

**脂氧合酶（LOX）活性测定试剂盒说明书****微量法 100T/48S**

**注 意：**正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

**测定意义：**

LOX 广泛存在于动植物组织中，催化不饱和脂肪酸氧化反应，导致膜脂过氧化。在生物体的生长发育、成熟衰老及逆境胁迫过程中具有重要作用。

**测定原理：**

LOX 催化亚油酸氧化，氧化产物在 280nm 处有特征吸收峰；测定 280nm 吸光度增加速率，来计算 LOX 活性。

**自备仪器和用品：**

研钵、冰、台式离心机、紫外分光光度计/酶标仪、微量石英比色皿/96 孔板（UV 板）、可调式移液枪和蒸馏水。

**试剂组成和配制：**

试剂一：液体 100mL×1 瓶，4℃ 保存。

试剂二：液体 20mL×1 瓶，4℃ 保存。

试剂三：粉剂×1 支，4℃ 保存。

**粗酶液提取：**

按照组织质量（g）：试剂一体积（mL）为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 试剂一）进行冰浴匀浆。16000g，4℃ 离心 20min，取上清置冰上待测。

Lifemall.asia

To be with you

**测定：**

1. 分光光度计/酶标仪预热 30 min 以上，调节波长到 280 nm，蒸馏水调零。
2. 在试剂三中加入 10mL 试剂二（振荡混匀 1min），在 30℃水浴中预热 10 min 以上。用不完的试剂 4℃保存。
3. **对照管**：依次在微量石英比色皿/96 孔板中加入 20μL 样本和 180μL 试剂二，30℃反应 30min 后，记录 A 对照。
4. **测定管**：依次在微量石英比色皿/96 孔板中加入 20μL 样本和 180μL 试剂三，30℃反应 30min 后，记录 A 测定。
5.  $\Delta A=A$  测定-A 对照

**LOX 活性计算：**

（1）按照蛋白浓度计算

活性单位定义：25℃中每毫克蛋白每分钟催化吸光值变化 **0.01** 个单位为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{LOX (U/mg prot)} &= \Delta A \times V \text{ 反总} \div (\text{Cpr} \times V \text{ 样}) \div T \times 100 \\ &= 33.33 \times \Delta A \div \text{Cpr} \end{aligned}$$

（2）按照样本质量计算

活性单位定义：25℃中每克组织每分钟催化吸光值变化 **0.01** 个单位为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{LOX (U/g 鲜重)} &= \Delta A \times V \text{ 反总} \div (\text{W} \times V \text{ 样} \div V \text{ 样总}) \div T \times 100 \\ &= 33.33 \times \Delta A \div \text{W} \end{aligned}$$

Cpr: 上清液蛋白浓度, mg/mL, 需另外测定, 建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒; V 反总: 反应体系总体积, 200μL=0.2mL; V 样: 加入反应体系中上清液体积, 20μL=0.02mL; W : 样品质量, g; V 样总: 上清液总体积, 1mL; T: 反应时间, 30min。