

碱性木聚糖酶（BAX）活性检测试剂盒（微量法）

注意：正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

产品货号：BA1171

产品规格：100管/48样

产品简介：

木聚糖酶(EC 3.2.1.8)主要由微生物产生，能催化水解木聚糖，也被称为戊聚糖酶或半纤维素酶，可分解酿造或饲料工业中的原料细胞壁以及 β -葡聚糖，降低酿造中物料的粘度，促进有效物质的释放，以及降低饲料中的非淀粉多糖，促进营养物质的吸收利用，因而广泛的应用于酿造和饲料工业中，碱性木聚糖酶（BAX）一般分离自最适生长pH为9-11的微生物。

BAX在碱性环境中催化木聚糖降解成还原性寡糖和单糖，在沸水浴条件下进一步与3,5-二硝基水杨酸发生显色反应，在540nm处有特征吸收峰，反应液颜色的深浅与酶解产生的还原糖量成正比，通过测定反应液在540nm吸光值增加速率，可计算BAX活力。

产品内容：

缓冲液：液体60mL×1瓶，4℃保存。

试剂一：液体7mL×1瓶，4℃避光保存。

试剂二：液体10mL×1瓶，4℃避光保存。

标准品：粉剂×1支，4℃保存。10mg木糖。临用前加入667 μ L蒸馏水配制成100 μ mol/mL的木糖标准液。再稀释50倍即2 μ mol/mL的木糖标准溶液备用。

需自备的仪器和用品：

天平、低温离心机、恒温水浴锅，可见分光光度计/酶标仪、微量玻璃比色皿/96孔板和蒸馏水。

操作步骤：

一、粗酶液提取

- 1、发酵液：发酵液于8000rpm，4℃，离心15min，取上清，作为待测样品。
- 2、酶干粉：称约1mg，加1mL缓冲液溶解，8000rpm，4℃，离心15min，取上清蒸馏水稀释10倍待测。
- 3、组织样品：称约0.1g组织，加入1mL缓冲液，冰上充分研磨。8000rpm，4℃，离心15min，取上清蒸馏水稀释10倍待测。

二、测定步骤

- 1、可见分光光度计/酶标仪预热30min以上，调节波长至540nm，蒸馏水调零。
- 2、样本测定（在EP管中加入下列试剂）

试剂名称（ μ L）	对照管	测定管	空白管	标准管
样品	60	60	-	-
2 μ mol/mL木糖 标准品	-	-	-	60
蒸馏水	-	-	60	-
缓冲液	90	90	90	90
试剂一	-	60	60	60



扫一扫 加微信

郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址：郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话：400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q: 807961520 731791866

邮箱：zzlybio@126.com

混匀，50℃水浴中反应30min，立即沸水浴中10min灭活。(注意不要让盖子爆开，以免进水，改变了反应体系)

试剂一	60	-	-	-
试剂二	90	90	90	90

混匀，沸水浴中显色5min(注意不要让盖子爆开，以免进水改变了反应体系)，冷却后吸取200μL于96孔板或比色皿中，尽快测定各管540nm下的吸光度，分别记为A测定、A对照、A标准、A空白。

三、BAX活性计算：

1、发酵液BAX活力计算：

酶活定义50℃，pH 9.0条件下，每毫升发酵液每分钟分解木聚糖产生1μmol还原糖所需的酶量为一个碱性木聚糖酶的活力单位。

$$\text{BAX 活力 (U/mL)} = \text{C标准} \times (\text{A测定} - \text{A对照}) \div (\text{A标准} - \text{A空白}) \div \text{T}$$

$$= 0.067 \times (\text{A测定} - \text{A对照}) \div (\text{A标准} - \text{A空白})$$

C标准：木糖标准溶液浓度，2μmol/mL；T：反应时间，30min。

2、酶干粉BAX活力计算：

酶活定义：50℃，pH 9.0条件下，每毫克酶每分钟分解木聚糖产生1μmol还原糖所需的酶量为一个碱性木聚糖酶的活力单位。

$$\text{BAX 活力 (U/mg)} = 10 \times \text{C标准} \times (\text{A测定} - \text{A对照}) \div (\text{A标准} - \text{A空白}) \times \text{V提取} \div \text{W1} \div \text{T}$$

$$= 0.67 \times (\text{A测定} - \text{A对照}) \div (\text{A标准} - \text{A空白}) \div \text{W1}$$

10：样本稀释倍数，10倍；C标准：木糖标准溶液浓度，2μmol/mL；V提取：加入缓冲液体积，1mL；W1：酶干粉重量，mg；T：反应时间，30min。

3、组织中BAX活力计算：

酶活定义：50℃，pH 9.0条件下，每mg组织蛋白每分钟分解木聚糖产生1μmol还原糖所需的酶量为一个碱性木聚糖酶的活力单位。

$$\text{ACX 活力 (U/mg prot)} = 10 \times \text{C标准} \times (\text{A测定} - \text{A对照}) \div (\text{A标准} - \text{A空白}) \times \text{V样品} \div (\text{V样品} \times \text{Cpr}) \div \text{T}$$

$$= 0.67 \times \Delta \text{A测定} \div \Delta \text{A标准} \div \text{Cpr}$$

(2) 按样品鲜重计算：

酶活定义：50℃，pH 9.0条件下，每克组织每分钟分解木聚糖产生1μmol还原糖所需的酶量为一个碱性木聚糖酶的活力单位。

$$\text{BAX 活力 (U/g 鲜重)} = 10 \times \text{C标准} \times (\text{A测定} - \text{A对照}) \div (\text{A标准} - \text{A空白}) \times \text{V提取} \div \text{W2} \div \text{T}$$

$$= 0.67 \times (\text{A测定} - \text{A对照}) \div (\text{A标准} - \text{A空白}) \div \text{W2}$$

10：样本稀释倍数，10倍；C标准：木糖标准溶液浓度，2μmol/mL；V提取：加入缓冲液体积，1mL；W2：样本鲜重，g；T：反应时间，30min；Cpr：样品蛋白浓度，mg/mL；V样品：加入的样品体积，0.06mL。

注意事项：

1、吸光度变化应该控制在0.01~1.2之间，否则加大样品量或稀释样品，注意计算公式中参与计算的稀释倍数要相应改变。

2、试剂盒2-8℃保存，保质期3个月，建议尽快使用。



扫一扫 加微信

郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址：郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话：400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q：807961520 731791866

邮箱：zzlybio@126.com