

过氧化值含量检测试剂盒说明书

(货号: BP10037W 微板法 96样 有效期: 6个月)

一、指标介绍:

过氧化值是衡量油脂和脂肪酸等被氧化程度的重要指标,通常以1千克样品中活性氧的毫摩尔数表示。它用于判断食品是否因氧化而变质,是评估食品卫生质量的关键参数,过氧化值越高,说明油脂的酸败程度越严重,食品的质量和安全性也越低。

样本中的过氧化物将二价铁离子氧化成三价铁离子,三价铁离子与硫氰酸盐反应生成橙红色硫氰酸铁配合物,通过检测该物质在 500nm 处的吸光值,即可得出过氧化值含量。

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	自备	室温	 纯甲醇, 分析纯及以上, ≥98%。
试剂一	液体 0.5mL×1 支	4℃保存	
试剂二	粉剂 mg×1 支	4℃避光 保存	每支: 1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 加入 30uL 试剂一和 1.47mL 纯水溶解待用;保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂三	粉体 1 支	4℃避光 保存	每支: 1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 加入 1.2mL 纯水溶解待用;保存周期与试剂盒有效期相同。
标准管	液体 2mL×1 支	4℃避光 保存	

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、96 孔板、离心管、酶标仪、**纯 甲醇**、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 动、植物组织样本:

取约 0.1g 组织, 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆。12000rpm, 4℃离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

② 液体样本:

直接测定。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 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液, 冰浴匀浆



(可使用各类常见电动匀浆器); 或使用超声破碎仪, 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, 取上清待测。

2、检测步骤:

- ① 酶标仪预热 30min(等待仪器过自检程序亦可),设定波长到 500nm。
- ② 所有试剂恢复至室温,按下表在 EP 管中依次加入:

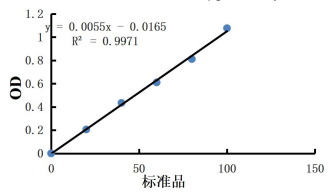
试剂名称(μL)	测定管	空白管 (仅做一次)
样本	50	
纯甲醇	900	950
试剂二	10	10
试剂三	10	10

混匀, 室温静置 5min, 取 200 μ L 转移到 96 孔板中, 500nm 处测定吸光值 A, \triangle A=A 测定-A 空白。

【注】: 1. 若 A 测定管值超过 1.8,可把样本进行稀释后测定,稀释倍数 D 代入计算公式。 2. 若 \triangle A 小于 0.01,则可增加样本质量 W,改变后的 W 需带入公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.0055x - 0.0165, x 为标准品浓度 (μg/mL), y 是ΔA。



2、按照质量计算:

过氧化值含量(μg/g)=[(ΔA+0.0165)÷0.0055×V1]÷(W×V1÷V)×D

$$=181.82\times(\Delta A+0.0165)\div W\times D$$

2、按蛋白含量计算:

过氧化值含量(μ g/mg prot)=[(Δ A+0.0165)÷0.0055×V1]÷(Cpr×V1÷V)×D

=181.82×(
$$\Delta$$
A+0.0165)÷Cpr×D

3、按照液体体积计算:

过氧化值含量(μg/mL)=[(ΔA+0.0165)÷0.0055]×D=181.82×(ΔA+0.0165)×D

4、按细菌/细胞密度计算:

过氧化值含量(μg/10⁴ cell)=[(ΔA+0.0165)÷0.0055×V1]÷(V1÷V×500)×D =181.82×(ΔA+0.0165)÷500×D

W---取样质量, g; V---提取液体积, 1mL;

V1---加入样本体积、0.05mL; 500---细菌或细胞总数、万;

D---稀释倍数, 未稀释即为 1;

Cpr---上清液蛋白浓度,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:

网址: www.bpelisa.com



- 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。
- 标准品母液浓度为 1000μg/mL。将母液用纯甲醇稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0, 20, 40, 60, 80, 100. μg/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。
- 3 标品稀释参照表如下:

吸取标准品母	吸取标准品母液 100uL,加入 900uL 纯甲醇,混匀得到 100ug/mL 的标品稀释液待用。					
标品浓度	0	20	40	60	80	100
μg/mL	U	20	40	00	80	100
标品稀释液	0	40	80	120	160	200
uL	U	40	80	120	100	200
纯甲醇 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

4 依据测定管的加样表操作,根据结果,以各浓度吸光值减去 0 浓度吸光值,过 0 点制作标准曲线。

试剂名称 (μL)	测定管	空白管 (仅做一次)
标品	50	
纯甲醇	910	950
试剂二		10
试剂三	10	10

混匀, 室温静置 5min, 取 200 μ L 转移到 96 孔板中, 500nm 处测定吸光值 A, Δ A=A 标品-A 空白。

网址: www.bpelisa.com