

中性转化酶(NI)活性检测试剂盒说明书

可见分光光度法

注意：本产品试剂有所变动，请注意并严格按照该说明书操作。

货号：BC0570

规格：50T/24S

产品内容：使用前请认真核对试剂体积与瓶内体积是否一致，有疑问请及时联系索莱宝工作人员。

试剂名称	规格	保存条件
提取液	液体 30 mL×1 瓶	2-8°C保存
试剂一	液体 65 mL×1 瓶	2-8°C保存
试剂二	粉剂×1 瓶	2-8°C保存
试剂三	液体 35 mL×1 瓶	2-8°C保存
标准品	粉剂×1 支	2-8°C保存

溶液的配制：

- 试剂二：临用前加入 40mL 试剂一充分溶解备用；用不完的试剂 2-8°C 保存 4 周；
- 标准品：10mg 葡萄糖，临用前加入 1mL 蒸馏水溶解，制备 10mg/mL 葡萄糖标准品备用，2-8°C 保存 4 周。

产品说明：

蔗糖转化酶 (Invertase, Ivr) 催化蔗糖不可逆地分解为果糖和葡萄糖，是高等植物蔗糖代谢关键酶之一。根据最适 pH，将高等植物 Ivr 分为酸性转化酶 (AI) 和中性转化酶 (NI) 两种类型。NI 主要存在于细胞质中，负责分解细胞质中蔗糖为果糖和葡萄糖。

NI 催化蔗糖分解产生还原糖，进一步与 3,5-二硝基水杨酸反应，生成棕红色氨基化合物，在 540nm 有特征光吸收，在一定范围内 540nm 光吸收值与还原糖生成量成正比。通过光吸收增加速率来计算 NI 活性。



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。

需自备的仪器和用品：

可见分光光度计、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、1 mL 玻璃比色皿、研钵/匀浆器、冰、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）

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。12000g，4°C离心10min，取上清，置冰上待测。

二、测定步骤

- 分光光度计预热30min，调节波长至540mm，蒸馏水调零。
- 取部分试剂一和试剂二37°C预热10min以上。





3、标准品的制备：将10mg/mL标准品用蒸馏水稀释成1.0、0.8、0.6、0.4、0.2、0 mg/mL的标准品（0浓度即为空白管）。

4、标准品稀释表：

序号	稀释前浓度 (mg/mL)	标准晶体积 (μL)	蒸馏水体积 (μL)	稀释后浓度 (mg/mL)
1	10	150	1350	1.0
2	1.0	400	100	0.8
3	1.0	300	200	0.6
4	1.0	200	300	0.4
5	0.4	200	200	0.2
6	-	-	400	0 (即空白管)

备注：下述实验中每个标准管需 200μL 标准品（注意不要在此步骤直接检测吸光值）。

5、操作表（在1.5mL EP管中依次加入下列试剂）

试剂名称 (μL)	测定管	对照管	标准管
样本	200	200	-
标准品	-	-	200
试剂一	-	800	-
试剂二	800	-	800

充分混匀，37°C准确水浴30min后，煮沸10min左右（缠封口膜，防止爆盖），流水冷却后充分混匀（以保证浓度不变），12000 g, 4°C离心5min，取上清。

上清	900	900	900
试剂三	500	500	500

混匀，煮沸 10min 左右（缠封口膜，防止爆盖），流水冷却后充分混匀，于 540nm 处测定各管吸光值，记为 A 测定、A 对照、A 标准和 A 空白 (0 mg/mL)。ΔA=A 测定-A 对照，ΔA 标准=A 标准-A 空白。标准曲线只需做 1-2 次。

三、NI 活性计算

1、标准曲线的建立：

以ΔA 标准为 y 轴，葡萄糖标准品浓度为 x 轴，绘制标准曲线 $y=kx+b$ 。根据标准曲线，将ΔA 带入方程得到 x (mg/mL)。

2、NI活性计算：

(1) 按样本蛋白浓度计算

单位定义：37°C每 mg 蛋白每分钟产生1μg还原糖定义为一个酶活性单位。

$$NI\text{活性 (U/mg prot)} = (x \times V1 \times 1000) \div (V1 \times Cpr) \div T = 33.3 \times x \div Cpr \times F$$

(2) 按样本质量计算

单位定义：37°C每 g 组织每分钟产生1μg还原糖定义为一个酶活性单位。

$$NI\text{活性 (U/g 质量)} = (x \times V1 \times 1000) \div (W \times V1 \div V2) \div T = 33.3 \times x \div W \times F$$

1000：单位换算系数，1 mg/mL = 1000 μg/mL；V1：加入反应体系中样本体积，0.2mL；V2：加入提取液体积，1mL；Cpr：样本蛋白质浓度，mg/mL；W：样本质量，g；T：反应时间：30min；F：稀释倍数。



本产品仅供科学研究使用。请勿用于临床、诊断、食品、化妆品检测等用途。

For research use only. Do not use for clinical, diagnostic, food, cosmetic testing and other purposes.

