

**\$** 400-901-9800

sales@bioss.com.cn

support@bioss.com.cn

# 过氧化氢酶(CAT)活性检测试剂盒说明书

# **Catalase Assay Kit**

微量法

货号: AK097 规格: 100T/96S 产品组成及保存条件:

编号	规格	储存条件
提取液 ES08	100mL×1 瓶	4℃保存;
AK097-A	30ml×1 瓶	4℃保存;
AK097-B	125ul×1 瓶	4℃保存;

CAT 检测工作液的配置: 用时在 AK097-B 中加入 25ml AK097-A, 充分混匀, 作为工作液; 用不完的试剂 4℃保存一周。

# ※ 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

### 简介:

意义: 过氧化氢酶 (Catalase, CAT) (EC 1.11.1.6) 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中,是最主要的  $H_2O_2$  清除酶,在活性氧清除系统中具有重要作用。

原理:  $H_2O_2$  在 240nm 下有特征吸收峰, CAT 能够分解  $H_2O_2$ , 使反应溶液 240nm 下的吸光度随反应时间而下降, 根据吸光度的变化率可计算出 CAT 活性。

#### 自备用品:

紫外分光光度计/酶标仪、微量石英比色皿/96 孔板(UV 板)、水浴锅、可调式移液枪、研钵、冰和双蒸水。

# 粗酶液提取:

- 细菌或培养细胞: 先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;按照细菌或细胞数量(10⁴个):提取液 ES08(mL)为 500~1000: 1 的比例(建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液 ES08,超声波破碎细菌或细胞(冰浴,功率 20%或 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次);然后 8000g 4℃离心 10min,取上清,置冰上待测。
- 组织:按照组织质量(g):提取液体积(mL)为 1:5~10 的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液),进行冰浴匀浆。8000g 4℃离心 10min,取上清,置冰上待测。
- 3. 血清(浆)样品:直接检测。

### 测定步骤:

- 1. 分光光度计或酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 240nm,蒸馏水调零。
- 2. CAT 检测工作液的配制:见产品组成及保存条件列表。
- 3. 测定前将 CAT 检测工作液 37℃(哺乳动物)或 25℃(其他物种)水浴 10min。
- 4. 在微量石英比色皿或 96 孔板(UV 板)中加入  $10\mu$ L 样本和  $190\mu$ L 工作液,立即混匀并计时,记录 240nm 下初始吸光值 A1 和 1min 后的吸光值 A2。计算  $\Delta A = A1-A2$ 。

# CAT 活性计算:

# a. 用微量石英比色皿测定的计算公式如下

- 1. 血清(浆) CAT 活力的计算:
  - 单位的定义: 每毫升血清(浆)每分钟催化 1nmol  $H_2O_2$  降解定义为一个酶活力单位。 计算公式: CAT (U/mL) =  $[\Delta A \times V \ 反总 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div V \ 样 \div T = 459 \times \Delta A$
- 2. 组织、细菌或细胞中 CAT 活力计算:
  - (1) 按样本蛋白浓度计算:

单位的定义: 每 g 组织每分钟催化  $1nmol\ H_2O_2$  降解定义为一个酶活力单位。

计算公式:CAT (U/g 鲜重) = [ $\Delta$ A×V 反总÷( $\epsilon$ ×d)×10 $^{9}$ ]÷(V 样÷V 样总×W)÷T = 459× $\Delta$ A÷W

(3) 按细菌或细胞数量计算:

单位的定义:每 1 万个细菌或细胞每分钟催化 1nmol  $H_2O_2$  降解定义为一个酶活力单位。 计算公式: CAT(U/10<sup>4</sup> cell) = [ $\Delta$ A×V 反总÷( $\epsilon$ ×d)×10<sup>9</sup>)÷(V 样÷V 样总×500)÷T = 0.917× $\Delta$ A 注: V 反总:反应体系总体积,2×10<sup>-4</sup> L;  $\epsilon$ :  $H_2O_2$  摩尔消光系数,4.36×10<sup>4</sup>L/mol/cm; d: 比色 皿光径,1cm; V 样:加入样本体积,0.01 mL; V 样总:加入提取液体积,1 mL; T:反应时间, 1 min; W: 样本鲜重,g; Cpr: 样本蛋白质浓度,mg/mL; 500:细胞或细菌总数,500 万;10<sup>9</sup>:单位换算系数,1 mol=10<sup>9</sup>nmol。

# b. 用 96 孔板测定的计算公式如下

1. 血清(浆) CAT 活力的计算:

- 2. 组织、细菌或细胞中 CAT 活力计算:
  - (1) 按样本蛋白浓度计算:

单位的定义:每 g 组织在反应体系中每分钟催化 1nmol  $H_2O_2$  降解定义为一个酶活力单位。 计算公式: CAT (U/g 鲜重) = [ $\Delta A \times V$  反总÷( $\epsilon \times d$ )×10 $^9$ ]÷(V 样÷V 样总×W)÷T= 764.5× $\Delta A$ ÷W

(3) 按细菌或细胞数量计算:

单位的定义:每1万个细菌或细胞在反应体系中每分钟催化 1nmol H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 降解定义为一个酶活力单位。

计算公式: CAT (U/10<sup>4</sup> cell) = [ $\Delta$ A×V 反总÷( $\epsilon$ ×d)×10<sup>9</sup>]÷(V 样÷V 样总×500)÷T = 1.529× $\Delta$ A **注:** V 反总: 反应体系总体积,2×10<sup>-4</sup> L;  $\epsilon$ : H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 摩尔消光系数,4.36×10<sup>4</sup> L/mol/cm; d: 96 孔板光径,0.6cm; V 样: 加入样本体积,0.01 mL; V 样总: 加入提取液体积,1 mL; T: 反应时间,1 min; W: 样本鲜重,g; Cpr: 样本蛋白质浓度,mg/mL; 500:细胞或细菌总数,500 万;10<sup>9</sup>:单位换算系数,1 mol=10<sup>9</sup>nmol。