

纤维素(CLL)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:

纤维素是由葡萄糖组成的大分子多糖,通常与半纤维素、果胶和木质素结合在一起,是植物细胞壁的主要结构成分。纤维素是一种重要的膳食纤维,是自然界中分布最广、含量最多的一种多糖。

测定原理:

纤维素为 β -葡萄糖残基组成的多糖,在酸性条件下加热能分解成 β -葡萄糖。 β -葡萄糖在强酸作用下,可脱水生成 β -糠醛类化合物。 β -糠醛类化合物与蒽酮脱水缩合,生成糠醛衍生物。颜色的深浅可间接定量测定纤维素含量。

组成:

产品名称	50T/48S	Storage
试剂一:液体	50ml	4°C
试剂二: 粉剂	1 瓶	4℃避光
试剂三: 液体	10ml	4°C
说明书	一份	

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、80%乙醇、丙酮、浓硫酸(不允许快递)、研钵和蒸馏水。

样品的前处理:

- 1、细胞壁的提取: 取约 0.3g 样本,加入 1ml 80%乙醇,室温快速匀浆,90℃水浴 20min(加热过程中 EP 管可能爆开,建议用胶带封口或使用防爆 EP 管),冷却至室温,6000g 25℃离心 10min,弃上清。沉淀加入 1.5ml80%乙醇和丙酮各洗一遍(涡旋振荡 2min 左右,6000g 25℃离心 10min,弃上清即可),沉淀即为粗细胞壁,加入 1ml 试剂一(去除淀粉)浸泡 15 小时,6000g 25℃离心 10min,弃上清,将沉淀干燥,称重得细胞壁物质(CWM)。
- 2、纤维素的提取: 称取烘干的 CWM 约 5mg, 加入 0.5ml 蒸馏水充分匀浆(若烘干物质质地坚硬, 可先研碎后再加入 0.5ml 蒸馏水匀浆, 或者用匀浆器匀浆), 匀浆液转移至 EP 管中, 用蒸馏水定容至 0.5ml, 置于冰水浴中, 缓慢加入 0.75ml 浓硫酸, 混匀, 冰水浴中静置 30min。8000g 4℃离心 10min, 取上清液, 用蒸馏水稀释 20 倍后待测。

PERFEMIKER®

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:在试剂二中加入 4ml 试剂三,充分溶解,如较难溶解,可加热搅拌;用不完的试剂 4℃保存一周;
- 4、加样表 (在 EP 管中反应):

试剂 (μl)	空白管	测定管
样本		300
蒸馏水	300	
工作液	70	70
浓硫酸	630	630

混匀,置 95 度水浴中 10min(盖紧,以防止水分散失),冷却至室温后,于 620mm 处,分别读取空白管和测定管吸光值, $\Delta A=A$ 测定管-A 空白管。

注意:

- 1、空白管只要做一管。
- 2、由于浓硫酸具有强腐蚀性,请谨慎操作。

纤维素含量计算:

- 1、标准条件下测定的回归方程为 y = 7.875x 0.0043; x 为标准品浓度 (mg/ml) , y 为吸光值。
- 2、按样本质量计算:

纤维素 $(mg/g 干重) = [(\Delta A + 0.0043) \div 7.875 \times V1] \div (W \times V1 \div V2) \times 20 = 3.17 \times (\Delta A + 0.0043) \div W_o$

V1: 加入样本体积, 0.3ml; V2: 加入提取液体积, 1.25ml; W: 样本干重, 约 5×10-3g; 20: 样本稀释倍数。

注意: 最低检测限为 1mg/g 干重或 10ng/ mg prot