注意事项：

- 1、如果加入试剂三，煮沸 10min 后有混浊物出现，建议离心除去沉淀后，取上清测定吸光度。
- 2、如果 ΔA 大于 1.2，可以用蒸馏水将样本稀释后测定。
- 3、提取液中含有一定浓度的蛋白（约 1mg/mL），所以在测定样本蛋白浓度时需要减去提取液本身的蛋白含量。

实验实例：

- 1、取 0.1066g 芒果果实组织，按照样本提取步骤处理，将上清稀释 8 倍，按照测定步骤操作，使用 1mL 玻璃比色皿测定 540nm 处反应液吸光度，计算 $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}} = 0.706 - 0.642 = 0.064$ ，将 ΔA 代入标准方程 $y = 1.3808x - 0.3336$, $R^2 = 0.9958$, $x = 0.288 \text{ mg/mL}$ ，按照样本质量计算活性得：
 $\text{NI 活性 (U/g 质量)} = 33.3 \times x \div W \times F = 719.73 \text{ U/g 质量}$ 。
- 2、取 0.05g 酵母粉按照样本提取步骤处理，将上清稀释 128 倍，按照测定步骤操作，使用 1mL 玻璃比色皿测定 540nm 处反应液吸光度，计算 $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}} = 0.910 - 0.059 = 0.851$ ，将 ΔA 代入标准方程 $y = 1.3808x - 0.3336$, $R^2 = 0.9958$, $x = 0.858 \text{ mg/mL}$ ，按照样本质量计算活性得：
 $\text{NI 活性 (U/g 质量)} = 33.3 \times x \div W \times F = 7.31 \times 10^4 \text{ U/g 质量}$ 。

相关发表文献：

- [1] Miao L, Li Q, Sun TS, Chai S, Wang C, Bai L, Sun M, Li Y, Qin X, Zhang Z, Yu X. Sugars promote graft union development in the heterograft of cucumber onto pumpkin. *Hortic Res.* 2021 Jul 1;8(1):146. doi: 10.1038/s41438-021-00580-5. PMID: 34193850; PMCID: PMC8245404.
 - [2] Shi Y, Zhao Y, Yao Q, Liu F, Li X, Jin X, Zhang Y, Ahammed GJ. Comparative Physiological and Transcriptomic Analyses Reveal Mechanisms of Exogenous Spermidine-Induced Tolerance to Low-Iron Stress in Solanum lycopersicum L. *Antioxidants (Basel)*. 2022 Jun 27;11(7):1260. doi: 10.3390/antiox11071260. PMID: 35883751; PMCID: PMC9312307.
 - [3] Gao L, Wang W, Xu C, Han X, Li Y, Liu Y, Qi H. Physiological and Transcriptomic Analyses Reveal the Effects of Elevated Root-Zone CO₂ on the Metabolism of Sugars and Starch in the Roots of Oriental Melon Seedlings. *Int J Mol Sci.* 2022 Oct 19;23(20):12537. doi: 10.3390/ijms232012537. PMID: 36293393; PMCID: PMC9604077.
 - [4] Wu J, Chen H, Chen W, Zhong Q, Zhang M, Chen W. Effect of ultrasonic treatment on the activity of sugar metabolism relative enzymes and quality of coconut water. *Ultrason Sonochem.* 2021 Nov;79:105780. doi: 10.1016/j.ultsonch.2021.105780. Epub 2021 Oct 6. PMID: 34628309; PMCID: PMC8501503.
- Kang L, Wu Y, Zhang J, An Q, Zhou C, Li D, Pan C. Nano-selenium enhances the antioxidant capacity, organic acids and cucurbitacin B in melon (*Cucumis melo* L.) plants. *Ecotoxicol Environ Saf.* 2022 Aug;241:113777. doi: 10.1016/j.ecoenv.2022.113777. Epub 2022 Jun 20. PMID: 35738099.

参考文献：

- [1] Huang Y W, Nie Y X, Wan Y Y, et al. Exogenous glucose regulates activities of antioxidant enzyme, soluble acid invertase and neutral invertase and alleviates dehydration stress of cucumber seedlings[J]. *Scientia horticulturae*, 2013, 162: 20-30.

Tel: 400-968-6088 <https://www.solarbio.com> E-mail: sales-china@solarbio.com

Address: No. 85, Liandong U Valley, Middle Zone, 101102, Tongzhou Dist, Beijing, China



相关系列产品：

- BC0560/BC0565 酸性转化酶（AI）活性检测试剂盒
- BC0580/BC0585 蔗糖合成酶（SS）活性检测试剂盒
- BC0600/BC0605 蔗糖磷酸合成酶（SPS）活性检测试剂盒
- BC2460/BC2465 植物蔗糖含量检测试剂盒



本产品仅供科学研究使用。请勿用于临床、诊断、食品、化妆品检测等用途。

For research use only. Do not use for clinical, diagnostic, food, cosmetic testing and other purposes.