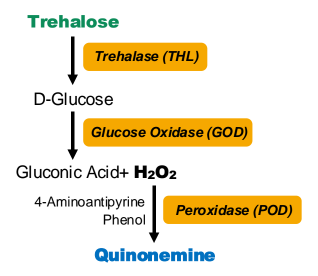


# 海藻糖酶(THL)活性检测试剂盒 Trehalase (THL) Activity Assay Kit



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



















Catalog Number **AKSU051M**Storage Temperature **2-8°C**Size **120T/50S** 

**Microanalysis Methods** 

## 海藻糖酶(THL)活性检测试剂盒 Trehalase (THL) Activity Assay Kit

#### 一、产品描述

海藻糖酶广泛存在于微生物、昆虫、植物和无脊椎动物中,作为海藻糖代谢过程中的重要水解酶,能够特异性地将海藻糖水解为葡萄糖,在葡萄糖转运、能量贮存和抗逆方面具有重要作用。

海藻糖酶能够催化海藻糖生成葡萄糖,葡萄糖氧化酶(Glucose Oxidase, GOD)催化葡萄糖氧化 为葡萄糖酸,并释放  $H_2O_2$ ; 过氧化物酶(Peroxidase, POD)催化  $H_2O_2$  氧化 4-氨基安替比林偶联酚, 生成红色醌类化合物,产物在  $505\,\mathrm{nm}$  处具有特征吸收峰,通过吸光值变化即可表征海藻糖酶的活性。

## 二、产品内容

名称	试剂规格	储存条件	使用说明及注意事项
提取液	液体 60 mL×1 瓶	4℃保存	-
试剂一	粉剂×1 瓶	4℃保存	使用前加入 6 mL 试剂二充分溶解 (现用现配)
试剂二	液体 12 mL×1 瓶	4℃保存	-
试剂三	液体 15 mL×1 瓶	4℃保存	-
试剂四	液体 15 mL×1 瓶	4℃避光保存	-
标准液	液体 1 mL×1 支	4℃保存	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 0.6、0.5、0.4、0.3、0.2、0.1 mg/mL 即为标准稀释液。

序号	A	1	2	3	4	5	6
稀释前浓度(mg/mL)	10	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0
标准液体积(μL)	100	150	100	100	150	100	50
蒸馏水体积(μL)	900	100	100	150	350	400	450
稀释后浓度(mg/mL)	1.0	0.6	0.5	0.4	0.3	0.2	0.1

#### 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。

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.



### 1.粗酶液制备(可根据预实验结果适当调整样本量及比例)

- ①组织:按照组织质量(g):提取液体积(mL)为1:(5-10)的比例(建议称取0.1g组织,加入1mL提取液)处理样品,冰浴匀浆,4℃8000g离心10min,取上清液置于冰上待测。
- ②细菌或细胞: 离心收集细菌或细胞至离心管内, 按照细菌或细胞数量 $(10^4 \, \text{个})$ : 提取液体积(mL)为 (500-1000): 1 的比例(建议 500 万细菌或细胞加入 1 mL 蒸馏水)处理样品, 冰浴超声破碎(功率 20%或 200 W, 超声 3 s, 间隔  $10 \, \text{s}$ , 重复  $30 \, \text{次}$ ),  $4^{\circ}\text{C}$  8000 g 离心  $10 \, \text{min}$ , 取上清置于冰上待测。
- ③血清(浆)、培养液等液体样本: 吸取 100 μL 液体样本, 加入 900 μL 提取液, 充分混匀, 4℃ 8000 g 离心 10 min, 取上清液置于冰上待测。

#### 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 505 nm,蒸馏水调零。
- ②THL 工作液的制备 (现用现配): 根据使用量按照试剂三: 试剂四 = 1:1 的体积比配置。
- ③在离心管中依次加入下列试剂:

试剂	测定组 (μL)	对照组 (μL)	标准组 (µL)	空白组 (μL)
粗酶液	60	60	-	-
试剂一	100	-	-	-
试剂二	-	100	-	-

- ①充分混匀, 45℃准确反应 15 min
- ②立即 95℃水浴处理 5 min, 冷却至室温
  - ③4℃ 12000 g 离心 10 min,取上清

在96孔板或离心管中依次加入下列试剂:

上清液	20	20	-	-
标准稀释液	-	-	20	-
蒸馏水	-	-	-	20
THL 工作液	180	180	180	180

充分混匀, 37℃显色 15 min

吸光值测定:测定 505 nm 处吸光值,记为 A 测定、A 对照、A 标准和 A 空白;计算 $\Delta$ A 测定=A 测定-A 对照, $\Delta$ A 标准=A 标准-A 空白。注:空白组只需测定 1-2 次,每个样品均需设一个对照组。

**标准曲线的建立:** 以 0.6、0.5、0.4、0.3、0.2、0.1 mg/mL 为横坐标(x),以其对应的 $\Delta A$  标准为 纵坐标(y),绘制标准曲线,得到标准方程 y=kx+b,将 $\Delta A$  测定带入公式中得到 x (mg/mL)。

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.

#### 3.海藻糖酶 (THL) 活性计算

①按组织蛋白浓度计算

单位定义: 每 mg 组织蛋白在反应体系中每分钟生成 1 μg 葡萄糖定义为一个酶活力单位。

$$THL$$
 (U/mg prot) =  $\frac{1000 \times x \times V$  酶促  $}{Cpr \times V \not H \times T} = \frac{177.78 \times x}{Cpr}$ 

②按组织样本质量计算

单位定义: 每g组织在反应体系中每分钟生成1ug葡萄糖定义为一个酶活力单位。

THL (U/g) = 
$$\frac{1000 \times x \times V \times W \times W}{W \times V \times W} = \frac{177.78 \times x}{W}$$

③按细菌或细胞数量计算

单位定义:每10<sup>4</sup>个细菌或细胞在反应体系中每分钟生成1μg葡萄糖定义为一个酶活力单位。

THL(U/10<sup>4</sup> cell) = 
$$\frac{1000 \times x \times V \times V \oplus W}{\text{细菌或细胞数量} \times V \times W} = \frac{177.78 \times x}{\text{细菌或细胞数量}}$$

④按液体样本体积计算

单位定义: 每 mL 液体样本在反应体系中每分钟生成 1 μg 葡萄糖定义为一个酶活力单位。

THL(U/mL) = 
$$\frac{1000 \times x \times V \times V$$
 酶促  
V 样×V 液×T = 1777.78×x

**注释:** V样: 反应体系中加入粗酶液的体积, 0.06 mL; V 酶促: 酶促反应总体积, 0.16 mL; V 提: 粗酶液总体积, 1 mL; V液: 提取过程中加入液体样本的体积, 0.1 mL; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 细菌或细胞数量: 以万计; T: 反应时间, 15 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吸光值线性范围:高于最高值建议将上清液适当稀释后再进行测定,低于最低值建议适当增加样本量重新制备粗酶液后再进行测定,计算时相应修改;
- ②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.

















