

## 植物可溶性糖检测试剂盒(蒽酮微板法)

### 产品简介：

植物体内的可溶性糖主要是指能溶于水及乙醇的单糖和寡聚糖，植物体内的碳素营养状况以及农产品的品质、性状，常以糖含量作为重要指标，植物为了适应逆境条件如干旱、低温等条件会主动积累一些可溶性糖，降低渗透势和冰点，以适应外界环境条件的变化，测定植物体内可溶性糖的方法有：蒽酮比色法、3,5-二硝基水杨酸法、苯酚比色法、斐林试剂比色法等化学方法。

Biorigin植物可溶性糖检测试剂盒(蒽酮微板法)检测原理是还原糖在浓硫酸作用下，可经脱水反应生成糖醛或羟甲基糠醛，生成物可与蒽酮反应生成蓝绿色糠醛衍生物，在一定范围内颜色的深浅与还原糖的含量成正比，在630nm处有最大吸收峰，本法几乎可以测定样品中所有的碳水化合物，不但可以测定戊糖(木糖、核糖、阿拉伯糖)、己糖(葡萄糖、果糖、山梨糖、半乳糖)、蔗糖、糖原、多缩葡萄糖，还可以测定所有的寡糖类和多糖，包括淀粉、纤维素等，实际上本产品可以一次性测定样本中所有碳水化合物的总量，在没有细分各物质的情况下可省去很多麻烦，具有特殊的应用价值。该试剂盒仅用于科研领域，不适用于临床诊断或其他用途。

### 产品组成：

名称	编号	BN27462	Storage
试剂(A): 蔗糖标准溶液(10mg/ml)	200T	1ml	4°C
试剂(B): 蕤酮试剂		10ml	4°C 避光
使用说明书		1份	

### 自备材料：

- 1、蒸馏水、浓硫酸
- 2、电子天平、水浴锅或电磁炉、酶标仪、酶标板、剪刀、研钵或匀浆器
- 3、50ml 烧杯或三角瓶、容量瓶、2ml 刻度试管或 1ml 螺旋盖离心管

### 操作步骤(仅供参考)：

- 1、可溶性糖的提取：
  - ①称取新鲜的植物样品(干样品亦可)0.5~1g，剪碎，加入蒸馏水约3ml匀浆，转移至刻度试管中，用12ml蒸馏水冲洗研磨器2~3次，洗出液也转移至该容器。
  - ②塑料薄膜封口，于沸水浴中提取30min，待冷却后过滤，将滤液转入50ml容量瓶。
  - ③收集残渣再次匀浆、加水提取、合并滤液，定容。
- 2、稀释蔗糖标准：取1ml蔗糖标准溶液(10mg/ml)加入100ml容量瓶中，用蒸馏水定容

本产品仅用于科研

至刻度，即为蔗糖标准(100ug/ml)；取干净离心管或试管，按下表操作，依次获得系列质量的蔗糖标准。

加入物质(ml)	1	2	3	4	5
蔗糖标准(100ug/ml)	0.2	0.4	0.6	0.8	1
蒸馏水	1.8	1.6	1.4	1.2	1
<b>相当于蔗糖质量(ug)</b>	<b>20</b>	<b>40</b>	<b>60</b>	<b>80</b>	<b>100</b>
<b>蔗糖标准浓度(ug/ml)</b>	<b>10</b>	<b>20</b>	<b>30</b>	<b>40</b>	<b>50</b>

3、加样：取 1ml 螺旋盖离心管，按照下表设置空白管、标准管、测定管，溶液应按照顺序依次加入，小心混匀；如果样品中的糖浓度过高，可以减少样品用量或适当稀释后再进行测定，样品的检测最好能设置 2~3 平行管，求平均值(各种试剂的加入量可以等比例的缩小，但应保证最小的所需量)。

加入物(ul)	空白管	标准管	测定管
蒸馏水	200	—	—
系列蔗糖标准(1~5 号)	—	200	—
提取液	—	—	200
蒽酮试剂	50	50	50
浓硫酸	500	500	500
充分振荡，沸水浴中煮沸 1min，取出，自然冷却至室温。			

