

过氧化氢含量 (H_2O_2) 试剂盒说明书

(货号: ADS-W-YH001 微板法 96 样)

一、产品简介：

过氧化氢 (H_2O_2) 是重要的活性氧之一，不仅具有损伤生物大分子、产生细胞毒害的能力，而且还可以作为信号分子，在生物和非生物胁迫应激、细胞程序性死亡以及生长发育调控过程中起重要作用。它与钛盐反应生成过氧化物—钛复合物黄色沉淀，可被浓硫酸溶解后，在波长 415nm 波长下有最大吸收峰。其颜色深浅与 H_2O_2 浓度成线性关系。

二、试剂盒的组分与配制：

| 试剂名称 | 规格 | 保存要求 | 备注 |
|------|-------------|-------|---|
| 试剂一 | 粉剂×1 瓶 | 4°C保存 | 临用前加入 4mL 水，涡旋振荡充分溶解，若有沉淀，可静置 10min（或更长时间）或转移至 2mLEP 管中 5000rpm 室温离心 5min，取上清液用于检测。 |
| 试剂二 | 液体 5mL×1 瓶 | 4°C保存 | |
| 试剂三 | 液体 23mL×1 瓶 | 4°C保存 | |
| 标准品 | 液体 1 支 | 4°C保存 | 若重新做标曲，则用到该试剂。 |

三、需自备的仪器和用品：

酶标仪、96 孔板、台式离心机、可调式移液器、丙酮、研钵和冰。

四、过氧化氢 (H_2O_2) 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 0.5g），加入 1mL 丙酮，进行冰浴匀浆，转移至 EP 管中，用丙酮定容至 1mL，12000rpm, 4°C 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):预冷丙酮(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 预冷丙酮，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）；用丙酮定容至 1mL，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):预冷丙酮(mL)为 500~1000:1 的比例进行提取。

③ 液体样本：直接检测。

2、上机检测

① 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 415nm。

② 在 EP 管中依次加入：

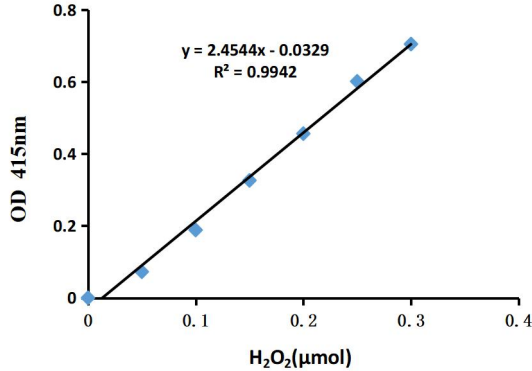
| 试剂名称 (μL) | 测定管 | 空白管（只做一次） |
|------------------|-----|-----------|
| 样本 | 250 | |
| 丙酮 | | 250 |
| 试剂一 | 25 | 25 |
| 试剂二 | 50 | 50 |

| | | |
|---|-----|-----|
| 充分混匀, 12000rpm, 25°C离心 10min, 弃上清, 留沉淀 | | |
| 试剂三 | 230 | 230 |
| 加入试剂三溶解沉淀后混匀, 若有沉淀产生, 12000rpm 离心 2 分钟即可。 取 200μL 上清液转移至 96 孔板中, 于 415nm 处读取吸光值 A。ΔA = A 测定-A 空白。 | | |

- 【注】：1. ΔA 线性范围为 0.03-1.0, 若 ΔA 超过 1.0 则样本需要用丙酮稀释, 计算公式乘以相应稀释倍数 D。若 ΔA 值较低可增加样本取样质量 W(如增加至 0.2g)或增加样本加样体积 V1(如由 250μL 增至 500μL, 其他试剂不变), 则改变后的 W 和 V1 代入公式重新计算。
 2. 对于色素含量高的样本可能在加入试剂二后出现悬浮黑色物质, 可减少样本量 (如减至 50μL, 则另加 200μL 丙酮, 总共 250μL), 或在加入试剂三前的沉淀中加入 250μL 丙酮混匀离心除去色素 (重复 2 次)。

五、结果计算：

1、标准曲线方程: $y = 2.4544x - 0.0329$: x 为标准品摩尔质量, μmol; y 为 ΔA。



2、按照样本质量计算:

$$\text{H}_2\text{O}_2 \text{ 含量} (\mu\text{mol/g 鲜重}) = [(\Delta A + 0.0329) \div 2.4544] \div (W \times V1 \div V) \times D = 1.63 \times (\Delta A + 0.0329) \div W \times D$$

3、按细胞数量计算:

$$\begin{aligned} \text{H}_2\text{O}_2 \text{ 含量} (\text{nmoL}/10^4 \text{ cell}) &= [(\Delta A + 0.0329) \div 2.4544] \div (500 \times V1 \div V) \times 10^3 \times D \\ &= 3.26 \times (\Delta A + 0.0329) \times D \end{aligned}$$

4、按液体体积计算:

$$\text{H}_2\text{O}_2 \text{ 含量} (\mu\text{mol/mL}) = [(\Delta A + 0.0329) \div 2.4544] \div V1 \times D = 1.63 \times (\Delta A + 0.0329) \times D$$

V---加入提取液体积, 1mL;

V1---加入反应体系中样本体积, 0.25mL;

W---样本质量, g;

D---稀释倍数, 未稀释即为 1。

附: 标准曲线制作过程:

- 制备标准品母液 (20 μmol/mL) : 临用前取出 10μL 标准品溶解在 4.99mL 丙酮中, 充分混匀。
- 把母液用丙酮稀释成以下浓度梯度的标准品: 0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1.0, 1.2 μmol/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 依据测定管的加样表操作, 根据结果即可制作标准曲线。