

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

微量法 100 管/48 样

**注意：**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生醌，后者在 525nm 有特征光吸收。

### **需自备的仪器和用品：**

可见分光光度计/酶标仪、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔板、研钵、冰和蒸馏水。

### **试剂组成和配制：**

提取液：100mL×1 瓶，4℃保存；

试剂一：20mL×1 瓶，4℃保存；

试剂二：5mL×1 瓶，4℃保存；

### **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<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)，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) 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: 5~10 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℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

### **测定步骤：**

1、 分光光度计或酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 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°C(哺乳动物)或25°C(其它物种)中准确水浴10min后,95°C水浴5min,冷却至室温,10000g,25°C离心10min,收集上清,取200μL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ΔA=A测定-A对照。

**注意:**煮沸样本的操作:取300 μL离心上清于EP管中,进行5min 95°C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°C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。

$$PPO\text{ (U/mL)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{液}} \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div 0.01 \div T = 60 \times \Delta A \div V_{\text{液}}$$

##### 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。

$$PPO\text{ (U/mg prot)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div 0.01 \div T = 60 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

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。

$$PPO\text{ (U/g 鲜重)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div 0.01 \div T = 60 \times \Delta A \div W$$

###### (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。

$$PPO\text{ (U/10^4 cell)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div 0.01 \div T = 0.12 \times \Delta A$$

V<sub>反总</sub>:反应体系总体积,0.3mL; V<sub>液</sub>:加入血清(浆)或果汁体积,0.1mL; V<sub>样</sub>:加入样本体积,

0.05mL; V<sub>样总</sub>:加入提取液体积,1mL; T:反应时间,10min; C<sub>pr</sub>: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0.005为一个酶活力单位。

$$PPO\text{ (U/mL)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{液}} \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div 0.005 \div T = 120 \times \Delta A \div V_{\text{液}}$$

##### 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。

$$PPO\text{ (U/mg prot)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div 0.005 \div T = 120 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

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。

$$\text{PPO (U/g 鲜重)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div 0.005 \div T = 120 \times \Delta A \div W$$

(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 0.005 为一个酶活力单位。

$$\text{PPO (U/10}^4 \text{ cell)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div 0.005 \div T = 0.24 \times \Delta A$$

V<sub>反总</sub>: 反应体系总体积, 0.3mL; V<sub>液</sub>: 加入血清(浆)或果汁体积, 0.1mL; V<sub>样</sub>: 加入样本体积, 0.05mL; V<sub>样总</sub>: 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。