

## 过氧化氢 (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>) 含量检测试剂盒说明书

可见分光光度法

货号: BC3590

规格: 50T/48S

**产品组成: 使用前请认真核对试剂体积与瓶内体积是否一致, 有疑问请及时联系索莱宝工作人员。**

试剂名称	规格	保存条件
试剂一	自备试剂	-
试剂二	粉剂×1 瓶	2-8°C保存
试剂三	液体 12 mL×1 瓶	2-8°C保存
试剂四	液体 60 mL×1 瓶	2-8°C保存
标准品	液体 1 mL×1 支	2-8°C保存

溶液的配制:

- 1、试剂一: 自备丙酮, 大约需要 60mL, 常温保存; 试剂盒内提供一个 30mL 棕色空瓶, 仅做分装使用, 请自行标注试剂名称。
- 2、试剂二: 临用前加入 6 mL 浓盐酸充分溶解备用, 用不完的试剂 2-8°C保存。
- 3、标准品: 1mmol/mL H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 标准品。

**产品说明:**

H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>是生物体内最常见的活性氧分子, 主要由SOD和XOD等催化产生, 由CAT和POD等催化降解。H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>不仅是重要的活性氧之一, 也是活性氧相互转化的枢纽。一方面, H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>可以直接或间接地氧化细胞内核酸, 蛋白质等生物大分子, 并使细胞膜遭受损害, 从而加速细胞的衰老和解体; 另一方面H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>也是许多氧化应激反应中的关键调节因子。

H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>与硫酸钛生成黄色的过氧化钛复合物, 在415nm有特征吸收。

**技术指标:**

最低检出限: 0.002 μmol/mL

线性范围: 0.0097-1.5 μmol/mL

**注意: 实验之前建议选择 2-3 个预期差异大的样本做预实验。****需自备的仪器和用品:**

可见分光光度计、台式离心机、可调式移液器、1mL玻璃比色皿、丙酮 (>98%, AR)、浓盐酸 (37%, AR)、研钵/匀浆器/细胞超声破碎仪和冰。

**操作步骤:****一、样本处理 (可适当调整待测样本量, 具体比例可以参考文献)**

1、细菌、细胞或组织样本的制备: 收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 按照每 500 万细菌或细胞加入 1mL 试剂一, 超声波破碎细菌或细胞 (功率 200W, 超声 3 秒, 间隔 10 秒, 重复 30 次); 8000g 4°C离心 10min, 取上清, 置冰上待测。





2、组织样本的制备：称取约 0.1g 组织，加入 1mL 试剂一进行冰浴匀浆；8000g 4℃离心 10min，取全部上清液（注意吸取干净），置冰上待测。

3、血清（浆）样本：按照每 100μL 血清（浆）加入 0.9mL 试剂一的比例充分混匀；8000g 4℃离心 10min，取全部上清液（注意吸取干净），置冰上待测。

## 二、测定步骤

- 1、分光光度计预热30min以上，调节波长至415nm，蒸馏水调零。
- 2、将试剂二、三和四37℃（哺乳动物）或25℃（其它物种）水浴10min以上。
- 3、用丙酮将1mmol/mL标准品稀释为1μmol/mL的标准品。
- 4、在EP管中按顺序加入下列试剂

试剂名称（μL）	测定管	标准管	空白管
样本	吸取的量为全部上清液		
1μmol/mL标准品		1000	
试剂一			1000
试剂二	100	100	100
试剂三	200	200	200
4000g，常温离心10min，弃上清，留沉淀（可用丙酮清洗3-5次先洗去植物色素）			
试剂四	1000	1000	1000

加入试剂四，充分震荡溶解沉淀后，室温静置 5min，倒入比色皿中，415nm 处，蒸馏水调零，记录测定管吸光度。计算 $\Delta A$  测定=A 测定管-A 空白管， $\Delta A$  标准=A 标准管-A 空白管。（空白管只需做 1-2 次即可）

## 三、H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>含量计算

- 1、按照细菌、细胞数量计算：

$$\begin{aligned} \text{细菌或细胞中H}_2\text{O}_2\text{含量} (\mu\text{mol}/10^4 \text{ cell}) &= \Delta A \text{测定} \div (\Delta A \text{标准} \div C \text{标液}) \times V \text{样本} \div (500 \times V \text{样本} \div V \text{提取}) \\ &= 0.002 \times \Delta A \text{测定} \div \Delta A \text{标准} \end{aligned}$$

- 2、按组织质量计算：

$$\text{组织中H}_2\text{O}_2\text{含量} (\mu\text{mol}/\text{g 质量}) = \Delta A \text{测定} \div (\Delta A \text{标准} \div C \text{标液}) \times V \text{样本} \div (V \text{样本} \div V \text{提取} \times W) = \Delta A \text{测定} \div \Delta A \text{标准} \div W$$

- 3、按照蛋白浓度计算：

$$\text{H}_2\text{O}_2\text{含量} (\mu\text{mol}/\text{mg prot}) = \Delta A \text{测定} \div (\Delta A \text{标准} \div C \text{标液}) \times V \text{样本} \div (C_{pr} \times V \text{样本}) = \Delta A \text{测定} \div \Delta A \text{标准} \div C_{pr}$$

- 4、按血清（浆）体积计算：

$$\begin{aligned} \text{血清（浆）中H}_2\text{O}_2\text{含量} (\mu\text{mol}/\text{mL}) &= \Delta A \text{测定} \div (\Delta A \text{标准} \div C \text{标液}) \times V \text{样本} \div V \text{血清（浆）} \\ &= 10 \times \Delta A \text{测定} \div \Delta A \text{标准} \end{aligned}$$

