



## 茶多酚(TP)检测试剂盒(酒石酸铁微板法)

### 简介:

茶多酚(Tea Polyphenols, TP)是茶叶中多酚类物质的总称,包括黄烷醇类、花色苷类、黄酮类、黄酮醇类和酚酸类等,是一类儿茶素为主体的黄酮化合物,儿茶素占 60~80%,具有 C<sub>6</sub>-C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>碳骨架结构,是一种重要的天然抗氧化物质,能够清除自由基。类物质茶多酚又称茶鞣或茶单宁,是形成茶叶色香味的主要成份之一,也是茶叶中有保健功能的主要成份之一,研究表明茶多酚等活性物质具解毒和抗辐射作用,能有效地阻止放射性物质侵入骨髓,并可使锶 90 和钴 60 迅速排出体外。

源叶生物 茶多酚(TP)检测试剂盒(酒石酸铁微板法)检测原理是以酒石酸铁为底物,利用茶多酚与酒石酸铁反应,生成稳定紫蓝色化合物,以酶标仪 540nm 处测定吸光度,在一定范围内吸光度与颜色深浅的变化成正比,与标准曲线比较进而计算茶多酚含量,主要用于测定植物组织、血清等样品中茶多酚含量,尤其适用于测定茶叶中茶多酚含量。该试剂盒仅用于科研领域,不适用于临床诊断或其他用途。

### 组成:

名称 \ 编号	R30346 100T	Storage
试剂(A): 茶多酚标准(1mg/ml)	1ml	4℃ 避光
试剂(B): TP Assay Buffer	15ml	4℃
试剂(C): TP 显色液	5ml	4℃ 避光
使用说明书	1 份	

### 自备材料:

- 1、茶叶、绿茶等待测样本

- 2、蒸馏水
- 3、研钵、200 目细胞筛
- 4、离心管或试管
- 5、水浴锅或电炉
- 6、离心机
- 7、96 孔板、酶标仪

### 操作步骤(仅供参考):

#### 1、准备样品:

①植物样品: 取 0.2g 植物组织, 研磨成粉末, 加入煮沸的蒸馏水 10ml, 沸水浴浸提 20min, 用 200 目细胞筛过滤, 滤渣再继续置于新的煮沸的 10ml 蒸馏水, 相同操作提取一次, 合并两次滤液, 5000r/min 离心 15min, 取上清液, 即为茶多酚提取液, 4℃避光保存, 用于茶多酚的检测; 绿茶等液体样本可直接用该试剂盒测定。

②血浆、血清和尿液样品: 血浆、血清按照常规方法制备后可直接用本试剂盒测定。

③细胞或组织样品: 取恰当细胞或组织裂解液, 如有必要可用蒸馏水进行适当匀浆, 5000r/min 离心 15min, 取上清液, 即为茶多酚提取液, 4℃避光保存。

④高浓度样品: 如果样品中含有较浓度的茶多酚, 可以使用蒸馏水进行适当稀释。

2、配制系列茶多酚标准: 用蒸馏水和茶多酚标准(1mg/ml), 按下表进行操作, 依次稀释。

加入物(μl)	1	2	3	4	5	6
茶多酚标准(1mg/ml)	2	5	10	30	50	80
蒸馏水	98	95	90	70	50	20
相当于茶多酚含量(μg/ml)	20	50	100	300	500	800

3、TP 加样: 取 96 孔板, 按照下表设置空白孔、对照孔、测定孔, 溶液应



上海源叶生物科技有限公司  
Shanghai yuanye Bio-Technology Co., Ltd  
电话: 021-61312973 传真: 021-55068248  
网址: [www.shyuanye.com](http://www.shyuanye.com)  
邮箱: [shyysw@sina.com](mailto:shyysw@sina.com)

