

(本试剂盒仅供体外研究使用，不用于临床诊断!)

总超氧化物歧化酶活性测定试剂盒(WST-8 法)
Total Superoxide Dismutase (T-SOD)
Activity Assay Kit (WST-8 Method)

产品货号: BC00014

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

🌐 网址 www.enkilife.cn



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	总超氧化物歧化酶活性测定试剂盒(WST-8 法)
产品英文名称	Total Superoxide Dismutase (T-SOD) Activity Assay Kit (WST-8 Method)
检测方法	Colorimetric
样品类型	血清、全血、红细胞抽提物、细胞、组织
检测类型	Enzyme activity
检测仪器及波长	酶标仪（420-480 nm，最佳检测波长为 450 nm）

产品简介

总 SOD 活性检测试剂盒(WST-8 法)是一种基于 WST-8 的显色反应，通过比色来检测细胞、组织或其它样品中 SOD 即超氧化物歧化酶活性的试剂盒。

超氧化物歧化酶(Superoxide Dismutase, SOD)能催化超氧化物阴离子发生歧化作用，生成过氧化氢(H₂O₂)和氧气(O₂)，是生物体内一种重要的抗氧化酶。目前有多种 SOD 活性测定法，其中 NBT(氮蓝四唑)法由于使用方便而被广泛使用。但 NBT 法产生的甲臞染料水溶性差，易和被还原的黄嘌呤氧化酶相互作用，抑制百分率达不到 100%等，从而使检测的灵敏度和精确度受到影响；细胞色素 C 法也是一种常用来检测 SOD 活性的方法，但细胞色素 C 其氧化活性高，易受样品中的还原剂干扰，另外该方法需要连续测定吸光度值，对于 SOD 的检测灵敏度比较低，并且不太适合大批量样本的检测；WST-1 法和 WST-8 法类似，相较上述方法更为先进。本试剂盒采用了目前测定 SOD 方法中稳定性更好、灵敏度更高的 WST-8 法，可以检测出低至 0.5U/ml 的 SOD。

产品特点

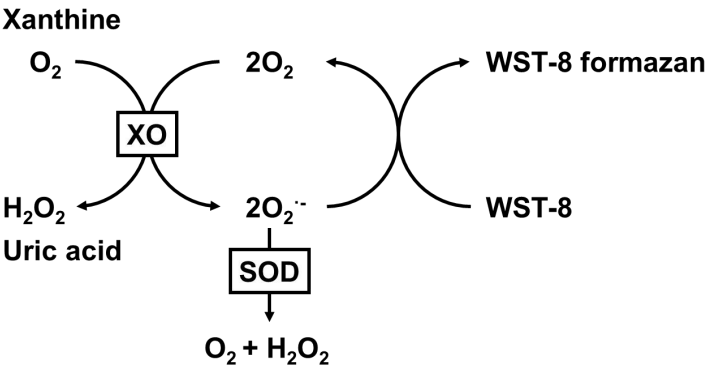
- ★ 方法学优势：
- WST-8 的反应产物是稳定的水溶性产物，可以通过单个时间点的吸光度检测来测定 SOD 酶活力，适合高通量筛选研究；WST-8 法测定 SOD 酶活力时，最大抑制百分率可以接近 100%，并且可以不受一些常见的干扰因素的干扰，使检测效果比其它的一些常见方法显著改善。

- 本试剂盒的性能优于同类产品总 SOD 活性检测试剂盒(NBT 法)。
- 本产品的用途与同类产品总 SOD 活性检测试剂盒(NBT 法)相同，等量 SOD 导致的吸光度变化值显著大于 NBT 法，线性范围更宽。

★ **便捷：**本试剂盒提供的 SOD 样品制备液能直接裂解细胞，无需匀浆，操作更加便捷。

检测原理

WST-8 可以和黄嘌呤氧化酶(Xanthine Oxidase, XO)催化产生的超氧化物阴离子(O_2^-)反应产生水溶性的甲臍染料(formazan dye)。由于 SOD 能催化超氧化物阴离子发生歧化作用，所以该反应步骤可以被 SOD 所抑制，因此 SOD 的活性与甲臍染料的生成量成负相关，从而通过对 WST-8 产物的比色分析即可计算 SOD 的酶活力。本试剂盒的原理图如下所示：



