



半胱氨酸亚砷裂解酶活性检测试剂盒

CSL Assay Kit

可见分光光度法

产品编号：AK391V

产品规格：50T/24S

产品组成及保存条件：

编号	规格	储存条件
ES391	60 mL×1 瓶	4℃保存；
AK391-A	粉剂×1 瓶	4℃避光保存，临用前加入 2mL 水溶解，剩余试剂分装后-20℃保存；
AK391-B	粉剂×1 瓶	-20℃避光保存，临用前加入 10mL 水溶解，剩余试剂分装后-20℃保存；
AK391-C	15mL×1 瓶	4℃保存；
AK391-D	6mL×1 瓶	4℃避光保存；
AK391-E	30mL×1 瓶	4℃保存；
AK-391 标准品	粉剂×1 支	临用前加入 1.4mL 蒸馏水,即 2μmol/mL, -20℃保存；

※ 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

简介：

意义：半胱氨酸亚砷裂解酶 (CysteinyI sulfoxide lyase, CSL) 广泛存在于百合科葱属 (如大蒜和洋葱)，十字花科芸薹属 (如卷心菜，菜花，西兰花)，以及豆科中的合金欢属中，并通常被称为蒜氨酸酶 (Alliinase)。香菇酸在γ-谷氨酰转氨酶和半胱氨酸亚砷裂解酶的作用下转化成香菇精，以及产生丙酮酸、乙醛、甲醛和 NH₃。CSL 是内源性甲醛生成的关键酶之一，测定 CSL 活性对于研究食品安全具有重要意义。

原理：CSL 催化 S-甲基-L-半胱氨酸亚砷反应产生丙酮酸，与 2,4-二硝基苯肼反应，在碱性条件下显棕红色，在 510nm 下有特征吸收峰。

自备用品：

分光光度计、1mL 玻璃比色皿、天平、研钵、离心机、恒温水浴锅、蒸馏水。

样本处理：

- 按照组织质量 (g) : ES391 体积 (mL) 为 1: 5~10 的比例 (建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL ES391)，进行冰浴匀浆，4℃浸提 40min。12000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。
- 血清 (浆) 样品：直接检测。

测定步骤：

- 分光光度计或酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 660nm。
- 标准液的稀释：将 2μmol/mL 的标准溶液用蒸馏水等比稀释至 2、1.75、1.5、1.25、1、0.75、0.5nmol/mL 标准溶液待测。
- 酶促反应 (在 EP 管中加入下列试剂)

试剂名称	对照管 (μL)	测定管 (μL)	标准管 (μL)	空白管 (μL)
样品	100	100		
标准溶液			100	
AK391-A		50	50	
蒸馏水	50			150
AK391-B	50	50	50	50

充分混匀，37℃反应 20min				
AK391-C	200	200	200	200
AK391-D	100	100	100	200
充分混匀，室温反应 5min				
AK391-E	500	500	500	500
充分混匀，静置 5min，于 1mL 玻璃比色皿测定 510nm 处吸光值，分别记为 A 对照管、A 测定管、A 标准管和 A 空白管， $\Delta A_{\text{测定}} = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ ， $\Delta A_{\text{标准}} = A_{\text{标准管}} - A_{\text{空白管}}$ 。每个测定管设一个对照管。				

CSL 酶活性计算：

1. 标准曲线的绘制

以标准溶液浓度为 x 轴 (x, nmol/mL)，标准溶液对应的 $\Delta A_{\text{标准}}$ 为 y 轴 (y, $\Delta A_{\text{标准}}$)，建立标准曲线，得到标准方程 $y = kx + b$ ，将 $\Delta A_{\text{测定}}$ 带入方程得到 x (nmol/mL)。

2. 酶活计算

(1) 按蛋白含量计算

$$\text{C-S lyase 活性 (nmol/min/mg prot)} = x \times V_{\text{样}} \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr}) \div T = x \div \text{Cpr} \times 0.05$$

(2) 按照样本质量计算

$$\text{C-S lyase 活性 (nmol/min/g 鲜重)} = x \times V_{\text{样}} \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times W) \div T = x \div W \times 0.05$$

注：V 样，加入样本上清体积，0.05mL；V 样总：加入提取液体积，1mL；Cpr：蛋白浓度，mg/mL；W：样本质量，g；T，反应时间，20min。

注意事项：

若测定结果中吸光值超过 2 请将样本稀释后进行测定，并在计算公式中乘以稀释倍数。香菇类样本活性较大，可能需要稀释 80-100 倍。

※ 蛋白定量检测建议使用本公司：BCA Protein Assay Kit ([C05-02001](#))