# 果胶酶(pectinase)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

果胶酶(pectinase)是一类分解果胶质酶类的总称,包括原果胶酶,果胶酯酶,多聚半乳糖醛酸酶和果胶裂解酶四大类,广泛存在于植物果实和微生物中,主要用于食品、酿酒、环保、医药、纺织及日化用品行业。

#### 测定原理

果胶酶水解果胶生成半乳糖醛酸,具有还原性醛基,与 DNS 试剂反应生成红棕色物质,在 540nm 有特征吸收峰,测定 540nm 处吸光值变化可计算得果胶酶活性。

### 自备实验用品及仪器

天平、低温离心机、可见分光光度计、1 mL 玻璃比色皿、恒温水浴锅。

### 试剂组成和配制

提取液:液体 50mL×1 瓶,4℃保存。

试剂一:液体 30mL×1 瓶,4℃保存。

试剂二: 粉剂×2 瓶,4℃保存; 临用前加入 12.5mL 试剂一,50℃加热溶解,用不完的试剂 4℃保存一周。

试剂三:液体 30mL×1 瓶,4℃避光保存。

### 酶液提取

- 1. 组织: 按照组织质量(g): 提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液),进行冰浴匀浆。10000g 4℃离心 10min,取上清,置冰上待测。
- 2. 细菌、真菌: 按照细胞数量( $10^4$ 个): 提取液体积(mL)为  $500\sim1000$ : 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 10000g,4 $^{\circ}$ 离心 10min,取上清置于冰上待测。
- 3. 细胞培养液等:直接检测。

### 测定操作表

•11 ••		
	对照管	测定管
试剂二(μL)	400	400
50℃水浴温育 5min		
样本(μL)		100
煮沸样本(μL)	100	
混匀, 50℃水浴反应 30min		
试剂三(μL)	500	500

沸水浴 5min,冰浴冷却终止反应,8000g,4℃,离心 10min,取上清,蒸馏水调零,1mL 玻璃比色皿测定 540nm 处吸光值 A, $\triangle$ A=A 测定管-A 对照管。每个测定管需设一个对照管。

#### 酶活性计算公式

标准曲线: y = 3.9642x - 0.008;  $R^2 = 0.9996$ ; x 为标准品浓度, mg/mL; y 为吸光值。

1. 按照蛋白浓度计算 **酶活性定义:** 在 50℃, pH3.5 条件下,每毫克蛋白每小时分解果胶产生 1mg 半乳糖醛酸为

一个酶活力单位。 果胶酶活性(mg/h/mg prot)= ( △ A+0.008) ÷3.9642×V 反总÷(V 样×Cpr)÷T

来放酶估性(mg/n/mg prot ) — ( $\triangle$  A+0.008)÷3.9042×  $\lor$  及总÷( $\lor$  件\*Cpr ) =1 = 2.523×( $\triangle$  A+0.008)÷Cpr

## 苏州科铭生物技术有限公司 www.cominbio.com

2. 按照样本质量计算

**酶活性定义:** 在 50℃, pH3.5 条件下, 每克样本每小时分解果胶产生 1mg 半乳糖醛酸为一个酶活力单位。

果胶酶活性(mg/h/g 鲜重)=( Δ A+0.008) ÷3.9642×V 反总÷(V 样×W÷V 样总)÷T = 2.523×( Δ A+0.008)÷W

3. 按细胞数量计算

**酶活性定义:** 在 50℃, pH3.5 条件下,每 10<sup>4</sup>细胞每小时分解果胶产生 1mg 半乳糖醛酸为一个酶活力单位。

果胶酶活性(mg/h /10<sup>4</sup>cell)=(  $\triangle$  A+0.008) ÷3.9642×V 反总÷(V 样×细胞数量÷V 样总)÷T = 2.523×(  $\triangle$  A+0.008)÷细胞数量

4. 细胞培养液

**酶活性定义:** 在 50℃, pH3.5 条件下,每毫升培养液每小时分解果胶产生 1mg 半乳糖醛酸为一个酶活力单位。

果胶酶活性(mg/h/mL)=( $\triangle$ A+0.008)÷3.9642×V 反总÷V 样÷T=2.523×( $\triangle$ A+0.008) V 反总:反应总体积,0.5mL; V 样:反应中样本体积,0.1mL; V 样总:加入提取液体积,1mL; Cpr: 样本蛋白浓度,mg/mL; W,样本质量,g; T:反应时间,0.5h**注意事项** 

- 1. 试剂二若有沉淀析出,请置于50℃加热溶解。
- 2. 测定之前请先做预实验,如果吸光值较高或较低,请用提取液做适当的稀释或者加大样本量,并在计算公式中乘以稀释倍数或者以实际加入的样本体积参与计算。
- 3. 煮沸样本建议在沸水中煮沸 10 分钟,以将酶彻底灭活。