

## 过氧化物酶（POD）活性检测试剂盒说明书

可见分光光度法

**注意：本产品试剂有所变动，请注意并严格按照该说明书操作。**

货号：AC10083

规格：50T/48S

**产品组成：使用前请认真核对试剂体积与瓶内体积是否一致，有疑问请及时联系本公司工作人员。**

试剂名称	规格	保存条件
提取液	液体 60mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂一	液体 40mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂二	液体 0.04mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂三	液体 10mL×1 瓶	2-8℃保存

溶液的配制：

- 1、试剂二：液体置于试剂瓶内 EP 管中，使用前需先离心。
- 2、试剂二工作液：取 0.01 mL 试剂二加入 3.2mL 试剂一混合备用（约24T），现配现用，也可根据样本量按比例配制。

### 产品说明：

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

**注意：实验之前建议选择 2-3 个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。**

### 需自备的仪器和用品：

可见分光光度计、台式离心机、可调式移液器、1mL 玻璃比色皿、研钵/匀浆器/细胞超声破碎仪、冰和蒸馏水。

### 操作步骤：

#### 一、样本处理（可适当调整待测样本量，具体比例可以参考文献）

##### 1、细菌、细胞或组织样本的制备：

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 200W，超声 3s，间隔 10s，重复 30 次）；8000g 4℃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℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

##### 2、血清（浆）样本：直接检测。

注：改试剂盒的样本匀浆上清也可用于 AC10099/AC10100（超氧化物歧化酶）、AC10071/AC10072（丙二醛）、AC10105/AC10106（过氧化氢酶）、AC10186/AC10187（乳酸脱氢酶）的测定。

#### 二、测定步骤

1、分光光度计预热 30min 以上，可调节波长至 470nm，蒸馏水调零。

2、测定前将试剂一、试剂二工作液和试剂三 37℃（哺乳动物）或 25℃（其它物种）放置 10min。

3、样本测定表：

试剂名称 (μL)	测定管
样本	15
蒸馏水	270
试剂一	520
试剂二	130
试剂三	135

在 1mL 玻璃比色皿中按顺序加入上述试剂，立即混匀并计时，记录 470nm 下 30s 时的吸光值 A1 和 1min30s 后的吸光值 A2。计算  $\Delta A = A2 - A1$ 。

### 三、POD 活性计算

#### 1、血清（浆）POD 活性

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

$$\text{POD (U/mL)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div V_{\text{样}} \div 0.01 \div T = 7133 \times \Delta A$$

#### 2、组织、细菌或细胞 POD 活性

##### (1) 按样本蛋白浓度计算

单位定义：每 mg 组织蛋白在每 mL 反应体系中每分钟 A470 变化 0.01 为一个酶活力单位。

$$\text{POD (U/mg prot)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div 0.01 \div T = 7133 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

##### (2) 按样本质量计算

单位定义：每 g 组织在每 mL 反应体系中每分钟 A470 变化 0.01 为一个酶活力单位。

$$\text{POD (U/g 质量)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div 0.01 \div T = 7133 \times \Delta A \div W$$

##### (3) 按细菌或细胞数量计算

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

$$\text{POD (U/10}^4 \text{ cell)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div 0.01 \div T = 14.27 \times \Delta A$$

V 反总：反应体系总体积，1.07mL；V 样：加入样本体积，0.015mL；V 样总：加入提取液体积，1 mL；T：反应时间，1min；C<sub>pr</sub>：样本蛋白质浓度，mg/mL；W：样本质量，g；500：细菌或细胞总数，500 万。

### 注意事项：

- 若一次性测定样本较多，可将试剂一、试剂二工作液、试剂三和蒸馏水按比例配成混合液，在 37°C（哺乳动物）或 25°C（其它物种）放置 10min 以上，测定时加入 15μL 样本和 1055μL 混合液测定。
- 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 或者反应液中有较多气泡产生，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。

### 实验实例：

- 取 0.1043g 大鼠心脏加入 1mL 提取液进行冰浴匀浆。8000g，4°C 离心 10min，取上清置冰上，用提取液稀释 2 倍后按照测定步骤操作，用玻璃比色皿测定并计算  $\Delta A = A2 - A1 = 0.363 - 0.134 = 0.229$ 。按样本质量计算含量得：  
 $\text{POD (U/g 质量)} = 7133 \times \Delta A \div W \times 2$ （稀释倍数） $= 3.132 \times 10^4$  U/g 质量。
- 取 0.1049g 黄杨叶片，加入 1mL 提取液进行冰浴匀浆。8000g，4°C 离心 10min，取上清置冰上，按照测定步骤操作，用玻璃比色皿测定并计算  $\Delta A = A2 - A1 = 0.549 - 0.11 = 0.439$ 。按样本质量计算含量得：  
 $\text{POD (U/g 质量)} = 7133 \times \Delta A \div W = 2.985 \times 10^4$  U/g 质量

### 相关发表文献:

- [1] Yin Y J, Chen C J, Guo S W, et al. The fight against Panax notoginseng root-rot disease using zingiberaceae essential oils as potential weapons[J]. *Frontiers in plant science*, 2018, 9: 1346.
- [2] Dou S, Liu S, Xu X, et al. Octanal inhibits spore germination of *Penicillium digitatum* involving membrane peroxidation[J]. *Protoplasma*, 2017, 254(4): 1539-1545.
- [3] Li B, Ding Y, Tang X, et al. Effect of L-Arginine on Maintaining Storage Quality of the White Button Mushroom (*Agaricus bisporus*)[J]. *Food and Bioprocess Technology*, 2019, 12(4): 563-574.
- [4] Yanan Wang, Chengzhen Liang, Zhigang Meng, et al. Leveraging *Atriplex hortensis* choline monooxygenase to improve chilling tolerance in cotton. *Environmental and Experimental Botany*. June 2019;162:364-373.(IF3.712)
- [5] Yanjiao Yin, Chuanjiao Chen, Shiwei Guo, et al. The Fight Against Panax notoginseng Root-Rot Disease Using Zingiberaceae Essential Oils as Potential Weapons. *Frontier in Immunology*. October 2018;(IF4.716)

### 参考文献:

- [1] Reuveni R. Peroxidase Activity as a Biochemical Marker for Resistance of Muskmelon (*Cucumis melo*) to *Pseudoperonospora cubensis*[J]. *Phytopathology*, 1992, 82(7).
- [2] Doerge D R, Divi R L, Churchwell M I. Identification of the Colored Guaiacol Oxidation Product Produced by Peroxidases[J]. *Analytical Biochemistry*, 1997, 250(1):10-17.

### 相关系列产品:

AC10103/AC10104	多酚氧化酶 (PPO) 活性检测试剂盒
AC10107/AC10108	苯丙氨酸解氨酶 (PAL) 活性检测试剂盒
AC10099/AC10100	超氧化物歧化酶 (SOD) 活性检测试剂盒
AC10105/AC10106	过氧化氢酶 (CAT) 活性检测试剂盒