

肉桂酸-4-羟基化酶(C4H)检测试剂盒(肉桂酸比色法)

产品简介:

肉桂酸-4-羟基化酶是催化桂皮酸形成咖啡酸、香豆酸的酶,该酶多存在于高等植物、酵母、菌类可溶性部分物质,属于细胞木质素合成途径中间的关键酶,研究该酶可以探讨多种生物细胞发育过程中木质素沉积的代谢机理,为减少水果石细胞含量、提高其品质提供依据。

Biorigin 肉桂酸-4-羟基化酶(C4H)检测试剂盒(肉桂酸比色法)检测原理是以肉桂酸作为底物,在酶促反应的最适条件下采用每隔一定时间测定产物生成量的方法,于分光光度计或酶标仪 290nm 处检测吸光度,以吸光度变化所需酶量进行计算。该试剂盒主要用于植物组织的裂解液或匀浆液、血清等样品中内源性的肉桂酸-4-羟基化酶活性,尤其适用于检测水果中肉桂酸-4-羟基化酶活性,100T 该试剂盒可以检测 47~48 个样品。该试剂盒仅用于科研领域,不适用于临床诊断或其他用途。

产品组成:

| 名称 \ 编号 | BN27250 100T | Storage |
|-------------------------|-----------------|---------|
| 试剂(A): C4H Lysis Buffer | 250ml | 4°C 避光 |
| 试剂(B): C4H Assay Buffer | 5ml | 4°C 避光 |
| 试剂(C): NADPH | 1 支 | -20°C |
| 试剂(D): C4H 终止液(备选) | 10ml | RT |
| 试剂(E): C4H 碱性基液(备选) | 10ml | RT |
| 使用说明书 | 1 份 | |

自备材料:

- 1、蒸馏水
- 2、研钵或匀浆器、离心管或试管、低温离心机、水浴锅或恒温箱
- 3、比色杯或 96 孔板、分光光度计或酶标仪

操作步骤(仅供参考):

1、准备样品:

①植物样品:取 0.5g 植物组织或水果中层果肉,加入 2ml C4H Lysis Buffer,冰浴情况下充分捣碎研磨或匀浆,4°C 10000 r/min 离心 15~20min,留取上清液,-20°C 冻存,用于肉桂酸-4-羟基化酶的检测。

本产品仅用于科研

- ②血浆、血清和尿液样品：血浆、血清按照常规方法制备后可以直接用于该试剂盒的测定，-20℃冻存，用于肉桂酸-4-羟基化酶的检测。
- ③细胞或组织样品：取恰当细胞或组织裂解液，如果有必要需进行适当匀浆，4℃ 10000g 离心 15~20min，取上清液，-20℃冻存，用于肉桂酸-4-羟基化酶的检测。
- ④高活性样品：如果样品中含有较高活性的肉桂酸-4-羟基化酶，可以使用蒸馏水或 C4H Lysis Buffer 稀释进行恰当的稀释。
- 2、配制 NADPH 工作液：取 1 支 NADPH 加入 1ml 蒸馏水，充分溶解，即为 NADPH 工作液。该 NADPH 工作液 4℃保存 1 周，-20℃保存 2 个月。
- 3、C4H 加样：按照下表设置对照管、测定管，溶液应按照顺序依次加入，并注意避免产生气泡。如果样品中的 C4H 活性过高，可以减少样品用量或适当稀释后再进行测定，样品的检测最好能设置 2 平行管，求平均值。

| 加入物(ml) | 对照管 | 测定管 |
|------------------|------|------|
| 蒸馏水 | 1.69 | 1.64 |
| 待测样品 | 0.05 | 0.05 |
| C4H Lysis Buffer | 0.25 | 0.25 |
| NADPH 工作液 | 0.01 | 0.01 |
| C4H Assay Buffer | — | 0.05 |

- 4、C4H 测定：以对照管为对照(调零)，比色杯光径 1cm，立即以分光光度计测定 290nm 处测定管的吸光度(记为 $A_{\text{测定}0}$)，37℃准确孵育 1h。立即加入 0.1ml C4H 终止液终止反应，用 C4H 碱性基液调节 pH 至约 11(如用 pH 计检测体积过小，亦可考虑用 pH 试纸，如无条件可省略该步骤)，以对照管为对照(调零)，比色杯光径 1cm，立即以分光光度计测定 290nm 处测定管的吸光度(记为 $A_{\text{测定}1}$)。

注意：加入 C4H 终止液终止反应不是必须步骤，**可 37℃准确孵育 1h 后直接以对照管为对照(调零)**，比色杯光径 1cm，立即以分光光度计测定 290nm 处测定管的吸光度(记为 $A_{\text{测定}1}$)；用酶标仪检测，体积可相应缩小，其余同分光光度计检测操作。

计算：

C4H 活性单位的定义：在该实验条件下，每 1h 吸光度变化 0.01 所需酶量为一个活性单位。

$$\text{组织样品 C4H[U/(g}\cdot\text{h)]} = \{(A_{\text{测定}1} - A_{\text{测定}0}) \times V_T\} / (W \times V_S \times 0.01 \times t)$$

$$\text{液体样品 C4H[U/(ml}\cdot\text{h)]} = (A_{\text{测定}1} - A_{\text{测定}0}) / (V_S \times 0.01 \times t)$$

式中： $A_{\text{测定}1}$ = 孵育 1h 后测定管的吸光度

$A_{\text{测定}0}$ = 加入 C4H Assay buffer 后测定管的吸光度

W =组织样品的重量(g)

V_T =提取酶液的总体积(ml)

V_S =测定时所用酶液体积(ml)

t =反应时间(h)=1

注意事项:

- 1、待测样品中不能含有酶抑制剂，同时需避免反复冻融。
- 2、获得上清液为 C4H 酶液，应尽快检测，亦可-20℃保存。
- 3、加入 C4H 终止液终止反应后，最好采用 C4H 碱性基液调节 pH 至 11 左右，以便检测更为准确，亦可考虑用 pH 试纸，如无条件可省略该步骤。
- 4、C4H 碱性基液具有一定腐蚀性，请小心操作。
- 5、如果没有分光光度计，也可以使用普通的酶标仪测定，但本试剂盒不推荐用酶标仪检测，如需酶标仪检测每次检测指标不宜过多，否则操作时间不一，有可能导致样本间的差异。
- 6、为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。
- 7、试剂开封后请尽快使用，以防影响后续实验效果。

有效期: 6 个月有效。低温运输，按要求保存。