4、可溶性糖测定：混匀，按顺序分别抽取 250ul 加入酶标板中，并注意避免产生气泡，以空白管调零，酶标仪测定 630nm 处标准管、测定管的吸光度。

### 计算：

以系列蔗糖标准(1~5 号)的质量(ug)为横坐标，以相应的吸光度为纵坐标，绘制标准曲线并求出线性回归方程，根据测定管的吸光度计算出相应的可溶性糖的质量及含量；亦可根据蔗糖标准浓度(ug/ml)与吸光度值绘制标准曲线，并求出样品的可溶性糖浓度。可溶性糖的含量，以质量分数(%)表示：

$$\begin{aligned} \text{可溶性糖含量}(\%) &= (m_1 \times V_T \times N) / (m_0 \times V_S \times 1000000) \times 100\% \\ &= (c \times V_T \times N) / (m_0 \times 1000000) \times 100\% \end{aligned}$$

式中：  $m_1$ =从标准曲线查得的可溶性糖的质量(ug)

$V_T$ =提取液的总体积(ml)

$N$ =样品提取液的稀释倍数

$m_0$ =植物样品的质量(g)

$V_S$ =测定时所取样品提取液体积(ml)

本产品仅用于科研

c=样品的可溶性糖浓度(ug/ml)

1000000=ug 与 g 的换算关系

### 注意事项：

- 1、 测定液必须清澈透明，加热后不应有蛋白沉淀，样品颜色较深时可用活性炭脱色后再进行测定。
- 2、 如果样品可溶性糖浓度过高，应用蒸馏水稀释，糖的浓度在 10~100ug/ml 为宜。
- 3、 浓硫酸(相对密度 1.84)有强氧化性、强腐蚀性，危险性极大，操作应十分小心；加浓硫酸时应缓慢加入，以免产生大量热量而爆沸，灼伤皮肤和衣服，如出现此类现象，应迅速用自来水冲洗，如有必要应及时就医。
- 4、 此方法测定结果受硫酸浓度和加热时间影响，操作时应准确、认真。
- 5、 不同糖类与蒽酮试剂显色深度不同，果糖最深，葡萄糖次之，半乳糖、甘露糖较浅，五碳糖更浅。故测定糖的混合物时，常因不同糖类的比例不同造成误差，对于单一糖类的测定则不存在此误差。
- 6、 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

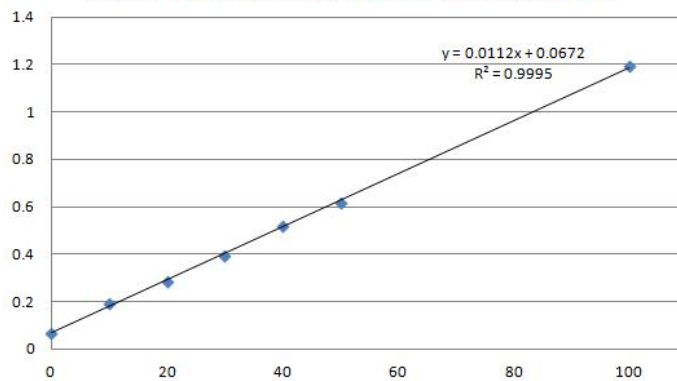
**有效期：**12 个月有效。低温运输，4°C保存。

**附录 1：**标准曲线制作：按说明书操作，通过分光光度计对系列标准进行吸光度的测定，其数值及标准曲线如下(仅供参考)：

蔗糖标准(ug/ml)	0	10	20	30	40	50	100	250
吸光度	0.07	0.191	0.284	0.394	0.519	0.620	1.192	3.467

由结果可知，蔗糖标准在 10~100ug/ml 以内线性梯度良好。

### 植物可溶性糖检测试剂盒(蒽酮比色法)



本产品仅用于科研