

超氧化物歧化酶(SOD)—WST-8 法测定试剂盒说明书

(货号:BP10021W-196 微板法 196样 有效期: 9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×2 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 30mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	液体 4 支	4℃保存	每支: 1. 临用前 8000g 4° C 离心 2mim 使试剂落入管底再开盖; 2. 加入 1.1 mL 蒸馏水充分溶解,-20℃保存。
试剂三	液体 2mL×2 瓶	4℃避光保存	
试剂四	粉剂9支	4℃保存	每支: 1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim 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℃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。

网址: www.bpelisa.com



【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 $500\sim1000$: 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℃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	试剂组分(μL)	样本管	样本对照管	空白管 1	空白管 2		
	щлуядл (µL)			(仅做一次)	(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 读取各管吸光值 A。

- 【注】: 1、若样本量较多,测定前可将试剂一、三和四按照 70μL:10μL:80μL 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 160μL 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:

抑制百分率=[(A 空白管 1-A 空白管 2)-(A 样本管-A 样本对照管*)]/(A 空白管 1-A 空白管 2)×100%

若没有做 $A_{\text{#*xym}}$ 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 20μ L 增至 50μ 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藕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:

SOD 活性(U/g 鲜重)=[抑制百分率÷(1-抑制百分率)×V2]÷(W ×V1÷V)×D =10×抑制百分率÷(1-抑制百分率)÷W×D

b.按样本蛋白浓度计算:

SOD 活性(U/mg prot)=[抑制百分率÷(1-抑制百分率)×V2]÷(V1×Cpr)×D

=10×抑制百分率÷(1-抑制百分率)÷Cpr×D

c.按液体体积计算:

SOD 活性(U/mL)=[抑制百分率÷(1-抑制百分率)×V2]÷V1×D

网址: www.bpelisa.com



=10×抑制百分率÷(1-抑制百分率)×D

d.按细胞数量计算:

SOD 活力(U/10⁴ cell)=[抑制百分率÷(1-抑制百分率)×V2]÷(500×V1÷V)×D =0.02×抑制百分率÷(1-抑制百分率)×D

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。

网址: www.bpelisa.com