

总抗氧化能力(DPPH 法)试剂盒说明书

微量法 100T/96S

注意：正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

研究意义：

测定对象中各种抗氧化物质和抗氧化酶等构成总抗氧化水平。在生物学、医学和药学研究中常常检测血浆、血清、唾液、尿液等各种体液，细胞或组织等裂解液、植物或中草药抽提液及各种抗氧化物(antioxidant)溶液的总抗氧化能力。

测定原理：

DPPH·为稳定的自由基，溶于甲醇，乙醇等极性溶剂中，在 515nm 处有最大吸收。向 DPPH·溶液中加入抗氧化剂时，会发生脱色反应，因此可用吸光度的变化并以 Trolox 作为对照体系量化抗氧化物质的抗氧化能力。

自备实验用品：

恒温水浴锅、低温离心机、酶标仪、96 孔板和蒸馏水。

试剂组成和配制：

提取液：液体 120mL×1 瓶，使用前预冷。

试剂一：液体 45mL×1 瓶，避光保存。

样品的制备：

(1) 血清、血浆、唾液或尿液等液体样品

血浆（制备时可以使用肝素或柠檬酸钠抗凝，不宜使用 EDTA 抗凝）4℃，5000rpm 离心 10min，取上清待测。血清、唾液或尿液样品直接用于测定，也可以-80℃冻存（不宜超过 30 d）后再测定。

(2) 组织样品

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，然后 10000g，4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

(3) 细胞样品

按照细胞数量（10⁴个）：提取液体积（mL）为 500~1000：1 的比例（建议 500 万细胞加入 1mL 提取液），冰浴超声波破碎（功率 200W，超声 3s，间隔 10s，重复 30 次）；10000g，4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

操作步骤：

1、酶标仪预热 30min，调节波长至 515nm。

2、操作表（在 EP 管中反应）

	空白管	测定管
提取液（ μL ）	20	
样品（ μL ）		20
试剂一（ μL ）	380	380
充分混匀，室温避光反应 20min，取 200 μL 至 96 孔板测定 515nm 吸光值， $\Delta A = A_{\text{空白}} - A_{\text{测定}}$		

注意：空白管只需测定一次。

总抗氧化能力计算公式：

1、以自由基清除率表示：

DPPH 自由基清除率 (%) = (A 空白 - A 测定) ÷ A 空白 × 100%

2、以标准曲线上获得的抗氧化剂 Trolox 的量表示：

标准曲线: $y = 0.7072x - 0.0081$ $R^2 = 0.9977$ x: Trolox 浓度(μmol/mL)
y: 吸光值差值 ΔA

单位定义: 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。

(1) 按样本质量计算

总抗氧化能力 (μmol Trolox/g 鲜重) = (ΔA + 0.0081) ÷ 0.7072 × V 样 ÷ (V 样 ÷ V 样总 × W)
= 1.414 × (ΔA + 0.0081) ÷ W

(2) 按样本蛋白浓度计算

总抗氧化能力 (μmol Trolox/mg prot) = (ΔA + 0.0081) ÷ 0.7072 × V 样 ÷ (V 样 ÷ V 样总 × Cpr)
= 1.414 × (ΔA + 0.0081) ÷ Cpr

(3) 按细胞计算

总抗氧化能力 (μmol Trolox/10⁴cell) = (ΔA + 0.0081) ÷ 0.7072 × V 样 ÷ (V 样 ÷ V 样总 × 细胞数量 (万个))
= 1.414 × (ΔA + 0.0081) ÷ 细胞数量 (万个)

(3) 按液体体积计算

总抗氧化能力 (μmol Trolox/mL) = (ΔA + 0.0081) ÷ 0.7072
= 1.414 × (ΔA + 0.0081)

V 样总: 加入提取液体积, 1 mL; V 样: 反应中样品体积, 20μL; W: 样品质量, g; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL

注意事项：

1. 尽量避免使用在酸性条件下呈红色或接近红色的试剂，否则对本试剂盒的检测结果产生干扰。
2. 样品中不宜添加 Tween、Triton 和 NP-40 等去垢剂和 DTT、巯基乙醇等影响氧化还原反应的还原剂。
3. 若液体样本为碱性，需要用提取液稀释至酸性后再检测。