

**** 400-901-9800

sales@bioss.com.cn

techsupport@bioss.com.cn

中性转化酶活性检测试剂盒

NI Assay Kit

微量法

产品编号: AK433M 产品规格: 100T/48S 产品组成及保存条件:

编号	规格	储存条件		
ES433	100mL×1 瓶	4℃保存;		
AK433-A	20mL×1 瓶	4℃保存;		
AK433-B	粉剂×1 瓶	4℃保存;临用前加入10mL试AK433-A充分溶解备用;剩余试剂4℃保存;		
AK433-C	30mL×1 瓶	4℃保存;		
AK433-标准品	粉剂×1 支	用时加入 1 mL 蒸馏水充分溶解,制备 10 mg/mL 葡萄糖标准溶液待用;用不完的试剂 4°C保存一周。		

[※] 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

简介:

意义: 蔗糖转化酶(Invertase, Ivr)催化蔗糖不可逆地分解为果糖和葡萄糖,是高等植物蔗糖代谢关键酶之一。根据最适 pH,将高等植物蔗糖转化酶分为酸性转化酶(Acid invertase, AI)和中性转化酶(Neutral invertase, NI)两种类型。NI主要存在于细胞质中,负责分解细胞质中蔗糖为果糖和葡萄糖。

原理: NI 催化蔗糖分解产生还原糖,进一步与 3,5一二硝基水杨酸反应,生成棕红色氨基化合物,在 520nm 有特征光吸收,在一定范围内 520nm 光吸收值与还原糖生成量成正比。通过光吸收增加速率来计算 NI 活性。

自备用品:

可见分光光度计/酶标仪、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔板、研钵、冰和蒸馏水。

粗酶液提取:

1. 按照组织质量(g): ES433 体积(mL)为 1: 5~10 的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL ES433),进行冰 浴匀浆。12000g 4° C离心 10min,取上清,置冰上待测。

测定步骤:

- 1. 分光光度计或酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 520nm,蒸馏水调零。
- 2. 标准品的制备: 将标准品用蒸馏水稀释至 2、1.5、1.2、1、0.8、0.5、0mg/mL(0mg/mL 为空白管)。
- 3. 样本测定, (在 EP 管中依次加入下列试剂):

试剂名称	对照管(μL)	测定管(μL)	标准管(µL)	空白管(µL)		
样本	50	50				
标准溶液			50			
蒸馏水	200			50		
AK433-A	200	200	200	200		
AK433-B		200	200	200		
混匀, 37°C准确水浴 30min						
AK433-C	125	125	125	125		
混匀, 95℃水浴 10min(盖紧, 以防止水分散失), 流水冷却后充分混匀, 取 200 μ L 至微量石英比色皿或						

96 孔板中, 520nm 处记录各管吸光值 A,如果吸光值大于 2,可以用蒸馏水稀释后测定(计算公式中乘以相应稀释倍数),分别记为 A 对照管,A 测定管,A 标准管,A 空白管。计算 ΔA=A 测定管-A 对照管,ΔA 标准=A 标准管-A 空白管。每个测定管需设一个对照管(标准曲线只需检测 1-2 次)。每个测定管需要设一个对照管。

NI 活性计算:

- - 2. NI 活性计算:
 - (1) 按照蛋白浓度计算

单位的定义: 37°C每 mg 蛋白每分钟产生 1µg 还原糖定义为一个酶活性单位。

- NI 活性 (μ g/min/mg prot) = [x×V1]÷(V1×Cpr)÷T = 33.33x÷Cpr
- (2) 按样本鲜重计算

单位的定义: 37℃每g 组织每分钟产生 1µg 还原糖定义为一个酶活性单位。

NI 活性 (µg/min/g 鲜重) = [x×V1]÷(W×V1÷V2)÷T =33.33x÷W

注: 1000: 1mg/mL=1000μg/mL; V1: 加入反应体系中样本体积, 0.05mL; V2: 加入提取液体积, 1mL;

T: 反应时间, 30min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本鲜重, g。

※ 蛋白定量检测建议使用本公司: BCA Protein Assay Kit (C05-02001)