

(本试剂盒仅供体外研究使用，不用于临床诊断!)

**产品货号: E-BC-K860-M**

**产品规格: 48T(46 samples)/96T(94 samples)**

**检测仪器: 酶标仪(580-620 nm)**

## **Elabscience®脯氨酸脱氢酶(ProDH)比色法测试盒**

### **Proline Dehydrogenase (ProDH) Activity Assay Kit**

使用前请仔细阅读说明书。如果有任何问题，请通过以下方式联系我们：

电话：400-999-2100

邮箱：[biochemical@elabscience.cn](mailto:biochemical@elabscience.cn)

网址：[www.elabscience.cn](http://www.elabscience.cn)

具体保质期请见试剂盒外包装标签。请在保质期内使用试剂盒。  
联系时请提供产品批号(见试剂盒标签)，以便我们更高效地为您服务。

## 用途

本试剂盒适用于检测动植物组织样本中的脯氨酸脱氢酶(ProDH)的酶活。

## 检测原理

脯氨酸脱氢酶(Proline dehydrogenase, ProDH)催化脯氨酸过程中产生的氨可通过电子受体还原显色剂,使显色剂颜色变浅,通过测定 600 nm 处吸光度的下降速率即可表征 ProDH 的活性。

本试剂盒检测组织样本时,需测定总蛋白浓度,植物组织样本推荐使用考马斯亮蓝法(货号: E-BC-K168-M),动物组织样本不需要测定总蛋白浓度。

## 提供试剂和物品

编号	名称	规格 1 (Size1) (48 T)	规格 2 (Size2) (96 T)	保存方式 (Storage)
试剂一 (Reagent 1)	提取液 A (Extract Solution A)	55 mL×1 瓶	55 mL×2 瓶	-20°C 保存 6 个月
试剂二 (Reagent 2)	提取液 B (Extract Solution B)	1 mL×1 支	1 mL×2 支	-20°C 避光 保存 6 个月
试剂三 (Reagent 3)	显色剂 (Chromogenic Agent)	粉剂×1 瓶	粉剂×2 瓶	-20°C 避光 保存 6 个月
试剂四 (Reagent 4)	底物 (Substrate)	0.1 mL×1 支	0.2 mL×1 支	-20°C 避光 保存 6 个月
试剂五 (Reagent 5)	反应液 (Reaction Solution)	10 mL×1 瓶	20 mL×1 瓶	-20°C 避光 保存 6 个月
	96 孔酶标板	1 板		
	96 孔覆膜	2 张		
	样本位置标记表	1 张		

说明: 试剂严格按上表中的保存条件保存, 不同测试盒中的试剂不能混用。

对于体积较少的试剂, 使用前请先离心, 以免量取不到足够量的试剂。

## 所需自备物品

**仪器：**低温离心机、酶标仪(580-620 nm, 最佳检测波长 600 nm)、超声仪(功率 20%)。

## 试剂准备

① 检测前，试剂二、四置于冰盒避光待用，试剂盒其余试剂平衡至25℃，试剂四可分装-20℃避光保存。

② 试剂三工作液的配制：

取一支试剂三加10 mL的双蒸水，超声10 min溶解待用(若没有超声仪可涡旋混匀至完全溶解)，在-20℃避光可保存5天。

③ 显色工作液的配制：

将试剂五：试剂三工作液按体积比= 69: 25配制，在2-8℃避光可保存2天(使用前避光超声10 min)。

④ 反应工作液的配制：

将显色工作液：试剂四按体积比= 300: 1配制，避光待用，现配现用，当天有效。

## 样本准备

### ① 样本处理

组织样本：按照组织样本质量(g): 提取液A体积(mL): 提取液B体积(mL) = 10: 89: 1的比例进行匀浆处理。4°C, 10000 ×g离心10 min, 取上清置于冰上待测, 当天检测有效。

### ② 样本的稀释

在正式检测前, 需选择2-3个预期差异大的样本稀释成不同浓度进行预实验, 根据预实验的结果, 结合本试剂盒的线性范围: 0.04-1.10 U/L, 请参考下表稀释(仅供参考):

样本	稀释倍数	样本	稀释倍数
10%绿叶组织	不稀释	10%蒜组织	不稀释
10%小鼠肺组织	不稀释		

注: 稀释液为试剂一。

## 实验关键点

用超声处理将试剂三完全溶解于双蒸水中, 若没有超声仪可涡旋混匀至完全溶解。

## 操作步骤

- ① 空白孔：取 40  $\mu\text{L}$  双蒸水加入相应的酶标孔中；  
测定孔：取 40  $\mu\text{L}$  待测样本加入相应的酶标孔中。
- ② 向步骤①中各孔加入 200  $\mu\text{L}$  反应工作液。
- ③ 振板 5 s, 37°C 孵育 15 min, 酶标仪于 600 nm 波长测定各孔 OD 值  $A_1$ 。继续在 37°C 下孵育 60 min, 振板 5 s, 酶标仪于 600 nm 波长测定各孔 OD 值  $A_2$ 。

## 操作表

	空白孔	测定孔
双蒸水( $\mu\text{L}$ )	40	--
待测样本( $\mu\text{L}$ )	--	40
反应工作液( $\mu\text{L}$ )	200	200
振板 5 s, 37°C 孵育 15 min, 酶标仪于 600 nm 波长测定各孔 OD 值 $A_1$ 。37°C 孵育 60 min, 振板 5 s, 酶标仪于 600 nm 波长测定各孔 OD 值 $A_2$ 。		

