

## 抗坏血酸（AsA）活性检测试剂盒说明书

产品货号	产品名称	包装规格	测定方法
AYFA8-M48	抗坏血酸(AsA)试剂盒	48T	微量法
AYFA8-M96		96T	

### 一、测定意义：

AsA 又称维生素 C。AsA 是辅酶、自由基清除剂、电子共体/受体和草酸盐与酒石酸盐生物合成的底物等。作为植物细胞中最重要的抗氧化剂，AsA 在保护叶绿体免于氧化损伤起着举足轻重的作用，也是衡量农作物产品品质的重要指标之一。

### 二、测定原理：

本法用  $\text{Fe}^{3+}$  与抗坏血酸迅速作用生成  $\text{Fe}^{2+}$ ，后者再与啡罗啉显色反应，可以测定样本中维生素 C 的含量。

### 三、试剂组成：

试剂名称	试剂装量(48T)	试剂装量(96T)	保存条件
提取液	液体 60 mL×1 瓶	液体 110 mL×1 瓶	2~8°C保存
试剂一	液体 16 mL×1 瓶	液体 20 mL×1 瓶	2~8°C保存
试剂二	液体 3 mL×1 瓶	液体 6 mL×1 瓶	2~8°C保存
试剂三	液体 6 mL×1 瓶	液体 12 mL×1 瓶	2~8°C保存
试剂四	液体 3 mL×1 瓶	液体 6 mL×1 瓶	2~8°C保存
标准品	粉剂×1 支	粉剂×1 支	2~8°C保存
	临用前在每支粉剂中加入 10mL 试剂一配制成 1mg/mL 的标准液备用。		

### 四、操作步骤：

#### 样本前处理

1、组织：取一定量植物组织擦净水分及杂质，剪碎后放入研钵，加入液氮，研磨成粉状后转移出来，然后准确称重，按照组织质量(g)：提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液），旋涡混匀抽提 3-5 分钟或者使用组织破碎仪冰浴提取，8000g，4°C离心 10min，取上清，置冰上待测。

2、细菌/细胞：按照细胞数量(10<sup>4</sup> 个)：提取液体积(mL)为 500~1000: 1 的比例（建议 500 万细胞加入 1mL 提取液），冰浴超声波破碎细胞（功率 200W，超声 3 秒，间隔 7 秒，总时间 5min）；然后 10000g，4°C离心 10min，取上清置于冰上待测。

3、血清（浆）等液体样本：直接测定。若有浑浊请离心后取上清待测。

#### 测定步骤

- 1、酶标仪预热30min 以上， 调节波长至500nm。
- 2、测定前将配制好的1mg/mL标准液用试剂一稀释成50、25、12.5、6.25、3.125、1.5625μg/mL的标准液待用。
- 3、取50μL样本于离心管中，加入50μL试剂一，重复混匀，10000g，4°C离心10min，取上清液待测。
- 4、操作表（96孔板）：

试剂名称	测定管	标准管	空白管
试剂一（μL）	-	-	20
不同浓度标准液（μL）	-	20	-
上清液（μL）	20	-	-
试剂二（μL）	50	50	50
试剂三（μL）	100	100	100
试剂四（μL）	50	50	50
充分混匀，37°C温浴20min，在波长500nm处读取吸光度值，分别记为A 测定、A 标准、A 空白，计算ΔA 测定=A 测定-A 空白，ΔA 标准=A 标准-A 空白。			

## 五、AsA 含量的计算：

以吸光度值ΔA 标准为横坐标，抗坏血酸浓度为纵坐标，绘制标准曲线。将ΔA 测定代入标准曲线得到样本中抗坏血酸浓度为 y(μg/mL)。

### 1、按样本蛋白浓度计算：

$$\text{AsA}(\mu\text{g/mL}) = y \div C_{\text{pr}}$$

### 2、按样本质量计算：

$$\text{AsA}(\mu\text{g/mL}) = y \div (V_{\text{样总}} \div W)$$

V<sub>样总</sub>: 加入提取液体积，1 mL;

C<sub>pr</sub>: 样本蛋白质浓度, mg/mL;

W: 样本质量, g;

## 六、注意事项：

1、不同样本抗化血酸含量相差较大，若ΔA 大于0.6时，建议将样本稀释后测定；如果ΔA 过小时，可以适当加大样本量后重新测定，注意同步修改公式。

2、