

# 总生物碱含量测定试剂盒说明书

(货号: BP10060F-96 分光法 96样 有效期: 6个月)

# 一、指标介绍:

生物碱是存在于生物体内的含氮有机化合物,大多数存在于植物中,目前已分离到三千余种,其中 近百种具有很强的生理活性,广泛应用于临床医疗。

利用生物碱与溴甲酚绿反应生成黄色物质, 该物质在 415nm 有特征吸收峰, 通过检测 415nm 的增加量即可得出样本中总生物碱含量。

#### 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
提取液	液体 3mL×1 瓶	4°C避光保存	1. 临用前按照二氯甲烷:甲醇:提取液(试剂盒提供)以40:10:1的比例混匀,备用; 2. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂一	A: 粉体 1 瓶 B: 液体 3mL×1 瓶	4°C避光保存 4°C保存	
试剂二	液体 47mL×1 瓶	4℃避光保存	
标准品	粉体 1 支	4°C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。

# 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)、 1ml 比色皿、离心管、分光光度计、**二氯甲烷、甲醇**、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 样本经  $60^{\circ}$ C烘干,打碎过筛,取 0.05 g 过筛后样本至 2mLEP 管中,加入 1mL 提取液,室温震荡提取 30 min,超声提取 30 min(间隔 3min 拿出震荡 1min 再继续超声);最终用提取液补足至 1mL 液面位置,然后室温 4000rpm 离心 10min,取上清液测定。
- 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 万细菌或细胞加入 1mL 提取液, 室温震荡提取 30 min, 超声提取 30 min (间隔 3min 拿出震荡 1min 再继续超声); 最终用提取液补足至 1mL 液面位置, 然后室温 4000rpm 离心 10min, 取上清液测定。

【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:直接检测;若浑浊,离心后取上清检测。

#### 2、检测步骤:

- ① 分光光度计预热 30min 以上(等仪器过自检程序亦可),调节波长至 415nm,蒸馏水调零。
- ② 临用前配置工作液:取 3mL 试剂—B 液至A中,混匀完全溶解。再全部转移至试剂二中,混匀备用。在EP 管中依次加入:

网址: www.bpelisa.com



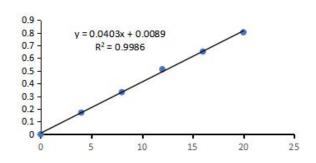
试剂组分 (μL)	测定管	空白管(仅做一次)
样本	100	
二氯甲烷	1000	1100
蒸馏水	500	500
工作液	200	200

上下震荡 (手动) 5min, 室温 ( $25^{\circ}$ C) 静置 30min, 快速取下层 700 $\mu$ L 澄 清液体至 1mL 石英比色皿 (光径 1cm),于 415nm 处快速读取吸光值 A,  $\triangle$ A=A 测定-A 空白。

- 【注】: 1. 若 $\triangle A$  差值低于 0.01,可增加样本取样质量 W 或加大样本体积 V1(如增至 300 $\mu L$ ,则二氯甲烷相应减少),则改变后的 W 和 V1 需代入计算公式重新计算。
  - 2. 若 A 测定大于 1, 可对样本上清用二氯甲烷稀释, 则稀释倍数 D 代入公式计算。

# 五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.0403x + 0.0089; x 为标准品质量 (μg); y 为 $\triangle$ A。



2、按照样本质量计算:

总生物碱含量( $\mu$ g/g 重量)=[( $\triangle$ A-0.0089)÷0.0403]÷(W×V1÷V)×D

$$=248.13\times(\triangle A-0.0089)\div W\times D$$

3、按照蛋白浓度计算:

总生物碱含量(μg/mg Prot)=[(△A-0.0089)÷0.0403]÷(Cpr×V1÷V)×D

$$=248.13\times(\triangle A-0.0089)\div Cpr\times D$$

4、按照液体计算:

总生物碱含量(μg/mL)=[(△A-0.0089)÷0.0403]÷(W×V1÷V)×D

$$=248.13\times(\triangle A-0.0089)\div W\times D$$

5、按细菌或细胞数量计算:

总生物碱含量(μg/10<sup>4</sup> cell)=[(△A-0.0089)÷0.0403]÷(500×V1÷V)×D

 $=248.13\times(\triangle A-0.0089)\div500\times D$ 

V---提取液的总体积, 1mL; V1---加入反应体系样本体积, 0.1mL;

W---样品质量, g; D---稀释倍数, 未稀释即为1。

500---细菌或细胞总数,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。

网址: www.bpelisa.com



# 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 (2mg/mL):标准管用前先甩几下或离心使粉体落入底部, 再向 EP 管中加入 1mL 二氯甲烷溶解
- 3 将母液用二氯甲烷稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0, 40, 80, 120, 160, 200μg/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:

吸取标准品母液 100uL,加入 900uL 二氯甲烷,混匀得到 200ug/mL 的标品稀释液待用。					液待用。	
标品浓度	0	40	80	120	160	200
μg/mL	U	40	80	120	100	200
标品稀释液	0	40	80	120	160	200
uL	U	40	80	120	100	200
二氯甲烷 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,以各浓度吸光值减去0浓度吸光值,过0点制作标准曲线。

试剂组分 (μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)	
标品	100		
二氯甲烷	1000	1100	
蒸馏水	500	500	
工作液	200	200	

上下震荡 (手动) 5min, 室温 ( $25^{\circ}$ C) 静置 30min, 快速取下层 700 $\mu$ L 澄清液体至 1mL 石英比色皿 (光径 1cm), 于 415nm 处快速读取吸光值 A,  $\triangle$ A=A 标准-A0 浓度。

网址: www.bpelisa.com