

植物脯氨酸（PRO）含量检测试剂盒说明书

产品货号	产品名称	包装规格	测定方法
PYFA2-C24	植物脯氨酸（PRO）含量测定试剂盒	24T	常量法
PYFA2-C48		48T	

一、测定意义

脯氨酸（Pro）广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中，逆境条件下，植物体内 Pro 含量显著增加。Pro 增加量在一定程度上反映了抗逆性，抗旱性强的品种往往积累较多的脯氨酸。因此，脯氨酸增加量可以作为抗逆育种的生理指标之一。

二、测定原理

当磺基水杨酸提取植物样品时脯氨酸便游离于磺基水杨酸溶液中，用酸性茚三酮加热处理后，溶液即为红色，在 520nm 测定吸光度，其颜色深浅即表示脯氨酸含量的高低。

三、试剂组成

试剂名称	试剂装量（24T）	试剂装量（48T）	保存条件
提取液	液体 30mL×1 瓶	液体 60mL×1 瓶	4℃保存
试剂一	冰乙酸 30mL（自备）	冰乙酸 45mL（自备）	室温保存
试剂二	液体 30mL×1 瓶	液体 45mL×1 瓶	4℃保存
标准品（10mg）	粉剂 ×1 支	粉剂 ×2 支	4℃保存
10mg/mL 标准品配制：临用前取一支粉剂加入 1 mL 蒸馏水，充分混匀使其溶解。			

四、操作步骤

样本前处理

植物组织提取液的制备：取一定量植物组织擦净水分及杂质，剪碎后放入研钵，加入液氮，研磨成粉状后转移出来，然后准确称重，按照组织质量（g）：提取液体积（mL）为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 样本，加入 1mL 提取液），旋涡混匀抽提 3-5 分钟或者使用组织破碎仪冰浴提取，8000g，4℃离心 10min，取上清液置冰上待测。

测定步骤

- 1、分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 520nm，用蒸馏水调零。
- 2、标准品的处理：将 10mg/mL 标准品用蒸馏水稀释为 40、20、10、8、4、2、1、0.5μg/mL。
- 3、操作表：

试剂名称（mL）	测定管	标准管	空白管
上清液	0.5	-	-
标准品	-	0.5	-
蒸馏水	-	-	0.5

试剂一	0.5	0.5	0.5
试剂二	0.5	0.5	0.5

混匀后盖紧盖子，缠好封口膜，置于沸水浴中保温 30min，每 10min 振荡一次，冷却后在 520nm 波长处比色，记录吸光值 $A_{\text{测定管}}$ 、 $A_{\text{标准管}}$ 、 $A_{\text{空白管}}$ ，计算 $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{空白管}}$ ， $\Delta A_{\text{标准}} = A_{\text{标准管}} - A_{\text{空白管}}$ 。空白管只需做 1-2 次。

五、Pro 含量计算

以标准溶液浓度为横坐标， $\Delta A_{\text{标准}}$ 为纵坐标绘制标准曲线，得到线性回归方程 $y=kx+b$ ，将 ΔA 代入方程得到 x ($\mu\text{g/mL}$)。

$$\text{Pro 含量}(\mu\text{g/g 鲜样}) = x \times V_{\text{提}} \div W = x \div W$$

$V_{\text{提}}$: 加入提取液体积，1mL;

W : 样本质量，g;

六、注意事项

- 1、提取液中含有蛋白沉淀剂，提取的上清液不能用于蛋白浓度的测定。
- 2、如果测定吸光值超过线性范围吸光值，可以增加样本量或者稀释样本后再进行测定。

七、公司介绍

陌凡生物科技有限公司是一家专业从事转基因检测、食品安全以及动植物疫病检测为核心业务的生物科技公司。能够为客户提供动植物疫病检测试剂、小分子抗原抗体、植物激素、植物抗体、重组蛋白等优质产品。自主研发了涵盖分子生物学、细胞生物学、免疫学、生物医学等领域的各种试剂盒。产品覆盖面广，品质可靠。