β-半乳糖苷酶 (β-Galactosidase, β-GAL) 试剂盒说明书

(微板法 48 样)

一、产品简介:

β-半乳糖苷酶(β-GAL,EC 3.2.1.23)又称β-D-半乳糖苷半乳糖基转移酶,简称乳糖酶, 专一性作用于β-D-半乳糖苷类化合物的酶,广泛用于生化分析、医学和食品等领域。

本试剂盒提供一种简单,灵敏,快速的测定方法,β-GAL 分解对-硝基苯-β-D-吡喃半乳糖苷生成对-硝基苯酚,后者在 405nm 有最大吸收峰,通过测定吸光值升高速率来计算 β-GAL 活性。

二、测试盒组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉剂 mg×1 支	4℃保存	临用前加 1.5ml 水。
试剂二	液体 5mL×1 瓶	4℃保存	
试剂三	液 20mL×1 瓶	4℃保存	
标准品	粉剂×1 支	4℃保存	若重新做标曲,则用到该试剂。

三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、研钵、冰。

四、β-半乳糖苷酶 (β-GAL) 活性测定:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定,了解本批样品情况,熟悉实验流程,避免实验样本和试剂浪费!

1、样本制备:

① 组织样本: 称取约 0.1g 组织(水分充足的样本可取 0.5g),加入 1mL 提取液,冰浴 匀浆,然后 12000rpm,4°C,离心 10min,取上清作为粗体液,置于冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照组织质量(g): 提取液体积(mL)为 1: $5\sim10$ 的比例进行提取

② 细菌或细胞: 先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;取约 500 万细菌或细胞,加入 1mL 提取液,超声波破碎细菌或细胞(冰浴,功率 20%或 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次);15000 rpm 4°C离心 10min,取上清,置冰上待测。

【注】: 若增加样本量, 可按照细菌或细胞数量(10^4 个): 提取液体积(mL)为 $500\sim1000:1$ 比例进行提取。

③ 液体样本:直接检测。若浑浊,离心后取上清检测。

2、上机检测:

- ① 酶标仪预热 30min 以上,温度设定 37℃,波长设定为 405nm。
- ② 在 EP 管中依次加入:

试剂名称(μL)	测定管	对照管			
样本	10	10			
试剂一	25				
蒸馏水		25			
试剂二	35	35			
迅速混匀,37℃保温 30min					
试剂三	180	180			
退勺 取 200uL 转移到 06 7 板由 405nm 协测完吸来值					

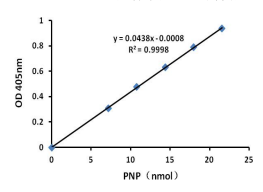
混匀,取 200μL 转移到 96 孔板中, 405nm 处测定吸光值 |

A, ΔA=A 测定-A 对照 (每个测定管需设一个对照管)。

【注】: 若 ΔA 过小,可增加样本上样量 V1(如增至 $30\mu L$,则试剂三相应减少),或延长保温时间(如: $40\min$ 或更长),则改变后的 V1 或 T 需重新代入计算公式计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.0438x - 0.0008: x 是标准品 PNP 的质量 (nmol), y 是ΔA。



2、按样本蛋白浓度计算:

单位定义:每毫克组织蛋白每分钟产生 1nmol 对-硝基苯酚定义为一个酶活性单位。

β-GAL 活性(nmol/min/mg prot)=[(ΔA+0.0008)÷0.0438]÷(V1×Cpr)÷T=76.1×(ΔA+0.0008)÷Cpr 3、按样本鲜重计算:

单位定义:每克组织每分钟产生 1nmol 对-硝基苯酚定义为一个酶活性单位。

β-GAL 活性(nmol/min/g 鲜重)=[(Δ A+0.0008)÷0.0438]÷(W×V1÷V)÷T=76.1×(Δ A+0.0008)÷W 4、按细菌或细胞密度计算:

单位定义:每1万个细菌或细胞每分钟产生 1nmol 对-硝基苯酚定义为一个酶活性单位。 β-GAL 活性(nmol/min/10⁴cell)=[(Δ A+0.0008)÷0.0438]÷(500×V1÷V)÷T=0.152×(Δ A+0.0008) 5、按液体体积:

单位定义: 每毫升液体每分钟产生 1nmol 对-硝基苯酚定义为一个酶活性单位。 β-GAL 活性(nmol/min/mL)=[(ΔA +0.0008)÷0.0438]÷V1÷T=76.1×(ΔA +0.0008)

V---加入提取液体积, 1mL; V1---加入反应体系中样本体积, 0.01mL;

W---样本质量, g; T---反应时间, 30min;

PNP 对分子质量---139.11; 500---细胞或细菌数量, 万;

Cpr---样本蛋白质浓度,mg/mL,建议使用本公司的BCA蛋白含量检测试剂盒。

附:标准曲线制作过程:

- 1 制备标准品母液(1mg/mL): 向标准品 EP 管里面加入 1ml 蒸馏水。
- 2 把母液用蒸馏水稀释成以下浓度梯度的标准品: 0, 0.1, 0.15, 0.2, 0.25, 0.3mg/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 在 EP 管加入: 10μL 标准品+25μL 蒸馏水+35μL 试剂二+180μL 试剂三,混匀,取 200μL 至 96 孔板中,于 405nm 下读取吸光值。
- 4 根据结果制作标准曲线。