

脂氧合酶（Lipoxygenase, LOX）活性测定试剂盒说明书

(微板法 96 样)

一、产品简介：

脂氧合酶（LOX, EC 1.13.11.12）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。

脂氧合酶（LOX）催化亚油酸氧化，生成的产物在 234nm 处有特征吸收峰；测定 234nm 处吸光度增加速率，即可计算得出 LOX 酶活性大小。

二、试剂盒组分与配制：

试剂名称	试剂规格	保存方式	备注
提取液	液体 100mL×1 瓶	4℃ 保存	用前摇匀再用。
试剂一	液体 20mL×1 瓶	4℃ 保存	
试剂二	粉剂×1 支	4℃ 保存	用前甩几下使粉剂落入底部，再加 1.5mL 蒸馏水溶解备用。

三、所需的仪器和用品：

酶标仪、96 孔板（UV 板）、低温台式离心机、可调式移液枪、研钵、冰和蒸馏水。

四、脂氧合酶（LOX）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 组织样本：

取约 0.1g 组织（水分充足的果实样本可取 0.2-0.3g），加入 1mL 提取液（用前摇匀再用），进行冰浴匀浆，13000rpm，4℃ 离心 15min，取上清，置冰上待测。

【注】：若增加样本量，可按照组织质量（g）：提取液体积（mL）为 1：2~4 的比例进行提取。

2、上机检测：

① 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 234nm。

② 所有试剂解冻至室温（25℃）或水浴锅（25℃）孵育 10min，试剂一和二可按照比例 180:10 配成反应混合液，加完样本后可用排枪加 190μL 的反应混合液（可 4℃ 存放）。

③ 在 96 孔板（UV 板）中依次加入：

试剂名称（μL）	测定管
样本	10
试剂一	180
试剂二	10
混匀，室温（25℃）下，于 234nm 处读取 A1，1min 后读取吸光值 A2， $\Delta A=A2-A1$ 。	

【注】 1. 若 ΔA 的值小于 0.005，可以适当延长反应时间 T（如由 2min 延长到 5min 后或更长）读取 A2，或增加样改变后的反应时间需代入计算公式重新计算。或适当加大样本量，则改变后的加样体积需代入计算公式重新计算。

2. 若起始值 A1 太大如超过 2，可适当减少样本加样量 V1（如由 10μL 减至 5μL）或减少试剂二量（如由 10μL 减至 5μL），则试剂一相应增加，则改变后 V1 需代入公式重新计算。

3. 若 ΔA 值大于 0.2，则需减少反应时间 T（如减至 1min），则改变后的需代入公式重新计算。

4. 若上升趋势不稳定,可以每隔 20S 读取一次吸光值,选取一段线性上升时间段来参与计算,

相对应的 A 值和 T 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算:

1、按照蛋白浓度计算:

定义: 每毫克蛋白每分钟使 A_{234} 吸光值变化 0.05 个单位为 1 个酶活单位(U)。

$$\text{LOX (U/mg prot)} = \Delta A \div (\text{Cpr} \times V1) \div 0.05 \div T = 2000 \times \Delta A \div \text{Cpr}$$

2、按照样本质量计算:

定义: 每克组织每分钟使 A_{234} 吸光值变化 0.05 个单位为 1 个酶活单位(U)。

$$\text{LOX (U/g 鲜重)} = \Delta A \div (\text{W} \times V1 \div V) \div 0.05 \div T = 2000 \times \Delta A \div \text{W}$$

V1---反应体系中样本体积, 10 μ L=0.01mL; V---提取液体积, 1mL;

T---反应时间, 1min;

W---样品质量, g;

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