

Polysaccharide Content Assay Kit

多糖含量测定试剂盒(苯酚-硫酸法) 微板法

产品编号	产品名称	规格
BL1790B	多糖含量测定试剂盒(苯酚-硫酸法) 微板法	96T

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。

产品组成:

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	2mL×3 支	4℃保存	
标准品	粉末×1 支	4℃保存	若重新做标曲,则用到该试剂

使用方法:

一、样本准备

- 1. 组织样本:
- (a) 若是烘干且研磨过 40 目筛后的样本, 称取 3mg 过筛后细末至 2mL 离心管中, 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 2mL 离心管中, 加入 2mL 蒸馏水);
- (b) 沸水浴(95-100℃)加热 2 小时(若放在金属浴上面可用重物压盖防止离心管崩开;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);
- (c) 8000rpm 室温离心 5min,取 0.2mL 上清液至新离心管中,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;
- (d) 上步所得沉淀中再加入1mL 80%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(可采用使离心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);
- (e) 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. 液体样本:
- (a) 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),至新离心管中,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;
- (f) 上步所得沉淀中再加入1mL 80%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(可采用使离心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);
- (g) 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。

二、样品测定

- 1. 酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 488nm,调节水浴锅或金属浴至 95-100℃。
- 2. 在离心管中加入下列试剂:

Note: For in vitro research use only, not for diagnostic or therapeutic use, This product is not a medical device. 注意: 在体外研究使用,不用于诊断或治疗用途,本产品不是医疗装置。





试剂(μL)	测定管	空白管(仅做一次)
多糖待检液	100	-
蒸馏水	-	100
试剂一	50	50
浓硫酸(务必缓慢加入)	250	250

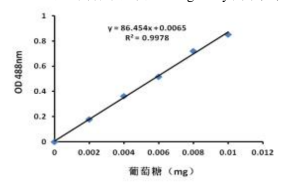
混匀后,放入 95℃水浴 20min(封口膜缠紧,防止水分散失), 冷却至室温后,取 200μL 转移至 96 孔板中,于 488nm 读取吸 光值 A, ΔA=A 测定管-A 空白管。

【注】: 1.如果△A 大于 1, 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 需代入公式重新计算。

三、结果计算

1. 标准方程为 y=86.454x + 0.0065; 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)=[(ΔA-0.0065)÷86.454]÷(W×V1÷V)×10×D=2.313×(ΔA-0.0065)÷W×D

3. 按质量分数(%)计算:

多糖(%重量)=[(ΔA-0.0065)÷86.454]÷(W×V1÷V)×10×D×10⁻³×100% =[0.2313×(ΔA-0.0065)÷W×D]%

4. 按液体体积计算:

多糖(mg/mL 液体)=[(ΔA-0.0065)÷86.454]÷(V2×V1÷V)×D=0.2313×(ΔA-0.0065)÷V2×D

V---样品提取液总体积,2mL

V1---测定时待检液体积, 0.1mL

V2---液体取样体积, mL

10---0.2mL 上清处理后变成 2mL 体积

W---样本质量, g

D---自行稀释倍数,未稀释即为1

附:标准曲线制作过程:

- 1. 制备标准品母液(1mg/mL): 从标准品管中称量取出 2mg 至一新离心管中,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)。
- 2. 把母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 0.02, 0.04, 0.06, 0.08, 0.1. mg/mL。 也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3. 依据测定管的加样表操作,根据结果即可制作标准曲线。

注意事项:

- 1. 本产品仅限于专业人员的科学研究用,不得用于临床诊断或治疗,不得用于食品或药品。
- 2. 为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。

有效期:

4℃保存三个月。

Note: For in vitro research use only, not for diagnostic or therapeutic use, This product is not a medical device. 注意: 在体外研究使用,不用于诊断或治疗用途,本产品不是医疗装置。

