

## 乙酰乳酸合成酶（Acetolactate synthase, ALS）活性测定试剂盒

(货号：ADS-F-N025 分光法 24 样)

### 一、产品简介：

乙酰乳酸合成酶( ALS, EC 2.2.1.6) 是支链氨基酸生物合成途径中的一个关键酶，此生物合成过程只存在于植物和微生物体内，是绿色除草剂的重要作用靶标。

乙酰乳酸合成酶( ALS)可催化 2 分子的丙酮酸生成乙酰乳酸，该产物在硫酸作用下脱羧生成乙酰甲基甲醇，该产物与显色剂反应生成有色物质，该有色物质在 525nm 处有特征吸收峰，通过检测该有色物质的增加速率即可得出 ALS 酶活性大小。

反应方程式： $2 \text{ pyruvate} = 2\text{-acetolactate} + \text{CO}_2$ 。

### 二、试剂盒的组成和配制：

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 60mL×1 瓶	4°C保存	
试剂一	液体 1 支	4°C保存	临用前甩几下使液体落入底部，再加 1.2mL 蒸馏水混匀溶解，仍 4°C 保存。
试剂二	液体 15mL×1 瓶	4°C保存	
试剂三	液体 2mL×1 支	4°C保存	
试剂四	液体 10mL×1 瓶	4°C保存	
试剂五	液体 10mL×1 瓶	4°C保存	
标准品	粉体 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：

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）、低温离心机、水浴锅、可调式移液器、研钵、蒸馏水。

### 四、乙酰乳酸合成酶（ALS）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 0.2g 组织（水分充足的样本可取 0.5g），加入 1mL 提取液，进行冰浴匀浆， $4^{\circ}\text{C} \times 12000\text{rpm}$  离心 15min，取上清液待测。

【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 的比例提取

② 细菌/细胞样本：先收集细菌到离心管内，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）； $12000\text{rpm } 4^{\circ}\text{C}$  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 可见分光光度计预热 30 min，调节波长为 525nm，蒸馏水调零。

② 所有试剂于  $25^{\circ}\text{C}$  水浴中预热 10 min。

③ 在 EP 管中依次加入下列试剂：

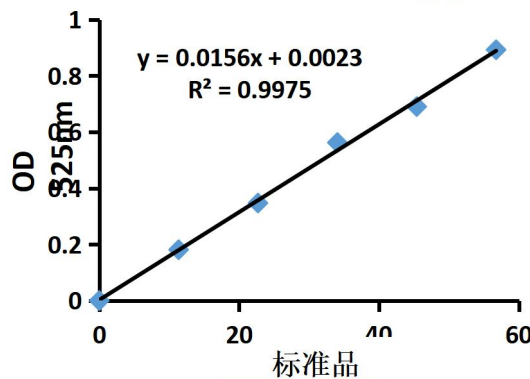
试剂名称 ( $\mu\text{L}$ )	样本管	对照管
试剂一	40	
试剂二	260	300

样本	100	100
35°C 条件下，暗反应 1h		
试剂三	40	40
60°C 条件下水浴脱羧 15min		
试剂四	200	200
试剂五	200	200
60°C 下水浴显色 15min, 12000rpm 离心 5min, 取澄清上清液至 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm), 于 525nm 处读值。ΔA=A 测定-A 对照 (每个样本做一个自身对照)。		

【注】：若 $\Delta A$  的值非常低在零附近，可增加样本量  $V_1$  (如增至 200 $\mu$ L，则试剂二相应减少) 或延长反应时间  $T$  (如增至 2h 或更长)，则重新调整的  $V_1$  和  $T$  代入公式重新计算。

## 五、结果计算：

1、标准曲线： $y = 0.0156x + 0.0023$ ,  $x$  是标准品乙酰甲基甲醇摩尔质量 (nmol);  $y$  是 $\Delta A$ 。



2、按照样本质量计算：

酶活定义：每克组织每小时催化底物产生 1nmol 乙酰甲基甲醇定义为一个酶活单位。

$$\text{ALS (nmol/h/g 鲜重)} = [(\Delta A - 0.0023) \div 0.0156] \div (W \times V_1 \div V) \div T \times D = 641 \times (\Delta A - 0.0023) \div W \times D$$

3、按照样本蛋白浓度计算：

酶活定义：每毫克蛋白每小时催化底物产生 1nmol 乙酰甲基甲醇定义为一个酶活单位。

$$\text{ALS (nmol/h/mg prot)} = [(\Delta A - 0.0023) \div 0.0156] \div (C_{\text{pr}} \times V_1) \div T \times D = 641 \times (\Delta A - 0.0023) \div C_{\text{pr}} \times D$$

4、按细菌数量计算：

酶活定义：每  $10^4$  个细胞每小时催化底物产生 1nmol 乙酰甲基甲醇定义为一个酶活单位。

$$\text{ALS (nmol/h/}10^4\text{ cell)} = [(\Delta A - 0.0023) \div 0.0156] \div (500 \times V_1 \div V) \div T \times D = 1.28 \times (\Delta A - 0.0023) \times D$$

W---样品质量, g;

V---提取液体积, 1 mL;

V<sub>1</sub>---上清液体积 (mL), 0.1mL;

T---反应时间, 1h。

D---稀释倍数, 未稀释即为 1;

500---细胞数量, 万;

C<sub>pr</sub>---上清液蛋白质浓度, mg/mL; 建议使用本公司的 BCA 蛋白质含量测定试剂盒。

附：标准曲线制作过程：

1 制备标准品母液 (1mg/mL)：向标准品 EP 管里面加入 1mL 蒸馏水混匀溶解。

2 把母液稀释成以下浓度梯度的标准品：0, 0.01, 0.02, 0.03, 0.04, 0.05 mg/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。

3 依据对照管的加样表操作, 根据结果即可制作标准曲线, 标准品乙酰甲基甲醇的摩尔质量为 88.11。