

## Dehydroascorbate Reductase (DHAR) Kit

### 脱氢抗坏血酸还原酶 (DHAR) 试剂盒说明书

货号: G0212W48 | 方法: 微板法 | 规格: 48 样

#### 一、产品简介:

脱氢抗坏血酸还原酶 (DHAR, EC 1.8.5.1) 又名谷胱甘肽脱氢酶 (抗坏血酸) (Glutathione Dehydrogenase (ascorbate)), 存在于叶绿体、线粒体和细胞质中, 是 AsA-GSH 循环中重要的酶, 对维持细胞中抗坏血酸还原能力有重要作用。

DHAR 催化 GSH 还原 DHA 生成 AsA 和 GSSG, 本试剂盒通过在 265nm 下检测 AsA 的生成速率来计算 DHAR 的酶活性大小。

#### 二、试剂盒组成和配制:

| 试剂名称 | 规格          | 保存要求     | 备注  |
|------|-------------|----------|---|
| 提取液  | 液体 60mL×1 瓶 | 4°C 保存   |   |
| 试剂一  | 液体 10mL×1 瓶 | 4°C 保存   |   |
| 试剂二  | 粉剂 mg×1 支   | 4°C 保存   | 用前甩几下或 4°C 离心使试剂落入试管底部, 再每支加 1.1mL 蒸馏水充分溶解, 用不完的试剂分装后 -20°C 保存。 |
| 试剂三  | 粉剂 mg×1 支   | -20°C 保存 | 用前甩几下或 4°C 离心使试剂落入试管底部, 再每支加 1.1mL 蒸馏水充分溶解, 用不完的试剂分装后 -20°C 保存。 |

#### 三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板 (UV 板)、低温离心机、可调式移液器、研钵、冰。

#### 四、脱氢抗坏血酸还原酶 (DHAR) 活性测定:

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: 取约 0.1g 组织, 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆。12000rpm, 4°C 离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

【注意】若样本颜色较深 (如植物叶片), 可引起起始值 A1 值较大如超过 2, 可在样本制备过程中增加除色素步骤: 取约 0.2g 组织 (水分充足的样本可取 1g), 加入 90% 乙醇冰浴匀浆, 12000rpm, 4°C 离心 10min, 弃掉色素较深的上清液; 以上除色素步骤重复 2 次。最后向离心得到的沉淀中加入 1mL 提取液, 混匀或再次冰浴匀浆, 12000rpm, 4°C 离心 10min, 取上清置冰上待测。

② 液体样本: 直接测定。若浑浊, 离心后取上清检测。

##### 2、上机检测:

① 打开酶标仪, 设置温度 25°C, 调节波长到 265nm。

② 试剂一在 25°C 水浴锅中预热 20min。在 96 孔 UV 板中依次加入:

| 试剂名称 (μL) | 测定管 |
|-----------|-----|
| 样本        | 10  |
| 试剂一       | 150 |
| 试剂二       | 20  |
| 试剂三       | 20  |

轻轻混匀，25°C条件下，在 265nm 处，10s  
和 3min10s 分别读值，相应记为 A1 和 A2，  
 $\Delta A=A2-A1$ 。

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：

### 1、按蛋白浓度计算：

活性定义：25°C条件下，每毫克蛋白每分钟还原生成 1nmol AsA 为 1 个酶活单位。

$$\text{DHAR}(\text{nmol}/\text{min}/\text{mg prot})=(\Delta A \div \epsilon \div d \times V2 \times 10^9) \div (\text{Cpr} \times V1) \div T=246 \times \Delta A \div \text{Cpr}$$

### 2、按样本质量计算：

活性定义：25°C条件下，每克样本每分钟还原生成 1nmol AsA 为 1 个酶活单位。

$$\text{DHAR}(\text{nmol}/\text{min}/\text{g 鲜重})=\Delta A \div \epsilon \div d \times V2 \times 10^9 \div (W \times V1 \div V) \div T=246 \times \Delta A \div W$$

### 3、按液体体积计算：

活性定义：25°C条件下，每毫升样本每分钟还原生成 1nmol AsA 为 1 个酶活单位。

$$\text{DHAR}(\text{nmol}/\text{min}/\text{mL})=\Delta A \div \epsilon \div d \times V2 \times 10^9 \div V1 \div T=246 \times \Delta A$$

$\epsilon$  ---AsA 在 265nm 处摩尔吸光系数为  $5.42 \times 10^4 \text{ L}/\text{mol}/\text{cm}$ ；

$d$  ---96 孔板光径，0.5 cm；

$V$  ---提取液体积，1 mL；

$V2$  ---反应体系总体积， $200\mu\text{L}=2 \times 10^{-4} \text{ L}$ ；

$V1$  ---加入样本体积， $10\mu\text{L}=0.01\text{mL}$ ；

$W$ ---样品质量，g；

$T$ ---反应时间，3min；

$\text{Cpr}$ ---上清液蛋白浓度，mg/mL，建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。