

## 过氧化氢酶（Catalase, CAT）试剂盒说明书

(货号：G0105F 分光法 48 样)

### 一、产品简介：

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：

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 60mL×1 瓶	4°C保存	
试剂一	液体 60mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	液体×1 支	4°C保存	用前甩几下使试剂落入底部，取 80μL 至新 EP 管中，再加 1.56mL 蒸馏水混匀备用。
试剂三	液体 6mL×1 瓶	室温	
试剂四	液体 15mL×1 瓶	4°C保存	
标准品	液体 1 mL×1 支	4°C保存	若重新做标曲，则用到该试剂

### 三、所需的仪器和用品：

分光光度计、1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）、台式离心机、可调式移液器、研钵。

### 四、过氧化氢酶（CAT）活性测定：

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：

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 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 ( $10^4$ ): 提取液 (mL) 为 500~1000: 1 的比例进行提取。

##### ③ 液体样本：直接检测；若浑浊，离心后取上清检测。

#### 2、上机检测：

- ① 分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 510nm，用蒸馏水调零。
- 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：

试剂名称 (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)。	

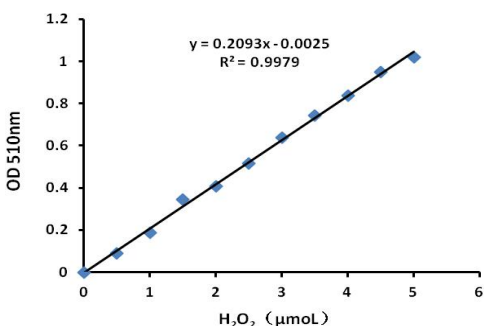
⑥ 显色反应:

试剂名称 (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 1mL 转移到 1mL 玻璃 比色皿中, 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:  $y = 0.2093x - 0.0025$ : 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 1μmoL H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 定义为一个酶活单位 (U)。

$$\text{CAT}(\mu\text{moL}/\text{min/g 鲜重}) = [(\Delta A + 0.0025) \div 0.2093] \div (W \times V1 \div V) \div T \times D = 95.6 \times (\Delta A + 0.0025) \div W \times D$$

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

$$\text{CAT}(\mu\text{moL}/\text{min/mg prot}) = [(\Delta A + 0.0025) \div 0.2093] \div (V1 \times Cpr) \div T \times D = 95.6 \times (\Delta A + 0.0025) \div Cpr \times D$$

### 4、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 1μmoL H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 定义为一个酶活单位 (U)。

$$\text{CAT}(\mu\text{moL}/\text{min}/10^4 \text{ cell}) = [(\Delta A + 0.0025) \div 0.2093] \div (500 \times V1 \div V) \div T \times D = 0.191 \times (\Delta A + 0.0025) \times D$$

### 5、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 1 $\mu$ moL H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 定义为一个酶活单位 (U)。

$$\text{CAT}(\mu\text{moL}/\text{min}/\text{mL}) = [(\Delta A + 0.0025) \div 0.2093] \div V1 \div T \times D = 95.6 \times (\Delta A + 0.0025) \times D$$

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 制备标准品母液 (250mM)

2 把母液稀释成以下浓度: 0, 50, 100, 150, 200, 250mM。也可根据实际来调整浓度。

3 20 $\mu$ L 标准品+80 $\mu$ L 试剂一+100 $\mu$ L 试剂三, 混匀后, 取 10 $\mu$ L 混合液, 按照显色反应阶段测定管加样体系操作, 依据结果即可制作标准曲线。

**参考文献:**

1. Gutteridge, J. M. C. & Halliwell, B. (1990). The measurement and mechanism of lipid peroxidation in biological systems. Trends in Biochemical Sciences, 15, 129-135.
2. Bergmeyer, H. U. (1983). Isolation and identification of algicidal compound from Streptomyces and algicidal mechanism to Microcystis aeruginosa. Methods of Enzymatic Analysis, Vol. 3, 273-286.