产品组分

编号	产品名称	规格 (100T)	保存方式
试剂一	SOD 样品制备液	50ml	-20℃
试剂二	SOD 检测缓冲液	50ml	-20℃
试剂三	WST-8	800μl	-20℃, 避光
试剂四	酶溶液	100μl	-20℃
试剂五	反应启动液 (16X)	150μl	-20℃
	96 孔酶标板	1 板	RT
	96 孔覆膜	2 张	RT

保存条件

未拆封的试剂盒可在 -20℃保存 12 个月。

实验前准备

• 样品处理

1. 细胞样品

对于贴壁细胞，吸净细胞培养液，用 4℃或冰浴预冷的 PBS 或生理盐水洗涤一遍，按照每 100 万细胞加入 100-200 微升的比例加入本试剂盒提供的 SOD 样品制备液，适当吹打以充分裂解细胞；对于悬浮细胞，600g 离心 5 分钟收集细胞，用 4℃或冰浴预冷的 PBS 或生理盐水洗涤一遍，按照每 100 万细胞加入 100-200 微升的比例加入 SOD 样品制备液，适当吹打，以充分裂解细胞。4℃约 12,000g 离心 3-5 分钟，取上清作为待测样品。

2. 组织样品

动物用生理盐水(0.9% NaCl, 含有 0.16mg/ml 肝素钠)灌流清除血液后获取组织样品。取适量的组织样品，按照每 10mg 组织加入 100 微升 SOD 样品制备液的比例在 4℃或冰浴进行匀浆(可以使用玻璃匀浆器或各类常见电动匀浆器)。4℃约 12,000g 离心 3-5 分钟，取上清作为待测样品。

3. 血浆或红细胞样品

用抗凝管收集血液，颠倒混匀。4℃ 600g 离心 10 分钟，移取上清至另一新的 1ml 离心管中，适量生理盐水稀释后即可作为血浆样本进行检测。红细胞样品可以参考步骤(1)悬浮细胞样品的制备方法。

• 样品稀释

1. 上述样品准备完毕后可以用 EnkiLife 生产的蛋白浓度测定试剂盒(BCA 法)(BC00006)测定蛋白浓度。通常 10-20 μg 蛋白的细胞或组织匀浆液样品中的 SOD 平均活力约 1 个活力单位左右(不同细胞和组织的差异会比较大，该活力范围仅作为初步的参考)。每种样品准备 20-100 μg 蛋白量通常已经足够用于后续检测。

2. 根据蛋白浓度和预计的蛋白使用量，用本试剂盒提供的 SOD 检测缓冲液适当稀释样品。

例如,小鼠肝脏组织 10%匀浆液(组织和匀浆液的重量比为 1:10)上清,通常需要稀释 10-100 倍。准备好的样品如果当天测定,可以冰浴保存;如果当天不能完成测定,可以-70℃冻存,但建议尽量当天完成测定。

• 试剂盒的准备工作

1. WST-8/酶工作液的配制

按照每个反应 160μl 的体积配制适量的 WST-8/酶工作液。均匀混合 151μl SOD 检测缓冲液、8μl WST-8 和 1μl 酶溶液,即可配制成 160μl WST-8/酶工作液。根据待检测样品(包括标准品)的数量,配制适量的 WST-8/酶工作液。具体配制方法可以参考下表。配制好的 WST-8/酶工作液 4℃或冰浴保存,可以在当天使用,但建议尽量现配现用。注意:由于酶溶液的用量较少且易沉降,必须注意在使用前先轻轻离心一下,然后适当混匀后再使用。

待测样品数量	1	10	20	50
SOD 检测缓冲液(μl)	151	1510	3020	7550
WST-8(μl)	8	80	160	400
酶溶液(μl)	1	10	20	50
WST-8/酶工作液(μl)	160	1600	3200	8000

2. 反应启动工作液的配制

把试剂盒中的反应启动液(16X)融解后混匀,按照每 1μl 反应启动液(16X)加入 15μl SOD 检测缓冲液的比例进行稀释,混匀后即为反应启动工作液。根据待检测样品(包括标准品)的数量,配制适量的反应启动工作液。配制好的反应启动工作液 4℃或冰浴保存,可以在当天使用,但建议尽量现配现用。

