

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

分光光度法 50 管/48 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、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、1 mL 石英比色皿、研钵、冰和蒸馏水。

试剂的组成和配制:

提取液:液体 60mL×1 瓶,4℃保存。

试剂一:液体 40mL×1 瓶,4℃保存。

试剂二: 粉剂×3 瓶,4℃保存。临用前每瓶加入 4mL 蒸馏水水充分溶解待用;用不完的试剂 4℃保存;

试剂三: 液体 2.5mL×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 $^{\circ}$ 离心 10min,取上清,置冰上待测。

测定步骤:

试剂名称 (μ L)	测定管	对照管
样品	20	
试剂一	780	800
试剂二	200	200
混匀,30℃ 准确水浴 30min		
试剂三	40	40

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

(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) = Δ A×V 反总÷(Cpr× V 样)÷0.1÷T=17.3× Δ A÷Cpr (2) 按样本鲜重计算

单位定义: 每 g 组织每 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) = Δ A×V 反总÷(W× V 样÷V 样总)÷0.1÷T=17.3× Δ A÷W

V 反总: 反应体系总体积, 1.04mL; V 样: 加入样本体积, 0.02mL; 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;