

酪氨酸酶活性检测试剂盒（微量法）

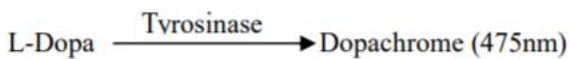
产品货号：BA1897

产品规格：100T/96S

产品简介：

酪氨酸酶 (tyrosinase: EC1.14.18.1) 是一种单酚单加氧酶，是具有双功能的含铜糖蛋白，广泛存在于植物、酵母和动物组织中。酪氨酸酶是生物体合成黑色素的关键酶，也是引起果蔬酶促褐变的主要因素，同时也对昆虫的免疫及生长有重要影响。

酪氨酸酶催化L-多巴生成多巴色素，其在475nm下有特征吸收峰，进而测定出酪氨酸酶的活性。



注意：实验之前建议选择2-3个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

产品组成：

试剂名称	规格	保存条件
提取液	液体125mL×1瓶	2-8°C
试剂一	粉剂×3瓶	2-8°C

溶液的配制：

1. 试剂一：临用前每瓶加入7mL提取液充分溶解待用，现配现用。溶解后易氧化，24h内要尽快用完。

需自备的仪器和用品：

可见分光光度计/酶标仪、低温离心机、水浴锅/恒温培养箱、细胞超声破碎仪、可调式移液器、微量玻璃比色皿/96孔板、研钵/匀浆器、冰、蒸馏水。

操作步骤：

一、样本处理（可适当调整待测样本量，具体比例可以参考文献）

- 组织：称取约0.1g组织，加入1mL提取液进行冰浴匀浆。12000g, 4°C离心20min, 取上清，置冰上待测。
- 细胞或细菌样本的制备：先收集细胞或细菌样本到离心管内，弃上清，按照每500万细胞或细菌加入1mL提取液，超声波破碎细菌或细胞（功率200w，超声3s，间隔10s，重复30次）。12000g, 4°C离心20min, 取上清，置冰上待测。
- 血清（浆）：直接检测。若有浑浊则离心后去上清使用。

二、测定步骤

- 分光光度计/酶标仪预热30min，波长调至475nm。分光光度计蒸馏水调零。
- 加样表（在微量玻璃比色皿/96孔板中分别加入）

试剂名称 (μL)	测定管
试剂一	180
样本	20

将上述试剂分别加入比色皿/96孔板中后迅速吹打混匀，记录第10s的吸光值A1，迅速置于37°C (哺乳动物) 或25°C (其他物种)水浴或培养箱中3min，拿出迅速擦干测定3min10s时的吸光值A2，计算 $\Delta A = A_2 - A_1$ 。



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

扫一扫 加微信

三、酪氨酸酶酶活计算

A、按微量玻璃比色皿计算：

1. 按蛋白浓度计算：

单位的定义：每mg组织蛋白每分钟催化生成1nmol多巴色素的酶量定义为一个酶活性单位。

$$\text{酪氨酸酶 (U/mg prot)} = \Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \times 10^9 \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T = 90.09 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

2. 按样本质量计算：

单位的定义：每g组织每分钟催化生成1nmol多巴色素的酶量定义为一个酶活性单位。

$$\text{酪氨酸酶 (U/g 质量)} = \Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \times 10^9 \div (W \div V_{\text{提取}} \times V_{\text{样}}) \div T = 90.09 \times \Delta A \div W$$

3. 按细胞或细菌数量计算：

单位的定义：每 10^4 个细胞或细菌每分钟催化生成1nmol多巴色素的酶量定义为一个酶活性单位。

$$\text{酪氨酸酶 (U/10}^4\text{cell)} = \Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \times 10^9 \div (500 \div V_{\text{提取}} \times V_{\text{样}}) \div T = 0.18 \times \Delta A$$

4. 按血清（浆）体积计算：

单位的定义：每mL血清（浆）每分钟催化生成1nmol多巴色素的酶量定义为一个酶活性单位。

$$\text{酪氨酸酶 (U/mL)} = \Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \times 10^9 \div V_{\text{样}} \div T = 90.09 \times \Delta A$$

$V_{\text{反总}}$: 反应总体积, 2×10^{-4} L; ϵ : 多巴色素的摩尔消光系数: 3.7×10^4 L/mol/cm; d : 比色皿光径, 1cm; 10^9 : 单位换算系数, $1\text{mol}=10^9\text{nmol}$; $V_{\text{样}}$: 加入的样本体积, 0.02mL; C_{pr} : 样本蛋白浓度, mg/mL; W : 样本质量, g; $V_{\text{提取}}$: 提取液体积, 1mL; 500: 细胞或细菌总数, 500万; T : 反应时间, 3min。

B、按96孔板计算：

将上述公式中的d-1cm改为d-0.6cm进行计算即可。

注意事项：

- 当分光光度计 ΔA 大于0.3或酶标仪 ΔA 大于0.2时, 建议将样本用提取液稀释后测量; ΔA 过小时, 建议增加酶促反应时间(5min或10min)或增加加入的样本体积来测定。计算时注意同步修改计算公式。

实验实例：

- 取0.1g稗草叶加入1mL提取液进行匀浆研磨, 取上清后按照测定步骤操作, 测得计算

$$\Delta A = A_2 - A_1 = 0.0821 - 0.0368 = 0.0453, \text{ 使用微量石英比色皿按样本质量计算酶活得:}$$

$$\text{酪氨酸酶 (U/g 质量)} = 90.09 \times \Delta A \div W = 90.09 \times 0.0453 \div 0.1 = 40.81 \text{U/g 质量。}$$

- 取0.1g土豆加入1mL提取液进行匀浆研磨, 取上清后稀释4倍按照测定步骤操作, 测得计算

$$\Delta A = A_2 - A_1 = 0.2021 - 0.0239 = 0.1782, \text{ 使用微量石英比色皿按样本质量计算酶活得:}$$

$$\text{酪氨酸酶 (U/g 质量)} = 90.09 \times \Delta A \div W \times F \text{ (稀释倍数)} = 90.09 \times 0.1782 \div 0.1 \times 4 = 642.16 \text{U/g 质量。}$$

- 取兔血清后按照测定步骤操作, 测得计算 $\Delta A = A_2 - A_1 = 0.2981 - 0.2556 = 0.0425$, 使用微量石英比色皿按样本体积计算酶活得:

$$\text{酪氨酸酶 (U/mL)} = 90.09 \times \Delta A = 90.09 \times 0.0425 = 3.83 \text{ U/mL。}$$



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

扫一扫 加微信