

超氧阴离子清除能力试剂盒说明书

(货号: BP10033W 微板法 96样 有效期: 6个月)

一、指标介绍:

超氧阴离子自由基作为生物体代谢过程中产生的一种自由基,可攻击生物大分子,引起细胞结构和功能的破坏,与机体衰老和病变有很密切的关系,清除超氧阴离子自由基的研究已经得到了广泛的关注。

外源体系产生的氧自由基与还原型物质作用生成紫红色的化合物,在 570nm 处有特征吸收峰,样品对超氧阴离子的清除能力与 570nm 的吸光值呈负相关。

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	
试剂一	液体 20mL×1 瓶	4℃避光保存		
试剂二	粉剂 A×5 支 液体 B×1 支	4℃保存	每支: 1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim 使试剂落入管底; 2. 加入 0.1mL 液体 B 振荡或超声溶解后,再加3.9mL 蒸馏水混匀使用即加样表中的试剂二(务必加 0.1mL 液体 B 溶解后再加水),一周内用完。	
试剂三	液体 2 支	4℃保存	每支: 1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim 使试剂落入 管底; 2. 加入 1.1mL 蒸馏水充分溶解,-20℃保存。	
试剂四	粉剂 2 支	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 1.9mL 蒸馏水充分溶解; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。	

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: 称取 0.1g 样本(若是干样可取 0.02-0.05g),加入 1mL 的 80%乙醇(自备)进行匀浆,匀浆后转入 2mL 离心管中;于 50℃,200-300W 条件下超声提取 30min(间隔 5min 振荡混匀一次)。若有损耗需用 80%乙醇定容至 1mL,12000rpm 室温离心 10min,取上清待测。
- 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 的 80%乙醇(自备), 于 50℃, 200-300W 条件下超声提取 30min(间隔 5min 振荡混匀一次)。 若有损耗需用 80%乙醇定容至 1mL, 12000rpm 室温离心 10min, 取上清待测。
- ③ 液体: 直接检测; 若浑浊, 离心后取上清检测。

网址: www.bpelisa.com



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 570nm, 所有试剂解冻至室温(25℃)。
- ② 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				
试剂一	75	95	85			
试剂二	80	80	80			
试剂三	20		20			
试剂四	15	15	15			
混匀, 于 37℃反应 10min, 于 570nm 处读取各管吸光值 A。						

混匀,于 37℃反应 10min,于 570nm 处读取各管吸光值 A。 【注】: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 对照值大于 A 空白;可增加样本量(如由 10μL 增至 40μL,则试剂一相应减少)。若 A 测定-A 对照接近零,需对样本进行稀释(用 80%乙醇稀释)后再检测。

五、结果计算:

超氧阴离子清除率 I%=[1-(A 测定-A 对照)÷A 空白]×100%

网址: www.bpelisa.com