

# 羟自由基清除率检测试剂盒(Fenton 比色法)

## 产品简介

在生命活动的代谢过程中不断产生各种自由基,其中羟自由基(·OH)是体内最活跃的活性氧,可介导许多生理变化,羟自由基作用于体内蛋白质、核酸、脂类等生物分子,造成细胞结构和功能受损,进而导致体内代谢紊乱引起疾病,如引发不饱和脂肪酸发生脂质过氧化反应,并损伤膜结构和功能;羟自由基清除能力是样品抗氧化能力的重要指标之一,在抗氧化类保健品和药品研究中得到广泛应用。

羟自由基清除率检测试剂盒(Fenton 比色法)又称羟自由基清除能力检测试剂盒或羟自由基检测试剂盒,其检测原理是  $H_2O_2/Fe^{2+}$  通过 Fenton 反应产生羟自由基,并将  $Fe^{2+}$ 氧化为  $Fe^{3+}$ ,导致红色的邻二氮菲- $Fe^{2+}$ 年在 536nm 处的最大吸收峰消失,可通过分光光度计测定 530~540nm 处吸光度的变化,据此可计算出羟自由基的含量变化,即可计算出样品的羟自由基清除率或清除能力,主要用于植物组织、血清、血浆等样本。该试剂盒仅用于科研领域,不适用于临床诊断或其他用途。

#### 产品组成

	编号	ADS019TO0	Storage	
名称		50T	Storage	
试剂(A): 邻二氮菲溶液		30ml	4℃ 避光	
试剂(B): ·OH Assay Buffer		40ml	RT	
试剂(C): 亚铁显色液		20ml	4℃	
试剂(D): 氧化剂		20ml	4℃	
使用说明书		1 份	}	

#### 自备材料

- 1、实验材料:植物组织(芹菜、绿豆、玉米等叶片)、血液、组织样本、蒸馏水等
- 2、电子天平、研钵或匀浆器、离心机、离心管或试管、水浴锅、分光光度计、比色杯

#### 操作步骤(仅供参考)

#### 1、准备样品:

①植物样品:取正常或逆境下的新鲜植物组织,清洗干净,擦干,切碎,迅速称取,按 1~1.5g 样品: 4.5ml 蒸馏水的比例匀浆或研磨,室温静置 4h,3000g 离心 30min,

- 上清液即为羟自由基粗提液,4℃保存备用(亦可参考相关资料提取方法提取)。
- ②血浆、血清和尿液样品: 血浆、血清按照常规方法制备后可以直接用于该试剂盒的测



定, 4℃保存, 用于羟自由基(·OH)的检测。

③高活性样品:如果样品中含有较高浓度的羟自由基,可用蒸馏水进行恰当的稀释。

2、·OH 加样:按照下表设置空白管、未损伤管、损伤管、对照管、测定管,溶液应按照顺序依次加入,然后,置各管于 37℃水浴锅保温 1h;如果样品中的羟自由基(·OH)浓度过高,可以减少样品用量或适当稀释后再进行测定,样品的检测最好能设置平行管。

加入物(单位: ml)	空白管	未损伤管	损伤管	对照管	测定管
邻二氮菲溶液	_	0.6	0.6	_	0.6
OH Assay Buffer	0.8	0.8	0.8	0.8	0.8
亚铁显色液	_	0.4	0.4	_	0.4
蒸馏水	3.2	2.2	1.8	2.8	1.4
待测样品	_	_	_	0.4	0.4
氧化剂	_	_	0.4	_	0.4

3、·OH 测定: 比色杯光径 1cm,蒸馏水调零,以分光光度计测定各管 530~540nm 处吸光度值,依次记为 A<sub>0</sub>、A<sub>1</sub>、A<sub>2</sub>、A<sub>3</sub>、A<sub>3</sub>。

## 计算:

组织样品·OH 清除率(%)=[(A<sub>3</sub>- A<sub>3</sub>`)-( A<sub>2</sub>- A<sub>0</sub>)]/[ (A<sub>1</sub>- A<sub>0</sub>)-( A<sub>2</sub>- A<sub>0</sub>)]×100 =[(A<sub>3</sub>- A<sub>3</sub>`)-( A<sub>2</sub>- A<sub>0</sub>)]/(A<sub>1</sub>-A<sub>2</sub>)×100

备注: A<sub>0</sub>=空白管的吸光度值

A<sub>1</sub>=未损伤管的吸光度值

A2=损伤管的吸光度值

A<sub>3</sub>`=对照管的吸光度值

A3=测定管的吸光度值

### 注意事项

- 1、 实验材料应尽量新鲜, 如取材后不能立即检测, 应存于 4℃。
- 2、 测定过程中的干扰因素较多,容易对测定的准确性和灵敏度造成影响。
- 3、 水浴的温度和时间应一致。
- 4、 为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套操作。
- 5、 试剂开封后请尽快使用, 以防影响后续实验效果。

**有效期:**6个月;低温运输,按要求保存。