# 乙醇(Ethanol)含量测定试剂盒说明书

## (紫外分光法 48 样)

## 一、产品简介:

乙醇在自然界中无处不在,如食品,果实,酒类,药品,化妆品等;本试剂盒利用乙脱氢酶使乙醇转化为乙醛,同时伴随 NADH 生成;由于乙醇脱氢酶利于乙醇的生成而不是分解,本试剂盒额外添加特异试剂使乙醇脱氢酶能够彻底分解乙醇,进一步通过检测 NADH 在 340nm 的上升量计算出样本中乙醇含量。

### 二、试剂盒的组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	粉剂 mg×1 支	-20℃保存	临用前甩几下使粉剂落入底部,
			再加 1.6mL 蒸馏水溶解, 可-20℃
			分装保存,禁止反复冻容;
试剂二	粉剂 mg×1 支	4℃保存	临用前甩几下使粉剂落入底部,
			再加 1.8mL 蒸馏水溶解备用;
试剂三	液体 32mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	液体μL×1 支	-20℃保存	临用前甩几下使液体落入底部,
			再加 1.1mL 蒸馏水混匀备用。

### 三、所需的仪器和用品:

紫外分光光度计、1mL 石英比色皿(光径 1cm)、台式离心机、可调式移液器、研钵、冰、蒸馏水。

### 四、乙醇(ethanol)含量测定:

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 称取约 0.2g 组织(水分含量高的样本可取约 0.5g),加入 1mL 蒸馏水,进行冰浴匀浆, 12000rpm,室温离心 10min,取上清液待测。(若组织样本蛋白含量很高,可进行脱蛋白处理)

#### 【注】: 若增加样本量,可按照组织质量(g):提取液体积(mL)为5~10:1 的比例进行提取

② 细菌/细胞样本:

先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;取 500 万细菌或细胞加入 1mL 蒸馏水,在 4℃或冰浴进行匀浆(或使用各类常见电动匀浆器)。4℃约 12,000rpm 离心 10min,取上清作为待测样品。

【注】: 若增加样本量,可按照细菌/细胞数量(104):提取液(mL)为500~1000:1的比例进行提取。

③ 液体样品:澄清的液体样本直接检测,若浑浊则离心后取上清液检测。

## 2、上机检测:

- ① 紫外分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 340nm,蒸馏水调零。
- ② 所有试剂解冻至室温(25°C)或水浴锅(25°C)孵育 15-20min。
- ③ 在 1mL 石英比色皿(光径 1cm)中依次加入:

试剂名称(μL)	测定管
样本	30
试剂一	30
试剂二	30

试剂三	635		
混匀,室温(25℃)孵育 10min,于 340nm 处			
读取 A1 值,			
试剂四	15		
混匀,室温(25℃)反应 30min,于 340nm 处读			
取 A2 值,△A=A2-A1。			

【注】若 $\triangle A$  的值在零附近徘徊,可以增加样本量 V1 (相应的试剂三减少)或样本准备制备的时候,增加样本质量 W,则改变后的 V1 或 W 需代入计算公式重新计算。

## 五、结果计算:

- 1、按照样品质量计算:
- 乙醇含量( $\mu$ g/g 鲜重)=[ $\Delta$ A÷( $\epsilon$ ×d)×V2×Mr×10<sup>6</sup>]÷(W×V1÷V)÷2 =91.35× $\Delta$ A ÷W
- 2、按细胞数量计算:
- 乙醇含量( $\mu$ g/ $10^4$  cell)=[ $\Delta$ A÷( $\epsilon$ ×d)×V2×Mr× $10^6$ ]÷(500×V1÷V)÷2=91.35× $\Delta$ A÷500
- 3、按照液体体积计算:
  - 乙醇含量( $\mu$ g/mL)=[ $\Delta$ A÷( $\epsilon$ ×d)×V2×Mr×10<sup>6</sup>]÷V1÷2=91.35× $\Delta$ A

ε---NADH 摩尔消光系数, 6.22×10<sup>3</sup> L/mol/cm; d---光径, 1cm;

V---加入提取液体积,1 mL;

V1---加入反应体系中样本体积,0.03mL;

V2---反应总体积, 7.4×10-4 L;

Mr---乙醇分子量,46.07;

W---样本质量, g;

2---1 分子乙醇产生 2 分子 NADH;

500---细胞数量,万。