

谷胱甘肽过氧化物酶(GSH-Px)试剂盒说明书

(货号: BP10456F 分光法 48 样 有效期: 6 个月)

一、指标介绍:

谷胱甘肽过氧化物酶(GPx, EC 1.11.1.9)代表一种具有过氧化物酶活性的酶家族,在保护生物免受氧化损伤中起重要作用。以往以过氧化氢为底物进行检测,则会受到分解过氧化氢的过氧化氢酶(Catalase)的干扰,本试剂盒提供的有机过氧化物试剂(Cum-OOH)不会被过氧化氢酶分解,因而可以特异地检测出谷胱甘肽过氧化物酶的活力。因此本试剂盒可以定量检测总谷胱甘肽过氧化物酶。

GSH 和 DTNB 反应产生黄色物质,后者在 412nm 下有最大吸收峰,而 GSH-Px 催化有机过氧化物试剂(Cum-OOH)氧化 GSH,使 GSH 量减少, GSH 量减少越多,反应混合液黄色越浅,则 GSH-Px 活性越大; 反之,黄色越深, GSH-Px 活性越低。

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	60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	4mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	2mL×1 支	4℃保存	
试剂三	40mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	20 mL×1 瓶	4℃保存	
试剂五	4 mL×1 瓶	4℃避光保存	 若冷藏后呈固体,可 25℃水浴 5min融化即可; 保存周期与试剂盒有效期相同。
标准品	粉体 1 支	4°C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:

建议正式实验前选2个样本做预测定,了解样品情况和熟悉实验流程,避免样本和试剂浪费!

1、样本提取:

① 组织样本: 称取约 0.1g 组织(水分充足样本可取 0.5g),加入 1mL 提取液,在 4℃ 或冰浴匀浆(或使用各类常见电动匀浆器)。4℃×12000rpm 离心 10min,取上清待测。

【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 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, 在 4℃ 或冰浴进行匀浆(或使用各类常见电动匀浆器)。4℃ 约 12,000rpm 离心 10min, 取上清待测。

【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。

③ 液体样本:直接测定。若浑浊,离心后取上清检测。

2、检测步骤:

- ① 分光光度计预热 30 min, 调节波长到 412 nm, 蒸馏水调零。
- ② 试剂—到五在 25°C水浴中预热 30min,在 EP 管中依次加入:

网址: www.bpelisa.com



试剂组分 (μL)	测定管	空白管		
试剂一	80	80		
样本	80			
蒸馏水		80		
试剂二	40	40		
25°条件下反应 5min(严格控制时间)				
试剂三	800	800		
12000rpm 离心 10min,上清液待测。				

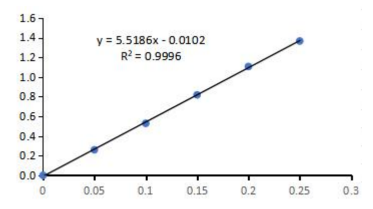
④ 显色反应: 在 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中依次加入:

试剂组分 (μL)	测定管	空白管	
上述步骤的上清液	320	320	
试剂四	400	400	
试剂五	80	80	
反应 2min 后,于 412nm 处读吸光值 A,△A= A 空白管-A 测定管。			

【注】: 1.最后一步的显色反应,务必在 5min 之内读取吸光值。若ΔA 在零附近,可增大加样量 VI(如增至 160μL,则试剂三相应减少,总体积不变),或增加第③步反应时间 T(如由 5min 增至 15min或更长),或增加样本质量 W。则改变后的 V1 和 T 和 W 需要代入公式重新计算。
2.若 A 测定值小于 0.1 或ΔA 大于 1,可减少 V1(如减至 20μL,则增加相应体积蒸馏水,保持总体积不变)或对样本用蒸馏水稀释后测定,则改变后的 V1 和稀释倍数 D 需代入公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线: y = 5.5186x - 0.0102。x 是 GSH 摩尔浓度: μmol/mL, y 为吸光值ΔA。



2、按蛋白浓度计算:

活性单位定义:在 25℃ 反应条件下,每毫克蛋白每分钟氧化 1nmol GSH 为 1 个酶活单位。GPx(nmol/min/mg prot)=[(△A+0.0102)÷5.5186×10³×V2]÷(Cpr×V1)÷T×D = 453×(△A+0.0102)÷Cpr×D

3、按样本质量计算:

活性单位定义:在 25°C 反应条件下,每克样本每分钟氧化 1nmol GSH 为 1 个酶活单位。GPx(nmol/min/g 鲜重)=[(Δ A+0.0102)÷5.5186×10³×V2]÷(W×V1÷V)÷T×D

 $=453\times(\triangle A+0.0102)\div W\times D$

4、按细胞数量计算:

酶活定义:在 25°C 反应条件下,每 10^4 个细胞每分钟氧化 1nmol GSH 为 1 个酶活单位。GPx(nmol/min/ 10^4 cell)=[(Δ A+0.0102)÷5.5186× 10^3 ×V2]÷(500×V1÷V)÷T×D

 $=453\times(\triangle A+0.0102)\div500\times D$

5、按液体体积计算:

活性单位定义:在 25℃ 反应条件下,每毫升液体每分钟氧化 1nmol GSH 为 1 个酶活单位。

网址: www.bpelisa.com



 $GPx(nmol/min/mL) = [(\triangle A + 0.0102) \div 5.5186 \times 10^{3} \times V2] \div V1 \div T \times D = 453 \times (\triangle A + 0.0102) \times D$

V---提取液体积, 1 mL; V1---加入反应体系中上清液体积, 80μL =0.08 mL;

V2---反应阶段的反应总体积, $1000\mu L=1mL$; D----稀释倍数,未稀释即为 1;

W---样本质量, g; GSH 分子量---307.3; T---反应时间, 5min; 500---细菌/细胞数量, 万;

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:

1 用前使粉体落入底部, 再加 1.6mL 蒸馏水溶解 (-20℃保存两天),标准品母液浓度为 2.5μmol/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0,0.05,0.1,0.15,0.2,0.25 μmol/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:

吸取标题	吸取标准品母液 200uL,加入 1800uL 蒸馏水,混匀得到 0.25μmol/mL 的标品稀释液待用。					
标品浓度	0	0.05	0.1	0.15	0.2	0.25
μmol/mL		0.03	0.1	0.13	0.2	0.23
标品稀释液	0	0.0	1.00	240	220	400
uL	0	80	160	240	320	400
水 uL	400	320	240	160	80	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。

WITH REPORT OF THE PROPERTY OF				
试剂名称(μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)		
标品	320			
蒸馏水		320		
试剂四	400	400		
试剂五	80	80		
反应 2min 后于 412nm 波长读取 A,△A=A 测定-0 浓度管。				

网址: www.bpelisa.com