

超氧阴离子(Oxygen free radical, OFR)试剂盒说明书

(货号: ADS-F-YH008 分光法 48 样)

一、产品简介:

当生物体遭受外界胁迫时, 生物体内超氧阴离子等活性氧大量产生和积累, 可作为生物体氧化胁迫的信号。因此在逆境条件下生物体内超氧阴离子自由基的产生, 可间接反映组织细胞受损状况和抗性强弱。超氧阴离子 (O_2^-) 与羟胺反应产生 NO_2^- , NO_2^- 在对氨基苯磺酸和 α -萘胺作用下, 生成粉红色的偶氮染料, 该染料在 540nm 处有最大光吸收, 根据 A_{540} 值可计算出样品中的 O_2^- 的含量。

二、试剂盒组分与配制:

| 试剂名称 | 规格 | 保存要求 | |
|------|-------------|-------|--|
| 提取液 | 液体 60mL×1 瓶 | 4°C保存 | |
| 试剂一 | 液体 10mL×1 瓶 | 4°C保存 | |
| 试剂二 | 液体 10mL×1 瓶 | 4°C保存 | 临用前, 可依据待检测样本数量, 把试剂二和试剂三等比例混合成无色的反应 mix (注意观察, 若变粉色, 则不能使用)。两天之内用完。 |
| 试剂三 | 液体 10mL×1 瓶 | 4°C保存 | |
| 标准品 | 粉体 1 支 | 4°C保存 | 若重新做标曲, 则用到该试剂。 |

三、所需的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm)、天平、水浴锅、离心机、研钵、可调式移液器、冰、蒸馏水。

四、超氧阴离子(OFR)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, 冰浴匀浆, 然后 4°C×12000rpm, 离心 10min, 取上清作为粗体液, 置于冰上待测。

【注】: a、可以按照组织质量 (g): 提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例提取。

b、提取液尽快测定, 请勿将样品进行长时间的低温保存, 以免影响测定结果。

② 细菌/细胞样本:

先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取约 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 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 12000rpm, 4°C, 离心 10min, 取上清液测定。

【注】: 若增加样本量, 可按照细菌/细胞数量 (10^4): 提取液 (mL) 为 500~1000: 1 的比例进行提取。

③ 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 可见分光光度计预热 30min, 调节波长至 540nm, 蒸馏水调零。

② 在 EP 管中依次加入:

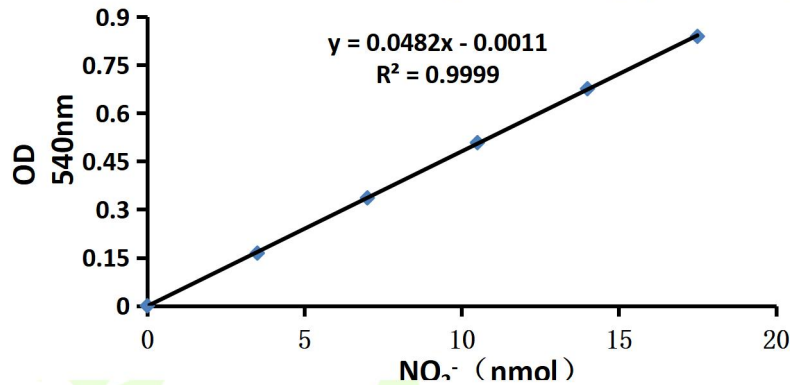
| 试剂名称 (μ L) | 测定管 | 空白管 (只做一次) |
|------------------|-----|------------|
| 样本 | 175 | |
| 提取液 | | 175 |
| 试剂一 | 175 | 175 |
| 混匀, 37°C反应 10min | | |
| 反应 mix | 350 | 350 |

混匀，37°C反应 5min（准确时间），立即取全部液体于 1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）中（若浑浊可于 8000rpm 室温下离心 5min 后取全部上清液），立即于 540nm 处读取吸光值 A， $\Delta A = A - \text{测定} - A - \text{空白}$ 。

- 【注】：1.若测定管的 A 值超过 0.7，则需减少上清液加样量（如降低为 50 μ L，另用蒸馏水补充）。则改变后的 V1 带入公式计算。
- 2.若 ΔA 差值低于 0.005，可增加样本加样体积 V1（如由原 175 μ L 增至 300 μ L，则试剂一减至 50 μ L），或增加样本取样质量 W，则改变后的 V1 和 W 需带入公式重新计算。
- 3.若样本背景值较深（如粉红色或深红色），可加做一个样本自身对照管即：175 μ L 样本+175 μ L 蒸馏水，混匀，37°C（可用恒温培养箱）反应 10min，再加 350 μ L 反应 mix，混匀，37°C反应 5min（准确时间），立即于 540nm 处检测， $\Delta A = A - \text{测定管} - A - \text{对照管}$ 。
- 4.最后一步上机检测，需要立即检测（在 15min 之内完成测定），否则随着时间的推移，吸光值会有所下降。

五、结果计算：

- 1、标准曲线方程： $y = 0.0482x - 0.0011$ ，x 是 NO_2^- 的摩尔质量（nmol），y 是 ΔA 。



- 2、按照样本质量计算：

$$\begin{aligned} \text{超氧阴离子含量(nmol/g 鲜重)} &= [(\Delta A + 0.0011) \div 0.0482] \div (V1 \div V \times W) \times 2 \times D \\ &= 237.1 \times (\Delta A + 0.0011) \div W \times D \end{aligned}$$

- 3、按细菌/细胞计算：

$$\begin{aligned} \text{超氧阴离子含量(nmol/10}^4 \text{ cell)} &= [(\Delta A + 0.0011) \div 0.0482] \div (V1 \div V \times 500) \times 2 \times D \\ &= 237.1 \times (\Delta A + 0.0011) \div 500 \times D \end{aligned}$$

- 4、按照液体体积计算：

$$\text{超氧阴离子含量(nmol/mL)} = [(\Delta A + 0.0011) \div 0.0482] \div V1 \times 2 \times D = 237.1 \times (\Delta A + 0.0011) \times D$$

V---提取液的体积，1mL；

V1---加入反应体系的样品量,0.175mL；

W---样品鲜重，g；

500---细胞数量，万；

D---稀释倍数，未稀释即为 1；

2---生成 1 个 NO_2^- 需要 2 个 O_2^- ；

标准品亚硝酸钠的分子量---69。

附：标准曲线制作过程：

- 1 制备标准品母液（100 μ mol/mL）：标准品用 1mL 的蒸馏水溶解。（母液需在两天内用且-20°C保存）。
- 2 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品：0, 0.02, 0.04, 0.06, 0.08, 0.1. μ mol/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 依据测定管的加样体系操作，根据结果即可制作标准曲线。