

组织总磷含量检测试剂盒说明书

(货号: ADS-F-D043 分光法 48样)

有效期: 3个月

测定意义:

磷的存在形态包括无机磷与有机磷。无机磷主要指磷酸根,参与生物体内多种代谢,包括能量代谢、核酸代谢、蛋白质磷酸化和脱磷酸化等。通过测定总磷与无机磷含量即可了解作物 对磷的利用率,进而为合理施肥提供依据。

测定原理:

总磷经消化后,转化成无机磷。钼蓝法是测定无机磷含量的经典方法,一定条件下,钼蓝与磷酸根生成 660nm 有特征吸收峰的物质,通过测定 660nm 光吸收,即可计算无机磷含量,进而可计算出组织中总磷含量。

自备仪器和用品:

可见分光光度计、离心机、水浴锅、可调式移液枪、1ml 玻璃比色皿、蒸馏水和浓硫酸。

试剂组成和配置:

试剂一: 液体 10ml×1 瓶, 4℃保存 (强腐蚀性,强氧化性)。

试剂二:液体 10ml×1 瓶,4℃保存。

试剂三:粉剂×1 瓶,4℃避光保存。临用前配制,加入 15 mL 蒸馏水,溶解后再加入 10 mL 试剂二,混匀。

标准品:液体 1ml×1 支,20 μ mol/L 无机磷标准液,4℃保存。

有机磷消化:

取带盖试管,进入精确称取的约 0.1 g 组织,加浓硫酸 1.0 mL,**盖紧(防止水分散失)**后沸水浴 10mi n 左右,待溶液呈黑色或棕色时取出。稍冷后,加试剂一 200μL,充分混匀,盖紧后继续沸水浴,直到溶液呈透明状,取出室温冷却后,加蒸馏水 8.8 mL,充分混匀;室温,10000rpm,离心 10min,取上清液,待测。

测定:

- 1. 分光光度计预热 30 min 以上,调节波长到 660 nm,蒸馏水调零。
- 2.打开水浴锅,调节温度到40℃。
- 3. 空白管: 取 EP 管, 依次加入 **500μL 蒸馏水**, 500μL 试剂三, 混匀后置于 40℃水浴保温 10min, 室温冷却 10 min 后于 660 nm 测定吸光度, 记为 A 空白管。
- 4. 标准管: 取 EP 管, 依次加入 **50μL 标准液**, **450μL 蒸馏水**, 500μL 试剂三, 混匀后置于 40℃水浴保温 10min, 室温冷却 10 min 后于 660 nm 测定吸光度, 记为 A 标准管。
- 5. 测定管: 取 EP 管,依次加入 **50μL 上清液,450μL 蒸馏水**,500μL 试剂三,混匀后置于40℃水浴保温 10min,室温冷却 10 min 后于 660 nm 测定吸光度,记为 A 测定管。

组织总磷含量计算:

(1) 按照蛋白含量计算

无机磷含量(µmol/mg prot)

- =[C 标准液×(A 测定管-A 空白管)÷(A 标准管-A 空白管)] ÷Cpr
- =1×(A 测定管-A 空白管)÷(A 标准管-A 空白管)÷Cpr
- (2) 按照样本质量计算

无机磷含量(μmol/g 鲜重)

- = [C 标准液×(A 测定管-A 空白管)÷(A 标准管-A 空白管)]×V 总 ÷W
- =10×(A 测定管-A 空白管)÷(A 标准管-A 空白管)÷W



C 标准液: 1mmol/L; V 总: 上清液总体积, 10mL; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL; W: 样品质量, g。

注意事项:

- 1、试剂三需临用前配制,限当天使用。
- 2、测定前先用 1~2 个样品做预实验,如吸光值很高,需用蒸馏水做相应稀释。
- 3、40min 内完成比色。

注意事项:

- 1、试剂三需临用前配制,限当天使用。
- 2、测定前先用 1~2 个样品做预实验,如吸光值很高,需用蒸馏水做相应稀释。