

吲哚乙酸氧化酶检测试剂盒(IAA微板法)

产品货号: BA1751

产品规格: 100T

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,内植物体内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 oxida-se),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。

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FeCl3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,该试剂盒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,不宜用于临床诊断或其他用途。

产品组成:

产品名称	100T	保存条件
试剂(A): IAA标准(200 μg/ml)	5ml	2-8℃,避光
试剂(B): IAA Lysis buffer	500ml	室温
试剂(C): IAA Assay buffer	15ml	2-8℃,避光
试剂(D): IAA显色液	2ml	室温,避光

自备材料:

- 1. 恒温箱或水浴锅
- 2. 研钵或匀浆器
- 3. 离心管
- 4. 低温离心机
- 5. 浓硫酸
- 6. 96孔板
- 7. 酶标仪

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℃中避光萌发 $3\sim4$ 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的预冷的IAA Lysis buffer的比例,冰浴情况下充分匀浆或研磨,4℃4000g离心20min ,留取上清液即为吲哚乙酸氧化酶粗提液。短期4℃保存待用。
- 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本试剂盒的测定,-4℃保存,用于吲哚乙酸氧化酶的检测。
- ③用细胞或组织样品: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,4℃4000g离心20min,



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



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)	对照管	测定管		
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30min。				

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℃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	测定孔	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_{krit} 、 $A_{淋ll}$ 、 $A_{淋ll}$)。

计算:

吲哚乙酸氧化酶活性定义:以1ml在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 μg/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·g·h)={(C1-C2)×V×V_T}/(W×t×V₁)

式中: C1=根据标准曲线求得的对照管IAA含量(μg/ml)

C2=根据标准曲线求得的测定管IAA含量(µg/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)=0.02

V=样本处理时的液体总体积(ml)=0.25

W=样品鲜重(g)

t=酶反应时间(h)=1



Snangnai 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

回籍: saintbio@126.com http://www.saint-bio.com



液体样品的吲哚乙酸氧化酶活性(μ g/ml·g·h)={(C1-C2)×V×V_T}/(W×t×V₁)

式中: C1=根据标准曲线求得的对照管IAA含量(μg/ml)

C2 = 根据标准曲线求得的测定管 IAA含量(μg/ml)

V_T=酶提取液稀释后总体积(ml)=即步骤一结束时所酶粗提液体积(ml)

V₁=加样时所用酶的体积(ml)=0.02

V=样本处理时的液体总体积(ml)=0.25

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℃。
- 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(200pg/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。4℃运输,4℃保存。



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