

果胶甲基反式消除酶(PMTE)活性检测试剂盒 Pectin Methyltranseliminase (PMTE) Activity Assay Kit





















Catalog Number **AKSU089U**Storage Temperature **2-8°C**Size **50T/24S**

Ultraviolet Spectrophotometry

果胶甲基反式消除酶(PMTE)活性检测试剂盒 Pectin Methyltranseliminase (PMTE) Activity Assay Kit

一、产品描述

果胶甲基反式消除酶可催化果胶的去甲基化反应,能够将甲基化位点上的甲基基团转化为羧基,通过对果胶的降解和修饰作用,直接影响果实成熟和果胶的功能,在植物生长发育、花器官发育、果实成熟软化、与病原微生物相互作用等生理过程中发挥着重要作用。

果胶甲基反式消除酶可催化果胶反应生成不饱和醛酸,产物在232 nm 处具有特征吸收峰,通过吸光值变化速率即可表征果胶甲基反式消除酶的活性。

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	液体 40 mL×1 瓶	4℃保存	-
试剂二	液体 6 mL×1 瓶	4℃保存	-
试剂三	粉剂×1 瓶	4℃保存	使用前加入 4 mL 试剂一充分溶解 (60°C加热并剧烈振荡或超声以促进溶解)

三、产品使用说明

测定过程中所需要的仪器和试剂:紫外分光光度计、1 mL 石英比色皿(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1 mL提取液)处理样品,冰浴匀浆,4℃12000g离心10 min,取上清置于冰上待测。
- 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 $(建议 \, 500 \, \text{万个细菌或细胞加入} \, 1 \, \text{mL}$ 提取液)处理样品,冰浴超声破碎(功率 20%或 $200\,\text{W}$,超声 $3\,\text{s}$,间隔 $10\,\text{s}$,重复 $30\,\text{次}$), $4\,\text{°C}\, 12000\,\text{g}$ 离心 $10\,\text{min}$,取上清置于冰上待测。
 - ③培养液等液体样本:直接测定或适当稀释后再进行测定,若样本浑浊需离心后取上清测定。 Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.



2.测定步骤

- ①紫外分光光度计预热 30 min 以上,调节波长至 232 nm,蒸馏水调零。
- ②检测工作液 A 的制备 (现用现配):根据使用量按试剂一:试剂二:试剂三=16:4:1 体积比配制,充分混匀即为检测工作液 A,配制后 24 h 有效。
- ③检测工作液 B 的制备 (现用现配): 根据使用量按试剂一: 蒸馏水: 试剂三=16:4:1 体积比配制, 充分混匀即为检测工作液 B, 配制后 24 h 有效。
 - ④在离心管中依次加入下列试剂 (避光条件下进行):

试剂	测定组	对照组			
ω()ī((μL)	(μL)			
粗酶液	100	100			
检测工作液 A	900	-			
检测工作液B	-	900			
充分混匀, 30℃避光反应 30 min					

吸光值测定: 测定 232 nm 处吸光值,记为 A 测定和 A 对照;计算 $\Delta A = A$ 测定-A 对照。注:每个样品均需设一个对照组。

3.果胶甲基反式消除酶(PMTE)活性计算

①按组织蛋白浓度计算

单位定义:每 mg 组织蛋白每分钟生成 1 nmol 不饱和醛酸定义为一个酶活力单位。

PMTE (U/mg prot) =
$$\frac{\Delta A \times V \cancel{E} \times 10^9}{\epsilon \times d \times V \cancel{E} \times Cpr \times T} = \frac{72.46 \times \Delta A}{Cpr}$$

②按组织样本质量计算

单位定义:每g组织样本每分钟生成1nmol不饱和醛酸定义为一个酶活力单位。

PMTE(U/g) =
$$\frac{\Delta A \times V \cancel{E} \times V \cancel{K} \times V \cancel{K} \times 10^9}{\varepsilon \times d \times V \cancel{K} \times W \times T} = \frac{72.46 \times \Delta A}{W}$$

③按细菌或细胞数量计算

单位定义:每10⁴个细菌或细胞每分钟生成1 nmol 不饱和醛酸定义为一个酶活力单位。

PMTE(U/10⁴ cell) =
$$\frac{\Delta A \times V \ \textit{反} \ \textit{\&} \times V \ \textit{样} \ \textit{\&} \times 10^9}{\epsilon \times d \times V \ \textit{\#} \times \text{细菌或细胞数量} \times T} = \frac{72.46 \times \Delta A}{\text{细菌或细胞数量}}$$

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.

④按液体样本体积计算

单位定义:每 mL 液体样本每分钟生成 1 nmol 不饱和醛酸定义为一个酶活力单位。

PMTE(U/mL) =
$$\frac{\Delta A \times V \cancel{L} \times 10^9}{\epsilon \times d \times V \cancel{H} \times T} = 72.46 \times \Delta A$$

注释: V样: 反应体系中加入粗酶液的体积, 0.1 mL; V 样总: 粗酶液总体积, 1 mL; V 反总: 反应体系总体积, 1×10⁻³ L; ε: 不饱和醛酸摩尔消光系数, 4.6×10³ L/mol/cm; d: 1 mL 石英比色皿光径, 1.0 cm; 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, 30 min; 10⁹: 单位换算系数, 1 mol/L=10⁹ nmol/L。

四、注意事项

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.

