本试剂盒检测组织时，需测定总蛋白浓度，植物组织推荐使用考马斯亮蓝法(货号：E-BC-K168-M)。动物组织不需测定总蛋白浓度。

## 结果计算

**植物组织样本中脯氨酸脱氢酶 (ProDH) 酶活计算公式:**

定义: 37 °C 条件下, 每克组织蛋白在每升反应体系中每分钟消耗 1 mmol DCPIP 所需要酶活为一个酶活力单位。

$$\text{ProDH 活力 (U/gprot)} = (\Delta A_{\text{样}} - \Delta A_{\text{空}}) \times V_{\text{总}} \times f \div \varepsilon \div d \div V_{\text{样}} \div T \div C_{\text{pr}} \times 1000^*$$

**动物组织样本中脯氨酸脱氢酶 (ProDH) 酶活计算公式:**

定义: 37 °C 条件下, 每克组织在每升反应体系中每分钟消耗 1 mmol DCPIP 所需要酶活为一个酶活力单位。

$$\text{ProDH 活力 (U/g wet weight)} = (\Delta A_{\text{样}} - \Delta A_{\text{空}}) \times V_{\text{总}} \times f \div \varepsilon \div d \div V_{\text{样}} \div T \div W \times 1000^*$$

**注解:**

$$\Delta A_{\text{样}}: \Delta A_{\text{样}} = A_1 - A_2$$

$$\Delta A_{\text{空}}: \Delta A_{\text{空}} = A_1 - A_2$$

f: 样本加入检测体系前的稀释倍数

V<sub>总</sub>: 反应体系总体积, 0.24 mL

V<sub>样</sub>: 加入样本体积, 0.04 mL

T: 反应时间, 60 min

C<sub>pr</sub>: 待测样本的蛋白浓度(gprot/L)

ε: 摩尔吸光系数, 18.7 L/mol/cm

d: 光径, 0.6 cm

W: 样本质量, 0.1 g

1000\*: 1 mol/L = 1000 mmol/L

## 附录1 关键数据

### 1. 技术参数

检测范围	0.04-1.10 U/L	批间差	8.9-10.0%
灵敏度	0.04 U/L	批内差	3.0-3.9%
稀释回收率	95-100%		

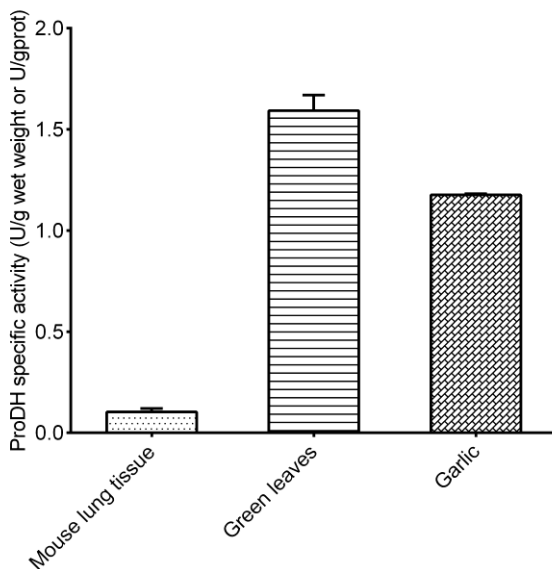
## 附录2 实例分析

例如检测绿叶植物组织(数据仅供参考):

取40  $\mu\text{L}$  10%绿叶匀浆上清液,按操作表操作,结果如下:空白孔 $A_1$ 值为0.604,  $A_2$ 值为0.587,  $\Delta A_{\text{空}} = 0.604 - 0.587 = 0.017$ ;测定孔 $A_1$ 为0.679,  $A_2$ 为0.610,  $\Delta A_{\text{样}} = 0.679 - 0.610 = 0.069$ , 10%绿叶组织匀浆蛋白浓度为0.29 gprot/L, 计算结果为:

$$\begin{aligned}\text{ProDH活力(U/gprot)} &= (0.069 - 0.017) \times 0.24 \div 18.7 \div 0.6 \div 0.04 \div 60 \div 0.29 \times 1000 \\ &= 1.60 \text{ U/gprot}\end{aligned}$$

按说明书操作,测定小鼠肺组织(加样量40  $\mu\text{L}$ )、绿叶组织(10%组织匀浆蛋白浓度0.29 gprot/L, 加样量40  $\mu\text{L}$ )、蒜组织(10%组织匀浆蛋白浓度0.87 gprot/L, 加样量40  $\mu\text{L}$ )中的ProDH活力(如下图):





### 附录3 问题答疑

问题	可能原因	建议解决方案
样本测值太小	样本浓度不够	增加样本浓度 10-20 %
	反应工作液放置过久	现配现用
	溶解后的试剂三析出	试剂三超声后使用

#### 声明

1. 试剂盒仅供研究使用，如将其用于临床诊断或任何其他用途，我公司将不对因此产生的问题负责，亦不承担任何法律责任。
2. 实验前请仔细阅读说明书并调整好仪器，严格按照说明书进行实验。
3. 实验中请穿着实验服并戴乳胶手套做好防护工作。
4. 试剂盒检测范围不等同于样本中待测物的浓度范围。如果样品中待测物浓度过高或过低，请对样本做适当的稀释或浓缩。
5. 若所检样本不在说明书所列样本类型之中，建议先做预实验验证其检测有效性。
6. 最终的实验结果与试剂的有效性、实验者的相关操作以及实验环境等因素密切相关。本公司只对试剂盒本身负责，不对因使用试剂盒所造成的样本消耗负责，使用前请充分考虑样本可能的使用量，预留充足的样本。