3. (可选做)SOD 标准品准备

需自备 SOD 标准品,用本试剂盒提供的 SOD 样品制备液(当样品用试剂盒提供的 SOD 样品制备液制备时)或 SOD 检测缓冲液(当样品为血液等无需处理的样品时)将 SOD 标准品用对半稀释法稀释至如下系列浓度: 100U/ml, 50U/ml, 25U/ml, 12.5U/ml, 6.25U/ml。在随后的检测中各取 20 微升,参考样品进行检测。SOD 标准品的检测效果参考图 2。说明:

为避免稀释后 SOD 酶活性的下降，SOD 标准品宜现稀释现使用；本试剂盒对于 SOD 的检测并不需要 SOD 作为标准品，但可以使用 SOD 标准品作为阳性对照或作为对 SOD 活性定量的参考。

操作流程

1. 请参考下表使用 96 孔板设置样品孔和各种空白对照孔。并按下表依次加入待测样品和其它各种溶液。加入反应启动工作液后充分混匀。

	样品(Sample)/标准品	空白对照 1(Blank1)	空白对照 2(Blank2)	空白对照 3(Blank3)
待测样品	20μl	--	--	20μl
SOD 检测缓冲液	--	20μl	40μl	20μl
WST-8/酶工作液	160μl	160μl	160μl	160μl
反应启动工作液	20μl	20μl	--	--

注意：

- 如果样品没有颜色并且也不含有抗氧化物，空白对照 3 可不作。
- 注意：加入反应启动工作液后反应即会开始，可以在低温操作或用排枪操作以减小各孔间因加入反应启动工作液的时间先后差异而导致的误差。

2. **反应：**37℃孵育 30 分钟。

3. **检测：**在 450nm 测定吸光度。如无 450nm 滤光片，可以使用 420-480nm 的滤光片。可以选择设定 600nm (或 600nm 以上，如 650nm)作为参比波长(也称参考波长)，450nm 吸光度的读数扣除参比波长的吸光度读数即可作为实测读数。

结果计算

1. 抑制百分率的计算

如果样品有颜色或含有抗氧化物质，参考如下计算公式计算抑制百分率：

$$\text{抑制百分率} = \frac{(A_{\text{空白对照1}} - A_{\text{空白对照2}}) - (A_{\text{样品}} - A_{\text{空白对照3}})}{A_{\text{空白对照1}} - A_{\text{空白对照2}}} \times 100\%$$

如果样品没有颜色并且也不含有抗氧化物，则参考如下计算公式计算抑制百分率：

$$\text{抑制百分率} = \frac{A_{\text{空白对照1}} - A_{\text{样品}}}{A_{\text{空白对照1}} - A_{\text{空白对照2}}} \times 100\%$$

如果计算出来的抑制百分率小于 10%或大于 90%，则通常需要把该样品重新测定。尽量使样品的抑制百分率在 10-90%范围内。如果测定出来的抑制百分率偏高，则需适当稀释样品；如果测定出来的抑制百分率偏低，则需重新准备浓度较高的待测样品。

2. SOD 酶活力单位的定义

在上述黄嘌呤氧化酶偶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(unit 或 U)。注意：SOD 的活力单位的定义方式有很多种，不同的活力单位需根据其定义的不同进行适当换算。

3. SOD 酶活力的计算：

SOD 酶活力的计算公式如下：

$$\text{待测样品中SOD酶活力单位} = \left(\frac{\text{抑制百分率}}{1 - \text{抑制百分率}} \right) \text{ units}$$

例如，当抑制百分率为 50%时，待测样品中 SOD 酶活力单位 = 50% / (1 - 50%) units = 1 unit；当抑制百分率为 60%时，待测样品中 SOD 酶活力单位 = 60% / (1 - 60%) units = 1.5 units。

4. 如果样品为细胞或组织的匀浆液，可以根据样品的蛋白浓度和稀释倍数，将 SOD 活力单位换算为 U/g 或 U/mg 蛋白。如果样品为红细胞抽提液，可以根据血红蛋白含量，可换算为 U/克血红蛋白或 U/毫克血红蛋白。