按照顺序依次加入，并注意避免产生气泡；如果样品中的 TP 浓度过高，可以减少样品用量或适当稀释后再进行测定，样品的检测最好能设置 2 平行孔，求平均值。

加入物(μl)	空白孔	标准孔	测定孔
蒸馏水	50	25	25
系列茶多酚标准(1~6 号)	—	25	—
待测样品	—	—	25
TP 显色液	50	50	50
TP Assay Buffer	150	150	150

4、TP 测定：以空白调零，酶标仪测定 540nm 处标准孔、测定孔的吸光度。

### 计算：

以系列茶多酚标准浓度(1~6 号)(20、50、100、300、500、800μg/ml)为横坐标，以对应的吸光度为纵坐标，绘制标准曲线，求得回归方程。以测定管吸光度代入回归方程求得提取液中 TP 含量。

$$\text{组织样本 TP 含量}(\mu\text{g/g}) = (C \times V_T) / (W \times V_S)$$

式中：C=根据标准曲线求得提取液中茶多酚含量(μg/ml)

$V_T$ =提取液的总体积(ml)

W=组织样本的重量(g)

$V_S$ =测定时所用提取液的体积(ml)

$$\text{液体样本 TP 含量}(\mu\text{g/ml}) = (C \times V_T) / V_S$$

式中：C=根据标准曲线求得提取液中茶多酚含量(μg/ml)

$V_T$ =提取液的总体积(ml)

$V_S$ =测定时所用提取液的体积(ml)

### 注意事项：

1、提取茶多酚时，注意提前煮沸蒸馏水，以便充分提取，提取液宜 4℃避

光保存。

2、提取时间过长，茶多酚会发生氧化反应，导致测定结果不准确，建议2h内测定完成。

3、如果没有分光光度计，也可以使用普通的酶标仪测定，但应注意酶标仪最大检测体积。

4、每次检测指标不宜过多，否则操作时间不一，有可能导致样本间的差异。

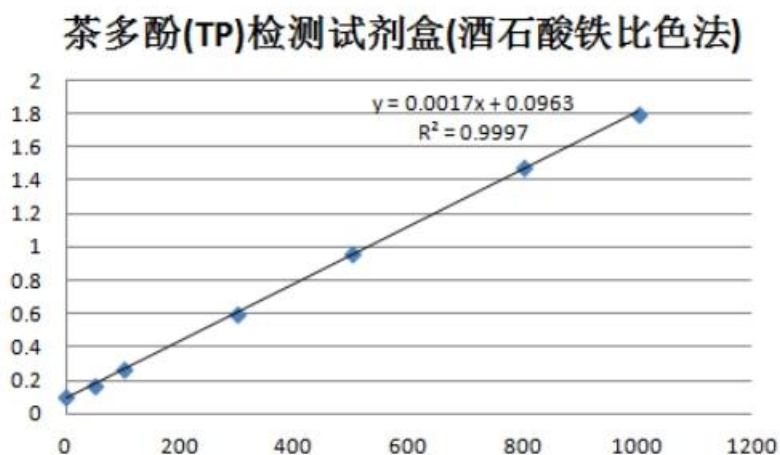
5、TP显色液容易失效，建议4℃避光保存。

6、采用分光光度计未调零情况下，源叶生物空白参考值为0.102，100μg/ml参考值为0.265，一般情况下浓度在200~600μg/ml时测定结果更准确；由于仪器设备、操作方法等不同，参考值会有差异。

7、该试剂盒测定范围为10~1200μg/ml；以肉眼观察，浓度小于100μg/ml几乎呈无色，浓度大于100μg/ml即可显淡紫蓝色，300μg/ml呈明显的紫蓝色。

**有效期：**3个月有效；4℃运输，4℃保存。

**附录：**参考标准曲线范围：源叶生物测定茶多酚标准在50、100、300、500、800、1000μg/ml时的吸光度，据此作出其参考标准曲线如下：



注意：由于检测仪器和操作手法等条件的不同，参考值范围会有波动，该值仅供参考，对于要求精确计算TP含量的，可以采用标准曲线进行多点测定。