

## 超氧化物歧化酶（Superoxide Dismutase, SOD）试剂盒说明书（WST-8 法）

微量法 100 管/96 样

**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

### 测定意义：

SOD (EC 1.15.1.1) 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中，催化超氧化物阴离子发生歧化作用，生成 H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 和 O<sub>2</sub>。SOD 不仅是超氧化物阴离子清除酶，也是 H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 主要生成酶，在生物抗氧化系统中具有重要作用。

### 测定原理：

通过黄嘌呤及黄嘌呤氧化酶反应系统产生超氧阴离子(O<sub>2</sub><sup>-</sup>)，O<sub>2</sub><sup>-</sup>可与 WST-8 反应产生水溶性染料甲臜，后者在 450nm 处有吸收；SOD 可清除 O<sub>2</sub><sup>-</sup>，从而抑制了甲臜的形成；反应液黄色越深，说明 SOD 活性愈低，反之活性越高。

### 需自备的仪器和用品：

酶标仪、离心机、移液器、96 孔板、研钵、冰和蒸馏水

### 试剂的组成和配制：

提取液：液体 100mL×1 瓶，4℃保存；

试剂一：液体 20mL×1 瓶，4℃避光保存；

试剂二：液体 150 μL×1 支，4℃避光保存；

试剂三：液体 100 μL×1 支，4℃保存；

试剂四：粉剂×2 瓶，4℃保存。

### 粗酶液提取：

1、细菌、细胞或组织样品的制备：

细菌或培养细胞：先收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；按照细菌或细胞数量（10<sup>4</sup> 个）：提取液体积（mL）为 500~1000: 1 的比例（建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液），超声波破碎细菌或细胞（冰浴，功率 20% 或 200W，超声 3s，间隔 10s，重复 30 次）；8000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

组织：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。8000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

2、血清（浆）样品：直接检测。

#### 测定步骤：

- 1、 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 450nm。
- 2、 试剂三的稀释：将试剂三用蒸馏水稀释 50 倍，用多少配多少。（试剂三和蒸馏水 1: 49 稀释。）
- 3、 工作液配制：在试剂一加入 100 μL 试剂二，充分混匀。配好的试剂 4℃避光可保存一周。（若一次性测定样本较少，可按照实际用量将试剂一和试剂二按照 20mL: 0.1mL 的比例混匀配制）
- 4、 将一瓶试剂四用 5mL 蒸馏水溶解（溶解后一周内用完）。
- 5、 样本测定（在 96 孔板中依次加入下列试剂）

| 试剂名称 (μL) | 测定管 | 对照管 |
|-----------|-----|-----|
| 样本        | 10  |     |
| 蒸馏水       |     | 10  |
| 试剂三（稀释后）  | 10  | 10  |
| 工作液       | 160 | 160 |
| 试剂四       | 20  | 20  |

充分混匀，室温静置 30min 后，450nm 处测定各管吸光值 A。

#### 注意事项：

- 1、试剂三为酶，不可冷冻，使用时在冰上放置。

2、对照管只需要做一管。

3、SOD 为什么有的样本测定管大于对照管，对照管数值在什么范围？

对照管的范围是 0.4-1。对照管吸光值过低可能是（1）试剂三活性低，可以适当减少稀释倍数（2)没有按顺序加试剂；（3）反应时间不够，可以延长反应时间（反应时间 30min 可以延长到 40min）。对照管吸光值过高可能是试剂三未按操作说明书稀释相应倍数。若出现测定管大于对照管，可能是样本中杂质的影响太大，为了降低杂质的影响一般将样本提取上清液用蒸馏水或提取液稀释 10 倍后再测，通常可以使测定正常。计算公式中乘以相应稀释倍数。

#### SOD 活性计算：

##### 1、抑制百分率的计算

$$\text{抑制百分率} = (A_{\text{对照管}} - A_{\text{测定管}}) \div A_{\text{对照管}} \times 100\%$$

尽量使样本的抑制百分率在 10-90% 范围内。如果计算出来的抑制百分率小于 10% 或大于 90%，则通常需要调整加样量后重新测定。如果测定出来的抑制百分率偏高，则需将样本用提取液适当稀释；如果测定出来的抑制百分率偏低，则需重新准备浓度比较高的待测样本。

##### 2、SOD 酶活性单位：

3、在上述黄嘌呤氧化酶耦联反应体系中抑制百分率为 50% 时，反应体系中的 SOD 酶活力定义为一个酶活力单位(U/mL)。

##### 3、SOD 酶活性计算：

(1) 血清(浆)SOD 活性(U/mL)=[抑制百分率 ÷ (1-抑制百分率) × V<sub>反总</sub>] ÷ V<sub>样</sub>=20 × 抑制百分率 ÷ (1-抑制百分率)

(2) 组织、细菌或培养细胞 SOD 活力计算：

###### a.按样本蛋白浓度计算

SOD 活性(U/mg prot)=[抑制百分率 ÷ (1-抑制百分率) × V<sub>反总</sub>] ÷ (V<sub>样</sub> × C<sub>pr</sub>)

=20 × 抑制百分率 ÷ (1-抑制百分率) ÷ C<sub>pr</sub> 需要另外测定，建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒。

###### b.按样本鲜重计算

SOD 活性(U/g 鲜重)=[抑制百分率 ÷ (1-抑制百分率) × V<sub>反总</sub>] ÷ (W × V<sub>样</sub> ÷ V<sub>样总</sub>)=20 × 抑制百分率 ÷ (1-抑制百分率) ÷ W

###### c.按细菌或细胞个数计算

SOD 活力(U/10<sup>4</sup> cell)=[抑制百分率 ÷ (1-抑制百分率) × V<sub>反总</sub>] ÷ (500 × V<sub>样</sub> ÷ V<sub>样总</sub>)



$$=0.04 \times \text{抑制百分率} \div (1 - \text{抑制百分率})$$

V 反总：反应体系总体积，0.2mL; V 样：加入反应体系中样本体积，0.01mL;

V 样总：加入提取液体积，1 mL; Cpr: 样本蛋白质浓度，mg/mL ; W: 样本质量，g; 500: 细胞或细菌总数，500 万。