

**400-901-9800** 

sales@bioss.com.cn

techsupport@bioss.com.cn

# L-半乳糖苷-1,4-内酯脱氢酶活性检测试剂盒 Gal LDH Assay Kit

分光光度法

产品编号: AK515V 产品规格: 50T/48S 产品组成及保存条件:

	编号	规格	储存条件
	AK515-A	50mL×1 瓶	4℃保存;
	AK515-B	粉剂×1 瓶	4℃保存;临用前加入 40mL 蒸馏水,充分溶解。
	AK515-C	粉剂×1 瓶	4℃保存;临用前加入 5mL 蒸馏水,充分溶解。

<sup>※</sup> 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

# 简介:

**意义**: L-半乳糖途径是合成抗坏血酸 (AsA) 的主要途径。L-半乳糖酸-1,4-内酯脱氢酶(L-galactono-1,4-lactone dehydrogenase, Gal LDH)位于线粒体内膜,负责催化植物体内 AsA 生物合成的最后一步,也是该途径的关键酶之一,对植物体内 AsA 含量的积累起着至关重要的作用。

**原理:** Gal LDH 催化 L-半乳糖内酯还原细胞色素 c(Cyt c),还原型 Cyt c 在 550nm 有吸收峰;测定还原型 Cyt c 增加速率,来计算 Gal LDH 活性。

# 自备用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿、台式离心机、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

# 粗酶液提取:

 按照组织质量(g): AK515-A 体积(mL)为 1: 5~10 的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL AK515-A)进行 冰浴匀浆。13000g, 4℃离心 10min,取上清置冰上待测。

### 测定步骤:

- 1. 分光光度计预热 30 min,调节波长到 550nm,蒸馏水调零。
- 2. AK515-B 在 25℃水浴锅中预热 30 min。
- 3. 在 1mL 玻璃比色皿中依次加入下列试剂:

试剂名称	测定管 (ul)
上清液	100
AK515-B	800
AK515-C	100
迅速混匀后于 550nm 比	ご色,记录 10s 和 130s 的吸光值 A1 和 A2,△A = A2 - A1。

### Gal LDH 活性计算公式:

1. 按样本蛋白浓度计算

活性单位定义: 25℃中每毫克蛋白每分钟还原 1nmol Cyt c 为 1 个酶活单位。
Gal LDH (nmol/min/mg prot) = △A÷ε÷d×V 反总×10°÷(Cpr×V 样)÷T = 289×△A ÷Cpr

2. 按样本质量计算

活性单位定义: 25℃中每克样品每分钟还原 1nmol Cyt c 为 1 个酶活单位。

Gal LDH (nmol/min/g 鲜重) = △A÷ε÷d×V 反总×10<sup>9</sup>÷(W×V 样÷V 样总)÷T = 289×△A ÷W

**注:** ε: 还原型 Cyt c 摩尔消光系数,17.3×10<sup>3</sup>L/ mol/cm; d: 比色皿光径(cm),1cm; V 反总: 反应体系总体积,1mL=0.001 L; 10<sup>9</sup>: 1mol=1×10<sup>9</sup>nmol; V 样: 加入反应体系中上清液体积,100μL=0.1mL; Cpr: 上清液蛋白浓度,mg/mL,蛋白质浓度需要另外测定,建议使用本公司蛋白质含量 BCA 试剂盒; V 样总: 加入提取液体积,1mL; W,样本质量,g; T: 反应时间,2min。

# 注意事项:

1. AK515-B 和 AK515-C 配制好后 3 天内使用完。