

谷草转氨酶/天冬氨酸氨基转氨酶(GOT/AST)试剂盒说明书

(货号: BP10019W 微板法 96样 有效期: 6个月)

一、指标介绍:

天冬氨酸氨基转移酶,俗称谷草转氨酶,缩写为 AST 或 GOT (EC 2.6.1.1) 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中、催化可逆转氨基反应、是氨基酸代谢的重要酶。

谷草转氨酶/天冬氨酸氨基转氨酶(GOT/AST)催化天门冬氨酸和α-同戊二酸发生转氨基反应,生成谷氨酸和草酰乙酸,草酰乙酸进一步自行脱羧生成丙酮酸;丙酮酸可与 2,4-二硝基苯肼反应生成 2,4-二硝基苯腙,在碱性溶液中显棕红色;通过在 520nm 读取吸光值并计算出该酶活力大小。

二、试剂盒组成和配制:

• •		
试剂组分	试剂规格	存放温度
提取液	液体 100mL×1 瓶	4℃保存
试剂一	液体 4mL×1 瓶	4℃保存
试剂二	液体 4mL×1 瓶	4℃避光保存
试剂三	液体 40mL×1 瓶	4℃保存
标准品	粉体 1 支	4℃保存

三、实验器材:

研钵(匀浆机)、冰盒(制冰机)、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、 96 孔板、离心管、酶标仪、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

建议先选取 1-3 个差异大的样本(例如不同类型或分组)进行预实验,熟悉操作流程,根据预实验结果确定或调整样本浓度,以防造成样本或试剂不必要的浪费!

1、 样本提取:

① 组织样本:

取约 0.1g 组织, 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆。12000rpm, 4℃离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照组织质量(g):试剂一体积(mL)为1:5~10的比例提取。

② 细菌/细胞样本:

先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;取 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液,超声波破碎细菌或细胞(冰浴,功率 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次); 12000rpm,4℃离心 <math>10min,取上清,置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照细菌或细胞数量(10⁴个):提取液体积(mL)为500~1000:1的比例提取。

③ 血清(浆)样本:直接检测。若浑浊,离心后取上清检测。

2、上机测定:

- ① 酶标仪预热 30min 以上, 调节波长至 520nm。
- ② 可先做 2 个样本预测定, 熟悉操作过程, 并依据测出的吸光值 A 是否超出标准曲线的线性范围来做调整。
- ③ 在96 孔板中依次加入:

试剂组分 (μL)	测定管	对照管			
样本	10				
试剂一	20	20			
混匀,于 37℃孵育 30min					
试剂二	20	20			

网址: www.bpelisa.com



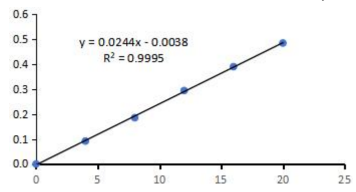
样本		10		
混匀,于 37℃孵育 10min				
试剂三	200	200		
混匀,25℃孵育 10min,于 520nm 处测定吸光值 A,				
ΔA = A 测定- A 对照(每个样本做一个自身对照)。				

【注】1.若 A 测定超过 1.2,可降低样本量 V1(如 5μ L,另外 5μ L 用蒸馏水补齐,总体积 10μ L 保持不变)。则改变后的加样体积 V1 需代入计算公式重新计算。

2.若 $\triangle A$ 的值在零附近徘徊,则可增加样本量 V1(如 $15\mu L$,则试剂一相应减少),或增加样本取样质量(W),则改变后的加样体积 V1 和取样质量 W 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.0244x - 0.0038, x 为标准品摩尔质量 (nmol) ; y 是 ΔA 。



2、按样本蛋白浓度计算:

酶活定义: 每毫克组织蛋白每分钟催化产生 1 nmol 丙酮酸定义为一个酶活力单位。 GOT/AST(nmol/min/mg prot)=[(ΔA +0.0038)÷0.0244]÷(V1×Cpr)÷T=136.6×(ΔA +0.0038)÷Cpr 3、按样本鲜重计算:

酶活定义: 每克组织每分钟催化产生 1nmol 丙酮酸定义为一个酶活力单位。 GOT/AST(nmol/min/g 鲜重)=[(ΔA+0.0038)÷0.0244]÷(W×V1÷V)÷T=136.6×(ΔA+0.0038)÷W 4、按细菌或细胞密度计算:

酶活定义:每1万个细菌或细胞每分钟催化产生 1nmol 丙酮酸定义为一个酶活力单位。GOT/AST(nmol/min/ 10^4 cell)=[(Δ A+0.0038)÷0.0244]÷(500×V1÷V)÷T=0.273×(Δ A+0.0038) 5、血清(浆)活力计算:

酶活定义: 每毫升血清(浆)每分钟催化产生 1 nmol 丙酮酸定义为一个酶活力单位。 $GOT/AST(nmol/min/mL)=[(\Delta A+0.0038)\div 0.0244]\div V1\div T=136.6×(\Delta A+0.0038)$

V---提取液体积, 1 mL; V1---反应体系中样本体积, 0.01mL; T---反应时间, 30 min; W---样本质量, g; 500---细胞或细菌总数, 万; Cpr---样本蛋白质浓度, mg/mL; 建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒。

附:标准曲线制作过程:

- 1 加 1mL 蒸馏水溶解标准品,充分混匀,标准品母液浓度为 20μmol/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如:0,0.4,0.8,1.2,1.6,2μmol/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。
- 2 标品稀释参照表如下:

吸取标准品母液 100uL,加入 900uL 蒸馏水,混匀得到 2μmol/mL 的标品稀释液待用。						
标品浓度	0	0.4	0.8	1.2	1.6	2

网址: www.bpelisa.com



μmol/mL						
标品稀释液 uL	0	40	80	120	160	200
水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

3 依据加样表操作,根据结果,以各浓度吸光值减去0浓度吸光值,过0点制作标准曲线。

试剂名称(μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)			
标品	10				
蒸馏水		10			
试剂一	20	20			
试剂二	20	20			
混匀,于 37℃孵育 10min					
试剂三	200	200			
混匀, 25℃孵育 10min, 于 520nm 处测定吸光值 A,					

混匀, 25℃孵育 10min, 于 520nm 处测定吸光值 A, △A=A 测定-0 浓度管。

网址: www.bpelisa.com