

## 总黄酮（Flavonoid）试剂盒说明书

(货号：G0118F 分光法 48 样)

### 一、产品简介：

总黄酮，即黄酮类化合物；是植物重要的一类次生代谢产物，具有有较强的抗氧化活性，可捕捉活性氧自由基，降低氧化伤害，在果实中影响其色泽和风味；对植物的抗逆性和抗病虫害方面有重要作用。

本试剂盒采用  $\text{NaNO}_2$ - $\text{Al}(\text{NO}_3)_3$ - $\text{NaOH}$  显色法测定黄酮总含量，即在碱性亚硝酸盐溶液中，黄酮类化合物与铝离子形成在 510nm 处有特征吸收峰的红色络合物，测定反应产物在 510nm 处的吸光值，即可计算样品中总黄酮含量。

### 二、试剂盒组分与配制：

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	液体 4mL×1 瓶	4℃ 保存	
试剂二	液体 8mL×1 瓶	4℃ 保存	
试剂三	液体 26mL×1 瓶	4℃ 保存	
标准品	粉剂 mg×1 支	4℃ 保存	若重新做标曲，则用到该试剂

### 三、所需仪器和用品：

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）、粉碎仪、筛子、60%乙醇、离心机、蒸馏水。

### 四、总黄酮测定：

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：

称取约 0.1g 新鲜样本(若水分充足，可增加样本取样质量)；或者称取约 0.03g 烘干样本（将样本在 105℃下杀青 3min，然后 60℃烘干至恒重，粉碎，过 40-60 目筛，得到烘干样本），加入 1.5mL 的 60%乙醇（若鲜样需研磨均质），60℃振荡提取 2h（若蒸发用 60%乙醇定容至 1.5mL）。25℃×12000rpm，离心 10min，取上清待测。

**【注】：**若样本量较少，可同比例缩减样本量，如取 0.02g 干样，加入 1mL60%乙醇，60℃振荡提取 2h。25℃×12000rpm，离心 10min，取上清，用 60%乙醇定容至 1mL 待测。

② 液体样本：直接检测；若浑浊，离心后取上清检测。

#### 2、上机检测：

- ① 分光光度计预热 30min，调节波长至 510nm，蒸馏水调零。
- ② 可先选取两个样本进行预测定，若 A 测定值超过 1.8，可对上清液或液体样本用 60%乙醇进行稀释，确定适合本批样本的稀释倍数 D，相应的稀释倍数 D 需代入公式计算。
- ③ 在 EP 管中依次加入：

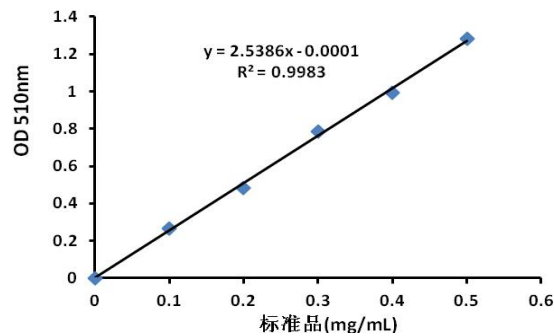
试剂名称 (μL)	测定管	空白管 (只做一次)
样本	200	
蒸馏水		200
试剂一	60	60
混匀，25℃静置 6min		
试剂二	120	120

混匀，25℃后静置 6min		
试剂三	420	420
混匀，25℃ 静置 15 min，液体全部转移至 1mL 玻璃比色皿中，510nm 处测定吸光值 A。 $\Delta A=A$ 测定-A 空白。		

- 【注】：1. 若待检测样本有强背景色（如粉色，红色等），需做一个样本自身对照：即试剂二用 120 $\mu$ L 蒸馏水替换，其他步骤同测定管， $\Delta A=A$  测定-A 对照。
2. 若 $\Delta A$  在零附近，可通过增加样本取样质量 W，则改变后的 W 代入公式计算。

## 五、结果计算：

- 1、标准曲线方程： $y=2.5386x-0.0001$ ，x 是标准品浓度（mg/mL），y 是 $\Delta A$ 。



$$2、\text{总黄酮含量(mg/g 干重)}=[(\Delta A+0.0001)\div 2.5386\times V1]\div(V1\div V\times W)\times D$$

$$= 0.4\times(\Delta A+0.0001)\div W\times V\times D$$

V---提取液体积，1.5mL；

V1---反应中样品体积，200 $\mu$ L=0.2ml；

W---样品质量，g；

D---稀释倍数，未稀释即为 1。

附：标准曲线制作过程：

- 1 制备标准品母液（1mg/mL）：称取 2mg 标准品至一新 EP 管，再加 2mL 的 60%乙醇提取液混匀溶解，即 1mg/mL 标准品，备用。
- 2 把母液用 60%乙醇稀释成五个浓度梯度的标准品：0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1 mg/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 依据测定管的加样体系操作，根据结果即可制作标准曲线。