

土壤碱性木聚糖酶 (Soil Basic Xylanase, S-BAX) 测定试剂盒说明书

微量法 100T/48S

正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

测定意义：

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，BAX 一般分离自最适生长 pH 为 9-11 的微生物。

测定原理：

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。

组成：

产品名称	SSQ095-100T/48S	Storage
缓冲液：液体	10ml	4°C
试剂一：液体	3ml	4°C避光
试剂二：液体	10ml	4°C避光
说明书	一份	

自备仪器和用品：

天平、常温离心机、震荡仪、恒温水浴锅、可见分光光度计/酶标仪、微量石英比色皿/96 孔板。

样品处理：

新鲜土样风干，过 30-50 目筛。

测定操作表：

- 1、分光光度计/酶标仪预热 30min，调节波长至 540nm。
- 2、操作表



	对照管	测定管
土样 (g)	0.02	0.02
缓冲液 (μl)	150	100
试剂一 (μl)		50
混匀, 50°C震荡反应 30min, 立即 90°C水浴 10min, 8000g, 25°C离心 10min, 取上清 100μl		
试剂二 (μl)	100	100
混匀, 90°C水浴中显色 5min, 取 180μl 于微量石英比色皿/96 孔板测定 540nm 处吸光值 A, 分别记为 A 对照管、A 测定管, $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$ 。		

S-BAX 计算公式:

a. 用微量石英比色皿测定的计算公式如下

标准曲线: $y = 2.8432x - 0.0293$, $R^2 = 0.9985$

酶活定义: 50°C, pH9.0 条件下, 每克土壤每天分解木聚糖产生 1μmol 还原糖所需的酶量为一个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{S-BAX 活力 } (\mu\text{mol/d/g 土样}) &= (\Delta A + 0.0293) \div 2.8432 \times V_{\text{反总}} \times 10^3 \div W \div T \div 150 \\ &= 16.88 \times (A_{540} + 0.0058) \div W \end{aligned}$$

V 反总: 反应总体积, 0.15ml; T: 反应时间, 1/48d; 1000: 1mmol/L = 10³μmol/L; 150: 木糖分子量。

b. 用 96 孔板测定的计算公式如下

标准曲线: $y = 1.4216x - 0.0293$, $R^2 = 0.9985$

酶活定义: 50°C, pH9.0 条件下, 每克土壤每天分解木聚糖产生 1μmol 还原糖所需的酶量为一个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{S-BAX 活力 } (\mu\text{mol/d/g 土样}) &= (\Delta A + 0.0293) \div 1.4216 \times V_{\text{反总}} \times 10^3 \div W \div T \div 150 \\ &= 33.76 \times (A_{540} + 0.0058) \div W \end{aligned}$$

V 反总: 反应总体积, 0.15ml; T: 反应时间, 1/48d; 1000: 1mmol/L = 10³μmol/L; 150: 木糖分子量。

注意事项:

1. 保证震荡反应 30min, 使酶与底物充分接触。
2. 注意 90°C水浴防止爆开, 以免改变反应体系。

