

外切-β-1,4-葡聚糖酶/纤维二糖水解酶(CBH)试剂盒说明书

(货号: G05103W48 微板法 48样)

一、产品简介:

外切-β-1,4-葡聚糖酶又称纤维二糖水解酶(CBH)(EC 3.2.1.91)存在于细菌、真菌和动 物体内,是纤维素酶系的组份之一,该酶催化4-硝基苯-β-D-纤维二糖苷水解生成对硝基苯 酚 (PNP), 该物质 (PNP) 在405nm下有最大吸收峰,进而通过计算得出外切-β-1,4-葡聚 糖酶的酶活性大小。

二、试剂盒组分与配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉体 mg×2 支	4℃保存	临用前甩几下或离心使粉体落入底部,
			每支再加 0.6mL 蒸馏水充分溶解备用。
试剂二	液体 6mL×1 瓶	4℃保存	
试剂三	液体 12mL×1 瓶	4℃保存	
标准品	粉体 mg×1 支	4℃保存	若重新做标曲,则用到该试剂。

三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、水浴锅、离心机、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

四、外切-β-1,4-葡聚糖酶 (CBH) 活性测定:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定,了解本批样品情况,熟悉实验流程,避免实 验样本和试剂浪费!

1、样本制备:

- ① 组织样本: 称取约 0.1g 组织(水分充足的样本可取 1g), 加入 1mL 经预冷提取液, 冰 浴匀浆; 12000rpm, 4℃离心 10min; 留上清,弃沉淀。上清液置冰上待测。
- ② 细菌/培养细胞: 先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取约 500 万细菌或细 胞加入 1mL 提取液, 超声波破碎细菌或细胞(冰浴, 功率 20%或 200W, 超声 3s, 间 隔 10s, 重复 30 次); 12000rpm, 4°C离心 10min, 取上清,置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照细菌或细胞数量(10⁴个): 提取液体积(mL)为500:1比例进行提取。

③ 液体样本: 若是澄清液体,直接检测,若液体样本浑浊,需4℃×12000rpm,离心 10min, 取上清液检测。

2、上机检测:

- ① 酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 405nm。
- ② 试剂一和二可提前于 37 度水浴锅孵育 15-30min。
- ③ 在96孔板中依次加入:

试剂名称(μL)	测定管	对照管			
样本	50	50			
试剂一	20				
蒸馏水		20			
试剂二	50	50			
混匀, 37℃孵育 30min					
试剂三	100	100			
·					

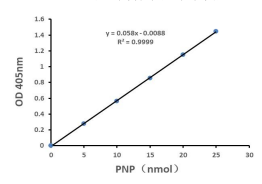
混匀, 室温放置 (25℃) 2min, 在 405nm 处读取吸光值 A, $\Delta A=A$ 测定管-A 对照管(每个样本做一个对照管)。



- 【注】1.若 ΔA 小于 0.01,可增加样本取样质量 W (如增至 0.2g);或增加样本加样体积 V1 (如 由 50μL 增至 100μL,则试剂二相应减少);或延长孵育时间 T(如由 30min 增至 60min), 则改变后的 W 和 V1 和 T 需代入计算公式重新计算。
 - 2.若 ΔA 大于 1, 可减少样本加样体积 V1 (如由 $50\mu L$ 减至 $20\mu L$, 则试剂二相应增加), 或缩短孵育时间 T (如由 30min 减至 10min); 或用蒸馏水稀释样本上清液再加样检测。 则改变后的 V1 和 T 和稀释倍数 D 代入计算公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程为 y = 0.058x - 0.0088; x 为标准品摩尔质量 (nmol), y 为 ΔA 。



2、按照蛋白浓度计算:

定义: 每毫克组织蛋白每小时催化产生 1nmol 对硝基苯酚 (PNP) 定义为一个酶活力单位。 外切-β-1,4-葡聚糖酶活力(nmol/h/mg prot)=[(ΔA+0.0088)÷0.058]÷(Cpr×V1)÷T×D

$$=689.7 \times (\Delta A + 0.0088) \div Cpr \times D$$

3、按样本鲜重计算:

定义: 每克组织每小时催化产生 1nmol 对硝基苯酚 (PNP) 定义为一个酶活力单位。 外切-β-1,4-葡聚糖酶活力(nmol/h/g 鲜重)= $[(\Delta A+0.0088)\div0.058]\div(W\times V1\div V)\div T\times D$ $=689.7 \times (\Delta A + 0.0088) \div W \times D$

4、按细菌/细胞密度计算:

定义:每1万个细菌或细胞每小时催化产生1nmol对硝基苯酚(PNP)为一个酶活力单位。 外切-β-1,4-葡聚糖酶活力(nmol/h/10⁴ cell)= $[(\Delta A+0.0088)\div0.058]\div(500\times V1\div V)\div T\times D$

$$=1.4\times(\Delta A+0.0088)\times D$$

5、按液体体积计算:

定义: 每毫升液体每小时催化产生 1nmol 对硝基苯酚 (PNP) 定义为一个酶活力单位。 外切-β-1,4-葡聚糖酶活力(nmol/h/mL)=[(ΔA+0.0088)÷0.058]÷V1÷T×D

$$=689.7 \times (\Delta A + 0.0088) \times D$$

V---加入提取液体积, 1 mL;

V1---加入样本体积, 0.05 mL:

T--- 反应时间, 30 min=1/2 小时;

W---样本质量, g;

500---细菌或细胞总数,万;

D---稀释倍数,未稀释就是1;

Cpr---样本蛋白质浓度, mg/mL; 建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。

附:标准曲线制作过程:

- 1 制备标准品母液 (20μmol/mL): 标准品管甩几下使粉体落入底部, 再加 0.7mL 蒸馏 水混匀溶解即 20μmol/mL 的标准品母液。
- 2 把母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5 μmol/mL。也 可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 依据对照管的加样表操作,根据结果即可制作标准曲线。