

# 总酚(Total Phenols, TP)试剂盒说明书

(货号:ADS-F-KY008-48 分光法 48 样 有效期: 6 个月)

### 一、指标介绍:

总酚是一类具有抗氧化和清除自由基功能的活性物质。本试剂盒采用福林酚法测定总酚含量,在碱性条件下,酚类物质将钨钼酸还原,产生蓝色化合物,在 760nm 处有特征吸收峰,在 760nm 处的读取吸光值,进而计算总酚含量。

### 二、实验器材:

研钵(匀浆机)、冰盒(制冰机)、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、 1ml 比色皿、离心管、分光光度计、60%**乙醇**、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

### 三、试剂盒组分与配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
试剂一	液体 12mL×1 瓶	4℃避光保存	
试剂二	液体 12mL×1 瓶	4℃保存	V /
			1. 若重新做标曲,则用到该试 剂;
标准品	粉体1支	4°C保存	2. 按照说明书中标曲制作步骤 进行配制;
			3. 溶解后的标品一周内用完。

### 四、指标测定:

建议先选取 1-3 个差异大的样本(例如不同类型或分组)进行预实验,熟悉操作流程,根据预实验结果确定或调整样本浓度,以防造成样本或试剂不必要的浪费!

#### 1、样本提取:

### ① 组织样本:

称取约 0.1g 新鲜样本(若水分充足,可增加样本取样质量);或者称取约 0.03g 烘干样本(将样本在 105 ℃下杀青 3 min,然后 60 ℃烘干至恒重,粉碎,过 40-60 目筛,得到烘干样本),加入 1.5 mL 的 60%乙醇(若鲜样需研磨均质),60 ℃振荡提取 2 h(若蒸发用 60 %乙醇定容至 1.5 mL),25 ℃×12000 rpm,离心 10 min,取上清待测。

【注】: 若样本量较少, 可同比例缩减样本量, 如取 0.02g 干样, 加入 1mL60%乙醇, 60℃振荡提取 2h。25℃×12000rpm, 离心 10min, 取上清, 用 60%乙醇定容至 1mL 待测。

- ② 液体样本:直接检测;若浑浊,离心后取上清检测。
- ③ 细菌/培养细胞:

先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取约 500 万细菌或细胞至 EP 管中, 加入 1mL 的 60%乙醇,60°℃振荡提取 2h(若蒸发用 60%乙醇定容至 1mL),25°С×12000rpm,离心 10min,取上清待测。

【注】:若增加样本量,可按照细菌或细胞数量(10<sup>4</sup>个):提取液体积(mL)为500:1比例进行提取。

# 2、检测步骤:

- ① 可见分光光度计预热 30min(等待仪器过自检程序亦可),调节波长至 760nm,蒸馏水调零。
- ② 对于总酚含量较高的样本如茶叶,一般需用蒸馏水稀释后再检测如稀释 50 倍,也可先选取 2 个样本做预测定,找出适合本次检测样本的稀释倍数 D。
- ③ 在 EP 管中依次加入:

试剂组分 (μL) 测定管	空白管(仅做一次)
---------------	-----------



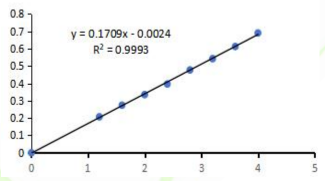
样本	40			
试剂一	200	200		
混匀,25℃室温件下,暗处静置 3min				
试剂二	200	200		
蒸馏水	360	400		

混匀,25°C室温静置 30min,全部液体转移至 1mL 玻璃比色皿中,测定 760nm 吸光值 A, $\Delta A$ =A 测定管-A 空白管。

- 【注】:1.吸光值大于 1, 样品适当稀释再测定, 计算公式里乘以稀释倍数 D。
  - 2.若 $\Delta A$  在零附近,可增加样本取样质量 W,或加大样本上样量 V1(如增至 30 $\mu$ L,则蒸馏水相应减少,保持总体积不变),则改变后 W 和 V1 需代入计算公式重新计算。
  - 3.若待检测样本有强背景色(如蓝色),需做一个样本自身对<mark>照:即试剂</mark>一用 200μL 蒸馏 水替换,其他步骤同测定管,ΔA=A 测定-A 对照。

## 五、结果计算:

1、标准曲线: y = 0.1709x - 0.0024, x 是标准品质量( $\mu g$ ), y 是 $\Delta A$ 。



2、总酚 (TP) 含量(mg/g 干重)=(ΔA+0.0024)÷0.17<mark>09×</mark>10<sup>-3</sup>÷(V1÷V×W)×D

 $=0.1463\times(\Delta A+0.0024)\times V+W\times D$ 

3、总酚 (TP) 含量(mg/mg prot )=(ΔA+0.0024)÷0.1709×10<sup>-3</sup>÷(V1÷V×Cpr)×D

 $=0.1463\times(\Delta A+0.0024)\times V+Cpr\times D$ 

4、总酚 (TP) 含量(μg/mL)=(ΔA+0.0024)÷0.1709÷V1×D

 $=146.28 \times (\Delta A + 0.0024) \times D$ 

5、总酚 (TP) 含量(mg/10<sup>4</sup> cell)=(ΔA+0.0024)÷0.1709×10<sup>-3</sup>÷(V1÷V×500)×D

 $=0.1463\times(\Delta A+0.0024)\times V\div500\times D$ 

V---加入提取液体积; V1---反应中样品体积, 0.04mL;

D---稀释倍数,未稀释即为1; W---样品质量,g。

500---细菌或细胞总数, 万;

Cpr---上清液蛋白浓度,mg/mL,建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。

### 附:标准曲线制作过程:

- 1. 标曲为非必做实验,用户可根据实验需求制作标曲,亦可直接采用说明书计算公式进行结果计算。
- 2. 制备标准品母液(10mg/mL): 向标准品 EP 管里面加入 1mL 提取液(60%乙醇),超声完全溶解;



- 3. 将母液用 60%乙醇稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0,0.02,0.04,0.06,0.08,0.1 mg/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。
- 4. 标品稀释参照表如下:

吸取标准品母液 50uL,加入 4.95mL60%乙醇,混匀得到 0.1 mg/mL 的标品稀释液待用。						
标品浓度	0	0.02	0.04	0.06	0.08	0.1
mg/mL	U	0.02	0.04	0.00	0.08	0.1
标品稀释液	0	80	160	240	320	400
uL	U	80	100	240	320	400
60%乙醇 uL	400	320	240	160	80	0

5. 依据测定管的加样表操作,根据结果,以各浓度吸光值减去 0 浓度吸光值, 过 0 点制作标准曲线。

试剂组分 (μL)	标准管	0浓度管(仅做一次)		
标品	40			
60%乙醇	14 5	40		
试剂一	200	200		
混匀,25℃室 <mark>温件下,暗处静置</mark> 3min				
试剂二	200	200		
蒸馏水 360		360		

混匀, 25℃室温静置 30min, 全部液体转移至 1mL 玻璃 比色皿中, 测定 760nm 吸光值 A, ΔA=A 标准-A0 浓度。