

**脯氨酸脱氢酶（Proline dehydrogenase, ProDH)试剂盒说明书****分光光度法 50 管/48 样**

**注 意：** 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

**测定意义：**

ProDH 是存在于线粒体内的催化脯氨酸降解的关键酶。脯氨酸是分布最广泛的一种渗透物质，在胁迫条件下很多植物可以通过增加合成、减少降解而在体内累积大量脯氨酸，降低 ProDH 活性对于调节渗透平衡、防止渗透胁迫对植物造成伤害、清除自由基、保护细胞结构具有重要意义。

**测定原理：**

利用异硫氰酸甲酯检测 ProDH 催化的脱氢反应，600nm 处吸光值的变化反映酶活性的高低。

**需自备的仪器和用品：**

可见分光光度计、台式离心机、可调式移液器、1mL 玻璃比色皿、研钵、冰和蒸馏水。

**试剂的组成和配制：**

提取液：60mL×1 瓶，4℃保存；

试剂一：液体 2 mL×1 支，4℃保存；

试剂二：液体 50 mL×1 瓶，4℃保存；

试剂三：粉剂×1 瓶，4℃保存；临用前加入 8mL 蒸馏水充分溶解待用，用不完的试剂 4℃保存；

试剂四：粉剂×1 瓶，4℃保存；临用前加入 8mL 蒸馏水充分溶解待用，用不完的试剂 4℃保存；

试剂五：粉剂×5 支，4℃保存；

**粗酶液提取：**

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)，进行冰浴匀浆，1500g 4℃离心 15min，取上清液于一支新的 EP 管中，加入一滴试剂一 (用 10 μL 的枪头加入)，涡旋混匀，冰浴放置 30min 后，16000g 4℃离心 20min，取上清置冰上待测。

**测定步骤：**

1、 分光光度计或酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 600nm，蒸馏水调零。

2、 样本测定

(1) **混合液的配制：**首先将试剂三和试剂四配成溶液 (见试剂的组成和配制)，临用前根据用量按照试剂二 (V) : 试剂三 (V) : 试剂四 (V) =7.2 (mL) : 0.9 (mL) : 0.9 (mL) 的比例充分混匀。**(注意：现配现用，用多少配多少)**，置于 30℃水浴 5min；

(2) 试剂五的配制：取试剂五一支，临用前加入 1mL 蒸馏水充分溶解待用，现配现用。

(3) 1mL 玻璃比色皿中加入 175 μL 样本、75 μL 试剂五和 750 μL 混合液，混匀，立即记录 600nm 处初始吸光值 A1 和 10min 后的吸光值 A2，计算 ΔA=A2-A1。

**ProDH 活性计算:****(1) 按样本蛋白浓度计算:**

单位定义：每分钟每 mg 组织蛋白在每 mL 反应体系中使 600nm 处吸光值变化 0.01 为一个酶活力单位。

$$\text{ProDH (U/mg prot)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div 0.01 \div T = 57.14 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

**(2) 按样本鲜重计算:**

单位定义：每分钟每 g 组织在每 mL 反应体系中使 600nm 处吸光值变化 0.01 为一个酶活力单位。

$$\text{ProDH (U/g 鲜重)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{总}}) \div 0.01 \div T = 57.14 \times \Delta A \div W$$

V 反总：反应体系总体积，1mL； V 样：加入样本体积，0.175mL； V 样总：加入提取液体积，1 mL； T：反应时间，10 min； Cpr：样本蛋白质浓度，mg/mL； W：样本质量，g。

