

## 土壤碱性木聚糖酶（Soil Basic Xylanase, S-BAX）测定

### 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

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，BAX 一般分离自最适生长 pH 为 9-11 的微生物。

#### 测定原理

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。

#### 自备实验用品及仪器

天平、常温离心机、震荡仪、恒温水浴锅，可见分光光度计、1 mL 玻璃比色皿。

#### 试剂组成和配制

缓冲液：液体 20mL×1 瓶，4℃保存。

试剂一：液体 5mL×1 瓶，4℃避光保存。

试剂二：液体 25mL×1 瓶，4℃避光保存。

#### 样品处理

新鲜土样风干，过 30-50 目筛。

#### 测定操作表

	对照管	测定管
土样 (g)	0.1	0.1
缓冲液 (μL)	600	400
试剂一 (μL)		200
混匀，50℃震荡反应 30min，立即 90℃水浴 10min，8000g，25℃离心 10min，取上清 500μL		
试剂二 (μL)	500	500
混匀，90℃水浴中显色 5min，1mL 玻璃比色皿测定 540nm 处吸光值 A，分别记为 A 对照管、A 测定管， $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$ 。每个测定管设一个对照管。		

#### S-BAX 计算公式

标准曲线： $y = 2.8432x - 0.0293$ ， $R^2 = 0.9985$

**酶活定义：**50℃，pH9.0 条件下，每克土壤每天分解木聚糖产生 1μmol 还原糖所需的酶量为一个酶活单位。

$$\text{S-BAX 活力 } (\mu\text{mol/d/g 土样}) = (\Delta A + 0.0293) \div 2.8432 \times V_{\text{反应}} \times 10^3 \div W \div T \div 150$$

$$= 67.53 \times (\Delta A + 0.0293) \div W$$

V 反应：反应总体积，0.6mL；T：反应时间，1/48d；1000：1mmol/L = 10<sup>3</sup>μmol/L；150：木糖分子量。

#### 注意事项

1. 保证震荡反应 30min，使酶与底物充分接触。
2. 注意 90℃水浴防止爆开，以免改变反应体系。