

植物蔗糖含量检测试剂盒说明书

可见分光光度法

货号: BC2460

规格: 50T/48S

产品组成: 使用前请认真核对试剂体积与瓶内体积是否一致, 有疑问请及时联系索莱宝工作人员。

试剂名称	规格	保存条件
提取液	液体 100 mL×1 瓶	2-8°C保存
试剂一	粉剂 10mg×1 支	2-8°C保存
试剂二	液体 2.5mL×1 瓶	2-8°C保存
试剂三	液体 40 mL×1 瓶	2-8°C保存
试剂四	液体 10 mL×1 瓶	2-8°C保存
试剂五	粉剂 0.5g×1 瓶	常温保存

溶液的配制:

试剂一: 临用前加1mL蒸馏水溶解, 用水稀释10倍, 备用, 即1mg/mL。

产品说明:

蔗糖是植物光合作用的主要产物, 也是糖分运输和储藏的主要形式。因此, 测定蔗糖含量对于植物糖代谢具有重要意义。此外, 蔗糖含量是饮料、蜂蜜、果脯、糖果和乳制品等产品质量控制的重要指标之一。先用碱与样本共热, 破坏其中的还原糖。然后在酸性条件下将蔗糖水解生成葡萄糖和果糖, 果糖进一步与间苯二酚反应, 生成有色物质, 在480nm 下有特征吸收峰。

技术指标:

最低检出限: 0.0148 mg/mL

线性范围: 0.0195-6 mg/mL

注意: 实验之前建议选择 2-3 个预期差异大的样本做预实验。

需自备的仪器和用品:

可见分光光度计、水浴锅、可调式移液器、1mL玻璃比色皿、研钵/匀浆器、蒸馏水。

操作步骤:

一、样本处理 (可适当调整待测样本量, 具体比例可以参考文献)

称取0.1~0.2g 样本, 常温研碎, 加入1mL 提取液, 适当研磨后快速转移到离心管中, 置于80°C水浴锅中10min (缠封口膜, 防止爆盖), 振荡3~5 次, 冷却后, 4000g, 25°C离心10min, 取上清, 加入2mg试剂五, 80°C脱色30min (缠封口膜, 防止爆盖), 再加入1mL 提取液, 4000g, 25°C离心10min, 取上清液测定。

二、测定步骤

- 1、可见分光光度计预热30min 以上, 调节波长至480nm, 蒸馏水调零。
- 2、样本测定 (在1.5mL EP管中依次加入下列试剂):

试剂 (μL)	空白管	标准管	测定管
---------	-----	-----	-----





样本	-	-	100
试剂一	-	100	-
蒸馏水	100	-	-
试剂二	50	50	50
混匀，沸水浴煮沸5min 左右（缠封口膜，防止爆盖）			
试剂三	700	700	700
试剂四	200	200	200

混匀，沸水浴 10min（缠封口膜，防止爆盖），冷却后测定 480nm 处吸光值，空白管、标准管和测定管分别记为 A1、A2 和 A3。

三、蔗糖含量计算

1、按照样本蛋白浓度计算

$$\text{蔗糖含量 (mg/mg prot)} = (C \text{ 标准管} \times V1) \times (A3 - A1) \div (A2 - A1) \div (V1 \times Cpr) = (A3 - A1) \div (A2 - A1) \div Cpr$$

此法需要自行测定蛋白浓度。

2、按照样本质量计算

$$\text{蔗糖含量 (mg/g 质量)} = (C \text{ 标准管} \times V1) \times (A3 - A1) \div (A2 - A1) \div (W \times V1 \div V2) = 2 \times (A3 - A1) \div (A2 - A1) \div W$$

C 标准管：标准管浓度，1mg/mL；V1：加入样本体积，0.1mL；V2：加入提取液体积，2mL；Cpr：样本蛋白质浓度，mg/mL；W：样本质量，g。

注意事项：

当样本吸光值大于 1.1 时，建议将样本用提取液稀释后进行测定。

相关发表文献：

[1] Li K, Tang S, Zhang S, Tian Y, Qu H, Gu M, Xu G. Rice circadian clock regulator Nhd1 controls the expression of the sucrose transporter gene OsSUT1 and impacts carbon-nitrogen balance. *J Exp Bot.* 2023 Mar 13;74(5):1460-1474. doi: 10.1093/jxb/erac494. PMID: 36516424.

[2] Zhao Y, Ning P, Feng X, Ren H, Cui M, Yang L. Characterization of Stem Nodes Associated with Carbon Partitioning in Maize in Response to Nitrogen Availability. *Int J Mol Sci.* 2022 Apr 15;23(8):4389. doi: 10.3390/ijms23084389. PMID: 35457213; PMCID: PMC9024680.

[3] Liu H, Yuan L, Guo W, Wu W. Transcription factor TERF1 promotes seed germination under osmotic conditions by activating gibberellin acid signaling. *Plant Sci.* 2022 Sep; 322:111350. doi: 10.1016/j.plantsci.2022.111350. Epub 2022 Jun 13. PMID: 35709980.

[4] Zhao Y, Wang XQ. The kinase and FATC domains of VvTOR affect sugar-related gene expression and sugar accumulation in grape (*Vitis vinifera*). *Funct Plant Biol.* 2022 Oct;49(11):927-935. doi: 10.1071/FP21302. PMID: 35817514.

[5] Gao F, Zhang H, Zhang W, Wang N, Zhang S, Chu C, Liu C. Engineering of the cytosolic form of phosphoglucose isomerase into chloroplasts improves plant photosynthesis and biomass. *New Phytol.* 2021 Jul;231(1): 315-325. doi: 10.1111/nph.17368. Epub 2021 May 2. PMID: 33774822.

参考文献：

[1] Fils-Lycaon B, Julianus P, Chillet M, et al. Acid invertase as a serious candidate to control the balance sucrose versus (glucose+ fructose) of banana fruit during ripening[J]. *Scientia horticulturae*, 2011, 129(2): 197-206.

[2] Li YS, Du M, Zhang QY. et al. Greater differences exist in seedprotein, oil, total soluble sugar and sucrose



content of vegetable soybean genotypes [*Glycine max*' (L.) Merrill] in Northeast China [J]. *Australian Journal of Crop Science*, 2012, 6(12): 1681-1686.

相关系列产品:

BC0580/BC0585 蔗糖合成酶 (SS) 活性检测试剂盒

BC0600/BC0605 蔗糖磷酸合成酶 (SPS) 活性检测试剂盒

