

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（EC4.3.15）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（ μ L）	测定管	对照管
样品	20	
试剂一	780	800
试剂二	200	200
混匀，30℃ 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 A_1 和对照管吸光值 A_2 ， $\Delta A=A_1-A_2$ 。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。

PAL (U/mg prot) = $\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (Cpr \times V_{\text{样}}) \div 0.1 \div T = 17.3 \times \Delta A \div Cpr$ (2) 按样本鲜重计算

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 反总：反应体系总体积，1.04mL； V 样：加入样本体积，0.02mL； V 样总：加入提取液体积，1 mL； T：

反应时间，30 min； Cpr：样本蛋白质浓度，mg/mL； W：样本质量，g；