

# 半纤维素含量试剂盒说明书

(货号: BP10421W 微板法 96样 有效期: 6个月)

## 一、 指标介绍:

半纤维素是植物细胞壁中与纤维素紧密结合的多糖混合物,是构成细胞初生壁的主要成分,广泛存在于植物中,是一种新型可利用能源。

本试剂盒在美国NREL实验室的方法基础上略做改进以检测半纤维素含量,在酸性条件下加热使 半纤维素水解生成木糖。通过比色法检测生成的木糖含量,进而计算得出半纤维素含量。

## 二、试剂盒组成和配制:

24)(1) TIT SET (24) (1) HO (1) 1					
试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项		
提取液	液体 100mL×1 瓶	4℃避光保存			
试剂一	液体 1 瓶	4℃保存	1. 临用前再缓慢加入 20mL 浓硫酸, 混匀备用;		
			2. 保存周期与试剂盒有效期相同。		
试剂二	粉体6瓶	4℃避光保存	每瓶:		
			1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩);		
			2. 加入 6mL 冰乙酸溶解,再缓慢加入 0.36mL 浓		
			盐酸混匀;用不完的试剂避光 4℃保存两天。		
标准品	粉体 1 支	4℃保存	1. 检测前从标准品管中称量取出 2mg 至一新 EP		
			管中,再加 2mL 蒸馏水溶解即 1mg/mL 的木糖标		
			准品;		
			2. 再用蒸馏水稀释一倍成 0.5mg/mL,备用。		

#### 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、0%**乙醇、丙酮、冰乙酸、浓硫酸、浓盐酸**、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:取适量组织样本烘干并磨碎,过 40 目筛备用;取 0.02g 过筛的粉末组织(若是鲜样可取 0.05g,水分充足样本可取 0.1g),加 1.5mL 的 80%乙醇,研磨匀浆,50℃水浴 20min (间隔 3min晃动几下),取出流水冷却后,12000rpm,25℃10min,弃上清,留沉淀(尽量保留沉淀)。向沉淀中加入 1mL 的 80%乙醇震荡混匀 2min,50℃水浴 20min (间隔 3min晃动几下),取出流水冷却后,12000rpm,25℃10min,弃上清,留沉淀(尽量保留沉淀)。加入 1mL 的提取液(去淀粉),90℃水浴 15min (间隔 3min晃动一次),12000rpm,室温(25℃)离心 10min,弃上清,留沉淀,向沉淀中加入 1mL 丙酮振荡混匀,12000rpm,室温(25℃)离心 10min,弃上清,留沉淀,向沉淀中加入 1mL 丙酮振荡混匀,12000rpm,室温(25℃)离心 10min,弃上清,留沉淀,(注:若色素仍很多,继续用丙酮提取 2-3 次),打开 EP 管置于 90℃孵育 20min,使沉淀干燥。在沉淀中加入 0.2mL 试剂一(注:尽量避免沉淀样本粘在管壁上,并密封管口),30℃水浴 1 小时后,倒入 10mL 离心管中,再用 5.6mL 蒸馏水分次涮洗 2mLEP 管并收集液体至上述 10mL 离心管中,混匀,密封管口;然后放入 110℃孵育 1 小时,取出冷却,混匀后可取 1mL 混合液至 2mLEP 管中,于 8000rpm,室温离心 5min,取上清液待测。
- ②液体样本:可直接测定,或者适当稀释后测定。若浑浊,离心后取上清检测。
- ③ 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, 超声波破碎细菌或细胞(冰浴, 功率 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 8000rpm,

网址: www.bpelisa.com



室温离心 5min, 取上清, 置冰上待测。

【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。

## 2、检测步骤:

- ① 酶标仪预热 30min(等仪器过自检程序亦可),设置温度在 25℃,设定波长到 460nm。
- ② 可取两个样本做适当梯度的稀释(如 2 倍,即 1 份上清液+1 份蒸馏水),确定适合本次实验的稀释倍数 D。
- ③ 在 EP 管中依次加入:

试剂 (μL)	测定管	标准管 (仅做一次)	空白管 (仅做一次)
样本	60		
标准品		60	
蒸馏水			60
试剂二	300	300	300

混匀, 沸水浴 (95°C) 水浴 8min (精确时间; 防止水份散失, 可用 封口膜缠紧), 冷却后取 200μL 至 96 孔板中, 于 460nm 处读取吸 光值 A, ΔA=A 测定管-A 空白管。

【注】若 A 测定值大于 1, 可用蒸馏水进一步稀释样本(即上清液), 稀释倍数 D 需 代入计算公式重新计算。

# 五、结果计算:

1、按样本干重计算:

半纤维素(mg/g 重量)=(C 标准×V1)×ΔA÷(A 标准-A 空白)÷(W×V1÷V)×0.9×D =2.61×ΔA÷(A 标准-A 空白)÷W×D

半纤维素含量(%)={(C 标准×V1)×ΔA÷(A 标准-A 空白)÷(W×V1÷V)×0.9×D×10<sup>-3</sup>×100}% =[0.261×ΔA÷(A 标准-A 空白)÷W×D] %

2、按蛋白浓度计算:

纤维素含量(mg/mg prot )=(C 标准×V1)×ΔA÷(A 标准-A 空白)÷(Cpr×V1÷V)×D =2.61×ΔA÷(A 标准-A 空白)÷Cpr×D

3、按照液体体积计算:

纤维素含量(mg/mL )=(C 标准×V1)×ΔA÷(A 标准-A 空白)÷V1×D =2.61×ΔA÷(A 标准-A 空白)×D

4、按细菌/细胞密度计算:

纤维素含量(mg/10<sup>4</sup> cell )=(C 标准×V1)×ΔA÷(A 标准-A 空白)÷(V1÷V×500)×D =2.61×ΔA÷(A 标准-A 空白)÷500×D

C 标---0.5mg/mL; V---加入提取液体积, 5.8mL;

V1---加入样本体积, 0.06mL; W---取样质量, g;

0.9---缩合成半纤维素的换算系数; D---稀释倍数, 未稀释即为 1。

500---细胞数量, 万;

Cpr---上清液蛋白质浓度,mg/mL;建议使用本公司的 BCA 蛋白质含量测定试剂盒。

网址: www.bpelisa.com