

花青素还原酶 (anthocyanidin reductase, ANR) 试剂盒说明书 分光光度法 50 管/48 样

正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

测定意义:

花青素还原酶是黄酮合成途径中的关键酶,在植物体内起非常重要的调控作用,对花青素还原酶的调控机制研究有利于从基因水平改变植物的品质。

测定原理:

花青素还原酶在 NADPH 存在的条件下作用于飞燕草色素转变为表没食子儿茶素和 NADP,使反应体系在 340nm 处的吸光值下降,吸光值下降速率反应了花青素还原酶的活性。

组成:

产品名称	AO021-50T/48S	Storage
提取液:液体	50ml	4°C
试剂一: 液体	40ml	4°C
试剂二: 粉剂	1 瓶	4℃避光
试剂三: 粉剂	1 瓶	4℃避光
试剂四: 粉剂	1 瓶	4°C避光
说明书	一份	

试剂二:粉剂×1 瓶,4℃避光保存。临用前加 3ml 蒸馏水溶解;用不完的试剂分装后-20℃保存,禁止反复

冻融。

试剂三:粉剂×1 瓶,4℃避光保存。临用前加 3ml 蒸馏水溶解;用不完的试剂分装后-20℃保存,禁止反复

冻融。

试剂四:粉剂×1 瓶, 4℃避光保存。临用前加 3ml 蒸馏水溶解;用不完的试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融。

自备仪器和用品:

天平、研钵、低温离心机、紫外分光光度计、1ml 石英比色皿、蒸馏水。

酶液提取:

1. 组织:按照组织质量(g):提取液体积(ml)为 1: $5\sim10$ 的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1ml 提取液),进行冰浴匀浆。10000g , 4° C离心 10min,取上清,置冰上待测。

2. 培养液等液体: 直接检测。

最终解释权所有 © 伊势久 (江苏连云港) 生物科技有限责任公司, 保留一切权利







测定操作表

试剂名称	测定管	
试剂— (μl)	750	
试剂二 (μl)	50	
酶液 (μl)	100	
试剂三 (μl)	50	
试剂四 (μl)	50	

充分混匀,于 1ml 石英比色皿测定 340 处吸光值 A1,然后在 40℃温育 20min 后,再测定 340nm 处吸光值 A2, \triangle A=A1-A2

酶活性计算公式:

(1) 按照蛋白浓度计算

酶活性定义: 在 40℃, pH6.5 条件下, 每毫克蛋白每分钟催化 1nmolNADPH 定义为一个酶活力单位。

ANR 活性 (nmol/min/mg prot) =
$$\Delta A \div$$
 ($\epsilon \times d$) $\times V$ 反总 \div (V 样 $\times Cpr$) $\div T$ = $80.39 \times \Delta A \div Cpr$

(2) 按照样本质量计算

酶活性定义: 在 40℃, pH6.5 条件下, 每克组织每分钟催化 1nmolNADPH 定义为一个酶活力单位。

ANR 活性 (nmol/min/g 鲜重) =
$$\Delta A \div$$
 ($\epsilon \times d$) $\times V$ 反总 \div ($W \times V$ 样 $\div V$ 样总) $\div T$ = $80.39 \times \Delta A \div W$

(3) 按液体体积计算

酶活性定义: 在 40℃, pH6.5 条件下, 每毫升液体每分钟催化 1nmolNADPH 定义为一个酶活力单位。

ANR 活性 (nmol/min/ml) =
$$\Delta A \div$$
 ($\epsilon \times d$) ×V 反总÷V 样÷T = $80.39 \times \Delta A$

V 反总: 反应体系总体积, 1ml; ε: NADH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L / mol /cm; d: 比色皿光径, 1cm; V 样: 加入样本体积, 0.1ml; V 样总: 加入提取液体积, 1ml; T: 反应时间, 20min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/ml; W: 样本质量, g



