

## 苯丙氨酸解氨酶（Phenylalanine ammonialyase, PAL）试剂盒

分光光度法 50 管/48 样

注 意：正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

### 测定意义：

PAL (EC4.3.1.5) 广泛存在于各种植物和少数微生物中，是植物体内苯丙烷类代谢的关键酶，与一些重要的次生物质如木质素、异黄酮类植保素、黄酮类色素等合成密切相关，在植物正常生长发育和抵御病菌侵害过程中起重要作用。

### 测定原理：

PAL 催化 L-苯丙氨酸裂解为反式肉桂酸和氨，反式肉桂酸在 290nm 处有最大吸收值，通过测定吸光值升高速率计算 PAL 活性。

### 所需的仪器和用品：

紫外分光光度计、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、1 mL 石英比色皿、研钵、冰和蒸馏水。

### 试剂的组成和配制：

提取液：液体 60mL×1 瓶，4℃保存。

试剂一：液体 40mL×1 瓶，4℃保存。

试剂二：粉剂×3 瓶，4℃保存。临用前每瓶加入 4mL 蒸馏水充分溶解待用；用不完的试剂 4℃保存；

试剂三：液体 2.5mL×1 瓶，4℃保存。

### 粗酶液提取：

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。

**测定步骤:**

试剂名称 ( $\mu\text{L}$ )	测定管	对照管
样品	20	
试剂一	780	800
试剂二	200	200
混匀, 30°C 准确水浴 30min		
试剂三	40	40

混匀, 静置 10min 后, 290nm 处记录测定管吸光值 A1 和对照管吸光值 A2,  $\Delta A = A1 - A2$ 。注意: 对照管只要做一管

**PAL 活性计算**

(1) 按蛋白浓度计算

单位定义: 每 mg 组织蛋白在每 mL 反应体系中每 min 使 290nm 下吸光值变化 0.1 为一个酶活性单位。

$$\text{PAL (U/mg prot)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (C_{\text{pr}} \times V_{\text{样}}) \div 0.1 \div T = 17.3 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

单位定义: 每 g 组织每 mL 反应体系中每 min 使 290nm 下吸光值变化 0.1 为一个酶活性单位。PAL (U/g 鲜重) =  $\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div 0.1 \div T = 17.3 \times \Delta A \div W$

$V_{\text{反总}}$ : 反应体系总体积, 1.04mL;  $V_{\text{样}}$ : 加入样本体积, 0.02mL;  $V_{\text{样总}}$ : 加入提取液体积, 1 mL;  $T$ :

反应时间, 30 min;  $C_{\text{pr}}$ : 样本蛋白质浓度, mg/mL;  $W$ : 样本质量, g;