

土壤碱性木聚糖酶（S-BAX）活性检测试剂盒（微量法）

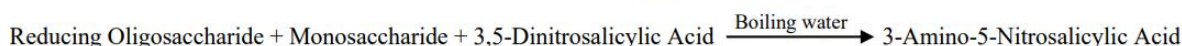
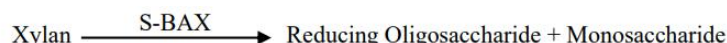
产品货号：BA2209

产品规格：100T/48S

产品简介：

土壤碱性木聚糖酶（Soil basic xylanase, S-BAX），又称为土壤碱性半纤维素酶，主要分离自最适生长pH为9-11的微生物。

在碱性环境中，S-BAX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S-BAX活力。



注意：实验之前建议选择2-3个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

产品组成：

试剂名称	规格	保存条件
缓冲液	液体25mL×1瓶	2-8℃
试剂一	液体12mL×1瓶	2-8℃
试剂二	液体13mL×1瓶	2-8℃
标准品	粉剂×1支	2-8℃

溶液的配制：

1. 标准品：10mg木糖。临用前加入667μL标准品稀释液配制成100μmol/mL的木糖标准液，2-8℃保存8周。

需自备的仪器和用品：

可见分光光度计/酶标仪、微量玻璃比色皿/96孔板、天平、低温离心机、水浴锅、研钵、30~50目筛、蒸馏水。

操作步骤：

一、样本处理（可适当调整待测样本量，具体比例可以参考文献）

新鲜土样自然风干或37℃烘箱风干，过30~50目筛。

二、测定步骤

1. 可见分光光度计/酶标仪预热30min以上，调节波长至540nm。分光光度计用蒸馏水调零。
2. 标准品的稀释：临用前将标准品用蒸馏水稀释为2、1.5、1.2、1、0.8、0.4、0.2μmol/mL的标准溶液待测。
3. 标准品稀释表：

序号	稀释前浓度(μmol/mL)	标准品体积(μL)	蒸馏水体积(μL)	稀释后浓度(μmol/mL)
1	100	100	900	10
2	10	200	800	2
3	10	150	850	1.5
4	10	120	880	1.2
5	10	100	900	1
6	1	200	50	0.8



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司
 Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址：上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话：400-611-0007 13671551480

Q Q：807961520

邮箱：saintbio@126.com

http://www.saint-bio.com

7	1	100	150	0.4
8	1	50	200	0.2

备注：实验中每管需要 150 μ L。

4. 样本测定（在 EP 管中加入下列试剂）

试剂名称 (μ L)	对照管	测定管	空白管	标准管
样本	0.05g	0.05g	-	-
缓冲液	200	200	-	-
试剂一	-	100	-	-
涡旋混匀，置于 50 $^{\circ}$ C 水浴锅中反应 2h，立即沸水浴中 10min 灭活。（注意不要让盖子爆开，以免进水，改变了反应体系），冷却至室温。			-	-
试剂一	100	-	-	-
常温，12000g 离心 10min，取上清			-	-
上清液	150	150	-	-
蒸馏水	-	-	150	-
标准品	-	-	-	150
试剂二	100	100	100	100
涡旋混匀，沸水浴中准确显色 5min(注意不要让盖子爆开，以免进水改变了反应体系)，冷却至室温后，吸取 200 μ L 于 96 孔板或微量玻璃比色皿中，测定各管 540nm 下的吸光度，分别记为 A 对照、A 测定、A 空白、A 标准。计算 ΔA 测定=A 测定-A 对照， ΔA 标准=A 标准-A 空白。空白管和标准曲线只需测 1-2 次。每个测定管需设一个对照管。				

三、S-BAX 计算公式

1. 标准曲线的绘制：

根据标准管的浓度（x， μ mol/mL）和吸光度 ΔA 标准（y， ΔA 标准），建立标准曲线。根据标准曲线，将 ΔA 测定（y， ΔA 测定）带入公式计算样本浓度（x， μ mol/mL）。

2. 土壤 S-ACX 活性计算：

酶活定义：50 $^{\circ}$ C，pH9.0 条件下，每克土壤每小时分解木聚糖产生 1 μ mol 还原糖所需的酶量为一个碱性木聚糖酶的活性单位。

$$S-BAX \text{ 活性 (U/g 土样)} = x \times V \text{ 反总} \div W \div T \times F = 0.15 \times x \div W \times F$$

V 反总：反应体系总体积，0.3mL；W：样本质量，g；T：反应时间，2h；F：稀释倍数。

注意事项：

- 若样本 $\Delta A < 0.01$ ，可适当增大样本量或者 50 $^{\circ}$ C 反应时间后测定；若样本 $\Delta A > 1.5$ 或者 A 测定 > 1.5 时，可用蒸馏水稀释上清液后测定，注意同步修改计算公式中。
- 建议使用螺旋管，防止沸水浴过程中盖子爆开，改变反应体系。



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司
Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址：上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话：400-611-0007 13671551480

Q Q：807961520

邮箱：saintbio@126.com

http://www.saint-bio.com