

## Proanthocyanidin (PC) content Kit

### 原花青素 (PC) 试剂盒说明书

货号: G0120F | 方法: 可见分光法 | 规格: 24 样

#### 一、产品简介:

原花青素 (Proantho Cyanidins, PC) 广泛存在于植物的果实、种子、花和皮中的一种黄酮类化合物, 具有极强的抗氧化性、清除自由基能力。最简单的原花青素是儿茶素、或表儿茶素、或儿茶素与表儿茶素形成的二聚体本。本试剂盒提供一种灵敏度更高的检测方法: 硫酸-香草醛法; 即在硫酸提供的酸性条件下, 植物原花青素 A 环上的间苯二酚和间苯三酚与香草醛发生缩合反应, 产生有色化合物, 在 500nm 处有特征吸收峰, 测定 500nm 光吸收值可计算原花青素的含量。

#### 二、试剂盒组分与配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	60%乙醇×60mL (自备)	4°C保存	乙醇 (mL) : 水 (mL) =36:24
试剂一	30%硫酸×25mL (自备)	4°C保存	甲醇(mL) : 硫酸(mL)= 17.5:7.5 (先加甲醇, 后缓缓加入硫酸)
试剂二	粉剂×1 瓶	4°C保存	用前加 12mL 甲醇溶解
标准品	粉剂×1 支	4°C保存	若重新做标曲, 则用到该试剂

#### 三、所需的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm)、天平、离心机、蒸馏水、无水乙醇、硫酸和甲醇。

#### 四、植物原花青素含量测定:

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 0.1g 样本 (水分充足的样本可取 0.5g), 加入 2mL 提取液, 冰浴匀浆, 用超声提取法进行提取, 超声功率 300W, 提取 30min, 12000rpm, 25°C离心 10min, 取上清, 用提取液定容至 2mL 待测。

【注】: 按照组织质量 (g) : 提取液体积 (mL) 为 1 : 5~10 的比例进行提取。

② 液体样品: 澄清的液体样本可直接检测; 若浑浊可离心后取上清液检测。

##### 2、上机检测:

① 可见分光光度计预热 30min, 调节波长至 500nm, 蒸馏水调零。

② 在 EP 管中按照下表依次加入试剂:

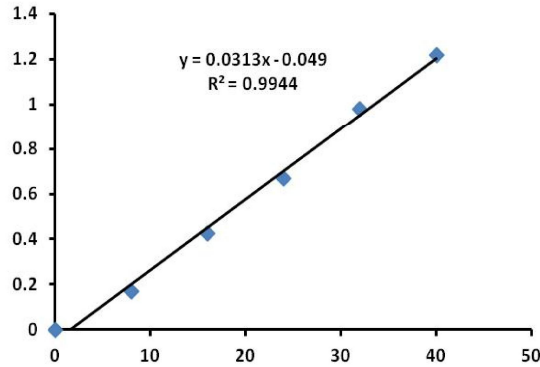
试剂名称 (μL)	测定管	对照管
样本	80	80
试剂一	400	400
甲醇		400
试剂二	400	

混匀，放在 30°C 恒温培养箱孵育 20min 后，液体全部转移至 1mL 玻璃比色皿中，于 500nm 读取吸光值 A， $\Delta A = A$  测定 - A 对照（每个样本做一个自身对照）。

【注意：本操作流程适用于绝大多数常规样本检测，实验条件可根据实际样本状态适度微调；针对特殊类型样本，我司技术支持可提供专属优化建议。

## 五、结果计算：

1、标准曲线： $y = 0.0313x - 0.049$ ；x 是标准品质量： $\mu\text{g}$ ，y 是  $\Delta A$ 。



标准曲线示意图

说明：标准曲线由标准品测定获得，具体制作方法详见随货说明书或咨询技术支持。

$$2、\text{原花青素含量}(\text{mg/g 鲜重}) = [(\Delta A + 0.049) \div 0.0313] \div (V1 \div V \times W) \times 10^{-3} \times D \\ = 0.799 \times (\Delta A + 0.049) \div W \times D$$

$$3、\text{原花青素含量}(\text{mg/mL 液体}) = [(\Delta A + 0.049) \div 0.0313] \div V1 \times 10^{-3} \times D \\ = 0.399 \times (\Delta A + 0.049) \times D$$

V---加入提取液体积，2mL； V1---反应中样品体积，0.08mL；  
W---样品质量，g； D---稀释倍数，未稀释即为 1。