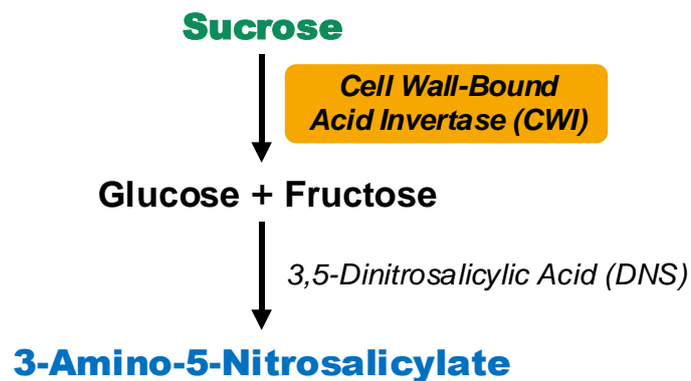




细胞壁结合酸性转化酶 (CWI) 活性检测试剂盒
Cell Wall-Bound Acid Invertase (CWI) Activity Assay Kit



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



细胞壁结合酸性转化酶 (CWI) 活性检测试剂盒

Cell Wall-Bound Acid Invertase (CWI) Activity Assay Kit

一、产品描述

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), 其中酸性转化酶根据亚细胞定位的差异又分为可溶性酸性转化酶 (Soluble Acid Invertase, SAI) 和细胞壁结合酸性转化酶 (Cell Wall-Bound Acid Invertase, CWI), 细胞壁结合酸性转化酶以离子键的形式结合在细胞壁上, 在蔗糖卸载、蔗糖质外运输、植物生长发育及抵抗胁迫过程中起着重要作用。

细胞壁结合酸性转化酶能够催化蔗糖分解生成还原糖, 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细胞壁结合酸性转化酶的活性。

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 A	液体 30 mL×1 瓶	4°C 保存	-
提取液 B	液体 50 mL×1 瓶	4°C 保存	-
试剂一	粉剂×1 瓶	4°C 保存	使用前加入 25 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 60 mL×1 瓶	4°C 保存	-
试剂三	液体 40 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 1.0、0.8、0.6、0.4、0.3、0.15 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	0.3
标准液体积 (μL)	100	80	60	40	30	500
蒸馏水体积 (μL)	900	920	940	960	970	500
稀释后浓度 (mg/mL)	1.0	0.8	0.6	0.4	0.3	0.15

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、1 mL 玻璃比色皿（光径 10 mm）、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）

①按照组织质量（g）：提取液 A 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 A）处理样品，冰浴匀浆，4°C 12000 g 离心 10 min，弃上清，留沉淀；

②沉淀中加入 1 mL 蒸馏水，充分振荡混匀，4°C 12000 g 离心 10 min，弃上清，留沉淀；

③沉淀中加入 1 mL 提取液 B，充分振荡混匀，4°C 浸提 15 h，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	200	200	-	-
标准稀释液	-	-	200	-
蒸馏水	-	-	-	200
试剂一	800	-	-	-
试剂二	-	800	800	800
充分混匀，37°C 准确反应 30 min 立即沸水浴处理 10 min，冷却至室温				
试剂三	500	500	500	500
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 1 mL 反应液于 1 mL 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 $\Delta A_{\text{测定}} = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ ， $\Delta A_{\text{标准}} = A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}$ 。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 1.0、0.8、0.6、0.4、0.3、0.15 mg/mL 为横坐标 (x)，以其对应的 $\Delta A_{\text{标准}}$ 为纵坐标 (y)，绘制标准曲线，得到线性回归方程 $y = kx + b$ ，将 $\Delta A_{\text{测定}}$ 带入公式得到 x (mg/mL)。

3. 细胞壁结合酸性转化酶 (CWI) 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 蛋白每分钟催化生成 1 μg 还原糖定义为一个酶活力单位。

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

②按组织质量计算

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

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

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使用提取液 B 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.

