

支链淀粉含量试剂盒说明书

(货号: BP10269F 分光法 48 样 有效期: 9 个月)

一、产品简介:

支链淀粉,又称胶淀粉,难溶于水,分子相对较大,一般由几千个葡萄糖残基组成。利用双波长比色法测定支链淀粉与碘形成的络合物,进而得到样本中支链淀粉的含量。

二、试剂盒的组成和配制:

	1		
试剂名称	规格	保存要求	备注
;—} 文 山	流剂— 液体 50mL×1 瓶 4°C保存	4°C/兄 左	1. 使用前摇匀;
ניולאוו		2. 保存周期与试剂盒有效期相同。	
试剂二	液体 6.6mL×1 瓶	4℃保存	1. 用前 加入 0.4mL 浓盐酸混合备用;
			2. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂三	液体 1mL×1 支	4℃避光保存	1. 使用前摇匀;
			2. 保存周期与试剂盒有效期相同。
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、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、石油醚、**蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

1、样本提取:

- ① 样本烘干, 磨碎并过 100 目筛待测, 准确称取 0.01g 过筛样本至 2mL 的 EP 管中, 加入 1mL85% 的乙醇, 充分混匀, 50℃水浴提取 30min(间隔 3min 晃动几下), 冷却后, 8000rpm, 25℃离心 10min, 弃上清(尽量保留沉淀), 留沉淀。
- ② 向沉淀中加入 0.5mL 石油醚,混匀并振荡 5min,8000rpm,25℃离心 10min,弃上清(尽量保留沉淀),留沉淀,EP 管置于 95℃蒸发 10-20min,使石油醚挥发完全。
- ③ 向上步沉淀中(同时,准备一个空白 EP 管即空白管),加入 0.1mL 的 95%的乙醇分散样品后,再加入 0.9mL 试剂一,晃匀(使样本全部沉浸在液体中),封口,95%煮沸 10min(中间摇晃 1-2 次)。
- ④ 煮沸后,冷却至室温,将 EP 管中全部液体转移至 10mLEP 管中(用 1mL 蒸馏水冲洗 EP 管,全部转至 10mLEP 管中,重复三次),再加蒸馏水准确定容至 10mL,混匀,静置 5min,取澄清上清液作为待检测液。

2、上机检测:

- ① 分光光度计预热 30min 以上, 蒸馏水调零。
- ② 制备试剂二混合液。在 2mL 的 EP 管中依次加入:

试剂 (μL)	测定管	空白管 (仅做一次)
样本待检液	250	
空白管待检液		250

网址: www.bpelisa.com



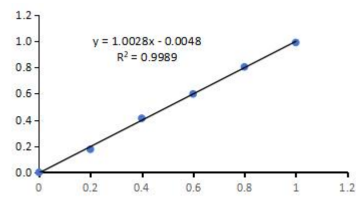
蒸馏水	630	630		
试剂二	100	100		
试剂三	20	20		

务必混匀,避光静置 10 min 后,取出 $800 \mu \text{L}$ 至 1 mL 玻璃比色皿(光径 1 cm)中,分别测定 540 和 740 nm 处吸光值,A 测定=A540-A740,A 空白=A540-A740, ΔA =A 测定-A 空白。

【注】加完试剂二,混合液的 PH 于 3-5 之间,若大于 5 则继续添加试剂二,蒸馏水体积相应减少,保持总体积 1mL 不变。

五、结果计算:

1、标准曲线: y = 1.0028x - 0.0048; x 为标准品浓度 (mg/mL) , y 为 $\triangle A$ 。



- 2、支链淀粉含量(mg/g 干重)=[(△A+0.0048)÷1.0028×V1]÷(W×V1÷V) =9.97×(△A+0.0048)÷W
- 3、按照蛋白浓度计算:

支链淀粉含量(mg/mg prot)=[(△A+0.0048) ÷1.0028×V1]÷(Cpr×V1÷V) =9.97×(△A+0.0048)÷Cpr

V---样品提取液总体积, 10mL; V1---测定时所取样本的体积, 0.25mL;

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 向标准品 EP 管里面加入 0.09mL 的试剂一溶解(可 90 度加热溶解),再加 0.91mL 蒸馏水定容至 1mL,作为标准品母液,标准品母液浓度为 1mg/mL。将母液用试剂一稀释液(制备试剂一稀释液: 0.9mL 试剂—+9.1mL 的蒸馏水,总体积为 10mL)稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1. 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:

标品浓度 mg/mL	0	0.2	0.4	0.6	0.8	1
标品稀释液 uL	0	80	160	240	320	400
水 uL	400	320	240	160	80	0

网址: www.bpelisa.com



各标准管混匀待用。

3 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。

试剂名称(μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)
标品	250	
蒸馏水	630	880
试剂二	100	100
试剂三	20	20

必混匀, 避光静置 10min 后, 取出 800μL 至 1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)中,分别测定 540和 740nm 处吸光值, A 测定=A540-A740, A0 浓度管= A540-A740, ΔA=A 测定-0 浓度管。

网址: www.bpelisa.com