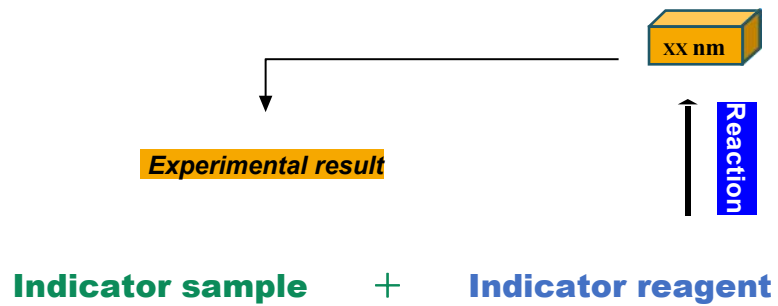


上海茁彩生物科技有限公司  
Shanghai zcibio technology Co.,Ltd.



生化检测原理示意图

## 植酸 (Phytic acid) 含量试剂盒说明书

### 微量法

**注意：正式测定之前选择2-3个预期差异大的样本做预测定。**

测定意义：

植酸又称肌酸、环己六醇六全-二氢磷酸盐，它主要存在于植物的种子、根干和茎中，其中以豆科植物的种子、谷物的麸皮和胚芽中含量最高。植酸作为螯合剂、抗氧化剂、保鲜剂、水的软化剂、发酵促进剂、金属防腐蚀剂等，广泛应用于食品、医药、油漆涂料、日用化工、金属加工、纺织工业、塑料工业及高分子工业等行业领域。

测定原理：

磺基水杨酸-氯化铁溶液显紫红色，在 500nm 下有最大吸光值。在 pH6.0-6.5 的环境下，植酸和铁离子结合使溶液颜色变淡，测定吸光度的降低来检测植酸含量。

所需的仪器和用品：

酶标仪、烘箱、水浴锅、可调式移液器、96孔板、金属震荡仪、蒸馏水

试剂的组成和配制：

种类	试剂规格	储存条件	使用方法及注意事项
试剂一	110ml×1 瓶	4℃保存	
试剂二	60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂三	100mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	8mL×1 瓶	4℃保存	

植酸提取：

样本烘干，粉碎过筛，称取 0.05g，加入 1mL 试剂一，震荡提取 2h；8000g，25℃离心 10min，取上清 0.5mL，加入 0.5mL 试剂二，混匀后 4℃静置 2h，离心取上清待测。

测定步骤

1、酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 500nm。

2、测定管：取 100 μL 上清，加入 900 μL 试剂三，混匀后取 180 μL 加入 EP 管，再加入 60 μL 试剂四充分混匀后，5000g 25℃离心 10min，取 200 μL 加入 96 孔板，500nm 下测定吸光值 A1。

3、空白液的配制：取 0.5mL 试剂一和0.5mL 试剂二混匀。

4、空白管：取 100 μL 空白液，加入 900 μL 试剂三，混匀后取 180 μL 加入 EP 管，再加入 60 μL 试剂四，充分混匀后，5000g 25℃离心 10min，取 200 μL 加入 96 孔板，500nm 下测定吸光值 A2。计算  $\Delta A=A2-A1$ 。

空白管只需做一管。

植酸含量计算:

标准状态下的回归曲线为:  $y = 0.25x + 0.0854$ ,  $R^2 = 0.9982$ ;  $X$  为植酸钠标准品浓度 ( $\mu\text{mol/mL}$ ),  $y$  为吸光值  $\Delta A(A_2-A_1)$ 。

植酸含量( $\text{mg/g}$  干重) =  $(\Delta A - 0.0854) \div 0.25 \times V_{\text{样总}} \div W \times 660 \div 1000 = 5.28 \times (\Delta A - 0.0854) \div W$   
 $V_{\text{样总}}$ : 加入提取液总体积, 2mL;  $W$ : 样本干重, g; 660, 植酸分子量

注意事项:

若  $\Delta A$  高于 0.3, 说明样本植酸浓度过高, 需要加空白液适当稀释, 并在计算结果中乘以相应的稀释倍数