

氨基酸（AA）含量检测试剂盒说明书

产品货号	产品名称	包装规格	测定方法
PYHD1-C24	氨基酸（AA）含量检测试剂盒	24T	常量法
PYHD1-C48		48T	

一、测定意义：

氨基酸作为组成蛋白质的基本单元，在生物代谢过程中起着关键作用。植物体内氨基酸含量对研究植物在不同时期氮代谢的变化、植物根系生理、植物对氮素的吸收、运输、同化及营养状况等具有重要意义。

二、测定原理：

氨基酸中的 α -氨基在加热条件及弱酸环境下能够与水合茚三酮反应生成蓝紫色化合物，产物在 570 nm 处具有特征吸收峰，通过吸光值变化即可定量检测氨基酸的含量。

三、试剂组成：

试剂名称	试剂装置(24T)	试剂装置(48T)	保存条件
提取液	液体 30mL×1 瓶	液体 60mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂一	液体 20mL×1 瓶	液体 40mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂二	粉剂 ×1 瓶	粉体 ×2 瓶	2-8℃避光保存
试剂二的配制： 使用前每瓶加入 2 mL 无水乙醇（自备）充分溶解再加入 18 mL 蒸馏水充分混匀（现用现配，配制后 4℃ 可保存一周）			
试剂三	粉剂 ×1 瓶	粉体 ×2 瓶	2-8℃避光保存
试剂三的配制： 使用前每瓶加入 2 mL 蒸馏水充分溶解（现用现配，配制后 4℃ 可保存一周）			
标准品 (10mg)	粉剂 ×1 支	粉剂 ×1 支	2-8℃避光保存
标准品的配制： 临用前加入 1 mL 蒸馏水混匀溶解，配制成 10 mg/mL 标准液备用，4℃ 可保存 2 周。			

四、操作步骤：

样本前处理

取一定量植物组织擦净水分及杂质，剪碎后放入研钵，加入液氮，

研磨成粉状后转移出来，然后准确称重，按照组织质量（g）：提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液）冰浴匀浆，转移到有盖离心管中（防止加热时水分散失），沸水浴提取 15 min（密封以防止水分散失），冷却至室温，8000g，4℃ 离心 10min，取上清待测。

测定步骤

- 1、分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 570nm，蒸馏水调零；
- 2、不同浓度标准液配制：将 10 mg/mL 标准液用蒸馏水稀释至 200、150、100、50、25、12.5 μ g/mL 备用；
- 3、操作表（在离心管中加入以下试剂）：

试剂名称	测定管	标准管	空白管
样本 (μL)	50	-	-
蒸馏水 (μL)	-	-	50
不同浓度标准液 (μL)	-	50	-
试剂一 (μL)	500	500	500
试剂二 (μL)	500	500	500
试剂三 (μL)	50	50	50

充分混匀，沸水浴 15 min（密封以防止水分散失），立即冷却至室温。混匀，吸取 1 mL 于 1 mL 玻璃比色皿中，测定 540 nm 处吸光值，记为 $A_{\text{测定}}$ 、 $A_{\text{标准}}$ 和 $A_{\text{空白}}$ ，计算 $\Delta A_{\text{测定}} = A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}}$ ， $\Delta A_{\text{标准}} = A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}$ 。注：标准管和空白管只需测定 1-2 次。

五、氨基酸（AA）含量计算：

1、标准曲线绘制：以吸光度值 $\Delta A_{\text{标准}}$ 为横坐标，标准品浓度为纵坐标，绘制标准曲线 $y = kx + b$ ， x 为吸光度值 $\Delta A_{\text{标准}}$ ， y 为标准品浓度浓度 (μg/mL)。根据标准曲线，将 $\Delta A_{\text{测定}}$ 带入公式计算出样本浓度 (y, μg/mL)；

2、按样本质量计算：

氨基酸含量(μg/g 质量)= $y \times V_{\text{样总}} \div W \times F = y \div W \times F$

3、按样本蛋白浓度计算：

氨基酸含量 (μg/mg prot) = $y \times V_{\text{样总}} \div (C_{\text{pr}} \times V_{\text{样总}}) \times F = y \div C_{\text{pr}} \times F$

$V_{\text{样总}}$: 样本提取后总体积, 1 mL; W : 样本质量, g; C_{pr} : 样本蛋白浓度, mg/mL; F : 样本稀释倍数。

六、注意事项：

1、如果测定吸光值超过线性范围吸光值, 请将样品用提取液进行适

当的稀释再测定, 并在计算公式中乘以稀释倍数;

2、脯氨酸和羟脯氨酸与茚三酮反应在 570 nm 处无吸收峰, 测定结

果不含这两种氨基酸的含量;

3、提取过程会使蛋白变性, 若使用蛋白浓度计算, 需单独使用 PBS

提取后再测定蛋白浓度;

4、为保证结果准确且避免试剂损失, 测定前请仔细阅读说明书(以

实际收到说明书内容为准), 确认试剂储存和准备是否充分, 操作

步骤是否清楚, 且务必取 2-3 个预期差异较大的样本进行预测定。

【厂家信息】

生产企业：南京陌凡生物科技有限公司

地址：南京市栖霞区红枫科技园 A6 栋 2 层

【售后微信】



【说明书核准及修改日期】

核准日期：2025 年 4 月 7 日

修改日期：2025 年 4 月 7 日