Solarbio®
LIFE SCIENCES

Tel: 400-968-6088 Fax: 010-56371281

Http://www.solarbio.com

超氧化物歧化酶(SOD)活性检测试剂盒说明书

可见分光光度法

注意:本产品试剂有所变动,请注意并严格按照该说明书操作。

货号: BC0170 **规格:** 50T/24S

产品组成:使用前请认真核对试剂体积与瓶内体积是否一致,有疑问请及时联系索莱宝工作人员。

试剂名称	规格	保存条件
提取液	液体 60 mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂一	液体 15 mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂二	液体 160 μL×1 支	2-8℃保存
试剂三	液体 11 mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂四	液体 0.5mL×1 支	2-8℃保存

溶液的配制:

- 1、 试剂二: 使用前先离心再吹打混匀。根据样本量将试剂二用蒸馏水稀释 10 倍后使用, 当天用完。
- 2、 试剂四: 根据样本量将试剂四用蒸馏水稀释 5 倍后使用, 当天用完。

产品说明:

SOD(EC 1.15.1.1)是一种广泛存在于生物体内的金属酶,是重要的氧自由基清除剂,能催化超氧化物阴离子发生歧化作用,生成 H_2O_2 和 O_2 。SOD 不仅是超氧化物阴离子清除酶,也是 H_2O_2 主要生成酶,在生物抗氧化系统中具有重要作用。

通过黄嘌呤及黄嘌呤氧化酶反应系统产生超氧阴离子 (O_2^-) , O_2^- 可还原氮蓝四唑生成蓝色甲臜,后者在 560nm 处有吸收; SOD 可清除 O_2^- ,从而抑制了甲臜的形成;反应液蓝色越深,说明 SOD 活性愈低,反之活性越高。

注意:实验之前建议选择 2-3 个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

需自备的仪器和用品:

可见分光光度计、台式离心机、可调式移液器、1mL 玻璃比色皿、研钵/匀浆器、细胞超声破碎仪、冰和蒸馏水。

操作步骤:

一、样本处理(可适当调整待测样本量,具体比例可以参考文献)

- 1. 细菌或细胞样本: 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200W,超声3s,间隔10s,重复30次),8000g4℃离心10min,取上清,置冰上待测。
- 2. 组织样本: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;8000g4°C离心10min,取上清,置冰上待测。
- 3. 血清(浆)样本:直接检测。

二、测定步骤

- 1. 分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 560nm,蒸馏水调零。
- 2. 测定前将试剂一、三和四 37℃(哺乳动物)或 25℃(其它物种)水浴 5min 以上。
- 3. 样本测定(在EP管中加入下列试剂)

试剂名称(μL)	测定管	对照管	空白管 1	空白管 2
样 本	90	90	-	-
试剂一	240	240	240	240
试剂二	60	-	60	-
试剂三	180	180	180	180
蒸馏水	400	460	490	550
试剂四	30	30	30	30

充分混匀,37℃水浴 30min 后,置于 1mL 玻璃比色皿测定 560nm 下的吸光度,分别记为 A 测定、A 对照、A1 空白、A2 空白,计算 Δ A 测定=A 测定-A 对照, Δ A 空白=A1 空白-A2 空白。如底部有沉淀,混匀后再行测定。(空白管 1 和空白管 2 各只需做 1~2 管,每个样本有一个对照管)

三、 SOD 活性计算

1、抑制百分率的计算: 抑制百分率=(ΔA 空白- ΔA 测定) ÷ ΔA 空白× 100%

尽量使样本的抑制百分率在 30-70%范围内,越靠近 50%越准确。如果计算出来的抑制百分率小于 30%或大于 70%,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,则需适当稀释样本;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或者提高操作表中样本体积,同时减少相同的蒸馏水体积。

- 2、SOD 酶活性单位:在上述黄嘌呤氧化酶偶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。
- 3、SOD 酶活性计算:
 - (1) 血清(浆) **SOD** 活性(U/mL)=[抑制百分率÷(1-抑制百分率)×V 反总]÷V 样×F =11.11×抑制百分率÷(1-抑制百分率)×F
 - (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-抑制百分率)×V 反总]÷(V 样×Cpr)×F =11.11×抑制百分率÷(1-抑制百分率)÷Cpr×F

B.按样本质量计算

SOD 活性 (U/g 质量)=[抑制百分率÷(1-抑制百分率)×V 反总]÷(W×V 样÷V 样总)×F =11.11×抑制百分率÷(1-抑制百分率)÷W×F

C.按细菌或细胞数量计算

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)×F =0.022×抑制百分率÷(1-抑制百分率)×F

