

Peroxidase (POD) Activity Assay Kit

过氧化物酶(POD)试剂盒说明书

货号: G0108F | 方法: 分光法 | 规格: 96 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_2O_2 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
提取液	液体 110mL×1 瓶	4°C保存
试剂一	液体 20mL×1 瓶	4°C保存
试剂二	液体 90mL×1 瓶	4°C保存
试剂三	液体 4mL×1 瓶	4°C保存

三、所需的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm)、台式离心机、可调式移液器、研钵

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°C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 (10^4): 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 可见分光光度计预热 30min 以上, 调节波长至 470nm, 蒸馏水调零。

② 测定前将试剂一、二和三解冻至室温 (25°C)。

③ 在 EP 管或 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管
样本	40
试剂一	160
试剂二	560
试剂三	40
混匀, 若是在 EP 管中操作需全部转移至 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中, 立即在	

470nm 处读取吸光值 A1, 1 分钟后读取 A2,
 $\Delta A = A2 - A1$ 。

注意：本操作流程适用于绝大多数常规样本检测，实验条件可根据实际样本状态适度微调；
针对特殊类型样本，我司技术支持可提供专属优化建议。

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 0.5 为一个酶活力单位 U。

$$\text{POD}(\Delta \text{OD}_{470} / \text{min} / \text{g 鲜重}) = \Delta A \div (W \times V1 \div V) \div 0.5 \div T \times D = 50 \times \Delta A \div W \times D$$

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 0.5 为一个酶活力单位 U。

$$\text{POD}(\Delta \text{OD}_{470} / \text{min} / \text{mg prot}) = \Delta A \div (V1 \times \text{Cpr}) \div 0.5 \div T \times D = 50 \times \Delta A \div \text{Cpr} \times D$$

3、按细胞数量计算：

酶活定义：每 10⁴ 个细胞每分钟在反应体系中使 470nm 处吸光值 0.5 为一个酶活力单位 U。

$$\text{POD}(\Delta \text{OD}_{470} / \text{min} / 10^4 \text{cell}) = \Delta A \div (500 \times V1 \div V) \div 0.5 \div T \times D = 0.1 \times \Delta A \times D$$

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 0.5 为一个酶活力单位 U。

$$\text{POD}(\Delta \text{OD}_{470} / \text{min} / \text{mL}) = \Delta A \div V1 \div 0.5 \div T \times D = 50 \times \Delta A \times D$$

V---加入提取液体积，1 mL；

V1---加入样本体积，0.04mL；

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。