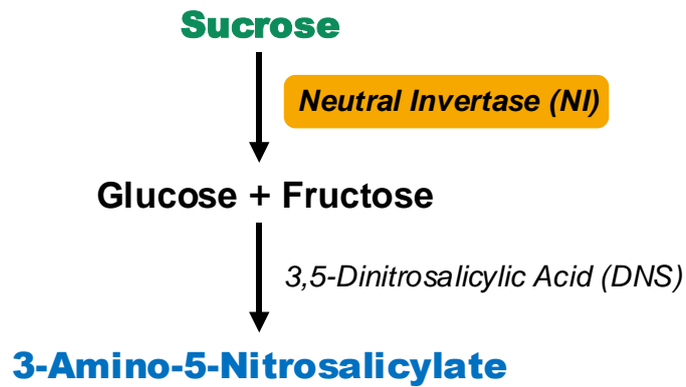




中性转化酶 (NI) 活性检测试剂盒
Neutral Invertase (NI) Activity Assay Kit



北京盒子生工科技有限公司
Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.



中性转化酶 (NI) 活性检测试剂盒

Neutral Invertase (NI) Activity Assay Kit

一、产品描述

蔗糖作为植物体内主要的光合产物和运输物质，其代谢强弱对许多生理活动都会产生显著影响。蔗糖转化酶 (Invertase, Ivr) 作为催化蔗糖降解的重要酶类，其活性测定对于光合产物贮存、转运及累积的分析具有重要意义。根据蔗糖转化酶最适 pH 可分为酸性转化酶 (AI) 和中性转化酶 (NI) 两种类型，中性转化酶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。

中性转化酶能够催化蔗糖分解生成葡萄糖和果糖，进一步与 3,5-二硝基水杨酸反应，生成棕红色氨基化合物，产物在 540 nm 处具有特征吸收峰，通过吸光值变化即可表征中性转化酶的活性。

二、产品内容

名称	试剂规格	储存条件	使用方法及注意事项
提取液	液体 60 mL×1 瓶	4°C 保存	-
试剂一	粉剂×1 瓶	4°C 保存	使用前加入 15 mL 试剂二充分溶解 (未使用完试剂及时置于 4°C 保存)
试剂二	液体 30 mL×1 瓶	4°C 保存	-
试剂三	液体 20 mL×1 瓶	4°C 避光保存	-
标准品	粉剂×1 支 (10 mg 葡萄糖标准品)	4°C 保存	使用前加入 1 mL 蒸馏水充分溶解 (即为 10 mg/mL 葡萄糖标准液)
标准稀释液的制备：将 10 mg/mL 葡萄糖标准液使用蒸馏水稀释至 2.0、1.6、1.2、0.8、0.6、0.3 mg/mL 即为标准稀释液。			

序号	1	2	3	4	5	6
稀释前浓度 (mg/mL)	10	10	10	10	10	0.6
标准液体积 (μL)	100	80	60	40	30	200
蒸馏水体积 (μL)	400	420	440	460	470	200
稀释后浓度 (mg/mL)	2.0	1.6	1.2	0.8	0.6	0.3

三、产品使用说明

测定过程中所需要的仪器和试剂：可见分光光度计/酶标仪、微量玻璃比色皿（光径 10 mm）/96 孔板、研钵/匀浆器、可调式移液器、台式离心机、恒温水浴/培养箱和蒸馏水。

1.粗酶液的制备（可根据预实验结果适当调整样本量及比例）

按照组织质量（g）：提取液体积（mL）为 1：（5-10）的比例（建议称取 0.1 g 组织，加入 1 mL 提取液）处理样品，冰浴匀浆，4°C 12000 g 离心 10 min，取上清即为**粗酶液**，置于冰上待测。

2.测定步骤

①分光光度计或酶标仪预热 30 min 以上，调节波长至 540 nm，蒸馏水调零。

②在离心管中依次加入下列试剂：

试剂	测定管 (μL)	对照管 (μL)	标准管 (μL)	空白管 (μL)
粗酶液	50	50	-	-
标准稀释液	-	-	50	-
蒸馏水	-	-	-	50
试剂一	200	-	-	-
试剂二	-	200	200	200
①充分混匀，37°C准确反应 30 min；				
②立即沸水浴处理 10 min，冷却至室温；				
③ 4°C 12000 g 离心 5 min，取上清；				
上清液	200	200	200	200
试剂三	120	120	120	120
充分混匀，沸水浴处理 10 min，冷却至室温				

注：沸水浴处理时注意密封以防止水分散失。

吸光值测定：吸取 200 μL 反应液至 96 孔板或微量玻璃比色皿中，测定 540 nm 处吸光值，记为 A 测定、A 对照、A 标准和 A 空白；计算 ΔA 测定=A 测定-A 对照， ΔA 标准=A 标准-A 空白。注：空白管只需测定 1-2 次，每个样品均需设一个对照管。

标准曲线的建立：以 2.0、1.6、1.2、0.8、0.6、0.3 mg/mL 为横坐标（x），以其对应的 ΔA 标准为纵坐标（y），绘制标准曲线，得到线性回归方程 $y=kx+b$ ，将 ΔA 测定带入公式得到 x（mg/mL）。

3.中性转化酶（NI）活性计算

①按组织蛋白浓度计算

单位定义：37°C条件下，每 mg 蛋白每分钟生成 1 μg 还原糖定义为一个酶活力单位。

$$\text{NI (U/mg prot)} = \frac{x \times V_{\text{提}} \times 1000}{\text{Cpr} \times V_{\text{提}} \times T} = \frac{33.33 \times x}{\text{Cpr}}$$

②按组织样本质量计算

单位定义：37°C条件下，每 g 组织每分钟生成 1 μg 还原糖定义为一个酶活力单位。

$$\text{NI (U/g)} = \frac{x \times V_{\text{提}} \times 1000}{W \times T} = \frac{33.33 \times x}{W}$$

注释： V 提：粗酶液总体积，1 mL；Cpr：样本蛋白浓度，mg/mL；W：样本质量，g；T：反应时间，30 min；1000：单位换算系数，1 mg/mL=1000 μg/mL。

四、注意事项

- ①若测定吸光值超出标准线性吸光值范围：高于最高值建议将粗酶液适当稀释后再进行测定；低于最低值建议适当增加样本或延长反应时间后再进行测定，计算时相应修改；
- ②加入试剂三沸水浴处理 10 min 后若出现混浊物，建议离心去除后，取上清再进行吸光值测定；
- ③提取液中含有一定浓度蛋白（约 1 mg/mL），测定样品蛋白浓度时需减去提取液自身蛋白含量；
- ④为保证结果准确且避免试剂损失，测定前请仔细阅读说明书（以实际收到说明书内容为准），确认试剂储存和准备是否充分，操作步骤是否清楚，且务必取 2-3 个预期差异较大的样本进行预测定，过程中问题请您及时与工作人员联系。

For Research Use Only. Not for Use in Diagnostic Procedures.

boxbio

Manufactured and Distributed by

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.
Liandong U Valley, Tongzhou District, Beijing, China

TEL: 400-805-8228

E-MAIL: techsupport@boxbio.cn

Copyright © 2020 Boxbio, All Rights Reserved.

