

## 总抗坏血酸（TAA）含量测定试剂盒说明书

（货号：G0211F 分光法 48 样）

### 一、产品简介：

总抗坏血酸（TAA）包括还原型和脱氢型抗坏血酸,其中还原型抗坏血酸易被氧化为脱氢型抗坏血酸,后者与2,4-二硝基苯肼作用生成可溶于硫酸的红色脎,该红色物质在520nm下有最大吸收峰,进而计算得到总抗坏血酸（TAA）含量。

### 二、试剂盒的组成和配制：

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉剂 mg×1 瓶	4℃保存	用前甩几下或4℃离心使试剂落入试管底部,再加入25ml的25%硫酸,混匀,4℃保存。
标准品	粉剂 mg×1 支	4℃保存	若重新做标曲,则用到该试剂。

### 三、所需的仪器和用品：

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿（光径1cm）、浓硫酸、研钵冰、低温离心机、可调式移液器。

### 四、总抗坏血酸（TAA）含量测定：

建议正式实验前选取2个样本做预测定,了解本批样品情况,熟悉实验流程,避免实验样本和试剂浪费!

#### 1、样本制备：

##### ① 组织样本：

称取约0.3g组织(水分充足的样本取约0.5g组织),加入1mL提取液,进行冰浴匀浆。12000rpm,4℃离心10min,取上清,置冰上待测。

【注】:若增加样本,可按照组织质量(g):提取液体积(mL)为1:5~10的比例进行提取

##### ② 液体样本:直接检测。若浑浊,离心后取上清检测。

#### 2、上机检测：

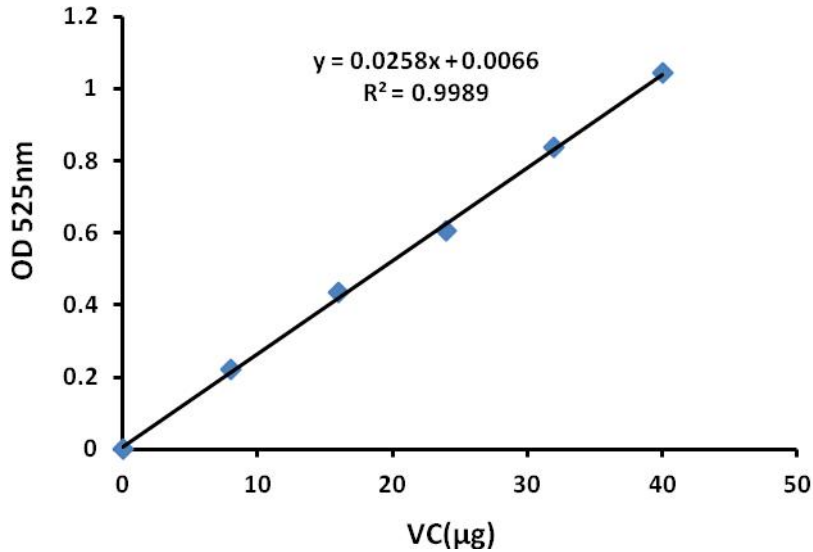
①可见分光光度计预热30min,调节波长到520nm,蒸馏水调零。

② 依次在EP管中依次加入：

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
样本	80	80
试剂一	240	
38℃ (恒温培养箱或水浴锅), 孵育3小时		
试剂一		240
85%硫酸 (务必在冰上缓慢加入)	560	560
混匀,室温25℃静置20min(准确时间)。液体全部转移至1mL玻璃比色皿中,于520nm处分别读取A值, $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ (每个测定管需要一个对照管)		

### 五、结果计算：

1、标准曲线方程： $y = 0.0258x + 0.0066$ , x是标准品VC质量(μg), y是ΔA。



## 2、按蛋白浓度计算

$$\text{TAA } (\mu\text{g}/\text{mg prot}) = [(\Delta A - 0.0066) \div 0.0258] \div (\text{Cpr} \times V1) \times D = 484.5 \times (\Delta A - 0.0066) \div \text{Cpr} \times D$$

## 3、按样本质量计算

$$\text{TAA } (\mu\text{g} / \text{g 鲜重}) = [(\Delta A - 0.0066) \div 0.0258] \div (W \times V1 \div V) \times D = 484.5 \times (\Delta A - 0.0066) \div W \times D$$

## 4、按液体体积计算

$$\text{TAA } (\mu\text{g} / \text{mL}) = [(\Delta A - 0.0066) \div 0.0258] \div V1 \times D = 484.5 \times (\Delta A - 0.0066) \times D$$

V----加入提取液体积，1 mL；

V1----加入反应体系中上清液体积，0.02mL；

W----样品质量（g）；

D----稀释倍数，若没有稀释即为1；

Cpr----上清液蛋白质浓度，mg/mL；建议使用本公司的BCA蛋白含量检测试剂盒。

附：标准曲线制作过程：

- 1 制备标准品母液（0.5mg/mL）：向标准品中加入2mL蒸馏水，充分溶解，（母液需在两天内用且-20℃保存）。
- 2 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品：0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5. mg/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 依据测定管1的加样体系操作，根据结果即可制作标准曲线。