

乙醇酸氧化酶（GO）活性检测试剂盒说明书

紫外分光光度法

货号：BC2010

规格：50T/48S

产品组成：使用前请认真核对试剂体积与瓶内体积是否一致，有疑问请及时联系索莱宝工作人员。

试剂名称	规格	保存条件
提取液	液体 60 mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂一	液体 40 mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂二	粉剂×2 瓶	-20℃保存
试剂三	液体 6 mL×1 瓶	2-8℃保存

溶液的配制：

- 1、试剂二：临用前加入 6 mL 蒸馏水溶解，用不完的试剂分装后-20℃保存，禁止反复冻融。

产品说明：

乙醇酸氧化酶（EC1.1.3.15）是乙醇酸循环中的一种酶，也是植物光呼吸代谢中的关键酶，催化乙醇酸氧化生成乙醛酸，通过测定乙醇酸氧化酶活性，可以了解植物光合和呼吸代谢的基本方法。

乙醇酸氧化酶催化乙醇酸氧化生成乙醛酸，乙醛酸和盐酸苯肼反应生成乙醛酸苯腙，在 324nm 有特征吸收峰。

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。

需自备的仪器和用品：

紫外分光光度计、低温离心机、可调式移液枪、1mL 石英比色皿、天平、研钵/匀浆器、冰和蒸馏水。

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）

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，然后 10000g，4℃，离心 10min，取上清置冰上待测。

细胞或细菌：按照细胞数量（10⁴ 个）：提取液体积（mL）为 500~1000：1 的比例（建议 500 万细胞加入 1mL 提取液），冰浴超声波破碎细胞（功率 300w，超声 3 秒，间隔 7 秒，总时间 3min）；然后 10000g，4℃，离心 10min，取上清置于冰上待测。

二、测定步骤

1. 紫外分光光度计 30min 以上，调节波长至 324nm，蒸馏水调零。

2. 将试剂一 25℃ 预热 15min。

3. 样本测定：1mL 石英比色皿中分别加入下列试剂：

试剂名称	测定管	空白管
试剂一（μL）	650	650
蒸馏水（μL）	-	50
样本（μL）	50	-





试剂二 (μL)	200	200
试剂三 (μL)	100	100
充分混匀, 立即测定324nm处10s和190s吸光值A1和A2, 计算ΔA测定管=A2测定-A1测定, ΔA空白管=A2空白-A1空白, ΔA=ΔA测定管-ΔA空白管。(空白管只需做1-2次)		

三、GO 酶活计算

1、按蛋白浓度计算

酶活定义: 每毫克蛋白每分钟生成 1nmol 乙醛酸苯肼所需的酶量为一个酶活力单位。

$$\text{GO 酶活 (U/mg prot)} = \Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \times 10^9 \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr}) \div T = 392.16 \times \Delta A \div \text{Cpr}$$

2、按样本质量计算

酶活定义: 每克组织每分钟生成 1nmol 乙醛酸苯肼所需的酶量为一个酶活力单位。

$$\text{GO 酶活 (U/g 质量)} = \Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \times 10^9 \div (V_{\text{样}} \times W \div V_{\text{样总}}) \div T = 392.16 \times \Delta A \div W$$

3、按细胞数量计算

酶活定义: 每万细胞每分钟生成 1nmol 乙醛酸苯肼所需的酶量为一个酶活力单位。

$$\text{GO 酶活 (U/10}^4 \text{ cell)} = \Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \times 10^9 \div (V_{\text{样}} \times 500 \div V_{\text{样总}}) \div T = 0.784 \times \Delta A$$

ϵ : 乙醛酸苯肼摩尔消光系数: 17000L/mol/cm; d: 1mL 石英比色皿光径, 1cm; $V_{\text{反总}}$: 反应总体积, 0.001L;

$V_{\text{样}}$: 反应中样本体积, 0.05mL; $V_{\text{样总}}$: 加入提取液体积, 1mL; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL, 蛋白浓度自行测定; W: 样本质量, g; T: 反应时间, 3min; 500: 500 万个细胞; 10^9 : 单位换算系数, 1mol=10⁹nmol。

注意事项:

- 1、测定之前进行预实验, 若吸光值 A1>1, 请将样本用提取液进行适当的稀释再测定, 并在计算公式中乘以稀释倍数。
- 2、色素含量较高的样本, 可在提取酶时加活性炭吸附。
- 3、空白管为检测各试剂组分质量的检测孔, 正常情况下, 其 OD 值变化不超过 0.02。

实验实例:

1. 称取约 0.1g 三叶草组织, 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆, 然后 10000g, 4°C, 离心 10min, 取上清进行检测, 测得 $\Delta A_{\text{测定管}} = A2_{\text{测定}} - A1_{\text{测定}} = 0.868 - 0.773 = 0.095$, $\Delta A_{\text{空白管}} = A2_{\text{空白}} - A1_{\text{空白}} = 0.027 - 0.013 = 0.014$, $\Delta A = \Delta A_{\text{测定管}} - \Delta A_{\text{空白管}} = 0.095 - 0.014 = 0.081$, 按样本质量计算酶活得:
GO 酶活 (U/g 质量) = $392.16 \times \Delta A \div W = 317.6496$ U/g 质量。
2. 称取约 0.1g 菠菜组织, 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆, 然后 10000g, 4°C, 离心 10min, 取上清稀释 2 倍进行检测, 测得 $\Delta A_{\text{测定管}} = A2_{\text{测定}} - A1_{\text{测定}} = 0.873 - 0.778 = 0.095$, $\Delta A_{\text{空白管}} = A2_{\text{空白}} - A1_{\text{空白}} = 0.027 - 0.013 = 0.014$, $\Delta A = \Delta A_{\text{测定管}} - \Delta A_{\text{空白管}} = 0.095 - 0.014 = 0.081$, 按样本质量计算酶活得:
GO 酶活 (U/g 质量) = $392.16 \times \Delta A \div W \times 2$ (稀释倍数) = 635.2992 U/g 质量。

相关发表文献:

[1] Li X, Yang D, Yang Y, Jin G, Yin X, Zheng Y, Xu J, Yang Y. Quantitative Succinyl-Proteome Profiling of Turnip (*Brassica rapa* var. *rapa*) in Response to Cadmium Stress. *Cells*. 2022 Jun 17;11(12):1947. doi: 10.3390/cells11121947. PMID: 35741076; PMCID: PMC9221971.

[2] Zhao W, Yang XQ, Zhang QS, Tan Y, Liu Z, Ma MY, Wang MX, Xu B. Photoinactivation of the oxygen-evolving complex regulates the photosynthetic strategy of the seagrass *Zostera marina*. *J Photochem Photobiol B*. 2021 Sep;222:112259. doi: 10.1016/j.jphotobiol.2021.112259. Epub 2021 Jul 14. PMID: 34274827.



[3] Huang Y, Qin M, Lai J, Liang J, Luo X, Li C. Assessing OBT formation and enrichment: ROS signaling is involved in the radiation hormesis induced by tritium exposure in algae. J Hazard Mater. 2023 Feb 5;443(Pt A):130159. doi: 10.1016/j.jhazmat.2022.130159. Epub 2022 Oct 12. PMID: 36283218.

相关系列产品:

BC2030/BC2035 异柠檬酸裂解酶 (ICL) 活性检测试剂盒

BC4220/BC4225 4-香豆酸: 辅酶 A 连接酶 (4CL) 活性检测试剂盒

