

苯丙氨酸解氨酶(Phenylalnine ammonialyase,PAL)试剂盒

微量法 100 管/96 样

注 意: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:

PAL(EC4.315)广泛存在于各种植物和少数微生物中,是植物体内苯丙烷类代谢的关键酶,与一些重要的次生物质如木质素、异黄酮类植保素、黄酮类色素等合成密切相关,在植物正常生长发育和抵御病菌侵害过程中起重要作用。

测定原理:

PAL 催化 L-苯丙氨酸裂解为反式肉桂酸和氨,反式肉桂酸在 290nm 处有最大吸收值,通过测定吸光值升高速率计算 PAL 活性。

所需的仪器和用品:

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

试剂的组成和配制:

提取液: 液体 100mL×1 瓶,4℃保存。

试剂一:液体 15mL×1 瓶,4℃保存。

试剂二: 粉剂×1 瓶,4℃保存; 临用前加入 4mL 蒸馏水充分溶解待用; 用不完的试剂 4℃保存;

试剂三: 液体 1mL×1 瓶, 4℃保存。

粗酶液提取:

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。 $10000g\ 4$ °高心 10min,取上清,置冰上待测。

测定步骤:

- 1、 分光光度计或酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 290nm,蒸馏水调零。
- 2、 准备 96 孔 UV 板一块(非普通酶标板,普通酶标板只能透过可见光,不能透过紫外光,检测波长小于 340nm 务必使用 UV 板)。
- 3、在 EP 管或 96 孔 UV 板中按顺序加入下列试剂

试剂名称(μL)	测定管	对照管
样本	5	5
试剂一	145	150
试剂二	40	40
混匀,30℃ 准确反应 30min		
试剂三	10	10

混匀,静置 10min 后, 290nm 处记录测定管吸光值 A1 和对照管吸光值 A2,△A=A1-A2。注意:对照管只要做一管



PAL 活性计算

用微量石英比色皿测定的计算公式如下

(1) 按蛋白浓度计算

单位定义: 每 mg 组织蛋白在每 mL 反应体系中每 min 使 290nm 下吸光值变化 0.1 为一个酶活性单位。

PAL (U/mg prot) = △ A×V 反总÷ (Cpr× V 样) ÷ 0.1÷T =13.3× △ A÷Cpr (2) 按样本鲜重计算

单位定义: 每 g 组织在每 mL 反应体系中每 min 使 290nm 下吸光值变化 0.1 为一个酶活性单位。

PAL(U/g 鲜重) = $\triangle A \times V$ 反总÷ $(W \times V$ 样÷V 样总)÷0.1÷T= $13.3 \times \triangle A$ ÷W

V 反总: 反应体系总体积, 0.2mL; V 样: 加入样本体积, 0.005mL; 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。

用 96 孔板测定的计算公式如下

(1) 按蛋白浓度计算

单位定义:每 mg 组织蛋白在每 mL 反应体系中每 min 使 290nm 下吸光值变化 0.05 为一个酶活性单位。

 $PAL(U/mg prot) = \Delta A \times V$ 反总÷ (V 样 $\times Cpr)$ ÷ 0.05 ÷ T = $26.6 \times \Delta A$ ÷ Cpr (2) 按样本鲜重计算

单位定义: 每 g 组织在每 mL 反应体系中每 min 使 290nm 下吸光值变化 0.05 为一个酶活性单位。

PAL (U/g 鲜重) = △ A×V 反总÷(W× V 样÷V 样总)÷0.05÷T =26.6×△ A÷W

V 反总: 反应体系总体积, 0.2mL; V 样: 加入样本体积, 0.005mL; 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。