

绿体色素(叶绿素 a、b 和类胡萝卜素)含量试剂盒

分光法 48 样

产品简介

叶绿体中所含色素主要有两大类, 叶绿素(包括叶绿素 a 和叶绿素 b)和类胡萝卜素(包括胡萝卜素和叶黄素), 它们与类囊体膜上的蛋白质结合, 成为色素蛋白复合体, 其含量多少及其组成决定了植物对不同光的吸收、利用效率, 常常作为研究光合生理的重要指标。

根据叶绿体色素提取液对可见光谱的吸收, 在 649nm 和 665nm 处测定叶绿素提取物的吸光值, 在 470nm 处测定类胡萝卜素; 然后利用经验公式计算出样品中叶绿素 a 含量、叶绿素 b 含量、叶绿素总含量及类胡萝卜素含量。

试剂盒组成和配制

试剂名称	规格	保存要求
试剂一	粉剂×1 瓶	4°C保存
乙醇(自备)	1000mL×1 瓶	4°C保存

抽提 Buffer 配制: (体积比) 乙醇: 蒸馏水=95:5

所需的仪器和用品

可见分光光度计、天平、1 mL 玻璃比色皿 (光径 1cm)、10mL 玻璃试管、锡箔纸、无水乙醇。

叶绿体色素含量的测定

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定, 了解本批样品情况, 熟悉实验流程, 避免实验样本和试剂浪费!

1、样本制备:

- (1) 取新鲜植物叶片或其它绿色组织, 去掉中脉。
- (2) 称约 0.1g 剪碎, 用蒸馏水洗干净, 然后加入 1mL 抽提 Buffer, 少量试剂一 (约 50mg), 叶绿素对光敏感, 务必在黑暗或弱光条件下充分研磨 (难磨叶片可以添加少量石英砂助磨), 然后转移至 10mL 玻璃试管。
- (3) 用抽提 Buffer 冲洗研钵, 将所有冲洗液及研钵中所有的绿色物质转入 10mL 玻璃试管, 用抽提 Buffer 补充至 10mL, 玻璃试管置于黑暗条件下或者包上锡箔纸浸提 3h, 观察试管底部组织残渣完全变白则提取完全, 若组织残渣未完全变白, 继续浸提至其完全变白。

2、上机检测:

分别取 200 μ L 浸提液和 200 μ L 抽提 Buffer 于 96 孔板, 记为测定管和空白管, 分别于 665nm 和 649nm 和 470nm 处读取吸光值 A, $\Delta A_{665}=(A_{\text{测定}}-A_{\text{空白}})_{665}$, $\Delta A_{649}=(A_{\text{测定}}-A_{\text{空白}})_{649}$, $\Delta A_{470}=(A_{\text{测定}}-A_{\text{空白}})_{470}$ 。

[注]: 若吸光值 A 超过 1, 待检测的浸提液用抽提 buffer 稀释, 计算公式乘以稀释倍数。

结果计算

$$\text{叶绿素 a 含量 (mg/g 鲜重)} = Ca \times \frac{V \times D}{1000 \times W}$$

$$\text{叶绿素 b 含量 (mg/g 鲜重)} = Cb \times \frac{V \times D}{100 \times W}$$

$$\text{叶绿素总含量 (mg/g 鲜重)} = CT \times \frac{V \times D}{1000 \times W}$$

$$\text{类胡萝卜素含量 (mg/g 鲜重)} = Cc \times \frac{V \times D}{1000 \times W}$$

$$Ca = 13.95 \times \Delta A_{665} - 6.88 \times \Delta A_{649} \text{ (mg/L);}$$

$$Cb = 24.96 \times \Delta A_{649} - 7.32 \times \Delta A_{665} \text{ (mg/L);}$$

$$CT=6.63\times\Delta A_{665}+18.08\times\Delta A_{649}(\text{mg/L});$$

$$Cc=(1000\times\Delta A_{470}-2.05\times Ca-114.8\times Cb)\div 245(\text{mg/L})=(1000\times\Delta A_{470}-2851.304\times\Delta$$

$$A_{649}+811.7385\times\Delta A_{665})\div 245(\text{mg/L});$$

V---代表提取液体积, 10mL;

D---代表稀释倍数, 未稀释即为 1;

W---代表样本质量, g。