Lifemall 莱贸生物科技 **QQ 1019057849**

4-香豆酸: 辅酶 A 连接酶 (4-coumarate:CoA ligase, 4CL)试剂盒说明书

分光光度法 50 管/24 样

正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

测定意义:

4CL 是连接苯丙酸途径与木质素特异合成途径的关键酶,主要催化肉桂酸生成相应的 肉桂酸辅酶 A 酯,是合成木质素与其他苯丙烷类化合物的代谢流向调控点。该酶主要存在 于高等植物、酵母和菌类中,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而提高其品质提供依据。

测定原理:

4CL 催化 4-香豆酸和 CoA 生成 4-香豆酸 CoA,在 333nm 下测 4-香豆酸 CoA 生 成速率,即可反映 4CL 活性。

需自备的仪器和用品:

紫外分光光度计、台式离心机、可调式移液器、1mL 石英比色皿、研钵、冰和蒸馏水。

试剂的组成和配制:

提取液: 60mL×1 瓶, 4℃保存;

试剂一:液体 60 mL×1 瓶, 4℃保存; as a

试剂二: 粉剂×2 瓶, -20℃保存;

To be with you

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 (10⁴ 个): 提取液体积 (mL) 为 500~1000: 1 的比例 (建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液),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℃离心 10min,取上清,置冰上待测。

组织:按照组织质量(g):提取液体积(mL)为 1:5~10 的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液),进行冰浴匀浆。8000g 4℃离心 10min,取上清,置冰上待测。



QQ 1019057849

Lifemall 莱贸生物科技

测定步骤:

- 1、 分光光度计 40℃预热 30min 以上,调节波长至 333nm,蒸馏水调零。
- 2、 样本测定
- (1) 在试剂二中加入 12.5mL 试剂一充分溶解混匀,置于 40℃水浴预热 10min; **现配现用(配好后 24h 内用完)**;
- (2) **测定管:** 在 1mL 石英比色皿中加入 50 μ L 样本和 950 μ L 试剂二,混匀,立即记录 333nm 处 40℃反应 30min 后的吸光值 A2。

对照管: 在 1mL 石英比色皿中加入 $50 \,\mu$ L 样本和 $950 \,\mu$ L 试剂一,混匀,立即记录 333nm 处 $40 \, ^{\circ}$ C反应 30min 后的吸光值 A1,计算 Δ A=A2-A1。

注意:每个测定管设一个对照管。

4CL 活性计算:

(1) 按样本蛋白浓度计算:

单位定义:每 mg 组织蛋白每分钟生成 1 nmol 4-香豆酸辅酶 A 定义为一个酶活力单位。

4CL(nmol/min/mg prot)=[$\triangle A \times V$ 反总÷($\epsilon \times d$)×10⁹]÷(V 样×Cpr) ÷T=31.75× $\triangle A$ ÷Cpr

(2) 按样本鲜重计算:

单位定义: 每 g 组织每分钟生成 1 nmol 4-香豆酸辅酶 A 定义为一个酶活力单位。

4CL (nmol/min/g 鲜重)=[ΔA×V 反总÷ (ε×d)×10°]÷(W ×V 样÷V 样总) ÷T=31.75×ΔA÷W

(3) 按细菌或细胞密度计算: 👝 👝 📗

单位定义:每 1 万个细菌或细胞每分钟生成 1 nmol 4-香豆酸辅酶 A 定义为一个酶活力单位。

4CL (nmol/min/10⁴ cell) = [ΔΑ×V 反总÷ (ε×d) ×10⁹]÷(500×V 样÷V 样总) ÷T= 0.063×ΔΑ

V 反总: 反应体系总体积, 1×10^3 L; ϵ : 4-香豆酸辅酶 A 摩尔消光系数, 2.1×10^4 L / mol /cm; d: 比色皿光径,1cm; V 样: 加入样本体积,0.05 mL; V 样总: 加入提取液体积,1 mL; T: 反应时间,30 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。

