# 总抗坏血酸(TAA)含量测定试剂盒说明书

(微板法 96 样)

## 一、产品简介:

总抗坏血酸(TAA)包括还原型和脱氢型抗坏血酸,其中还原型抗坏血酸易被氧化为脱氢型抗坏血酸,后者与2,4一二硝基苯肼作用生成可溶于硫酸的红色脎,该红色物质在520nm下有最大吸收峰,进而计算得到总抗坏血酸(TAA)含量。

## 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 110mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉剂 mg×1 瓶	4℃保存	用前甩几下或 4℃离心使试剂落入试管底部, 再加入 15ml 的 25%硫酸,混匀,4℃保存。
标准品	粉剂 mg×1 支	4℃保存	若重新做标曲,则用到该试剂。

## 三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、浓硫酸、研钵冰、低温离心机、可调式移液器和蒸馏水。

## 四、总抗坏血酸(TAA)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 0.3g 组织(水分充足的样本取约 0.5g 组织),加入 1mL 提取液,进行冰浴匀浆。 12000rpm, 4 ℃ 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。

#### 2、上机检测:

- ① 酶标仪预热 30 min, 调节波长到 520 nm。
- ② 依次在 96 孔板中或 EP 管中依次加入:

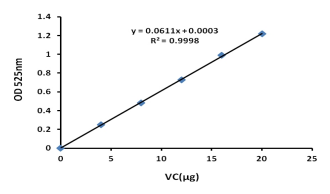
试剂名称(μL)	测定管	对照管			
样本	20	20			
试剂一	60				
38℃(恒温培养箱,若用96孔板,则需用板子或保鲜膜遮盖,					
防止水分蒸发), 孵育 3 小时					
试剂一		60			
85%硫酸	140	140			
(务必在冰上缓慢加入)	140				

混匀,室温 25℃静置 20min (准确时间)。液体全部转移至 96 孔板中,于 520nm 处分别读取 A 值,

 $\Delta A=A$  测定-A 对照(每个测定管需要一个对照管)

### 五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.0611x + 0.0003, x 是标准品 VC 质量 (μg), y 是 ΔA。



### 2、 按蛋白浓度计算

TAA( $\mu$ g/mg prot) =[( $\triangle$ A-0.0003) ÷0.0611]÷(Cpr×V1)×D=818×( $\triangle$ A-0.0003)÷Cpr×D 3、按样本质量计算

TAA (μg /g 鲜重) =[( $\triangle$ A-0.0003)  $\div$ 0.0611] $\div$ (W×V1 $\div$ V) ×D = 818×( $\triangle$ A-0.0003) $\div$ W×D 4、按液体体积计算

TAA ( $\mu$ g /mL) =[( $\triangle$ A-0.0003)  $\div$ 0.0611] $\div$ V1×D =818×( $\triangle$ A-0.0003) ×D

V----加入提取液体积, 1 mL;

V1----加入反应体系中上清液体积, 0.02mL;

Cpr----上清液蛋白质浓度, mg/mL; 建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。

W----样品质量 (g);

D----稀释倍数, 若没有稀释即为1。

#### 附:标准曲线制作过程:

- 1 制备标准品母液 (1mg/mL): 向标准品中加入 1mL 蒸馏水, 充分溶解, (母液需在两天内用且-20℃保存)。
- 2 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1. mg/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 依据测定管的加样体系操作,根据结果即可制作标准曲线。