

上海茁彩生物科技有限公司 ZCIBIO Technology Co., Ltd



生化检测原理示意图







Cat. NO: ZC-S0361 Size: 100T/96S

植物花色苷检测试剂盒说明书

微量法

*正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

一、测定意义:

花色苷是一类易溶于极性溶剂的天然色素,属黄酮类化合物。花色苷广泛存在于植物的根、茎、叶、花和果实中,使其呈现由红到紫等不同颜色,是植物主要的呈色物质。

二、测定原理:

采用 pH 示差法测定花色苷含量, 当 pH 为 1.0 时花色苷在 530nm 处有最大吸收峰, 而当 pH 为 4.5 时, 花色苷转变为无色查尔酮形式, 在 530 处无吸收峰, 利用此特性分别测定在不同 pH 下的 530nm 和 700nm 处的吸光度值。pH 示差法减少了溶液 pH 和溶剂差异的影响, 排除了其他非花色苷类物质对检测结果的干扰。

三、需自备的仪器和用品:

可见分光光度计/酶标仪、水浴锅、可调式移液器、微量石英比色皿/96孔板、研钵和蒸馏水。

四、试剂的组成和配置:

种类	试剂规格	储存条件	使用方法及注意事项
提取液	液体 100mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 20mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	液体 20mL×1 瓶	4℃保存	







五、花色苷的提取:

按照烘干样品质量(g):提取液体积(mL)为1:5~10的比例(建议称取约0.1g烘干样品,加入1mL提取液),充分匀浆后转移到EP管中,提取液定容至1mL,盖紧后 4℃浸提24h,8000g,常温离心10min,取上清液待测。

六、测定步骤:

- 1、分光光度计或酶标仪预热 30min以上; 试剂一和试剂二预热10min以上;
- 2、取20μL上清液和180 μL试剂一(相当于稀释10倍),静置15min,分别测定530nm和700nm 处的吸光值,分别记为A1和A2。
- 3、取20μL上清液和180μL试剂二(相当于稀释10倍),静置15min,分别测定530nm和700nm 处的吸光值,分别记为A3和A4。

4、计算△A=(A1-A2)-(A3-A4)

注意:如果A1大于1,可以适当加大稀释倍数,保证总体积200 μL不变,如10 μL上清液和190 μL试剂一(相当于稀释20倍);如果A1小于0.1,可以适当缩小稀释倍数,保证总体积不变,如100 μL上清液和100 μL试剂一(相当于稀释2倍),使A1保持在0.1~1范围内,可提高检测灵敏度;同样调整上清液和试剂二体积比例;计算时以实际稀释倍数代入下述公式中。

七、花色苷含量计算:

● 用微量石英比色皿测定的计算公式如下

花色苷含量(μg/g 干重)=[ΔA×V÷(ε×d)×M×F×10°]÷W=16.7×ΔA×F÷W

V: 提取液体积, 1×10⁻³L; ε: 花色苷的摩尔消光系数, 2.69×10⁻⁴L/mol/cm; d: 比色 皿光径, 1cm; M: 花色苷的相对分子质量: 449.2g/mol; F: 稀释倍数; 10⁻⁶: 1g=10⁻⁶μg; W: 样本干重: g。







● 用96孔板测定的计算公式如下

花色苷含量(μg/g 干重)=[ΔA×V÷(ε×d)×M×F×10°]÷W=33.4×ΔA×F÷W

V: 提取液体积, 1×10⁻³ L; ε: 花色苷的摩尔消光系数, 2.69×10⁴ L/mol/cm; d: 96 孔板光径, 0.5cm; M: 花色苷的相对分子质量: 449.2g/mol; F: 稀释倍数; 10⁶: 1g=10⁶μg; W: 样本干重: g。

注意: 最低检测限为 0.2μg/g 干重



