

还原糖含量试剂盒说明书

(货号: ADS-W-TDX010-96 微板法 96 样 有效期: 9 个月)

一、指标介绍:

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	
			1. 若重新做标曲,则用到该试
			剂;
标准品	粉体 1 支	4℃保存	2. 按照说明书中标曲制作步骤
			进行配 <mark>制</mark> ;
			3. 溶解后的标品一周内用完。

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、**乙醇**、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、还原糖含量检测:

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 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: $5\sim10$ 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、检测步骤:

- ① 酶标仪预热 30min 以上, 调节波长至 500nm。
- 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

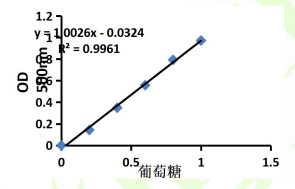


混匀,在 95℃水浴中加热 10min(盖紧封口,防止水分散失),						
取出后立即过冷水冷却至室温。						
蒸馏水	1000	1000				
混匀,取 200μL 于 96 孔板中,500nm 读取吸光值 A,						
ΔA=A 测定-A 空白。						

【注】: 1.若ΔA 值大于 1,样本可用蒸馏水稀释后再测定,稀释倍数 D 代入计算公式计算。
2.若ΔA 值小于 0.01,则可加大样本加样体积 V1(如由 100μL 增至 200μL,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 = 1.0026x-0.0324; x 为标准品浓度 (mg/mL), y 为吸光值 ΔA 。



2、按样本重量计算:

还原糖(mg/g 重量)= $[(\Delta A+0.0324)\div 1.0026\times V1]\div (W\times V1\div V)\times D=1.496\times (\Delta A+0.0324)\div W\times D$

3、按质量分数(%)计算:

还原糖(%重量)=[(ΔA+0.0324)÷1.0026×V1]÷(W×V1÷V)×10-3×100%

 $=[0.1496\times(\Delta A+0.0324)+W\times D]\%$

4、按液体体积计算:

还原糖(mg/mL)=(Δ A+0.0324)÷1.0026×D=0.997×(Δ A+0.0324)×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℃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。