

羟自由基清除能力检测试剂盒（可见分光光度法）

注意：正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

产品货号：BA1254

产品规格：50管/48样

产品简介：

羟自由基作用于体内蛋白质、核酸、脂类等生物分子，造成细胞结构和功能受损，进而导致体内代谢紊乱引起疾病。羟自由基清除能力是样品抗氧化能力的重要指标之一，在抗氧化类保健品和药品研究中得到广泛应用。

H_2O_2/Fe^{2+} 通过Fenton反应产生羟自由基，将邻二氮菲- Fe^{2+} 水溶液中 Fe^{2+} 氧化为 Fe^{3+} ，导致536nm吸光度下降，样品对536nm吸光度下降速率的抑制程度，反映了样品清除羟自由基的能力。

产品内容：

提取液：液体50mL×1瓶，4°C保存。

试剂一：液体8mL×1瓶，4°C避光保存。

试剂二：液体20mL×1瓶，4°C保存。

试剂三：液体5mL×1瓶，4°C保存。

试剂四：液体5mL×1瓶，4°C避光保存。

需自备的仪器和用品：

恒温水浴锅、可见分光光度计、1mL玻璃比色皿和蒸馏水。

操作步骤：

一、样品的制备：

(1) 组织样品的制备：称取约0.1g组织，加入1mL提取液进行冰浴匀浆；10000g 4°C离心10min，取上清，置冰上待测。

(2) 血清、果汁等液体样品可直接测定。

(3) 提取物（或者药物）可配制成一定浓度，如5mg/mL。

二、测定步骤：

1、分光光度计预热30min以上，调节波长至536nm，蒸馏水调零。

3、操作表：

	空白管	对照管	测定管
试剂一 (μ L)	0.15	0.15	0.15
试剂二 (μ L)	0.4	0.4	0.4
试剂三 (μ L)	0.1	0.1	0.1
立即混匀，防止局部颜色过浓			
样品 (μ L)			0.25
试剂四 (μ L)		0.1	0.1
H ₂ O (μ L)	0.35	0.25	
混匀、37°C，60min。10000rpm，离心10min，之后蒸馏水调零，立即测定A536。空白管、对照管和测定管的吸光值分别记为A空、A对和A测。对照管和空白管只测一次。			

三、计算公式：

$$\text{羟自由基清除率D\%} = (A_{\text{测}} - A_{\text{对}}) \div (A_{\text{空}} - A_{\text{对}}) \times 100\%$$

注意事项：

为了比较不同样品羟自由基清除能力，对于同一批样品必须加入等量的样品，血清、组织匀浆、果汁等液体样品加入同样体积，提取物（或者药物）配制成同样浓度。



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司

Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址：上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话：400-611-0007 13671551480

Q Q：807961520

邮箱：saintbio@126.com

<http://www.saint-bio.com>