盒组



肉桂醇脱氢酶(Cinnamyl-alcohol dehydrogenase, CAD)试剂盒说明书

(货号: BP10107W 微板法 96样 有效期: 3 个月)

一、指标介绍:

肉桂醇脱氢酶(CAD, EC 1.1.1.195) 是作为植物次生代谢特别是木质素合成的关键酶,与植物生长发育和抵御病原菌入侵关系密切。本试剂盒提供一种简单,灵敏,快速的测定方法: CAD 催化肉桂醇和 NADP+生成肉桂醛和 NADPH, 进而与特异的显色剂反应产生有色物质,通过检测有有色物质的增加速率,进而计算出 CAD 酶活性的大小。

二、试剂分与配制

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	液体 120mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 5mL×1 瓶	4℃避光保存	
试剂二	液体 1.5ml×1 支	-20℃避光保存	
			1. 临用前加入 14mL 试剂四充分溶
试剂三	粉剂 1 瓶	4℃保存	解;
			2. 用不完的试剂 4℃保存。
试剂四	液体 15mL×1 瓶	4℃保存	
标准品	粉剂 1 支	4℃保存	1. 若重新做标曲,则用到该试剂;
			2. 按照说明书中标曲制作步骤进行
			配制;
			3. 溶解后的标品一周内用完。

三、实验器材:

研钵(匀浆机)、冰盒(制冰机)、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、 96 孔板、离心管、酶标仪、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

建议先选取 1-3 个差异大的样本(例如不同类型或分组)进行预实验,熟悉操作流程,根据预实验结果确定或调整样本浓度,以防造成样本或试剂不必要的浪费!

1、样本提取

① 组织样本:

称取约 0.1g 组织(水分充足的样本可取 0.5g),加入 1mL 提取液,进行冰浴匀浆。12000rpm 4℃离 心 15min,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1:5~10的比例提取。

② 液体样本: 直接检测。若浑浊, 离心后取上清检测。

2、检测步骤

- ① 酶标仪预热 30min 以上, 温度设定 37℃, 调节波长至 450nm。
- ② 试剂放在 37°C水浴 5min;
- ③ 按照下表在 96 孔板中依次加入试剂:

试剂组分 (μL)	测定管	
样本	20	
试剂一	40	

网址: www.bpelisa.com



试剂二	10		
试剂三	130		
混匀, 立即 450nm 下读	取 A1 值,37°C避光孵育		

30min 后读取 A2 值。ΔA=A2-A1。

【注】: 若

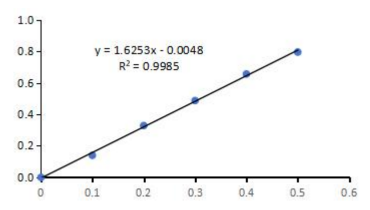
ΔA 在零附近徘徊, 可延长反

应时间 T (如: 40min 或更长),

或加大样本量 V1(如增至 $50\mu L$,则试剂三相应减少),重新 调整后的反应时间 T 和 V1 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y=1.6253x-0.0048, x 是 NADPH 摩尔浓度: μmol/mL, y 是ΔA。



2、按样本蛋白浓度计算:

单位的定义: 在 37° C, 每毫克组织蛋白每分钟使 1 nmol 肉桂醇氧化成 1 nmol 肉桂醛并且使 1 nmol NADP+ 转换成 1 nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

 $CAD(nmol/min/mg~prot) = [(\Delta A + 0.0048) \div 1.6253 \times V1 \times 10^{3}] \div (V1 \times Cpr) \div T$

 $=20.51\times(\Delta A+0.0048)\div Cpr$

3、按样本鲜重计算:

单位的定义: 在 37° C, 每毫克组织蛋白每分钟使 1 nmol 肉桂醇氧化成 1 nmol 肉桂醛并且使 1 nmol NADP+ 转换成 1 nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

 $CAD(nmol/min/g 鲜重) = [(\Delta A + 0.0048) \div 1.6253 \times V1 \times 10^{3}] \div (W \times V1 \div V) \div T$

 $=20.51\times(\Delta A+0.0048)\div W$

4、液体样本中 CAD 活力计算:

单位的定义: 在 37° C, 每毫克组织蛋白每分钟使 1 nmol 肉桂醇氧化成 1 nmol 肉桂醛并且使 1 nmol NADP+ 转换成 1 nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

 $CAD(nmol/min/mL) = [(\Delta A + 0.0048) \div 1.6253 \times V1 \times 10^{3}] \div V1 \div T = 20.51 \times (\Delta A + 0.0048)$

V---加入提取液体积, 1 mL; V1---加入样本体积, 0.02 mL;

T---反应时间, 30 min; W---样本质量, g。

Cpr---样本蛋白质浓度,mg/mL;建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。

附:标准曲线制作过程:

- 1 向标准品 EP 管里面加入 1.2ml 蒸馏水,标准品母液浓度为 1μmol/ml。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0,0.1,0.2,0.3,0.4,0.5.μmol/ml。也可根据实际样本调整标准品浓度。
- 2 标品稀释参照表如下:

吸取标准品母液 500uL, 加入 500uL 蒸馏水, 混匀得到 0.5μmol/ml 的标品稀释液待用。



标品浓度 μmol/ml	0	0.1	0.2	0.3	0.4	0.5
标品稀释液 uL	0	40	80	120	160	200
水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

3 依据加样表操作,根据结果,以各浓度吸光值减去0浓度吸光值,过0点制作标准曲线。

试剂名称(μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)		
标品	20			
蒸馏水		20		
试剂二	10	10		
试剂四	170	170		
混匀后室温 5min 后于 450nm 处读值,△A=A 测定-0 浓度管。				

网址: www.bpelisa.com