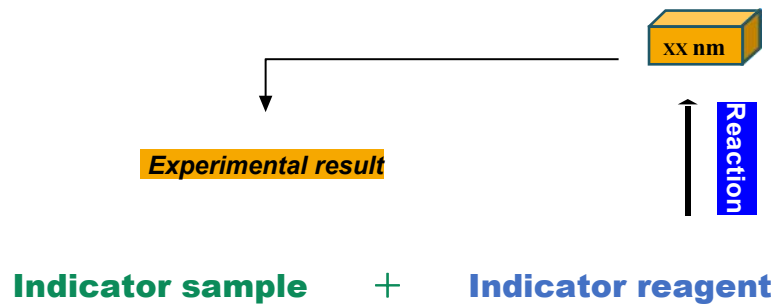


上海茁彩生物科技有限公司
Shanghai zcibio technology Co.,Ltd.



生化检测原理示意图

货号：ZC-S0944

规格：100管/48样

二氢黄酮醇还原酶 (Dihydro flavonol reductase , DFR) 试剂盒说明书

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

二氢黄酮醇还原酶是类黄酮合成途径中的一个关键酶，在决定植物的花色、叶色、果色和其他经济器官的色泽及其营养品质方面起着重要作用。

测定原理

二氢黄酮醇还原酶作用于二氢槲皮素产生儿茶素，可与香草醛缩合形成红色化合物，在 500nm 处有特征吸收峰。

需自备的仪器和用品

研钵、低温离心机、震荡仪、氮吹仪、可见分光光度计/酶标仪、微量石英比色皿/96 孔板、水浴锅、无水乙醇、乙酸乙酯、浓盐酸。

试剂的组成和配制：

种类	试剂规格	储存条件	使用方法及注意事项
提取液	液体 100mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 12mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	液体 1.5mL×1 瓶	4℃保存	
试剂三	粉剂×1瓶	4℃保存	临用前加 2mL 蒸馏水溶解；用不完的试剂分装后-20℃保存，禁止反复冻融
试剂四	粉剂×1瓶	4℃避光保存	临用前加入 30mL 浓盐酸溶解待用；用不完的试剂4℃ 避光保存

酶液提取

组织：按照组织质量(g)：提取液体积(mL)为 1：5~10 的比例(建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液)，进行冰浴匀浆。10000g，4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

测定操作表

1、分光光度计/酶标仪预热30min，调节波长至 500nm。

2、操作表

	对照管	测定管
酶液 (μL)	40	40
试剂一 (μL)	140	120
试剂二 (μL)		20
试剂三 (μL)	20	20
混匀, 30°C反应 30min		
乙酸乙酯 (μL)	200	200
37°C震荡 10min, 取上层溶液, N2 吹干		
无水乙醇 (μL)	100	100
充分震荡		
试剂四 (μL)	300	300
混匀, 25°C静置 10min, 于微量石英比色皿/96 孔板中测定500nm 处吸光 值 A。分别记为 A 对照管和 A 测定管, $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$		

酶活性计算公式

a. 用微量石英比色皿测定的计算公式如下

标准曲线: $y = 0.0184x + 0.0002$, $R^2 = 0.999$

(1) 按照蛋白浓度计算

酶活性定义: 在 30°C, pH7.5 条件下, 每毫克蛋白每分钟分解二氢槲皮素产生 1mmol 儿茶素所需的酶量为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{DFR 活性 (mmol/min/mg prot)} &= (\Delta A - 0.0002) \div 0.0184 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T \div 2 \\ &= 9.06 \times (\Delta A - 0.0002) \div C_{\text{pr}} \end{aligned}$$

(2) 按照样本质量计算

酶活性定义: 在 30°C, pH7.5 条件下, 每克组织每分钟分解二氢槲皮素产生 1mmol 儿茶素 所需的酶量为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{DFR 活性 (mmol/min/g 鲜重)} &= (\Delta A - 0.0002) \div 0.0184 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times W \div V_{\text{样总}}) \div T \div 2 \\ &= 9.06 \times (\Delta A - 0.0002) \div W \end{aligned}$$

$V_{\text{反总}}$: 反应总体积, 1mL; $V_{\text{样}}$: 反应体系中样本体积, 0.1mL; $V_{\text{样总}}$: 加入提取液体积, 1mL; C_{pr} : 样本蛋白浓度, mg/mL; W , 样本质量, g; T : 反应时间, 30min

b. 用 96 孔板测定的计算公式如下

标准曲线: $y = 0.0092x + 0.0002$, $R^2 = 0.999$

(1) 按照蛋白浓度计算

酶活性定义: 在 30°C, pH7.5 条件下, 每毫克蛋白每分钟分解二氢槲皮素产生 1mmol 儿茶素所需的酶量为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{DFR 活性 (mmol/min/mg prot)} &= (\Delta A - 0.0002) \div 0.0092 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T \div 2 \\ &= 9.06 \times (\Delta A - 0.0002) \div C_{\text{pr}} \end{aligned}$$

(2) 按照样本质量计算

酶活性定义：在 30°C， pH7.5 条件下，每克组织每分钟分解二氢槲皮素产生 1mmol 儿茶素 所需的酶量为一个酶活力单位。

$$\text{DFR 活性}(\text{mmol}/\text{min}/\text{g 鲜重}) = (\Delta A - 0.0002) \div 0.0092 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times W \div V_{\text{样总}}) \div T \div 2 \\ = 9.06 \times (\Delta A - 0.0002) \div W$$

$V_{\text{反总}}$: 反应总体积, 1mL; $V_{\text{样}}$: 反应体系中样本体积, 0.1mL; $V_{\text{样总}}$: 加入提取液体积, 1mL;

C_{pr} : 样本蛋白浓度, mg/mL; W , 样本质量, g; T : 反应时间, 30min