注意事项

1. 待测样品-70℃可保存 1 个月。需注意反复冻融会导致 SOD 部分失活。
2. 一个试剂盒如果不能在 3 次内使用完毕，其中的 WST-8 需要在首次使用时适当分装，以避免反复冻融导致的检测效果下降。
3. 标准品稀释时所用的稀释液应尽量与样品一致。在计算样品中实际的酶活力时注意是否进行过稀释，如有稀释还应该乘以稀释倍数。

4. 抗氧化物会对本试剂盒的检测产生干扰，例如 0.1mM ascorbic acid, 5mM GSH 都会使测定出来的吸光度显著升高。此时尽管样品没有颜色，如果设置了空白对照 3，就可以消除样品中的抗氧化物的干扰。

5. 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。

6. 本试剂盒无需绘制标准曲线即可得到检测结果。如果用户需要且自行准备 SOD 标准品(本试剂盒不提供)，也可采用标准曲线法计算 SOD 酶活力。标准曲线法的参考方案为：可以先使用本试剂盒绘制 SOD 标准品的抑制百分率曲线（如图 2C 所示），然后根据样品检测到的抑制百分率对比标准品的抑制百分率曲线计算出样品中的 SOD 酶活力单位。

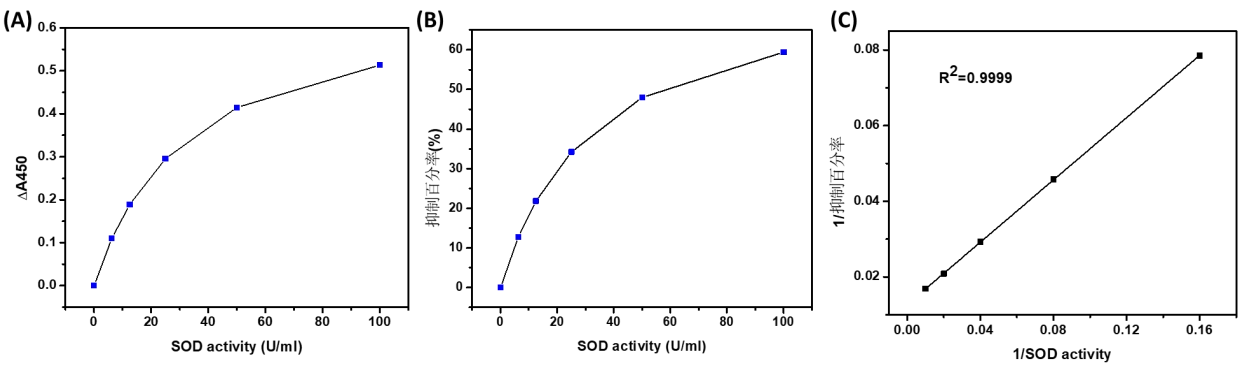


图 2. 本试剂盒对 SOD 标准品的检测效果。A) 纵坐标 ΔA_{450} 为孵育 30 分钟后，空白对照 1 与 SOD 标准品孔的吸光度差值。B) SOD 酶活力和 ΔA_{450} (图 A)及抑制百分率(图 B)呈非线性关系。C) 1/SOD 酶活力和 1/抑制百分率成线性关系，可以作为标准曲线。图中数据仅作参考，实际测定获得的标准曲线的斜率和截距可能会因具体反应条件的不同和上图有较明显的差别。

7. 如果条件许可，使用本试剂盒时也可以使用动力学方法检测 SOD 的酶活力。通常在步骤 3a 后可以 37°C 孵育同时在 450nm 连续测定吸光度 30 分钟。根据 30 分钟内的吸光度变化的斜率计算出抑制百分率：

$$\text{抑制百分率} = \frac{(\text{斜率}_{\text{空白对照1}} - \text{斜率}_{\text{空白对照2}}) - (\text{斜率}_{\text{样品}} - \text{斜率}_{\text{空白对照3}})}{\text{斜率}_{\text{空白对照1}} - \text{斜率}_{\text{空白对照2}}} \times 100\%$$

其余的计算方法同上述非动力学的计算方法。动力学方法的检测和计算更加精确一些，但检测起来相对要麻烦一些。本试剂盒通常使用非动力学方法即可。