

# 过氧化物酶(Peroxidase, POD)试剂盒说明书

(货号:G0108W 微板法 196样)

### 一、产品简介:

过氧化物酶(POD, EC 1.11.1.7)广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中,是 普遍存在的一种重要的氧化还原酶,其活性高低与抗性密切相关。在过氧化物酶催化下, H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>氧化愈创木酚生成红棕色产物,该产物在470nm处有最大光吸收,故可通过测 470nm 下吸光值变化测定过氧化物酶活性。

## 二、试剂盒组分与配制

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体110mL×1瓶	4℃保存	用前摇匀,且用蒸馏水稀释一倍后再使用。
试剂一	液体 10mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	液体 50mL×1 瓶	4℃保存	
试剂三	液体 2mL×1 瓶	4℃保存	

#### 三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、台式离心机、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

# 四、过氧化物酶(POD)的测定:

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:

① 组织样本: 称取约 0.1g 组织(水分充足的样本可取 0.25g), 加入 1mL 提取液,进行 冰浴匀浆。 4°C×12000rpm 离心 10min,取上清,置冰上待测。

【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的比例进行提取。

② 细菌/细胞样本:

先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;取约500万细菌或细胞加入1mL 提取液, 超声波破碎细菌或细胞(冰浴,功率200W,超声3s,间隔10s,重复30次); 12000rpm 4℃离心 10min,取上清,置冰上待测。

【注】: 若增加样本量, 可按照细菌/细胞数量 (104): 提取液 (mL) 为 500~1000: 1 的比例进行提取。

③ 液体样本:直接检测;若浑浊,离心后取上清检测。

# 2、上机检测:

- ① 酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 470nm。
- ② 测定前将试剂一、二和三解冻至室温(25℃)。
- ③ 在96孔板中依次加入:

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

混匀, 立即在 470nm 处读取吸光值 A1, 1 分钟后读取 A2, △A=A2-A1。

【注】: 1. 该反应很迅速,加完试剂三即启动反应,所以试剂三加完需立即检测,若 A1 值大于 0.6 或 A2 值大于 1.5 或 $\Delta A$  大于 1,可降低样本量 V1(如减至  $5\mu L$ ,则试剂二相应增加)或对样本上清液



用蒸馏水稀释成合适的稀释倍数后再加样测定,则改变后 V1 或稀释倍数 D 需代入公式重新计算。

- 2. 若 $\Delta A$  小于 0.005, 可增加样本量 V1 (如增至  $20\mu L$ , 则试剂二相应减少), 或可延长反应时间 T (如延长到 5min 后读取 A2),则改变后的 V1 和 T 需代入公式重新计算。
- 3. 若上升趋势不稳定,可全部加完稳定几分钟后再读取 A1,选取一段线性增长范围读取 A2。
- 4. 若检测体系不变,可按照样本检测数量,预先把试剂一和二和三按照40:140:10比例配成所需体 积的混合液,在加样表中直接加一枪 190μL 混合液即可。

### 五、结果计算:

1、按样本鲜重计算:

酶活定义:每克组织每分钟在反应体系中使 470nm 处吸光值增加 1 为一个酶活单位 U。  $POD(\Delta OD_{470}/min/g$  鲜重)= $\Delta A \div (W \times V1 \div V) \div 1 \div T \times D = 100 \times \Delta A \div W \times D$ 

2、按样本蛋白浓度计算:

酶活定义:每毫克组织蛋白每分钟在反应体系中使470nm处吸光值增加1为一个酶活单位U。  $POD(\triangle \textbf{OD}_{470}/min/mg~prot) = \Delta A \div (V1 \times Cpr) \div 1 \div T \times D = 100 \times \Delta A \div Cpr \times D$ 

3、按细胞数量计算:

酶活定义:每10<sup>4</sup>个细胞每分钟在反应体系中使470nm处吸光值1为一个酶活单位U。  $POD(\Delta OD_{470}/min/10^4cell) = \Delta A \div (500 \times V1 \div V) \div 1 \div T \times D = 0.2 \times \Delta A \times D$ 

4、按液体体积计算:

酶活定义:每毫升液体每分钟在反应体系中使 470nm 处吸光值增加 1 为一个酶活单位 U。  $POD(\triangle OD_{470}/min/mL) = \Delta A \div V1 \div 1 \div T \times D = 100 \times \Delta A \times D$ 

V---加入提取液体积, 1 mL: V1---加入样本体积, 0.01mL:

T---反应时间, 1 min; W---样本质量, g;

500---细胞数量,万; D---稀释倍数,未稀释即为1;

Cpr---样本蛋白质浓度, mg/mL; 建议使用本公司的 BCA 蛋白含量测定试剂盒。