

## 植酸酶 (phytase) 试剂盒说明书

微量法 100T/48S

**注 意：**正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

### 测定意义：

植酸酶 (phytase) 是催化植酸及其盐类水解为肌醇与磷酸 (盐) 的一类酶的总称, 属磷酸单酯水解酶, 它 能将食品和饲料中植酸及其盐转化为可供有机体利用的有效磷, 降低粪便中的磷含量, 减轻对环境的污染, 改善营养成分的吸收和利用, 因此具有极其广泛的研究和应用价值。

### 测定原理：

植酸酶在一定温度和 pH 值条件下, 水解底物植酸钠生成无机磷与肌醇衍生物, 无机磷在酸性环境中与钼 酸铵显色剂反应生成蓝色复合物, 在 700nm 处有特征吸收峰, 根据 700nm 处吸光值变化可计算得植酸酶 活性。

### 自备实验用品及仪器：

天平、低温离心机、可见分光光度计/酶标仪、微量石英比色皿/96 孔板、恒温水浴锅, 超声溶解器, 回旋 式振荡器。

### 试剂组成和配制：

提取液：液体 100mL×1 瓶, 4℃ 保存。

缓冲液：液体 15mL×1 瓶, 4℃ 保存。

试剂一：粉剂×1 支, 4℃ 保存, 临用前加缓冲液 6mL 配制, 现用现配; 用不完的试剂 4℃ 保存一个月。

试剂二：液体 15mL×1 瓶, 4℃ 保存。

显色剂：粉剂×8 瓶, 4℃ 保存, 临用前根据用量每瓶加 0.4mL 双蒸水溶解, 再加 1.6mL 试剂二混匀。

### 样本处理：

1. 酶制剂：按照质量 (g)：提取液体积 (mL) 为 1：500~1000 的比例 (建议称取约 0.001g, 加入 1mL 提 取液) 加入提取液, 在超声波溶解器上溶解 15min, 再用回旋式振荡器振荡 15min, 待测。
2. 组织：按照质量 (g)：提取液体积 (mL) 为 1：5~10 的比例 (建议称取约 0.1g, 加入 1mL 提取液) 进 行冰浴匀浆, 在超声波溶解器上溶解 15min, 再用回旋式振荡器振荡 15min, 4℃, 4000g 离心 10min, 取上清待测。
3. 饲料样品：饲料烘干粉碎, 过 40 目筛, 按照质量 (g)：提取液体积 (mL) 为 1：5~10 的比例 (建议称 取约 0.1g, 加入 1mL 提取液) 进行冰浴匀浆, 在超声波溶解器上溶解 15min, 再用回旋式振荡器振荡 15min, 4℃, 4000g 离心 10min, 取上清待测。
4. 培养液等液体样品, 混匀直接测定。

测定操作表:

	对照管	测定管
样本 (μL)	30	30
37°C 温育 5min		
缓冲液 (μL)	120	
试剂一 (μL)		120
混匀, 37°C 温育 30min		
95°C, 10min 终止反应, 冷却至室温		
显色剂 (μL)	150	150
混匀, 37°C 静置 15min, 10000g, 室温, 离心 5min, 取上清 200μL, 测定 700nm 处吸光值, ΔA=A 测定管-A 对照管。每个测定管设一个对照管。		

**酶活性计算公式:**

**a. 用微量石英比色皿测定的计算公式如下**

标准曲线:  $y = 0.2764x + 0.0082$ ,  $R^2 = 0.9998$ ; x 为标准品浓度 (μmol/mL), y 为吸光值。

1. 按照蛋白浓度计算

**酶活性定义:** 在 37°C, pH5.5 的条件下, 每毫克蛋白每分钟从 5mmol/L 的植酸钠溶液中释放出 1μmol 的无机磷为一个酶活力单位。

$$\text{植酸酶活性 } (\mu\text{mol}/\text{min}/\text{mg prot}) = (\Delta A - 0.0082) \div 0.2764 \div C_{pr} \div T = 0.1206 \times (\Delta A - 0.0082) \div C_{pr}$$

2. 按照样本质量计算

**酶活性定义:** 在 37°C, pH5.5 的条件下, 每克样本每分钟从 5mmol/L 的植酸钠溶液中释放出 1μmol 的无机磷为一个酶活力单位。

$$\text{植酸酶活性 } (\mu\text{mol}/\text{min}/\text{g 鲜重}) = (\Delta A - 0.0082) \div 0.2764 \div W \div T = 0.1206 \times (\Delta A - 0.0082) \div W$$

3. 培养液等液体样品

**酶活性定义:** 在 37°C, pH5.5 的条件下, 每毫升液体每分钟从 5mmol/L 的植酸钠溶液中释放出 1μmol 的无机磷为一个酶活力单位。

$$\text{植酸酶活性 } (\mu\text{mol}/\text{min}/\text{mL}) = (\Delta A - 0.0082) \div 0.2764 \div T = 0.1206 \times (\Delta A - 0.0082)$$

Cpr: 样本蛋白含量, mg/mL; W: 样本质量, g; T: 反应时间, 30min。

**b. 用 96 孔板测定的计算公式如下**

标准曲线:  $y = 0.1382x + 0.0082$ ,  $R^2 = 0.9998$ ;  $x$  为标准品浓度 ( $\mu\text{mol/mL}$ ),  $y$  为吸光值。

## 1. 按照蛋白浓度计算

**酶活性定义:** 在 37°C, pH5.5 的条件下, 每毫克蛋白每分钟从 5mmol/L 的植酸钠溶液中释放出 1 $\mu\text{mol}$  的无机磷为一个酶活力单位。

植酸酶活性 ( $\mu\text{mol/min/mg prot}$ ) =  $(\Delta A - 0.0082) \div 0.1382 \div C_{pr} \div T = 0.2412 \times (\Delta A - 0.0082) \div C_{pr}$

## 2. 按照样本质量计算

**酶活性定义:** 在 37°C, pH5.5 的条件下, 每克样本每分钟从 5mmol/L 的植酸钠溶液中释放出 1 $\mu\text{mol}$  的无机磷为一个酶活力单位。

植酸酶活性 ( $\mu\text{mol/min/g 鲜重}$ ) =  $(\Delta A - 0.0082) \div 0.1382 \div W \div T = 0.2412 \times (\Delta A - 0.0082) \div W$

## 3. 培养液等液体样品

**酶活性定义:** 在 37°C, pH5.5 的条件下, 每毫升液体每分钟从 5mmol/L 的植酸钠溶液中释放出 1 $\mu\text{mol}$  的无机磷为一个酶活力单位。

植酸酶活性 ( $\mu\text{mol/min/mL}$ ) =  $(\Delta A - 0.0082) \div 0.1382 \div T = 0.2412 \times (\Delta A - 0.0082)$

C<sub>pr</sub>: 样本蛋白含量, mg/mL; W: 样本质量, g; T: 反应时间, 30min。

**注意事项:**

1、显色剂需要临用前根据用量配制, 每一瓶是 13 个样本的用量, 新配制的显色剂若有颜色则已经污染或者试剂过期, 应放弃使用。

2、 $\Delta A$  线性范围为 0.01-1。

Lifemall.asia

To be with you