

单宁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
PYHD3-C24	单宁含量试剂盒	24T	常量法
PYHD3-C48		48T	

一、测定意义：

单宁含量测定是植物生理学研究的重要内容，可揭示单宁在植物生长发育、抗逆防御中的代谢规律与功能作用。从应用角度看，该测定为食品工业、医药领域及林业加工提供关键定量依据。同时，在生态研究中，通过测定不同植物或同一植物不同部位的单宁含量，还能分析其在生态系统物质循环、物种间相互作用中的角色，为相关领域的研究与实践提供数据支撑。

二、测定原理：

单宁类物质在碱性溶液中，可将钨钼酸还原生成蓝色络合物。由于该蓝色络合物在 765nm 波长下具有特定吸光度，通过测定此波长下的吸光度值，结合标准曲线即可实现对植物单宁含量的定量分析。

三、试剂组成：

试剂名称	试剂装量(24T)	试剂装量(48T)	保存条件
试剂一	液体 5mL×1 瓶	液体 10mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂一工作液： 临用前按照试剂一：蒸馏水=1：5 的比例稀释，即 1mL 试剂一加入 5mL 蒸馏水，混合均匀。			
试剂二	液体 20mL×1 瓶	液体 40mL×1 瓶	2-8℃保存
标准品 (10mg/mL)	粉剂 ×1 支	粉剂 ×1 支	2-8℃保存
标准品的配制： 临用前取一支粉剂加入 1mL 蒸馏水溶解，充分混匀溶解。			

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 蒸馏水），旋涡混匀，沸水浴 30 分钟提取。快速冷却后，8000g，4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

测定步骤

- 1、分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 765nm，蒸馏水调零；
- 2、将 10mg/mL 标准溶液用蒸馏水稀释至 0.01、0.01、0.04、0.06、0.08、0.1mg/mL 标准溶液备用；
- 3、操作表（在离心管中加入以下试剂）：

试剂名称	测定管	对照管	空白管	标准管
样本（μL）	100	100	-	-
蒸馏水（μL）	-	600	100	-
标准品（μL）	-	-	-	100
试剂一工作液（μL）	600	-	600	600
试剂二（μL）	300	300	300	300
充分混匀，37℃孵育 30in 后，蒸馏水调零，在波长 765nm 处读取各管吸光度值。计算 $\Delta A_{\text{标准}} = A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}$ ， $\Delta A_{\text{对照}} = A_{\text{对照}} - A_{\text{空白}}$ ， $\Delta A_{\text{测定}} = A_{\text{测定}} - \Delta A_{\text{对照}}$ 。标准曲线和空白管只需做 1-2 次。				

五、单宁含量计算：

- 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（μmol/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，μmol/mL）；

2、按样本质量计算：

$$\text{单宁含量} (\mu\text{mol/g 质量}) = y \times V_{\text{样}} \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times W) = y \div W$$

3、按蛋白浓度计算：

$$\text{单宁含量} (\mu\text{mol/mg prot}) = y \times V_{\text{样}} \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr}) = y \div \text{Cpr}$$

$V_{\text{样总}}$ ：上清液总体积，1 mL； $V_{\text{样}}$ ：加入反应体系中上清液体积，

$100\mu\text{L}=0.1\text{mL}$; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量 g.

六、注意事项:

- 1、样本处理需匀浆完全,若当天不能完成测量,可放 -80°C 保存 3 天;
- 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。

【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