500：细胞/细菌个数，以万计；C标液：H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>标准品浓度，1μmol/mL；V样本：加入的样本体积，1mL；

W：组织质量，g；V提取：提取过程中所用体积，1mL；C<sub>pr</sub>：样本蛋白浓度，mg/mL；V血清（浆）：所用血清（浆）体积，0.1mL。

## 注意事项：

- 1、由于试剂一易挥发，试剂一必须先预冷再加，研磨时必须在冰上研磨。
- 2、本试剂盒中试剂的挥发性较高，请带一次性手套和口罩。
- 3、如果样本吸光值大于 0.9，建议将样本用试剂一稀释后进行测定。



4、试剂一会使蛋白变性，若按蛋白浓度计算需要另提组织重新测定蛋白浓度

#### 实验实例：

1、取 0.1g 心脏，加入 1mL 试剂一进行冰浴匀浆；8000g 4℃离心 10min，取全部上清液（注意吸取干净），置冰上，按照测定步骤操作，测得计算 $\Delta A$  测定=A 测定管-A 空白管=0.109-0.003=0.106， $\Delta A$  标准=A 标准管-A 空白管=0.637-0.003=0.634，按样本质量计算含量得：

$$\text{H}_2\text{O}_2 \text{ 含量 } (\mu\text{mol/g 质量}) = \Delta A \text{ 测定} \div \Delta A \text{ 标准} \div W = 1.672 \mu\text{mol/g 质量}。$$

2、取 0.1g 茶叶，加入 1mL 试剂一进行冰浴匀浆；8000g 4℃离心 10min，取全部上清液（注意吸取干净），置冰上，按照测定步骤操作，测得计算 $\Delta A$  测定=A 测定管-A 空白管=0.258-0.003=0.255， $\Delta A$  标准=A 标准管-A 空白管=0.637-0.003=0.634，按样本质量计算含量得：

$$\text{H}_2\text{O}_2 \text{ 含量 } (\mu\text{mol/g 质量}) = \Delta A \text{ 测定} \div \Delta A \text{ 标准} \div W = 4.022 \mu\text{mol/g 质量}。$$

#### 相关发表文献：

[1] Liu X, Matsumoto H, Lv T, Zhan C, Fang H, Pan Q, Xu H, Fan X, Chu T, Chen S, Qiao K, Ma Y, Sun L, Wang Q, Wang M. Phyllosphere microbiome induces host metabolic defence against rice false-smut disease. *Nat Microbiol.* 2023 Aug;8(8):1419-1433. doi: 10.1038/s41564-023-01379-x. Epub 2023 May 4. PMID: 37142774.

[2] Tian F, Wang S, Shi K, Zhong X, Gu Y, Fan Y, Zhang Y, Yang M. Dual-Depletion of Intratumoral Lactate and ATP with Radicals Generation for Cascade Metabolic-Chemodynamic Therapy. *Adv Sci (Weinh).* 2021 Dec;8(24):e2102595. doi: 10.1002/advs.202102595. Epub 2021 Oct 29. PMID: 34716681; PMCID: PMC8693033.

[3] Wu H, Yang P, Li A, Jin X, Zhang Z, Lv H. Chlorella sp.-ameliorated undesirable microenvironment promotes diabetic wound healing. *Acta Pharm Sin B.* 2023 Jan;13(1):410-424. doi: 10.1016/j.apsb.2022.06.012. Epub 2022 Jun 23. PMID: 36815029; PMCID: PMC9939294.

[4] Xu N, Song Y, Zheng C, Li S, Yang Z, Jiang M. Indole-3-acetic acid and zinc synergistically mitigate positively charged nanoplastic-induced damage in rice. *J Hazard Mater.* 2023 Aug 5;455:131637. doi: 10.1016/j.jhazmat.2023.131637. Epub 2023 May 13. PMID: 37210880.

[5] Yan Z, Liu C, Liu Y, Tan X, Li X, Shi Y, Ding C. The interaction of ZnO nanoparticles, Cr(VI), and microorganisms triggers a novel ROS scavenging strategy to inhibit microbial Cr(VI) reduction. *J Hazard Mater.* 2023 Feb 5;443(Pt B):130375. doi: 10.1016/j.jhazmat.2022.130375. Epub 2022 Nov 9. PMID: 36444067.

[6] Ji T, Zheng L, Wu J, Duan M, Liu Q, Liu P, Shen C, Liu J, Ye Q, Wen J, Dong J, Wang T. The thioesterase APT1 is a bidirectional-adjustment redox sensor. *Nat Commun.* 2023 May 17;14(1):2807. doi: 10.1038/s41467-023-38464-y. Erratum in: *Nat Commun.* 2023 Aug 7;14(1):4738. PMID: 37198152; PMCID: PMC10192129.

#### 参考文献：

[1] Satterfield C N, Bonnell A H. Interferences in titanium sulfate method for hydrogen peroxide[J]. *Analytical Chemistry*, 1955, 27(7): 1174-1175.

[2] Amin V M, Olson N F. Spectrophotometric determination of hydrogen peroxide in milk[J]. *Journal of Dairy Science*, 1967, 50(4): 461-464.

[3] Sima Y H, Yao J M, Hou Y S, et al. Variations of hydrogen peroxide and catalase expression in Bombyx eggs during diapause initiation and termination[J]. *Archives of insect biochemistry and physiology*, 2011, 77(2): 72-80.





**相关系列产品:**

- BC0020/BC0025 丙二醛 (MDA) 含量检测试剂盒
- BC1090/BC1095 黄嘌呤氧化酶 (XOD) 活性检测试剂盒
- BC0690/BC0695 葡萄糖氧化酶 (GOD) 活性检测试剂盒

