

甜菜碱(Betaine)含量试剂盒说明书

(货号: ADS-W-QT006 微板法 96 样 有效期: 6 个月)

一、指标介绍:

甜菜碱是一种广泛分布于动植物及微生物体内的生物碱。其在强酸条件下和雷氏盐发生反应产生红色沉淀,沉淀用丙酮溶解形成粉红色溶液,在 525nm 处有特征吸收峰,测定 525nm 处的吸光值,可计算得样品的甜菜碱含量。

二、测试盒组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
试剂一	粉剂 2 瓶	4℃避光保存	每瓶: 1. 开盖前注意使试剂落入底部(可手动甩一甩); 2. 加入 6mL 蒸馏水溶解,加120μL L 浓盐酸调 pH 为 1; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
99%石油醚	自备	4℃保存	1. 5.94mL 石油醚(60-90℃), 加 0.06mL 蒸馏水,混匀。
70%丙酮	自备	4℃保存	1. 丙 <mark>酮: 蒸</mark> 馏水=7:3
标准品	粉剂 1 支	-20℃避光保存	1. 若重新做标曲,则用到该试剂; 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。

【注】:试剂一配制时 pH 严格控制为 1 否则会导致反应不完全,配制后尽快使用。

三、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)、 96 孔板、离心管、酶标仪、**甲醇、石油醚、盐酸、丙酮**、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

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:

取烘干后过 60 目筛的样品约 0.1g 或称取约 0.2g 鲜样; 加 1mL 的 80% 甲醇溶液, 置于 60 °C 提取 30min,期间不断震荡。12000rpm,25 °C 离心 15min,取上清液待测。

② 细菌/细胞样本:

先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;取约 500 万细菌或细胞加 1mL 的 80%甲醇溶液,置于 60℃提取 30min,期间不断震荡。12000rpm,25℃离心 15min,取上清液待测。

【注】: 若增加样本量,可按照细菌/细胞数量(104):提取液(mL)为500~1000:1的比例进行提取。

- ③ 液体样本: 若是澄清液体样本则直接检测,若是浑浊液体则需离心后取上清液测定。
- 2、检测步骤:
- ① 酶标仪预热 30min(等待仪器过自检程序亦可),调节波长至 525nm。
- ② 在 EP 管中按照下表依次加试剂:

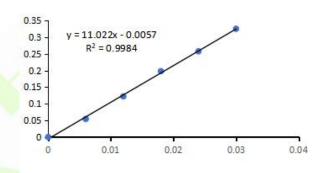


	T				
试剂 (μL)	测定管	空白管(只做一次)			
样本	30				
蒸馏水		30			
试剂一	100	100			
混匀, 4℃	混匀,4℃反应 2h,12000rpm,25℃离心 15min,弃上清				
(上:	(上清液可用移液器移除,务必完全移除。)				
99%石油醚	100	100			
12000rpm, 25°0	C离心 10min,弃上清,	可继续置于 60℃烘箱中(约			
30min) , 至风干为止。					
70%丙酮	200	200			
震荡使沉淀充分溶解,取 200μL 于 96 孔板中,在 525nm 处测定,					
ΔA=A 测定-A 空白。					

【注】:若 ΔA 较小在零附近徘徊,可增加样本取样质量 W 或加样表中样本加样体积 V1,则改变后的 W 和 V1 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y=11.022x-0.0057: x 是标准品的质量 (mg) ; y 是 ΔA 。



2、按照质量计算:

甜菜碱含量(mg/g 干重)=[($\Delta A+0.0057$)÷11.022]÷(W×V1÷V) =3.02×($\Delta A+0.0057$)÷W

3、按照蛋白浓度计算:

甜菜碱含量(mg/mg Prot)=[(ΔA+0.0057)÷11.022]÷(Cpr×V1÷V) =3.02×(ΔA+0.0057)÷Cpr

4、按液体体积计算:

甜菜碱含量(μ g/mL)=[(Δ A+0.0057)÷11.022]÷V1×10³=3024.25×(Δ A+0.0057)

5、按细胞数量计算:

甜菜碱含量(μ g/ 10^4 cell)=[(Δ A+0.0057)÷11.022]÷($500\times$ V1÷V)× 10^3 =6.05×(Δ A+0.0057)



V1---反应中样本体积, 0.03mL; V---加入提取液体积, 1mL;

W---样本质量, g; 500---细胞数量, 万;

Cpr---样本蛋白质浓度,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 (1mg/mL): 向标准品 EP 管里面加入 1mL 蒸馏水 (母液需在两天内用且-20℃ 保存)
- 3 将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如:0,0.2,0.4,0.6,0.8,1mg/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:

标品浓度 mg/mL	0	0.2	0.4	0.6	0.8	1.0
标品母液 uL	0	40	80	120	160	200
蒸馏水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

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

试剂 (μL)	标准管	0 浓度管 (仅做一次)			
标品	30				
蒸馏水		30			
试剂一	100	100			
混匀,4℃反应 2h,12000rpm,25℃离心 15min,弃上清					
<mark>(上</mark> 清液可用 <mark>移</mark> 液器移除,务必完全移除。)					
99%石油醚 100		100			
12000rpm, 25℃离心 10min, 弃上清, 可继续置于 60℃烘箱中(约					
30min),至风干为止。					
70%丙酮	200	200			
震荡使沉淀充分溶解,取 200μL 于 96 孔板中,在 525nm 处测定,					
ΔA=A 标准-A0 浓度。					