

## 总超氧化物歧化酶(SOD)检测试剂盒(邻苯三酚比色法)

产品货号: BA2066

产品规格: 50T/100T

### 产品简介:

超氧化物歧化酶(Superoxide Dismutase,SOD)是含金属辅基的酶,能催化超氧化物阴离子发生歧化作用,生成过氧化氢( $H_2O_2$ )和氧气( $O_2$ ),是生物体内一种重要的抗氧化酶,由于超氧自由基是不稳定的自由基,寿命极短,SOD活性一般用间接方法测定,并利用各种呈色反应来测定SOD活力,其中显色剂有NBT(四氮唑蓝)、WST-1、WST-8等。

乐业生物 总超氧化物歧化酶(SOD)检测试剂盒(邻苯三酚比色法)也叫邻/连苯三酚自氧化法或邻/连苯三酚自氧化抑制法,其检测原理是邻苯三酚在碱性条件下,能迅速自氧化,释放出超氧阴离子自由基,进而生成黄色的中间产物;在自氧化过程的初始阶段,黄色产物的积累在滞后30~45s后与时间呈线性关系,黄色产物在325nm处有强吸收,在有SOD存在时,由于SOD能催化超氧阴离子自由基与氢离子结合成氧气和过氧化氢,从而阻止了中间产物的积累,因此可根据SOD抑制邻苯三酚自氧化能力测定SOD的酶活力。该试剂盒仅用于科研领域,不适用于临床诊断或其他用途。

### 试剂盒的组成和配制:

试剂名称	50T	100T	保存要求
试剂(A): SOD Assay Buffer	50ml	100ml	室温
试剂(B): 邻苯三酚显色液	5ml	10ml	2-8°C, 避光
试剂(C): 空白对照液	5ml	10ml	室温

### 自备材料:

1. 蒸馏水、生理盐水或磷酸缓冲液
2. 离心机、离心管、小试管
3. 分光光度计、石英比色杯
4. 水浴锅或恒温箱

### 操作步骤(仅供参考):

#### 1. 准备样品:

①血浆或含红细胞的样品:如果测定血浆中 SDO 活性,则从待测样品中分理出血清或血浆,不应有溶血,如果含有红细胞应先 4°C 3000r/min 离心 5min,转移上清至另一新的离心管中,适量生理盐水稀释后待测,如超过检测范围,用磷酸缓冲液(pH7.8)稀释后再测。如果需要测定红细胞中 SOD 活性,则应取一定体积的新鲜血液或肝素抗凝血,混匀,3000r/min 离心 5min,弃上清,沉淀用 ACK 红细胞裂解液使其充分溶血,3000r/min 离心 5min,上清液即为红细胞 SOD 粗提液。

②组织样品:动物用含有 20U/ml Heparin 的生理盐水(0.9%NaCl containing 20U/ml Heparin)灌注清除血液后获取组织样品,按照每 100mg 组织加入 500 $\mu$ l 磷酸缓冲液(pH7.8)的比例,用玻璃匀浆器在 4°C或冰浴匀浆,4°C4000r/min 离心 10min,取上清液(SOD 粗提液)用于酶活性的测定。

③细胞样品:对于贴壁细胞,由于后续用于酶活性的测定,避免使用胰酶消化细胞。可以使用细胞刮或 EDTA 处理细胞并收集细胞,细胞用无菌的 PBS 或生理盐水洗涤 1 次,按照每  $10^6$  细胞加入 300~500 $\mu$ l 磷酸缓冲液(pH7.8)的比例,用玻璃匀浆器在 4°C或冰浴匀浆,4°C10000r/min 离心 10min,取上清液 (SOD 粗提液)用于酶活性的测定。

④植物样品:准确称取植物材料(果肉或者去叶脉的叶片)0.4g,剪碎,置于 4°C预冷的研钵或匀浆器中,加入预冷磷酸缓冲液(pH7.8)1ml,低温研磨至匀浆后转移至离心管,用 3ml 磷酸缓冲液冲洗研钵或匀浆器并转入离心管,加总体积至 4ml,4°C10000r/min 离心 20min,上清液为酶提取液,可用于 SOD 的检测。

⑤澄清液体样品可取原液直接测定,浑浊液体样品可经 4°C. 4000r/min 离心 15min,再取上清液测定。



扫一扫 加微信

郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话:400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q: 807961520 731791866

邮箱: zzybio@126.com

※注意：如果 SOD 酶活性较低，应相应减少提取液的总体积，以便提高 SOD 酶的浓度。提取液建议使用磷酸缓冲液(50mM pH7.8)，也可以根据需要使用蒸馏水或其他溶液。

⑥样品准备完毕后可以用 BCA 蛋白定量检测试剂盒测定蛋白浓度，通常 10~20 $\mu\text{g}$  蛋白的细胞或组织匀浆液样品中的 SOD 平均活力约 1 个活力单位左右(不同细胞和组织的差异会比较，该活力范围仅作为初步的参考)。每种样品准备 20~100 $\mu\text{g}$  蛋白量通常已经足够用于后续检测，根据蛋白浓度和预计的蛋白使用量，用相关提取液适当稀释样品；例如小鼠肝脏组织 10%匀浆液(组织和匀浆液重量比为 10%)上清，通常需要稀释 10~100 倍，准备好的样品如果当天测定，可以冰浴保存；如果当天不能完成测定，可以-20 $^{\circ}\text{C}$ 冻存，但建议尽量当天完成测定。

