还原糖含量试剂盒说明书

(分光法 48 样)

一、产品简介:

还原糖广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中。植物体内的还原糖主要包括葡萄糖、果糖和麦芽糖等,是最常见的单糖和双糖。

在碱性条件下, DNS 试剂与还原糖共热生成棕红色氨基化合物, 经过 480nm 到 540nm 波长扫描发现在 500nm 有特征吸收峰;在一定的浓度范围内,还原糖含量与 500nm 吸光度成线性关系,根据标准曲线,即可求出样品中还原糖的量。

二、测试盒组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	液体 6mL×1 瓶	4℃保存	
标准品	粉体 mg×1 支	4℃保存	若重新做标曲,则用到该试剂

三、所需的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)、水浴锅、可调式移液器、研钵、**乙醇**。 **四、还原糖含量检测**:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定,了解本批样品情况,熟悉实验流程,避免实验样本和试剂浪费!

1、样本制备:

① 组织样本:

称取 0.1g 样本 (若是干样,如烘干烟叶等可取 0.05g; 若是水分充足的样本可取 0.2g), 先加入 0.8mL 的 80%乙醇(自备:取 80mL 乙醇溶于 20mL 蒸馏水中),冰浴匀浆,倒入 有盖离心管中,再用 80%乙醇冲洗研钵并转移至同一 EP 管中,使 EP 管中粗提液终体积 定容为 1.5mL (若用自动研磨机可直接加入 1.5mL 的 80%乙醇研磨);置 50℃水浴 20min (封口膜缠紧,防止液体散失,且间隔 2min 振荡混匀一次),冷却后(若有损失,可加 80%乙醇补齐至 1.5mL),12000rpm,室温离心 10min,取上清液备用。

【注】: 若增加样本量,可按照组织质量(g): 提取液体积(mL)为 1: $5\sim10$ 的比例进行提取

② 液体样本:

澄清的液体样本直接检测, 若浑浊则需 12000rpm, 室温离心 10min, 取上清液备用。

2、上机检测:

- ① 可见分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 500nm,蒸馏水调零。
- ② 调节水浴锅至95℃。
- ③ 上清液稀释:可先取 2 个样本检测,确定适合本批样本的稀释浓度 D: 叶片类样本可稀释 10 倍,含糖量高的果肉类样本可稀释 20 倍左右。
- ④ 在 EP 管中加入下列试剂:

世 60 1

试剂(μL)	测定管	空白管(仅做一次)
样本	100	
蒸馏水		100
试剂一	100	100

混匀,在95℃水浴中加热10min(盖紧封口,防止水分散失), 取出后立即过冷水冷却至室温。

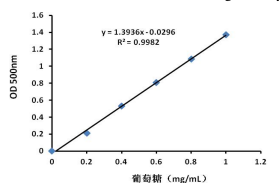
烝馅小	1000	1000			
混匀,全部液体转移至 1mL 玻璃比色皿中,500nm 读取吸光值 A,					
ΔA = A 测定 -A 空白。					

【注】: 若ΔA 值大于 1.5, 样本可用蒸馏水再稀释, 稀释倍数 D 代入公式计算。

1000

五、结果计算:

1、标准曲线方程为 y = 1.3936x - 0.0296; x 为标准品浓度 (mg/mL), y 为吸光值 ΔA 。



2、按样本重量计算:

还原糖(mg/g 重量)=[(Δ A+0.0296)÷1.3936×V1]÷(W×V1÷V)×D =1.076×(Δ A+0.0296)÷W×D

3、按质量分数(%)计算:

还原糖(%重量)=[(ΔA +0.0296)÷1.3936×V1]÷(W×V1÷V)×10⁻³×100% =[0.1076×(ΔA +0.0296)÷W×D]%

4、按液体体积计算:

还原糖(mg/mL)=(ΔA+0.0296)÷1.3936×D=0.7176×(ΔA+0.0296)×D

V---样品提取液总体积, 1.5mL;

V1---测定时所取样本的体积, 0.1mL;

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 EP 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, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 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。