

## 过氧化物酶(POD)试剂盒说明书

(货号: ADS-W-KY003 微板法 96 样)

有效期: 3个月

正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

### 测定意义:

POD (EC 1.11.1.7) 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中, 可催化过氧化氢氧化酚类和胺类化合物, 具有消除过氧化氢和酚类、胺类毒性的双重作用。

### 测定原理:

POD 催化  $H_2O_2$  氧化特定底物, 在 470nm 有特征光吸收。

### 需自备的仪器和用品:

可见分光光度计/酶标仪、台式离心机、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔板、研钵、冰和蒸馏水

### 试剂的组成:

提取液: 液体 100mL×1 瓶, 4°C 保存;

试剂一: 液体 20mL×1 瓶, 4°C 保存;

试剂二: 液体 0.2×1 瓶, 4°C 保存; 用时每瓶加入 3mL 试剂一, 现配现用;

试剂三: 液体 3 mL×1 瓶, 4°C 保存。

### 粗酶液提取:

#### 1、细菌、细胞或组织样品的制备:

细菌或培养细胞: 先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 按照细菌或细胞数量 ( $10^4$  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 1mL 提取液), 超声波破碎细菌或细胞 (冰浴, 功率 20% 或 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 8000g 4°C 离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

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。8000g 4°C 离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

#### 2、血清 (浆) 样品: 直接检测。

### 测定步骤:

1、分光光度计或酶标仪预热 30min 以上, 调节波长至 470nm, 蒸馏水调零。

2、临用前将试剂一、试剂二、试剂三在 37°C (哺乳动物) 或 25°C (其它物种) 预热 10min 以上。

#### 3、样本测定

试剂名称 (μL)	测定孔
试剂一	120
试剂二	30
试剂三	30
蒸馏水	60
样本	5

4、在 EP 管中按顺序加入上述试剂, 立即混匀并计时, 立即取 200μL 转移至微量石英比色皿或 96 孔板中, 记录 470nm 下 30s 时的吸光值 A1 和 1min30s 后的吸光值 A2。计算  $\Delta A = A_2 - A_1$ 。

**注意:** 若一次性测定样本较多, 可将试剂一、二、三和蒸馏水按比例配成混合液, 室温放置, 测定时加入 240μL 混合液和 5μL 样本测定。

如果  $\Delta A$  小于 0.005, 可将反应时间延长到 5min。如果  $\Delta A$  大于 0.5, 可将样本用提取液稀释后测定, 计算公式中乘以相应稀释倍数。

POD活性计算:

用微量石英比色皿测定的计算公式如下

#### 1、血清(浆)POD活性

单位的定义: 每mL血清(浆)在反应体系中每分钟A470变化0.01定义为一个酶活力单位。

计算公式:

$$\text{POD (U/mL)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div V_{\text{样}} \div 0.01 \div T = 4900 \times \Delta A$$

#### 2、组织、细菌或细胞POD活性

##### (1) 按样本蛋白浓度计算

单位的定义: 每mg组织蛋白在反应体系中每分钟A470变化0.01定义为一个酶活力单位。

$$\text{POD (U/mg prot)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (C_{\text{pr}} \times V_{\text{样}}) \div 0.01 \div T = 4900 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

##### (2) 按样本鲜重计算

单位的定义: 每g组织在反应体系中每分钟A470变化0.01定义为一个酶活力单位。

$$\text{POD (U/g 鲜重)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times W) \div 0.01 \div T = 4900 \times \Delta A \div W$$

##### (3) 按细菌或细胞密度计算

单位的定义: 每1万个细菌或细胞在反应体系中每分钟A470变化0.01定义为一个酶活力单位。

$$\text{POD (U/104 cell)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times 500) \div 0.01 \div T = 9.8 \times \Delta A$$

V反总: 反应体系总体积, 245 $\mu$ L; V样: 加入样本体积, 5 $\mu$ L; V样总: 加入提取液体积, 1 mL; T: 反应时间, 1 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样品质量; 500: 细胞总数, 500万。

用96孔板测定的计算公式如下

#### 1、血清(浆)POD活性

单位的定义: 每mL血清(浆)在反应体系中每分钟A470变化0.005定义为一个酶活力单位。

。

计算公式:

$$\text{POD (U/mL)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div V_{\text{样}} \div 0.005 \div T = 9800 \times \Delta A$$

#### 2、组织、细菌或细胞POD活性

##### (1) 按样本蛋白浓度计算

单位的定义: 每mg组织蛋白在反应体系中每分钟A470变化0.005定义为一个酶活力单位。

$$\text{POD (U/mg prot)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (C_{\text{pr}} \times V_{\text{样}}) \div 0.005 \div T = 9800 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

##### (2) 按样本鲜重计算

单位的定义: 每g组织在反应体系中每分钟A470变化0.005定义为一个酶活力单位。

$$\text{POD (U/g 鲜重)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times W) \div 0.005 \div T = 9800 \times \Delta A \div W$$

##### (3) 按细菌或细胞密度计算

单位的定义: 每1万个细菌或细胞在反应体系中每分钟A470变化0.005定义为一个酶活力单位。

$$\text{POD (U/104 cell)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times 500) \div 0.005 \div T = 19.6 \times \Delta A$$

V反总: 反应体系总体积, 245 $\mu$ L; V样: 加入样本体积, 5 $\mu$ L; V样总: 加入提取液体积, 1 mL; T: 反应时间, 1 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样品质量; 500: 细胞总数, 500万。