

# 总抗坏血酸(TAA)含量测定试剂盒说明书

(货号: ADS-W-VC008 微板法 96 样 有效期: 6 个月)

# 一、指标介绍:

总抗坏血酸(TAA)包括还原型和脱氢型抗坏血酸,其中脱氢抗坏血酸被还原为还原型抗坏血酸,接着还原型抗坏血酸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和物,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,继而计算得出总抗坏血酸的含量。

## 二、试剂盒的组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意 <mark>事</mark> 项
提取液	液体 100mL×1 瓶	4℃保存	
试剂 a	液体 5mL×1 瓶	4℃避光保存	
试剂 b	液体 40mL×1 瓶	4℃保存	
试剂 c	液体 10mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 30mL×1 瓶	4℃保存	
		4℃保存	试剂二 B 液 <mark>配制</mark> :
<del>讨</del> 刻一	A: 液体×1 支		1. 临用前取出 0.047mLA 液至试剂瓶
试剂二	试剂瓶 B(空瓶)		B中,再加 9.953mL 无水乙醇,混匀备
			用;
			2. 保存周期与试剂盒有效期相同。
			1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手
			动 <mark>甩一</mark> 甩);
试剂三	粉体1瓶	4℃避光保存	2. 加入 13mL 无水乙醇混匀溶解(该
			试剂难溶,可超声溶解);
			3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂四	液体 5mL×1 瓶	4℃避光保存 1. 溶液为淡黄色;	1. 溶液为淡黄色;
ווייים ווייים	//X FT. 31112.11 //ILL	1 C延乃[[[[]]]]	2. 保存周期与试剂盒有效期相同。
	粉剂 2 支	4℃保存	每支:
标准品			1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim
			使试剂落入管底;
			2. 加入 1mL 试剂一混匀溶解,即得
			5mg/mL, 再用试剂—稀释 500 倍
			(1:499)为 0.01mg/mL 溶液即为标准
			液(现配现用)。

### 三、实验器材:

研钵(匀浆机)、冰盒(制冰机)、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、 96 孔板、离心管、酶标仪、**无水乙醇**、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

## 四、指标测定:

建议先选取 1-3 个差异大的样本(例如不同类型或分组)进行预实验,熟悉操作流程,根据预实验结果确定或调整样本浓度,以防造成样本或试剂不必要的浪费!

#### 1、样本提取:

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, 室温静提 10min 后, 12000rpm, 4℃离心 10min, 取上清, 置冰上待检。

【注】: 若增加样本,可按照组织质量(g): 试剂一体积(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、检测步骤:

- ① 酶标仪预热 30 min, 调节波长到 534nm。
- ② 取 0.1mL 上清液至新 EP 管中,加入 0.05mL 试剂 a 混匀,接着加入 0.4mL 试剂 b 混匀, (此时整体液体为中性:PH 为 7-8), 室温 (25℃)下反应 10min,之后再加 0.1mL 试剂 c 混匀 (此时整体液体为酸性:PH 为 1-2),此混合液为 TAA 待检液。
- ③ 依次在 EP 管中依次加入:

(山)	河宁答	标准管	空白管
试剂组分 (μL)	测定管	(仅做一次)	(仅做一次)
TAA 待检液	200		
标准液		200	
提取液			200
试剂一	100	100	100
无水乙醇	100	100	100
试剂二B液	50	50	50
试剂三	100	100	100
试剂四	50	50	50

混匀,于30℃反应 60min 后, **立即**取出 200µL 澄清液体 (若有沉淀需 8000rpm, 室温离心 5min, 取上清液)至 96 孔板中, **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 200 $\mu$ L 样本+100 $\mu$ L 试剂—+100 $\mu$ L 无水乙醇+50 $\mu$ L 试剂二 B 液+150 $\mu$ L 无水乙醇,30℃反应 60min 后,剩余步骤同测定管, $\Delta$ A=A 测定-A 对照。
  - 2.若测定管大于 1.5, 可对样本用试剂一进行稀释 D, 或降低样本量则试剂一相应增加。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 测定-A 空白的差值小于 0.01,可增加样本加样量 V1(如增至 0.3mL,则试剂一减至 0mL,或增至 0.4mL,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:

TAA (mg/g 鲜重)=[(A 测定-A 空白) ÷(A 标准-A 空白)] ×(C 标准×V 标准)÷(W×V1÷V) ×6.5×D =0.01 ×6.5×(A 测定-A 空白) ÷(A 标准-A 空白)÷W×D

# 2、按液体体积计算:

TAA (mg/mL)=[(A 测定-A 空白) ÷(A 标准-A 空白)] ×(C 标准×V 标准)÷V1×6.5×D =0.01×6.5×(A 测定-A 空白) ÷(A 标准-A 空白) ×D

#### 3、按蛋白浓度计算:

TAA (mg/mg prot)=[(A 测定-A 空白) ÷(A 标准-A 空白)] ×(C 标准×V 标准)÷(Cpr×V1÷V) ×6.5×D =0.01 ×6.5×(A 测定-A 空白) ÷(A 标准-A 空白)÷Cpr×D



V---加入提取液体积, 1 mL;

V1---TAA 待检液体积, 0.2mL;

V 标准---加入标准液体积,0.2mL;

C 标准---标准液浓度, 0.01mg/mL;

W---样品质量 (g);

6.5---样本上清液的稀释倍数;

D---稀释倍数, 若没有稀释即为1;

Cpr---蛋白浓度(mg/mL);建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。