

(本试剂盒仅供体外研究使用,不用于临床诊断!)

# 活性氧测定试剂盒 Reactive Oxygen Species (ROS) Assay Kit

产品货号: BC00009

产品规格: 100T

#### 使用前请仔细阅读说明书。如果有任何问题,请通过以下方式联系我们:

☑邮箱 (销售) order@enkilife.cn

☑邮箱(技术支持) tech@enkilife.cn

**@公司电话** 027-87002838



订阅微信公众号 获取更多技术 信息及前沿动态

保质期: 请见试剂盒外包装标签。

技术支持: 为了更好地给您提供服务, 联系时请告知产品外包装标签上批号。

## 基本信息

产品中文名称	活性氧测定试剂盒		
产品英文名称	Reactive Oxygen Species (ROS) Assay Kit		
检测方法	Fluorescent		
样品类型	细胞 (包括贴壁细胞、悬浮细胞)		
检测类型	Cell-based (quantitative)		
检测仪器及波长	荧光酶标仪 (测定 488 nm 激发波长和 525 nm 发射波长的荧光值。)		
流式细胞仪(设置激发波长为 488 nm, 检测波长 525 nm, DCF 的荧头			
	和 FITC 非常相似,可以用 FITC 的参数设置检测 DCF,检测时细胞数量可选		
	10 <sup>4</sup> -10 <sup>5</sup> )		
	激光共聚焦显微镜		

## 产品简介

活性氧(Reactive Oxygen Species,简称 ROS)是一类具有高反应活性的含氧物种,包括氧的一电子产物氧负离子( $O^{2-}$ )、二电子产物过氧化氢( $H_2O_2$ )、三电子产物羟基自由基( $OH^-$ )和一氧化氮等。活性氧在生物体内扮演着复杂的角色,从正常生理功能的调节到疾病的发生发展都与之密切相关。

# 产品特点

★ 本底低, 灵敏度高, 线性范围宽, 使用方便。

## 检测原理

活性氧测定试剂盒是一种利用荧光探针 DCFH-DA 进行活性氧检测的试剂盒。探针 DCFH-DA 本身没有荧光,可以自由穿过细胞膜,进入细胞内后,可以被细胞内的酯酶水解生成 DCFH。而 DCFH 不能通透细胞膜,从而使探针很容易被装载到细胞内。细胞内的活性氧可以氧化无荧光的 DCFH 生成有荧光的 DCF。检测 DCF的荧光就可以知道细胞内活性氧的水平。

## 产品组分

对于 6 孔板培养的细胞,本试剂盒可进行 100-500 次检测。

编号	产品名称	规格 (100T-500T)	保存方式
试剂一	DCFH-DA (10mM)	0.1ml	-20℃, 避光, 开瓶后 4℃保存, 6 个月有效。
试剂二	活性氧阳性对照 (Rosup, 50mg/ml)	1ml	-20℃, 避光, 开瓶后 4℃保存, 6 个月有效。

## 保存条件

未拆封的试剂盒可在 -20℃保存 6 个月。

## 操作流程

#### 1. 装载探针

对于刺激时间较短(通常为 2 小时以内)的细胞,先装载探针,后用活性氧阳性对照或自己感兴趣的药物刺激细胞。对于细胞刺激时间较长(通常为 6 小时以上)的细胞,先用活性氧阳性对照或自己感兴趣的药物刺激细胞,后装载探针。

- (1) 原位装载探针(本方法仅适用于贴壁培养细胞)
  - A. 按照 1:1000 用无血清培养液稀释 DCFH-DA, 使终浓度为 10 微摩尔/升。
  - B. 去除细胞培养液,加入适当体积稀释好的 DCFH-DA。加入的体积以能充分盖住细胞为宜,通常对于六孔板的一个孔加入稀释好的 DCFH-DA 不少于 1 毫升。
  - C. 37°C 细胞培养箱内孵育 20 分钟。
  - D. 用无血清细胞培养液洗涤细胞三次,以充分去除未进入细胞内的 DCFH-DA。
- (2) 收集细胞后装载探针
  - A. 按照 1:1000 用无血清培养液稀释 DCFH-DA, 使终浓度为 10 微摩尔/升。
  - B. 细胞收集后悬浮于稀释好的 DCFH-DA 中, 细胞浓度为一百万至二千万/毫升。
  - C. 37°C 细胞培养箱内孵育 20 分钟。每隔 3-5 分钟颠倒混匀一下,使探针和细胞充分接触。
  - D. 用无血清细胞培养液洗涤细胞三次,以充分去除未进入细胞内的 DCFH-DA。

#### (3) 阳性对照的使用说明

- A. 直接用活性氧阳性对照或自己感兴趣的药物刺激细胞,或把细胞等分成若干份后刺激细胞。
- B. 阳性对照可以按照 1:1000 的比例使用。例如装载好探针的细胞共 1 毫升,可以加入 1 微升的阳性对照刺激。
- C. 通常刺激后 20-30 分钟内可以观察到非常显著的活性氧水平升高。对于不同的细胞,活性氧阳性对照的效果可能有较大的差别。如果在刺激后 30 分钟内观察不到活性氧的升高,可以适当提高活性氧阳性对照的浓度。如果活性氧升高得过快,可以适当降低活性氧阳性对照的浓度。
- D. 活性氧阳性对照(Rosup)仅仅用于作为阳性对照的样品,并不是在每个样品中都需加入活性氧阳性对照。

#### 2. 检测

(1) 对于原位装载探针的样品

可以用激光共聚焦显微镜直接观察,或收集细胞后用荧光分光光度计、荧光酶标仪或流式细胞仪检测。

(2) 对于收集细胞后装载探针的样品

可以用荧光分光光度计、荧光酶标仪或流式细胞仪检测,也可以用激光共聚焦显微镜直接观察。

#### 3. 参数设置

使用 488nm 激发波长,525nm 发射波长,实时或逐时间点检测刺激前后荧光的强弱。DCF的荧光光谱和 FITC 非常相似,可以用 FITC 的参数设置检测 DCF。

#### 4. 其它说明

对于某些细胞,如果发现没有刺激的阴性对照细胞荧光也比较强,可以按照 1:2000-1:5000 稀释 DCFH-DA,使装载探针时 DCFH-DA 的浓度为 2-5 微摩尔/升。

探针装载的时间也可以根据情况在 15-60 分钟内适当进行调整。

## 注意事项

- 1. 探针装载后,一定要洗净残余的未进入细胞内的探针,否则会导致背景较高。
- 2. 探针装载完毕并洗净残余探针后,可以进行激发波长的扫描和发射波长的扫描,以确认探针的装载情况是否良好。
- 3. 尽量缩短探针装载后到测定所用的时间(刺激时间除外),以减少各种可能的误差。
- 4. 本产品仅限于专业人员的科学研究用,不得用于临床诊断或治疗,不得用于食品或药品,不得存放于普通住宅内。