

滤纸酶 (Filter paper Activity, FPA) 试剂盒说明书**分光光度法 50 管/24 样**

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：

纤维素酶是由微生物产生的多组分的酶系，能水解纤维素 β -1,4 葡萄糖苷键生成葡萄糖，研究滤纸酶活力对纤维素酶的研究具有非常重要的意义。

测定原理：

滤纸酶水解滤纸产生的还原糖能与 3,5-二硝基水杨酸生成红棕色氨基化合物，在 540nm 处有最大光吸收，在一定范围内反应液颜色深浅与还原糖的量成正比，可测定计算得滤纸酶的活力。

自备实验用品及仪器：

天平、研钵、低温离心机、可见分光光度计、1 mL 玻璃比色皿、恒温水浴锅。

试剂组成和配制：

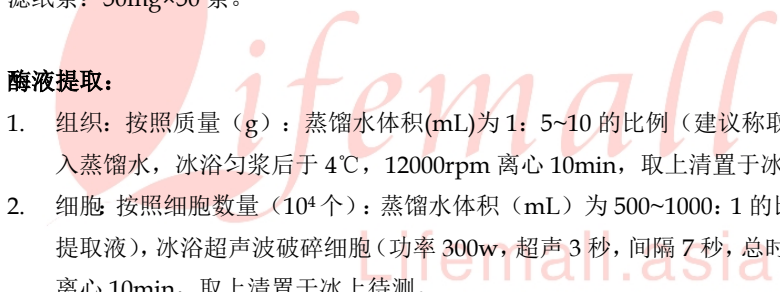
试剂一：液体 25mL×1 瓶，4℃保存。

试剂二：液体 40mL×1 瓶，4℃保存。

滤纸条：50mg×50 条。

酶液提取：

- 组织：按照质量 (g)：蒸馏水体积(mL)为 1: 5~10 的比例（建议称取约 0.1g，加入 1mL 蒸馏水）加入蒸馏水，冰浴匀浆后于 4℃，12000rpm 离心 10min，取上清置于冰上待测。
- 细胞：按照细胞数量 (10^4 个)：蒸馏水体积 (mL) 为 500~1000: 1 的比例（建议 500 万细胞加入 1mL 提取液），冰浴超声波破碎细胞（功率 300w，超声 3 秒，间隔 7 秒，总时间 3min）；然后 4℃，12000rpm 离心 10min，取上清置于冰上待测。
- 培养液或其它液体：直接检测。


To be with you**测定操作：**

- 根据样本数量取两倍数量的滤纸条和 Ep 管，每支 Ep 管中放入一个卷状滤纸条（注意要放入底部），作为底物。
- 对照管：取 200 μ L 灭活的酶液，加入 500 μ L 试剂一，充分混匀，再加入放有滤纸条的 Ep 管中，标注为对照管。
- 测定管：取 200 μ L 酶液，加入 500 μ L 试剂一，充分混匀，再加入放有滤纸条的 Ep 管中，标注为测定管。
- 对照管和测定管同时置于 50℃ 水浴锅中反应 30min。
- 加入 800 μ L 试剂二，沸水浴 5min，自来水冷却后取 1mL 于 1mL 玻璃比色皿中测定 540nm 处吸光值，分别记为 A 对照管和 A 测定管。

酶活性计算公式：

标准曲线： $y = 0.2805x - 0.0255$, $R^2 = 0.9991$

(1) 按照蛋白浓度计算

酶活性定义：在 50℃, pH4.6 条件下，每毫克蛋白每分钟分解滤纸产生 1mg 葡萄糖所需的酶量为一个酶活力单位。

$$FPA (\text{U/mg prot}) = (\Delta A + 0.0255) \div 0.2805 \times V \text{ 反总} \div (V \text{ 样} \times C_{\text{Pr}}) \div T$$

$$= 0.891 \times (\Delta A + 0.0255) \div C_{pr}$$

(2) 按照样本质量计算

酶活性定义: 在 50°C, pH4.6 条件下, 每克组织每分钟分解滤纸产生 1mg 葡萄糖所需的酶量为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} FPA \text{ (U/g 鲜重)} &= (\Delta A + 0.0255) \div 0.2805 \times V \text{ 反总} \div (W \times V \text{ 样} \div V \text{ 样总}) \div T \\ &= 0.891 \times (\Delta A + 0.0255) \div W \end{aligned}$$

(3) 按液体体积计算

酶活性定义: 在 50°C, pH4.6 条件下, 每毫升培养液每分钟分解滤纸产生 1mg 葡萄糖所需的酶量为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} FPA \text{ (U/mL)} &= (\Delta A + 0.0255) \div 0.2805 \times V \text{ 反总} \div V \text{ 样} \div T \\ &= 0.891 \times (\Delta A + 0.0255) \end{aligned}$$

(4) 按细胞数量计算

酶活性定义: 在 50°C, pH4.6 条件下, 每 10^4 个细胞每分钟分解滤纸产生 1mg 葡萄糖所需的酶量为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} FPA \text{ (U/10}^4\text{cell)} &= (\Delta A + 0.0255) \div 0.2805 \times V \text{ 反总} \div (V \text{ 样} \times \text{细胞数量 (万个)} \div V \text{ 样总}) \div T \\ &= 0.891 \times (\Delta A + 0.0255) \div \text{细胞数量 (万个)} \end{aligned}$$

V 反总: 反应总体积, 1.5mL; V 样: 反应体系中加入样本体积, 0.2mL; V 样总: 加入提取液体积, 1mL; C_{pr}: 样本蛋白浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; T: 反应时间, 30min

注意事项:

1. 用干净的镊子取出滤纸条, 带手套卷成卷放入 Ep 管底部。
2. 样本灭活时保证同一批样本处理时间一致, 建议沸水浴十分钟。
3. 批量样本测定之前先做 1-2 个样本的预实验, 若吸光值超过 1.2, 建议将样本用蒸馏水稀释后再进行测定, 计算公式中乘以稀释倍数。
4. 显色后取检测液时注意枪头不要碰到滤纸条, 以免带入毛状物, 影响测定结果。

Lifemall.asia
To be with you