

## 脱氢抗坏血酸还原酶 (dehydroascorbate reductase) 试剂盒说明书

(货号: ADS-F-VC007 紫外法 48 样)

### 一、产品简介:

脱氢抗坏血酸还原酶(DHAR, EC 1.8.5.1)又名谷胱甘肽脱氢酶(抗坏血酸)(Glutathione Dehydrogenase (ascorbate))，存在于叶绿体、线粒体和细胞质中，是 AsA-GSH 循环中重要的酶，对维持细胞中抗坏血酸还原能力有重要作用。

DHAR 催化 GSH 还原 DHA 生成 AsA 和 GSSG，本试剂盒通过在 265nm 下检测 AsA 的生成速率来计算 DHAR 的酶活性大小。

### 二、试剂盒组成和配制:

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 30mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	粉剂 1 瓶	4°C保存	用前甩几下或 4°C离心使试剂落入试管底部，再加 4.4mL 蒸馏水溶解。
试剂三	粉剂 1 瓶	-20°C保存	用前甩几下或 4°C离心使试剂落入试管底部，再加 4.2mL 蒸馏水溶解。

### 三、所需的仪器和用品:

紫外分光光度计、1mL 石英比色皿（光径 1cm）、低温离心机、可调式移液器、研钵

### 四、脱氢抗坏血酸还原酶 (DHAR) 活性测定:

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:

取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液，进行冰浴匀浆。12000rpm, 4°C离心 10min, 取上清，置冰上待测。

**【注意】** 若样本颜色较深（如植物叶片），可引起起始值 A1 值较大如超过 2，可在样本制备过程中增加除色素步骤：取约 0.2g 组织（水分充足的样本可取 1g），加入 90%乙醇冰浴匀浆，12000rpm, 4°C离心 10min，弃掉色素较深的上清液；以上除色素步骤重复 2 次。最后向离心得到的沉淀中加入 1mL 提取液，混匀或再次冰浴匀浆，12000rpm, 4°C离心 10min，取上清置冰上待测。

##### ② 液体样本：直接测定。若浑浊，离心后取上清检测。

#### 2、上机检测:

##### ① 紫外分光光度计预热 30 min，调节波长到 265nm，蒸馏水调零。

##### ② 试剂一在 25°C水浴锅中预热 20 min。

##### ③ 在 1mL 石英比色皿（光径 1cm）中依次加入：

试剂名称 (μL)	测定管
样本	40
试剂一	600
试剂二	80
试剂三	80
轻轻混匀，25°C条件下，在 265nm 处，10s 和 3min10s 分别读值，相应记为 A1 和 A2，	

$$\Delta A = A_2 - A_1$$

- 【注】1.若 $\Delta A$  值小于 0.01，可适当延长反应时间 T（如由 3min10s 延长到 10min10s 或更长时间读取 A2）。或适当加大样本量 V1（如 40 $\mu L$  增至 80 $\mu L$ ，则试剂一相应减少），则改变后的 T 和 V1 需代入公式重新计算。  
2.若起始值 A 太大如超过 2（如颜色较深的植物叶片，一般色素较高，则起始值相对会偏高），可对叶片进行除色素处理（参考样本制备阶段注意事项）或适当减少样本加样量 V1（如由 40 $\mu L$  减至 20 $\mu L$ ，则试剂一相应增加），则改变后的 V1 需代入公式重新计算。  
3.若上升趋势不稳定，可以每隔 10S 读取一次吸光值，选取一段线性上升的时间段来参与计算，相对应的 A 值也代入计算公式重新计算。

## 五、结果计算：

### 1、按蛋白浓度计算：

活性定义：25°C条件下，每毫克蛋白每分钟还原生成 1nmol AsA 为 1 个酶活单位。

$$DHAR(\text{nmol/min/mg prot}) = (\Delta A \div \epsilon \div d \times V2 \times 10^9) \div (Cpr \times V1) \div T = 123 \times \Delta A \div Cpr$$

### 2、按样本质量计算：

活性定义：25°C条件下，每克样本每分钟还原生成 1nmol AsA 为 1 个酶活单位。

$$DHAR(\text{nmol/min/g 鲜重}) = \Delta A \div \epsilon \div d \times V2 \times 10^9 \div (W \times V1 \div V) \div T = 123 \times \Delta A \div W$$

### 3、按液体体积计算：

活性定义：25°C条件下，每毫升样本每分钟还原生成 1nmol AsA 为 1 个酶活单位。

$$DHAR(\text{nmol/min/mL}) = \Delta A \div \epsilon \div d \times V2 \times 10^9 \div V1 \div T = 123 \times \Delta A$$

$\epsilon$  ---AsA 在 265nm 处摩尔吸光系数为  $5.42 \times 10^4 \text{ L/mol/cm}$ ;

d ---96 孔板光径，1cm;

V ---提取液体积，1 mL;

V2 ---反应体系总体积，800 $\mu L$ = $8 \times 10^{-4} \text{ L}$ ;

V1 ---加入样本体积，40 $\mu L$ =0.04mL;

W---样品质量，g;

T ---反应时间，3min;

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