

## 超氧化物歧化酶(SOD)—WST-8 法测定试剂盒说明书

(货号:ADS-W-KY011 微板法 96 样 有效期: 6 个月)

### 一、指标介绍:

超氧化物歧化酶 (SOD) (EC 1.15.1.1) 在动植物、微生物和培养细胞体内广泛存在，其具有抗衰老、提高机体对多种疾病的抵抗力，能增强机体对外界环境的适应力，是生物体内一种重要的抗氧化酶。

目前有多种 SOD 活性测定法，其中 NBT(氮蓝四唑)法产生的甲臜染料水溶性差，易和被还原的黄嘌呤氧化酶相互作用，抑制百分率达不到 100%等，从而使检测的灵敏度和精确度受到影响；本试剂盒采用的是目前稳定性更好、灵敏度更高的 WST-8 法，WST-8 可以和黄嘌呤氧化酶(Xanthine Oxidase, XO)催化产生的超氧化物阴离子( $O_2^-$ )反应产生水溶性的甲臜染料，后者在 450nm 处有最大吸收；SOD 可清除  $O_2^-$ ，从而抑制甲臜的形成；反应液颜色越深，说明 SOD 活性愈低，反之活性越高。

### 二、试剂盒组分与配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	液体 100mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂一	液体 15mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂二	液体 2 支	4°C 保存	每支： 1. 临用前 8000g 4° C 离心 2min 使试剂落入管底再开盖； 2. 加入 1.1 mL 蒸馏水充分溶解，-20°C 保存。
试剂三	液体 2mL×1 瓶	4°C 避光保存	
试剂四	粉剂 5 支	4°C 保存	每支： 1. 临用前 8000g 4° C 离心 2min 使试剂落入管底再开盖； 2. 加入 0.1mL 试剂五振荡或超声溶解后，再加 3.9mL 蒸馏水混匀使用（务必加 0.1mL 试剂五溶解后再加水），一周内用完。
试剂五	液体 1.5mL×1 支	4°C 保存	

### 三、实验器材:

研钵（匀浆机）、冰盒（制冰机）、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅（烘箱、培养箱、金属浴）、96 孔板、离心管、酶标仪、蒸馏水（去离子水、超纯水均可）。

### 四、指标测定:

建议先选取 1-3 个差异大的样本（例如不同类型或分组）进行预实验，熟悉操作流程，根据预实验结果确定或调整样本浓度，以防造成样本或试剂不必要的浪费！

#### 1、样本提取:

① 组织样本：取约 0.1g 组织（水分充足的样本可取 0.25g），加入 1mL 提取液，在 4°C 或冰浴进行匀浆(或用各类常见匀浆器)。4°C×12000rpm 离心 10min，取上清作为待测液。

【注】：若增加样本量，可按照组织质量(g)：提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例进行提取

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，置冰上待测。

**【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、检测步骤：

- ① 酶标仪预热 30min 以上（等仪器过自检程序亦可），调节波长至 450nm。
- ② 测定前将试剂一、三和四 25°C 水浴 5min 以上。
- ③ 用排枪操作，以减小各孔间因加入试剂时间先后导致的误差。
- ④ 试剂四每次加样前务必混匀，保证试剂的均一性。在 96 孔板中依次加入：

试剂组分（ $\mu\text{L}$ ）	样本管	样本对照管	空白管 1 (仅做一次)	空白管 2 (仅做一次)
试剂一	70	70	70	70
试剂二	20		20	
蒸馏水		20	20	40
样本	20	20		
试剂三	10	10	10	10
试剂四	80	80	80	80
充分混匀，室温（25°C）避光静置 30min（准确时间）后，于 450nm 处测定各管吸光值 A。				

**【注】：**1、若样本量较多，测定前可将试剂一、三和四按照  $70\mu\text{L}:10\mu\text{L}:80\mu\text{L}$  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），每孔务必最后一步加  $160\mu\text{L}$  该混合液。

2、若样本管数值过低，可能是：①试剂二或试剂四没有现配现用；②没有按顺序加试剂；③反应温度需室温（25°C）。

## 五、结果计算：

### 1、抑制百分率的计算：

$$\text{抑制百分率} = [(A_{\text{空白管 } 1} - A_{\text{空白管 } 2}) - (A_{\text{样本管}} - A_{\text{样本对照管}})] / (A_{\text{空白管 } 1} - A_{\text{空白管 } 2}) \times 100\%$$

若没有做  $A_{\text{样本对照管}}$  则值为 0 代入公式计算抑制百分率；控制抑制百分率在 30-80% 范围内。1：若小于 30%，可增加取样质量 W（如增至 0.2g），或增加样本加样体积 V1（如由  $20\mu\text{L}$  增至  $50\mu\text{L}$  或更多，则试剂一相应减少，保持总体积不变）；2：若大于 80%，则需将样本粗提液用蒸馏水或提取液适当稀释。则改变后的 W 和 V1 和稀释倍数 D 代入公式计算。

### 2、SOD 酶活性计算：

SOD 酶活单位：在上述黄嘌呤氧化酶耦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)。

#### a.按样本鲜重计算：

$$\begin{aligned} \text{SOD 活性}(U/g \text{ 鲜重}) &= [\text{抑制百分率} \div (1 - \text{抑制百分率}) \times V2] \div (W \times V1 \div V) \times D \\ &= 10 \times \text{抑制百分率} \div (1 - \text{抑制百分率}) \div W \times D \end{aligned}$$

#### b.按样本蛋白浓度计算：

$$\begin{aligned} \text{SOD 活性}(U/mg \text{ prot}) &= [\text{抑制百分率} \div (1 - \text{抑制百分率}) \times V2] \div (V1 \times Cpr) \times D \\ &= 10 \times \text{抑制百分率} \div (1 - \text{抑制百分率}) \div Cpr \times D \end{aligned}$$

#### c.按液体体积计算：

$$\begin{aligned} \text{SOD 活性}(U/mL) &= [\text{抑制百分率} \div (1 - \text{抑制百分率}) \times V2] \div V1 \times D \\ &= 10 \times \text{抑制百分率} \div (1 - \text{抑制百分率}) \times D \end{aligned}$$

#### d.按细胞数量计算：

$$\begin{aligned} \text{SOD 活力}(U/10^4 \text{ cell}) &= [\text{抑制百分率} \div (1 - \text{抑制百分率}) \times V2] \div (500 \times V1 \div V) \times D \\ &= 0.02 \times \text{抑制百分率} \div (1 - \text{抑制百分率}) \times D \end{aligned}$$

V---加入提取液体积, 1 mL; V1---加入反应体系中样本体积, 0.02mL; V2---反应体系总体积, 0.2mL;

D---样本稀释倍数, 未稀释即为 1; W---样本质量, g; 500---细胞数量, 万;

Cpr---样本蛋白质浓度, mg/mL ; 建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒。

