

叶绿素含量测定试剂盒说明书

(货号:BP10207F 分光法 48 样 有效期: 12 个月)

一、指标介绍:

叶绿素含量是植物生长过程中一个重要的生理指标,由于其对周围环境很敏感,并与植物的光合作用、营养吸收等密切相关,被广泛作为植物生长的常规测定指标。

根据叶绿素提取液对可见光谱的吸收,在 649nm 和 665nm 处测定叶绿素提取物的吸光值;然后利用经验公式计算出样品中叶绿素 a 含量、叶绿素 b 含量、叶绿素总含量。

二、试剂盒组分与配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度
试剂一	粉剂×1 瓶	4℃保存
乙醇 (自备)	600mL×1 瓶	4℃保存

抽提 Buffer 配制: (体积比) 乙醇: 蒸馏水=95:5

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、1ml 比色皿、离心管、分光光度计、 锡箔纸、无水乙醇、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) 取新鲜植物叶片或其它绿色组织, 去掉中脉。
- (2) 称约 0.1g 剪碎,用蒸馏水洗干净,然后加入 1mL 抽提 Buffer,少量试剂一(约 50mg),叶绿素对光敏感,务必在黑暗或弱光条件下充分研磨 (难磨叶片可以添加少量石英砂助磨),然后转移至 10mL 玻璃试管。
- (3) 用抽提 Buffer 冲洗研钵, 将所有冲洗液及研钵中所有的绿色物质转入 10mL 玻璃试管, 用抽提 Buffer 补充至 10mL, 玻璃试管置于黑暗条件下或者包上锡箔纸浸提 3h, 观察试管底部组织残渣完全变白则提取完全, 若组织残渣未完全变白, 继续浸提至其完全变白。最后得到的澄清液体即为待检测的浸提液。

2、检测步骤

分别取 1mL 浸提液和 1mL 抽提 Buffer 于 1mL 玻璃比色皿(光径 1cm) ,记为测定管和空白管,分别于 665nm 和 649nm 处读取吸光值 A, $\triangle A_{665}$ =(A 测定-A 空白) $_{665}$, $\triangle A_{649}$ =(A 测定-A 空白) $_{649}$ 。

【注】: 若吸光值 A 超过 1, 待检测的浸提液用抽提 buffer 稀释, 计算公式乘以稀释倍数。

五、结果计算:

叶绿素 a 含量(mg/g 鲜重)=
$$Ca \times \frac{V \times D}{1000 \times W}$$
叶绿素 b 含量(mg/g 鲜重)= $Cb \times \frac{V \times D}{1000 \times W}$
叶绿素总含量(mg/g 鲜重)= $C_T \times \frac{V \times D}{1000 \times W}$
Ca=13.95× $\triangle A_{665}$ -6.88× $\triangle A_{649}$ (mg/L); Cb=24.96× $\triangle A_{649}$ -7.32× $\triangle A_{665}$ (mg/L); C_T=6.63× $\triangle A_{665}$ +18.08× $\triangle A_{649}$ (mg/L);

V---代表提取液体积,10mL; D---代表稀释倍数,未稀释即为1; W 代表样本质量,g。

网址: www.bpelisa.com