

DPPH 自由基清除能力检测试剂盒 **DPPH Free Radical Scavenging Ability Assay Kit**

















Catalog Number **AKAO020C** Storage Temperature **2-8°C** Size **120T/50S**

Visible Spectrophotometry

DPPH 自由基清除能力检测试剂盒

DPPH Free Radical Scavenging Ability Assay Kit

一、产品描述

DPPH 自由基是一种具有单电子、稳定的、以氮为中心的顺磁化合物,DPPH 自由基的稳定性来源于其三个苯环的 π-π 共轭作用和空间障碍,使得中间氮原子上的不成对电子无法成对,从而形成稳定的自由基,其褪色程度能够反映抗氧化物质的清除能力。DPPH 法作为抗氧化能力的重要评价指标之一,在抗氧化类食品、保健品及药品抗氧化活性的分析和筛选过程中具有广泛应用。

DPPH 自由基具有单电子,其有机溶液呈紫色,在515 nm 处具有特征吸收峰,当有抗氧化剂存在时,DPPH 自由基接受一个电子或氢原子,形成稳定的 DPPH-H 化合物,使溶液从紫色变为黄色,变色程度与其自由基清除活性呈定量关系,通过吸光度的变化即可表征 DPPH 自由基清除能力,并提供 Trolox 作为阳性对照量化抗氧化物质的清除能力。

二、产品内容

名称	试剂规格	储存条件	使用方法及注意事项		
提取液	液体 80 mL×1 瓶	4℃保存	-		
试剂一	液体 130 mL×1 瓶	4℃保存	-		
试剂二	粉剂×1 瓶	4℃避光保存	使用前加入6mL 试剂一充分溶解 (分装后-20℃可保存1个月,避免反复冻融)		
试剂三	粉剂×1 支	4℃保存	使用前加入 1 mL 提取液充分溶解 (即为 20 mmol/L Trolox 溶液)		

DPPH 工作液的制备(现用现配): 使用前根据使用量按照试剂一: 试剂二=20:1 的体积比配制, 充分混匀即为 DPPH 工作液, 配制后 4℃可保存 1 周。

注: 试剂二中加入试剂一后建议充分振荡或超声溶解, 确保粉剂已完全溶解无颗粒。

三、产品使用说明

测定过程中所需要的仪器和试剂: 可见分光光度计、1 mL 玻璃比色皿(光径 10 mm、狭缝 3 mm、体积 1.05 mL)、研钵/匀浆器、可调式移液器、台式离心机、恒温水浴、烘箱、30-50 目筛和蒸馏水。Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.



1.待测样本的制备(可根据预实验结果适当调整样本量及比例)

①组织样本:将新鲜组织样本置于 60℃烘箱烘干至恒重,研钵研碎(或粉碎机粉碎),过 30-50 目筛;称取 50 mg 处理后样本,加入 1 mL 提取液充分混匀,40℃浸提 30 min,10000 g 常温离心 10 min,取上清液即为待测样本,置于冰上待测。

②液体样本: 吸取 100 µL 液体样本加入 900 µL 提取液, 旋涡振荡充分混匀, 10000 g 常温离心 10 min, 取上清液即为待测样本, 置于冰上待测。

③提取物或者药物: 取适量提取物或药物, 使用提取液配制为一定浓度的待测样本。

2.测定步骤

①分光光度计预热 30 min 以上,调节波长至 515 nm,试剂一调零。

②Trolox 阳性对照(TR)的设置:若需要 Trolox 阳性对照量化关系,建议将试剂三(20 mmol/L Trolox 溶液)使用**提取液**稀释至 0.8、0.6、0.4、0.2、0.1、0.05 mmol/L 即为 Trolox 稀释液;注:若需要清除率约为 100%的阳性对照,建议将试剂三使用提取液配制至大于 0.8 mmol/L 的 Trolox 稀释液。

序号	A	1	2	3	4	5	6
稀释前浓度(mmol/L)	20	2.0	2.0	2.0	0.4	0.2	0.1
Trolox 溶液体积(μL)	100	200	150	100	200	200	200
提取液体积(μL)	900	300	350	400	200	200	200
稀释后浓度(mmol/L)	2.0	0.8	0.6	0.4	0.2	0.1	0.05

③在离心管中依次加入下列试剂:

ा का	测定管	对照管	TR 管	空白管	
试剂	(μL)	(μL)	(μL)	(μL)	
待测样本	50	50	-	-	
Trolox 稀释液	-	-	50	-	
提取液	-	-	-	50	
试剂一	-	950	-	-	
DPPH 工作液	950	-	950	950	

充分混匀, 室温避光准确反应 30 min

吸光值测定:将反应液置于 1 mL 玻璃比色皿中,测定 515 nm 处吸光值,记为 A 测定、A 对照、A TR 和 A 空白。注:每个样本均需设一个对照管,各浓度 TR 管和空白管只需测定 1-2 次。

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.

3.DPPH 自由基清除能力计算

①待测样本自由基清除率计算公式

$$DPPH$$
 自由基清除率 (D_s %) = $\frac{A \, \text{空白-} (A \, \text{测定-A 对照})}{A \, \text{空白}} \times 100\%$

②Trolox 阳性对照组自由基清除率计算公式

DPPH 自由基清除率
$$(D_{TR}\%) = \frac{(A 空白-A TR)}{A 空白} \times 100\%$$

4.Trolox 量化曲线的建立

以 0.8、0.6、0.4、0.2、0.1、0.05 mmol/L Trolox 稀释液浓度为横坐标(x), 以其对应的 DPPH 自由基清除率(D_{TR} %)为纵坐标(y),绘制标准曲线,即可得到线性方程 y=kx+b,将样本 DPPH 自由基清除率(D_{S} %)带入公式中得到 x (mmol/L),即为待测样本 DPPH 清除能力的 Trolox 等效量化值。

四、注意事项

- ①样品提取过程建议在冰上完成操作,且提取后应当天完成测定;
- ②若待测样本 DPPH 自由基清除率 (Ds%) 大于 90%, 建议将待测样本使用**提取液**稀释后再进行测定; 若待测样本 DPPH 自由基清除率 (Ds%) 小于 5%, 建议适当增加烘干样本质量或液体样本体积重新提取后再进行测定, 计算时相应修改;
- ③不同样本 DPPH 自由基清除能力可能相差较大,若需要比较不同样本的 DPPH 自由基清除能力,建议对于同一批植物样本加入等量的样本,液体样本加入相同体积,提取物或者药物配制为相同浓度;将样本根据预实验结果进行适当调整,比较同样浓度(相同稀释倍数)的清除率大小;
- ④为保证结果准确且避免试剂损失,测定前请仔细阅读说明书(以实际收到说明书内容为准),确认试剂储存和准备是否充分,操作步骤是否清楚,且务必取2-3个预期差异较大的样本进行预测定,过程中问题请您及时与工作人员联系。

For Research Use Only. Not for Use in Diagnostic Procedures.

boxbio

Manufactured and Distributed by

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd. Liandong U Valley, Tongzhou District, Beijing, China

TEL: 400-805-8228

E-MAIL: techsupport@boxbio.cn

Copyright © 2020 Boxbio, All Rights Reserved.

















