

**吡咯啉-5-羧酸合成酶（P5CS）试剂盒说明书****微量法 100 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：**

脯氨酸是植物体内适应逆境胁迫的一种重要的渗透调节物质。高等植物中脯氨酸代谢因其初始底物不同，分为谷氨酸( Glu) 和鸟氨酸( Orn) 两条合成途径。吡咯啉-5-羧酸合成酶(P5CS,  $\Delta$  1-pyrroline-5-carboxylate synthetase) 是以谷氨酸为前体合成脯氨酸途径的关键酶，对植物适应逆境胁迫起关键作用。

**测定原理：**

吡咯啉-5-羧酸合成酶催化谷氨酸生成 P5C 过程中分解 ATP 生成 ADP 和无机磷，通过钼酸铵比色法测定单位时间内产生无机磷的量可确定 P5CS 活性。

**需自备的仪器和用品：**

紫外分光光度计/酶标仪、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔板、研钵、冰和蒸馏水。

**试剂组成和配制：**

试剂一：液体 60 mL×1 瓶，4℃保存；

试剂二：液体 12 mL×1 瓶，4℃保存；

试剂三：液体 12 mL×1 瓶，4℃保存；

试剂四：粉剂×1 瓶，4℃保存，用时加入 25 mL 蒸馏水，溶解后 4℃保存一周；

试剂五：粉剂×1 瓶，4℃保存，用时加入 25 mL 蒸馏水，溶解后 4℃保存一周；

试剂六：液体 25mL×1 瓶，室温保存；

试剂七：10mmol/L 标准磷贮备液 10mL×1 瓶，4℃保存。

0.5 $\mu$ mol/mL 标准磷应用液配制：将试剂七 20 倍稀释，即取 0.1mL 试剂七加 1.9mL 蒸馏水充分混匀。

定磷剂的配制：按 H<sub>2</sub>O: 试剂四:试剂五:试剂六=2:1:1:1 的比例配制，配好的定磷剂应为浅黄色。若无色则试剂失效，若是蓝色则为磷污染，定磷剂现用现配。

注意：配试剂最好用新的烧杯、玻棒和玻璃移液器，也可以用一次性塑料器皿，避免磷污染。

**样品酶液的制备：**

1、组织样品：按照组织质量 (g)：试剂一体积(mL)为 1: 5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 试剂一），进行冰浴匀浆。8000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

2、血清（浆）样品：直接检测。

**操作步骤：**

1、分光光度计或酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 660nm。

2、酶促反应（在 EP 管中加入下列试剂）

	对照管	测定管
试剂二 (μL)		100
样本 (μL)		100

混匀，37℃（哺乳动物）或 25℃（其他物种）准确水浴 10min

试剂三 (μL)	100	100
试剂二 (μL)	100	
样本 (μL)	100	

混匀，8000g，25℃离心 10min，取上清液

3、定磷（在 EP 管或 96 孔板中加入下列试剂）

	空白管	标准管	对照管	测定管
0.5μmol/ml 标准磷应用液 (μL)		20		
上清液 (μL)			20	20
蒸馏水 (μL)	20			
定磷试剂 (μL)	200	200	200	200

混匀，室温放置 30min，在 660nm 处，记录各管吸光值。

**注意：**

1、由于每一个样都必须做对照，本试剂盒 100 管保证测 48 份 P5CS 活性。

2、此法具有微量、灵敏、快速的特点。所以对测定所用试管要求严格无磷。

3、空白管和标准管只要做一管。每个测定管设一个对照管。

**计算：**

1、血清（浆）P5CS 活力的计算：

单位定义：每小时每毫升血清（浆）中 P5CS 消耗 ATP 产生 1μmol 无机磷的量为一个酶活力单位。

P5CS 活力 (μmol/h/mL) = C 标准管 × (A 测定管-A 对照管) ÷ (A 标准管-A 空白管) × V 总 ÷ V 样 ÷ T = 9 × (A 测定管-A 对照管) ÷ (A 标准管-A 空白管)

2、组织中 P5CS 活力的计算：

(1) 按蛋白浓度计算：

单位定义：每小时每毫克组织蛋白中 P5CS 消耗 ATP 产生 1μmol 无机磷的量为一个酶活力单位。

P5CS 活力(μmol/h /mg prot)=C 标准管× (A 测定管-A 对照管) ÷ (A 标准管-A 空白管) × V 总 ÷ (Cpr×V 样) ÷ T = 9 × (A 测定管-A 对照管) ÷ (A 标准管-A 空白管) ÷ Cpr

(2) 按样本鲜重计算：

单位定义：每小时每克组织中 P5CS 消耗 ATP 产生 1μmol 无机磷的量为一个酶活力单位。

P5CS 活力(μmol/h /g 鲜重)=C 标准管× (A 测定管-A 对照管) ÷ (A 标准管-A 空白管) × V 总 ÷ (W× V 样) ÷ W = C 标准管× (A 测定管-A 对照管) ÷ (A 标准管-A 空白管) ÷ W

C 标准管：标准管浓度，0.5μmol/mL；V 总：酶促反应总体积，0.3mL；V 样：加入样本体积，0.1mL；V 样总：加入提取液体积，1mL；T：反应时间，1/6 小时；Cpr：样本蛋白质浓度，mg/mL；W：样本鲜重，g。