

# 超氧化物歧化酶(Superoxide Dismutase, SOD)试剂盒说明书(WST-8 法) 分光光度法 50 管/48 样

## 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  $H_2O_2$  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。

# 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 $(O^{2-}), O^{2-}$ 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  $O^{2-}$ ,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。

#### 组成:

产品名称	SR010-50T/48S	Storage
提取液: 酸性提取液	60ml	4°C
试剂一: 液体	50ml	4℃避光
试剂二: 液体	300μ1	4℃避光
试剂三: 液体	100μ1	4°C
试剂四: 粉剂	2 瓶	4°C
试剂五: 液体	1.5ml	4°C
说明书	一份	

#### 自备仪器和用品:

分光光度计、离心机、移液器、1ml 玻璃比色皿、研钵、冰和蒸馏水

#### 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( $10^4$  个): 提取液体积(ml)为  $500\sim1000$ : 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°C离心 10min,取上清,置冰上待测。

最终解释权所有 © 伊势久 (江苏连云港) 生物科技有限责任公司, 保留一切权利







2、血清(浆)样品:直接检测。

### 测定步骤:

- 1、分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 450nm,蒸馏水调零。
- 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 250μl 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 300ul 试剂五溶解后再加入 4.7ml 蒸馏水溶解(溶解后一周内用完)。
- 5、样本测定(在1ml玻璃比色皿中依次加入下列试剂)

**			
试剂名 (μl)	测定管	对照管	
样本	50		
蒸馏水		50	
试剂三 (稀释后)	50	50	
工作液	800	800	
试剂四	100	100	

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 0.8-2。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

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: 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 抑制百分率)×V 反总]÷V 样

最终解释权所有 © 伊势久(江苏连云港)生物科技有限责任公司,保留一切权利







# =20×抑制百分率÷(1 - 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 – 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 – 抑制百分率)×V 反总]÷(W ×V 样÷V 样总) =20×抑制百分率÷(1 – 抑制百分率)÷W

## c.按细菌或细胞个数计算

SOD 活力(U/ $10^4$  cell)=[抑制百分率÷ $(1 - 抑制百分率) \times V$  反总]÷ $(500 \times V$  样÷V 样总) = $0.04 \times$  抑制百分率÷(1 - 抑制百分率)

V 反总: 反应体系总体积, 1ml; V 样: 加入反应体系中样本体积, 0.05ml; 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。



