

# 碱性木聚糖酶/碱性半纤维素酶检测试剂盒(微量法)

货号: PMK1191

保存:4℃避光保存12个月

**规格**: 48T/96T

适用样本:组织、细胞、细菌、真菌、发酵液、酶干粉

#### 产品简介

木聚糖酶(EC 3.2.1.8)主要由微生物产生,能催化水解木聚糖,也被称为戊聚糖酶或半纤维素酶,可分解酿造或饲料工业中的原料细胞壁以及 β-葡聚糖,降低酿造中物料的粘度,促进有效物质的释放,以及降低饲料中的非淀粉多糖,促进营养物质的吸收利用,因而广泛的应用于酿造和饲料工业中,碱性木聚糖酶(Basic Xylanase,BAX)一般分离自最适生长 pH 为 9-11 的微生物。本试剂盒可检测各种生物样本中 BAX 活性,其原理是 BAX 在碱性环境中催化木聚糖降解成还原性寡糖和单糖,在沸水浴条件下进一步与 3,5-二硝基水杨酸发生显色反应,在 540nm 处有特征吸收峰,反应液颜色的深浅与酶解产生的还原糖量成正比,通过测定反应液在 540nm 吸光值增加速率,可计算 BAX 活力。

### 产品内容

试剂盒组分	规格		<b>拉</b>	
	48T	96T	储存条件	
缓冲液	50mL	100mL	4℃保存	
试剂一	5mL	10mL	4℃避光保存	
试剂二	5mL	10mL	4℃避光保存	
标准品	粉剂×1 支	粉剂×1 支	4℃保存	

### 自备耗材

酶标仪或可见分光光度计(能测 540nm 处的吸光度)以及水浴锅96 孔板或微量玻璃比色皿,可调节式移液枪及枪头

低温离心机,制冰机

去离子水

匀浆器(如果是组织样本)

## 试剂准备

### 注意: 小管试剂开盖前,请先低速离心。

缓冲液:即用型:4℃保存。

试剂一:即用型;使用前,平衡到室温;4℃避光保存。试剂二:即用型;使用前,平衡到室温;4℃避光保存。

标准品: 含 10 mg 木糖,临用前加入 667 μ L 去离子水配制成 100 μ mo1/mL 的木糖标准储液,2-8  $^{\circ}$  保存 8 周或-20  $^{\circ}$  长期保存。取 40 μ 100 μ mo1/mL 的木糖标准储液加入 360 μ 去离子水得 10 μ mo1/mL 的标准溶液。

注意:每次实验,请使用新配制的标准溶液。

# 样本制备

组织样本:称取约 0.1g 组织,加入 1mL 缓冲液冰浴匀浆,8,000g,4  $\mathbb{C}$  离心 10min,取上清液置冰上待测。细菌或细胞:收集  $5\times10^6$  个细菌或细胞到离心管内,用冷 PBS 清洗细菌或细胞,离心后弃上清,加入 1mL 缓冲液,冰浴超声波破碎细菌或细胞 5min(功率 20%或 200W,超声 3s,间隔 7s,重复 30 次)。8,000g,4  $\mathbb{C}$  离心 10min,取上清液置冰上待测。

# 产品说明书

发酵液: 发酵液于 8000g, 4℃离心 15min, 取上清, 作为待测样品。

酶干粉: 称约 1mg, 加 1mL 缓冲液溶解后置冰上待测。

注意:推荐使用新鲜样本,如果不立即进行实验,样本可在-80℃保存1个月。如需测定蛋白浓度,推荐使用BCA 法蛋白质定量试剂盒进行样本蛋白质浓度测定。含还原糖较高的样本(如植物果实等)可用去离子水进行适当稀释后再进行测定。

## 实验步骤

1. 酶标仪或可见分光光度计预热 30min 以上,调节波长到 540nm,可见分光光度计去离子水调零。

## 2. 操作表 (在 EP 管中):

	对照管 (µL)	测定管 (µL)	标准管(μL)	空白管 (µL)
样本	60	60	0	0
标准品	0	0	60	0
去离子水	0	0	0	60
缓冲液	90	90	90	90
试剂一	0	60	60	60

涡旋混匀,置于 50℃水浴锅中反应 20min,立即沸水浴中 10min 灭活。(注意不要让盖子爆开,以免进水,改变了反应体系)

试剂一	60	0	0	0
试剂二	90	90	90	90

涡旋混匀,沸水浴 5min(注意不要让盖子爆开,以免进水改变了反应体系),冷却至室温后,吸取 200 μ L 于 96 孔板或微量玻璃比色皿中,尽快于 540nm 处分别读取空白管、标准管、对照管和测定管吸光值,计算  $\Delta$  A  $_{\rm M}$  =A  $_{\rm Mg}$ -A  $_{\rm Agg}$ ,  $\Delta$  A  $_{\rm K}$ =A  $_{\rm Kg}$ -A  $_{\rm Rg}$ -A  $_{\rm Rg}$ -A  $_{\rm Rg}$ -R  $_{\rm Sg}$ -R  $_{$ 

