

单胺氧化酶 (Monoamine Oxidase, MAO) 试剂盒说明书

(货号: ADS-F-QT003 分光法 48 样 有效期: 3 个月)

一、指标介绍:

单胺氧化酶 (MAO, EC 1.4.3.4) 是催化单胺类物质氧化脱氨反应的酶。单胺氧化酶存在于细胞的线粒体外膜上，主要存在于脊椎动物的各种器官，特别是分泌腺、脑、肝脏，在无脊椎动物、豆类的芽等植物中也存在催化单胺类物质代谢，含量较低。

单胺氧化酶 (MAO) 催化单胺类底物脱氨生成相应的醛和过氧化氢，产物过氧化氢与 4-氨基氨基替吡啉等反应产生一种有色物质，其在 510nm 处有最大吸收峰。通过检测 510nm 处吸光值的变化量得出 MAO 酶活性大小。

二、试剂盒组成和配置:

试剂组分	试剂规格	存放温度
提取液一	液体 60mL×1 瓶	4°C 保存
提取液二	液体 60mL×1 瓶	4°C 保存
提取液三	液体 60mL×1 瓶	4°C 保存
试剂一	液体 5mL×1 瓶	4°C 保存
试剂二	液体 20mL×1 瓶	4°C 保存
试剂三	液体 4mL×1 瓶	4°C 避光保存

三、实验器材:

研钵（匀浆机）、冰盒（制冰机）、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅（烘箱、培养箱、金属浴）、1ml 比色皿、离心管、分光光度计、蒸馏水（去离子水、超纯水均可）。

四、指标测定:

建议先选取 1-3 个差异大的样本（例如不同类型或分组）进行预实验，熟悉操作流程，根据预实验结果确定或调整样本浓度，以防造成样本或试剂不必要的浪费！

1、样本提取:

① 组织样本:

称取约 0.1g 样品，加 1 mL 的 4°C 预冷提取液一充分冰浴匀浆，1000g, 4°C，离心 10min，弃沉淀；把上清转移到另一预冷的离心管，10000g, 4°C，离心 10min，弃上清，留沉淀；向沉淀中加入 1mL 的 4°C 预冷提取液二，震荡混匀，10000g, 4°C，离心 15min，完全弃掉上清，留沉淀；向沉淀中加入 1mL 的 4°C 预冷提取液三，震荡混匀，置于冰上，作为待检测样本(可直接用于蛋白浓度测定)。

② 液体样本：直接检测；若浑浊，离心后取上清检测。

③ 细菌/细胞样本：

先收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；取 500 万细菌或细胞加 1 mL 的 4°C 预冷提取液一充分冰浴匀浆，1000g, 4°C，离心 10min，弃沉淀；把上清转移到另一预冷的离心管，10000g, 4°C，离心 10min，弃上清，留沉淀；向沉淀中加入 1mL 的 4°C 预冷提取液二，震荡混匀，10000g, 4°C，离心 15min，完全弃掉上清，留沉淀；向沉淀中加入 1mL 的 4°C 预冷提取液三，超声波破碎细菌或细胞（冰浴，功率 200W，超声 3s，间隔 10s，重复 30 次）；12000rpm 4°C 离心 10min，取上清，置冰上待测。

2、检测步骤:

① 可见分光光度计预热 30min（等待仪器过自检程序亦可），调节波长至 510nm，蒸馏水调零。

② 所有试剂解冻至室温（25°C）。

③ 在 1mL 玻璃比色皿中依次加入：

试剂组分 (μL)	测定管
样本	160
试剂一	100
试剂二	400
试剂三	80
混匀，37°C下，立即在 510nm 处读取吸光值 A1，60min 后读取 A2，△A=A2-A1。	

【注】若△A 差值较小，则需增加样本量 V1（如增至 80μL，则试剂二相应减少），或延长反应时间 T（如增加至 2h 或更长），则改变后的加样体积 V1 和反应时间 T 需加入计算公式重新计算。

五、结果计算：

1、按样本质量计算：

酶活定义：每克组织每分钟在反应体系中使 510nm 处吸光值变化 0.001 为一个酶活单位。

$$\text{MAO 活性 } (\Delta \text{OD}_{510}/\text{min/g 鲜重}) = \Delta A \div (W \times V1 \div V) \div 0.001 \div T = 104.2 \times \Delta A \div W$$

2、按样本蛋白浓度计算：

酶活定义：每毫克组织蛋白每小时在反应体系中使 510nm 吸光值变化 0.001 为一酶活单位。

$$\text{MAO } (\Delta \text{OD}_{510}/\text{min/mg prot}) = \Delta A \div (V1 \times Cpr) \div 0.001 \div T = 104.2 \times \Delta A \div Cpr$$

3、按液体体积计算

酶活定义：每毫升液体每分钟在反应体系中使 510nm 处吸光值变化 0.001 为一个酶活单位。

$$\text{MAO 活性 } (\Delta \text{OD}_{510}/\text{min/mL}) = \Delta A \div V1 \div 0.001 \div T = 104.2 \times \Delta A$$

4、按细菌或细胞数量计算：

酶活定义：每克组织每分钟在反应体系中使 510nm 处吸光值变化 0.001 为一个酶活单位。

$$\text{MAO 活性 } (\Delta \text{OD}_{510}/\text{min}/10^4 \text{ cell}) = \Delta A \div (500 \times V1 \div V) \div 0.001 \div T = 104.2 \times \Delta A \div 500$$

V---加入提取液体积，1mL；

V1---反应中样本体积，0.16mL；

W---样本质量，g；

T---反应时间，60min；

500---细菌或细胞总数，万；

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