

脯氨酸（PRO）含量测定试剂盒说明书

（货号:G0111F 分光法 48样）

一、产品简介：

植物体内游离脯氨酸含量在一定程度上反映了植物的抗逆性，抗旱性强的品种往往积累较多的脯氨酸。因此测定脯氨酸含量可以作为抗旱育种的生理指标。另外，由于脯氨酸亲水性极强，能稳定原生质胶体及组织内的代谢过程，因而能降低凝固点，有防止细胞脱水的作用。在低温条件下，植物组织中脯氨酸含量增加，可提高植物的抗寒性，因此，亦可作为抗寒育种的生理指标。

当用磺基水杨酸提取植物样品时，脯氨酸便游离于磺基水杨酸的溶液中，然后与酸性茚三酮加热反应后形成红色物质，该红色物质在 520nm 处有最大吸收峰，进而通过比色法测定植物体内游离脯氨酸的含量。

二、试剂盒组分与配制：

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 60mL×1 瓶	4°C保存	使用前摇匀。
试剂一	液体 30mL×1 瓶	4°C保存	若有沉淀，50°C水浴加热两分钟使其溶解，用前摇匀。
标准品	粉体 mg×1 支	4°C保存	若重新做标曲，则用到该试剂。

三、所需的仪器和用品：

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）、恒温水浴锅、台式离心机、可调式移液器、冰醋酸（乙酸）、研钵、冰

四、脯氨酸（PRO）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 组织样本：

称取约 0.1g 组织（水分充足的样本可取 0.5g），加入 1mL 提取液，进行冰浴匀浆，转移至 EP 管后，于 90°C 水浴振荡提取 10min；冷却至室温后，于 25°C×12000 rpm，离心 10min，取上清作为待测样品。

【注】：若增加样本量，可按照组织质量（g）：提取液体积（mL）为 1：5~10 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 提取液，在 4°C 或冰浴进行匀浆（使用各类常见电动匀浆器或超声破碎）。于 90°C 水浴振荡提取 10min；冷却至室温后，于 25°C×12000 rpm，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 液体样本：

取 0.1mL 液体样本加入 1mL 提取液，进行冰浴匀浆，转移至 EP 管后，于 90°C 水浴振荡提取 10 min，冷却至室温后，于 25°C×12000 rpm，离心 10min，取上清作为待测样品。

【注】：若增加样本量，可按照液体体积（mL）：提取液体积（mL）为 1：5~10 的比例提取。

2、上机检测

① 可见分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 520nm，蒸馏水调零。

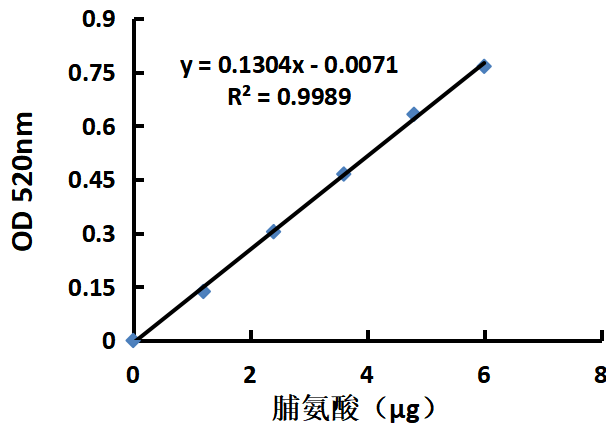
② 在 EP 管中依次加入：

试剂名称 (μL)	测定管	空白管 (仅做一次)
样本	300	
蒸馏水		300
冰醋酸	300	300
试剂一	600	600

置 95°C 水浴中加热 30min (盖紧封口, 防止盖子爆开水分散失), 冷却至室温。吸取 800μL 澄清溶液于 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中, 于 520nm 处读取吸光值 A, $\Delta A = A - \text{测定} - A - \text{空白}$ 。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: $y = 0.1304x - 0.0071$; x 为标准品质量 (μg), y 为 ΔA 。



2、按样本质量计算:

$$\begin{aligned} \text{脯氨酸(Pro)含量}(\mu\text{g/g 鲜重}) &= [(\Delta A + 0.0071) \div 0.1304] \div (W \times V1 \div V) \times D \\ &= 25.6 \times (\Delta A + 0.0071) \div W \times D \end{aligned}$$

3、按细菌/细胞数量计算:

$$\begin{aligned} \text{脯氨酸(Pro)含量}(\mu\text{g}/10^4 \text{ cell}) &= [(\Delta A + 0.0071) \div 0.1304] \div (500 \times V1 \div V) \times D \\ &= 25.6 \times (\Delta A + 0.0071) \div 500 \times D \end{aligned}$$

4、按液体体积计算:

$$\begin{aligned} \text{脯氨酸(Pro)含量}(\mu\text{g/mL}) &= [(\Delta A + 0.0071) \div 0.1304] \div [V2 \times V1 \div (V + V2)] \times D \\ &= 281.2 \times (\Delta A + 0.0071) \times D \end{aligned}$$

V---提取液的总体积, 1mL; V1---加入反应体系提取液的体积, 0.3mL;

V2---液体样品量, 0.1mL; W---样品质量, g;

500---细胞数量, 万;

D---稀释倍数, 未稀释即为1。

附: 标准曲线制作过程:

- 1 制备标准品母液 (1mg/mL): 标准品溶解在 1mL 蒸馏水中, 充分混匀。
- 2 把母液用蒸馏水稀释成以下浓度梯度的标准品: 0, 4, 8, 12, 16, 20 μg/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 依据测定管的加样表操作, 根据结果即可制作标准曲线。