



微信公众号

纤维素含量检测试剂盒

Cellulose Assay Kit

微量法

产品编号: AK395M

产品规格: 100T/96S

产品组成及保存条件:

| 编号 | 规格 | 储存条件 |
|-----------|-----------|---------|
| AK395-A | 100mL×1 瓶 | 4°C保存 |
| AK395-B | 粉剂×2 瓶 | 4°C避光保存 |
| AK395-C | 5mL× 1 支 | 4°C保存 |
| AK395-标准品 | 粉剂× 1 支 | 4°C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: 纤维素 (Cellulose) 是由葡萄糖组成的大分子多糖，通常与半纤维素、果胶和木质素结合在一起，是植物细胞壁的主要结构成分。纤维素是一种重要的膳食纤维，是自然界中分布最广、含量最多的一种多糖。

原理: 纤维素为 β -葡萄糖残基组成的多糖，在酸性条件下加热能分解成 β -葡萄糖， β -葡萄糖在强酸作用下，可脱水生成 β -糠醛类化合物，再与蒽酮脱水缩合，生成糠醛衍生物，颜色的深浅可间接定量测定纤维素含量。

自备用品:

可见分光光度计/酶标仪、水浴锅、可调式移液器、微量玻璃比色皿/96 孔板、研钵/匀浆器、80%乙醇、丙酮、浓硫酸（不允许快递）和蒸馏水等。

样本处理:

- 细胞壁的提取: 取约 0.3g (标记为 W1) 样本，加入 1mL 80% 乙醇，室温快速匀浆，90°C 水浴 20min (加热过程中 EP 管可能爆开，建议用胶带封口或使用防爆 EP 管)，冷却至室温，6000g 25°C 离心 10min，弃上清。沉淀加入 1.5mL 80% 乙醇和丙酮各洗一遍 (涡旋振荡 2min 左右，6000g 25°C 离心 10min，弃上清即可)，沉淀即为粗细胞壁，加入 1mL AK395-A (去除淀粉) 浸泡 15 小时，6000g 25°C 离心 10min，弃上清，将沉淀用蒸馏水清洗两遍 (涡旋振荡 2min 左右，6000g 25°C 离心 10min，弃上清即可)，然后将沉淀干燥 (60-100°C)，称重得细胞壁物质 (CWM)，标记为 W2。
- 纤维素的提取: 称取烘干的 CWM 约 5mg (标记为 W3)，加入 0.5mL 蒸馏水充分匀浆 (若烘干物质质地坚硬，可先研碎后再加入 0.5mL 蒸馏水匀浆，或者用匀浆器匀浆)，匀浆液转移至 EP 管中，用蒸馏水定容至 0.5mL，置于冰水浴中，缓慢加入 0.75mL 浓硫酸，混匀，冰水浴中静置 30min。8000g 4°C 离心 10min，取上清液，用蒸馏水稀释 20 倍后待测。

测定步骤:

- 分光光度计/酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 620nm，蒸馏水调零。
- 调节水浴锅至 95 度。
- 将 AK395-标准品临用前加入 1 mL 蒸馏水溶解，配成 10 mg/mL 标准溶液备用 (4°C 保存两周)，再将 10mg/mL 标准液用蒸馏水稀释为 0.1、0.075、0.05、0.025、0.0125、0.00625 mg/mL 的标准溶液备用。
- 工作液的配制: 在 AK395-B 中加入 2.5mL AK395-C，充分溶解，如较难溶解，可加热搅拌；用不完的试剂 4°C 保存一周；
- 样本测定 (在 EP 管中反应)

| 试剂名称 | 空白管 (μL) | 测定管 (μL) | 标准管 (μL) |
|--|-----------------------|-----------------------|-----------------------|
| 样本 | | 150 | |
| 蒸馏水 | 150 | | |
| 标准液 | | | 150 |
| 工作液 | 35 | 35 | 35 |
| 浓硫酸 | 315 | 315 | 315 |
| 混匀，置 95 度水浴中 10min (盖紧，以防止水分散失)，冷却至室温后，吸取 200 μL 于 96 孔板中或微量玻璃比色皿中测定 620nm 处吸光值 A，分别为 A 测定管，A 标准管，A 空白管；计算 $\Delta\text{A}=\text{A 测定管}-\text{A 空白管}$ ， $\Delta\text{A 标准}=\text{A 标准管}-\text{A 空白管}$ 。 | | | |
| 注意：空白管及标曲只需做 1-2 次。 | | | |

纤维素含量计算：

1. 标准曲线的绘制：

根据标准管的浓度 ($x, \text{ mg/mL}$) 和吸光度 $\Delta\text{A 标准}$ ($y, \Delta\text{A 标准}$)，建立标准曲线。根据标准曲线，将 ΔA ($y, \Delta\text{A}$) 带入公式计算样本浓度 ($x, \text{ mg/mL}$)

2. 纤维素含量的计算：

(1) 按样本质量计算

$$\text{纤维素 (mg/g 质量)} = x \times V \text{ 提取} \times 20 \times (W2 \div W3) \div W1 \div 1.11 = 22.52 \times x \times W2 \div W3 \div W1$$

(2) 按样本细胞壁物质 (CWM) 质量计算

$$\text{纤维素 (mg/g 干重)} = x \times V \text{ 提取} \times 20 \div W3 \div 1.11 = 22.52x \div W3$$

1.11：是此法测得葡萄糖含量换算为纤维素含量的常数，即 111 μg 葡萄糖用蒽酮试剂显色相当于 100 μg 纤维素蒽酮试剂所显示的颜色；V 提取：纤维素提取液体积，1.25mL (0.5mL 蒸馏水+0.75mL 浓硫酸)；20：样本稀释倍数；W1：样本质量，0.3g；W2：样本细胞壁物质 (CWM) 质量，g；W3，提取纤维素时称取的细胞壁物质 (CWM) 质量，g。

注意：

- 由于浓硫酸具有强腐蚀性，请做好防护，谨慎操作；纤维素提取在加入浓硫酸时，建议枪头伸入样本液面以下，缓慢加入，以防止液体飞溅烧伤；95°C水浴结束取出后需冷却至室温再打开 EP 管盖，以防液体飞溅烧伤。
- 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。