# 乙醇酸氧化酶活性测定试剂盒说明书 (微板法 96 样)

### 一、产品简介:

乙醇酸氧化酶 (GO, EC 1.3.3.1) 是植物光呼吸过程中的关键酶,它催化乙醇酸氧化生成乙醛酸,即植物光呼吸的底物。乙醇酸氧化酶与植物光呼吸、生长发育、矿质营养及感病等密切相关。

乙醇酸氧化酶催化乙醇酸氧化成乙醛酸,生成的乙醛酸与苯肼反应生成乙醛酸苯腙。乙醛酸苯腙 324nm 处有最大吸收峰,通过测定乙醛酸苯腙的增加量,即可得出乙醇酸氧化酶的酶活大小。

## 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 120mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉剂 mg×1 瓶	-20℃保存	临用前甩几下或离心,使粉体落入底 部,再加 2.6mL 蒸馏水混匀备用
试剂二	粉剂 mg×1 支	4℃保存	临用前甩几下或离心,使液体落入底部,再加 2.5mL 蒸馏水混匀备用

#### 三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板(UV板)、低温离心机、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

# 四、乙醇酸氧化酶(GO)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:

称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液,进行冰浴匀浆。 $4^{\circ}C \times 12000$ rpm 离心 10min,取上清,置冰上待测。

【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、上机检测:

- ① 酶标仪预热 30 min 以上,调节波长到 324nm。
- ② 所有试剂解冻至室温(25℃)。
- ③ 为了减少操作误差,建议使用排枪。
- ④ 依次在96孔板中加入:

试剂名称(μL)	测定管
样本	10
试剂一	20
提取液	150
试剂二	20

混匀**,立即**于 324nm 处读取 A1 值,室温(25℃)反应 3min 后读取 A2 值。ΔA=A2-A1。

- 【注】1. 加完试剂二即启动反应,所以试剂二加完混匀后**立即**检测,若 A2 值大于 1.5,可对样本进行稀释,稀释倍数需代入公式重新计算。
  - 2. 若 $\Delta A$ 小于0.005,可增大样本量V1(如增至 $20\mu L$ ,提取液相应减少),或延长反应时间T(如增至10min或更长),则改变后的V1和反应时间T需代入公式重新计算。

# 五、结果计算:

1、按质量计算:

酶活定义:每克组织每分钟催化生成 1nmol 的乙醛酸苯腙定义为一个酶活单位。

 $GO(nmol/g/min) = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^3] \div (V1 \div V \times W) \div T \times D = 784.3 \times \Delta A \div W \times D$ 

2、按蛋白浓度计算:

酶活定义: 每毫克蛋白每分钟催化生成 1nmol 的乙醛酸苯腙定义为一个酶活单位。

 $GO(nmol/mg/min) = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^{3}] \div (V1 \times Cpr) \div T \times D = 784.3 \times \Delta A \div Cpr \times D$ 

ε---乙醛酸苯腙的摩尔吸光系数为17.0mL/μmol/cm;

V2---反应总体积, 0.2mL;

V---提取液体积, 1mL;

T---反应时间, 3min;

d---光径距离, 0.5cm;

V1---样本上样量, 0.01mL;

W---样本鲜质量, g;

D---稀释倍数, 若未稀释则 D 值为 1。