

## 纤维素酶（cellulase, CL）/羧甲基纤维素酶活性测定

### 试剂盒说明书

#### 分光光度法 50 管/24 样

**注 意：**正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

**测定意义：**

CL (EC 3.2.1.4) 存在于细菌、真菌和动物体内，能够催化纤维素降解，是一类可广泛应用于医药、食品、棉纺、环保及可再生资源利用等领域的酶制剂。

**测定原理：**

采用蒽酮比色法测定CL催化羧甲基纤维素钠降解产生的还原糖的含量。

**需自备的仪器和用品：**

可见分光光度计、水浴锅、可调式移液器、1mL 玻璃比色皿、研钵、冰、浓硫酸和蒸馏水。

**试剂的组成和配制：**

提取液：液体 50mL×1 瓶，4℃保存；

试剂一：液体 6mL×1 瓶，4℃保存；

试剂二：液体 40mL×1 瓶，4℃保存；

试剂三：粉剂×1 瓶，4℃保存； 临用前加入 5mL 蒸馏水和 45mL 浓硫酸充分溶解待用。

**样品测定的准备：**

1、细菌或培养细胞：先收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；按照细菌或细胞数量（ $10^4$  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 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）；8000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

2、组织：按照组织质量（g）：提取液体积(mL)为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液），进行冰浴匀浆。8000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

3、血清（浆）样品：直接检测。

**测定步骤：**

1、 分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 620nm，蒸馏水调零。

2、 加样表（在 EP 管中依次加入下列试剂）：

试剂名称	对照管	测定管
样本	100	100
试剂一（ $\mu\text{L}$ ）		180
试剂二（ $\mu\text{L}$ ）	740	740

蒸馏水 (μL)	360	180
----------	-----	-----

37℃振荡反应 1h 后, 90℃水浴 15min (盖紧, 防止水分散失), 冷却后

8000g 25℃离心 10min, 取上清, 得糖化液

糖化液 (μL)	350	350
试剂三 (μL)	650	650

混匀, 90℃水浴 10min (盖紧, 防止水分散失), 冷却, 620nm 处蒸馏水调零, 测定吸光值 A, 计算  $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$ 。每个测定管设一个对照管。

### CL 活力计算:

1、标准条件下测定的回归方程为  $y = 5.018x - 0.0462$ ; x 为标准品浓度 (mg/mL), y 为吸光值。

2、血清 (浆) CL 活力的计算

单位的定义: 每 mL 血清 (浆) 每分钟催化产生 1μg 葡萄糖定义为一个酶活力单位。

CL 活力(μg /min/mL) =  $[1000 \times (\Delta A + 0.0462) \div 5.018 \times V_{\text{反总}}] \div V_{\text{样}} \div T = 39.8 \times (\Delta A + 0.0462)$

3、细胞、细菌和组织中 CL 活力的计算

(1) 按照蛋白浓度计算

单位的定义: 每 mg 组织蛋白每分钟催化产生 1μg 葡萄糖定义为一个酶活力单位。

CL 活力(μg /min/mg prot) =  $[1000 \times (\Delta A + 0.0462) \div 5.018 \times V_{\text{反总}}] \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T$   
 $= 39.8 \times (\Delta A + 0.0462) \div C_{\text{pr}}$

(2) 按样本鲜重计算

单位的定义: 每 g 组织每分钟催化产生 1 μg 葡萄糖定义为一个酶活力单位。

CL 活力(μg /min /g 鲜重) =  $[1000 \times (\Delta A + 0.0462) \div 5.018 \times V_{\text{反总}}] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T$   
 $= 39.8 \times (\Delta A + 0.0462) \div W$

(3) 按细菌或细胞密度计算

单位的定义: 每 1 万个细菌或细胞每分钟催化产生 1 μg 葡萄糖定义为一个酶活力单位。

CL 活力(μg /min /10<sup>4</sup> cell) =  $[1000 \times (\Delta A + 0.0462) \div 5.018 \times V_{\text{反总}}] \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T$   
 $= 0.0796 \times (\Delta A + 0.0462)$

1000: 1mg/mL=1000ug/mL; V 反总: 反应体系总体积, 1.2mL; V 样: 加入样本体积, 0.1 mL; V 样总: 加入提取液体积, 1 mL; T: 反应时间, 60 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 500: 细菌或细胞总数, 500 万。