

## Hydroxyl free radical scavenging ability Kit

## 羟自由基清除能力试剂盒说明书

货号: G0125W | 方法: 微板法 | 规格: 96 样

## 一、产品简介:

Fenton 反应是最常见的产生羟自由基的化学反应,  $H_2O_2$  的量和 Fenton 反应产生的  $OH\cdot$  量成正比, Fenton 反应生成的羟自由基与水杨酸反应, 生成物在 510nm 处有特殊吸收。采用固定反应时间法, 根据测试物在 510nm 处吸光度值的大小来判断测试物清除羟自由基的能力。

## 二、试剂盒的组分与配制:

试剂名称	规格	保存要求	
试剂一	粉体 mg×3 支	4°C 保存	临用前甩几下使试剂落入底部, 每支再加 4mL 蒸馏水溶解备用。
试剂二	粉体×3 瓶	4°C 保存	临用前甩几下使试剂落入底部, 每瓶再加 4mL 无水乙醇, 充分溶解备用。
试剂三	液体 0.15mL×1 支	4°C 保存	临用前甩几下或离心使试剂落入底部, 取 60μL 至新的容器中, 再加 6mL 蒸馏水溶解备用, 一周内用完。

## 三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、天平、水浴锅、离心机、研钵、可调式移液器、冰、蒸馏水。

## 四、羟自由基清除能力测定:

建议选取 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 0.1g 样本 (若是干样可取 0.02-0.05g), 加入 1mL 的 80%乙醇 (自备) 进行匀浆, 匀浆后转入 2mL 离心管中; 于 50°C, 200-300W 条件下超声提取 30min (间隔 5min 振荡混匀一次)。若有损耗需用 80%乙醇定容至 1mL, 12000rpm 室温离心 10min, 取上清待测。
- ② 细菌/细胞样本: 先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取约 500 万细菌或细胞加入 1mL 的 80%乙醇 (自备), 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); 12000rpm 4°C 离心 10min, 取上清, 置冰上待测。
- ③ 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 酶标仪预热 30min, 调节波长至 510nm。
- ② 不同样本清除能力不一, 可先选取 2 个样本做检测, 若 A 测定-A 对照接近零, 需对样本进行稀释 (用提取液稀释即可) 后再检测, 或降低样本加样量 (如减至 20μL, 蒸馏水相应增加)。
- ③ 在 EP 管中依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管	对照管	空白 (仅做一次)
试剂一	50	50	50
试剂二	50	50	50
样本	50	50	
蒸馏水	200	250	250

试剂三	50		50
混匀，37°C反应 20min（准确时间），若测定管和对照管有浑浊现象，可于 8000rpm 室温下离心 5min，取 200μL 澄清液体转移至 96 孔板内，立即于 510nm 处读取各管吸光值 A。			

注意：本操作流程适用于绝大多数常规样本检测，实验条件可根据实际样本状态适度微调；针对特殊类型样本，我司技术支持可提供专属优化建议。

## 五、结果计算：

$$\text{羟自由基清除率(\%)} = [A_{\text{空白}} - (A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}})] \div A_{\text{空白}} \times 100\%$$