

## 脂氧合酶（LOX）检测试剂盒（微量法）

**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：

LOX 广泛存在于动植物组织中，催化不饱和脂肪酸氧化反应，导致膜脂过氧化。在生物体的生长发育、成熟衰老及逆境胁迫过程中具有重要作用。

### 测定原理：

LOX 催化亚油酸氧化，氧化产物在 280nm 处有特征吸收峰；测定 280nm 吸光度增加速率，来计算 LOX 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 20mL×1 瓶，4℃ 保存。

试剂三：粉剂×1 支，4℃ 保存。

### 粗酶液提取：

**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。16000g，4℃ 离心 20min，取上清置冰上待测。

### 测定步骤：

1. 分光光度计/酶标仪预热 30 min 以上，调节波长到 280 nm，蒸馏水调零。
2. 在试剂三中加入 10mL 试剂二（振荡混匀 1min），在 30℃ 水浴中预热 10 min 以上。用不完的试剂 4℃ 保存。
3. **对照管：**依次在微量石英比色皿/96 孔板中加入 20μL 样本和 180μL 试剂二，30℃ 反应 30min 后，记录 A 对照。
4. **测定管：**依次在微量石英比色皿/96 孔板中加入 20μL 样本和 180μL 试剂三，30℃ 反应 30min 后，记录 A 测定。
5.  $\Delta A = A \text{ 测定} - A \text{ 对照}$ 。

## LOX 活性计算:

### (1) 按照蛋白浓度计算

活性单位定义: 25℃中每毫克蛋白每分钟催化吸光值变化 **0.01** 个单位为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned}\text{LOX (U/mg prot)} &= \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\text{Cpr} \times V_{\text{样}}) \div T \times 100 \\ &= 33.33 \times \Delta A \div \text{Cpr}\end{aligned}$$

### (2) 按照样本质量计算

活性单位定义: 25℃中每克组织每分钟催化吸光值变化 **0.01** 个单位为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned}\text{LOX (U/g 鲜重)} &= \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \times 100 \\ &= 33.33 \times \Delta A \div W\end{aligned}$$

Cpr: 上清液蛋白浓度, mg/mL, 需另外测定, 建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒;

V 反总: 反应体系总体积, 200 $\mu$ L=0.2mL;

V 样: 加入反应体系中上清液体积, 20 $\mu$ L=0.02mL;

W : 样品质量, g;

V 样总: 上清液总体积, 1mL;

T: 反应时间, 30min。