

乙醇酸氧化酶 (glycollic oxidase, GO) 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:

乙醇酸氧化酶 (EC1.1.3.15) 是植物光呼吸代谢中的关键酶, 也是光下合成草酸的关键酶, 它催化乙醇酸氧化生成乙醛酸, 对研究光呼吸代谢过程及其调控具有重要意义。

测定原理:

乙醇酸氧化酶催化乙醇酸氧化生成乙醛酸, 乙醛酸和盐酸苯肼反应生成乙醛酸苯腙, 在 324nm 有特征吸收峰。

组成:

产品名称	PSS020-50T/48S	Storage
提取液: 液体	50ml	4°C
试剂一: 液体	35ml	4°C
试剂二: 粉剂	1 瓶	4°C避光
试剂三: 液体	5ml	4°C
说明书	一份	

试剂二: 粉剂×1 瓶, 4°C避光保存, 临用前加 10ml 双蒸水溶解; 用不完的试剂分装后-20°C保存, 禁止反复冻融。

自备仪器和用品:

天平、低温离心机、紫外分光光度计、1ml 石英比色皿。

酶液提取:

按照组织质量 (g) : 提取液体积(ml)为 1: 5~10 的比例 (建议称取约 0.1g 组织, 加入 1ml 提取液), 进行冰浴匀浆。12000g, 4°C离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

测定步骤:

	测定管
样本 (μl)	50
试剂一 (μl)	650

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



试剂二 (μl)	200
试剂三 (μl)	100
充分混匀，立即于 1ml 石英比色皿中测定 324nm 处 10s 和 190s 吸光值 A1 和 A2, $\Delta A=A2-A1$	

酶活性计算公式

1. 按照蛋白浓度计算

酶活性定义：每毫克蛋白每分钟氧化 1 nmol 乙醇酸所需的酶量为一个酶活力单位。

$$\text{GO 活性 (nmol/min /mg prot)} = \frac{\Delta A}{\epsilon \times d} \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr}) \div T = 392 \times \Delta A \div \text{Cpr}$$

2. 按照样本质量计算

酶活性定义：每克组织每分钟氧化 1 nmol 乙醇酸所需的酶量为一个酶活力单位。

$$\text{GO 活性 (nmol/min /g 鲜重)} = \frac{\Delta A}{\epsilon \times d} \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times W \div V_{\text{样总}}) \div T = 392 \times \Delta A \div W$$

ϵ : 乙醛酸苯胺摩尔消光系数: 17L/mmol/cm; d: 比色皿光径, 1cm; $V_{\text{反总}}$: 反应总体积, 1ml; $V_{\text{样}}$: 反应中样本体积, 0.05ml; $V_{\text{样总}}$: 加入提取液体积, 1ml; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/ml; W, 样本质量, g; T: 反应时间, 3min

注意事项:

1. 测定之前进行预实验, 若吸光值较高, 请将样品用提取液进行适当的稀释再测定, 并在计算公式中乘以稀释倍数。
2. 色素含量较高的样品, 可在提取酶时加活性炭吸附。

