

植物花色苷含量试剂盒

分光光度法 50 管/48 样

注 意：正式测定前取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

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。

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。

需自备的仪器和用品：

可见分光光度计、水浴锅、可调式移液器、1mL 玻璃比色皿、超声波清洗器、研钵和蒸馏水。

试剂的组成和配制：

提取液：液体 50 mL× 1 瓶，4℃保存；

试剂一：液体 50 mL× 1 瓶，4℃保存；

试剂二：液体 50 mL × 1 瓶，4℃保存；

花色苷的提取：

按照样品质量（g）：提取液体积（mL）为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 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 1 mL，盖紧后超声波提取 2 h，8000 g，常温离心 10 min，取

上清液待测。

测定步骤:

- 1、分光光度计预热 30min 以上；试剂一和试剂二 25℃（室温）预热 10min 以上。
- 2、取 100 μL 上清液和 900 μL 试剂一（相当于稀释 10 倍），40℃水浴 20min，分别测定 530nm 和 700nm 处的吸光值，分别记为 A1 和 A2。
- 3、取 100 μL 上清液和 900 μL 试剂二（相当于稀释 10 倍），40℃水浴 20min，分别测定 530nm 和 700nm 处的吸光值，分别记为 A3 和 A4。
- 4、计算 $\Delta A = (A1 - A2) - (A3 - A4)$

注意：如果 A1 大于 1，可以适当加大稀释倍数，保证总体积 1mL 不变，如 50 μL 上清液和 950 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 200 μL 上清液和 800 μL 试剂一（相当于稀释 5 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。

花色苷含量计算:

花色苷含量 (μg/g 鲜重) = $[\Delta A \times V \div (\epsilon \times d) \times M \times F \times 106] \div W$

= $16.7 \times \Delta A \times F \div W$

V: 提取液体积, 1×10⁻³L, ϵ : 花色苷的摩尔消光系数, 2.69×10⁴ L/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; 106: 1g=106μg; W: 样

本干重: g。

A 线性范围为 0.005-1。