

ABTS 自由基清除能力试剂盒说明书

(货号: ADS-W-AB001-48 微板法 48 样 有效期: 6 个月)

一、指标介绍:

ABTS 是一种介体物质, 用 $K_2S_2O_8$ 与 ABTS 直接生成稳定的阳离子自由基 $ABTS^+$, 抗氧化物质与 $ABTS^+$ 发生反应而使反应体系褪色。

$ABTS^+$ 自由基离子的最大吸收波长为 734nm, 所以, 用 A734 nm 可以检测 $ABTS^+$ 自由基离子的浓度。如果 A734nm 减小, 表明 $ABTS^+$ 自由基离子被清除, 进而对样本中 ABTS 清除能力进行定量分析。

二、试剂盒的组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
试剂一	粉剂 1 支	4°C 避光保存	1. 临用前 8000g 4°C 离心 2min 使试剂落入管底; 2. 加入 0.5mL 蒸馏水溶解; 3. 溶解后的试剂一周内用完。
试剂二	粉剂 1 支	4°C 保存	1. 临用前 8000g 4°C 离心 2min 使试剂落入管底; 2. 加入 1.45mL 蒸馏水, 充分溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
标准品	粉剂 1 支	4°C 保存	1. 若重新做标曲, 则用到该试剂; 2. 按照说明书中标曲制作步骤进行配制; 3. 溶解后的标品一周内用完。

工作液配置: 1. 临用前将加水溶解后的试剂一和试剂二按照 1:1 比例混合, 避光反应 12h (二天内用完);

2. 用无水乙醇稀释 20-30 倍备用, 使 A 空白管在 0.7 ± 0.1 ;

3. 工作液最好现配现用。

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、甲醇、无水乙醇、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:

称取约 0.1g 新鲜组织或者称取约 0.05g 烘干样本 (将样本在 105°C 下杀青 3min, 然后 60°C 烘干至恒重, 粉碎, 过 40 目筛, 得到烘干样本), 加入 1mL 的 80% 甲醇提取液 (若鲜样需研磨均质), 于 60°C, 200-300W 条件下超声提取 30min (间隔 5min 振荡混匀一次), 若有损失需用 80% 甲醇定容至 1mL。12000rpm 室温离心 10min, 取上清测定。

【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 液体样本: 直接检测; 若浑浊, 离心后取上清检测。

③ 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 500 万细菌或细胞加入 1mL 的 80% 甲醇提取液, 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), 若有损失需用 80%

甲醇定容至 1mL。12000rpm，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 个）：提取液（mL）为 1000~5000:1 比例进行提取。

2、检测步骤:

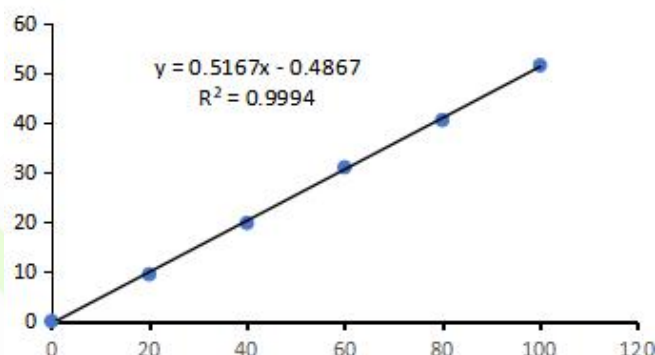
- ① 酶标仪预热 30min 以上（等待仪器过自检程序亦可），调节波长至 734nm。
- ② 不同样本清除能力不一，可先选取 2 个样本做检测，若 A 测定-A 对照接近零，需对样本进行稀释（用 80%甲醇提取液稀释）后再检测，稀释倍数 D 代入公式计算。
- ③ 在 96 孔板中依次加入：

试剂组分（μL）	测定管	对照管	空白管（仅做一次）
样本	10	10	
无水乙醇		190	10
工作液	190		190
混匀，室温（25℃）避光静置 6min，于 734nm 处读取吸光值 A。			

【注】若一次性样本较多，可用排枪或者分批检测，以使测定管的反应时间（避光静置 6min）保持一致。

五、结果计算:

