使用说明书

Instruction Manual



肉桂酸-4-羟化酶活性检测试剂盒(微量法)

C4H Assay Kit (Microanalysis)

产品描述

肉桂酸-4-羟化酶(Cinnamic acid-4-hydroxylase, C4H)多存在于高等植物、酵母、菌类中,该酶催化肉桂酸羟化作用产生4-香豆酸盐,是苯丙烷途径中继 L-苯丙氨酸解氨酶之后的第二个关键酶。

检测原理

C4H 催化肉桂酸和 NADP 生成 4-香豆酸盐和 NADPH, 在 340nm 下测定 NADPH 生成速率,即可反映 C4H 活性。

产品组成及储存条件

100T/96S 规格的产品组成如下:

组成	规格	储存条件
CB0039M-ES	100mL×1 瓶	4℃保存。
CB0039M-A	25mL×1 瓶	4℃保存。
CB0039M-B	粉剂×2 瓶	-20°C保存。

注:正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

操作说明

一、自备用品:

紫外分光光度计/酶标仪、台式离心机、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔板、研钵、冰和蒸馏水。

二、粗酶液提取:

细菌或培养细胞: 先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;按照细菌或细胞数量(10^4 个): CB0039M-ES 体积(mL)为 $500^{\sim}1000$: 1 的比例(建议 500 万细菌或细胞加入 1mL CB0039M-ES),超声波破碎细菌或细胞(冰浴,功率 20% 或 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次);8000g 4° C离心 10min,取上清,置冰上待测。

组织:按照组织质量(g): CB0039M-ES 体积(mL)为 1: 5^{10} 的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL CB0039M-ES),进行冰浴匀浆。8000g 4° C离心 10min,取上清,置冰上待测。

三、测定步骤:

- 1. 分光光度计或酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 340nm,蒸馏水调零。
- 2. 样本测定:
 - (1) 取 CB0039M-B 一瓶,加入 10mL CB0039M-A 充分溶解混匀,置于 37℃(哺乳动物)或 25℃(其它物种)水浴 5min,现配现用,24h 用完。
 - (2) 按下表加入下列试剂:

试剂名称	测定管 (μL)		
样本	10		
CB0039M-B	190		
混匀,立即记录 340nm 处初始吸光值 A1 和 5min 后的吸光值 A2,计算ΔA=A2-A1。			



四、C4H 活性计算公式:

a. 用微量石英比色皿测定的计算公式如下

1. 按样本蛋白浓度计算:

单位的定义:每 mg 组织蛋白每分钟产生 1 nmol 的 NADPH 定义为一个酶活力单位。

C4H (U/mg prot) = [$\Delta A \times V$ 反总÷($\epsilon \times d$)×10 9]÷(V 样×Cpr)÷T = 643× ΔA ÷Cpr

2. 按样本鲜重计算:

单位的定义:每 g 组织每分钟产生 1 nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

C4H (U/g 鲜重) = [ΔA×V 反总÷(ε×d)×10°]÷(W ×V 样÷V 样总)÷T = 643×ΔA÷W

3. 按细菌或细胞密度计算:

单位的定义:每1万个细菌或细胞每分钟产生1nmol NADPH定义为一个酶活力单位。

C4H (U/10⁴ cell) = [ΔA×V 反总÷(ε×d)×10⁹]÷(500×V 样÷V 样总)÷T = 1.286×ΔA

注: V 反总:反应体系总体积, 2×10^4 L; ε: NADPH 摩尔消光系数, 6.22×10^3 L/mol/cm; d: 比色皿光径,1cm; V 样: 加入样本体积,0.01 mL; V 样总: 加入提取液体积,1 mL; T: 反应时间,5 min; Cpr: 样本蛋白质浓度,mg/mL; W: 样本质量,g; 500: 细菌或细胞总数,500 万。

b. 用 96 孔板测定的计算公式如下

1. 按样本蛋白浓度计算:

单位的定义:每 mg 组织蛋白每分钟产生 1 nmol 的 NADPH 定义为一个酶活力单位。

C4H (U/mg prot) = [ΔA×V 反总÷(ε×d)×10⁹]÷(V 样×Cpr)÷T = 1286×ΔA÷Cpr

2. 按样本鲜重计算:

单位的定义:每 g 组织每分钟产生 1 nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

C4H (U/g 鲜重) = [ΔA×V 反总÷(ε×d)×10⁹]÷(W× V 样÷V 样总)÷T = 1286×ΔA÷W

3. 按细菌或细胞密度计算:

单位的定义:每1万个细菌或细胞每分钟产生1nmol NADPH定义为一个酶活力单位。

C4H (U/10⁴ cell) = [ΔA×V 反总÷(ε×d)×10⁹]÷(500×V 样÷V 样总)÷T = 2.572×ΔA

注: V 反总:反应体系总体积, 2×10^4 L; ε: NADPH 摩尔消光系数, 6.22×10^3 L / mol /cm; d: 96 孔板光径,0.5cm; V 样:加入样本体积,0.01 mL; V 样总:加入提取液体积,1 mL; T:反应时间,5 min; Cpr:样本蛋白质浓度,mg/mL; W:样本质量,g; 500:细菌或细胞总数,500 万。

注意事项

- 1. 蛋白定量测定,建议使用 TargetMol 生产的 BCA Protein Quantification Kit (C0050)。
- 2. 本产品仅限于专业人员的科学研究用,不得用于临床诊断或治疗,不得用于食品或药品,不得存放于普通住宅内。
- 3. 为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。

