

## 过氧化氢酶 (CAT) 试剂盒说明书

(货号: ADS-W-KY002 微板法 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°C 保存	
试剂一	液体 100mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂二	液体 ×1 瓶	4°C 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°C 避光保存	
标准品	液体 1 mL×1 支	4°C 避光保存	1. 若重新做标曲，则用到该试剂； 2. 按照说明书中标曲制作步骤进行配制； 3. 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）、96 孔板、离心管、酶标仪、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°C×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: 5~10 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°C 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（10<sup>4</sup>）：提取液（mL）为500~1000：1的比例进行提取。

## 2、检测步骤：

- ① 酶标仪预热30min以上（等仪器过自检程序亦可），调节波长至510nm。
- 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）：80μL试剂一+20μL试剂二+100μL试剂三，立即混匀后取10μL，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：

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°C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°C离心10min后取上清液进行⑥步测定）。	

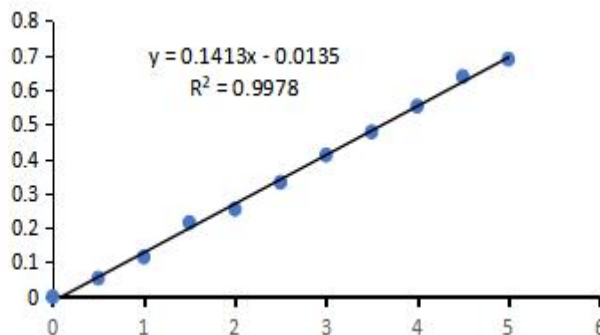
## ⑥ 显色反应：

试剂组分(μL)	测定管
混合液	10
试剂一	900
试剂四	290
混匀，室温25°C反应5min，取200μL转移到96孔板中，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5μL，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50μL，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： $y = 0.1413x - 0.0135$ ：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：

酶活定义：在 25°C，每克组织每分钟催化分解 1μmoLH<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 定义为一个酶活单位 (U)。

$$CAT(\mu\text{moL}/\text{min/g 鲜重}) = [(\Delta A + 0.0135) \div 0.1413] \div (W \times V1 \div V) \div T \times D = 141.54 \times (\Delta A + 0.0135) \div W \times D$$

## 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 1μmoLH<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 定义为一个酶活单位 (U)。

$$CAT(\mu\text{moL}/\text{min/mg prot}) = [(\Delta A + 0.0135) \div 0.1413] \div (V1 \times Cpr) \div T \times D = 141.54 \times (\Delta A + 0.0135) \div Cpr \times D$$

## 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 1μmoLH<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 定义为一个酶活单位 (U)。

$$CAT(\mu\text{moL}/\text{min/mL}) = [(\Delta A + 0.0135) \div 0.1413] \div V1 \div T \times D = 141.54 \times (\Delta A + 0.0135) \times D$$

## 5、按细胞数量计算：

酶活定义：在 25°C，每 10<sup>4</sup> 个细胞每分钟催化分解 1μmoLH<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 定义为一个酶活单位 (U)。

$$CAT(\mu\text{moL}/\text{min}/10^4 \text{ cell}) = [(\Delta A + 0.0135) \div 0.1413] \div (500 \times V1 \div V) \div T \times D = 0.283 \times (\Delta A + 0.0135) \times D$$

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)	标准管
-----------	-----

一站式生命科学研究服务平台

混合液	10
试剂一	900
试剂四	290
混匀，室温 25°C 反应 5min，取 200μL 转移到 96 孔板中，510nm 处测定吸光值 A， $\Delta A = A - A_0$ 浓度。	

