

# 半胱氨酰亚砜裂解酶(CSL)活性检测试剂盒(可见分光光度法)

产品货号: BA2090

产品规格: 50T/24S

## 产品简介:

半胱氨酰亚砜裂解酶,简称蒜酶,又名蒜氨酸酶。半胱氨酰亚砜裂解酶几乎存在于所有葱属植物中,如大蒜, 洋葱,韭菜等。蒜氨酸酶存在于液泡内,其天然底物蒜氨酸存在于细胞质中;蒜氨酸酶与蒜氨酸接触并催化产生 蒜素和顺、反式阿霍烯并生成丙酮酸和氨等副产物,也是大蒜等植物辛辣气味的主要来源。

半胱酰胺亚砜裂解酶可以催化S-甲基-L-半胱氨酸亚砜生成丙酮酸。丙酮酸可与2,4-二硝基苯肼反应生成2,4-二硝基苯腙,在碱性条件下显棕红色;测定505nm吸光度的变化,即可计算CSL酶活性。

S-methyl-L-cysteine Sulfoxide 

Pyruvate

Alkaline

2,4-Dinitrophenylhydrazone (505nm)

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30mL×1瓶	2-8°C	
试剂一	液体3.5mL×1支	2-8°C	
试剂二	粉剂×1瓶	2-8°C	
试剂三	液体7mL×1瓶	2-8°C	
试剂四	液体7mL×1瓶	2-8°C	
试剂五	液体35mL×1瓶	2-8°C	
标准品	液体1mL×1支	2-8°C	

# 溶液的配制:

- 试剂二: 试剂放于试剂瓶内玻璃瓶中。临用前加入4mL蒸馏水溶解,-20℃分装可保存4周,避免反复冻融。
- 2. 试剂二工作液: 临用前根据样本量将试剂二用蒸馏水稀释5000倍, 现用现配。
- 3. 标准品: 20μmol/mL丙酮酸钠标准液。
- 4. 0.625μmol/mL丙酮酸钠标准液的配制:临用前取30μL的20μmol/mL标准液于EP管中,加入930μL蒸馏水充分溶解,配制成0.625μmol/mL的丙酮酸钠标准液备用。

# 需自备的仪器和用品:

可见分光光度计、水浴锅/恒温培养箱、台式离心机、可调式移液器、1mL 玻璃比色皿、研钵/匀浆器、蒸馏水和冰。

# 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)

- 1. 组织样本:按照组织质量(g):提取液体积(mL)为 1:  $5\sim10$  的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液),进行冰浴匀浆, $4^{\circ}$ C浸提 30 分钟。12000g  $4^{\circ}$ C离心 10min,取上清,置冰上待测。
- 2. 液体样本:直接测定。(若溶液呈现浑浊,则离心取上清后再测定)。



Zheng zhou 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



# 二、测定步骤

- 1. 可见分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 505nm,用蒸馏水调零。
- 2. 操作表: (1.5mLEP 管内操作):

试剂名称(μL)	测定管	对照管	标准管	标准空白管	
样本	100	100	-	-	
标准品	-	-	100	-	
试剂一	100	-	-	-	
试剂二工作液	100	100	100	100	
蒸馏水	-	100	100	200	
混匀后, 37℃反应 30min					
试剂三	100	100	100	100	
试剂四	100	100	100	100	
混匀后, 37℃反应 30min					
试剂五	500	500	500	500	

混匀,室温放置 10 min,于 1 mL 玻璃比色皿内测定 505 nm 波长处的吸光度。记作 A 测定,A 对照,A 标准,A 标准空白。 $\Delta A$  测定=A 测定-A 对照, $\Delta A$  标准=A 标准-A 标准空白。(标准管和标准空白管只需做 1-2 次。)

# 三、CSL 活性计算

(1) 按样本蛋白浓度计算

单位的定义: 37°C,每 mg 组织蛋白每分钟催化产生 1μmol 丙酮酸定义为一个酶活力单位。 CSL 活性(U/mg prot)=(ΔA 测定×C 标准÷ΔA 标准)×V 样÷(V 样×Cpr)÷T×F =0.0208×ΔA 测定÷ΔA 标准÷Cpr×F

(2) 按样本质量计算

单位的定义: 37°C,每 g 组织每分钟催化产生  $1\mu$ mol 丙酮酸定义为一个酶活力单位。 CSL 活性(U/g 质量)=( $\Delta$ A 测定×C 标准÷ $\Delta$ A 标准)×V 样÷(V 样÷V 样总×W)÷T×F =0.0208× $\Delta$ A 测定÷ $\Delta$ A 标准÷W×F

(3) 按血清(浆)等液体体积计算

单位的定义:每 mL 血清(浆)等液体每分钟催化产生  $1\mu mol$  丙酮酸定义为一个酶活力单位。 CSL 活性(U/mL)=( $\Delta A$  测定×C 标准÷ $\Delta A$  标准)×V 样÷V 样÷T×F

=0.0208×ΔA 测定÷ΔA 标准×F

C 标准: 丙酮酸钠标准液的浓度, 0.625μmol/mL; V 样: 反应体系中加入的样本体积, 0.1mL; V 样总: 加入的提取液体积, 1mL; T: 反应时间, 30min; Cpr: 蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; F: 样本稀释倍数。

## 注意事项:

- 1. 如果测定结果ΔA 测定>1,可以对样本用蒸馏水进行稀释或者缩短第一步反应时间;吸光值较小,可以加大样本量或者延长第一步反应时间至 1h 或者更长时间。注意计算时同步修改计算公式。
- 2. 对于初次测定样本,建议将样本匀浆液用蒸馏水进行梯度稀释后测定,选取最佳的稀释倍数。洋葱、香菇、大蒜类样本建议直接稀释 4-10 倍后再进行最佳稀释倍数摸索。(实验室洋葱进行了 8 倍稀释,蒜进行了 64 倍稀释)



Zheng zhou 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