

总花青素（总花色苷）含量试剂盒说明书

（货号：G0126W 微板法 96 样）

一、产品简介：

花青素是一种广泛存在于自然界植物中的水溶性天然色素，但是在自然状态下常与各种单糖形成糖苷形式存在，即**花色苷**。它是植物细胞中可见的植物水溶性色素，存在于几乎所有的陆地植物的根、茎、叶、花及果实中；且还具有较强的抗氧化活性，能够清除自由基。

本试剂盒采用 PH 示差法，花色苷的颜色随 PH 值的改变而发生变化，而干扰物质的特征光谱不随 PH 的改变而变化。pH 为 1 时，花色苷以红色的 2-苯基苯并吡喃的形式存在。pH 为 4.5 时，花色苷以无色的甲醇假碱形式存在，通过确定两个对花色苷吸光度差别最大，但是对花色苷稳定的 pH 值(一般选 pH 值为 1.0 和 4.5，在最大吸收波长为 700 nm 处，花色苷溶液的吸光度差值与花色苷的含量成比例，进而计算出花色苷总量。

二、试剂盒组分与配制：

试剂名称	规格	保存要求
提取液	液体 110mL×1 瓶	4℃保存
试剂一	液体 30mL×1 瓶	4℃保存
试剂二	液体 30mL×1 瓶	4℃保存

三、所需的仪器和用品：

酶标仪、96 孔板、水浴锅、可调式移液器、研钵和蒸馏水。

四、总花青素含量的测定：

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：

称约 0.05g 样品(水分充足的样本，可取样 0.5g)，加入 1mL 提取液，75℃震荡提取 25min，若提取过程中提取液有损失，最后可用提取液定容至 1mL 后，室温 12000rpm，离心 10 min，上清液待测。

【注】：若是固体干样本，先磨碎并过 40 目筛后，取 0.02g 的过筛后干样，加入 1 mL 提取液，其他步骤同上。最后离心得到的上清液待测。

② 液体样本：

澄清的液体的样本直接测定，若浑浊则离心后取上清液检测。

2、上机检测

① 酶标仪预热 30min 以上，对于含量较高的样本，可先选取 2 个样本做预测定，找出适合本次检测样本的稀释倍数 D（用蒸馏水进行稀释即可）。

② 在 EP 管中依次加入：

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
上清液	100	100
试剂一	300	
试剂二		300

室温避光平衡 60min，分别取 200μL 澄清液体（若浑浊可 12000rpm 室温离心 5min）至 96 孔板中，于 530nm 和 700nm 处读值。测定管记作 $A_{测定}=A_{530}-A_{700}$ ；对照管记作 $A_{对照}=A_{530}-A_{700}$ ； $\Delta A=A_{测定}-A_{对照}$ （每个样本需做一个自身对照）。

【注】：1.若A测定管于530nm处的值大于1.5，则上清液可用提取液进行稀释，稀释后的上清液再按照上述加样表操作。稀释倍数D需代入计算公式计算。

2.若 ΔA 值小于0.01，可增加样本取样质量W,则改变后的W需代入计算公式重新计算。

五、结果计算：

1、按照样本质量计算：

$$\begin{aligned}\text{总花青素含量(mg/g)} &= (\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^3 \times Mr) \div (W \times V1 \div V) \times D \\ &= 0.1336 \times \Delta A \div W \times D\end{aligned}$$

2、按照样本浓度计算：

$$\begin{aligned}\text{总花青素浓度(mg/mL)} &= (\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^3 \times Mr) \div V1 \times D \\ &= 0.1336 \times \Delta A \times D\end{aligned}$$

ϵ ---为矢车菊-3-葡萄糖苷消光系数，26900 L/mol/cm；

Mr---为矢车菊素-3-葡萄糖苷分子量，449.2；

d---光程，0.5 cm；

D---稀释倍数，未稀释即为1；

V---样本提取液，1mL；

W---样本重量，g；

V1---检测操作表里上清液加样体积，100 μ L=0.1mL；

V2---检测总体积，400 μ L=4 $\times 10^{-4}$ L；