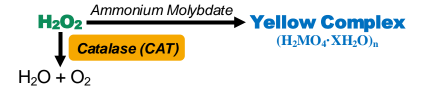


# 过氧化氢酶(CAT)活性检测试剂盒(钼酸铵比色法) Catalase (CAT) Activity Assay Kit (Ammonium Molybdate Method)





















Catalog Number AKAO003-2C Storage Temperature 2-8°C Size 120T/50S

**Visible Spectrophotometry** 

# 过氧化氢酶(CAT)活性检测试剂盒(钼酸铵比色法)

# Catalase (CAT) Activity Assay Kit (Ammonium Molybdate Method)

# 一、产品描述

过氧化氢酶(CAT)广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中,是生物演化过程中建立起来的生物防御系统关键酶,其主要功能是催化生物体内的 H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 分解,使机体免受自由基损伤,在活性氧清除系统中具有重要作用。

 $H_2O_2$ 能够氧化  $MoO_4$ <sup>2</sup>·生成  $MoO_5$ <sup>2</sup>·, $MoO_5$ <sup>2</sup>·接受氢氧根的电子成键,分子间立即脱水缩合,分子内形成氢键,得到稳定的黄色复合物( $H_2MoO_4$ · $XH_2O$ )<sub>n</sub>,产物在  $405\,\mathrm{nm}$  处具有特征吸收峰,通过吸光值变化即可表征过氧化氢酶的活性。

# 二、产品内容

名称	试剂规格	储存条件	使用说明及注意事项
提取液	液体 60 mL×1 瓶	4℃保存	-
试剂一	液体 12 mL×1 瓶	4℃保存	-
试剂二	液体 150 μL×1 支	4℃避光保存	根据使用量按试剂二:试剂一=1:99 的体积比配制 (即为试剂二应用液,配制后 4℃可保存一周)
试剂三	液体 40 mL×1 瓶	室温保存	若有结晶析出,37℃水浴溶解后使用
试剂四	液体 110 mL×1 瓶	4℃保存	-
标准液	液体 1 mL×1 支	4°C避光保存	1 mmol/mL H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> 标准液

标准稀释液的制备 (现用现配): 使用前将  $1 \text{ mmol/mL H}_2O_2$  标准液使用蒸馏水稀释至 100、80、60、40、20、10  $\mu mol/mL$  即为标准稀释液。

序号	1	2	3	4	5	6
稀释前浓度(μmol/mL)	1000	1000	1000	1000	40	20
标准液体积(μL)	100	80	60	40	200	200
蒸馏水体积(μL)	900	920	940	960	200	200
稀释后浓度(μmol/mL)	100	80	60	40	20	10

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.



#### 三、产品使用说明

测定过程中所需要的仪器和试剂:可见分光光度计、1 mL 玻璃比色皿(光径 10 mm、狭缝 3 mm、体积 1.05 mL)、研钵/匀浆器、可调式移液器、台式离心机、恒温水浴/培养箱和蒸馏水。

### 1.粗酶液的制备(可根据预实验结果适当调整样本量及比例)

- ①组织:按照组织质量(g):提取液体积(mL)为1:(5-10)的比例(建议称取0.1g组织,加入1 mL提取液)处理样品,冰浴匀浆,4°C8000g离心10 min,取上清置于冰上待测。
- ②细菌或细胞:离心收集细菌或细胞至离心管中,按照细菌或细胞数量(10<sup>4</sup>个):提取液体积(mL)为(500-1000): 1的比例(建议500万细菌或细胞加入1mL提取液)处理样品,冰浴超声破碎(功率200W,超声3s,间隔10s,重复30次),4°C 8000g离心10min,取上清置于冰上待测。
  - ③血清(浆)、培养液等液体样本:直接检测或使用提取液适当稀释后再进行检测。

## 2.测定步骤

- ①分光光度计预热 30 min 以上,调节波长至 405 nm,蒸馏水调零。
- ②在离心管中依次加入下列试剂:

试剂	测定管	对照管	标准管	空白管						
	(μL)	(μL)	(μL)	(μL)						
粗酶液	100	-	-	-						
标准稀释液	-	-	100	-						
蒸馏水	-	-	100	200						
试剂二应用液	100	100	-	-						
充分混匀, 25℃准确反应2 min										
 试剂三	300	300	300	300						
试剂四	800	800	800	800						
粗酶液	-	100	-	-						

吸光值测定: 吸取 1 mL 反应液至 1 mL 玻璃比色皿中,测定 405 nm 处吸光值,记为 A 测定、A 对照、A 标准和 A 空白;计算  $\Delta A$  测定=A 对照-A 测定, $\Delta A$  标准=A 标准-A 空白。注:每个样品均需设一个对照管,各浓度标准管和空白管只需测定 1-2 次。

标准曲线的建立:以 100、80、60、40、20、10 μmol/mL 为横坐标(x),以其对应的 $\Delta A$  标准为 纵坐标(y),绘制标准曲线,得到标准方程 y=kx+b,将 $\Delta A$  测定带入公式中得到 x (μmol/mL)。

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.

# 3.过氧化氢酶 (CAT) 活性计算

①按组织蛋白浓度计算

单位定义:每 mg 组织蛋白每分钟催化 1 μmol H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 降解定义为一个酶活力单位。

CAT(U/mg prot) = 
$$\frac{x \times V_{S2}}{Cpr \times V \cancel{\text{k}} \times T} = \frac{0.5 \times x}{Cpr}$$

②按组织样本质量计算

单位定义:每g组织每分钟催化1μmolH2O2降解定义为一个酶活力单位。

CAT (U/g) = 
$$\frac{x \times V_{S2} \times V$$
 样总 =  $\frac{0.5 \times x}{W}$ 

③按细菌或细胞数量计算

单位定义:每10<sup>4</sup>个细菌或细胞每分钟催化1μmol H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>降解定义为一个酶活力单位。

CAT (U/
$$10^4$$
 cell) =  $\frac{x \times V_{S2} \times V \text{ 样总}}{\text{细菌或细胞数量} \times V \text{ 样} \times T} = \frac{0.5 \times x}{\text{细菌或细胞数量}}$ 

④按液体样本体积计算

单位定义:每 mL 液体样本每分钟催化 1 µmol H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 降解定义为一个酶活力单位。

CAT (U/mL) = 
$$\frac{x \times V_{S2}}{V \cancel{+} \times T} = 0.5 \times x$$

**注释:** V样: 反应体系中加入粗酶液的体积, 0.1 mL; V样总: 粗酶液总体积, 1 mL; V<sub>S2</sub>: 反应体系中加入试剂二应用液的体积, 0.1 mL; W: 样本质量, g; Cpr: 粗酶液蛋白浓度, mg/mL; 细菌或细胞数量: 以万计; T: 反应时间, 2 min。

#### 四、注意事项

- ①若测定吸光值超出标准吸光值线性范围:高于最高值建议适当延长酶促反应时间(25℃准确反应时间)或增加样本量重新提取后再进行测定,低于最低值建议将粗酶液使用提取液适当稀释后再进行测定,计算时相应修改;
- ②为保证结果准确且避免试剂损失,测定前请仔细阅读说明书(以实际收到说明书内容为准),确认试剂储存和准备是否充分,操作步骤是否清楚,且务必取2-3个预期差异较大的样本进行预测定,过程中问题请您及时与工作人员联系。

For Research Use Only. Not for Use in Diagnostic Procedures.

















