

# 牛乳中葡萄糖(Glucose)含量(GOPOD 氧化酶法)检测说明书

(货号: ADS-W-TDX069 微板法 96 样 有效期: 6 个月)

## 一、指标介绍:

葡萄糖 ( $C_6H_{12}O_6$ , FW: 180.16),是产生能量分子ATP的主要来源。本试剂盒提供一种定量、快速、简单、灵敏的检测方法,葡萄糖被特异性氧化以产生与显色剂反应的(粉)红色产物,该产物在520nm 有最大吸收峰,进而得到葡萄糖含量。

## 二、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 A1	液体 6mL×1 瓶	4℃保存		
试剂 A2	液体 6mL×1 瓶	4℃保存		
试剂 A3	液体 6mL×1 瓶	4℃保存		
试剂一	粉体 1 瓶	-20℃避光保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩	
			一甩);	
			2. 加入 2.1mL 的蒸馏水溶解备用;	
			3. 保存周期与试剂盒有效期相同。	
试剂二	液体 18mL×1 瓶	4℃避光保存		
标准管	粉体 1 支	室温干燥保存	1. 用前准确称取 2mg 粉体即葡萄糖至一新	
			EP 管中;	
			2. 加入 2mL 蒸馏水充分溶解即得 1mg/mL	
			标准 <mark>品,待用</mark> 。(该标准品粉体开封后也需	
			干燥保存和使用);	
			3. 保存周期与试剂盒有效期相同。	

#### 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、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

### 四、葡萄糖含量检测:

建议先选取 1-3 个差异大的<mark>样本</mark>(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<mark>防造成样本或试剂不必要的浪费!</mark>

### 1.1、样本提取:

**牛乳样品**: 此类样本浑浊,蛋白含量较高,需按照下述步骤进行除蛋白处理。

## 1.2、除样本中蛋白:

=				
试剂组分	加入量(μL)			
试剂 A1	50			
蒸馏水	100			
样本	250			
试剂 A2	50			
试剂 A3	50			
混匀, 静置 5min 后于 12000rpm 离心 5min, 上清液待检。				

【注】1.此时样本相当于稀释 2 倍, 即稀释倍数 D1 为 2。

#### 2、检测步骤:

① 酶标仪预热 30min, 设置温度在 25℃, 设定波长到 520nm。



- ② 做实验前选取 2 个样本, 找出适合本次检测样本的稀释倍数 D2。
- ③ 在96孔板中依次加入:

试剂组分(µL)	测定管	空白管 (仅做一次)	标准管 (仅做一次)			
样本	10					
蒸馏水		10				
标准品			10			
试剂一	20	20	20			
试剂二	170	170	170			
沒有 270C)致火丘 ☆ 20 520 丁洁取取火体 A						

【注】: 1.测定管的 A 值若超过 1.5,可把样本用蒸馏水进行稀释,稀释倍数 D2 代入计算公式。 2.若 $\triangle$ A 小于 0.01,可增加样本加样体积 V1(如由  $10\mu$ L 增至 20 或  $50\mu$ L 或更多,则试剂二相应

减少),空白管和标准管保持不变。则改变后的 V1 需代入计算公式重新计算。

# 五、结果计算:

1、按照体积计算:

葡萄糖含量(mg/mL)= $(C 标准 \times V1) \times \Delta A$  葡萄糖÷ $(A 标准 - A 空白) \div V1 \times D1 \times D2$ = $\Delta A$  葡萄糖÷ $(A 标准 - A 空白) \times D1 \times D2$ 

C 标准---葡萄糖标准品的浓度, 1mg/mL; D1---稀释倍数, 2。

V1---加入<mark>样本体</mark>积,0.01mL; D2---稀释倍数,未稀释即为1。