

柠檬酸含量测定试剂盒说明书

(货号: BP10404W-96 微板法 96样 有效期: 3个月)

一、指标介绍:

柠檬酸是一种重要的有机酸,是重要的食品风味物质。同时,也是三羧酸循环第一步反应的产物。

本试剂盒提供一种特异性酶法检测柠檬酸含量,利用柠檬酸裂解酶分解柠檬酸生成草酰乙酸,苹果酸脱氢酶催化草酰乙酸生成乳酸,同时使 NADH 转化为 NAD+,通过测定 NADH 在 340nm 处吸光值的减少量,进而计算出样品中柠檬酸含量。

二、试剂盒的组成和配制:

11年472年7次4月日1019:				
试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项	
提取液	液体 120mL×1 瓶	4℃保存		
试剂一	粉剂 4 支	-20℃保存	每支: 1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim 使试剂落入管底(可手动甩一甩); 2. 每支再加 0.3mL 蒸馏水溶解备用; 3. 用不完的试剂分装后-20°C保存,禁止反复冻融,三天内用完。	
试剂二	粉剂 1 支	-20℃保存	1. 临用前 8000g 4° C 离心 2mim 使 试剂落入管底(可手动甩一甩); 2. 加入 1.1mL 蒸馏水溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。	
试剂三	25mL 液体×1 瓶	4℃保存		
试剂四	粉剂 1 支	4℃避光保存	 临用前 8000g 4° C 离心 2mim 使 试剂落入管底(可手动甩一甩); 加入 0.55mL 蒸馏水溶解备用; 保存周期与试剂盒有效期相同。 	

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)、 96 孔板、离心管、酶标仪、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 组织样本: 0.1g 组织样本(水分充足的样本建议取 0.2g 左右),加 1mL 的提取液研磨,粗提液全部转移到 EP 管中,12000rpm,常温离心 10min,上清液待测。

【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的比例提取

- ②液体样品: 澄清液体样本可直接检测。若浑浊, 离心后取上清检测。
- ③ 细菌/真菌样本:

先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液; 冰浴超声波破碎细菌或细胞 (功率 300w, 超声 3 秒, 间隔 7 秒, 总时间 3min); 12000rpm, 常温离心 10min, 取上清置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照细菌/真菌数量(10⁴个): 提取液体积(mL)为500~1000:1的比例提取

网址: www.bpelisa.com



2、检测步骤:

- ① 酶标仪预热 30 min (等仪器过自检程序亦可), 调节波长到 340 nm。
- ② 所有试剂解冻至室温(25℃)。
- ③ 在96孔板中依次加入:

试剂组分(μL)	测定管	空白管 (仅做一次)		
样本	10			
蒸馏水		10		
试剂一	10	10		
试剂二	10	10		
试剂三	165	165		
混匀, 室温 (25℃) 下, 反应 10min 后于 340nm 处读取 A1。				
试剂四	5	5		
混匀,室温(25℃)下,反应 20min 干 340nm 处读取各管的				

混匀,室温 $(25^{\circ}C)$ 下,反应 20min 于 340nm 处读取各管的 A2 值 (若 A 值继续减少,需延长反应时间,直至 2 分钟内的吸光值保持不变), $\Delta A = (A1-A2)$ 测定-(A1-A2) 空白。

- 【注】1.检测是否反应完全,在反应20min后要读值的时候,可改用时间扫描: 3min,间隔1min,依此判读反应是否完全。然后再读取各测定管的A2值。
 - 2. 若A1值超过1.5,可以减少试剂一的量(如 $6\mu L$),则试剂三相应增加;或减少样本量(如 $5\mu L$),则试剂三相应增加;则改变后的V1需代入公司重新计算。
 - 3. 若 ΔA 的差值较小,可增加样本量(如20 μL),则试剂三相应减少。则改变后的V1需代入公司重新计算。 若 ΔA 差值大于0.4,需将样本稀释,稀释倍数D需代入计算公式计算。

五、结果计算:

1、按组织质量计算:

柠檬酸含量 $(mg/g 鲜重)=[\Delta A \div (\epsilon \times d)] \times V2 \times 10^3 \times Mr \div (W \times V1 \div V)=1.23 \times \Delta A \div W$

2、按蛋白浓度计算:

柠檬酸含量(mg/g prot)=[$\Delta A \div (\epsilon \times d)$]÷(V1×Cpr÷V)

$$=1.23\times\Delta A\div Cpr$$

3、按液体样品的体积计算:

柠檬酸含量(mg/mL)=[ΔA÷(ε×d)]×V2×10³×Mr÷V1=1.23×ΔA

4、按细胞数量计算:

柠檬酸含量 $(mg/10^4 \text{ cell})=[\Delta A \div (\epsilon \times d)] \times V2 \times 10^3 \times Mr \div (细胞数量 \times V1 \div V)$ $=1.23 \times \Delta A \div 细胞数量$

ε---NADH的摩尔吸光系数为6.3×10³L/mol/cm; d---光径距离, 0.5cm;

V---提取液体积,1mL; V1---样本体积,10μL=0.01mL;

V2---反应总体积, 200μL=2×10⁻⁴L; Mr---柠檬酸分子量, 192.1;

细胞数量---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