

## 多胺氧化酶（PAO）检测试剂盒（分光光度法）

**注意：正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。**

### 测定意义：

多胺氧化酶是催化生物体内多胺氧化的关键酶，通过调节体内多胺水平和生成物的浓度，参与各种植物对逆境胁迫的反应和生长发育过程。

### 测定原理：

PAO 催化多胺氧化产生过氧化氢，在过氧化氢酶存在的条件下与底物显色，在 550nm 下有特征吸收峰，通过测定吸光值增加速率来反映 PAO 活性。

### 试剂组成和配制：

试剂一：液体 100mL×1 瓶，4℃ 保存；

试剂二：液体 6mL×1 瓶，4℃ 保存；

试剂三：液体 3mL×1 瓶，4℃ 保存；

试剂四：液体 3mL×1 瓶，4℃ 保存。

### 粗酶液提取：

- 组织：**按照组织质量（g）：试剂一体积（mL）为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 试剂一）进行冰浴匀浆，然后 10000g，4℃ 离心 20min，取上清，置冰上待测。
- 细菌、真菌：**按照细胞数量（ $10^4$  个）：试剂一体积（mL）为 500~1000：1 的比例（建议 500 万细胞加入 1mL 试剂一），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 10000g，4℃，离心 10min，取上清置于冰上待测。
- 血清等液体：**直接测定。

## 测定步骤:

- 1、分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 550nm，蒸馏水调零。
- 2、样本测定

试剂名称 (μL)	测定管
试剂一	700
试剂二	100
试剂三	50
样本	100
试剂四	50

迅速混匀,于 550nm 下测定初始吸光值 A1 与 30min 后吸光值 A2。 $\Delta A=A2-A1$ 。

## PAO 活性计算:

- (1) 按样本蛋白浓度计算:

单位定义: 每 mg 组织蛋白在每 mL 反应体系中每分钟 A550 变化 0.002 为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{PAO (U/mg prot)} &= \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr}) \div 0.002 \div T \\ &= 166.67 \times \Delta A \div \text{Cpr} \end{aligned}$$

- (2) 按样本鲜重计算:

单位定义: 每 g 组织在每 mL 反应体系中每分钟 A550 变化 0.002 为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{PAO (U/g 鲜重)} &= \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div 0.002 \div T \\ &= 166.67 \times \Delta A \div W \end{aligned}$$

- (3) 按细菌或细胞密度计算:

单位定义: 每 1 万个细菌或细胞在每 mL 反应体系中每分钟 A550 变化 0.002 为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{PAO (U/10}^4 \text{ cell)} &= \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div 0.002 \div T \\ &= 0.333 \times \Delta A \end{aligned}$$

- (4) 按液体体积计算

单位的定义: 每 mL 液体样本在每 mL 反应体系中每分钟 A550 变化 0.002 为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{PAO (U/mL)} &= \Delta A \times V_{\text{反总}} \div V_{\text{样}} \div 0.002 \div T \\ &= 166.67 \times \Delta A \end{aligned}$$

V 反总: 反应体系总体积,  $1 \times 10^{-3}$  L;

V 样: 加入样本体积, 0.1 mL;

V 样总: 加入提取液体积, 1 mL;

T: 反应时间, 30 min;

Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL;

W: 样本质量, g;

500: 细菌或细胞总数, 500 万。