

总果胶含量试剂盒说明书

(货号: BP10438W 微板法 96 样 有效期: 6 个月)

一、指标介绍:

果胶存在于植物的细胞壁和细胞内层,是植物细胞的重要组成部分,属于碳水化合物的衍生物, 广泛分布于植物果实、根茎和叶中。

本试剂盒采用咔唑比色法测定总果胶含量。即总果胶在稀酸中水解为半乳糖醛酸,在硫酸溶液中与咔唑进行缩合反应,生成紫红色物质,经光谱扫描该物质在 530nm 处有最大吸收峰,颜色深浅与总果胶含量成正比,进而得出总果胶含量。

二、试剂盒组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	液体 120 mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 1.5mL×1 支	4℃避光保存	
标准品	粉剂 1 支	4℃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、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、**乙醇、浓硫酸**、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 0.1g 组织(烘干且过筛后的粉末组织可取 0.01g),加 1.5mL的 80%乙醇,研磨匀浆,85℃水浴 10min(及时补充 80%乙醇至 1.5mL),取出流水冷却后,8000rpm,25℃离心 10min,弃上清,留沉淀,向沉淀中加入 1mL的 80%乙醇,混匀,85℃水浴 10min(及时补充 80%乙醇至 1mL),取出流水冷却后,8000rpm,25℃离心 10min,弃上清,留沉淀。向沉淀中加入 1mL 提取液,混匀,95℃水浴 60min,流水冷却至室温,8000rpm,25℃离心 10min,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 1.5mL 的 80%乙醇, 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, 25℃离心 10min, 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): 80%乙醇(mL)为500~1000:1的比例进行提取。

2、检测步骤:

- ① 酶标仪预热 30min 以上(等仪器过自检程序亦可),调节波长为 530nm;
- ② 可取两个样本做适当梯度的稀释(如 4 倍,即 1 份上清液+3 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:

试剂组分(μL)	测定管	空白管(仅做一次)
样本	70	
蒸馏水		70

网址: www.bpelisa.com

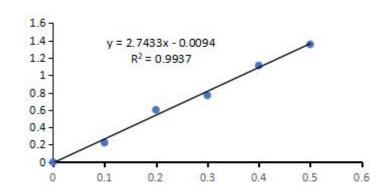


浓硫酸	420	420	
可用封口膜缠紧,85℃水浴 15min 后,			
流水冷却至室温。			
试剂一	14	14	
混匀,室温(25℃)暗处反应 30min(间隔 10min 混			
匀一次),立即取出 200μL 于 96 孔中,于 530nm 处			
读取吸光值 A,△A=A 测定-A 空白。			

- 【注】: 1、浓硫酸必须是分析纯级别,且不能长期开口放置,否则影响显色结果。另外浓硫酸具有强腐蚀性,操作时需特别注意,85℃加热取出后冷却再打开盖子,以防液体飞溅烧伤。
 - 2、显色反应必须在暗处反应,否则颜色很快消失或者变淡,影响吸光值。
 - 3、若 A 测定管值大于 1.8,可用蒸馏水稀释样本即待检测上清液,则稀释倍数 D 需代入公式计算;或若 A 值再零附近可增加样本取样质量 W。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 2.7433x - 0.0094, x 为标准品浓度 (mg/mL) , y 是 $\triangle A$ 。



2、按照质量计算:

总果胶含量(mg/g)=[(ΔA+0.0094)÷2.7433×V1]÷(W×V1÷V)×D

$$=0.3645\times(\Delta A+0.0094)\div W\times D$$

3、按蛋白浓度计算:

总果胶含量(mg/mg prot)=[(ΔA+0.0094)÷2.7433×V1]÷(Cpr×V1÷V)×D

$$=0.3645\times(\Delta A+0.0094)\div Cpr\times D$$

4、按照液体体积计算:

总果胶含量(mg/mL)=[(ΔA+0.0094)÷2.7433×V1]÷V1×D

$$=0.3645\times(\Delta A+0.0094)\times D$$

5、按细菌/细胞密度计算:

总果胶含量 $(mg/10^4 \text{ cell}) = [(\Delta A + 0.0094) \div 5.07 \times V1] \div (V1 \div V \times 500) \times D$ =0.3645×($\Delta A + 0.0094$)÷500×D

W----样本重量, g;

V---加入提取液体积, 1mL;

V1---加入样本体积, 0.07mL;

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



附:标准曲线制作过程:

- 1 标曲为非必做实验,用户可根据实验需求制作标曲,亦可直接采用说明书计算公式进行结果计算。
- 2 制备标准品母液(5mg/mL):临用前向标准品中加入 2mL 蒸馏水(现配现用)。
- 3 将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5. mg/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。
- 4 标品稀释参照表如下:

吸取标准品	吸取标准品母液 100uL,加入 900μL 蒸馏水,混匀得到 0.5 mg/mL 的标品稀释液待用。					
标品浓度 mg/mL	0	0.1	0.2	0.3	0.4	0.5
标品稀释液 uL	0	40	80	120	160	200
蒸馏水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

5 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。在 EP 管中依次加入:

• •				
试剂组分 (μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)		
标品	70			
蒸馏水		70		
浓硫酸	420	420		
可用封口膜缠紧,85℃水浴 15min 后,				
流水冷却至室温。				
试剂一	14	14		
混匀, 室温 (25℃) 暗处反应 30min (间隔 10min 混匀				

混匀, 室温 (25℃) 暗处反应 30min (间隔 10min 混匀一次), 立即取出 200µL 于 96 孔中, 于 530nm 处读取 吸光值 A, △A=A 标准-A0 浓度。

网址: www.bpelisa.com