

多糖含量试剂盒说明书

(货号: BP10263F 分光法 48 样 有效期: 9 个月)

一、产品简介:

糖在浓硫酸作用下,水解生成单糖,并迅速脱水生成糖醛衍生物,然后与苯酚缩合成橙黄色化合物, 且颜色稳定,在波长 488 nm 处和一定的浓度范围内,其吸光度与多糖含量呈线性关系正比,再利用标 准曲线定量算出样品中的多糖含量。

二、试剂盒组分与配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	液体 2mL×3 支	4℃保存	
			1. 若重新做标曲,则用到该试
			剂;
标准品	粉剂×1 支	4℃保存	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、所需的仪器和用品:

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、**乙醇、浓硫酸**(不允许快递)、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

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 多糖待检液制备:

a.组织样本:

- ①若是烘干且研磨过 40 目筛后的样本, 称取 3mg 过筛后细末至 2mLEP 管中, 加入 2mL 蒸馏水; (若是鲜样则可取 0.1g 或 0.5g (水份足的样本)至 2mLEP 管中, 加入 2mL 蒸馏水), 于沸水浴 (95-100°C)加热 2 小时(若放在金属浴上面可用重物压盖防止 EP 管崩开; 间隔 20min 带防护手套轻轻晃动混匀几下),加热结束后取出放置至室温(中间过程液体若挥发严重,最后可用蒸馏水定容到 2mL),最后于 8000rpm 室温离心 5min,上清液待用。
- ② 取 0.2mL 上步离心后的上清液至新 EP 管中,再加入 1mL 乙醇混匀,于 4℃放置 1 小时,取出后 8000rpm 离心 5min 后弃上清,留沉淀;
- ③ 上步所得沉淀中再加入 1mL80%乙醇混匀几下(自备:取 80mL 乙醇溶于 20mL 蒸馏水中),8000rpm 离心 5min 后弃上清,留沉淀(可采用使 EP 管轻轻倒置于吸水纸上约 5min 吸干剩余上清液,尽量**避免沉淀损失)**;
- ④ 向上步所得沉淀中加入 2mL 蒸馏水,于沸水浴 (95-100℃) 加热直到沉淀全部溶解 (约 5min) 即多糖待检液。

b.液体样本:

- ① 取 0.2mL 液体(可先做两个样本预测定,确定适合本批液体样本取样量 V2),至新 EP 管中,再加入 1mL 乙醇混匀(使乙醇在整个液体中占比至少 80%),于 4℃放置 1 小时,取 出后 8000rpm 离心 5min 后弃上清,留沉淀;
 - ②上步所得沉淀中再加入1mL80%乙醇混匀几下(自备:取80mL乙醇溶于20mL蒸馏水中),8000rpm 离心5min 后弃上清,留沉淀(可采用使EP管轻轻倒置于吸水纸上约5min 吸干剩余上清液,尽量避免沉淀损失);

网址: www.bpelisa.com



③ 向上步所得沉淀中加入 2mL 蒸馏水,于沸水浴 (95-100℃) 加热直到沉淀全部溶解 (约 5min) 即多糖待检液。

2、上机检测:

- ① 分光光度计预热 30min, 调节波长至 488nm, 调节水浴锅或金属浴至 95-100℃。
- ② 在 EP 管中依次加入:

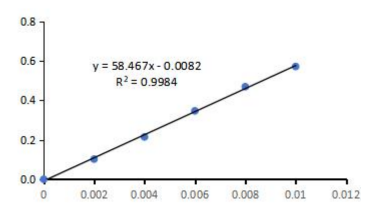
试剂 (μL)	测定管	空白管 (仅做一次)
多糖待检液	200	
蒸馏水		200
试剂一	100	100
浓硫酸(务必缓慢加入)	500	500

混匀放入 95℃水浴 20min(封口膜缠紧,防止水分散失),冷却至室温后,取全部澄清液体转移至 1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)中,于 488nm 读取吸光值 A, ΔA=A 测定管-A 空白管。

- 【注】:1. 如果 ΔA 大于 1.5, 需要将多糖待检液用蒸馏水稀释, 计算公式中乘以相应稀释倍数 D。
 - 2. 若 ΔA 值在零附近即低于 0.005,则可增加样本取样质量 W,则改变后的 W 需代 λ 入公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准方程为 y = 58.467x - 0.0082; x 为标准品质量 (mg) , y 为吸光值 ΔA 。



2、按样本重量计算:

多糖(mg/g 重量)=[(Δ A+0.0082)÷58.467]÷(W×V1÷V)×10×D =1.71×(Δ A+0.0082)÷W×D

3、按质量分数(%)计算:

多糖(%重量)=[(ΔA+0.0082)÷58.467]÷(W×V1÷V)×10×D×10⁻³×100% =[0.171×(ΔA+0.0082)÷W×D]%

4、按照蛋白浓度计算:

多糖(mg /mg prot)=[(Δ A+0.0082)÷58.467]÷(Cpr×V1÷V)×10×D =1.71×(Δ A+0.0082)÷Cpr×D

5、按液体体积计算:

多糖(mg/mL 液体)=[(ΔA+0.0082) ÷58.467]÷(V2×V1÷V)×D =0.171×(ΔA+0.0082)÷V2×D

V---样品提取液总体积, 2mL; V1---测定时待检液体积, 0.2mL;

网址: www.bpelisa.com



V2---液体取样体积, mL; 10---②歩中取 0.2mL 处理后变成 2mL 体积; W---样本质量, g; D---自行稀释倍数, 未稀释即为 1;

D---自行稀释倍数,未稀释即为 1; W---样本质量, g;

Cpr---蛋白浓度 (mg/mL) ; 建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。

附:标准曲线制作过程:

1 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℃保存)。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如:0,0.01,0.02, 0.03, 0.04, 0.05. mg/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。

2 标品稀释参照表如下:

13.44.14						
吸取标准品母液 50uL,加入 950uL 蒸馏水,混匀得到 0.05mg/mL 的标品稀释液待用。						
标品浓度	0	0.01	0.02	0.03	0.04	0.05
mg/mL	0	0.01	0.02	0.03	0.04	0.03
标品稀释液	0	40	80	120	160	200
uL	0	40	80	120	100	200
水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

3 依据测定管加样表操作,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。

试剂名称 (μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)
标品	200	
蒸馏水		200
试剂一	100	100
浓硫酸(务必缓慢 加入)	500	500

混匀放入 95℃水浴 20min (封口膜缠紧, 防止水分散失), 冷 却至室温后, 取全部澄清液体转移至 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中, 于 488nm 读取吸光值 A, △A=A 测定-0 浓度管。

网址: www.bpelisa.com