

# 肉桂酸-4-羟基化酶(C4H)检测试剂盒(肉桂酸比色法)

# 产品简介

肉桂酸-4-羟基化酶是催化桂皮酸形成咖啡酸、香豆酸的酶,该酶多存在于高等植物、酵母、菌类可溶性部分物质,属于细胞木质素合成途径中间的关键酶,研究该酶可以探讨多种生物细胞发育过程中木质素沉积的代谢机理,为减少水果石细胞含量、提高其品质提供依据。

肉桂酸-4-羟基化酶(C4H)检测试剂盒(肉桂酸比色法)检测原理是以肉桂酸作为底物,在酶促反应的最适条件下采用每隔一定时间测定产物生成量的方法,于分光光度计或酶标仪290nm处检测吸光度,以吸光度变化所需酶量进行计算。该试剂盒主要用于植物组织的裂解液或匀浆液、血清等样品中内源性的肉桂酸-4-羟基化酶活性,尤其适用于检测水果中肉桂酸-4-羟基化酶活性,100T该试剂盒可以检测47~48个样品。该试剂盒仅用于科研领域,不适用于临床诊断或其他用途。

# 产品组成

编号	ADS044TE0	Storage
名称	100T	Jioluge
试剂(A): C4H Lysis Buffer	250ml	4℃ 避光
试剂(B): C4H Assay Buffer	5ml	4℃ 避光
试剂(C): NADPH	1支	-20℃
试剂(D): C4H 终止液(备选)	10ml	RT
试剂(E): C4H 碱性基液(备选)	10ml	RT
使用说明书	1份	

# 自备材料

- 1、蒸馏水
- 2、研钵或匀浆器
- 3、离心管或试管
- 4、低温离心机
- 5、水浴锅或恒温箱
- 6、比色杯或96孔板
- 7、分光光度计或酶标仪

# 操作步骤(仅供参考)

#### 1、准备样品:

①植物样品:取0.5g植物组织或水果中层果肉,加入2mlC4HLysisBuffer,冰浴情况下充分捣碎研磨或匀浆,4℃10000r/min离心15~20min,留取上清液,-20℃冻存,用于肉桂酸-4-羟基化酶的检测。

- ②血浆、血清和尿液样品:血浆、血清按照常规方法制备后可以直接用于该试剂盒的测定 ,-20℃冻存,用于肉桂酸-4-羟基化酶的检测。
- ③细胞或组织样品:取恰当细胞或组织裂解液,如果有必要需进行适当匀浆,4℃10000g 离心15~20min,取上清液,-20℃冻存,用于肉桂酸-4-羟基化酶的检测。
- ④高活性样品:如果样品中含有较高活性的肉桂酸-4-羟基化酶,可以使用蒸馏水或 C4H Lysis Buffer稀释进行恰当的稀释。
- 2、配制NADPH工作液:取1支NADPH加入1ml蒸馏水,充分溶解,即为NADPH工作液。该 NADPH工作液4℃保存1周,-20℃保存2个月。
- 3、C4H加样:按照下表设置对照管、测定管,溶液应按照顺序依次加入,并注意避免产生气泡。如果样品中的C4H活性过高,可以减少样品用量或适当稀释后再进行测定,样品的检测最好能设置2平行管,求平均值。

加入物(ml)	对照管	测定管
蒸馏水	1.69	1.64
待测样品	0.05	0.05
C4H Lysis Buffer	0.25	0.25
NADPH 工作液	0.01	0.01
C4H Ass <mark>ay</mark> Buffer	_	0.05

4、C4H 测定:以对照管为对照(调零),比色杯光径 1cm,立即以分光光度计测定 290nm 处测定管的吸光度(记为  $A_{则定 0}$ ),37℃准确孵育 1h。立即加入 0.1ml C4H 终止液终止反应,用 C4H 碱性基液调节 pH 至约 11(如用 pH 计检测体积过小,亦可考虑用 pH 试纸,如无条件可省略该步骤),以对照管为对照(调零),比色杯光径 1cm,立即以分光光度计测定 290nm处测定管的吸光度(记为  $A_{测定 1}$ )。

注意:加入 C4H 终止液终止反应不是必须步骤 ,**可 37℃准确孵育 1h 后直接以对照管 为对照(调零)** ,比色杯光径 1cm ,立即以分光光度计测定 290nm处测定管的吸光度(记为 A<sub>测定 1</sub>);用酶标仪检测 ,体积可相应缩小 ,其余同分光光度计检测操作。



## 计算:

C4H 活性单位的定义: 在该实验条件下, 每 1h 吸光度变化 0.01 所需酶量为一个活性单位。

组织样品 C4H[U/(g•h)] =  $\{(A_{测定 1} - A_{测定 0}) \times V_T\}/(W \times V_S \times 0.01 \times t)$ 

液体样品 C4H[U/(ml•h)] = (A<sub>测定 1</sub>-A<sub>测定 0</sub>)/( V<sub>S</sub>×0.01×t)

式中:  $A_{\text{NUL}}$  1 = 孵育 1h 后测定管的吸光度

A测定 0 =加入 C4H Assay buffer 后测定管的吸光度

W=组织样品的重量(q)

 $V_T$ =提取酶液的总体积(ml)

V<sub>s</sub>=测定时所用酶液体积(ml)

t =反应时间(h) =1

## 注意事项

- 1、待测样品中不能含有酶抑制剂,同时需避免反复冻融。
- 2、获得上清液为C4H酶液,应尽快检测,亦可-20℃保存。
- 3、加入C4H终止液终止反应后,最好采用C4H碱性基液调节pH至11左右,以便检测更为准确,亦可考虑用pH试纸,如无条件可省略该步骤。
- 4、C4H碱性基液具有一定腐蚀性,请小心操作。
- 5、如果没有分光光度计,也可以使用普通的酶标仪测定,但本试剂盒不推荐用酶标仪检测 ,如需酶标仪检测每次检测指标不宜过多,否则操作时间不一,有可能导致样本间的差 异。
- 6、为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套操作。

**有效期**: 6个月。低温运输,按要求保存。