

植物花色苷含量试剂盒

微量法 100 管/96 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:

酶标仪、水浴锅、可调式移液器、96 孔板、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 100 mL× 1 瓶, 4℃保存;

试剂一: 液体 20 mL× 1 瓶, 4℃保存;

试剂二:液体 20 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、酶标仪预热 30min 以上; 试剂一和试剂二 25℃(室温)预热 10min 以上;
- 2、取 20 μL 上清液和 180 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 20 μL 上清液和 180 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△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 200 μ L 不变,如 10 μ L 上清液和 190 μ L 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 100 μ L 上清液和 100 μ L 试剂一 (相当于稀释 2 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(μ g/g 鲜重)=[Δ A \times V \div (ϵ \times d) \times M \times F \times 106] \div W=33.4 \times Δ 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: 96 孔板光

径, 0.5cm; 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 0.005-0.5。