

肉桂醇脱氢酶(CAD)检测试剂盒(肉桂酸比色法)

产品简介：

肉桂醇脱氢酶(cinnamyl alcohol dehydrogenase, CAD)是催化香豆醛形成松柏醇的酶。该酶多存在于高等植物、酵母、菌类可溶性部分物质，属于细胞木质素合成途径中间的关键酶，研究该酶可以探讨多种生物细胞发育过程中木质素沉积的代谢机理，为减少水果石细胞含量提高其品质提供依据。

Leagene 肉桂醇脱氢酶(CAD)检测试剂盒(肉桂酸比色法)检测原理是以肉桂酸、NADP作为底物，在酶促反应的最适条件下采用每隔一定时间测定产物生成量的方法，于分光光度计 340nm 处检测吸光度，以吸光度变化所需酶量进行计算，主要用于植物组织的裂解液或匀浆液、血清等样品中内源性的肉桂醇脱氢酶活性，尤其适用于检测水果中肉桂醇脱氢酶活性，25T 可以检测 23~24 个样品。该产品仅用于科研领域，不适用于临床诊断或其他用途。

产品组成：

| 名称 | 编号 | TE0419 | Storage |
|-------------------------|----|--------|---------|
| | | | 25T |
| 试剂(A): CAD Lysis Buffer | | 50ml | 4°C 避光 |
| 试剂(B): CAD Assay Buffer | | 20ml | 4°C |
| 试剂(C): NADP | | 2 支 | -20°C |
| 试剂(D): CAD 终止液(备选) | | 1.5ml | RT |
| 使用说明书 | | 1 份 | |

自备材料：

- 蒸馏水
- 研钵或匀浆器、离心管或试管、低温离心机
- 水浴锅或恒温箱、石英比色杯、紫外分光光度计

操作步骤(仅供参考)：

1、准备样品：

①植物样品：取 1g 植物组织或水果中层果肉置于液氮中迅速研磨或匀浆，加 1~1.2ml 预冷的 CAD Lysis Buffer，离心 15~20min，留取上清液，-20°C冻存，用于肉桂醇脱氢酶的检测。

②血浆、血清和尿液样品：血浆、血清按照常规方法制备后可以直接用于该试剂盒的测定，-20°C冻存，用于肉桂醇脱氢酶的检测。

③细胞或组织样品：取恰当细胞或组织裂解液，如有必要用 CAD Lysis Buffer 进行适当匀浆，离心 15~20min，取上清液，-20℃冻存，用于肉桂醇脱氢酶的检测。

④高活性样品：如果样品中含有较高活性的肉桂醇脱氢酶，可以使用 CAD Lysis Buffer 稀释进行恰当的稀释。

- 2、配制 CAD Assay Buffer 工作液：取 1 支 NADP 完全溶解于 10ml CAD Assay Buffer，即为 CAD Assay Buffer 工作液；4℃保存 1 周，-20℃保存 3 个月。
- 3、CAD 加样：按照下表设置对照管、测定管，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 CAD 活性过高，可以减少样品用量或适当稀释后再进行测定，样品的检测最好能设置 2 平行管，求平均值。

| 加入物(ml) | 对照管 | 测定管 |
|----------------------|-----|-----|
| CAD Lysis buffer | 0.2 | — |
| 待测样品 | — | 0.2 |
| CAD Assay buffer 工作液 | 0.8 | 0.8 |

- 4、CAD 检测：以对照管为对照(调零)，比色杯光径 1.0cm，分光光度计立即测定 340nm 处测定管的吸光度(记为 $A_{\text{测定}0}$)，37℃准确孵育，立即加入 0.05ml CAD 终止液终止反应(备选方案)，以对照管为对照(调零)，分光光度计立即测定 340nm 处测定管的吸光度(记为 $A_{\text{测定}1}$)。注意：加入 CAD 终止液终止反应不是必须步骤，可 37℃准确孵育后直接以对照管为对照(调零)，分光光度计立即测定 340nm 处测定管的吸光度(记为 $A_{\text{测定}1}$)。Leagene 建议立即检测，加样时间越短越好，其反应基本在 1~5min 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，进而推算出 NADP 的消耗速率，再进一步推算出 CAD 的量，因此立即计时很重要，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：

CAD 活性单位的定义：在该实验条件下，每 1min 吸光度变化 0.01 所需酶量为一个活性单位。

$$\text{组织样品 CAD(U)} = \{(A_{\text{测定}1} - A_{\text{测定}0}) \times V_T\} / (W \times V_S \times 0.01 \times t)$$

$$\text{液体样品 CAD(U)} = (A_{\text{测定}1} - A_{\text{测定}0}) / (0.01 \times t)$$

式中： $A_{\text{测定}1}$ = 孵育 10min 后测定管的吸光度

$A_{\text{测定}0}$ = 加入 CAD Assay buffer 工作液后立即测定的测定管吸光度

W = 组织样本的重量(g)

V_T = 提取酶液的总体积(ml)

V_S =测定时所用酶液体积(ml)

t=反应时间(min)=10

注意事项:

- 1、待测样品中不能含有酶抑制剂，同时需避免反复冻融。
- 2、提取 CAD 酶液时，注意低温操作，防止酶活性，亦可-20℃保存。
- 3、CAD 终止液具有一定腐蚀性，请小心操作。
- 4、如果没有紫外分光光度计，也可以使用全波长酶标仪测定，每次检测指标不宜过多，否则操作时间不一，有可能导致样本间的差异。
- 5、测定时必须选用经校验的石英比色皿。
- 6、试剂开封后请尽快使用，以防影响后续实验效果。
- 7、为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

有效期: 6个月有效。低温运输，按要求保存。