

总抗氧化能力(T-AOC)检测试剂盒说明书

(货号: ADS-W-KY005-96 微板法 96样)

有效期: 3个月

注意:正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。研究意义:

测定对象中各种抗氧化物质和抗氧化酶等构成总抗氧化水平。在生物学、医学和药学研究中 常常检测血浆、血清、唾液、尿液等各种体液,细胞或组织等裂解液、植物或中草药抽提液 及各种抗氧化物(antioxidant)溶液的总抗氧化能力。

测定原理:

在酸性环境下, 抗氧化物质还原 Fe^{3+} -三吡啶三吖嗪(Fe^{3+} -TPTZ)产生蓝色的 Fe^{2+} -TPTZ 的能 力反映了总抗氧化能力。

自备实验用品:

恒温水浴锅、低温离心机、酶标仪、 无水乙醇、96 孔板和蒸馏水。

试剂组成和配制:

提取液:液体120mL×1瓶,4℃保存。

试剂一:液体16mL×1瓶,4℃保存。

试剂二: 液体1.6mL×1瓶, 4℃避光保存。

试剂三:液体1.6mL×1瓶,4℃避光保存。

标准品: 粉末4mg×1支,4℃保存。

混合液(现配现用):将试剂一、试剂二、试剂三按10:1:1的比例混合,使用前37℃预温

样品的制备:

(1) 血清、血浆、唾液或尿液等液体样品

血浆(制备时可以使用肝素或柠檬酸钠抗凝,不宜使用 EDTA 抗凝)4℃, 5000rpm 离心 10min,取上清待测。血清、唾液或尿液样品直接用于测定,也可以-80℃冻存(不宜超过 30 d)后再测定。

(2) 组织样品

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, 然后 10000g,4°C离心 10min,取上清, 置冰上待测。

(3)细菌、细胞样品

按照细菌、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、细胞加入 1mL 提取液),冰浴超声波破碎(功率 200W,超声 3s,间隔 10s,重 $\{ 30 \ \text{次} \}$; $\{ 10000g, 4^{\circ}\text{C}$ 离心 $\{ 10min, \text{取上清, 置冰上待测} \}$ 。

操作步骤:

- 1、 酶标仪预热 30min, 调节波长至 593nm。
- 2、Trolox标准曲线的制备: 称取2mg标准品即Trolox至一新EP管,再加2mL乙醇溶解充分溶解,即4μmol/mL标准品,备用。取4μmol/mL 的Trolox标准液用提取液稀释成不同浓度: 0μmoL/mL、0.4μmoL/mL、1.2μmoL/mL、2.0μmoL/mL、2.8μmoL/mL、3.6 μmoL/mL进行标准曲线的制备。

浓度	Trolox (µ1)	提取液(μ1)
0 μ moL/mL	0	50



		400-000-700
0. 4 μ moL/mL	5	45
1. 2 μ moL/mL	15	35
2. 0 μ moL/mL	25	25
2.8 μ moL/mL	35	15
3.6 µ moL/mL	45	5

按照测定管加样体系操作,依据结果即可制作标准曲线。

3、操作表

	对照管	测定管
混合液(µL)	180 µ L	180 µ L
样品(µL)		6 µ L
双蒸水(µL)	24 µ L	18 µ L

充分混匀,反应10min,双蒸水调零,微量石英比色皿/96孔板,测定593nm吸光值。 △A= 0D测定-0D对照(注:对照管只需测定一次)。

注意:

- 1、空白管只需测定一次, 若测定管吸光值大于 1.5 则需要用提取液稀释。
- 2、若△A的值在零附近,可增加样本量V样(如增至15 μ L,则蒸馏水相应减少),则改变后的V样需代入公式重新计算。

结果计算:

标准曲线的绘制 以Trolox质量(OnmoL、2.4nmoL、7.2nmoL、12nmoL、16.8nmoL、21.6 nmoL)为x轴,以其对应的 \triangle A(\triangle A= OD测定-OD对照)为y轴,绘制标准曲线,得到标准方程y=kx+b,将 \triangle A测定带入公式中得到x(nmoL)。

单位定义:用从标准曲线上获得的抗氧化剂 Trolox 的量来表示样本的总抗氧化能力。

(1) 按血清、血浆、唾液或尿液等液体样品

总抗氧化能力 (μ moL/ml) = ($\triangle A$ -b) ÷ $k \times 10^{-3}$ ÷V样×D

(2) 按样本鲜重计算

总抗氧化能力 ($\mu \text{ moL/g}$ 鲜重) = ($\triangle A$ -b) ÷ $k \times 10^{-3}$ ÷ (V样÷V样总 $\times W$) $\times D$

(3) 按样本蛋白浓度计算

总抗氧化能力 (μ moL/mg prot) = (ΔA-b) ÷k×10⁻³÷ (V样×Cpr)×D

(4) 按照细菌、细胞数量计算

总抗氧化能力 ($\mu \text{ moL}/10^4 \text{ cell}$) = ($\triangle A-b$) ÷ $k \times 10^{-3}$ ÷ (V样÷500×W) × D

V 样总: 加入提取液体积, 1.0 mL; W: 样品质量, g; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL; 500: 细菌或细胞总数, 万; V样: 反应中样品体积, $5\,\mu$ L=0.005 mL; D: 稀释倍数, 未稀释即为1。

注意事项:

- 1. 试剂二对人体有刺激性, 请采取适当的防护措施。为了您的安全和健康,请穿实验服并 戴乳胶手套操作。
- 2. 尽量避免使用在酸性条件下呈蓝色或接近蓝色的试剂, 否则对本试剂盒的检测结果产生干扰。
- 3. 样品中不宜添加 Tween、Triton 和 NP-40 等去垢剂和 DTT、巯基乙醇等影响氧化还原反应的还原剂。