

酪氨酸解氨酶(Tyrosine ammonilyase,TAL)试剂盒说明书

微量法 100 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:

TAL广泛存在于植物和微生物中,是苯丙氨酸代谢途径的关键酶之一。TAL能够跃过肉桂酸-4-羟基化酶(C4H)直接将酪氨酸转化为香豆酸,香豆酸可进一步生成白藜芦醇、柚皮素等具有抗氧化、抗衰老作用的苯丙素类天然产物。

测定原理:

TAL 能够分解酪氨酸产生香豆酸,使反应溶液 333nm 下的吸光度随反应时间而上升,根据吸光度的变化率可计算出 TAL 活性。

需自备的仪器和用品:

酶标仪、台式离心机、可调式移液器、96 孔板(UV板)、研钵、冰和蒸馏水

试剂组成和配制:

提取液:液体 100mL×1 瓶,4℃保存;试剂一:液体 50mL×1 瓶,4℃保存;

试剂二: 粉剂×2 瓶, 4℃保存;

试剂三:液体 5mL×1 瓶,4℃保存;

粗酶液提取:

1、细菌、细胞或组织样品的制备:

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(10^4 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 $\mathbb C$ 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 $\mathbb C$ 离心 10min,取上清,置冰上待测。

2、血清(浆)果汁等液体样品:直接检测。

测定步骤:

- 1、 酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 333nm。
- 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、 试剂二的配置: 临用前在试剂二瓶中加入 10mL 试剂一充分溶解待用(用不完的试剂 4℃保存一周,注意现配现用),在 37℃(哺乳动物)或 25℃(其它物种)水浴 10min 以上。
- 4、在 EP 管中依次加入如下试剂



试剂名称(μL)	测定管	对照管
样本上清	40	40
试剂一		360
试剂二	360	
充分混匀, 40℃ 保温 60 min		
试剂三	20	20

混匀, 10000g 4℃离心 5min, 取 200μL 上清至 96 孔 UV 板, 333nm 下测定吸光值 A 测定与 A 对照, ΔA=A 测定-A 对照

TAL 活性计算:

1、血清(浆)或果汁 TAL 活性

单位的定义:每分钟每 mL 血清(浆)或果汁在每 mL 反应体系中使 333nm 处吸光值变化 0.005 为一个酶活力单位。

TAL (U/mL) =ΔA×V 反总÷(V 样÷V 样总)÷0.005÷T =35×ΔA

- 2、组织、细菌或细胞 TAL 活性
- (1) 按样本蛋白浓度计算:

TAL(U/mg prot)=ΔA×V 反总÷(V 样×Cpr)÷0.005÷T =35×ΔA÷Cpr 此法需要自行测定样本蛋白质浓度。

(2) 按样本鲜重计算:

单位定义:每分钟每 g 组织在每 mL 反应体系中使 333nm 处吸光值变化 0.005 为一个酶活力单位。

TAL(U/g 鲜重)=ΔA×V 反总÷(W× V 样÷V 样总)÷0.005÷T =35×ΔA÷W

(3) 按细菌或细胞密度计算:

单位定义:每分钟每 1 万个细菌或细胞在每 mL 反应体系中使 333nm 处吸光值变化 0.005 为一个酶活力单位。

TAL(U/10⁴ cell)=ΔA×V 反总÷(500×V 样÷V 样总)÷0.005÷T =0.07×ΔA

V 反总:反应体系总体积,0.42mL; V 样:加入样本体积,0.04mL; V 样总:加入提取液体积,1 mL; T:反应时间,60 min; Cpr:样本蛋白质浓度,mg/mL; W:样本质量,g;500:细胞或细菌总数,500 万。