

二胺氧化酶活性检测试剂盒（微量法）

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。

产品货号：BA1090

产品规格：100管/48样

产品简介：

DAO(EC1.4.3.6)广泛存在于动物（肠粘膜、肺、肝脏、肾脏等）、植物和微生物中。催化多胺氧化为醛，其活性与核酸和蛋白合成密切相关，能够反映肠道机械屏障的完整性和受损伤程度。

DAO催化尸胺产生醛和过氧化氢，外源添加过量的辣根过氧化物酶，催化过氧化氢氧化邻联茴香胺生成有色物质，在500nm处有特征吸收峰，通过测定该波长吸光度增加速率，计算DAO活性。

产品内容：

提取液：液体70mL×1瓶，4℃保存。

试剂一：液体0.25mL×1支，4℃保存。

试剂二：粉剂×1瓶，使用时加2mL水溶解，4℃可保存1个月。

试剂三：液体1mL×1支，4℃保存。

需自备的仪器和用品：

天平、低温离心机、可见分光光度计/酶标仪、96孔板/玻璃比色皿、蒸馏水。

操作步骤：

一、粗酶液提取：

1. 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20min，取上清，置冰上待测。
2. 细菌、真菌：按照细胞数量（ 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。
3. 血清等液体：直接测定。

二、测定操作表：

- 1、分光光度计或酶标仪预热30min以上，调节波长至500nm，蒸馏水调零。
- 2、操作表

试剂名称（ μ L）	对照管	测定管
粗酶液	50	50
提取液	128	108
试剂一	2	2
试剂二	20	20
试剂三		20
混匀，37℃水浴30min，测定500nm吸光值。 $\Delta A=A_{\text{测定}}-A_{\text{对照}}$ 。		

三、酶活性计算公式：

- a. 使用96孔板测定的计算公式如下



扫一扫 加微信

郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址：郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话：400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q: 807961520 731791866

邮箱：zzlybio@126.com

1、动物组织DAO活力的计算

(1) 按蛋白浓度计算

单位的定义：每mg组织蛋白在反应体系中每分钟催化产生1 μ mol氧化型邻联茴香胺定义为一个酶活力单位。

$$\text{DAO (U/mg prot)} = \Delta A \div d \div \epsilon \times V_{\text{反应}} \div (\text{cpr} \times V_{\text{样本}}) \div T = 30 \times \Delta A \div \text{cpr}$$

(2) 按样本鲜重计算

单位的定义：每g组织在反应体系中每分钟催化产生1 μ mol氧化型邻联茴香胺定义为一个酶活力单位。

$$\text{DAO (U/g 鲜重)} = \Delta A \div d \div \epsilon \times V_{\text{反应}} \div (W \div V_{\text{提取}} \times V_{\text{样本}}) \div T = 30 \times \Delta A \div W$$

2、血清（浆）DAO活力的计算

单位的定义：每mL血清（浆）在反应体系中每分钟催化产生1 μ mol氧化型邻联茴香胺定义为一个酶活力单位。

$$\text{DAO (U/L)} = \Delta A \div d \div \epsilon \times V_{\text{反应}} \div V_{\text{样本}} \div T = 30 \times \Delta A$$

3、按细胞数量计算：

单位的定义：每10⁴个细胞在反应体系中每分钟催化产生1 μ mol氧化型邻联茴香胺定义为一个酶活力单位。

$$\text{DAO活性 (U/10}^4\text{cell)} = \Delta A \div d \div \epsilon \times V_{\text{反应}} \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{提取}}) \div T = 0.06 \times \Delta A$$

V反应：反应总体积，0.2 mL；V样本：加入粗酶液体积，0.05mL；V提取，加入提取液体积，1mL；cpr：样本蛋白浓度，mg/mL；W：样本鲜重，g；d：光径，0.6cm； ϵ ：氧化型邻联茴香胺消光系数，7.5 $\times 10^{-3}$ mL/ μ mol/cm；T：反应时间，30min。

b. 使用比色皿测定的计算公式如下

1、动物组织DAO活力的计算

(1) 按蛋白浓度计算

单位的定义：每mg组织蛋白在反应体系中每分钟催化产生1 μ mol氧化型邻联茴香胺定义为一个酶活力单位。

$$\text{DAO (U/mg prot)} = \Delta A \div d \div \epsilon \times V_{\text{反应}} \div (\text{cpr} \times V_{\text{样本}}) \div T = 18 \times \Delta A \div \text{cpr}$$

(2) 按样本鲜重计算

单位的定义：每g组织在反应体系中每分钟催化产生1 μ mol氧化型邻联茴香胺定义为一个酶活力单位。

$$\text{DAO (U/g 鲜重)} = \Delta A \div d \div \epsilon \times V_{\text{反应}} \div (W \div V_{\text{提取}} \times V_{\text{样本}}) \div T = 18 \times \Delta A \div W$$

2、血清（浆）DAO活力的计算

单位的定义：每mL血清（浆）在反应体系中每分钟催化产生1 μ mol氧化型邻联茴香胺定义为一个酶活力单位。

$$\text{DAO (U/L)} = \Delta A \div d \div \epsilon \times V_{\text{反应}} \div V_{\text{样本}} \div T = 18 \times \Delta A$$

3、按细胞数量计算：

单位的定义：每10⁴个细胞在反应体系中每分钟催化产生1 μ mol氧化型邻联茴香胺定义为一个酶活力单位。

$$\text{DAO 活性 (U/10}^4\text{cell)} = \Delta A \div d \div \epsilon \times V_{\text{反应}} \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{提取}}) \div T = 0.036 \times \Delta A$$

V反应：反应总体积，0.2 mL；V样本：加入粗酶液体积，0.05mL；V提取，加入提取液体积，1mL；cpr：样本蛋白浓度，mg/mL；W：样本鲜重，g；d：光径，1cm； ϵ ：氧化型邻联茴香胺消光系数，7.5 $\times 10^{-3}$ mL/ μ mol/cm；T：反应时间，30min。

注意事项：

- 1、如果OD值小于0.01，适当加大提取用样本质量；OD值大于0.8，粗酶液可适当稀释，或者减少提取用样品质量。
- 2、样品蛋白质含量需要另外测定。



扫一扫 加微信

郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址：郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话：400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q: 807961520 731791866

邮箱：zzlybio@126.com