

甘露糖 (D-Mannose) 含量测定试剂盒 (紫外分光光度法)

产品货号: BA2644

产品规格: 48样

产品简介:

本试剂盒提供一种定量、快速、简单、灵敏的检测甘露糖含量的方法,甘露糖经特异性酶作用后转化为葡萄糖,葡萄糖在己糖激酶等酶复合物作用下,使NADPH的量不断增加,通过检测340nm下该物质的增加量,进而计算得到甘露糖含量。

试剂盒组分与配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	粉剂×1支	-20℃	临用前甩几下或离心,使粉剂落入底部,再加1.1mL蒸馏水备用。
试剂二	液体1mL×1支	2-8℃	
试剂三	液体30mL×1瓶	2-8℃	
试剂四	粉剂×1支	-20℃	临用前甩几下或离心,使粉剂落入底部,再加1.1mL蒸馏水备用可分装后-20℃保存。
试剂五	液体μL×1支	-20℃	临用前甩几下或离心,使微量液体落入底部,再加1.1mL蒸馏水备用,可分装后-20℃保存。
试剂六	液体μL×1支	-20℃	临用前甩几下或离心,使微量液体落入底部,再加1.1mL蒸馏水备用,可分装后-20℃保存。
标准品	粉体mg×1支	2-8℃	仅用来鉴定试剂盒中试剂是否正常(不参与结果计算)。 使用方法:用前标准管(甘露糖)甩几下使粉剂落入底部,再加0.5mL蒸馏水混匀溶解即浓度为40μmol/mL,再稀释40倍成1μmol/mL后备用;按照加样表中测定管操作(样本更换成备用浓度标准品)。

所需仪器和用品:

紫外分光光度计、1mL的石英比色皿(光径1cm)、天平、可调式移液器、研钵、水浴锅、离心机、蒸馏水。

甘露糖含量检测:

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:

取0.1g组织样本(水分充足样本建议取0.2g左右)至EP管中,加1mL的蒸馏水或生理盐水研磨,粗提液全部转移到EP管中,12000rpm,常温离心10min,上清液待测。

【注】:做实验前可以选取几个样本,找出适合本次检测样本的稀释倍数D,果实样本含糖量较高,可稀释20-40倍;叶片样本可稀释2-5倍。

② 液体样本:

近似中性的澄清液体样本可直接检测;若为酸性样本则需先用NaOH(2M)调PH值约7.4,然后室温静置30min,取澄清液体直接检测。

【注】可选取几个样本,进行不同倍数的稀释,选取适合本次样本的稀释倍数D。



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司
 Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话:400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520

邮箱: saintbio@126.com

http://www.saint-bio.com

③ 细菌/细胞样本:

先收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；取约500万细菌或细胞加入1mL蒸馏水或生理盐水，超声波破碎细菌或细胞（冰浴，功率200W，超声3s，间隔10s，重复30次）；12000rpm室温离心10min，取上清，上清液待测。

【注】：若增加样本量，可按照细菌/细胞数量(10^4): 提取液(mL)为 500~1000: 1的比例进行提取。

2、上机检测:

- ① 紫外分光光度计预热30min，设置温度在25°C，设定波长到340nm，蒸馏水调零。
- ② 所有试剂解冻至室温（25°C），或于25°C水浴锅中孵育15min。
- ③ 在1mL的石英比色皿（光径1cm）中依次加入：

试剂名称（ μL ）	测定管	空白管（仅做一次）
样本	60	-
蒸馏水		60
试剂一	20	20
试剂二	20	20
试剂三	560	560
试剂四	20	20
试剂五	20	20
混匀，室温（25°C）反应20min于340nm处读取各管的A1值（若A值继续增加，可延长反应时间，直至2分钟内的吸光值保持不变即2分钟内吸光值变化不超过0.05）。		
试剂六	20	20
混匀，室温（25°C）反应30min于340nm处读取各管的A2值（若A值继续增加，需延长反应时间，直至2分钟内的吸光值保持不变即2分钟内吸光值变化不超过0.05）， $\Delta A = (A2 - A1)$ 测定 - $(A2 - A1)$ 空白。		

【注】：1.试剂一和二和三和四和五可按照比例20:20:560:20:20可预先混合（检测多少个样本预先混合多少样本的试剂量，现配现用），混合后直接加640 μL 混合液即可。检测反应20min后是否反应完全，在准备读值时可改用时间扫描：3min，间隔1min，依此判读反应是否完全。然后再读取各测定管的A值。

2.若A2值超过1.5，可以减少样本加样量V1（如减至20 μL ），则试剂三相应增加；或对样本用蒸馏水进行稀释，稀释倍数D和改变后的V1需代入计算公式计算。

3.若 ΔA 的差值在零附近即 ΔA 小于0.01，可增加样本加样量V1（如增至120 μL ），则试剂三相应减少，改变后的V1需代入计算公式计算。

结果计算:

1、按照质量计算:

$$\text{甘露糖含量}(\text{mg/g 鲜重}) = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times Mr \times 10^3] \div (W \times V1 \div V) \times D = 0.343 \times \Delta A \div W \times D$$

2、按照体积计算:

$$\text{甘露糖含量}(\text{mg/mL}) = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times Mr \times 10^3] \div V1 \times D = 0.343 \times \Delta A \times D$$

3、按细胞数量计算:

$$\text{甘露糖含量}(\mu\text{g}/10^4 \text{ cell}) = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times Mr \times 10^6] \div (500 \times V1 \div V) \times D = 343 \times \Delta A \div 500 \times D$$

ϵ ---NADPH的摩尔消光系数， $6.3 \times 10^3 \text{ L/mol/cm}$;

d---光径，1cm;

V---加入提取液体积，1mL;

V1---加入样本体积，0.06mL;

V2---反应总体积， $7.2 \times 10^4 \text{ L}$;

Mr---甘露糖分子量，180.16;

500---细胞数量，万;

W---样本鲜重，g;

D---稀释倍数，未稀释即为 1。



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司
 Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话:400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520

邮箱: saintbio@126.com

http://www.saint-bio.com