

多酚氧化酶 (polyphenol oxidase, PPO) 试剂盒说明书 (微板法 96 样)

一、产品简介：

多酚氧化酶(polyphenol oxidase, EC 1.10.3.1, PPO)又称酪氨酸酶、儿茶酚酶、酚酶等，是自然界中分布极广的一种含铜氧化酶，普遍存在于植物、真菌、昆虫的质体中。植物受到机械损伤和病菌侵染后，PPO 催化酚与 O₂ 氧化形成醌，使组织形成褐变。以便损伤恢复，防止或减少感染，提高抗病能力，与果蔬食品加工、储藏；茶叶品质和组培等密切相关。

多酚氧化酶 PPO 是一种含铜的氧化酶，能够催化邻苯二酚产生醌，后者在 420nm 有特征光吸收。

二、试剂盒组分与配制：

试剂名称	规格	保存要求
提取液	液体 110mL×1 瓶	4°C 保存
试剂一	液体 20mL×1 瓶	4°C 保存
试剂二	液体 5mL×1 瓶	4°C 避光保存

三、需自备的仪器和用品：

酶标仪、96 孔板、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

四、多酚氧化酶 (PPO) 的测定：

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定，了解本批样品情况，熟悉实验流程，避免实验样本和试剂浪费！

1、样本制备

① 组织样本：

称取约 0.1g 组织（水分充足的样本可取 0.5g），加入 1mL 提取液，进行冰浴匀浆，4°C×12000rpm，离心 15min，取上清，置冰上待测。

【注】：若增加样本量，可按照组织质量 (g): 提取液体积(mL) 为 1: 5~10 的比例进行提取

② 液体样本：直接检测。若浑浊，离心后取上清检测。

2、上机检测

① 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 420nm。

② 所有试剂至室温 (25°C) 或 25°C 水浴 10min，在 96 孔板中依次加入：

试剂名称 (μL)	测定管
试剂一	170
试剂二	50
样本	50

混匀，立即在 420nm 处读取 A₁ 值，5min 后再读取 A₂ 值，
 $\Delta A = A_2 - A_1$ 。

【注】： 1. 试剂一和试剂二可以用排枪加。

2. 若 A₂ 值大于 1.5，可减少反应时间 T (如 5min 可减至 2min 后读取 A₂) 或减少样本加样量 V₁ (如减少至 20μL，则试剂一相应增加)，改变后的反应时间 T 和加样量 V₁ 需代入公式重新计算。

3. 若 ΔA 小于 0.01，可增加样本量 V₁ (如增至 100μL，则试剂一相应减少)，或可延长反应时间 T (如延长到 15min 后读取 A₂)，或增加取样质量 W (如由 0.1g 增至 0.2g)，则

改变后的 V1 和 T 和 W 需代入公式重新计算。

4. 若上升趋势不稳定，可全部加完稳定几分钟后再读取 A1，选取一段线性增长范围读取 A2。
5. 若起始值大于 1.5 且 ΔA 小于 0.01，请直接联系说明书下方技术支持。

五、结果计算：

1、按样本鲜重计算：

单位定义：每分钟每克组织在反应体系中使 420nm 处吸光值变化 0.01 为一个酶活单位(U)。

$$PPO (\Delta OD_{420}/min/g \text{ 鲜重}) = \Delta A \div (W \times V1 \div V) \div 0.01 \div T = 400 \times \Delta A \div W$$

2、按样本蛋白浓度计算：

单位定义：每分钟每毫克组织蛋白在反应体系中使 420nm 处吸光值变化 0.01 为一个酶活单位(U)。

$$PPO (\Delta OD_{420}/min/mg prot) = \Delta A \div (V1 \times Cpr) \div 0.01 \div T = 400 \times \Delta A \div Cpr$$

3、按照液体体积计算：

单位定义：每分钟每毫升液体在反应体系中使 420nm 处吸光值变化 0.01 为一个酶活单位(U)。

$$PPO (\Delta OD_{420}/min /mL) = \Delta A \div V1 \div 0.01 \div T = 400 \times \Delta A$$

V---加入提取液体积， 1 mL;

V1---加入样本体积， 0.05mL;

T---反应时间， 5min;

W---样本质量， g;

Cpr---样本蛋白质浓度， mg/mL；建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。