注意:空白管和标准管只需测定 1 次,每个测定管设一个对照管。实验之前建议选择 2-3 个预期差异大的样本做预实验。如果 Δ A <sub>N</sub>大于 1.0,需要将样本用提取液稀释,计算公式中乘以相应稀释倍数。如果 Δ A <sub>N</sub>小于 0.001 可适当加大样本量。

# 结果计算

1. 按发酵液等液体的体积计算:

酶活定义: 50℃, pH 9.0条件下,每 mL 发酵液在反应体系中每分钟分解木聚糖产生 1 μ mol 还原糖(木糖)所需的酶量为一个酶活力单位 U。

BAX 活力  $(U/mL) = C_{k} \times (\Delta A_{ij} \div \Delta A_{k}) \times V_{k} \div V_{k} \div T = 1.75 \times (\Delta A_{ij} \div \Delta A_{k})$ 

- 2. 按样本质量计算
- 1) 酶干粉 BAX 活力计算

酶活定义: 50℃,pH 9.0条件下,每 mg 酶在反应体系中每分钟分解木聚糖产生  $1 \mu$  mol 还原糖(木糖)所需的酶量为一个酶活力单位 U。

2) 组织中 BAX 活力计算

酶活定义: 50℃,pH 9.0条件下,每 g 组织在反应体系中每分钟分解木聚糖产生  $1 \mu$  mol 还原糖(木糖)所需的酶量为一个酶活力单位 U。

BAX 活力 (U/g 质量)  $=C_{\kappa} \times (\Delta A_{ij} \div \Delta A_{\kappa}) \times V_{\kappa} \div (W_2 \times V_{ij} \div V_{ij}) \div T = 1.75 \times (\Delta A_{ij} \div \Delta A_{\kappa}) \div W_2$ 

3. 按细菌或细胞数量计算:

酶活定义: 50 ℃,pH 9.0 条件下,每 1 万个细菌或细胞在反应体系中每分钟分解木聚糖产生  $1 \mu$  mol 还原糖(木糖)所需的酶量为一个酶活力单位 U。

BAX 活力 ( $\underline{U}/10^4$ cells) =C  $_{k}$ ×( $\Delta$ A  $_{ij}$ ÷  $\Delta$ A  $_{k}$ )×V  $_{\bar{K}^{\dot{B}}}$ ÷(500×V  $_{ff}$ ÷V  $_{ff}$ )÷T=0.0035×( $\Delta$ A  $_{ij}$ †  $\Delta$ A  $_{k}$ )

4. 按蛋白浓度计算:

BAX 活力 (U/mg prot) =  $C_{k} \times (\Delta A_{ij} \div \Delta A_{k}) \times V_{ij} \div (Cpr \times V_{ij}) \div T = 1.75 \times (\Delta A_{ij} \div \Delta A_{k}) \div Cpr$ 

 $C_{\text{fr}}$ : 标准溶液浓度, $10 \,\mu\,\text{mol/mL}$ ;  $V_{\text{ga}}$ : 反应体系总体积, $0.21\,\text{mL}$ ;  $V_{\text{ff}}$ : 加入样本体积, $0.06\,\text{mL}$ ;  $V_{\text{ffa}}$ : 样本总体积, $1\,\text{mL}$ ; T: 反应时间, $20\,\text{min}$ ;  $W_1$ : 酶干粉样本质量,mg;  $W_2$ : 组织样本质量,g; Cpr: 样本蛋白质浓度,mg/mL; 500: 细菌或细胞总数,500 万。

# 产品说明书

## 注意事项

- 1. 实验过程中请穿戴实验服、口罩和乳胶手套。请按照生物实验室的国家安全规定进行实验,尤其是在检测血样或其他体液时。
- 2. 本试剂盒仅用于实验室科学研究,如果本试剂盒用于临床诊断或任何其他用途,我们将不对任何后果负责。
- 3. 本试剂盒应在有效期内使用,并请严格按照说明书进行存储。
- 4. 不同批次号、不同厂家之间的组分不要混用; 否则,可能导致结果异常。
- 5. 勤换吸头,避免各组分之间的交叉污染。

# 相关产品:

PMK1190 酸性木聚糖酶/酸性半纤维素酶检测试剂盒(微量法)

PMK1189 中性木聚糖酶/中性半纤维素酶检测试剂盒(微量法)

PMK1164 葡萄糖检测试剂盒(微量法)

PMK1197 总糖检测试剂盒(微量法)

PMK1175 植物可溶性糖检测试剂盒(微量法)

更多产品详情了解,请关注公众号:

