

超氧化物歧化酶(SOD)试剂盒-NBT法说明书

(货号: ADS-F-KY001-96 分光法 96样)

有效期: 3个月

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:

SOD (EC 1.15.1.1) 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中, 催化超氧化物阴离子 发生岐化作用, 生成 H_2O_2 和 O_2 。SOD 不仅是超氧化物阴离子清除酶,也是 H_2O_2 主要生成酶,在生物抗氧化系统中具有重要作用。

测定原理:

通过黄嘌呤及黄嘌呤氧化酶反应系统产生超氧阴离子(O²-), O²-可还原氮蓝四唑生成蓝色甲 臜, 后者在 560nm 处有吸收; SOD 可清除 O²-,从而抑制了甲臜的形成;反应液蓝色越深,说明 SOD 活性愈低,反之活性越高。

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、研钵、冰和蒸馏水试剂的组成和配制:

提取液: 液体 100mL×1 瓶, 4℃保存;

试剂一: 液体 30mL×1 瓶, 4℃保存;

试剂二:液体 6mL×10瓶,-20℃保存;

试剂三:液体350uL×2支,-20℃保存;

试剂四:液体10mL×2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 $(10^4 \, \text{个})$: 提取液体积(mL)为 $500 \sim 1000$: 1 的比例(建议 500 万细菌或细胞加入 1 mL 提取液),超声波破碎细菌或细胞(冰浴,功率 20%或 200 W,超声 3 s,间隔 10 s,重复 $30 \, \text{次}$); $8000 \text{g} \, 4 \, \text{C}$ 离心 10 min,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: $5\sim10$ 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° C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、分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 560nm,蒸馏水调零。
- 2、测定前将试剂一、二和四在 37^{\circ} (哺乳动物) 或 25^{\circ} (其他物种) 水浴 5min 以上。
- 3、 样本测定 (在 EP 管中依次加入下列试剂):

试剂名称(uL	测定管	对照管
试剂一	240	240
试剂二	510	510
试剂三	6	6
样品	90	



试剂四	180	180
双蒸水		90

充分混匀, 室温静置 30min 后, 加入 1mL 玻璃比色皿,560nm 处测定各管吸光值 A。 注意事项:

- 1、试剂三为酶,使用时在冰上放置。
- 2、若样本量较多,测定前可将试剂一、二和四按照 $240\,\mu$ L: $510\,\mu$ L: $180\,\mu$ L 比例混成一个混合液(需依据当次检测的样本数量混合对应的试剂量),每比色皿务必最后一步加 $930\,\mu$ L 该混合液。
- 3、对照管只需要做一管。
- 4、SOD 为什么有的样本测定管大于对照管?

对照管吸光值过低可能是反应时间不够,可以延长反应时间(反应时间 30min 可以延长 到 40min)。若出现测定管大于对照管,可能是样本中杂质的影响太大, 为了降低杂质的影响一般将样本提取上清液用蒸馏水或提取液稀释 10 倍后再测,通常可以使测定正常。计算公式中乘以相应稀释倍数。

SOD 活性计算:

1、抑制百分率的计算

抑制百分率=(A 对照管-A 测定管)÷A 对照管×100%

尽量使样本的抑制百分率在 40-70%范围内。如果计算出来的抑制百分率小于 40%或大于 70%,则通常需要调整加样量后重新测定。如果测定出来的抑制百分率偏高,则需将样本用 提取液适当稀释;如果测定出来的抑制百分率偏低,则需重新准备浓度比较高的待测样本。 2、SOD 酶活性单位:在上述黄嘌呤氧化酶藕联反应体系中抑制百分率为 50%时, 反应体系中的 SOD 酶活力定义为一个酶活力单位(U/mL)。

- 3、SOD 酶活性计算:
- (1) 血清(浆) SOD 活性(U/mL)=[抑制百分率÷(1-抑制百分率)×V 反总]÷V 样 =11.4×抑制百分率÷(1-抑制百分率)
- (2) 组织、细菌或培养细胞 SOD 活力计算:
- a. 按样本蛋白浓度计算

SOD 活性(U/mg prot)=[抑制百分率÷(1—抑制百分率)×V 反总]÷(V 样×Cpr)

=11.4×抑制百分率÷(1一抑制百分率)÷Cpr

需要另外测定, 建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒。

- b. 按样本鲜重计算
- SOD 活性(U/g 鲜重)=[抑制百分率÷(1一抑制百分率)×V 反总]÷ $(W \times V$ 样÷V样总) = $11.4 \times$ 抑制百分率÷(1一抑制百分率)÷W
- c. 按细菌或细胞个数计算

SOD 活力(U/10⁴ cell)=[抑制百分率÷(1一抑制百分率) ×V 反总]÷(500×V 样÷V 样总) =0.0228×抑制百分率÷(1一抑制百分率)

V 反总: 反应体系总体积,1.026mL; V 样: 加入反应体系中样本体积,0.09mL; V 样总: 加入提取液体积,1 mL; 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。