

还原糖含量试剂盒说明书

(货号: ADS-F-TDX010-48 分光法 48 样)

一、产品简介:

还原糖广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中。植物体内的还原糖主要包括葡萄糖、果糖和麦芽糖等,是最常见的单糖和双糖。

在碱性条件下, DNS 试剂与还原糖共热生成棕红色氨基化合物,经过 480nm 到 540nm 波长扫描发现在 500nm 有特征吸收峰;在一定的浓度范围内,还原糖含量与 500nm 吸光度成线性关系,根据标准曲线,即可求出样品中还原糖的量。

二、测试盒组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	液体 6mL×1 瓶	4℃保存	
标准品	粉体 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:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)、水浴锅、可调式移液器、研钵、乙醇。

四、还原糖含量检测:

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 组织样本:

称取 0.1g 样本(若是干样,如烘干烟叶等可取 0.05g;若是水分充足的样本可取 0.2g),先加入 0.8mL 的 80%乙醇(自备:取 80mL 乙醇溶于 20mL 蒸馏水中),冰浴匀浆,倒入有盖离心管中,再用 80%乙醇冲洗研钵并转移至同一 EP 管中,使 EP 管中粗提液终体积定容为 1.5mL(若用自动研磨机可直接加入 1.5mL 的 80%乙醇研磨);置 50℃水浴 20min(封口膜缠紧,防止液体散失,且间隔 2min 振荡混匀一次),冷却后(若有损失,可加 80%乙醇补齐至 1.5mL),12000rpm,室温离心 10min,取上清液备用。

【注】:若增加样本量,可按照组织质量(g):提取液体积(mL)为 1:5~10 的比例进行提取

② 液体样本:

澄清的液体样本直接检测,若浑浊则需 12000rpm,室温离心 10min,取上清液备用。

2、上机检测:

① 可见分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 500nm,蒸馏水调零。

② 调节水浴锅至 95℃。

③ 上清液稀释:可先取 2 个样本检测,确定适合本批样本的稀释浓度 D:叶片类样本可稀释 10 倍,含糖量高的果肉类样本可稀释 20 倍左右。

④ 在 EP 管中加入下列试剂:

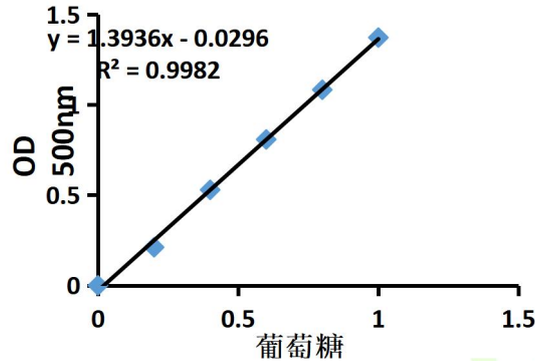
试剂 (μL)	测定管	空白管 (仅做一次)
样本	100	
蒸馏水		100
试剂一	100	100
混匀,在 95℃水浴中加热 10min(盖紧封口,防止水分散失),取出后立即过冷水冷却至室温。		
蒸馏水	1000	1000
混匀,全部液体转移至 1mL 玻璃比色皿中,500nm 读取吸光值 A, $\Delta A = A_{测定} - A_{空白}$ 。		

【注】：1.若 ΔA 值大于 1.5，样本可用蒸馏水再稀释，稀释倍数 D 代入公式计算。

2.若 ΔA 值小于 0.01，则可加大样本加样体积 V1（如由 100 μ L 增至 200 μ L，则最后一步的蒸馏水相应减少，样本相当于浓缩 2 倍，则计算公式需除以 2；或增加样本取样质量 W，则改变后的 W 需带入公式计算。

五、结果计算：

1、标准曲线方程为 $y = 1.3936x - 0.0296$ ；x 为标准品浓度（mg/mL），y 为吸光值 ΔA 。



2、按样本重量计算：

$$\begin{aligned} \text{还原糖}(\text{mg/g 重量}) &= [(\Delta A + 0.0296) \div 1.3936 \times V1] \div (W \times V1 \div V) \times D \\ &= 1.076 \times (\Delta A + 0.0296) \div W \times D \end{aligned}$$

3、按质量分数（%）计算：

$$\begin{aligned} \text{还原糖}(\% \text{重量}) &= [(\Delta A + 0.0296) \div 1.3936 \times V1] \div (W \times V1 \div V) \times 10^{-3} \times 100\% \\ &= [0.1076 \times (\Delta A + 0.0296) \div W \times D]\% \end{aligned}$$

4、按液体体积计算：

$$\text{还原糖}(\text{mg/mL}) = (\Delta A + 0.0296) \div 1.3936 \times D = 0.7176 \times (\Delta A + 0.0296) \times D$$

V---样品提取液总体积，1.5mL；

V1---测定时所取样本的体积，0.1mL；

W---样本质量，g；

D---自行稀释倍数，未稀释即为 1。

附：标准曲线制作过程：

- 1 制备标准品母液（1mg/mL）：从标准品管中称量取出 2mg 至一新 EP 管中，再加 2mL 蒸馏水混匀溶解即 1mg/mL 的葡萄糖（母液需在两天内用且-20 $^{\circ}$ C 保存）。
- 2 把母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品：0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1. 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。