

几丁质酶试剂盒说明书

(货号: G0546F 分光法 24 样)

一、产品简介:

多种微生物、动物、植物等都可产生几丁质酶, 高等植物本身不存在作为真菌细胞壁组分之一的几丁质, 但当植物受到病原菌感染时, 几丁质酶活性迅速提高。因此该酶与植物对病原微生物的抗性有关, 是重要的病程相关蛋白。

几丁质酶主要水解几丁质多聚体中 β -1,4-糖苷键, 在蜗牛酶的作用下全部水解为 N-乙酰氨基葡萄糖单体, 进一步与铁氰化钾反应, 于 420nm 处检测, 进而计算得到几丁质酶活性大小。

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 30mL×1 瓶	4°C保存	
试剂一	液体 7mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	粉体 mg×1 瓶	4°C保存	临用前甩几下使粉体落入底部, 再加 2.5mL 盐酸充分混匀溶解后, 再加 2.8mL 蒸馏水混匀备用。
试剂三	粉体 mg×1 支	4°C保存	临用前甩几下使粉体落入底部, 再加 1.2mL 蒸馏水溶解备用。
试剂四	液体 8mL×1 支	4°C保存	
试剂五	液体 5mL×1 瓶	4°C保存	
试剂六	粉体 g×1 瓶	4°C保存	临用前甩几下使粉体落入底部, 再加 30mL 蒸馏水溶解备用。
标准品	粉剂×1 支	4°C保存	若重新做标曲, 则用到该试剂

三、所需的仪器和用品:

分光光度计、1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm)、天平、水浴锅、低温离心机、盐酸、蒸馏水。

四、几丁质酶活性测定:

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, 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆, 于 4°C, 12000rpm 离心 10min, 取上清置冰上待测。

【注】: 若增加样本量, 可按照提取液体积(mL): 组织质量 (g) 为 1: 5~10 的比例进行提取

② 真菌样本: 先收集细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取 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); 于 4°C, 12000rpm 离心 10min, 取上清置于冰上待测。

【注】: 若增加样本量, 可按照提取液 (mL): 细细胞数量 (10^4) 为 1: 500~1000 的比例进行提取

③ 液体样本: 直接检测; 若浑浊, 离心后取上清检测。

2、上机检测:

① 分光光度计预热 30min 以上, 调节波长至 420nm, 蒸馏水调零。

② 在 EP 管中依次加入:

试剂名称 (μ L)	测定管	对照管
样本	80	
煮沸样本		80

试剂一	100	100
试剂二	100	100
混匀，37°C（恒温培养箱）孵育 1.5h，4000rpm 离心 5min，取上清		

③ 在 EP 管中依次加入：

上清液	200	200
试剂三	20	20
试剂四	150	150
混匀，37°C孵育 1h		
试剂五	100	100
混匀，4000rpm 离心 5min，取上清液待测，		

④ 在 EP 管中依次加入：

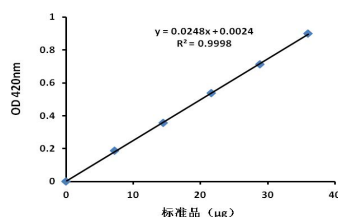
上清液	360	360
试剂六	480	480
混匀，95-100°C煮沸 10min，取全部液体至 1mL 比色皿中于 420nm 处读取各管吸光值 A， $\Delta A = A_{\text{对照}} - A_{\text{测定}}$ （每个样本做一个对照）。		

【注】1. 煮沸的样本：于 95-100°C煮沸 10min，使样本里面的酶失去活性。

2. 若 ΔA 较小，可以加大样本量（如增至 120 μ L，则试剂一相应减少），或增加样本取样量（如 0.2g），则改变后的 V1 和样本 W 需代入公式重新计算。

五、结果计算：

1、标准曲线方程： $y = 0.0248x + 0.0024$ ，X 是标准品质量（ μ g），y 是 ΔA 。



2、按照样本重量计算：

定义：每克组织每小时分解几丁质产生 1 μ gN-乙酰氨基葡萄糖的酶量为一个单位。

几丁质酶活(μ g/h/g 鲜重)=[$(\Delta A - 0.0024) \div 0.0248 \times 1.83$] \div (V1 \div V \times W) \div T = 614.9 \times ($\Delta A - 0.0024$) \div W

3、按照蛋白质浓度计算：

定义：每毫克蛋白每小时分解几丁质产生 1 μ gN-乙酰氨基葡萄糖的酶量为一个单位。

几丁质酶活(μ g/h/mg prot)=[$(\Delta A - 0.0024) \div 0.0248 \times 1.83$] \div (V1 \times Cpr) \div T = 614.9 \times ($\Delta A - 0.0024$) \div Cpr

4、按细胞数量计算：

定义：每 10⁴ 个细胞每小时分解几丁质产生 1 μ gN-乙酰氨基葡萄糖的酶量为一个单位。

几丁质酶活(μ g/h/10⁴ cell)=[$(\Delta A - 0.0024) \div 0.0248 \times 1.83$] \div (V1 \div V \times 细胞数量) \div T
= 614.9 \times ($\Delta A - 0.0024$) \div 细胞数量

5、按照液体体积计算：

定义：每毫升液体每小时分解几丁质产生 1 μ gN-乙酰氨基葡萄糖的酶量为一个单位。

几丁质酶活(μ g/h/mL)=[$(\Delta A - 0.0024) \div 0.0248 \times 1.83$] \div V1 \div T = 614.9 \times ($\Delta A - 0.0024$)

V---提取液体积，1mL； V1---样本体积，0.08mL； T---反应时间，1.5h；

W---样本质量，g； 1.83---体积系数； 标准品分子量---221.21；

Cpr---样本蛋白浓度，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（1mg/mL）：标准品临用前加 2mL 蒸馏水，即为 1mg/mL。

2 把母液稀释成以下浓度梯度的标准品：0, 0.02, 0.04, 0.06, 0.08, 0.1mg/mL。

- 3 依据第④步骤的加样体系：360 μ L 标准品+480 μ L 试剂六，混匀，95-100 $^{\circ}$ C煮沸 10min，取全部液体至 1mL 比色皿中于 420nm 处读取各管吸光值 A，标准品的质量作为横坐标，0 mg/mL 对应的 A 值减去各浓度标准品对应的 A 之差作为纵坐标，即可得出标准曲线。