

Chitinase Activity Kit

几丁质酶试剂盒说明书

货号: G0546F | 方法: 可见分光法 | 规格: 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, 可-20°C 分装冻存, 尽量避免反复冻融。
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:

建议实验前选 2 个样本做预测定, 了解样品情况, 熟悉实验流程, 避免样本和试剂浪费!

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。

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 所有试剂解冻至室温（25℃）。
 ③ 煮沸样本的制备：可取至少 200μL 待检测样本上清液于 95-100℃煮沸 10min 后，于室温或 4℃×12000rpm 离心 10min，上清液即为对照管的待检液。
 ④ 在 EP 管中依次加入：

试剂名称 (μL)	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℃（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℃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：

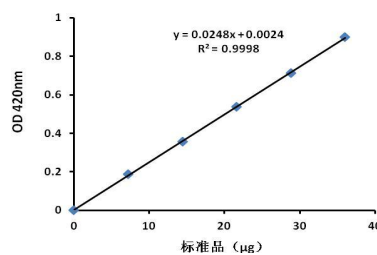
上清液	360	360
试剂六	480	480
混匀，95-100℃煮沸 10min，若有沉淀，于 12000rpm 室温离心 5min，取全部液体至 1mL 比色皿（光径 1cm）中于 420nm 处读取各管吸光值 A， $\Delta A = A_{\text{对照}} - A_{\text{测定}}$ （每个样本做一个对照）。		

注意：本操作流程适用于绝大多数常规样本检测，实验条件可根据实际样本状态适度微调；

针对特殊类型样本，我司技术支持可提供专属优化建议。

五、结果计算：

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



标准曲线示意图

说明：标准曲线由标准品测定获得，具体制作方法详见随货说明书或咨询技术支持。

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 1μgN-乙酰氨基葡萄糖的酶量为一个单位。

几丁质酶活(μg/h/g 鲜重)=[$(\Delta A - 0.0024) \div 0.0248 \times 1.83$] ÷ (V1 ÷ V × W) ÷ T = 614.9 × ($\Delta A - 0.0024$) ÷ 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 1μgN-乙酰氨基葡萄糖的酶量为一个单位。

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

4、按细胞数量计算：

定义：每 10^4 个细胞每小时分解几丁质产生 $1\mu\text{gN}$ -乙酰氨基葡萄糖的酶量为一个单位。

$$\begin{aligned} \text{几丁质酶活}(\mu\text{g/h}/10^4 \text{ cell}) &= [(\Delta A - 0.0024) \div 0.0248 \times 1.83] \div (V1 \div V \times \text{细胞数量}) \div T \\ &= 614.9 \times (\Delta A - 0.0024) \div \text{细胞数量} \end{aligned}$$

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 $1\mu\text{gN}$ -乙酰氨基葡萄糖的酶量为一个单位。

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

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。