

# 超氧化物歧化酶(Superoxide Dismutase, SOD)试剂盒说明书(WST-8 法) 微量法 100 管/96 样

注 意:正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

# 测定意义:

SOD (EC 1.15.1.1) 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中,催化超氧化物阴离子发生岐化作用,生成 H2O2 和 O2。SOD 不仅是超氧化物阴离子清除酶,也是 H2O2 主要生成酶,在生物抗氧化系统中具有重要作用。

#### 测定原理:

通过黄嘌呤及黄嘌呤氧化酶反应系统产生超氧阴离子(O2-), O2-可与 WST-8 反应产生水溶性染料甲臜,后者在 450nm 处有吸收; SOD 可清除 O2-, 从而抑制了甲臜的形成; 反应液黄色越深,说明 SOD 活性愈低,反之活性越高。

#### 需自备的仪器和用品:

酶标仪、离心机、移液器、96 孔板、研钵、冰和蒸馏水

# 试剂的组成和配制:

提取液:液体 100mL×1 瓶,4℃保存;

试剂一:液体 20mL×1 瓶,4℃避光保存;

试剂二:液体 150 μ L×1 支,4℃避光保存;

试剂三:液体 100 μ L×1 支,4℃保存;

试剂四: 粉剂×2 瓶,4℃保存。

# 粗酶液提取:

1、细菌、细胞或组织样品的制备:

细菌或培养细胞: 先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清; 按照细菌或细胞数量 (104 个): 提取液体积 (mL) 为 500~1000: 1 的比例 (建议 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 20%或 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 8000g 4℃离心 10min, 取上清,置冰上待测。

组织:按照组织质量 (g): 提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液),进行冰浴匀浆。8000g 4℃离心 10min,取上清,置冰上待测。

2、血清(浆)样品:直接检测。

# 测定步骤:

- 1、 酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 450nm。
- 2、 试剂三的稀释: 将试剂三用蒸馏水稀释 50 倍,用多少配多少。(试剂三和蒸馏水 1: 49 稀释。
- 3、 工作液配制: 在试剂一加入 100 μ L 试剂二,充分混匀。配好的试剂 4℃避光可保存一周。(若一次性测定样本较少,可按照实际用量将试剂一和试剂二按照 20mL: 0.1mL 的比例混匀配制)
- 4、 将一瓶试剂四用 5mL 蒸馏水溶解(溶解后一周内用完)。
- 5、 样本测定(在 96 孔板中依次加入下列试剂)

# Gelatins® 江蓝纯®

试剂名称(μL)	测定管	对照管
样本	10	
蒸馏水		10
试剂三 (稀释后)	10	10
工作液	160	160
试剂四	20	20

充分混匀,室温静置 30min 后,450nm 处测定各管吸光值 A。

# 注意事项:

- 1、试剂三为酶,不可冷冻,使用时在冰上放置。
- 2、对照管只需要做一管。
- 3、SOD 为什么有的样本测定管大于对照管,对照管数值在什么范围?

对照管的范围是 0.4-1。对照管吸光值过低可能是 (1) 试剂三活性低,可以适当减少稀释倍数 (2)没有按顺序加试剂; (3) 反应时间不够,可以延长反应时间(反应时间 30min 可以延长到 40min)。对照管吸光值过高可能是试剂三未按操作说明书稀释相应倍数。若出现测定管大于对照管,可能是样本中杂质的影响太大,为了降低杂质的影响一般将样本提取上清液用蒸馏水或提取液稀释 10 倍后再测,通常可以使测定正常。计算公式中乘以相应稀释倍数。

# SOD 活性计算:

## 1、抑制百分率的计算

抑制百分率=(A 对照管-A 测定管) ÷A 对照管× 100%

尽量使样本的抑制百分率在 10-90%范围内。如果计算出来的抑制百分率小于 10%或大于 90%,则通常需要调整加样量后重新测定。如果测定出来的抑制百分率偏高,则需将样本用提取液适当稀释;如果测定出来的抑制百分率偏低,则需重新准备浓度比较高的待测样本。

# 2、SOD 酶活性单位:

3、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)。

# 3、SOD 酶活性计算:

- (1)血清(浆)SOD 活性(U/mL)=[抑制百分率÷(1一抑制百分率)×V 反总]÷V 样=20×抑制百分率÷(1一抑制百分率)
- (2) 组织、细菌或培养细胞 SOD 活力计算:

## a.按样本蛋白浓度计算

SOD 活性(U/mg prot)=[抑制百分率÷(1一抑制百分率)×V 反总]÷(V 样×Cpr)

=20×抑制百分率÷(1-抑制百分率)÷Cpr 需要另外测定,建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒。

# b.按样本鲜重计算

SOD 活性(U/g 鲜重)=[抑制百分率÷(1一抑制百分率)×V 反总]÷(W ×V 样÷V 样总) =20×抑制百分率÷(1

# 一抑制百分率)÷W

# c.按细菌或细胞个数计算

SOD 活力(U/104 cell)=[抑制百分率÷(1-抑制百分率) × V 反总]÷(500× V 样÷ V 样总)

=0.04×抑制百分率÷(1-抑制百分率)

V 反总: 反应体系总体积, 0.2mL; V 样: 加入反应体系中样本体积, 0.01mL;

# Gelatins® 江蓝纯®

V 样总:加入提取液体积,1 mL; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 500:细胞或细菌总数,500万。