2. 邻苯三酚自氧化速率测定：在 25 $^{\circ}\text{C}$ 左右，于两个离心管中按下表依次加入各试剂。

加入物(ml)	自氧化空白管	自氧化测定管
SOD Assay Buffer	0.94	0.94
蒸馏水	0.8	0.8
空白对照液	0.06	-
邻苯三酚显色液	-	0.06

加入显色液后立即混匀倾入 1cm 比色皿内，在 325nm 波长下测定 0s、30s、60s、90s、120s、150s、180s 两个管的吸光值，计算线性范围内每分钟吸光度的增值(自氧化测定管-自氧化空白管)，即邻苯三酚的自氧化速率  $\Delta A_{325}(\text{min}^{-1})$ ，该试剂盒测定  $\Delta A_{325}(\text{min}^{-1})$  约为 0.060，可通过调节邻苯三酚的加入量控制自氧化速率在每分钟 0.060~0.07。

3. 样品 SOD 抑制邻苯三酚自氧化速率测定：按照下表依次加入相应成分，加入显色液后立即混匀倾入 1cm 比色皿内，在 325nm 波长下测定两个管的吸光值，使抑制邻苯三酚自氧化的速率约为 1/2 邻苯三酚的自氧化速率，即  $\Delta A'_{325}(\text{min}^{-1})$  为 0.030。

加入物(ml)	样品空白管	样品测定管
SOD Assay Buffer	0.94	0.94
蒸馏水	0.72	0.72
样品提取液	0.08	0.08
空白对照液	0.06	-
邻苯三酚显色液	-	0.06

### 计算：

SOD 活力单位定义：25 $^{\circ}\text{C}$ 时，在 1ml 反应液中每分钟抑制邻苯三酚自氧化速率达 50% 时的酶量定义为 1 个活性单位(U)，即在 325nm 处为 0.03OD/min 为一个活力单位。若自氧化速率为 35%~65%，通常可按比例计算，不在此范围内的数值应增减样液用量。

$$\text{抑制率} = [\Delta A_{325}(\text{min}^{-1}) - \Delta A'_{325}(\text{min}^{-1})] / \Delta A_{325}(\text{min}^{-1}) \times 100\%$$

液体样品中总 SOD 活力(U/ml)

$$= \text{抑制率} / 50\% \times 1.8 \times (1/V) \times D$$

组织、细胞、植物等固体样品匀浆液中总 SOD 活力(U/g)

$$= \text{抑制率} / 50\% \times 1.8 \times (1/V) \times D \times (V_{T/m})$$

血液中总 SOD 活力(U/ml)

$$= \text{抑制率} / 50\% \times 1.8 \times (1/V) \times D \times (V_T/V_0)$$

血液中总 SOD 活力(U/g·Hb)

$$= \text{血液中总 SOD 活力(U/ml)} / \text{Hb(g·Hb/ml)} \times 1000$$

式中： $\Delta A_{325}(\text{min}^{-1})$  = 邻苯三酚自氧化速率

$\Delta A'_{325}(\text{min}^{-1})$  = 样品管抑制邻苯三酚自氧化速率

1.8 = 反应液总体积(ml)

V = 测定时样品所用体积(ml)

D = 提取液稀释倍数



扫一扫 加微信

**郑州乐业生物科技有限公司**

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址：郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话：400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q: 807961520 731791866

邮箱：zzlybio@126.com

$V_T$ =SOD提取液总体积(ml)

$m$ =样品质量(g)

$V_0$ =采血量(ml)

Hb=血红蛋白含量(g·Hb/ml)

#### 注意事项:

1. 待测样品-70°C可保存 1 个月，需注意反复冻融会导致 SOD 部分失活。
2. 细胞或组织等样品制备时不易采用含有 TritonX-100 等去垢剂的溶液。
3. 抗氧化物会对本试剂盒的检测产生干扰，例如 0.1mM ascorbic acid、5mM GSH 以及维生素 C 都会使测定出来的吸光度显著升高，应设法除去或不添加相关成分。
4. 对于植物样品，研磨处理应迅速，以免 SOD 酶活下降，尽量在冰浴条件下处理样品。
5. 在邻苯三酚自氧化速率与酶活力测定过程中，记录时间应准确一致，以保证吸光度读数的准确性。
6. 反应温度、pH 和邻苯三酚的浓度都对结果有影响，故应严格控制。
7. 所有实验器材必须清洁干燥。
8. SOD 对邻苯三酚自氧化速率的抑制率在 5min 内呈线性。
9. 邻苯三酚自氧化速率以 0.06 为标准，可控制在 0.06~0.07 之间，可通过适当增减邻苯三酚的用量加以调节。
10. 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

**有效期:** 6 个月有效。



扫一扫 加微信

郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址:郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话: 400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q: 807961520 731791866

邮箱: zzlybio@126.com