

过氧化氢酶(CAT)试剂盒说明书

(货号: BP10024F-96 分光法 96样 有效期: 9个月)

一、指标介绍:

过氧化氢酶(CAT, EC 1.11.1.6)普遍存在于植物动物组织中,其活性与生物体的代谢强度及抗寒、抗病能力有一定关系。本试剂盒提供一种简单,灵敏,快速的测定方法,即 CAT 催化过氧化氢产生水与氧气,剩余的过氧化氢与一种新型显色探针显色,其在 510nm 处有最大吸收峰。通过过氧化氢的减少量来计算样本中 CAT 酶的活力。

本试剂盒突出特点是从紫外波长(240nm:过氧化氢的检测波长)转换到可见波长(510nm)检测, 无需使用石英比色皿或 UV 板。而且由于过氧化氢极其不稳定,直接检测造成读值不稳定,且蛋白质等 组分在此紫外波长下也有光吸收,影响结果精确性。

二、试剂盒组分与配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	液体 110mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 100mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	液体×1 瓶	4℃避光保存	每支: 1. 开盖前注意使试剂落入底部(可手动甩一甩); 2. 取 400μL 至新 EP 管中,加入 1.24mL蒸馏水混匀备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂三	液体 11mL×1 瓶	室温	1. 使用前混匀几下; 2. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂四	液体 30mL×1 瓶	4℃避光保存	
标准品	液体 1 mL×1 支	4℃避光保存	 若重新做标曲,则用到该试剂; 按照说明书中标曲制作步骤进行配制; 溶解后的标品一周内用完。

三、实验器材:

研钵(匀浆机)、冰盒(制冰机)、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、 1ml 比色皿、离心管、分光光度计、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

建议先选取 1-3 个差异大的样本(例如不同类型或分组)进行预实验,熟悉操作流程,根据预实验结果确定或调整样本浓度,以防造成样本或试剂不必要的浪费!

1、样本提取:

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 提取液, 进行冰浴匀浆。 $4^{\circ}C^{\times}12000rpm$ 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: $5\sim10$ 的比例进行提取。

- ② 液体样本: 直接检测; 若浑浊, 离心后取上清检测。
- ③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℃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(104): 提取液(mL)为500~1000:1的比例进行提取。

2、检测步骤:

- ① 分光光度计预热 30min 以上(等仪器过自检程序亦可),调节波长至 510nm,蒸馏水调零。
- ② 试剂二事先按照试剂配制要求配制好,再进行以下操作。
- ③ 先检测空白管(**仅做一次**): 80μ L 试剂— $+20\mu$ L 试剂二+ 100μ L 试剂三,立即混匀后取 10μ L,**立即** 按照第⑥步显色反应依次加样检测。吸光值即为 A 空白。
- ④ 建议:由于反应时长是 5min, 若一次性待检样本较多,可分批检测样本。
- ⑤ 在 EP 管中依次加入:

JH / C.		
试剂组分(μL)	测定管	
样本	10	
试剂一	70	
试剂二	20	
混匀, (观察有气泡产生, 酶活性越大, 则气泡越多)		
室温 25℃准确反应 5min。		
试剂三	100	
混匀后, 立即 取 10μL 混合液(若浑浊,则需 8000rpm		
室温或 4℃离心 10min 后取上清液进行⑥步测定)。		

⑥ 显色反应:

试剂组分 (μL)	测定管
混合液	10
试剂一	900
试剂四	290
29 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	ε · Το 1 τ ++ 14 Σσ 1 1 τ το τος 1 1.

