

细胞分裂素氧化酶(CKO/CKK)活性测定试剂盒

微板法 96 样

产品简介

细胞分裂素氧化酶 (CKO/CKX, EC 1.5.99.12) 既能特异性催化细胞分裂素类异戊二烯侧链的不饱和键，又能控制 CK 的合成与降解以稳定植物体内 CK 的含量，是目前发现的唯一可促进内源 CK 降解的关键酶。

细胞分裂素氧化酶 (CKO/CKX) 催化底物进一步还原 2,6-二氯酚靛酚 (DCPIP)，使该物质在 600nm 处的吸光值减小，通过检测 600nm 处的下降速率进而得到 CKO/CKX 酶活性大小。

试剂盒组成和配制

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 120mL×1 瓶	4°C保存	
试剂一	粉体 mg×1 支	4°C保存	临用前甩几下使粉体落入底部，再加 1.1mL 蒸馏水溶解，并用蒸馏水稀释 10 倍待用。
试剂二	粉体 mg×1 支	4°C保存	临用前甩几下使粉体落入底部，再加 1.1mL 无水乙醇溶解待用。
试剂三	液体 14mL×1 瓶	4°C保存	

所需的仪器和用品

酶标仪、96 孔板、可调式移液器、低温离心机、研钵。

细胞分裂素氧化酶 (CKO/CKX)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：

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°C×12000rpm 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、上机检测：

① 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 600nm，所有试剂解冻至室温 (25°C)。

② 在 96 孔板中依次加入：

试剂名称 (μL)	测定管
试剂一	10
试剂二	10
试剂三	140
样本	40

混匀，室温 (25°C) 下，10s 时立即于 600nm 处读取 A1，5min 后读取 A2， $\Delta\text{A}=\text{A}_1-\text{A}_2$ 。

[注]： 1. 若 A1 值小于 0.3，则可减少样本加样体积 V1 (如减至 20 μL ，试剂三相应增加)，则改变后的 V1 需代入计算公式重新计算。

2. 若 ΔA 的值在零附近徘徊，可增加样本加样体积 V1 (如增至 80 μL ，试剂三相应减少)，或延长反应时间 T (如由 5min 后读取 A2 延至 10min)，则改变后的 V1 和 T 需代入计算公式重新计算。

结 果 计 算**1、按样本蛋白浓度计算：**

酶活定义：每毫克组织蛋白每分钟还原 1nmol 的 2,6-二氯酚靛酚 (DCPIP) 为一个酶活力单位。

$$\text{CKO/CKX 活力}(\text{nmol/min/mg prot}) = [\Delta A \div (\varepsilon \times d) \times V_2 \times 10^9] \div (V_1 \times C_{\text{pr}}) \div T = 95.24 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

2、按样本鲜重计算：

酶活定义：每克组织每分钟还原 1nmol 的 2,6-二氯酚靛酚 (DCPIP) 定义为一个酶活力单位。

$$\text{CKO/CKX 活力}(\text{nmol/min/g 鲜重}) = [\Delta A \div (\varepsilon \times d) \times V_2 \times 10^9] \div (W \times V_1 \div V) \div T = 95.24 \times \Delta A \div W$$

ε --2,6-二氯吲哚酚摩尔消光系数, $2.1 \times 10^4 \text{ L/mol/cm}$; d --96 孔板光径, 0.5cm;

V --加入提取液体积, 1mL; V_1 --加入样本体积, 0.04mL;

V_2 --反应体系总体积, $2 \times 10^{-4} \text{ L}$; T --反应时间, 5min;

W --样本质量, g; 500--细胞或细菌总数, 500 万;

C_{pr} --样本蛋白质浓度, mg/mL; 建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。