

甘露糖 (D-Mannose) 含量测定试剂盒 (微板法)

产品货号: BA2643

产品规格: 96样

产品简介:

本试剂盒提供一种定量、快速、简单、灵敏的检测甘露糖含量的方法,甘露糖经特异性酶作用后转化为葡萄糖,葡萄糖在己糖激酶等酶复合物作用下,使NADPH的量不断增加,通过检测340nm下该物质的增加量,进而计算得到甘露糖含量。

试剂盒组分与配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	粉剂×1支	-20°C	临用前甩几下或离心,使粉剂落入底部,再加1.1mL蒸馏水备用。
试剂二	液体1mL×1支	2-8°C	
试剂三	液体15mL×1瓶	2-8°C	
试剂四	粉剂×1支	-20°C	临用前甩几下或离心,使粉剂落入底部,再加1.1mL蒸馏水备用可分装后-20°C保存。
试剂五	液体μL×1支	-20°C	临用前甩几下或离心,使微量液体落入底部,再加1.1mL蒸馏水备用,可分装后-20°C保存。
试剂六	液体μL×1支	-20°C	临用前甩几下或离心,使微量液体落入底部,再加1.1mL蒸馏水备用,可分装后-20°C保存。
标准品	粉体mg×1支	2-8°C	仅用来鉴定试剂盒中试剂是否正常(不参与结果计算)。 使用方法:用前标准管(甘露糖)甩几下使粉剂落入底部,再加0.5mL蒸馏水混匀溶解即浓度为40μmol/mL,再稀释20倍成2μmol/mL后备用;按照加样表中测定管操作(样本更换成备用浓度标准品)。

所需仪器和用品:

酶标仪、96孔板、天平、可调式移液器、研钵、水浴锅、离心机、蒸馏水。

甘露糖含量检测:

建议正式实验前选取2个样本做预测定,了解本批样品情况,熟悉实验流程,避免实验样本和试剂浪费!

1、样本制备

① 组织样本:

取0.1g组织样本(水分充足样本建议取0.2g左右)至EP管中,加1mL的蒸馏水或生理盐水研磨,粗提液全部转移到EP管中,12000rpm,常温离心10min,上清液待测。

【注】:做实验前可以选取几个样本,找出适合本次检测样本的稀释倍数D,果实样本含糖量较高,可稀释20-40倍;叶片样本可稀释2-5倍。

② 液体样本:

近似中性的澄清液体样本可直接检测;若为酸性样本则需先用NaOH(2M)调PH值约7.4,然后室温静置30min,取澄清液体直接检测。

【注】可选取几个样本,进行不同倍数的稀释,选取适合本次样本的稀释倍数D。

③ 细菌/细胞样本:



扫一扫 加微信

郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话:400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q: 807961520 731791866

邮箱: zzybio@126.com

先收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；取约500万细菌或细胞加入1mL蒸馏水或生理盐水，超声波破碎细菌或细胞（冰浴，功率200W，超声3s，间隔10s，重复30次）；12000rpm室温离心10min，取上清，上清液待测。

【注】：若增加样本量，可按照细菌/细胞数量(10^4)：提取液(mL)为 500~1000：1的比例进行提取。

2、上机检测：

- ① 酶标仪预热30min，设置温度在25°C，设定波长到340nm。
- ② 所有试剂解冻至室温（25°C），或于25°C水浴锅中孵育15min。
- ③ 在96孔板中依次加入：

试剂名称（ μL ）	测定管	空白管（仅做一次）
样本	20	-
蒸馏水		20
试剂一	10	10
试剂二	10	10
试剂三	130	130
试剂四	10	10
试剂五	10	10
混匀，室温（25°C）反应20min于340nm处读取各管的A1值（若A值继续增加，可延长反应时间，直至2分钟内的吸光值保持不变即2分钟内吸光值变化不超过0.05）。		
试剂六	10	10
混匀，室温（25°C）反应30min于340nm处读取各管的A2值（若A值继续增加，需延长反应时间，直至2分钟内的吸光值保持不变即2分钟内吸光值变化不超过0.05）， $\Delta A = (A2 - A1)$ 测定 - $(A2 - A1)$ 空白。		

【注】：1.试剂一和二和三和四和五可按照比例10:10:130:10:10可预先混合（检测多少个样本预先混合多少样本的试剂量，现配现用），混合后直接加170 μL 混合液即可。检测反应20min后是否反应完全，在准备读值时可改用时间扫描：3min，间隔1min，依此判读反应是否完全。然后再读取各测定管的A值。

2.若A2值超过1，可以减少样本加样量V1（如减至5 μL ），则试剂三相应增加；或对样本用蒸馏水进行稀释，稀释倍数D和改变后的V1需代入计算公式计算。

3.若 ΔA 的差值在零附近即 ΔA 小于0.01，可增加样本加样量V1（如增至40 μL ），则试剂三相应减少，改变后的V1需代入计算公式计算。

结果计算：

1、按照质量计算：

$$\text{甘露糖含量(mg/g 鲜重)} = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times Mr \times 10^3] \div (W \times V1 \div V) \times D = 0.572 \times \Delta A \div W \times D$$

2、按照体积计算：

$$\text{甘露糖含量(mg/mL)} = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times Mr \times 10^3] \div V1 \times D = 0.572 \times \Delta A \times D$$

3、按细胞数量计算：

$$\text{甘露糖含量}(\mu\text{g}/10^4 \text{ cell}) = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times Mr \times 10^6] \div (500 \times V1 \div V) \times D = 572 \times \Delta A \div 500 \times D$$

ϵ ---NADPH的摩尔消光系数， $6.3 \times 10^3 \text{ L/mol/cm}$ ；

d---光径，0.5cm；

V---加入提取液体积，1mL；

V1---加入样本体积，0.02mL；

V2---反应总体积， $2 \times 10^{-4} \text{ L}$ ；

Mr---甘露糖分子量，180.16；

500---细胞数量，万；

W---样本鲜重，g；

D---稀释倍数，未稀释即为1。



扫一扫 加微信

郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址：郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话：400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q：807961520 731791866

邮箱：zzlybio@126.com