

β-甘露聚糖酶（β-mannanase）活性测定试剂盒说明书

(货号：ADS-W-MAN003 微板法 96 样)

一、产品简介：

β-甘露聚糖酶 (EC 3.2.1.78) 广泛存在于动植物和微生物中。用于饲料工业，不仅可以消除饲料中的抗营养因子甘露聚糖，提高饲料利用率，还能促进有益菌的增殖，提高动物免疫功能。
 β-甘露聚糖酶水解甘露聚糖产生寡糖和单糖，还原性寡糖和单糖在沸水浴中与3,5-二硝基水杨酸 (DNS试剂) 反应显色反应，该显色物质在540nm下有最大吸收峰，通过测定还原性糖的生成量进而计算得出β-甘露聚糖酶的酶活性大小。

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 110mL×1 瓶	4°C保存	
试剂一	液体 20mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	粉剂 2 瓶	4°C保存	临用前甩几下使粉体落入底部，每瓶加 9mL 试剂一，可超声至溶解，溶解后 4°C保存。
试剂三	液体 40mL×1 瓶	4°C保存	
标准品	粉体 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：

酶标仪、96 孔板、水浴锅、离心机、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

四、β-甘露聚糖酶活性测定：

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：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°C 放置 10min；12000rpm，4°C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°C 放置 10min；12000rpm，4°C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°C放置 10min；12000rpm，4°C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°C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 (10⁴ 个) : 提取液体积 (mL) 为 500: 1 的比例进行提

- ③ 液体样本：若是澄清液体，直接检测，若液体样本浑浊，需 4°C×12000rpm，离心 10min，取上清液检测。

2、上机检测：

- ① 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 540nm。
- ② 所有试剂解冻至室温 (25°C)，在 EP 管中依次加入：

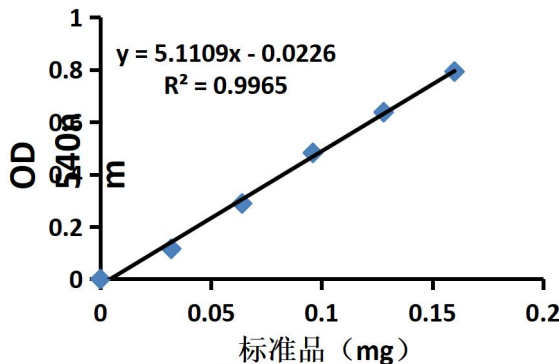
试剂名称 (μL)	测定管	对照管
样本	80	80
试剂二	80	80
试剂三		200
37°C孵育 30min。		
试剂三	200	

混匀, 95°C水浴 5min, 取出后用自来水或冰水冷却至室温,		
蒸馏水	640	640
取 200μL 澄清液体于 96 孔板中, 在 540nm 处读取吸光值 A, ΔA=A 测定管-A 对照管 (每个样本做一个对照管)。		

【注】若ΔA 差值低于 0.01, 可增加样本取样质量 W 或延长孵育时间 T(如增至 60min)或增加样本加样体积 V1 (如增至 120μL, 则试剂二相应减少), 则改变后的 W 和 T 和 V1 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程为 $y = 5.1109x - 0.0226$; x 为标准品质量 (mg), y 为ΔA。



2、按照蛋白浓度计算:

单位定义: 每毫克组织蛋白每小时催化底物产生 1μmol 还原糖定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned}\beta\text{-甘露聚糖酶活力}(\mu\text{mol}/\text{h}/\text{mg prot}) &= [(\Delta A + 0.0226) \div 5.1109 \div Mr \times 10^3] \div (Cpr \times V1) \div T \\ &= 27.1 \times (\Delta A + 0.0226) \div Cpr\end{aligned}$$

3、按样本鲜重计算:

单位定义: 每克组织每小时催化底物产生 1μmol 还原糖定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned}\beta\text{-甘露聚糖酶活力}(\mu\text{mol}/\text{h}/\text{g 鲜重}) &= [(\Delta A + 0.0226) \div 5.1109 \div Mr \times 10^3] \div (W \times V1 \div V) \div T \\ &= 27.1 \times (\Delta A + 0.0226) \div W\end{aligned}$$

4、按细菌/细胞密度计算:

单位定义: 每 1 万个细菌或细胞每小时催化底物产生 1nmol 还原糖定为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned}\beta\text{-甘露聚糖酶活力}(\text{nmol}/\text{h}/10^4 \text{ cell}) &= [(\Delta A + 0.0226) \div 5.1109 \div Mr \times 10^6] \div (500 \times V1 \div V) \div T \\ &= 54.2 \times (\Delta A + 0.0226)\end{aligned}$$

5、按液体体积计算:

单位定义: 每毫升液体每小时催化底物产生 1μmol 还原糖定义为一个酶活力单位。

$$\beta\text{-甘露聚糖酶活力}(\mu\text{mol}/\text{h}/\text{mL}) = [(\Delta A + 0.0226) \div 5.1109 \div Mr \times 10^3] \div V1 \div T = 27.1 \times (\Delta A + 0.0226)$$

V---加入提取液体积, 1 mL;

V1---加入样本体积, 0.08mL;

T---反应时间, 30 min=0.5 小时;

W---样本质量, g;

500---细菌或细胞总数, 万;

Mr---180.55, 标准品为甘露糖;

Cpr---样本蛋白质浓度, 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 (4mg/mL) : 向标准品 EP 管里面加入 1mL 蒸馏水 (需在两天内用且-20°C保存)。
- 2 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 0.4, 0.8, 1.2, 1.6, 2. mg/mL。
- 3 按照 80μL 标准品+80μL 蒸馏水+200μL 试剂三, 95°C水浴 5min, 取出后用自来水或冰水冷却至室温, 再加 640μL 蒸馏水, 取 200μL 澄清液体于 96 孔板中, 在 540nm 处读取吸光值 A, 根据结果即可制作标准曲线。