

植物花色苷含量试剂盒说明书

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 $\Delta A = (A1 - A2) - (A3 - A4)$

注意：如果 A1 大于 1，可以适当加大稀释倍数，保证总体积 200 μL 不变，如 10 μL 上清液和 190

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 100 μL 上清液和 100 μL 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：

$$\text{花色苷含量} (\mu\text{g/g 鲜重}) = [\Delta A \times V \div (\epsilon \times d) \times M \times F \times 10^6] \div W = 33.4 \times \Delta A \times F \div W$$

V: 提取液体积, $1 \times 10^{-3}\text{L}$; ϵ : 花色苷的摩尔消光系数, $2.69 \times 10^4 \text{ L / mol / cm}$; 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 10^6 ; $1\text{g}=10^6\mu\text{g}$; W: 样本干重: g。

ΔA 线性范围为 0.005-0.5。



Lifemall.asia

To be with you