

植物过氧化物酶(POD)检测试剂盒(愈创木酚微板法)

产品简介:

过氧化物酶(peroxidase, POD)是以过氧化氢为电子受体催化底物氧化的酶, 主要存在于细胞的过氧化物酶体中, 以铁卟啉为辅基, 可催化过氧化氢, 氧化酚类和胺类化合物, 具有消除过氧化氢和酚类、胺类毒性的双重作用, 该酶属于细胞木质素合成途径中间的关键酶, 研究该酶可以探讨多种生物细胞发育过程中木质素沉积的代谢机理, 为减少水果石细胞含量提高其品质提供依据。

Leagene 植物过氧化物酶(POD)检测试剂盒(愈创木酚微板法)检测原理是以愈创木酚(又称 2-甲氧基酚)作为底物, 在酶促反应的最适条件下采用每隔一定时间测定产物生成量的方法, 于酶标仪 470nm 处测定吸光度, 以吸光度变化所需酶量进行计算, 主要用于植物组织的裂解液或匀浆液、血清等样品中内源性的过氧化物酶活性, 尤其适用于测定水果中过氧化物酶活性。该试剂盒仅用于科研领域, 不适用于临床诊断或其他用途。

产品组成:

名称	编号	TE0423	Storage
		100T	
试剂(A): POD Lysis Buffer		2×250ml	4°C
试剂(B): POD Assay Buffer		10ml	4°C 避光
试剂(C): POD 氧化剂		1ml	4°C 避光
试剂(D): POD 终止液		1ml	RT 避光
使用说明书		1 份	

自备材料:

- 1、蒸馏水
- 2、研钵或匀浆器、离心管、低温离心机、水浴锅或恒温箱、96 孔板、酶标仪

操作步骤(仅供参考):

1、准备样品:

①植物样品: 取 0.5-1.0g 植物组织或水果中层果肉加入 4ml 预冷的 POD Lysis Buffer 研磨或匀浆, 4°C 10000g 离心 15~20min, 留取上清液, 即为 POD 粗提液, -20°C 冻存, 用于过氧化物酶的测定。

②血浆、血清和尿液样品: 血浆、血清按照常规方法制备后可以直接用于该试剂盒的测定, -20°C 冻存, 用于过氧化物酶的测定。

- ③细胞或组织样品：取恰当细胞或组织裂解液，如有必要用 POD Lysis Buffer 进行适当匀浆，4℃ 10000g 离心 15~20min，留取上清液，即为 POD 粗提液，-20℃冻存，用于过氧化物酶的测定。
- ④高活性样品：如果样品中含有较高活性的过氧化物酶，可以使用 POD Lysis Buffer 进行恰当的稀释。
- 2、配制 POD Assay Buffer 工作液：取适量的 POD 氧化剂和 POD Assay Buffer，按 POD 氧化剂：POD Assay Buffer=1：14 混合，即为 POD Assay Buffer 工作液，即配即用，不宜久置。
- 3、POD 加样：取 96 孔板，按照下表设置对照孔、测定孔，注意：对照孔、测定孔中为同一待测样品，但对照孔中是提前加热煮沸 5min 的样品；溶液应按照顺序依次加入，并注意避免产生气泡，如果样品中的 POD 活性过高，可以减少样品用量或适当稀释后再进行测定，样品的检测最好能设置 2 平行孔，求平均值。

加入物(μl)	对照孔	测定孔
待测样品	5(提前煮沸 5min)	5
POD Lysis Buffer	145	145
POD Assay Buffer 工作液	100	100

- 4、POD 测定：立即以酶标仪，以对照孔为对照，测定 470nm 处测定孔的吸光度($A_{\text{测定}0}$)；37℃准确孵育 3min 后，立即加入 5μl POD 终止液终止反应(备选方案)，以对照孔为对照，以酶标仪测定 470nm 处测定孔的吸光度($A_{\text{测定}1}$)。注意：加入 POD 终止液终止反应不是必须步骤，可 37℃准确孵育 3min 后，以对照孔为对照，直接以酶标仪测定 470nm 处测定孔的吸光度($A_{\text{测定}1}$)。

计算：

POD 活性单位的定义：在该实验条件下，每 1min 吸光度变化 0.01 所需酶量为一个活性单位。

$$\text{组织样本 POD(U)} = \{(A_{\text{测定}1} - A_{\text{测定}0}) \times V_T\} / (W \times V_S \times 0.01 \times t)$$

$$\text{液体样本 POD(U)} = (A_{\text{测定}1} - A_{\text{测定}0}) / (0.01 \times t)$$

式中： $A_{\text{测定}1}$ = 孵育 3min 后测定孔的吸光度值

$A_{\text{测定}0}$ = 加入 POD Assay buffer 工作液后测定孔的吸光度值

W = 组织样本的重量(g)

V_T = 提取酶液的总体积(ml)

V_S = 测定时所用酶液体积(ml)

t = 反应时间

注意事项:

- 1、待测样品中不能含有酶抑制剂，同时需避免反复冻融。
- 2、POD 酶液提取时，注意低温操作，防止酶活性。
- 3、以煮沸的酶液为对照时，酶要充分失活。
- 4、POD 氧化剂和 POD 终止液具有一定腐蚀性，请小心操作。
- 5、POD 氧化剂易挥发，请密闭保存，否则检测效率下降。
- 6、如果没有酶标仪，也可以使用普通的分光光度计测定，每次检测指标不宜过多，否则操作时间不一，有可能导致样本间的差异。
- 7、试剂开封后请尽快使用，以防影响后续实验效果。
- 8、为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

有效期: 6个月有效；低温运输，按要求保存。

相关产品:

产品编号	产品名称
CC0007	磷酸缓冲盐溶液(10×PBS,无钙镁)
CM0004	LB 培养基
DC0032	Masson 三色染色液
DF0135	组织细胞固定液(4% PFA)
DP0013	GUS 染色液(即用型)
NR0001	DEPC 处理水(0.1%)
PS0013	RIPA 裂解液(强)
TC1167	尿素(Urea)检测试剂盒(脲酶波氏比色法)