

多酚氧化酶 (polyphenol oxidase, PPO) 试剂盒说明书

微量法 100 管/48 样

正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

测定意义:

PPO (EC1.10.3.1) 主要存在于动物、植物、微生物和培养细胞中,是一种含铜的氧化酶,能使一元酚和二元酚氧化产生醌,从而引起褐化,与果蔬加工、茶叶品质和组培等密切相关。

测定原理:

PPO 能够催化邻苯二酚产牛醌、后者在 525nm 有特征光吸收。

组成:

产品名称	SR012-100T/48S	Storage
提取液:液体	60ml	4°C
试剂一: 液体	20ml	4°C
试剂二:液体	5ml	4°C
说明书	一份	

自备仪器和用品:

可见分光光度计、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、1ml 玻璃比色皿、研钵、冰和蒸馏水。

粗酶液提取:

1、细菌、细胞或组织样品的制备:

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(10^4 个): 提取液体积(ml)为 $500\sim1000$: 1 的比例(建议 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 20%或 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次);8000g 4°C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: $5\sim10$ 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。

2、血清(浆)或果汁样本的处理:

按照血清(浆)或果汁体积(ml):提取液体积(ml)为 1: $5\sim10$ 的比例(建议取 0.1ml 血清(浆)或果汁加入 1ml 提取液),进行冰浴匀浆。8000g 4°C离心 10min,取上清,置冰上待测。

测定步骤:

最终解释权所有 © 伊势久 (江苏连云港) 生物科技有限责任公司, 保留一切权利







- 1、分光光度计或酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 525nm,蒸馏水调零。
- 2、样本测定(在 EP 管中依次加入下列试剂)

试剂名称 (μl)	测定管	对照管
样本	50	
煮沸的样本		50
试剂一	200	200
试剂二	50	
蒸馏水		50

37℃(哺乳动物)或 25℃ (其它物种) 中准确水浴 10min 后, 95℃水浴 5min, 冷却至室温, 10000g, 25℃离心 10min, 收集上清, 取 200 μ l 至微量石英比色皿或 96 孔板中, 525nm 处检测测定管和对照管吸光度, 计算 Δ A=A 测定-A 对照。

注意: 煮沸样本的操作: 取 300μl 离心上清于 EP 管中, 进行 5min 95℃水浴处理; 每个测定管需要设一个对照管, 可以在不同对照管中加入不同样品的粗酶液, 然后集中进行 5min 95℃水浴处理。

PPO 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)或果汁 PPO 活性

单位的定义:每分钟每 ml 血清(浆)或果汁在每 ml 反应体系中使 525nm 处吸光值变化 0.01 为一个酶活力单位。

PPO (U/ml) =ΔA×V 反总÷(V 液× V 样÷V 样总)÷0.01÷T =60×ΔA÷V 液

- 2、组织、细菌或细胞 PPO 活性
 - (1) 按样本蛋白浓度计算:

单位定义: 每分钟每 mg 组织蛋白在每 ml 反应体系中使 525nm 处吸光值变化 0.01 为一个 酶活力单位。

PPO (U/mg prot) = $\Delta A \times V$ 反总÷ (V 样×Cpr) ÷0.01÷T = $60 \times \Delta A$ ÷Cpr 此法需要自行测定样本蛋白质浓度。

(2) 按样本鲜重计算:

单位定义: 每分钟每 g 组织在每 ml 反应体系中使 525nm 处吸光值变化 0.01 为一个 酶活力单位。

PPO (U/g 鲜重) = $\Delta A \times V$ 反总÷(W× V 样÷V 样总)÷0.01÷T = $60 \times \Delta A \div W$

(3) 按细菌或细胞密度计算:

单位定义: 每分钟每 1 万个细菌或细胞在每 ml 反应体系中使 525nm 处吸光值变化 0.01 为一个酶活力单位。 PPO($U/10^4$ cell)= $\Delta A \times V$ 反总÷ $(500 \times V$ 样÷V 样总)÷0.01÷T= $0.12 \times \Delta A$

V 反总: 反应体系总体积, 0.3ml; V 液: 加入血清(浆)或果汁体积, 0.1ml; V 样: 加入样本体积, 0.05ml; V 样总: 加入提取液体积, 1 ml; T: 反应时间, 10 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/ml; W: 样本质量, g; 500: 细胞或细菌总数, 500万。

b.用 96 孔板测定的计算公式如下

1、血清(浆)或果汁 PPO 活性

单位的定义: 每分钟每 ml 血清(浆)或果汁在每 ml 反应体系中使 525nm 处吸光值变化

最终解释权所有 © 伊势久(江苏连云港)生物科技有限责任公司,保留一切权利







0.005 为一个酶活力单位。

PPO (U/ml) =ΔA×V 反总÷(V 液× V 样÷V 样总)÷0.005÷T =120×ΔA÷V 液

- 2、组织、细菌或细胞 PPO 活性
- (1) 按样本蛋白浓度计算:

单位定义: 每分钟每 mg 组织蛋白在每 ml 反应体系中使 525nm 处吸光值变化 0.005 为一个 酶活力单位。

PPO (U/mg prot) = $\Delta A \times V$ 反总÷ (V 样×Cpr) ÷0.005÷T = $120 \times \Delta A$ ÷Cpr 此法需要自行测定样本蛋白质浓度。

(2) 按样本鲜重计算:

单位定义: 每分钟每 g 组织在每 ml 反应体系中使 525nm 处吸光值变化 0.005 为一个酶活力单位。

PPO (U/g 鲜重) =ΔA×V 反总÷(W× V 样÷V 样总)÷0.005÷T =120×ΔA÷W

(3) 按细菌或细胞密度计算:

单位定义: 每分钟每 1 万个细菌或细胞在每 ml 反应体系中使 525nm 处吸光值变化 0.005 为一个酶活力单位。

PPO (U/10⁴ cell) =ΔA×V 反总÷(500×V 样÷V 样总)÷0.005÷T =0.24×ΔA

V 反总: 反应体系总体积, 0.3ml; V 液: 加入血清(浆)或果汁体积, 0.1ml; V 样: 加入样本体积, 0.05ml; V 样总: 加入提取液体积, 1 ml; T: 反应时间, 10 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/ml; W: 样本质量,

g; 500: 细胞或细菌总数, 500万。

