

总果胶含量试剂盒说明书

(货号: BN27935 微板法 96 样)

一、产品简介:

果胶存在于植物的细胞壁和细胞内层,是植物细胞的重要组成部分,属于碳水化合物的衍生物,广泛分布于植物果实、根茎和叶中。

本试剂盒采用咔唑比色法测定总果胶含量。即总果胶在稀酸中水解为半乳糖醛酸,在硫酸溶液中与咔唑进行缩合反应,生成紫红色物质,经光谱扫描该物质在530nm处有最大吸收峰,颜色深浅与总果胶含量成正比,进而得出总果胶含量。

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 120 mL×1 瓶 | 4℃保存 | |
| 试剂一 | 液体 1.5mL×1 支 | 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、水浴锅、可调式移液器、乙醇、浓硫酸、研钵。

四、总果胶含量检测:

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 取 0.1g 组织(烘干且过筛后的粉末组织可取 0.01g),加 1.5mL 的 80%乙醇,研磨匀浆,85℃水浴 10min(及时补充 80%乙醇至 1mL),取出流水冷却后,8000rpm,25℃离心 10min,弃上清,留沉淀,
- 2 向沉淀中加入 1mL 的 80%乙醇,混匀,85℃水浴 10min (及时补充 80%乙醇至 1mL),取出流水冷却后,8000rpm,25℃离心 10min,弃上清,留沉淀。
- ③ 向沉淀中加入 1mL 提取液,混匀,95℃水浴 60min,流水冷却至室温,8000rpm,25℃ 离心 10min,取上清液待测。

2、上机检测:

- ① 酶标仪预热 30min 以上,调节波长为 530nm;
- ② 可取两个样本做适当梯度的稀释(如 4 倍,即 1 份上清液+3 份蒸馏水),确定适合本次实验的稀释倍数 D。
- ③ 在 EP 管中依次加入:

| CAH / C. | | | | |
|------------------------------------|-----|---------------|--|--|
| 试剂名称 (μL) | 测定管 | 空白管 (仅做一次) | | |
| 样本 | 70 | | | |
| 蒸馏水 | | 70 | | |
| 浓硫酸 | 420 | 420 | | |
| 可用封口膜缠紧,85℃水浴 15min 后, | | | | |
| 流水冷却至室温。 | | | | |
| 试剂一 | 14 | 14 | | |
| 混匀,室温(25℃)暗处反应 30min(间隔 10min | | | | |
| 混匀一次), 立即取出 200μL 于 96 孔中, 于 530nm | | | | |
| 处读取吸光值 A,△A=A 测定-A 空白。 | | | | |

本产品仅用于科研

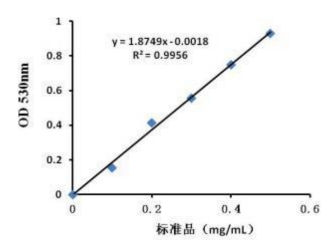
TEL: 010-62960866 www.biorigin.Ltd —



- 【注】: 1、浓硫酸必须是分析纯级别,且不能长期开口放置,否则影响显色结果。另外浓硫酸具有 强腐蚀性,操作时需特别注意,85℃加热取出后冷却再打开盖子,以防液体飞溅烧伤。
 - 2、显色反应必须在暗处反应,否则颜色很快消失或者变淡,影响吸光值。
 - 3、若 A 测定管值大于 1.8,可用蒸馏水稀释样本即待检测上清液,则稀释倍数 D 需代入公式计算;或若 A 值再零附近可增加样本取样质量 W。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 1.8749x -0.0018, x 为标准品浓度 (mg/mL), y 是 $\triangle A$ 。



2、总果胶含量(mg/g 重量)=[(ΔA +0.0018)÷1.8749×V1]÷ (W×V1÷V)×D =0.53×(ΔA +0.0018)÷W×D

W---样本重量, g; V1---加入样本体积, 0.07mL; V---加入提取液体积, 1mL; D---稀释倍数。

附:标准曲线制作过程:

- 1 制备标准品母液(0.5mg/mL):临用前向标准品中加入2mL蒸馏水(现配现用)。
- 2 把母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品: 0,0.1,0.2,0.3,0.4,0.5.mg/mL。 也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 依据测定管的加样表操作,根据结果即可制作标准曲线。

本产品仅用于科研

TEL: 010-62960866 www.biorigin.Ltd —