

## 过氧化物酶(POD)试剂盒说明书

### (分光法 48 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
提取液	液体 60mL×1 瓶	4°C 保存
试剂一	液体 10mL×1 瓶	4°C 保存
试剂二	液体 50mL×1 瓶	4°C 保存
试剂三	液体 2mL×1 瓶	4°C 保存

#### 三、需自备的仪器和用品：

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<sup>4</sup>)：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 1mL 玻璃比色皿中依次加入：

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，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 1 或△A 大于 1，可降低样本量 V1（如减至 20μL，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 80 $\mu L$ ，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 160:560:40 比例配成所需体积的混合液，在加样表中直接加一枪 760 $\mu L$  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 0.5 为一个酶活力单位 U。

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

### 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。

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

### 3、按细胞数量计算：

酶活定义：每  $10^4$  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。

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

### 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。

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

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；

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。