

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 500μL 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_2O_2 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_2O_2 为一个酶活力单位。

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

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_2O_2 为一个酶活力单位。

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

（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_2O_2 为一个酶活力单位。

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

（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_2O_2 为一个酶活力单位。

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

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。