

Tyrosine aminolyase (TAL) Kit

酪氨酸解氨酶 (TAL) 试剂盒说明书

货号: G0137F | 方法: 紫外分光法 | 规格: 48 样

一、产品简介:

酪氨酸解氨酶 (TAL, EC 4.3.1.23) 是对香豆酸合成的另一种途径中的关键酶。在生物体内, 对香豆酸的合成有两条途径。一是以苯丙氨酸为底物, 经苯丙氨酸解氨酶催化生成肉桂酸, 再经细胞色素 P450 酶系催化生成对香豆酸。而部分苯丙氨酸解氨酶被发现可以直接催化酪氨酸, 生成对香豆酸, 成为对香豆酸合成的另一途径,

本试剂盒根据酪氨酸解氨酶 (TAL) 催化 L-酪氨酸生成对香豆酸, 该物质在 310nm 处有最大吸收值, 通过测定吸光值升高速率计算 TAL 活性。

二、试剂盒组分与配制:

试剂名称	规格	保存要求
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃ 保存
试剂一	液体 80mL×1 瓶	4℃ 保存
试剂二	液体 13mL×1 瓶	4℃ 保存

三、需自备的仪器和用品:

紫外分光光度计、1ml 石英比色皿(光径 1cm)、水浴锅、离心机、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

四、酪氨酸解氨酶 (TAL) 的测定:

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, 进行冰浴匀浆。12000rpm, 4℃ 离心 10min, 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: 5~10 的比例进行提取

② 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; 取约 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液, 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℃ 离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

【注】: 若增加样本量, 可按照细菌/细胞数量 (10^4): 提取液 (mL) 为 500~1000: 1 的比例进行提取。

2、上机检测

① 紫外分光光度计预热 30min 以上, 调节波长至 310nm, 蒸馏水调零。

② 在 EP 管中或 1mL 石英比色皿中按顺序加入下列试剂:

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
样本	100	100
试剂一	650	900
试剂二	250	

混匀, 37°C 反应 60 min, 立即于 310nm 处读取吸光值 A, $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ (每个样本需做一个对照管)。

注意: 本操作流程适用于绝大多数常规样本检测, 实验条件可根据实际样本状态适度微调; 针对特殊类型样本, 我司技术支持可提供专属优化建议。

五、结果计算:

1、按样本鲜重计算

酶活定义: 在 37°C 下, 每克组织在反应体系中每小时使 A₃₁₀ 吸光值变化 0.01 为一个酶活单位(U)。

$$\text{TAL} (\Delta \text{OD}_{310}/\text{h/g 鲜重}) = \Delta A \div (W \times V1 \div V) \div 0.01 \div T = 1000 \times \Delta A \div W$$

2、按蛋白浓度计算

酶活定义: 在 37°C 下, 每毫克组织蛋白在反应体系中每小时使 A₃₁₀ 吸光值变化 0.01 为一个酶活单位(U)。

$$\text{TAL} (\Delta \text{OD}_{310}/\text{h/mg prot}) = \Delta A \div (V1 \times \text{Cpr}) \div 0.01 \div T = 1000 \times \Delta A \div \text{Cpr}$$

3、按细胞/细菌数量计算:

酶活定义: 在 37°C 下, 每 10⁴ 个细胞/细菌在反应体系中每小时使 A₃₁₀ 吸光值变化 0.01 为一个酶活单位 (U)。

$$\text{TAL} (\Delta \text{OD}_{310}/\text{h}/10^4 \text{ cell}) = \Delta A \div (500 \times V1 \div V) \div 0.01 \div T = 2 \times \Delta A$$

V---加入提取液体积, 1 mL;

V1---加入样本体积, 0.1mL;

T---反应时间, 60 min=1h;

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。