



淀粉含量检测试剂盒

Starch Assay Kit

分光光度法

产品编号：AK423V

产品规格：50T/48S

产品组成及保存条件：

编号	规格	储存条件
AK423-A	50mL×1 瓶	4℃保存；
AK423-B	100mL×1 瓶	4℃保存；
AK423-C	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：淀粉是植物中糖的主要储存形式，其含量测定对于评价食品营养价值和调查植物体内糖代谢都有重要意义。

原理：利用 80%乙醇可以把样品中可溶性糖与淀粉分开，进一步采用酸水解法分解淀粉为葡萄糖，采用蒽酮比色法测定葡萄糖含量，即可计算淀粉含量。

自备用品：

可见分光光度计、水浴锅、可调式移液器、玻璃比色皿、研钵、冰、浓硫酸（不允许快递）和蒸馏水。

淀粉提取：

- 称取 0.1~0.2g 新鲜样本（建议称取约 0.1g 新鲜样本）于研钵中研碎，加入 1mL AK423-A，充分匀浆后转移到 EP 管中，80℃水浴提取 30min，3000g，25℃离心 5min，弃上清，留沉淀。
- 沉淀中加入 0.5mL 蒸馏水，放入 95℃水浴中糊化 15min（盖紧，以防止水分散失）。
- 冷却后，加入 0.35mL AK423-B，25℃常温提取 15min，振荡 3-5 次。
- 加入 0.85mL 蒸馏水，混匀，3000g，25℃离心 10min，取上清液待测。

注意：如样本为淀粉含量较高的干样，为保证充分提取，可适当减小取样量，如称取 0.01g~0.02g 干样，加入 1mL AK423-A，其余提取步骤同上。

测定步骤：

- 分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 620nm，蒸馏水调零。
- 调节水浴锅至 95 度。
- 工作液的配制：临用前在 AK423-C 中加入 7.5mL 蒸馏水后，缓慢加入 42.5mL 浓硫酸，不断搅拌，充分溶解，待用；用不完的试剂 4℃保存一周；（注意：加试剂顺序不要反了！）
- 样本测定：取 0.2mL 样本和 1mL 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，在 620 nm 波长下记录测定吸光度值 A。

淀粉含量计算：

标准条件下测定的回归方程为 $y = 5.872x - 0.0295$ ；x 为标准品浓度（mg/mL），y 为吸光值。

1. 按照蛋白浓度计算

$$\text{淀粉含量 (mg/mg prot)} = [(A+0.0295) \times V1] \div 5.872 \div (V1 \times Cpr) = 0.17 \times (A+0.0295) \div Cpr$$

2. 按样本鲜重计算

$$\text{淀粉含量 (mg/g 鲜重)} = [(A+0.0295) \times V1] \div 5.872 \div (W \times V1 \div V2) = 0.289 \times (A+0.0295) \div W$$

注：V1：加入反应体系中样本体积，0.2mL；V2：加入提取液体积，1.7 mL；Cpr：样本蛋白质浓度，mg/mL；

W：样本质量，g

※ 蛋白定量检测建议使用本公司：BCA Protein Assay Kit ([C05-02001](#))

注意事项：

1. 由于工作液具有强腐蚀性，请谨慎操作。
2. 若吸光值大于 1，请将样本用提取液稀释后再测定，计算公式中乘以相应的稀释倍数。
3. **提取液的配置：** 0.35mL AK423-B +1.35mL 水。用多少按照此比例配多少。
4. 最低检测限为 10 μ g/g 鲜重或 100ng/mg prot。