

乙二醛酶 I (glyoxalase I,Gly I) 活性测定说明书

(货号: ADS-F-GL001 紫外法 48 样)

一、产品简介:

乙二醛酶系统是甲基乙二醛 (MG) 的主要清除途径,乙二醛酶 I $(Gly\ I,\ EC\ 4.4.1.5)$ 是一种组成乙二醛酶系统的胞质酶。

乙二醛酶 I ($Gly\ I$) 通过催化甲基乙二醛 (MG) 和还原型谷胱甘肽形成 S-D-乳酰谷胱甘肽 (S-D-lactoylglutathione, SLG), SLG 在 240nm 处有特征吸收峰,通过检测 240nm 值的增加速率,进而计算出乙二醛酶 I ($Gly\ I$) 酶活性的大小。

二、测试盒组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃保存	
			<mark>临用前</mark> 甩几下 <mark>或离心使</mark> 液体
试剂一	液体 2 支	4°C保存	落入底部,每支再加入 1.1mL
			蒸馏水,混匀备用。
			临用前 <mark>甩</mark> 几下或离心使粉体
试剂二	粉体 1 支	4℃保存	落入底部, 再加入 2.2mL 蒸馏
			水,混匀备用。
试剂三	液体 40mL×1 瓶	4°C保存	

三、所需的仪器和用品:

紫外分光光度计、1mL 石英比色皿(光径 1cm)、可调式移液器、研钵、蒸馏水。

四、乙二醛酶I(GlyI)活性测定:

建议正式实验前选取2个样本做预测定,了解本批样品情况,熟悉实验流程,避免实验样本和试剂 浪费!

1、样本制备:

① 细菌、真菌:

按照细胞数量(10^4 个): 提取液体积(mL)为 $500\sim1000$: 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 12000rpm, 4° C,离心 10min,取上清置于冰上待测。

② 组织样本:

称取 0.1g 组织样本 (水分充足可取 0.2g) , 先加入 1mL 的提取液, 冰浴匀浆, 12000rpm, 4℃离心 10min. 上清液待测。

【注】: 若增加样本量,可按照组织质量(g):提取液体积(mL)为1:5~10的比例进行提取

2、上机检测:

- ① 紫外分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 240nm,蒸馏水调零。
- ② 制备反应 mix: 按照试剂一: 试剂二: 试剂三=10:10:160 的比例混合, 避光孵育 10min,两个小时内用完。
- ③ 在 1mL 石英比色皿(光径 1cm)中依次加入下列试剂:

试剂名称(μL)	测定管		
反应 mix	650		
样本	70		
混匀, 室温 (25%	C) 下,30s 时于 240nm 处读		

混匀, 室温 (25°C) 下, 30s 时于 240nm 处读 取吸光值 A1, 5min 后再读取 A2。ΔA=A2-A1。



【注】: 1. 若 ΔA 值在零附近徘徊,可增加反应时间 T (如增至 10min 后读取 A2),则改变后的 T 需代入公式计算。

2. 若起始值 A1 太大如超过 2 (如颜色较深的植物叶片, 一般色素较高, 则起始值相对会偏高), 可以对样本用蒸馏水进行稀释 (如稀释 3 倍), 则稀释倍数 D 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算:

1、按样本蛋白浓度计算:

酶活定义:每毫克组织蛋白每分钟生成 1nmol 的 SLG 定义为一个酶活力单位。 GlyI (nmol/min/mg prot) =[ΔA÷(ε×d)×10⁹×V2]÷(V1×Cpr)÷T×D =610.4×ΔA÷Cpr×D

2、按样本鲜重计算:

酶活定义:每克组织每分钟生成 1nmol 的 SLG 定义为一个酶活力单位。 GlyI (nmol/min/g 鲜重) =[ΔA÷(ε×d)×10⁹×V2]÷(W×V1÷V)÷T×D =610.4×ΔA÷W×D

V1---加入样本体积, 0.07mL;

V2---反应体系总体积, 7.2×10-4 L;

W---样本质量, g;

ε---SLG 的摩尔消光系数, 3.37×10³ L/mol/cm;

V---加入提取液体积, 1mL;

d---光径, 1cm;

T---反应时间, 5min;

D---稀释倍数, 未稀释即为1。

Cpr---蛋白质浓度,mg/mL,建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。