

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: $5\sim10$ 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°C离心 20min,取上清置冰上待测。

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. △ 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。

 $LOX (U/mg prot) = \Delta A \times V 反总÷(Cpr \times V 样)÷T \times 100$

= 33.33× \triangle A÷Cpr



(2) 按照样本质量计算

活性单位定义: 25 \mathbb{C} 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。 LOX (U/g 鲜重) = Δ A×V 反总÷(W×V 样÷V 样总)÷T×100

$= 33.33 \times \triangle \text{ A} \div \text{W}$

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,200 μ L=0.2mL; V 样: 加入反应体系中上清液体积,20 μ L=0.02mL; W: 样品质量,g; V样总: 上清液总体积,1mL; T: 反应时间,30min。