



上海源叶生物科技有限公司
Shanghai yuanye Bio-Technology Co., Ltd
电话: 021-61312973 传真: 021-55068248
网址: www.shyuanye.com
邮箱: shyysw@sina.com

乙醇酸氧化酶(GO)检测试剂盒(乙醇酸微板法)

简介:

光合作用与呼吸作用是植物代谢的两大核心内容,前者是物质合成与能量储存过程,属于同化作用,为包括人类在内的几乎所有生物的生存提供物质来源和能量来源;后者是物质分解与能量释放过程,属于异化作用,为生命提供能量。乙醇酸氧化酶(Glycolate oxidase, GO)是乙醇酸循环的一种酶,在乙醇酸代谢循环中起着非常重要的作用。

源叶生物 乙醇酸氧化酶(GO)检测试剂盒(乙醇酸微板法)检测原理是在弱碱条件下,GO 催化乙醇酸氧化生成乙醛酸和过氧化氢,以盐酸半胱氨酸为氢受体,接受乙醇酸氧化时脱下的 H⁺,在 340nm 处有最大吸收,通过酶标仪测定吸光度值的变化,可计算出乙醇酸氧化酶的活性水平,可通过检测植物样本中乙醇酸脱氢酶的活性,进而了解植物的光呼吸作用情况。该试剂盒仅用于科研领域,不适用于临床诊断或其他用途。

组成:

名称 \ 编号	R30333 100T	Storage
试剂(A): GO Lysis Buffer	4×500ml	4℃ 避光
试剂(B): 蛋白沉淀剂	200g	RT 避光
试剂(C): GO 悬浮液	200ml	RT
试剂(D): GO Assay Buffer	25ml	4℃ 避光
试剂(E): GO 启动剂	1ml	4℃
使用说明书	1 份	

自备材料:

- 1、研钵或匀浆器



- 2、纱布或滤纸、离心管或试管
- 3、离心机、pH 计、恒温箱或水浴锅
- 4、氮气(备选)
- 5、96 孔板、酶标仪

操作步骤(仅供参考):

1、准备样品:

a)取新鲜植物叶片,清洗干净,吸水纸吸干,称取 9g,加入 18ml 预冷的 GO Lysis Buffer,冰浴情况下充分匀浆或研磨,经纱布或滤纸过滤,将滤液置于离心管或试管中。

b)1000g 离心 15min,取上清液置于新的离心管或试管,调节 pH 值至 5.4,4000g 离心 15min,取上清液。

c)按每 10ml 上清液加入蛋白沉淀剂 1.15g 的比例混合溶解,不断混匀 30min,4000g 离心 20min,取上清液。

d)按每 10ml 上清液加入蛋白沉淀剂 0.6g 的比例混合溶解,不断混匀 30min,4000g 离心 20min,弃上清液,留取沉淀即为乙醇酸氧化酶粗制品。

e)加入适量的 GO 悬浮液溶解沉淀,使其体积为开始提取液体积的 1/10,即为乙醇酸氧化酶粗提液,置于 4℃ 保存待用,可考虑采用 BCA 蛋白定量法等检测乙醇酸氧化酶粗提液中蛋白质的浓度。

2、GO 加样:按照下表设置对照孔(备选,一般可以不设对照孔)、测定孔,溶液应按照顺序依次加入,并注意避免产生气泡。如果样品中的乙醇酸氧化酶活性过高,可以减少样品用量或用 GO Assay Buffer 适当稀释后再进行测试,样品的检测最好能设置平行管。

加入物(μl)	对照孔(备选)	测定孔
GO Assay Buffer	200	200
待测样品	—	20
GO Lysis buffer	20	—
通氮气 30s (备选), 30℃ 孵育 10min。		



上海源叶生物科技有限公司
Shanghai yuanye Bio-Technology Co., Ltd
电话: 021-61312973 传真: 021-55068248
网址: www.shyuanye.com
邮箱: shyysw@sina.com

3、GO 测定: 以酶标仪测定 340nm 处吸光度(记为 A_0), 再加入 GO 启动剂 7 μ l, 并同时计时, 每隔 30s 测定 1 次 340nm 处吸光度, 共记录 10 次, 以实际测定时间 340nm 处吸光度的记为 A_1 。建议加入 GO 启动剂后立即检测, 加样时间越短越好, 其反应基本在 1~3min 内, 其后反应趋于平缓。

注意: 该反应系统是利用速率变化, 求得相应 OD 的变化, 进一步推算出乙醇酸氧化酶的量, 因此加入 GO 启动剂立即计时很重要, 每次检测指标不宜过多, 否则有可能由于操作时间有差异进而导致结果偏差。

计算:

测定蛋白浓度组织样品 $GO(\mu M/mg \cdot min) = \Delta A \times V_T / (5.67 \times \Delta t \times V_S \times C)$

不测蛋白浓度组织样品 $GO(\mu M/g \cdot min) = \Delta A \times V_T / (5.67 \times \Delta t \times V_S \times W \times 10)$

式中: $\Delta A = A_0 - A_1$ (如有必要, 可再减去对照最初 1min 的吸光度变化量)

V_T = 反应液总体积(ml)

5.67=每微摩尔半胱氨酸在 340nm 处光密度

Δt = 实际检测时间之差(min)

V_S = 加入待测样品体积(ml)

C = 酶粗提液中蛋白质的浓度(mg/ml)

W = 待测样品鲜重或干重(g)

10=GO 悬浮液溶解沉淀, 使其体积为开始提取液体积的 1/10

注意事项:

- 1、实验材料应尽量新鲜, 如取材后不立即测定, 应存于 -20~-80℃。
- 2、待测样品中不能含有磷酸酶抑制剂, 同时需避免反复冻融。
- 3、如果没有酶标仪, 也可以使用紫外分光光度计测定, 但应考虑最小检测体积。
- 4、该反应系统是利用速率变化, 求得相应 OD 的变化, 每次检测指标不宜过多。
- 5、通氮气不是必须步骤, 如果没有条件可省略。



上海源叶生物科技有限公司
Shanghai yuanye Bio-Technology Co., Ltd
电话: 021-61312973 传真: 021-55068248
网址: www.shyuanye.com
邮箱: shyysw@sina.com

6、 ΔA 为反应最初几分钟内 340nm 处吸光度变化的绝对量，如有必要可减去对照液最初 1min 的吸光度变化量。

有效期：6 个月有效；4℃ 运输，4℃ 保存。

