

吲哚乙酸氧化酶 (IAAO) 测定试剂盒说明书

(货号: G0136W 微板法 48 样)

一、产品简介:

吲哚乙酸氧化酶 (IAAO) 是一种调节植物体内 IAA 水平重要作用的酶, 其活力的大小, 对调节体内 IAA 的水平起着重要的作用, 它氧化分解 IAA 而使其失活, 调节 IAA 水平以保持植物正常生长发育, 从而影响着植物体的生长速度。

吲哚乙酸氧化酶 (IAAO) 活性的大小可以用其破坏 IAA 的速度表示。反应体系中加入定量的 IAA 在 IAAO 作用下形成吲哚醛, 使体系中 IAA 含量减少, 剩余的 IAA 在无机酸存在下与 FeCl_3 作用下生成红色螯合物, 可在 530 nm 处比色法测定, 根据空白与酶液中 IAA 含量的差值, 即可计算出 IAAO 活性的大小。

二、试剂盒组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 120mL×1 瓶	4°C保存	
试剂一	液体 10mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	液体 10mL×1 瓶	4°C保存	
试剂三	液体 10mL×1 瓶	4°C保存	
试剂四	液体 1mL×1 支	4°C保存	
	空瓶×1 个		反应 mix 的制备: 临用前取 0.4mL 试剂四至空瓶中, 再加 20mL 的 35% 硫酸 (7mL 浓硫酸 (自备) +13mL 蒸馏水), 混合, 备用, 4°C保存。
标准品	粉体 mg×1 支	4°C保存	若重新做标曲, 则用到该试剂。

三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、水浴锅、离心机、可调式移液器、研钵、浓硫酸、冰。

四、吲哚乙酸氧化酶 (IAAO) 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, 加入 1mL 提取液, 冰浴匀浆, 12000rpm, 4°C离心 10min, 取上清液待用。

【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 液体样本: 澄清的液体直接检测; 若浑浊则离心后取上清检测。

2、上机检测:

- ① 酶标仪预热 30min 以上, 调节波长至 530nm。
 ② 在 EP 管依次加入:

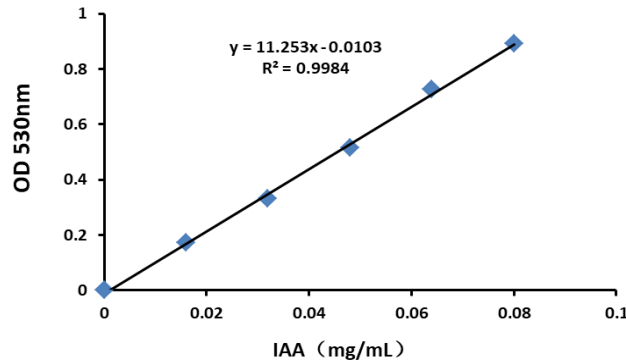
试剂名称 (μL)	测定管	对照管	空白管 (仅做一次)
试剂一	100	100	100
试剂二	100	100	100
试剂三	200		200
样本	100	100	
提取液	500	700	600
30°C水浴反应 30min (准确时间)			

③ 显色反应:

上述反应混合液	80	80	80
反应 mix	160	160	160
30°C避光反应 30min, 于 530nm 读取吸光值 A, $\Delta A = A_{\text{空白}} - (A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}})$ (每个样本做一个对照管)。			

五、结果计算:

1、标准曲线: $y = 11.253x - 0.0103$, x 为标准品浓度(mg/mL), y 为吸光值 ΔA 。



2、按样本蛋白浓度计算:

单位定义: 每毫克组织蛋白每小时内分解 1mg 的 IAA 定义为一个酶活力单位。
 吲哚乙酸氧化酶(IAAO)活力(mg/h/mg prot) = $[(\Delta A + 0.0103) \div 11.253] \times V2 \div (V1 \times Cpr) \div T$
 $= 1.78 \times \Delta A \div Cpr$

3、按样本鲜重计算:

单位定义: 每克组织每小时内分解 1mg 的 IAA 定义为一个酶活力单位。
 吲哚乙酸氧化酶(IAAO)活力(mg/h/g 鲜重) = $[(\Delta A + 0.0103) \div 11.253] \times V2 \div (W \times V1 \div V) \div T$
 $= 1.78 \times \Delta A \div W$

4、液体中 IAAO 活力的计算:

单位定义: 每毫升液体每小时内分解 1mg 的 IAA 定义为一个酶活力单位。
 吲哚乙酸氧化酶(IAAO)活力(mg/h/mL) = $(\Delta A + 0.0103) \div 11.253 \times V2 \div V1 \div T = 1.78 \times \Delta A$

V---提取液体积, 1mL;

V1---加入反应体系中样本体积, 0.1mL;

V2---水浴步骤反应总体积, 1mL;

T---反应时间, 30min=0.5h;

W---样本质量, 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。

附: 标准曲线制作过程:

- 1 标准品母液 (4mg/mL): 临用前加 0.5mL 蒸馏水溶解备用。
- 2 把母液稀释成以下浓度梯度的标准品: 0, 0.08, 0.16, 0.24, 0.32, 0.4mg/mL。
- 3 按照空白管反应体系检测, 试剂三换成各个浓度标准品, 根据结果即可制作标准曲线。