

土壤中性木聚糖酶 (S-NEX) 活性检测试剂盒 (可见分光光度法)

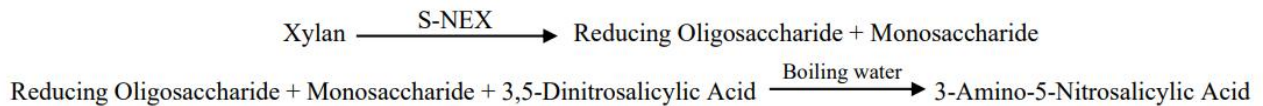
产品货号: BA2216

产品规格: 50T/24S

产品简介:

土壤中性木聚糖酶 (Soil neutral xylanase, S-NEX), 又称为土壤中性半纤维素酶, 主要分离自最适生长pH为6-8的微生物。

在中性环境中, S-NEX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S-NEX活性。



注意: 实验之前建议选择2-3个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

产品组成:

试剂名称	规格	保存条件
缓冲液	液体25mL×1瓶	2-8°C
试剂一	液体12mL×1瓶	2-8°C
试剂二	液体16mL×1支	2-8°C
标准品	粉剂×1支	2-8°C

溶液的配制:

1. 标准品: 10mg木糖。临用前加入667μL蒸馏水配制成100μmol/mL的木糖标准液, 2-8°C保存8周。

需自备的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿、天平、低温离心机、水浴锅、研钵、30~50 目筛、蒸馏水。

操作步骤:

一、样本处理 (可适当调整待测样本量, 具体比例可以参考文献)

1. 新鲜土样自然风干或 37°C烘箱风干, 过 30~50 目筛。

二、测定步骤

1. 可见分光光度计预热 30min 以上, 调节波长至 540nm, 蒸馏水调零。
2. 标准品的稀释: 临用前将标准品用蒸馏水稀释为 1.5、1.2、1、0.8、0.6、0.4μmol/mL 的标准溶液待测。
3. 标准品稀释表:

序号	稀释前浓度 (μmol/mL)	标准品体积 (μL)	蒸馏水体积 (μL)	稀释后浓度 (μmol/mL)
1	100	100	900	10
2	10	150	850	1.5
3	10	120	880	1.2
4	10	150	1350	1



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

5	1	400	100	0.8
6	1	300	200	0.6
7	1	200	300	0.4

备注：实验中每管需要 300 μ L。

4. 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
样本	0.1g	0.1g	-	-
缓冲液	400	400	-	-
试剂一	-	200	-	-
涡旋混匀，置于 50 $^{\circ}$ C 水浴锅中反应 2h，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），冷却至室温。				
试剂一	200	-	-	-
常温，12000g 离心 10min，取上清				
上清液	300	300	-	-
标准品	-	-	300	-
蒸馏水	-	-	-	300
试剂二	200	200	200	200
涡旋混匀，沸水浴中准确显色 5min（注意不要让盖子爆开，以免进水改变了反应体系），冷却至室温。				
蒸馏水	500	500	500	500
充分混匀，于 1mL 玻璃比色皿中测定 540nm 下的吸光度，分别记为 A 对照、A 测定、A 空白、A 标准。计算 ΔA 测定=A 测定-A 对照， ΔA 标准=A 标准-A 空白。空白管和标准曲线只需测 1-2 次。每个测定管需设一个对照管。				

三、S-NEX 计算公式

1. 标准曲线的绘制：

根据标准管的浓度（x， μ mol/mL）和吸光度 ΔA 标准（y， ΔA 标准），建立标准曲线。根据标准曲线，将 ΔA 测定（y， ΔA 测定）带入公式计算样本浓度（x， μ mol/mL）。

2. 土壤 S-NEX 活性计算：

酶活定义：50 $^{\circ}$ C，pH 7.0 条件下，每克土壤每小时分解木聚糖产生 1 μ mol 还原糖所需的酶量为一个中性木聚糖酶的活性单位。

$$\text{S-NEX 活性 (U/g 土样)} = x \times V \text{ 反总} \div W \div T \times F = 0.3 \times x \div W \times F$$

V 反总：反应体系总体积，0.6mL；W：样本质量，g；T：反应时间，2h；F：稀释倍数。

注意事项：

- 若样本 $\Delta A < 0.01$ ，可适当增大样本量或者延长 50 $^{\circ}$ C 反应时间后测定；若样本 $\Delta A > 1.5$ 或者 A 测定 > 1.5 时，可用蒸馏水稀释上清液后测定，注意同步修改计算公式中的稀释倍数。
- 建议使用螺旋管，防止沸水浴过程中盖子爆开，改变反应体系。



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