

多聚半乳糖醛酸酶 (polygalacturonase, PG) 试剂盒说明书

(货号: G0701F 分光法 48 样)

一、产品简介:

果胶酶是指分解果胶的多种酶, 主要包括多聚半乳糖醛酸酶(PG), 果胶裂解酶(PL), 果胶甲酯酶(PME)和原果胶酶, 贮藏过程中起作用的主要是 PG。所以该酶在食品贮藏保鲜和植物抗病性等领域具有较高的研究价值。

果胶在多聚半乳糖醛酸酶(PG)作用下, 能水解产生带有具有还原性醛基的半乳糖醛酸。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多聚半乳糖醛酸酶活性。

二、试剂盒组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 20mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	液体 20mL×1 瓶	4℃保存	
试剂三	液体 46mL×1 瓶	4℃保存	
标准品	粉剂 mg×1 支	4℃保存	若重新做标曲, 则用到该试剂

三、所需仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm)、台式离心机、天平、可调式移液器、水浴锅、研钵、冰。

四、多聚半乳糖醛酸酶 (PG) 活性检测:

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 0.2g 组织 (水分充足的样本可取 1g), 加入 1mL 经预冷的 95%乙醇冰浴匀浆, 4℃放置 10min; 12000rpm, 4℃离心 5min; 弃上清, 留沉淀, 向沉淀中加入经预冷的 80%乙醇混匀, 4℃放置 10min; 12000rpm, 4℃离心 5min; 弃上清, 留沉淀。再向沉淀中加入 1mL 经预冷提取液, 涡旋混匀, 4℃放置 10min; 12000rpm, 4℃离心 10min; 留上清, 弃沉淀。上清液置冰上待测。

② 细菌/培养细胞: 先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取约 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液, 超声波破碎细菌或细胞 (冰浴, 功率 20%或 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 12000rpm, 4℃离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

【注】: 若增加样本量, 可按照细菌或细胞数量 (10^4 个): 提取液体积 (mL) 为 500: 1 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 540nm, 蒸馏水调零。

② 在 EP 管中依次加入:

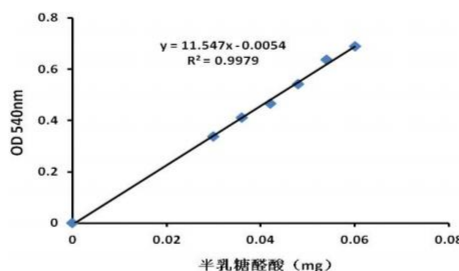
试剂名称 (μL)	测定管	对照管
样本	60	60
试剂一	390	
试剂二		390
40℃水浴 30min		
试剂三	450	450

沸水浴（95-100℃）5min，冰浴或淋浴冷却后，全部转移于1mL 玻璃比色皿中，540nm 处测定吸光值 A， $\Delta A = A$ 测定管 - A 对照管（每个测定管设一个对照管）。

【注】若 ΔA 在零附近徘徊，可增加样本上样量 V1（如增加至 100 μ L，则试剂一或二相应减少），或延长反应时间 T（如增至 1h），则改变后的 V1 和 T 需代入公式重新计算。

五、结果计算：

1、标准曲线： $y = 11.547x - 0.0054$ ；x 为标准品质量，mg；y 为 ΔA 。



2、按照蛋白浓度计算：

酶活定义：在 40℃，每毫克蛋白每小时分解果胶酸产生 1mg 半乳糖醛酸为一个酶活力单位。

PG 活性(mg/h/mg prot)=[$(\Delta A + 0.0054) \div 11.547$] $\div (V1 \times Cpr) \div T = 2.89 \times (\Delta A + 0.0054) \div Cpr$

3、按照样本质量计算：

酶活定义：在 40℃，每克样本每小时分解果胶酸产生 1mg 半乳糖醛酸为一个酶活力单位。

PG 活性(mg/h/g 鲜重)=[$(\Delta A + 0.0054) \div 11.547$] $\div (V1 \div V \times W) \div T = 2.89 \times (\Delta A + 0.0054) \div W$

4、按细菌/细胞密度计算：

酶活定义：在 40℃，每 1 万个细菌或细胞每小时分解果胶酸产生 1mg 半乳糖醛酸为一个酶活力单位。

PG 活性(mg/h/ 10^4 cell)=[$(\Delta A + 0.0054) \div 11.547$] $\div (V1 \div V \times 500) \div T = 0.006 \times (\Delta A + 0.0054)$

5、按液体体积计算：

酶活定义：在 40℃，每毫升液体每小时分解果胶酸产生 1mg 半乳糖醛酸为一个酶活力单位

PG 活性(mg/h/mL)=[$(\Delta A + 0.0054) \div 11.547$] $\div V1 \div T = 2.89 \times (\Delta A + 0.0054)$

V---加入提取液体积，1mL；

V1---反应中样本体积，0.06mL；

W---样本质量，g；

T---反应时间，0.5h；

500---细菌或细胞总数，500 万；

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（10mg/mL）：向标准品 EP 管里面加入 1mL 的蒸馏水（母液需在两天内用且-20℃保存）。
- 2 把母液稀释成五个浓度梯度的标准品：0，0.5，0.6，0.7，0.8，1 mg/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 依据测定管的加样表操作，根据结果即可制作标准曲线。