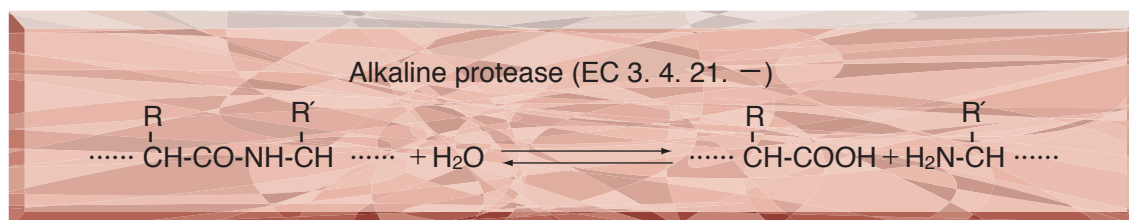


● TOYOBO ENZYMES ●
(Biochemical Reagent Grade)

ALKALOPHILIC PROTEINASE

from Streptomyces sp.



PREPARATION and SPECIFICATION

Appearance	: White amorphous powder, lyophilized
Activity	: Grade I 20U/mg-solid or more
Stabilizer	: Ca ⁺⁺

PROPERTIES ¹⁾

Stability	: Stable at -20°C for at least one year	(Fig.1)
Molecular weight	: approx. 50,000	
Isoelectric point	: 8.7	
Inhibitors	: Diisopropyl fluorophosphate, EDTA	
Optimum pH	: ≥ 12	(Fig.3)
Optimum temperature	: 60°C	(Fig.4)
pH Stability	: pH 5.0-11.5 (25°C, 24hr)	(Fig.5)
Thermal stability	: below 50°C (pH 8.3, 15min)	(Fig.6)

APPLICATIONS ^{1,2)}

This enzyme is more active at a higher pH range than the known alkaline proteases, showing the proteolytic activity even in 0.2N NaOH solution. This enzyme is useful for proteolysis of insoluble protein and for structure investigation of protein.

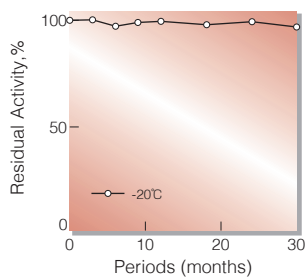


Fig.1. Stability (Powder form)
[kept under dry conditions]

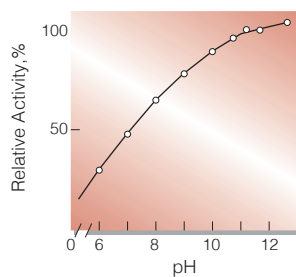


Fig.3. pH-Activity
[30°C, 10min-reaction in the following buffer solution: pH4.0-6.0, 20mM acetate; pH7.0-9.0, 50mM Tris-HCl; pH9.5-12.0 10mM borate.]

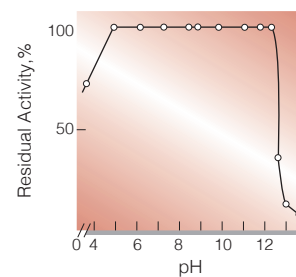


Fig.5. pH-Stability
[25°C, 24hr-treatment with the same buffer as shown in Fig.2.]

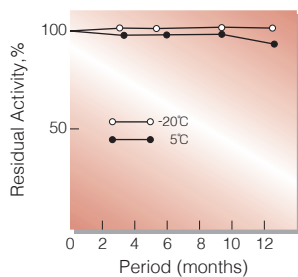


Fig.2. Stability (Powder form)
[kept under dry conditions]

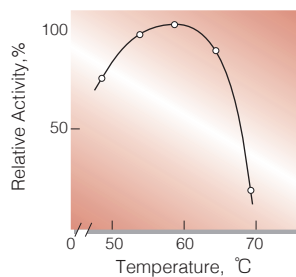


Fig.4. Temperature activity
[60 min-reaction in 10mM borate buffer, pH11.0]

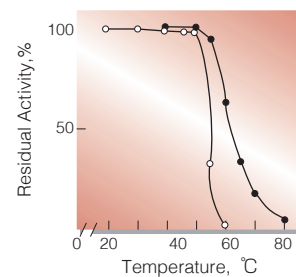
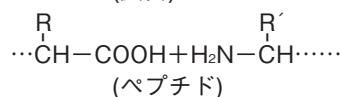
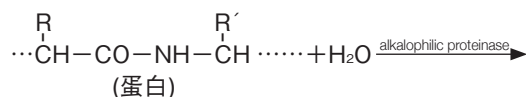


Fig.6. Thermal stability
[15min-treatment with 10mM borate buffer, pH8.3: ○ without Ca⁺⁺; ● with 2.0mM Ca⁺⁺]

活性測定法 (Japanese)

1.原理



ペプチドの生成量を275nmの吸光度の変化で測定する。

2.定義

下記条件下で1分間に1マイクロモルのチロシンに相当する275nmの吸光度の増加を与える酵素量を1単位(U)とする。

3.試薬

- A. 0.6%カゼイン溶液 [3.0gのHammerstenミルクカゼイン(ICN Biomedicals製)を20mlの0.1N NaOH溶液に懸濁し, 60°Cで加熱しながら溶解し, 室温まで冷却したのち, 次いで0.1M borax 50ml及び蒸留水約400ml加え, 1.0N NaOHでpHを11.0に調整した後, 蒸留水で全容を500mlとする。]
- B. TCA混液(0.22酢酸ナトリウム及び0.33M酢酸を含む0.11Mトリクロロ酢酸)

酵素溶液: 酵素溶液を予め氷冷した10mM borax-NaOH緩衝液,pH 11.0で溶解し,2.0mM酢酸カルシウム溶液で分析直前に0.1~0.4/mlに希釈する。

4.手順

- ①試験管に基質溶液(A)3.0mlを採り, 30°Cで約5分間予備加温する。
- ②酵素溶液0.5mlを加え, 反応を開始する。
- ③30°Cで正確に10分間反応させた後, TCA混液(B)3.2mlを加えて反応を停止させる。
- ④30°Cで更に20分間放置後,濾紙で濾過し,濾液につき275nmにおける吸光度を測定する(ODtest)。
- ⑤盲検は基質溶液(A)3.0mlを加えて10分間放置後, TCA混液(B)3.2mlを加えて混和し, 次いで酵素溶液0.5mlを加えて調整する。以下同様に吸光度を測定する(ODblank)。

5.計算式

$$U/ml = \frac{\Delta OD (OD \text{ test} - OD \text{ blank}) \times 6.7(ml) \times \text{希釈倍率}}{1.34 \times 1.0 \times 10(\text{分}) \times 0.5(ml)}$$

$$= \Delta OD \times \text{希釈倍率}$$

$$U/mg = U/ml \times 1/C$$

1.34 : チロシンのミリモル分子吸光係数
(cm²/micromole)

1.0 : 光路長(cm)

C : 溶解時の酵素濃度(c mg/ml)