

脱氢抗坏血酸（DHA）含量检测试剂盒（紫外分光光度法）

产品货号：BA1367

产品规格：50管/48样

产品简介：

AsA作为植物细胞一个重要生理指标，其AsA的含量、氧化还原状态(AsA/DHA比率)及其合成与代谢相关酶类活性的变化涉及植物对一系列环境胁迫的响应。DHA是AsA的可逆的氧化型，在生物体内，与抗坏血酸共同组成氧化还原系统，具有电子受体的作用。

DTT还原DHA生成AsA，通过测定体系中AsA的生成速率，即可计算出DHA含量。

产品内容：

试剂名称	规格	保存条件
提取液	液体60mL×1瓶	2-8℃
试剂一	液体40mL×1瓶	2-8℃
试剂二	粉剂×1瓶	-20℃
标准品	粉剂×1瓶	-20℃

溶液的配制：

1. 试剂二：临用前加入5mL蒸馏水充分溶解。溶解后可分装保存于-20℃；
2. 标准品：临用前加入5.743mL蒸馏水充分溶解，即为1μmol/mL DHA；再用蒸馏水稀释为0.5 μmol/mL DHA备用。溶解后可分装保存于-20℃。

技术指标：

最低检出限：0.0065μmol/mL

线性范围：0.015625-1μmol/mL

注意：实验之前建议选择2-3个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

需自备的仪器和用品：

低温离心机、紫外分光光度计、1mL石英比色皿、可调式移液器、研钵/匀浆器、冰和蒸馏水。

操作步骤：

一、样本处理（可适当调整待测样本量，具体比例可以参考文献）

称取约0.1g样本，加提取液1mL，冰上充分研磨，16000g 4℃离心20min，取上清液待测。

二、测定操作

1. 紫外分光光度计预热30min，调节波长到265nm，蒸馏水调零。
2. 试剂一在25℃水浴锅中预热30min以上。
3. 标准管：依次在1mL石英比色皿加入100μL标准液、800μL预热的试剂一和100μL试剂二，迅速混匀后于265nm比色，记录10s和130s的吸光值，分别为A1、A2， ΔA 标准管=A2-A1。
4. 测定管：依次在1mL石英比色皿加入100μL上清液、800μL预热的试剂一和100μL试剂二，迅速混匀后于265nm



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司
Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址：上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话：400-611-0007 13671551480

Q Q：807961520

邮箱：saintbio@126.com

http://www.saint-bio.com

比色，记录10s和130s的吸光值，分别为A3、A4， ΔA 测定管=A4-A3。

三、DHA含量计算公式

1. 按蛋白浓度计算：

$$\text{DHA}(\mu\text{mol}/\text{mg prot}) = C_{\text{标准液}} \times (\Delta A_{\text{测定管}} \div \Delta A_{\text{标准管}}) \div C_{\text{pr}} = 0.5 \times \Delta A_{\text{测定管}} \div \Delta A_{\text{标准管}} \div C_{\text{pr}}$$

2. 按样本质量计算：

$$\text{DHA}(\mu\text{mol}/\text{g 质量}) = [C_{\text{标准液}} \times (\Delta A_{\text{测定管}} \div \Delta A_{\text{标准管}}) \times V_{\text{样总}}] \div W = 0.5 \times \Delta A_{\text{测定管}} \div \Delta A_{\text{标准管}} \div W$$

C标准液：DHA浓度，0.5 $\mu\text{mol}/\text{mL}$ ；V样总：上清液总体积，1.0mL；Cpr：上清液蛋白质浓度，mg/mL；W：样本质量，g。

注意事项：

正式实验前做1~2个预实验，如果 ΔA 大于0.5，建议将样本用提取液进行稀释后进行测定。



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司
Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址：上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话：400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520

邮箱：saintbio@126.com

<http://www.saint-bio.com>