羟脯氨酸(Hyp)含量检测试剂盒说明书

(微板法 96 样)

一、产品简介:

羟脯氨酸(4-hydroxyproline, Hyp)是一种非必需氨基酸,是胶原组织的主要成分之一,在哺乳动物中仅存在于胶原蛋白和弹性蛋白中,但在植物中却存在于许多蛋白质中。动物中的很多疾病可伴有胶原代谢变化而引起血、尿及组织羟脯氨酸的含量改变,因此检测 HYP 含量对了解相关疾病是一项重要参考指标。

本试剂盒采用样品经水解产生游离的 HYP,进一步被氯胺 T 氧化,氧化产物与对二甲氨基苯甲醛反应呈现紫红色,通过检测该有色物质在 560nm 吸光值,即可得出 HYP 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 55mL×1 瓶	4℃保存	临用前向瓶中 务必缓慢 加入 55mL 盐酸(6mol/L 盐酸),混匀备用。
活性炭	粉体×1 瓶	室温	
试剂一	液体 70mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	液体 30mL×1 瓶	4℃保存	
试剂三	粉体 mg×1 瓶	4℃保存	临用前甩几下使粉体落入底部,再加 11mL 的试剂一溶解备用。
试剂四	试剂 A: 粉体 g×1 瓶 试剂 B: 8mL×1 瓶	4℃保存	临用前加向试剂 A 中依次加入 3.5mL 高氯酸和 6.5mL 试剂 B, 混匀(可超 声)溶解,最终液体颜色是黄绿色。
标准管	液体 2mL×1 支	4℃保存	

三、所需仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、可调式移液器、水浴锅/恒温培养箱、**盐酸、高氯酸**、离心机、蒸馏水。 四、羟脯氨酸(Hyp)含量检测:

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:取约 0.1g 组织样本,加 1mL 的提取液,置于 100℃烘箱,水解 5 小时后,冷却至室温,混匀并取出 100μL 混合液至新 EP 管中,再加 600μL 试剂一混匀,再适量加入活性炭颠倒混匀,4℃,12000rpm 离心 5min,取出上清液(观察:基本无色,若颜色较深,取出上清液后重新加入适量活性炭脱色离心),上清液待测。
- ② 液体样本:取 100μL 液体样本,加 100μL 浓盐酸,置于 100℃烘箱,水解 1.5 小 时后,冷却至室温,混匀并取出 100μL 混合液至新 EP 管中,再加 640μL 试剂一混匀,再适量加入活性炭颠倒混匀,4℃,12000rpm 离心 5min,取出上清液(观察:基本 无色,若颜色较深,取出上清液后重新加入适量活性炭脱色离心),上清液待测。
- ③ 细菌/培养细胞: 先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;取约 500 万细菌或细胞至 EP 管中,加 1mL 的提取液,置于 100℃烘箱,水解 5 小时后,冷却至室温,混匀并取出 100μL 混合液至新 EP 管中,再加 600μL 试剂一混匀,4℃,12000rpm

离心 5min,取出上清液待测。

【注】:若增加样本量,可按照细菌或细胞数量(10^4 个): 提取液体积(mL)为 500:1 比例进行提取。 2、上机检测:

- ① 酶标仪预热 30min,设定波长到 560nm。
- ② 所有试剂解冻至室温, 在 EP 管中依次加入:

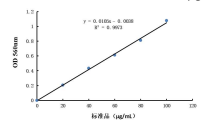
试剂名称(μL)	测定管	空白管(仅做一次)			
样本	200				
蒸馏水		200			
试剂二	100	100			
试剂三	100	100			
混匀,室温静止 10min。					
试剂四	100	100			

混匀,60℃孵育 20min,冷却至室温后,取出 200μL 至 96 孔板中,于 560nm 处读取吸光值 A, ΔA=A 测定-A 空白。

- 【注】: 1. 若 A 测定管值超过 1, 可把样本进行稀释后测定, 稀释倍数 D 代入计算公式。
 - 2. 若 \triangle A 小于 0.01,则可增加样本质量 W 或液体样本取样体积 V2,则改变后的 W 和 V2 需带入公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.0105x - 0.0038, x 为标准品浓度 ($\mu g/mL$), y 是 ΔA 。



2、按照质量计算:

羟脯氨酸(Hyp)含量(μ g/g)=[(Δ A+0.0038)÷0.0105×V1]÷(W×V1÷V)×7×D=666.7×(Δ A+0.0038)÷W×D

3、按照液体体积计算:

羟脯氨酸(Hyp)含量(μg/mL)= $[(\Delta A+0.0038)\div0.0105]\times14.8\times D=1410\times(\Delta A+0.0038)\times D$

4、按细菌/细胞密度计算:

羟脯氨酸(Hyp)含量(μg/10⁴ cell)=[(Δ A+0.0038)÷0.0105×V1]÷(V1÷V×500)×7×D =666.7×(Δ A+0.0038)÷500×D

W---取样质量, g;

V---提取液体积, 1mL;

V1---加入样本体积, 0.2mL;

V2---液体取样体积, 0.1mL;

500---细菌或细胞总数,万;

7---组织样本稀释倍数;

14.8---液体样本稀释倍数。

D---稀释倍数,未稀释即为1:

附:标准曲线制作过程:

- 1 标准品母液是 500μg/mL。把母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 20, 40, 60, 80, 100. μg/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 2 依据测定管的加样表操作,根据结果即可制作标准曲线。