# 鸟氨酸转氨酶(OAT)测定试剂盒说明书

(分光法 48 样)

## 一、产品简介:

鸟氨酸转氨酶(OAT, EC 2.6.1.13)是以鸟氨酸为前体合成脯氨酸的关键酶, 对植物适应逆境胁迫起关键作用

鸟氨酸转氨酶(OAT)在底物鸟氨酸和 $\alpha$ -酮戊二酸存在下,使鸟氨酸脱氨并伴随着 NADH 的氧化,通过检测 NADH 在 340nm 处吸光值的下降量,即可计算得出鸟氨酸转氨酶的酶活性大小。

## 二、试剂盒组成和配制:

	I		
试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 100mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉体 mg×3 支	4℃保存	临用前甩几下,使粉体落到底部,
			再加入 0.75mL 蒸馏水溶解备用,用
			不完的试剂分装后-20℃保存,禁
			反复冻融,三天内用完。
试剂二	粉体 mg×1 瓶	4℃保存	临用前甩几下,使粉体落到底部,
			再加入 5mL 蒸馏水溶解备用
试剂三	液体 28mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	粉体 mg×1 瓶	4℃保存	临用前甩几下,使粉体落到底部,
			再加入 5mL 蒸馏水溶解备用

## 三、所需的仪器和用品:

紫外分光光度计、1mL 石英比色皿(光径 1cm)、水浴锅、离心机、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

## 四、鸟氨酸转氨酶(OAT)活性测定:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定,熟悉实验流程,避免实验样本和试剂浪费!

## 1、样本制备:

① 组织样本:

取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液,冰浴匀浆,12000rpm,4  $\mathbb{C}$  离心 10min,取上清液待用。 【注】:若增加样本量,可按照组织质量(g):提取液体积(mL)为 1:5~10 的比例进行提取

② 细菌/细胞样本:

先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;取约 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 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次);  $12000rpm 4 \degree C$  离心 10min,取上清,置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照细菌/细胞数量 $(10^4)$ : 提取液(mL)为  $500\sim1000:1$  的比例进行提取。

③ 液体样本:澄清的液体样本直接检测,若浑浊则离心后取上清检测。

#### 2、上机检测:

- ① 紫外分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 340nm,蒸馏水调零。
- ② 所有试剂解冻至室温。
- ③ 在 1mL 石英比色皿中依次加入:

试剂名称(μL)	测定管
样本	60
试剂一	30

试剂二	60			
试剂三	490			
室温 (25℃) 放置 5min				
试剂四	60			
混匀,立即于 340nm 处检测,10s 时读取				

A1, 15min 后读取 A2, ΔA= A1-A2。

- 【注】1.若ΔA 的值在零附近,可以适当延长反应时间到30min 后或更长读取 A2,改变后的反应时 间需代入计算公式重新计算。或适当加大样本量,则改变后的加样体积需代入计算公式 重新计算。
  - 2. 若起始值 A1 太大如超过 2 (如颜色较深的植物叶片,一般色素较高,则起始值相对会偏 高),可以适当减少样本加样量,则改变后的加样体积需代入计算公式重新计算。

或向待测样本中加少许活性炭混匀静置 5min 后 12000rpm, 4℃离心 10min,上清液用于检测;

3. 若下降趋势不稳定,可以每隔 208 读取一次吸光值,选取一段线性下降的时间段来参与 计算,相对应的 A 值也代入计算公式重新计算。

## 五、结果计算:

1、按样本蛋白浓度计算:

单位定义: 每毫克组织蛋白每分钟内氧化 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。 OAT 活力(nmol/min/mg prot)= $[\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V1 \times Cpr) \div T=125.1 \times \Delta A \div Cpr$ 

2、按样本鲜重计算:

单位定义:每克组织每分钟内氧化 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

OAT 活力(nmol/min/g 鲜重)= $[\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V1 \div V) \div T = 125.1 \times \Delta A \div W$ 

3、按细菌/细胞数量计算:

单位定义:每10<sup>4</sup>个细胞每分钟内氧化1 nmol NADH 定义为一个酶活单位(U)。 OAT 活力(nmoL/min/ $10^4$  cell)=[ $\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9$ ] $\div (500 \times V1 \div V) \div T=0.25 \times \Delta A$ 

4、液体中 OAT 活力的计算:

单位定义:每毫升液体每分钟内氧化 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。 OAT 活力(nmol/min/mL)= $[\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div V1 \div T = 125.1 \times \Delta A$ 

V---加入提取液体积, 1 mL;

V1---加入样本体积, 0.06mL;

V2--- 反应体系总体积, 7×10-4 L;

d---光径, 1cm;

ε---NADH 摩尔消光系数, 6.22×10<sup>3</sup> L/mol/cm;

W---样本质量, g;

500---细菌或细胞数量;

T--- 反应时间, 15min;

Cpr---蛋白浓度(mg/mL),建议使用本公司的BCA蛋白含量测定试剂盒。