

二氢黄酮醇还原酶（Dihydro flavonol reductase, DFR）试剂盒说明书

微量法 100 管/48 样

注意：正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

测定意义

二氢黄酮醇还原酶是类黄酮合成途径中的一个关键酶，在决定植物的花色、叶色、果色和其他经济器官的色泽及其营养品质方面起着重要作用。

测定原理

二氢黄酮醇还原酶作用于二氢槲皮素产生儿茶素，可与香草醛缩合形成红色化合物，在 500nm 处有特征吸收峰。

需自备的仪器和用品

研钵、低温离心机、震荡仪、氮吹仪、可见分光光度计/酶标仪、微量石英比色皿/96 孔板、水浴锅、无水乙醇、乙酸乙酯。

试剂组成和配制

提取液：液体 100mL×1 瓶，4℃ 保存。

试剂一：液体 12mL×1 瓶，4℃ 保存。

试剂二：液体 1.5mL×1 瓶，4℃ 保存。

试剂三：粉剂×1 瓶，4℃ 保存。临用前加 2mL 蒸馏水溶解；用不完的试剂分装后-20℃ 保存，禁止反复冻融。

试剂四：液体 30mL×1 瓶，4℃ 避光保存。

酶液提取

组织：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。

测定操作表

- 1、 分光光度计/酶标仪预热 30min，调节波长至 500nm。
- 2、 操作表

	对照管	测定管
酶液（ μL ）	40	40
试剂一（ μL ）	140	120
试剂二（ μL ）		20
试剂三（ μL ）	20	20
混匀，30℃ 反应 30min		
乙酸乙酯（ μL ）	200	200
37℃ 震荡 10min，取上层溶液，N2 吹干		
无水乙醇（ μL ）	100	100
充分震荡		
试剂四（ μL ）	300	300
混匀，25℃ 静置 10min，于微量石英比色皿/96 孔板中测定 500nm 处吸光 值 A。分别记为 A 对照管和 A 测定管， $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$		

酶活性计算公式

a. 用微量石英比色皿测定的计算公式如下

标准曲线： $y = 0.0184x + 0.0002$ ， $R^2 = 0.999$

(1) 按照蛋白浓度计算

酶活性定义：在 30℃，pH7.5 条件下，每毫克蛋白每分钟分解二氢槲皮素产生 1mmol 儿茶素所需的酶量为一个酶活力单位。

$$\text{DFR 活性 (mmol/min/mg prot)} = (\Delta A - 0.0002) \div 0.0184 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr}) \\ \div T \div 2 = 9.06 \times (\Delta A - 0.0002) \div \text{Cpr}$$

(2) 按照样本质量计算

酶活性定义：在 30℃，pH7.5 条件下，每克组织每分钟分解二氢槲皮素产生 1mmol 儿茶素所需的酶量为一个酶活力单位。

$$\text{DFR 活性 (mmol/min/g 鲜重)} = (\Delta A - 0.0002) \div 0.0184 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times W \div V_{\text{样总}}) \\ \div T \div 2 = 9.06 \times (\Delta A - 0.0002) \div W$$

V 反总：反应总体积，1mL；V 样：反应体系中样本体积，0.1mL；V 样总：加入提取液体积，1mL；Cpr：样本蛋白浓度，mg/mL；W，样本质量，g；T：反应时间，30min

b. 用 96 孔板测定的计算公式如下

标准曲线：y=0.0092x+0.0002，R²=0.999

(1) 按照蛋白浓度计算

酶活性定义：在 30℃，pH7.5 条件下，每毫克蛋白每分钟分解二氢槲皮素产生 1mmol 儿茶素所需的酶量为一个酶活力单位。

$$\text{DFR 活性 (mmol/min/mg prot)} = (\Delta A - 0.0002) \div 0.0092 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr}) \\ \div T \div 2 = 9.06 \times (\Delta A - 0.0002) \div \text{Cpr}$$

(2) 按照样本质量计算

酶活性定义：在 30℃，pH7.5 条件下，每克组织每分钟分解二氢槲皮素产生 1mmol 儿茶素所需的酶量为一个酶活力单位。

$$\text{DFR 活性 (mmol/min/g 鲜重)} = (\Delta A - 0.0002) \div 0.0092 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times W \div V_{\text{样总}}) \\ \div T \div 2 = 9.06 \times (\Delta A - 0.0002) \div W$$

V 反总：反应总体积，1mL；V 样：反应体系中样本体积，0.1mL；V 样总：加入提取液体积，1mL；Cpr：样本蛋白浓度，mg/mL；W，样本质量，g；T：反应时间，30min

订购电话：4008-898-798 技术支持：13818158258