

植物原花青素(OPC)检测试剂盒说明书

(货号: ADS-W-KY024 微板法 96样)

有效期: 3个月

注意:正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

测定意义:

原花青素(Oligomeric Proantho Cyanidins,OPC)是一类黄烷醇单体及其聚合体的多酚化合物,广泛存在于植物的各种器官中,具有极强的抗氧化性和清除自由基的作用,广泛的应用于医药,食品,化妆品,保健品行业。

测定原理:

在酸性条件下, 植物原花青素 A 环上的间苯二酚和间苯三酚与香草醛发生缩合反应,产生 有色化合物,在 500nm 处有特征吸收峰,测定 500nm 光吸收值,可计算植物中原花青素的 含量。

自备实验用品及仪器:

天平、常温离心机、可见分光光度计/酶标仪、微量石英比色皿/96 孔板、蒸馏水、盐酸、 无 水乙醇和甲醇。

试剂组成和配制:

提取液: **60%**乙醇, 自备, 4℃保存。(**12**0mL 无水乙醇溶于80mL 蒸馏水)

试剂一: 8%盐酸 10mL, 自备, 4℃保存。(1.6mL 盐酸溶于18.4mL 甲醇)

试剂二: 粉剂0.2g×1瓶,4℃避光保存,临用前加20mL双蒸水溶解。

工作液: 临用前按照用量将试剂一和试剂二按照1:1混合。

OPC 提取:

1.组织: 称取约0.1g样本(水分充足的样本可取0.5g),加入2mL 提取液,匀浆后,60°C振荡 提取2h,10000g,25°C,离心10min,取上清待测。

2.液体样品: 澄清的液体样本可直接检测; 若浑浊可离心后取上清液检测。

测定操作表:

1、分光光度计/酶标仪预热 30min,调节波长至 500nm,蒸馏水调零。

2、操作表

	对照管	测定管
样本(μL)	40	40
工作液(μL)		160
双蒸水(µL)	160	

混匀, 30°C水浴 30min, 于微量石英比色皿/96 孔板中检测 500nm 处吸光值, ΔA=A 测定-A 对照,每个测定管设一个对照管。

OPC 计算公式:

a.用微量石英比色皿测定的计算公式如下

标准曲线: y=0.0194x+0.0006, R²=0.999

(1) 按样本鲜重计算

OPC含量(mg/g 鲜重)= (ΔA-0.0006)÷0.0194÷(W÷V样总)×10-3 = 0.103×(ΔA-0.0006)÷W

(2) 按样本蛋白浓度计算

OPC含量(mg/mg prot)= (ΔA -0.0006)÷0.0194÷×Cpr×10⁻³ = 0.0515×(ΔA -0.0006)÷Cpr

(3) 按液体计算

OPC含量(mg/ml)= (ΔA -0.0006)÷0.0194×10⁻³ =0.0515×(ΔA -0.0006)



V样总:加入提取液体积,2 mL; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样品质量, g; 10⁻³: 1μg/m L = 10⁻³ mg/m L。

b.用96孔板测定的计算公式如下

标准曲线: y=0.0097x+0.0006, R²=0.999

(1) 按样本鲜重计算

OPC含量(mg/g)= (ΔA-0.0006)÷0.0097÷(W÷V样总)×10⁻³ = 0.206×(ΔA-0.0006)÷W

(2) 按样本蛋白浓度计算

OPC含量(mg/mg prot)= (ΔA -0.0006)÷0.0097×V反总÷(V样×Cpr)×10-3 = 0.103×(ΔA -0.0006)÷Cpr

(3) 按液体计算

OPC含量(mg/ml)= (ΔA-0.0006)÷0.0097×10⁻³ =0.103×(ΔA-0.0006)

V样总:加入提取液体积,2 mL; Cpr: 样本蛋白质浓度,mg/mL; W: 样品质量,g; 10^{-3} : 1μ g/m L = 10^{-3} mg/m L 。

注意事项:

- 1、配制好的试剂二应尽快使用, 4℃保存时间不超过一个月。
- 2、吸光度变化应该控制在 0.01~0.8 之间。否则加大样品量或稀释样品, 注意计算公式中参与计算的稀释倍数要相应改变。
- 3、最低检出限为 10 µ g/g。