

## 葡萄糖氧化酶（glucose oxidase, GOD）试剂盒说明书

### 分光光度法 50 管/24 样

**注 意：**正式测定前取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

#### 测定意义：

GOD (EC 1.1.3.4) 广泛存在于动物、和植物中，催化葡萄糖氧化生成葡萄糖酸，并产生  $H_2O_2$ ，是生物体中产生活性氧的代谢途径之一。

#### 测定原理：

GOD 催化产生  $H_2O_2$ ，过氧化物酶催化  $H_2O_2$  氧化 4-氨基安替比林偶联酚，生成有色化合物，在 500 nm 有特征吸收峰，颜色深浅与 GOD 活性成线性关系。

#### 试验中所需的仪器和设备：

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

#### 试剂的组成和配制：

提取液：液体 60mL×1 瓶，4℃ 保存；

缓冲液：液体 50mL×1 瓶，4℃ 保存；

试剂一：粉剂×1 瓶，-20℃ 保存；临用前加入 20mL 缓冲液充分溶解待用；用不完的试剂 4℃ 保存一个月；

试剂二：粉剂×1 瓶，-20℃ 保存；临用前加入 20mL 缓冲液充分溶解待用；用不完的试剂 4℃ 保存一个月；

#### 样品测定的准备：

##### 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 500~1000: 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℃ 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。

##### 2、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 500nm，蒸馏水调零。

2、试剂一和试剂二的配制：参见试剂的组成和配制。

3、煮沸样本的准备：取 500 $\mu$ L 样本至新的 EP 管中，95℃ 水浴 10min，冷却至室温后，8000g 4℃ 离心 10min，取上清作为对照管的煮沸样本待测。

4、测定操作表

试剂 (μL)	对照管	测定管
样本		250
煮沸样本	250	
试剂一	375	375
试剂二	375	375

混匀, 35°C 保温 15min 后, 于 500nm 波长处读取吸光度。ΔA=A 测定管-A 对照管。每个测定管需设一个对照管。

### GOD 活力单位的计算

1、标准条件下测定回归方程为  $y = 2.8348x - 0.0169$ ; x 为 H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 标准品浓度 (μmol/mL), y 为 ΔA。

1、血清(浆) GOD 活力的计算

单位定义: 每 mL 血清(浆) 每分钟催化产生 1nmol H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 为一个酶活力单位。

$$\text{GOD (nmol/min/mL)} = (\Delta A + 0.0169) \div 2.8348 \times V_{\text{反总}} \div V_{\text{样}} \div T \times 1000 = 58.8 \times (\Delta A + 0.0169)$$

2、细菌、细胞或组织 GOD 活力的计算

(1) 按蛋白浓度计算

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

$$\begin{aligned} \text{GOD (nmol/min/mg prot)} &= (\Delta A + 0.0169) \div 2.8348 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr}) \times 1000 \div T \\ &= 58.8 \times (\Delta A + 0.0169) \div \text{Cpr} \end{aligned}$$

(2) 按样本鲜重计算

单位定义: 每 g 组织每分钟催化产生 1nmol H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{GOD (nmol/min/g 鲜重)} &= (\Delta A + 0.0169) \div 2.8348 \times V_{\text{反总}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \times 1000 \div T \\ &= 58.8 \times (\Delta A + 0.0169) \div W \end{aligned}$$

(3) 按细菌或细胞密度计算

单位定义: 每一万个细菌或细胞每分钟催化产生 1nmol H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{GOD (nmol/min/10}^4 \text{ cell)} &= (\Delta A + 0.0169) \div 2.8348 \times V_{\text{反总}} \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \times 1000 \div T \\ &= 0.118 \times (\Delta A + 0.0169) \end{aligned}$$

V 反总: 反应体系总体积, 0.625mL; V 样: 加入样本体积, 0.25mL; V 样总: 加入提取液体积, 1 mL;

T: 反应时间, 15 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 500: 细菌或细胞总数, 500 万。