

吲哚乙酸氧化酶检测试剂盒(IAA 微板法)

产品简介:

植物体内生长素的种类很多, 其中吲哚乙酸(IAA)是植物体内普遍存在的一种生长素, 植物体内 IAA 的含量, 对于植物的生长、发育、衰老、脱落等均有重要意义。植物体内存在吲哚乙酸氧化酶(Indoleacetic acid oxidase), 该酶是植物体内一种氧化分解吲哚乙酸的酶, 吲哚乙酸氧化酶能够氧化 IAA 使其失去活性, 从而调节体内 IAA 的水平, 影响植物的生长。

Biorigin 吲哚乙酸氧化酶检测试剂盒(IAA 微板法)检测原理是吲哚乙酸在吲哚乙酸氧化酶作用下形成吲哚醛, 使体系中吲哚乙酸含量减少, 剩余的吲哚乙酸在无机酸存在下与 $FeCl_3$ 作用生成红色螯合物, 吲哚乙酸氧化酶活性的大小可以用其破坏吲哚乙酸的速度表示, 通过比色法(酶标仪)测定 530nm 处吸光度, 根据对照与待测样品中吲哚乙酸含量的差值, 计算出吲哚乙酸氧化酶活性水平, 主要用于检测植物样本、血清等中吲哚乙酸氧化酶活性, 尤其适用于定量测定植物样本吲哚乙酸氧化酶活性。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	Storage
	BN27269 100T	
试剂(A): IAA 标准(200 μ g/ml)	5ml	4 $^{\circ}$ C 避光
试剂(B): IAA Lysis Buffer	500ml	RT
试剂(C): IAA Assay Buffer	15ml	4 $^{\circ}$ C 避光
试剂(D): IAA 显色液	2ml	RT 避光
使用说明书	1 份	

自备材料:

- 1、恒温箱或水浴锅、研钵或匀浆器、低温离心机、96 孔板、酶标仪、离心管或试管
- 2、浓硫酸

操作步骤(仅供参考):

1、准备样品:

①植物样品: 将大豆或绿豆等种子置于 30 $^{\circ}$ C 中避光萌发 3~4 天, 选取生长一致的幼苗, 除去子叶和根, 留下胚轴作为材料; 取胚轴称重, 按每 100mg 加入 1ml 预冷的 IAA Lysis Buffer 的比例, 冰浴情况下充分匀浆或研磨, 离心 20min, 留取上清液即为吲哚乙酸氧化酶粗提液, 短期 4 $^{\circ}$ C 保存待用。

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，-4℃保存，用于吲哚乙酸氧化酶的检测。
- ③细胞或组织样品：取恰当细胞或组织裂解液，如有必要用 IAA Lysis Buffer 进行适当匀浆，离心 20min，取上清液，-4℃保存，用于吲哚乙酸氧化酶的检测。
- ④高活性样品：如果样品中含有较高活性的吲哚乙酸氧化酶，可以使用 IAA Lysis Buffer 工作液进行恰当的稀释。
- 2、配制 IAA 显色工作液：取适量的 IAA 显色液，按 IAA 显色液：蒸馏水：浓硫酸=1：4：6 的比例混合，即为 IAA 显色工作液，4℃密闭保存，即配即用，不易久置。注意：浓硫酸为强腐蚀性物质，操作须极其小心。
- 3、稀释 IAA 标准溶液：取适量的 IAA 标准(200μg/ml)，按下表进行稀释：

加入物(μl)	1	2	3	4	5	6	7	8
IAA 标准(200μg/ml)	5	10	15	20	25	30	35	40
蒸馏水	195	190	185	180	175	170	165	160
IAA 浓度(μg/ml)	5	10	15	20	25	30	35	40

- 4、样本处理：按照下表设置对照液、测定液，溶液应按照顺序依次加入，并注意避免产生气泡。

加入物(μl)	对照液	测定液
IAA Assay Buffer	120	100
待测样品	—	20
IAA Lysis Buffer	40	40
IAA 标准(200μg/ml)	40	40
25℃孵育		

- 5、IAA 加样：取 96 孔板，按照下表设置空白孔、对照孔、测定孔，先加入 200μl IAA 显色工作液，再分别加入 50μl 对照液、测定液，小心混匀，置于 40℃避光孵育 30min，使反应液呈红色。如果样品中的吲哚乙酸氧化酶活性过高，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 平行孔，求平均值。

加入物(μl)	空白孔	标准孔	对照孔	测定孔
IAA 显色工作液	200	200	200	200
蒸馏水	50	—	—	—
系列 IAA 标准(1~8 号)	—	50	—	—
对照液	—	—	50	—
测定液	—	—	—	50

- 6、IAA 测定：以空白孔调零，以酶标仪测定标准孔、对照孔、测定孔 530nm 处吸光度(记

为 $A_{标准}$ 、 $A_{对照}$ 、 $A_{测定}$)。

计算:

吲哚乙酸氧化酶活性定义: 以 1ml 吲哚乙酸氧化酶提取液在 1h 内氧化的吲哚乙酸量 (mg) 表示酶活力大小。

以 1~8 号系列 IAA 标准溶液浓度(5、10、15、20、25、30、35、40 μ g/ml) 为横坐标, 以对应的吸光度为纵坐标, 绘制标准曲线, 直接计算直线回归方程。

组织样品的吲哚乙酸氧化酶活性(μ g/ml \cdot g \cdot h) = $\{(C_1 - C_2) \times V \times V_T\} / (W \times t \times V_1)$

液体样品的吲哚乙酸氧化酶活性(μ g/ml \cdot g \cdot h) = $\{(C_1 - C_2) \times V \times V_T\} / (W \times t \times V_1)$

式中: C_1 = 根据标准曲线求得的对照管 IAA 含量(μ g/ml)

C_2 = 根据标准曲线求得的测定管 IAA 含量(μ g/ml)

V_T = 酶提取液稀释后总体积(ml) = 步骤 1 结束时所得酶粗提液体积(ml)

V_1 = 加样时所用酶的体积(ml) = 0.2

V = 样本处理时的液体总体积(ml) = 5

W = 样品鲜重(g)

t = 酶反应时间(h) = 1

注意事项:

- 1、 实验材料应尽量新鲜, 如取材后不立即使用, 应存于 -20 ~ -80 $^{\circ}$ C。
- 2、 待测样品中不能含有磷酸酶抑制剂, 同时需避免反复冻融。
- 3、 如果没有分光光度计, 也可以使用普通的酶标仪测定, 但应考虑酶标仪的最大检测体积。
- 4、 IAA 标准(200 μ g/ml) 见光易分解, 含有 IAA 的相关操作均应尽量避光操作。
- 5、 所测样本的浓度过高, 应用 IAA Lysis Buffer 工作液稀释样品后重新测定。

有效期: 6 个月有效; 低温运输, 按要求保存。