

植物中脂氧合酶（LOX）活性检测试剂盒（紫外分光光度法）

产品货号：BA1499

产品规格：50管/48样

产品简介：

LOX广泛存在于植物组织中，特别是黄豆种子中。LOX催化不饱和脂肪酸氧化反应，导致膜脂过氧化。在植物的生长发育、成熟衰老及逆境胁迫过程中具有重要作用。

LOX催化亚油酸氧化，氧化产物在234nm处有特征吸收峰；测定234nm吸光度增加速率，来计算LOX活性。

注意：实验之前建议选择2-3个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

产品内容：

试剂名称	规格	保存条件
提取液	液体50mL×1瓶	2-8℃
试剂一	液体45mL×1瓶	2-8℃
试剂二	粉剂×1瓶	2-8℃

溶液的配制：

1. 提取液：含不溶性物质，使用前混匀即可。
2. 试剂二：临用前加入5mL试剂一，充分溶解，滴加0.1mL 0.2 mol/L NaOH至溶液澄清。

需自备的仪器和用品：

研钵/匀浆器、冰、台式离心机、紫外分光光度计、1mL石英比色皿、可调式移液枪和蒸馏水。

操作步骤：

一、样本处理（可适当调整待测样本量，具体比例可以参考文献）

称取约0.1g样本，加提取液1mL，冰上充分研磨，16000g 4℃离心20min，取上清液置冰上待测。

二、测定操作表：

1. 分光光度计预热30min以上，调节波长到234nm，蒸馏水调零。
2. 试剂一在25℃水浴中预热30min以上。
3. 空白管：依次在1mL石英比色皿中加入100 μL蒸馏水、800 μL试剂一和100 μL试剂二，迅速混匀后于234nm 比色，记录15s和75s的吸光值，分别记为A1和A2。
4. 测定管：依次在1mL石英比色皿中加入100 μL上清液、800 μL试剂一和100 μL试剂二，迅速混匀后于234nm 比色，记录15s和75s的吸光值，分别记为A3和A4。

三、LOX活性计算

1. 按蛋白浓度计算

活性单位定义：在1mL体系下，25℃中每毫克蛋白每分钟催化吸光值变化0.001个单位为一个酶活单位。

$$\text{LOX (U/mg prot)} = [(A4-A3)-(A2-A1)] \div 0.001 \div (\text{Cpr} \times \text{V样}) \div \text{T} \times \text{V反总} = 10000 \times [(A4-A3)-(A2-A1)] \div \text{Cpr}$$

2. 按样本质量计算

活性单位定义：在1mL体系下，25℃中每克样本每分钟催化吸光值变化0.001个单位为一个酶活单位。



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司
Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址：上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话：400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520

邮箱：saintbio@126.com

http://www.saint-bio.com

$LOX (U/g \text{ 质量}) = [(A4-A3)-(A2-A1)] \div 0.001 \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times W) \div T \times V_{\text{反总}} = 10000 \times [(A4-A3)-(A2-A1)] \div W$

Cpr: 上清液蛋白浓度, mg/mL, (需另外测定); W: 样本质量, g; V样: 加入反应体系中上清液体积, 100 μ L=0.1mL; V样总: 上清液总体积, 1mL; T: 反应时间, 1min; V反总: 反应体系总体积, 1mL。

注意事项:

1. 试剂二易自发氧化, 从而导致空白管测定值偏高, 必须临用前配制。
2. 样本处理等过程均需要在冰上进行, 且须在当日完成酶活性测定。
3. 正式实验前做1~2个预实验, 保证 ΔA 的值在0.02~1.2范围内; 若反应后为明显的悬浊液, 则需稀释后再测。



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司
Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话:400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520

邮箱: saintbio@126.com

<http://www.saint-bio.com>