- 1、标准曲线：y = 0.5167x - 0.4867，x 是标准品 Trolox 质量（μg/mL），y 是清除率（%）。



- 2、ABTS 自由基清除率(%)=[(1-(A 测定-A 对照)÷A 空白)×100]%
- 3、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ABTS自由基清除能力。
- 4、按样本质量计算：

$$\text{ABTS 自由基清除能力}(\mu\text{g Trolox/g 鲜重})=[(\text{清除率}+0.4867)\div 0.5167\times V_1]\div (V_1\div V\times W)\times D$$

$$=1.935\times (\text{清除率}+0.4867)\div W\times D$$

举例：若清除率是 70%，则用 70 代入公式计算，即：

$$\text{ABTS 自由基清除能力}(\mu\text{g Trolox/g 鲜重})=[(70+0.4867)\div 0.5167\times V_1]\div (V_1\div V\times W)\times D$$

- 5、按蛋白含量计算：

$$\text{ABTS 自由基清除能力}(\mu\text{g Trolox/mg prot})=[(\text{清除率}+0.4867)\div 0.5167\times V_1]\div (V_1\div V\times \text{Cpr})\times D$$

$$=1.935\times (\text{清除率}+0.4867)\div \text{Cpr}\times D$$

举例：若清除率是 70%，则用 70 代入公式计算，即：

$$\text{ABTS 自由基清除能力}(\mu\text{g Trolox/mg prot})=[(70+0.4867)\div 0.5167\times V_1]\div (V_1\div V\times \text{Cpr})\times D$$

- 6、液体样本：

$$\text{ABTS 自由基清除能力}(\mu\text{g Trolox/mL})=[(\text{清除率}+0.4867)\div 0.5167]\times D$$

$$=1.935\times (\text{清除率}+0.4867)\times D$$

举例：若清除率是 70%，则用 70 代入公式计算，即：

$$\text{ABTS 自由基清除能力}(\mu\text{g Trolox/mL})=[(70+0.4867)\div 0.5167]\times D$$

7、按细菌或细胞数量计算：

$$\text{ABTS 自由基清除能力}(\mu\text{g Trolox}/10^4 \text{ cell})=[(\text{清除率}+0.4867)\div 0.5167\times V1]\div (V1\div V\times 500)\times D$$

$$=1.935\times (\text{清除率}+0.4867)\div 500\times D$$

举例：若清除率是 70%，则用 70 代入公式计算，即：

$$\text{ABTS 自由基清除能力}(\mu\text{g Trolox}/10^4 \text{ cell})=[(70+0.4867)\div 0.5167\times V1]\div (V1\div V\times 500)\times D$$

V---加入提取液体积，1 mL；

V1---反应中样品体积，10 μ L=0.01 mL；

W---样品质量，g；

500---细菌或细胞总数，万；

Trolox 分子量---250.29；

D---稀释倍数，未稀释即为 1；

Cpr---上清液蛋白浓度，mg/mL，建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒

附：标准曲线制作过程：

- 1 标曲为非必做实验，用户可根据实验需求制作标曲，亦可直接采用说明书计算公式进行结果计算。
- 2 称取 2mg 标准品至一新 EP 管，再加 2mL 甲醇充分溶解，即得到 1mg/mL 标准品母液；
- 3 将母液用甲醇稀释成六个浓度梯度的标准品，例如：0，20，40，60，80，100. μ g/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。
- 4 标品稀释参照表如下：

吸取标准品母液 100uL，加入 900uL 甲醇，混匀得到 100ug/mL 的标品稀释液待用。						
标品浓度 μ g/mL	0	20	40	60	80	100
标品稀释液 uL	0	40	80	120	160	200
甲醇 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

- 5 依据测定管的加样表操作，根据结果，计算各标品的清除率%，以标准品 Trolox 质量 (μ g/mL) 为 x，清除率%为 y，过 0 点制作标准曲线。

试剂组分 (μ L)	标准管	空白管 (仅做一次)
标品	10	
甲醇		10
工作液	190	190
混匀，室温 (25 $^{\circ}$ C) 避光静置 6min，于 734nm 处读取吸光值 A，根据 ABTS 自由基清除率(%)公式计算清除率%，制作标准曲线。		