

植物花色苷含量试剂盒说明书

分光光度法 50 管/48 样

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：

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。

试剂的组成和配制：

产品名称	OX007-50T/48S	Storage
提取液：液体	50ml	4°C
试剂一：液体	50ml	4°C
试剂二：液体	50ml	4°C
说明书	一份	

需自备仪器和用品：

可见分光光度计、水浴锅、可调式移液器、1ml 玻璃比色皿、研钵和蒸馏水
按照烘干样品质量 (g)：提取液体积(ml)为 1: 5~10 的比例（建议称取约 0.1g 烘干样品，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 4°C 浸提 24 h，8000 g，25°C 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；试剂一和试剂二预热 10min 以上。
- 2、取 100 μ l 上清液和 900 μ l 试剂一（相当于稀释 10 倍），40°C 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 μ l 上清液和 900 μ l 试剂二（相当于稀释 10 倍），40°C 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 $\Delta A = (A1-A2) - (A3-A4)$ 。

注意事项：

最终解释权所有 © 伊势久（江苏连云港）生物科技有限责任公司，保留一切权利



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：

$$\text{花色苷含量} (\mu\text{g/g 干重}) = [\Delta A \times V \div (\epsilon \times d) \times M \times F \times 10^6] \div W = 16.7 \times \Delta A \times F \div W$$

V：提取液体积， 1×10^{-3} L， ϵ ：花色苷的摩尔消光系数， 2.69×10^4 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； 10^6 ：1g= 10^6 μg；W：样本干重：g。

ΔA 线性范围为 0.005-1。

