

# 山梨醇含量检测试剂盒 Sorbitol Content Assay Kit























Catalog Number **AKSU006M**Storage Temperature **2-8°C**Size **120T/100S** 

**Microanalysis Methods** 

### 山梨醇含量检测试剂盒

## **Sorbitol Content Assay Kit**

#### 一、产品描述

山梨醇广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中,作为生物体内的光合产物、运输和储能物质对生物体代谢和生长起着重要作用,并且与生物抗逆性密切相关,也可作为食品添加剂、保湿剂、赋形剂、代糖品和制药原料使用,在食品、日化、医药等领域具有广泛的应用。

山梨醇在碱性溶液中能够与铜离子形成蓝色络合物,产物在655 nm 处具有特征吸收峰,通过吸光值变化即可定量检测山梨醇的含量。

#### 二、产品内容

名称	试剂规格	储存条件	使用方法及注意事项
试剂一	液体 5 mL×1 瓶	4℃避光保存	-
试剂二	液体 5 mL×1 瓶	4℃保存	-
标准品	粉剂×1 支 (10 mg 山梨醇标准品)	4℃保存	使用前加入 1 mL 蒸馏水充分溶解 (即为 10 mg/mL 山梨醇标准液)

**标准稀释液的制备(现用现配):** 使用前将 10 mg/mL 山梨醇标准液使用蒸馏水稀释至 4.0、2.0、1.0、0.5、0.25 mg/mL 即为标准稀释液。

序号	1	2	3	4	5
稀释前浓度(mg/mL)	10	4.0	2.0	1.0	0.5
标准液体积(μL)	200	200	200	200	200
蒸馏水体积(μL)	300	200	200	200	200
稀释后浓度(mg/mL)	4.0	2.0	1.0	0.5	0.25

#### 三、产品使用说明

测定过程中所需要的仪器和试剂:酶标仪、96 孔板、研钵/匀浆器、可调式移液器、台式离心机、恒温水浴/培养箱和蒸馏水。



#### 1.待测样本的制备(可根据预实验结果适当调整样本量及比例)

按照组织质量(g):蒸馏水体积(mL)为1:(5-10)的比例(建议称取0.1 g组织,加入1 mL蒸馏水)处理样品,研磨至匀浆,95℃处理10分钟(密封以防止水分散失),冷却至室温,8000 g常温离心10 min,取上清液即为**待测样本**。

#### 2.测定步骤

- ①酶标仪预热 30 min 以上, 调节波长至 655 nm。
- ②在离心管中依次加入下列试剂:

 试剂	测定管	标准管	空白管	
WQ JIQ	(μL)	(μL)	(μL)	
试剂一	30	30	30	
试剂二	30	30	30	
待测样本	200	-	-	
标准稀释液	-	200	-	
蒸馏水	-	-	200	

充分混匀, 室温静置 15 min

8000g常温离心 10 min, 取上清液

吸光值测定(1h 内完成测定): 吸取  $200~\mu$ L 上清液至 96~ 孔板中,测定 655~ nm 处吸光值,记为 A 测定、A 标准和 A 空白;计算 $\Delta$ A 测定=A 测定-A 空白, $\Delta$ A 标准=A 标准-A 空白。注:各浓度标准 管和空白管只需测定 1-2 次。

标准曲线的建立: 以 4.0、2.0、1.0、0.5、0.25 mg/mL 标准稀释液浓度为横坐标(x),以其对应的 $\Delta A$  标准为纵坐标(y)绘制标准曲线,得到标准方程 y=kx+b,将 $\Delta A$  测定带入公式中得到 x(mg/mL)。

#### 3.山梨醇含量计算

①按组织样本质量计算

山梨醇含量(mg/g) = 
$$\frac{x \times V \cancel{\text{样}} \cancel{\text{e}} \times D}{W} = \frac{x \times D}{W}$$

②按组织蛋白浓度计算

山梨醇含量 (mg/mg prot) = 
$$\frac{x \times V \cancel{\text{#}} \cancel{\text{e}} \times D}{\text{Cpr} \times V \cancel{\text{#}} \cancel{\text{e}}} = \frac{x \times D}{\text{Cpr}}$$

**注释:** V 样总: 待测样本总体积, 1 mL; Cpr: 待测样本蛋白浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; D: 待测样本稀释倍数, 若未稀释则为 1。

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.

#### 四、注意事项

- ①若 A 测定或ΔA 测定超出标准吸光值线性范围: 高于最高值建议将待测样本使用蒸馏水适当稀释后再进行测定, 低于最低值建议制备更高浓度样本后再进行测定, 计算时相应修改;
  - ②反应完成后的显色稳定时间为1h, 反应结束后尽快完成比色;
- ③为保证结果准确且避免试剂损失,测定前请仔细阅读说明书(以实际收到说明书内容为准),确认试剂储存和准备是否充分,操作步骤是否清楚,且务必取2-3个预期差异较大的样本进行预测定,过程中问题请您及时与工作人员联系。

For Research Use Only. Not for Use in Diagnostic Procedures.

## boxbio

#### **Manufactured and Distributed by**

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd. Liandong U Valley, Tongzhou District, Beijing, China TEL: 400-805-8228

E-MAIL: techsupport@boxbio.cn Copyright © 2020 Boxbio, All Rights Reserved.

