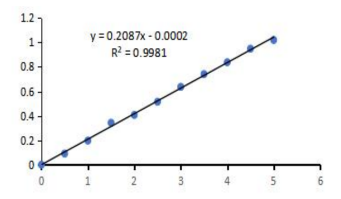
混匀, 室温 25℃反应 5min, 取 1mL 转移到 1mL 玻璃比色皿中, 于 510nm 处测定吸光值 A, ΔA = A 空白-A 测定

- 【注】: 1. 空白管的颜色(粉红色)最深,**若测定管的粉红色很浅或无粉红色即 A 测定值低于 0.25,**说明样本里过氧化氢酶活性高,则可对样本用蒸馏水进行稀释后再加样测定,稀释倍数记为 D;或减少样本加样量 V1(如减至 5μ L,则试剂一相应增加,保持总体积不变),或减少反应时间 T(如由 5min 减至 1min)。则稀释倍数 D 和改变后的 T 和 V1 需重新代入公式计算。
 - 2. **若测定管颜色与空白管颜色接近,**即 ΔA 在零附近(小于 0.01),说明样本里面过氧化氢酶活性低,则可增加样本加样量 V1(如增至 50μ L,则试剂一相应减少,保持总体积不变),或增加反应时间 T(如由 5min 增至 10min 或更长)。则改变后的 T 和 V1 需重新代入公式计算。

五、结果计算:

1、标准曲线: y=0.2087x - 0.0002: x 为 H₂O₂标准品(μmoL), y 为ΔA。





2、按样本鲜重计算:

酶活定义:在 25°C,每克组织每分钟催化分解 1μ moLH₂O₂ 定义为一个酶活单位(U)。 CAT(μ moL/min/g 鲜重)=[(Δ A+0.0002)÷0.2087]÷(W×V1÷V)÷T×D=95.83×(Δ A+0.0002)÷W×D 3、按样本蛋白浓度计算:

酶活定义: 在 25°C, 每毫克组织蛋白每分钟催化分解 1μmoLH₂O₂ 定义为一个酶活单位 (U) 。 CAT(μmoL/min/mg prot)=[(ΔA+0.0002)÷0.2087]÷(V1×Cpr)÷T×D=95.83×(ΔA+0.0002)÷Cpr×D 4、按照液体体积计算:

酶活定义: 在 25°C,每毫升液体每分钟催化分解 1μ moL H_2O_2 定义为一个酶活单位(U)。 CAT(μ moL/min/mL)=[(Δ A+0.0002)÷0.2087]÷V1÷T×D=95.83×(Δ A+0.0002)×D

5、按细胞数量计算:

酶活定义:在 25°C,每 10^4 个细胞每分钟催化分解 1μ moLH₂O₂ 定义为一个酶活单位(U)。CAT(μ moL/min/ 10^4 cell)=[(Δ A+0.0002)÷0.2087]÷(500×V1÷V)÷T×D=0.192×(Δ A+0.0002)×D

V---加入提取液体积, 1 mL; V1---加入样本体积, 0.01mL;

T---反应时间, 5min; 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 蛋白含量检测试剂盒。

附:标准曲线制作过程:

- 1 标曲为非必做实验, 用户可根据实验需求制作标曲, 亦可直接采用说明书计算公式进行结果计算;
- 2 标准品浓度: 试剂盒所带的标准品母液浓度为 250mM;
- 3 将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0,50,100,150,200,250mM。也可根据实际样本调整标准品浓度;
- 4 标品稀释参照表如下:

标品浓度 mM	0	50	100	150	200	250
标品母液 uL	0	40	80	120	160	200
水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

5 依据测定管的加样表操作,根据结果,以 0 浓度吸光值减去各浓度吸光值,过 0 点制作标准曲线。 在 EP 管中依次加入:



试剂组分 (μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)
标准品	20	
蒸馏水		20
试剂一	80	80
试剂三	100	100

混匀后, **立即**取 10μL 混合液, 按显色反应阶段测定管加样体系操作

显色反应:

试剂组分 (μL)	测定管
混合液	10
试剂一	900
试剂四	290

混匀, 室温 25℃反应 5min, 取 1mL 转移到 1mL 玻璃比色 皿中, 于 510nm 处测定吸光值 A, ΔA = A 标准-A0 浓度。