

海藻糖含量检测试剂盒说明书

Trehalose Content Assay Kit

分光光度法

货号：AK106

规格：50T/48S

产品组成及保存条件：

编号	规格	储存条件
提取液 ES16	50ml×1 瓶	4℃保存
AK106-A	粉剂×2 瓶	4℃保存
AK106-标准品	粉剂×1 瓶	4℃保存

※ 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

简介：

意义：海藻糖 (Trehalose) 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中。由于海藻糖具有独特的不同于其他碳水化合物的生物学特性，能在干旱、高温、脱水、冷冻、高渗透压及毒性物质等恶劣环境下保护生物体细胞蛋白质、脂肪、糖类、核酸等组分不受损害。

原理：蒽酮比色法。具有灵敏度高、简便快捷，适用于微量样品的测定等优点。

自备用品：

可见分光光度计、水浴锅、可调式移液器、1mL 玻璃比色皿、研钵、浓硫酸（不允许快递）和蒸馏水。

海藻糖提取：

- 细菌或细胞处理：收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；按照细菌或细胞数量（ 10^4 个）：提取液 ES16 体积(mL)为 500~1000:1 的比例(建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液 ES16)，超声波破碎细菌或细胞（冰浴，功率 20% 或 200W，超声 3S，间隔 10S，重复 30 次），室温静置 45min，振荡 3~5 次，冷却后，8000g，25℃离心 10min，取上清。
- 组织的处理：按照组织质量 (g)：提取液 ES16 体积(mL)为 1: 5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液 ES16），冰浴匀浆，室温静置 45 min，振荡 3~5 次，冷却后，8000g，25℃离心 10min，取上清。
- 血清（浆）的处理：按照血清（浆）体积 (mL)：提取液 ES16 体积(mL)为 1: 5~10 的比例（建议取 0.1mL 血清（浆）加入 1mL 提取液 ES16），冰浴匀浆，室温静置 45min，振荡 3~5 次，冷却后，8000g，25℃离心 10min，取上清。

检测步骤：

- 分光光度计预热 30min，调节波长到 620 nm，蒸馏水调零。
- 调节水浴锅至 95 ℃。
- 标准品的准备：临用前加 1 mL 蒸馏水溶解，初始溶液浓度为 10 mg/mL (2-8℃可保存两周)；再将标准品用蒸馏水稀释到 0.2、0.15、0.1、0.05、0.025、0.0125、0mg/mL 备用。
- 工作液的配制：临用前取一瓶 AK106-A 加入 4.5mL 蒸馏水后，缓慢加入 25.5mL 浓硫酸，不断搅拌，充分溶解，待用；用不完的试剂 4℃可保存一周。
- 标准曲线的建立：取 0.25mL 标准液和 1mL 工作液至 EP 管中，95℃水浴 10min (盖紧，防止水分散失)，自然冷却至室温，取 1mL 至比色皿中，在 620nm 处测吸光值 A；根据标准管的浓度 (x, mg/mL) 和吸光度 A 标准 (y, A 标准)，建立标准曲线。
- 样本测定：取 0.25mL 样本和 1mL 工作液至 EP 管中，95 度水浴 10 min(盖紧，防止水分散失)，自然冷却至室温，在 620 nm 波长下记录测定吸光度值 A。

计算公式：

根据标准曲线，将 A 测定 (y, A 测定) 带入公式计算样本浓度 (x, mg/mL)

1. 按样本鲜重计算：

$$\text{海藻糖含量 (mg/g 鲜重)} = V1 \times x \div (W \times V1 \div V2) = x \div W$$

2. 按样本蛋白浓度计算：

$$\text{海藻糖含量 (mg/mg prot)} = V1 \times x \div (V1 \times Cpr) = x \div Cpr$$

3. 按细菌或细胞密度计算：

$$\text{海藻糖含量 (\mu g/10^4 cell)} = (1000 \times V1 \times x) \div (500 \times V1 \div V2) = 2x$$

4. 血清 (浆) 海藻糖含量计算

$$\text{海藻糖含量 (mg/mL)} = (V1 \times x) \div (V3 \times V1 \div V2) = 10x$$

注： 1000: 1mg/mL=1000μg/mL; V1: 加入反应体系中样本体积, 0.25 mL; V2: 加入提取液 ES16 总体积 1mL; V3: 加入血清 (浆体积), 0.1mL; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 500: 细菌或细胞总数, 500 万

注意：

1. 由于工作液具有强腐蚀性, 请谨慎操作。
2. 如果测定吸光值超过线性范围吸光值, 可以增加样本量或者稀释样本后再进行测定, 计算时注意同步修改公式。
3. 建议用于除海藻糖外不含其他可溶性糖样本的测定。