

植物过氧化物酶（POD）活性检测试剂盒说明书

产品货号	产品名称	包装规格	测定方法
PMHA1-C24	过氧化物酶(POD)试剂盒	24T	常量法
PMHA1-C48		48T	常量法

一、测定意义：

POD 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中，是过氧化物酶体的标志酶，是其一类氧化还原酶，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。

二、测定原理：

在过氧化物酶（POD）的催化下，过氧化氢将愈创木酚氧化成茶褐色物质，该物质在 470nm 有最大光吸收，故可通过470nm下吸光度的变化测定过氧化物酶的活性。

三、试剂组成：

试剂名称	试剂装量(24T)	试剂装量(48T)	保存条件
提取液	液体 30mL×1 瓶	液体 60mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂一	液体 30mL×1 瓶	液体 60mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂二	液体 10mL×1 瓶	液体 20mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂三	液体 10mL×1 瓶	液体 20mL×1 瓶	2-8℃保存

四、操作步骤：

样本前处理

取一定量植物组织擦净水分及杂质，剪碎后放入研钵，加入液氮，研磨成粉状后转移出来，然后准确称重，按照组织质量（g）：提取液体积(mL)为 1:5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液），旋涡混匀抽提 3-5 分钟或者使用组织破碎仪冰浴提取，8000g，4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

测定步骤

- 1、分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 470nm，蒸馏水调零。
- 2、测定前将试剂恢复至常温。
- 3、工作液的配制：临用前将试剂一、试剂二、试剂三按照 11（μL）：

4（μL）：4（μL）的比例混匀，现配现用。

4、在比色皿加入 50 μL 样本和 950μL 工作液，轻轻振荡或敲打混匀，记录 470nm 下 30s 时吸光值 A1 和 1min30s 后的吸光值 A2。计算 $\Delta A = A2 - A1$ 。

五、POD 活性计算：

1、按样本蛋白浓度计算

单位定义：每 mg 组织蛋白在每 mL 反应体系中每分钟 A470 变化 0.01 为一个酶活力单位。

计算公式：
$$\text{POD (U/mg prot)} = \Delta A \times V_{\text{反应}} \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr}) \div 0.01 \div T$$
$$= 2000 \times \Delta A \div \text{Cpr}$$

2、按样本鲜重计算

单位定义：每 g 组织在每 mL 反应体系中每分钟 A470 变化 0.01 为一个酶活力单位。

计算公式：
$$\text{POD (U/g)} = \Delta A \times V_{\text{反应}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div 0.01 \div T$$
$$= 2000 \times \Delta A \div W$$

$V_{\text{反应}}$ ：反应体系总体积，1mL； $V_{\text{样}}$ ：加入样本体积，0.05mL；

$V_{\text{样总}}$ ：加入提取液体积，1 mL；T：反应时间，1 min；Cpr：样本蛋白质浓度，mg/mL；W：样本质量 g。

六、注意事项：

- 1、样本测试前请选取 2 个预期差异最大的样本，稀释成不同浓度进行预试，以选取最佳取样浓度；
- 2、样本测定值如果小于 0.005，可将反应时间延长到 3-5 分钟，计算时除以相应的反应时间即可；如果高于 0.5 或者反应液中有较多气泡产生，可将样本用提取液进行稀释，计算时乘以相应的稀释倍数即可。

【厂家信息】

生产企业：南京陌凡生物科技有限公司

地址：南京市栖霞区红枫科技园 A6 栋 2 层

【售后微信】**【说明书核准及修改日期】**

核准日期：2025 年 4 月 7 日

修改日期：2025 年 4 月 7 日