

## 总抗氧化能力 (ABTS 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：

ABTS 法是使用最广泛的间接检测方法，可用于亲水性和亲脂性物质抗氧化能力测定。ABTS 经氧化后生成稳定的蓝绿色阳离子自由基  $ABTS^+$ ，能溶于水相或酸性乙醇介质中，在 734nm 处有最大吸收。被测物质加入  $ABTS^+$ 溶液后，所含抗氧化成分能与  $ABTS^+$ 发生反应而使反应体系褪色。在 734nm 检测吸光度的变化，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，4℃保存。

试剂一：液体 24mL×1 瓶，4℃避光保存。

试剂二：粉剂×2 瓶，4℃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（ $10^4$  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 734nm。

2、工作液的配置：临用前取试剂二一瓶，加入 11mL 试剂一，震荡混匀 20min 后，静置，取上清使用。（注意，现配现用）

3、操作表（在 EP 管中反应）

	空白管	测定管
提取液 ( $\mu\text{L}$ )	10	
样品 ( $\mu\text{L}$ )		10
工作液 ( $\mu\text{L}$ )	190	190

充分混匀，10min 内测定 734nm 吸光值， $\Delta A = A_{\text{空白}} - A_{\text{测定}}$

注意：空白管只需测定一次，吸取工作液时不要吸到底部沉淀，若 A 测定小于 0.4，需用提取

液稀释后检测。

总抗氧化能力计算公式：

1、以自由基清除率表示：

ABTS 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：  $y = 0.7021x - 0.0012$        $R^2 = 0.9985$       x: Trolox 浓度(μmol/mL)  
y: 吸光值差值 ΔA

单位定义: 以标准曲线上获得的抗氧化剂 Trolox 的量来表示样本的 ABTS 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 + 0.0012) ÷ 0.7021 × V 样 ÷ (V 样 ÷ V 样总 × W) = 1.424 × (ΔA + 0.0012) ÷ W

(2) 按样本蛋白浓度计算

总抗氧化能力 (μmol Trolox/mg prot) = (ΔA + 0.0012) ÷ 0.7021 × V 样 ÷ (V 样 ÷ V 样总 × Cpr) = 1.424 × (ΔA + 0.0012) ÷ Cpr

(3) 按细胞计算

总抗氧化能力 (μmol Trolox/10<sup>4</sup>cell) = (ΔA + 0.0012) ÷ 0.7021 × V 样 ÷ (V 样 ÷ V 样总 × 细胞数量 (万个))  
= 1.424 × (ΔA + 0.0012) ÷ 细胞数量 (万个)

(3) 按液体体积计算

总抗氧化能力 (μmol Trolox/mL) = (ΔA + 0.0012) ÷ 0.7021 = 1.424 × (ΔA + 0.0012)

V 样总: 加入提取液体积, 1 mL; V 样: 反应中样品体积, 10μL; W: 样品质量, g; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL

注意事项:

1. 尽量避免使用在中碱性条件下呈蓝色或接近蓝色的试剂, 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。

