

# 葡萄糖氧化酶(GOD)活性测定试剂盒说明书

(货号: BP10311F 分光法 48 样 有效期: 3 个月)

## 一、产品简介:

葡萄糖氧化酶(GOD, EC 1.1.3.4)是一种常见于多种微生物中的氧化还原酶,葡萄糖氧化酶催化葡萄糖和氧反应生成葡萄糖酸和过氧化氢,过氧化氢和特异显色剂反应产生(粉)红色产物,该产物在510nm有最大吸收峰,进而得到葡萄糖氧化酶酶活性大小。

## 二、试剂盒组分与配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 15mL×1 瓶	4℃避光保存	
试剂二	液体 15mL×1 瓶	4℃避光保存	
试剂三	粉体 2 支	4℃保存	每支: 1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 每支加 1. 2mL 的蒸馏水溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
标准管	液体1支	4℃保存	

## 三、所需仪器和用品:

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:

0.1g 组织样本(水分充足的样本建议取 0.2g 左右),加 1mL 的提取液冰浴匀浆,粗提液全部转移到 EP 管中,12000rpm,4℃离心 10min,上清液待测。

② 细胞/细菌样本:

先收集细胞到离心管内,离心后弃上清;取约 500 万细胞/细菌加入 1mL 的提取液,超声波破碎细胞/细菌(冰浴,功率 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次); 12000rpm 4℃离心 <math>10min,取上清,置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照细胞数量(104):提取液(mL)为500~1000:1的比例进行提取。

- 2、上机检测:
- ① 分光光度计预热 30min,设定波长到 510nm,蒸馏水调零。
- ② 所有室温至室温 (25°C)。在 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm)中依次加入:

试剂名称(μL)	测定管	
试剂一	300	
试剂二	300	
样本	60	

网址: www.bpelisa.com

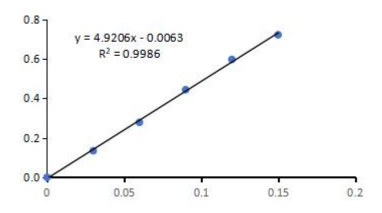


混匀, 37℃孵育 5min			
试剂三	40		
混匀, 于 510nm 下读取吸光值 A1, 37℃孵育			
20min 后读取吸光值 A2,△A =A2-A1。			

【注】: 若 $\triangle$ A 值在零附近,则增加样本加样体积 V1(如增至 50 $\mu$ L,则试剂一相应减少), 或延长反应时间 T(如延长至 40 $\min$  或 60 $\min$ ),则改变后的 V1 和 T 需代入公式重新计算。

## 五、结果计算:

1、标准曲线: y = 4.9206x - 0.0063: x 为 H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 标准品(μmoL), y 为ΔA。



## 2、按样本鲜重计算:

单位定义:在  $37^{\circ}$ C,每克组织每小时生成  $1\mu$ moL $H_2O_2$  定义为一个酶活单位(U)。GOD ( $\mu$ moL/h/g 鲜重)=[( $\Delta$ A+0.0063)÷4.9206]÷(W×V1÷V)÷T=10.2×( $\Delta$ A+0.0063)÷W

3、按样本蛋白浓度计算:

单位定义: 在 37°C, 每毫克组织蛋白每小时生成 1μmoLH<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 定义为一个酶活单位 (U) 。 GOD (μmoL/h/mg prot)=[(ΔA+0.0063)÷4.9206]÷(V1×Cpr) ÷T=10.2×(ΔA+0.0063)÷Cpr

4、按细胞/细菌数量计算:

单位定义:在  $37^{\circ}$ C,每  $10^4$  个细胞/细菌每小时生成  $1\mu$ moL $H_2$ O<sub>2</sub> 定义为一个酶活单位(U)。GOD ( $\mu$ moL/h/ $10^4$  cell)=[( $\Delta$ A+0.0063)÷4.9206]÷( $500\times$ V1÷V)÷T=0.02×( $\Delta$ A+0.0063)

V---加入提取液体积, 1 mL; V1---加入样本体积, 0.06mL;

T---反应时间, 20min=1/3h; W---样本质量, g;

500---细胞数量, 万;

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 标准品母液浓度为 250μmol/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0, 0.5, 1, 1.5, 2, 2.5μmol/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。
- 2 标品稀释参照表如下:

1. 吸取标准品母液 100uL,加入 900uL 蒸馏水,混匀得到 25μmol/mL 的标品稀释液;						
2. 吸取 25μmol/mL 的标品稀释液 100uL,加入 900uL 蒸馏水,混匀得到 2.5μmol/mL 的标品稀释液待用。						
标品浓度	0	0.5	1	1.5	2	2.5
μmol/mL	0	0.5	1	1.5	2	2.3

网址: www.bpelisa.com



标品稀释液 uL	0	40	80	120	160	200
水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

3 依据加样表操作,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)	标准管	0 浓度管(仅做一次)	
标品	60		
蒸馏水		60	
试剂一	340	340	
试剂二	300	300	
混匀于 510nm 处读值,△A=A 测定-0 浓度管。			

网址: www.bpelisa.com