

# 谷氨酰胺酶(GLS) 活性检测试剂盒(微量法)

产品货号: BA1128

产品规格: 100管/48样

#### 产品简介:

GLS(EC3.5.1.2)主要存在于高等动物和某些细菌以及植物根中,催化谷氨酰胺水解成谷氨酸和氨,在氮素代谢中具有重要调控作用,尤其是调节游离氨含量和尿素代谢。

本试剂盒利用靛酚蓝比色法测定GLS催化谷氨酰胺生成的氨来计算其酶活性。

注意:实验之前建议选择2-3个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

## 产品内容:

提取液:液体70mL×1瓶,4℃保存;使用前37℃预热。

试剂一: 粉剂×1瓶, 4℃保存: 临用前加入5mL提取液溶解。

试剂二A:液体0.4mL×1支,4℃保存。

试剂二B:液体1.6mL×1瓶,4℃保存;临用前将试剂二A倒入试剂二B中混匀(A:B=1:4比例)。

试剂三:液体2mL×1瓶,常温保存。

标准品:液体1mL×1支,10μmol/mL氮标准液,4℃保存;使用前37℃预热。

# 需自备的仪器和用品:

台式离心机、可见分光光度计/酶标仪、微量玻璃比色皿/96孔板、可调式移液枪、研钵/匀浆器、冰和双蒸水。

#### 操作步骤:

## 一、粗酶液提取:

- 1. 组织:按照质量(g):蒸馏水体积(mL)为1:5-10的比例(建议称取约0.1g,加入1mL提取液),冰上匀浆后于4 $\mathbb{C}$ ,12000g离心15min,取上清置于冰上待测。
- 2. 细胞:按照细胞数量(10⁴个):提取液体积(mL)为500-1000:1的比例(建议500万个细胞加入1mL提取液),冰浴超声波破碎细胞(功率300w,超声3s,间隔7s,总时间3min);然后4℃,12000g离心15min,取上清置于冰上待测。

# 二、测定步骤:

- 1. 可见分光光度计/酶标仪预热30min以上,调节波长至630nm,蒸馏水调零。
- 2. 标准液的制备:将标准溶液用提取液稀释8倍得1.25 μmol/mL的标准溶液。
- 3. 样品测定

试剂名称(μL)	测定管	对照管	标准管	空白管			
样本	16	16	-	-			
提取液	-	64	-	80			
试剂一	64	-	-	-			
混匀,37℃水浴1小时							
标准液	-	-	80	-			
试剂二	16	16	16	16			



地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号 电话:400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520 邮箱: saintbio@126.com http://www.saint-bio.com



试剂三	12	12	12	12
蒸馏水	92	92	92	92

混匀,室温放置30min,630nm处读取吸光值A,分别记为A测定管、A对照管、A标准管、A空白管,计算 $\Delta A=A$ 测定管-A对照管, $\Delta A$ 标准=A标准管-A空白管。

# 三、GLS酶活性计算:

1. 按样本蛋白浓度计算:

单位定义: 37℃下每mg蛋白质每小时催化谷氨酰胺生成1μmol NH3-N定义为一个酶活力单位。 GLS(U/mg prot)=ΔA÷(ΔA标准÷C标准)×V酶促÷(V样品×Cpr)÷T

=6.25×ΔA÷ΔA标准÷Cpr

2. 按样本鲜重计算:

单位定义: 37℃下每g组织每小时催化谷氨酰胺生成1µmol NH3-N定义为一个酶活力单位。

GLS(U/g 鲜重)=ΔA÷(ΔA标准÷C标准)×V酶促÷(W÷V提取×V样品)÷T

=6.25×ΔA÷ΔA标准÷W

3. 按细胞数量计算:

单位定义: 37℃下每500万个细胞每小时催化谷氨酰胺生成1μmol NH3-N定义为一个酶活力单位。

GLS (U/10<sup>4</sup>cell) =ΔA÷ (ΔA标准÷C标准) ×V酶促÷(V样品÷V提取)÷T

=6.25×ΔA÷ΔA标准。

C标准:标准液浓度,1.25μmol/mL; V酶促:酶促反应体积,0.08mL; V提取:加入提取液体积,1mL; V样品:上清液体积,0.016mL; T:反应时间,1h; Cpr:样本蛋白质浓度,mg/mL(蛋白浓度推荐使用BCA法测定); W:样品质量,g。

## 注意事项:

- 1. 当测定吸光值大于0.8时,建议将上清液进一步稀释后测量。
- 2. 试剂二配置后尽快使用,若发现变色则不能再用。

地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号 电话:400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520 邮箱: saintbio@126.com http://www.saint-bio.com