

## 羟自由基清除能力测定试剂盒说明书

### 分光光度法 50 管/48 样

**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。

**测定意义：**

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。

**测定原理：**

$H_2O_2 / Fe^{2+}$  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。

**自备实验用品：**

可见分光光度计、恒温水浴锅、1mL 玻璃比色皿和蒸馏水。

**试剂组成和配制：**

提取液：液体 50 mL×1 瓶，4℃保存。

试剂一：液体 16mL×1 瓶，4℃避光保存。

试剂二：液体 8 mL×1 瓶，4℃避光保存。

试剂三：液体 16mL×1 瓶，4℃保存。

试剂四：液体 9mL×1 瓶，4℃保存。

**样品的制备：**

- 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，然后 10000g，4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。
- 血清、果汁等液体样品可直接测定。
- 提取物（或者药物）可配制成一定浓度，如 5 mg/mL。

**操作步骤：**

- 分光光度计预热 30min，调节波长至 536nm，蒸馏水调零。
- 工作液配制：使用之前按照每管试剂一：试剂二：试剂三=300:150:300 ( $\mu L$ ) 的比例配制，用多少配多少，混匀。
- 在 EP 管中加入如下试剂

	空白管	对照管	测定管
工作液 ( $\mu L$ )	750	750	750
混匀，防止局部颜色过浓			
样品 ( $\mu L$ )			150
试剂四 ( $\mu L$ )		150	150
$H_2O$ ( $\mu L$ )	300	150	

混匀、37℃保温 60min，8000g 25℃离心 5min，吸取 1mL 于 1mL 玻璃比色皿中测定 536nm 处吸光值，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。

**注意：**空白管和对照管只需测定一次。

**计算公式：**

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

$A_{空}$ 、 $A_{对}$ 、 $A_{测}$ ：空白管、对照管和测定管的吸光值。

**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。