

## 还原型抗坏血酸（AsA）含量测定试剂盒说明书

### (分光法 48 样)

#### 一、产品简介：

抗坏血酸 AsA 又称维生素 C。是一种重要的抗氧化剂，在氧化还原代谢反应中起调节作用，抗坏血酸（AsA）与脱氢抗坏血酸（DHA）的比值（AsA/ DHA）是反映细胞氧化状态的另一个重要指标。

还原型抗坏血酸（AsA）把三价铁离子还原成二价铁离子，二价铁离子与红菲咯啉反应生成红色络合物，在 534nm 处有特征吸收峰，颜色深浅与还原型抗坏血酸含量成正比。

#### 二、试剂盒的组成和配制：

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 60mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂一	液体 15mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂二	A：液体 0.2mL×1 支 试剂瓶 B(空瓶)	4°C 保存	试剂二 B 液配制：临用前取 0.024mLA 液至试剂瓶 B 中，再加 4.976mL 无水乙醇，混匀备用。
试剂三	粉体 mg×1 瓶	4°C 保存	用前甩几下使粉体落入底部，再加 10mL 无水乙醇混匀溶解（该试剂难溶，可超声溶解）。
试剂四	液体 5mL×1 瓶	4°C 保存	溶液为淡黄色。
标准品	粉剂×2 支	4°C 保存	临用前：每支用前甩几下标准品管，使粉剂落入底部，再加入 1mL 试剂一混匀溶解，即得 5mg/mL，再用试剂一稀释 500 倍 (1:499) 为 0.01mg/mL 溶液即为标准液（现配现用）。

#### 三、所需的仪器和用品：

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）、研钵、冰、低温离心机、无水乙醇、可调式移液器和蒸馏水。

#### 四、还原型抗坏血酸（AsA）含量测定：

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定，了解本批样品情况，熟悉实验流程，避免实验样本和试剂浪费！

##### 1、样本制备：

###### ① 组织样本：

称取约 0.1g 组织(水分充足的果实样本取约 0.5g 组织或更多)，加入 1mL 预先预冷的提取液，进行冰浴匀浆，室温静置 10min 后，12000rpm，4°C 离心 10min，取上清，置冰上待测。

【注】：若增加样本，可按照组织质量 (g)：提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例进行提取

② 液体样本：直接检测。若浑浊，离心后取上清检测。

③ 细菌/细胞样本：

先收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；取 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液，在 4°C 或冰浴进行匀浆(使用各类常见电动匀浆器或超声破碎)。4°C 约 12,000rpm

离心 10min，取上清作为待测样品。

**【注】：**若增加样本量，可按照细菌/细胞数量( $10^4$ ):提取液(mL)为 500~1000:1 的比例进行提取。

## 2、上机检测：

- ① 可见分光光度计预热 30 min，调节波长到 534nm，蒸馏水调零。
- ② 叶片类样本直接检测即可，果肉类样本一般需先稀释 10 倍再检测（可按照加样表操作时加入 30 $\mu$ L 样本，试剂一增加为 420 $\mu$ L）。
- ③ 依次在 EP 管中依次加入：

试剂名称 ( $\mu$ L)	测定管	标准管 (仅做一次)	空白管 (仅做一次)
样本	300		
标准液		300	
提取液			300
试剂一	150	150	150
无水乙醇	150	150	150
试剂二 B 液	75	75	75
试剂三	150	150	150
试剂四	75	75	75
混匀，于 30°C 反应 60min 后，立即取全部澄清液体（若有沉淀需 8000rpm，室温离心 5min，取上清液）至 1mL 玻璃比色皿中，立即于 534nm 处读取各管吸光值 A。			

- 【注】**
- 1.若提取完的样本上清液有较强的背景色（如粉色，红色等），需增设一个样本自身对照：即对照管为 300 $\mu$ L 样本+150 $\mu$ L 试剂一+75 $\mu$ L 试剂二 B 液+375 $\mu$ L 无水乙醇，30°C 反应 60min 后，剩余步骤同测定管， $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ 。
  - 2.若测定管大于 0.8，可对样本进行稀释 D，或降低样本量 V1 则试剂一相应增加。则稀释倍数 D 或改变后的样本体积 V1 需代入公式重新计算。
  - 3.若  $A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}}$  的差值小于 0.01，可增加样本加样量 V1（如增至 0.45mL，则试剂一减至 0mL；或增至 0.6mL，则试剂一和无水乙醇均减至 0mL），或增加样本取样质量 W（如由 0.1g 增至 0.2g 或更多）。则改变后的 V1 和 W 需代入公式重新计算。

## 五、结果计算：

### 1、按样本质量计算：

$$\begin{aligned} AsA(\text{mg/g 鲜重}) &= [(A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}}) \div (A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}})] \times (C_{\text{标准}} \times V_{\text{标准}}) \div (W \times V_1 \div V) \times D \\ &= 0.01 \times (A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}}) \div (A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}) \div W \times D \end{aligned}$$

### 2、按液体体积计算：

$$\begin{aligned} AsA(\text{mg/mL}) &= [(A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}}) \div (A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}})] \times (C_{\text{标准}} \times V_{\text{标准}}) \div V_1 \times D \\ &= 0.01 \times (A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}}) \div (A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}) \times D \end{aligned}$$

### 3、按细菌/细胞数量计算：

$$\begin{aligned} AsA(\mu\text{g}/10^4 \text{ cell}) &= [(A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}}) \div (A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}})] \times (C_{\text{标准}} \times V_{\text{标准}}) \times 10^3 \div (500 \times V_1 \div V) \times D \\ &= 10 \times (A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}}) \div (A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}) \div 500 \times D \end{aligned}$$

V---加入提取液体积，1 mL；

V1---加入反应体系中上清液体积，0.3mL；

V 标准---加入标准液体积，0.3mL；

C 标准---标准液浓度，0.01mg/mL；

W---样品质量 (g)；

D---稀释倍数，若没有稀释即为 1；

500---细胞数量，万。