

DPPH 自由基清除能力试剂盒说明书

(货号: BP10028F 分光法 48 样 有效期: 6 个月)

一、指标介绍:

DPPH (1,1-Diphenyl-2-picrylhydrazyl radical) 即 1,1-二苯基-2-苦基肼基自由基。广泛用于定量测定生物试样和食品的抗氧化能力。

此法是根据 DPPH 自由基有单电子,在 517nm 处有一强吸收,其醇溶液呈紫色的特性。当有自由基清除剂存在时,由于与其单电子配对而使其吸收逐渐消失,呈现的颜色越浅,即 A 值越低,进而对样本中 DPPH 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
工作液	粉剂 2 支 空瓶 2 瓶	4℃避光 保存	每支: 1. 临用前 8000g 4° C 离心 2mim 使试剂落入管底; 2. 加入 0.5mL 无水乙醇溶解后全部转移至一个棕色空瓶中,再向该 EP 管中加入 0.5mL 无水乙醇涮洗后全部转移至该棕色瓶中(可分别再用 0.5mL 无水乙醇涮洗该 EP 管 2 次),最后再加 17mL 无水乙醇至该棕瓶中混匀作为工作液待用(总体积为 19mL); 3. 用不完的试剂 4℃避光保存,配制好的工作液最好一个月内用完。
标准品	粉剂1支	4℃保存	 若重新做标曲,则用到该试剂; 按照说明书中标曲制作步骤进行配制; 溶解后的标品一周内用完。

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)、 1ml 比色皿、离心管、分光光度计、**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℃下杀青 3min,然后 60℃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℃,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 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 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); 12000rpm 室温离心 10min, 取上清测定。

【注】: 若增加样本量,可按照细菌/细胞数量(104):提取液(mL)为500~1000:1的比例进行提取。

网址: www.bpelisa.com



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 分光光度计预热 30min 以上(等待仪器过自检程序亦可),调节波长至 517nm,无水乙醇调零。
- 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 EP 管中依次加入:

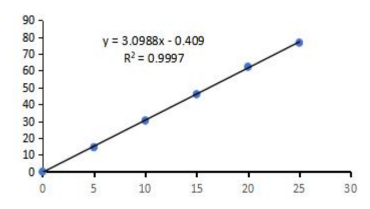
试剂组分 (μL)	测定管	对照管	空白管 (仅做一次)
样本	400	400	
80%甲醇		600	400
工作液	600		600

混匀, 室温(25°C)避光静置 30min, 12000rpm, 室温离心 5min, 取 800μL 至玻璃比色皿中, 于 517nm 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 30min) 保持一致。

五、结果计算:

1、标准曲线: y = 3.0988x - 0.409; x 是标准品 Trolox 浓度 (μg/mL), y 是清除率 (%)。



- 2、DPPH 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DPPH自由基清除能力。
- 4、按样本质量计算:

DPPH 自由基清除能力(μg Trolox/g 鲜重)=[(清除率+0.409)÷3.0988×V1]÷(V1÷V×W)×D =0.323×(清除率+0.409)÷W×D

举例: 若清除率是 70%,则用 70 代入公式计算,即:

DPPH 自由基清除能力(μg Trolox/g 鲜重)=[(70+0.409)÷3.0988×V1]÷(V1÷V×W)×D

5、按蛋白浓度计算:

DPPH 自由基清除能力(μg Trolox/mg prot)=[(清除率+0.409)÷3.0988×V1]÷(V1÷V×Cpr)×D =0.323×(清除率+0.409)÷Cpr×D

举例: 若清除率是 70%,则用 70 代入公式计算,即:

DPPH 自由基清除能力(μg Trolox/mg prot)=[(70+0.409)÷3.0988×V1]÷(V1÷V×Cpr)×D6、液体样本:

DPPH 自由基清除能力(μg Trolox/mL)=[(清除率+0.409)÷3.0988×V1]÷V1×D =0.323×(清除率+0.409)×D

举例: 若清除率是 70%,则用 70 代入公式计算,即:

DPPH 自由基清除能力(μg Trolox/mL)=[(70+0.409)÷3.0988×V1]÷V1×D

网址: www.bpelisa.com



7、按细菌/细胞计算:

DPPH 自由基清除能力(μg Trolox/10⁴ cell)=[(清除率-0.7084)÷2.8486×V1]÷(V1÷V×500)×D =0.0007×(清除率-0.7084)÷500×D

举例: 若清除率是 70%,则用 70 代入公式计算,即:

DPPH 自由基清除能力(μg Trolox/g 鲜重)=[(70-0.7084)÷2.8486×V1]÷(V1÷V×500)×D

V---加入提取液体积, 1 mL; V1---反应中样品体积, 400μL=0.4 mL;

W---样品质量, g; 500---细胞数量, 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 制备标准品母液 (1mg/mL): 称取 2mg 标准品即 Trolox 至一新 EP 管, 再加 2mL 甲醇充分溶解, 即 1mg/mL 标准品
- 3 将母液用甲醇稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0,5,10,15,20, 25. μg/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 3.9ml 甲醇,混匀得到 25ug/mL 的标品稀释液待用。						
标品浓度 μg/mL	0	5	10	15	20	25
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(μg/mL) 为 x,清除率%为 y,过 0 点制作标准曲线。

试剂名称 (μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)		
标品	400			
甲醇		400		
工作液	600	600		

混匀,室温(25°C)避光静置 30min, 12000rpm,室温离心 5min,取 800μL 至玻璃比色皿中,于 517nm 处读取吸光值 A。

网址: www.bpelisa.com