

## 海藻糖含量检测试剂盒说明书

### Trehalose Content Assay Kit

微量法

货号: AK107

规格: 100T/96S

产品组成及保存条件:

编号	规格	储存条件
提取液 ES16	100ml×1 瓶	4℃保存
AK107-A	粉剂×2 瓶	4℃保存
AK107-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/酶标仪、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、微量玻璃比色皿/96 孔板、研钵、浓硫酸 (不允许快递) 和蒸馏水。

海藻糖提取:

1. 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, 常温离心 10min, 取上清。
2. 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, 常温离心 10min, 取上清。
3. 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, 常温离心 10min, 取上清。

检测步骤:

1. 分光光度计/酶标仪预热 30min, 调节波长到 620 nm, 蒸馏水调零。
2. 调节水浴锅至 95 ℃。
3. 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。
4. 工作液的配制: 临用前取一瓶 AK107-A 加入 3.5mL 蒸馏水后, 缓慢加入 14mL 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。
5. 标准曲线的建立: 取 60ul 标准液和 240ul 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 200ul 至比色皿或 96 孔板中, 在 620nm 处测吸光度 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。
6. 样本测定: 取 60ul 样本和 240ul 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, 取 200ul 至比色皿或 96 孔板中, 在 620 nm 波长下记录测定吸光度值 A 测定。

**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：

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

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=1000 $\mu$ g/mL; V1: 加入反应体系中样本体积, 0.06 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。