



酪氨酸酶活性检测试剂盒

Tyrosinase Activity Assay Kit



北京盒子生工科技有限公司  
Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.



## 酪氨酸酶活性检测试剂盒

### Tyrosinase Activity Assay Kit

#### 一、产品描述

酪氨酸酶（Tyrosinase）是一种含多亚基的含铜氧化还原酶，广泛存在于微生物、动植物及人体中，具有多种特征催化活性和生理功能，可作为生物体合成黑色素的关键酶，也是引起果蔬酶促褐变的主要因素，同时也对昆虫的免疫及生长有重要影响，在抗氧化、生物检测、环境保护等方面具有广泛应用。

酪氨酸酶能够催化 L-多巴生成多巴色素，产物在 475 nm 处具有特征吸收峰，通过吸光值变化即可表征酪氨酸酶的活性。

#### 二、产品内容

名称	试剂规格	储存条件	使用方法及注意事项
提取液	液体 120 mL×1 瓶	4°C保存	-
试剂一	粉剂×4 瓶	4°C避光保存	使用前每瓶加入 15 mL 提取液充分混匀 (现用现配，配制后 4°C 可保存 24 h)

#### 三、产品使用说明

测定过程中所需要的仪器和试剂：可见分光光度计、1 mL 玻璃比色皿（光径 10 mm）、可调式移液器、恒温水浴/培养箱、台式离心机、研钵/匀浆器和蒸馏水。

##### 1.粗酶液的制备（可根据预实验结果适当调整样本量及比例）

①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 0.1 g 组织，加入 1 mL 提取液）处理样品，冰浴匀浆，4°C 12000 g 离心 20 min，取上清置于冰上待测。

②细菌或细胞：离心收集细菌或细胞至离心管内，按照细菌或细胞数量(10<sup>4</sup> 个): 提取液体积(mL) 为 (500-1000): 1 的比例（建议 500 万细菌或细胞加入 1 mL 提取液）处理样品，冰浴超声破碎（功率 20% 或 200 W，超声 3 s，间隔 10 s，重复 30 次），4°C 12000 g 离心 20 min，取上清置于冰上待测。

③血清（浆）、培养液等液体样本：直接检测或使用提取液适当稀释后进行检测。

## 2. 测定步骤

① 分光光度计预热 30 min 以上，调节波长至 475 nm，蒸馏水调零。

② 在 1 mL 玻璃比色皿中依次加入下列试剂：

试剂	测定组 ( $\mu$ L)
粗酶液	100
试剂一	900

**吸光值测定：**① 立即充分混匀并开始计时，测定 10 s (总时间) 时 475 nm 处吸光值，记为 A1；  
② 37°C (哺乳动物) 或 25°C (其他物种) 准确反应 180 s，测定 190 s (总时间) 时 475 nm 处吸光值，记为 A2；③ 计算  $\Delta A = A2 - A1$ 。

## 3. 酪氨酸酶 (Tyrosinase) 活性计算

① 按组织蛋白浓度计算

单位定义：每 mg 组织蛋白每分钟催化生成 1 nmol 多巴色素定义为一个酶活性单位。

$$\text{Tyrosinase (U/mg prot)} = \frac{\Delta A \times V_{\text{反总}} \times 10^9}{\varepsilon \times d \times V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}} \times T} = \frac{90.09 \times \Delta A}{C_{\text{pr}}}$$

② 按组织样本质量计算

单位定义：每 g 组织每分钟催化生成 1 nmol 多巴色素定义为一个酶活性单位。

$$\text{Tyrosinase (U/g)} = \frac{\Delta A \times V_{\text{反总}} \times V_{\text{提}} \times 10^9}{\varepsilon \times d \times V_{\text{样}} \times W \times T} = \frac{90.09 \times \Delta A}{W}$$

③ 按细菌或细胞数量计算

单位定义：每  $10^4$  个细菌或细胞每分钟催化生成 1 nmol 多巴色素定义为一个酶活性单位。

$$\text{Tyrosinase (U/10}^4 \text{ cell)} = \frac{\Delta A \times V_{\text{反总}} \times V_{\text{提}} \times 10^9}{\varepsilon \times d \times V_{\text{样}} \times \text{细菌或细胞数量} \times T} = \frac{90.09 \times \Delta A}{\text{细菌或细胞数量}}$$

④ 按液体样品体积计算

单位定义：每 mL 液体样本每分钟催化生成 1 nmol 多巴色素定义为一个酶活性单位。

$$\text{Tyrosinase (U/mL)} = \frac{\Delta A \times V_{\text{反总}} \times 10^9}{\varepsilon \times d \times V_{\text{样}} \times T} = 90.09 \times \Delta A$$

**注释：** V 样：反应体系中加入粗酶液的体积，0.1 mL；V 提：粗酶液总体积，1 mL；V 反总：反应体系总体积， $1 \times 10^{-3}$  L； $\varepsilon$ ：多巴色素摩尔消光系数： $3.7 \times 10^4$  L/mol/cm；d：1 mL 玻璃比色皿光径，1 cm；Cpr：粗酶液蛋白浓度，mg/mL；W：样品质量，g；细菌或细胞数量：以万计；T：反应时间，3 min； $10^9$ ： $1 \text{ mol} = 10^9 \text{ nmol}$ 。

#### 四、注意事项

- ①若 $\Delta A$  大于 0.3，建议将粗酶液使用提取液适当稀释后再进行测定；若 $\Delta A$  小于 0.05，建议适当增加酶促反应时间或增加样本量后再进行测定，计算时相应修改；
- ②试剂一配制后易氧化，应现用现配，配制后尽快用完；
- ③准确在 10 s 和 190 s 时完成吸光值测定，以确保实验结果的准确性和重复性；
- ④为保证结果准确且避免试剂损失，测定前请仔细阅读说明书（以实际收到说明书内容为准），确认试剂储存和准备是否充分，操作步骤是否清楚，且务必取 2-3 个预期差异较大的样本进行预测定，过程中问题请您及时与工作人员联系。

**For Research Use Only. Not for Use in Diagnostic Procedures.**

**boxbio**

**Manufactured and Distributed by**

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.

Liandong U Valley, Tongzhou District, Beijing, China

TEL: 400-805-8228

E-MAIL: [techsupport@boxbio.cn](mailto:techsupport@boxbio.cn)

Copyright © 2020 Boxbio, All Rights Reserved.