V 反总:反应体系总体积,1 mL; V 样:加入反应体系中样本的体积,0.09mL; 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,F:样本稀释倍数。

注意事项:

- 1、样本和试剂二使用时在冰上放置。
- 2、样本较多时,可按表格配制测定管工作液和对照管工作液(包含试剂一、(二)、三、蒸馏水),试剂四必须最后加入。
- 3、反应完成后,可能有沉淀生成,混匀后测定即可。

实验实例:

- 1、取 0.1g 绿萝叶片加入 1mL 提取液进行匀浆研磨,取上清之后按照测定步骤操作,测得计算 ΔA 测定=A 测定 -A 对照=0.532-0.085=0.447, ΔA 空白=A1 空白-A2 空白=0.853-0.002=0.851,抑制百分率=(ΔA 空白- ΔA 测定) $\div \Delta A$ 空白×100%=47.5%,按样本质量计算酶活得:
 - SOD 活性 (U/g 质量)= 11.11×抑制百分率÷(1-抑制百分率)÷W=100.5U/g 质量。
- 2、取 0.1g 小鼠肾脏加入 1mL 提取液进行匀浆研磨,取上清之后按照测定步骤操作,测得计算 ΔA 测定= A 测定 -A 对照=0.608-0.109=0.499, ΔA 空白=A1 空白-A2 空白=0.853-0.002=0.851,抑制百分率=(ΔA 空白- ΔA 测定) $\div \Delta A$ 空白× 100% =41.4%,按样本质量计算酶活得:
 - SOD 活性 (U/g 质量)= 11.11×抑制百分率÷(1-抑制百分率)÷W=78.5U/g 质量。
- 3、取 1000 万细胞,加入 1mL 提取液提取离心,之后再按照测定步骤操作,测得计算 ΔA 测定=A 测定-A 对照 =0.614-0.015=0.599, ΔA 空白=A1 空白-A2 空白=0.853-0.002=0.851,抑制百分率=(ΔA 空白- ΔA 测定) ÷ ΔA 空白× 100% =29.6%,按细菌或细胞数量计算酶活得:
 - SOD 活性 (U/10⁴ cell)=抑制百分率÷(1-抑制百分率)×V 反总 ÷(1000×V 样÷V 样总)=0.0046U/10⁴ cell。

相关发表文献:

- [1] Beibei Li, Yang Ding, Xiuli Tang, et al. Effect of L-Arginine on Maintaining Storage Quality of the White Button Mushroom (Agaricus bisporus). Food and Bioprocess Technology. April 2019; 12:563-574.(IF3.032)
- [2] Yanan Wang, Cheng zhen Liang, Zhigang Meng, et al. Leveraging Atriplex hortensis choline monooxygenase to improve chilling tolerance in cotton. Environmental and Experimental Botany. June 2019; 162: 364-373. (IF3.712)
- [3] Yang Yang,Li Jing,Wei Cong, et al. Amelioration of nonalcoholic fatty liver disease by swertiamarin in fructose-fed mice. Phytomedicine. June 2019;59. (IF4.18)
- [4] Siyang Yu,Bo Dong, Zhenfei Fang, et al. Knockdown of lncRNA AK139328 alleviates myocardial ischaemia/reperfusion injury in diabetic mice via modulating miR-204-3p and inhibiting autophagy. Journal of Cellular and Molecular Medicine. July 2018;(IF4.658)
- [5] Qilong Wang, Guosheng Xiao, Guoliang Chen, et al. Toxic effect of microcystin-LR on blood vessel development. Toxicological & Environmental Chemistry. February 2019;(IF3.547)

参考文献:

- [1] Spitz D R, Oberley L W. An assay for superoxide dismutase activity in mammalian tissue homogenates[J]. Analytical Biochemistry, 1989, 179(1):8-18.
- [2] Masayasu M, Hiroshi Y. A simplified assay method of superoxide dismutase activity for clinical use[J]. Clinica Chimica Acta, 1979, 92(3):337-342.

相关系列产品:

BC0190/BC0195 多酚氧化酶 (PPO) 活性检测试剂盒

BC0210/BC0215 苯丙氨酸解氨酶 (PAL) 活性检测试剂盒

BC0200/BC0205 过氧化氢酶 (CAT) 活性检测试剂盒

BC0090/BC0095 过氧化物酶 (POD) 活性检测试剂盒