

L-半乳糖酸-1,4-内酯脱氢酶(Gal LDH)试剂盒说明书

(货号: BP10227W 微板法 96样 有效期: 6个月)

一、指标介绍:

L-半乳糖途径是公认的植物 AsA 的主要合成途径。L-半乳糖内酯脱氢酶(L-galactono-1,4-lactone dehydrogenase, GaLDH,EC1.3.2.3)位于线粒体内膜,直接氧化 L-半乳糖内酯(L-galactono-1,4-lactone, Gal) 生成 AsA,是植物 AsA 生物合成途径中最后一步关键酶。

Gal LDH 催化 L-半乳糖内酯还原细胞色素 C(Cytc), 还原型 Cytc 在 550nm 有吸收峰; 测定还原型 Cyt c 增加速率,来计算 Gal LDH 活性。

二、试剂盒组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	液体 100mL×1 瓶	4℃保存	
			1. 开盖前注意使试剂落入底部(可手
试剂一	粉剂1瓶	-20℃避光保存	动甩一甩);
			2. 加入 17mL 蒸馏水,两天内用完。
			1. 开盖前注意使试剂落入底部(可手
试剂二	粉剂1支	4℃避光保存	动甩一甩);
			2. 加入 2mL 蒸馏水,两天内用完。

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:

1、样本提取

称取约 0.1g 组织(水分充足的样本可取 0.5g),液氮研磨之后,再加入 1mL 提取液,进行冰浴匀浆, $4^{\circ}C \times 12000 rpm$,离心 15 min,取上清置冰上待测。

2、检测步骤

- ① 酶标仪预热 30 min, 调节波长到 550nm。
- ② 试剂一, 试剂二在25℃水浴锅中预热5 min。
- ③ 在96孔板中依次加入:

试剂组分	测定管
样本	15
试剂一	170
试剂二	15

迅速混匀后于 550nm 比色,记录 10s 和 100s 的吸光值 A1 和 A2, $\triangle A = A2 - A1$ 。

【注】如果△A 小于 0.005, 延长反应时间到 200S 或者更长。

五、结果计算:

1、按蛋白浓度计算:

酶活定义: 25°C中每毫克蛋白每分钟还原 1μmol Cyt c 为 1 个酶活单位。 Gal LDH (μmol/min/mg prot) =[ΔA÷ε÷d×V2×10⁶]÷(Cpr×V1)÷T =1.03×ΔA÷Cpr

2、按样本质量计算:

酶活定义: 25℃中每克样品每分钟还原 1μmol Cyt c 为 1 个酶活单位。

网址: www.bpelisa.com



Gal LDH (μmol/min/g 鲜重) = $\Delta A \div \epsilon \div d \times V2 \times 10^6 \div (W \times V1 \div V) \div T$ =1.03× $\Delta A \div W$

ε---还原型 Cyt c 摩尔消光系数, 17.3×10³L/ mol/cm;

d---96 孔板光径(cm), 0.5cm;

V2---反应体系总体积, 200μL =0.2mL=0.0002 L;

 10^6 ---1mol=1×10⁶µmol;

V1---加入反应体系中上清液体积, 15μL=0.015mL;

V---提取液体积, 1 mL;

T---反应时间, 1.5min。

Cpr---上清液蛋白浓度,mg/mL,建议使用本公司蛋白质含量 BCA 蛋白含量测定试剂盒。

网址: www.bpelisa.com