

半纤维素含量检测试剂盒 Themicellulose Content Assay Kit

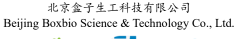
Themicellulose

Acid Hydrolysis

Reducing Sugar

3,5-Dinitrosalicylic Acid (DNS)

3-Amino-5-Nitrosalicylate





















Microanalysis Methods



Catalog Number AKSU008M Storage Temperature 2-8°C Size 120T/100S

半纤维素含量检测试剂盒

Themicellulose Content Assay Kit

一、产品描述

半纤维素是由一种或几种糖基构成主链, 其他糖基作为支链组成的高分子多糖混合物, 广泛存在 于植物中, 能够与纤维素紧密结合构成细胞初生壁的主要组分, 并且半纤维素可转化为木质纤维素类 生物质,在新型可利用能源、低聚糖等功能性食品、糠醛等化工产品、环境保护等领域具有广泛应用。

半纤维素经酸处理后转化成还原糖,进一步与3.5-二硝基水杨酸反应生成棕红色氨基化合物,产 物在 540 nm 处具有特征吸收峰,通过吸光值的变化即可定量检测半纤维素的含量。

二、产品内容

名称	试剂规格	储存条件	使用方法及注意事项
提取液 A	液体 60 mL×1 瓶	4℃保存	-
提取液 B	液体 60 mL×1 瓶	4℃保存	-
洗脱液	液体 110 mL×1 瓶	4℃避光保存	-
显色液	液体 20 mL×1 瓶	4℃避光保存	-
标准品	粉剂×1 支	4℃保存	使用前加入 1 mL 蒸馏水充分溶解
	(10 mg D-木糖标准品)		(即为 10 mg/mL D-木糖标准液)

标准稀释液的制备: 将 10 mg/mL D-木糖标准液使用蒸馏水稀释至 2.0、1.6、1.2、0.8、 0.4、0.2 mg/mL 即为标准稀释液。

	1	2	3	4	5	6
稀释前浓度(mg/mL)	10	10	10	10	0.8	0.4
标准液体积(μL)	200	160	120	80	500	500
蒸馏水体积(μL)	800	840	880	920	500	500
稀释后浓度(mg/mL)	2.0	1.6	1.2	0.8	0.4	0.2

三、产品使用说明

测定过程中所需要的仪器和试剂:可见分光光度计/酶标仪、微量玻璃比色皿(光径 10 mm)/96 孔板、研钵/匀浆器、可调式移液器、台式离心机、烘箱、30-50 目筛、恒温水浴和蒸馏水。

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.



1.样本预处理

样本自然风干或使用烘箱烘干至恒重,充分研磨后过30-50目筛。

2.测定步骤

- ①分光光度计或酶标仪预热 30 min 以上,调节波长至 540 nm,蒸馏水调零。
- ②在离心管中依次加入下列试剂 (可根据预实验结果适当调整样本量):

25. 2.2		 标准管	空白管				
试剂	(μL)	(μ L)	(μL)				
待测样本 (mg)	50	-	-				
洗脱液	1000	-	-				
充分振荡混匀,90℃水浴 10 min,冷却至室温							
10000 g 常温离心 10 min, 弃上清, 留沉淀							
蒸馏水	1000	-	-				
充分振荡混匀,10000g常温离心10min, 留沉淀							
此步骤重复三次后, 取沉淀烘干至恒重							
提取液 A	500	-	500				
充分振荡混匀,90℃水浴 1 h,冷却至室温							
 提取液 B	500	-	500				
充分混匀,10000g常温离心 10 min, 取上清							
上清液	50	-	50				
标准稀释液	-	50	-				
显色液	150	150	150				
充分混匀,90℃水浴 5 min,冷却至室温							
蒸馏水	300	300	300				

吸光值测定: 吸取 200 μ L 反应液至 96 孔板或微量玻璃比色皿中,测定 540 nm 处吸光值,记为 A 测定、A 标准和 A 空白,计算 Δ A 测定=A 测定-A 空白, Δ A 标准=A 标准-A 空白。注: 空白管只需测定 1-2 次。

标准曲线的建立: 以 2.0、1.6、1.2、0.8、0.4、0.2 mg/mL 为横坐标(x),以其对应的 ΔA 标准为 纵坐标(y),绘制标准曲线,得到标准方程 y=kx+b,将 ΔA 测定带入公式中得到 x (mg/mL)。

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.

3.半纤维素含量计算

半纤维素含量 (mg/g) =
$$\frac{x \times V \cancel{\#} \cancel{\&} \times D}{W} = \frac{x \times D}{W}$$

注释: V 样总: 反应体系中加入提取液的体积, 1 mL; W: 样本质量, g; D: 上清液稀释倍数。四、注意事项

- ①若测定吸光值超出标准线性吸光值范围:高于最高值建议将上清液适当稀释后再进行测定;低于最低值建议适当增加样本量后再进行测定,计算时相应修改;
- ②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.

















