

## 植酸酶（phytase）试剂盒说明书

微量法 100T/48S

**注 意：**正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

### 测定意义：

植酸酶（phytase）是催化植酸及其盐类水解为肌醇与磷酸（盐）的一类酶的总称，属磷酸单酯水解酶，它可将食品和饲料中植酸及其盐转化为可供有机体利用的有效磷，降低粪便中的磷含量，减轻对环境的污染，改善营养成分的吸收和利用，因此具有极其广泛的研究和应用价值。

### 测定原理：

植酸酶在一定温度和 pH 值条件下，水解底物植酸钠生成无机磷与肌醇衍生物，无机磷在酸性环境中与钼酸铵显色剂反应生成蓝色复合物，在 700nm 处有特征吸收峰，根据 700nm 处吸光值变化可计算得植酸酶活性。

### 自备实验用品及仪器：

天平、低温离心机、可见分光光度计/酶标仪、微量石英比色皿/96 孔板、恒温水浴锅，超声溶解器，回旋式振荡器。

### 试剂组成和配制：

提取液：液体 100mL×1 瓶，4℃ 保存。

缓冲液：液体 15mL×1 瓶，4℃ 保存。

试剂一：粉剂×1 支，4℃ 保存，临用前加缓冲液 6mL 配制，现用现配；用不完的试剂 4℃ 保存一个月。

试剂二：液体 15mL×1 瓶，4℃ 保存。

显色剂：粉剂×8 瓶，4℃ 保存，临用前根据用量每瓶加 0.4mL 双蒸水溶解，再加 1.6mL 试剂二混匀。

### 样本处理：

1. 酶制剂：按照质量（g）：提取液体积(mL)为 1：500~1000 的比例（建议称取约 0.001g，加入 1mL 提取液）加入提取液，在超声波溶解器上溶解 15min，再用回旋式振荡器振荡 15min，待测。
2. 组织：按照质量（g）：提取液体积(mL)为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g，加入 1mL 提取液）进行冰浴匀浆，在超声波溶解器上溶解 15min，再用回旋式振荡器振荡 15min，4℃，4000g 离心 10min，取上清待测。
3. 饲料样品：饲料烘干粉碎，过 40 目筛，按照质量（g）：提取液体积(mL)为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g，加入 1mL 提取液）进行冰浴匀浆，在超声波溶解器上溶解 15min，再用回旋式振荡器振荡 15min，4℃，4000g 离心 10min，取上清待测。
4. 培养液等液体样品，混匀直接测定。

测定操作表:

	对照管	测定管
样本 (μL)	30	30
37°C 温育 5min		
缓冲液 (μL)	120	
试剂一 (μL)		120
混匀, 37°C 温育 30min		
95°C, 10min 终止反应, 冷却至室温		
显色剂 (μL)	150	150
混匀, 37°C 静置 15min, 10000g, 室温, 离心 5min, 取上清 200μL, 测定 700nm 处吸光值, ΔA=A 测定管-A 对照管。每个测定管设一个对照管。		

酶活性计算公式:

a. 用微量石英比色皿测定的计算公式如下

标准曲线:  $y = 0.2764x + 0.0082$ ,  $R^2 = 0.9998$ ; x 为标准品浓度 (μmol/mL), y 为吸光值。

1. 按照蛋白浓度计算

**酶活性定义:** 在 37°C, pH5.5 的条件下, 每毫克蛋白每分钟从 5mmol/L 的植酸钠溶液中释放出 1μmol 的无机磷为一个酶活力单位。

植酸酶活性 (μmol/min/mg prot) =  $(\Delta A - 0.0082) \div 0.2764 \div Cpr \div T = 0.1206 \times (\Delta A - 0.0082) \div Cpr \times T$ 。按照样本质量计算

**酶活性定义:** 在 37°C, pH5.5 的条件下, 每克样本每分钟从 5mmol/L 的植酸钠溶液中释放出 1μmol 的无机磷为一个酶活力单位。

植酸酶活性 (μmol/min /g 鲜重) =  $(\Delta A - 0.0082) \div 0.2764 \div W \div T = 0.1206 \times (\Delta A - 0.0082) \div W \times T$

3. 培养液等液体样品

**酶活性定义:** 在 37°C, pH5.5 的条件下, 每毫升液体每分钟从 5mmol/L 的植酸钠溶液中释放出 1μmol 的无机磷为一个酶活力单位。

植酸酶活性 (μmol/min /mL) =  $(\Delta A - 0.0082) \div 0.2764 \div T = 0.1206 \times (\Delta A - 0.0082) \div T$

Cpr: 样本蛋白含量, mg/mL; W: 样本质量, g; T: 反应时间, 30min。

b. 用 96 孔板测定的计算公式如下

标准曲线:  $y = 0.1382x + 0.0082$ ,  $R^2 = 0.9998$ ; x 为标准品浓度 (μmol/mL), y 为吸光值。

1. 按照蛋白浓度计算

**酶活性定义:** 在 37°C, pH5.5 的条件下, 每毫克蛋白每分钟从 5mmol/L 的植酸钠溶液中释放出 1μmol 的无机磷为一个酶活力单位。

植酸酶活性 (μmol/min/mg prot) =  $(\Delta A - 0.0082) \div 0.1382 \div Cpr \div T = 0.2412 \times (\Delta A - 0.0082) \div Cpr \times T$

2. 按照样本质量计算

**酶活性定义:** 在 37°C, pH5.5 的条件下, 每克样本每分钟从 5mmol/L 的植酸钠溶液中释放出 1μmol 的无机磷为一个酶活力单位。

植酸酶活性 (μmol/min /g 鲜重) =  $(\Delta A - 0.0082) \div 0.1382 \div W \div T = 0.2412 \times (\Delta A - 0.0082) \div W \times T$

3. 培养液等液体样品

**酶活性定义：**在 37°C，pH5.5 的条件下，每毫升液体每分钟从 5mmol/L 的植酸钠溶液中释放出 1 $\mu$ mol 的无

机磷为一个酶活力单位。

植酸酶活性 ( $\mu$ mol/min /mL) = ( $\Delta$ A-0.0082)  $\div$  0.1382  $\div$  T = 0.2412  $\times$  ( $\Delta$ A-0.0082)

Cpr: 样本蛋白含量, mg/mL; W: 样本质量, g; T: 反应时间, 30min。

**注意事项：**

1、显色剂需要临用前根据用量配制，每一瓶是 13 个样本的用量，新配制的显色剂若有颜色则已经污染或者试剂过期，应放弃使用。

2、 $\Delta$ A 线性范围为 0.01-1。