

## 海藻糖含量试剂盒

分光光度法 50 管/48 样

**注 意：**正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

### **测定意义：**

海藻糖广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中。由于海藻糖具有独特的不同于其他碳水化合物的生物学特性，能在干旱、高温、脱水、冷冻、高渗透压及毒性物质等恶劣环境下保护生物体细胞蛋白质、脂肪、糖类、核酸等组分不受损害。

### **测定原理：**

蒽酮比色法。具有灵敏度高、简便快捷、适用于微量样品的测定等优点。

### **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、研钵、浓硫酸（不允许快递）和蒸馏水。

### **试剂的组成和配制：**

提取液：液体 50mL×1 瓶，4℃保存；

试剂一：粉剂×1 瓶，4℃保存；

### **海藻糖提取：**

1、细菌或细胞处理：收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；按照细菌或细胞数量（ $10^4$  个）：提取液体积（mL）为 500~1000: 1 的比例（建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液），超声波破碎细菌或细胞（冰浴，功率 20% 或 200W，超声 3S，间隔 10S，重复 30 次），室温静置 45min，振荡 3~5 次，冷却后，8000g，25℃离心 10min，取上清。

2、组织的处理：按照组织质量（g）：提取液体积（mL）为 1: 5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液），冰浴匀浆，室温静置 45min，振荡 3~5 次，冷却后，8000g，25℃离心 10min，取上清。

3、血清（浆）的处理：按照血清（浆）体积（mL）：提取液体积（mL）为 1: 5~10 的比例（建议取 0.1mL 血清（浆）加入 1mL 提取液），冰浴匀浆，室温静置 45min，振荡 3~5 次，冷却后，8000g，25℃离心 10min，取上清。

### **测定步骤：**

- 1、 分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 620nm，蒸馏水调零。
- 2、 调节水浴锅至 95 度。
- 3、 工作液的配制：临用前在试剂一中加入 7.5mL 蒸馏水后，缓慢加入 42.5mL 浓硫酸，不断搅拌，充分溶解，待用；用不完的试剂 4℃保存一周；
- 4、 样本测定：取 0.25mL 样本和 1mL 工作液至 EP 管中，95 度水浴 10 min（盖紧，防止水分散失），自然冷却至室温，在 620 nm 波长下记录测定吸光度值 A。

注意：由于工作液具有强腐蚀性，请谨慎操作。

若吸光值大于 1，将样本用提取液稀释后再测定，计算公式中乘以相应的稀释倍数。

#### 海藻糖含量计算：

1、标准条件下测定回归方程为  $y = 8.8976x + 0.0729$ ;  $x$  为标准品浓度 (mg/mL),  $y$  为吸光值。

2、按样本鲜重计算：

海藻糖含量(mg/g 鲜重)= $[V1 \times (A - 0.0729) \div 8.8976] \div (W \times V1 \div V2) = 0.112 \times (A - 0.0729) \div W$ 。

3、按样本蛋白浓度计算：

海藻糖含量(mg/mg prot)=[ V1 × (A - 0.0729) ÷ 8.8976] ÷ (V1 × Cpr)=0.112 × (A - 0.0729) ÷ Cpr。

4、按细菌或细胞密度计算：

海藻糖含量(  $\mu$  g/10<sup>4</sup> cell)=[1000 × V1 × (A - 0.0729) ÷ 8.8976] ÷ (500 × V1 ÷ V2)=0.224 × (A - 0.0729)

5、血清（浆）海藻糖含量计算

海藻糖含量 ( mg/mL ) = [V1 × (A - 0.0729) ÷ 8.8976 ] ÷ (V3 × V1 ÷ V2)=1.12 × (A - 0.0729) 1000 : 1mg/mL=1000 $\mu$ g/mL; V1: 加入反应体系中样本体积, 0.25 mL; V2: 加入提取液总体积 1mL; V3: 加入血清 (浆体积), 0.1mL; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 500: 细菌或细胞总数, 500 万。

注 意：最低检测限为 10  $\mu$  g/g 鲜重或 0.1  $\mu$  g/ mg prot