

还原糖含量试剂盒说明书

(货号: BN72757 微板法 96 样)

一、产品简介:

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:

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	液体 12mL×1 瓶	4℃保存	
标准品	粉体 mg×1 支	4℃保存	若重新做标曲, 则用到该试剂

三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、水浴锅、可调式移液器、研钵、乙醇、蒸馏水。

四、还原糖含量检测:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定, 了解本批样品情况, 熟悉实验流程, 避免实验样本和试剂浪费!

1、样本制备:

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: 5~10 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、上机检测:

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,		

本产品仅用于科研

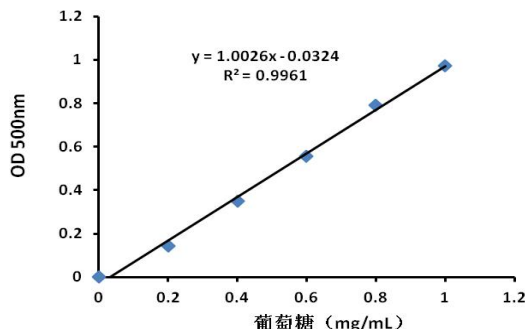
TEL: 010-82422342 www.biorigin.Ltd

$\Delta A = A$ 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 V_1 (如由 $100\mu\text{L}$ 增至 $200\mu\text{L}$, 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:

$$\text{还原糖}(\text{mg/g 重量}) = [(\Delta A + 0.0324) \div 1.0026 \times V_1] \div (W \times V_1 \div V) \times D = 1.496 \times (\Delta A + 0.0324) \div W \times D$$

- 3、按质量分数 (%) 计算:

$$\begin{aligned} \text{还原糖}(\% \text{重量}) &= [(\Delta A + 0.0324) \div 1.0026 \times V_1] \div (W \times V_1 \div V) \times 10^{-3} \times 100\% \\ &= [0.1496 \times (\Delta A + 0.0324) \div W \times D]\% \end{aligned}$$

- 4、按液体体积计算:

$$\text{还原糖}(\text{mg/mL}) = (\Delta A + 0.0324) \div 1.0026 \times D = 0.997 \times (\Delta A + 0.0324) \times D$$

V ---样品提取液总体积, 1.5mL;

V_1 ---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°C 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。