

# 谷胱甘肽还原酶(GR)活性测定试剂盒说明书

(货号: BP10222W-196 微板法 196样 有效期: 6个月)

#### 一、指标介绍:

谷胱甘肽还原酶(GR, EC 1.6.4.2)是在动植物中都有发现,是一类黄素蛋白氧化还原酶,催化氧化型谷胱甘肽(GSSG)还原成还原型谷胱甘肽(GSH),GSH/GSSG的比率越高,则越能清除氧化胁迫过程中产生的活性氧,因此,GR酶活性高低是衡量氧化应激能力的一个重要指标。

本试剂盒采用Ellman方法,DTNB与GR中GSSG还原产生的GSH反应,生成黄色产物(TNB)。该产物在412nm出有最大吸收。TNB生成量和GR活性成线性正相关,可通过测定412nm处吸光值计算出谷胱甘肽还原酶(GR)的活性水平。该方法在可见光下测定,检测产物相对传统测试方法灵敏度高、测定物更稳定、可操作性更强。

## 二、试剂盒组分与配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	液体 220mL×1 瓶	4℃保存	
试剂 A	液体 1.2mL×1 支	4℃避光保存	1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim 使试剂落入管底,避免试剂浪费; 2. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂 B	粉剂 EP 管×1 支	-20℃保存	1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim 使试剂落入管底; 2. 加入 1.1mL 蒸馏水溶解备用,现配现用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂一	粉剂1瓶	4℃保存	1. 开盖前注意使试剂落入底部(可 手动甩一甩); 2. 加入 20mL 蒸馏水溶解; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂二	粉剂 1 瓶	4℃保存	<ol> <li>1. 开盖前注意使试剂落入底部(可手动甩一甩);</li> <li>2. 加入 2.2mL 蒸馏水溶解;溶解后-20℃保存 2 周。</li> </ol>
试剂三	液体 3mL×1 瓶	4℃避光保存	<ol> <li>固体出现可以 25℃水浴 5min, 使其呈液体状态;</li> <li>保存周期与试剂盒有效期相同。</li> </ol>

#### 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:

称取约 0.1g 组织(水分充足样本可取 0.5g),加入 1mL 提取液,在 4℃ 或冰浴匀浆(或使用各类

网址: www.bpelisa.com



常见电动匀浆器)。4℃ 约 12,000rpm 离心 10min, 取上清待测。

【注】: 若增加样本量,可按照组织质量(g): 提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例进行提取。

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,在 4  $^{\circ}$ C 或 冰浴进行匀浆(或使用各类常见电动匀浆器)。4  $^{\circ}$ C 约 12,000rpm 离心 10min,取上清待测。

【注】: 若增加样本量,可按照细菌/细胞数量(104):提取液(mL)为500~1000:1 的比例进行提取。

- ③ 液体样本:直接测定。若浑浊,离心后取上清检测。
  - 2、检测步骤
  - ① 酶标仪预热 30 min, 设置温度在 25℃, 设定波长到 412 nm。
  - ② 所有试剂在使用前解冻在室温或 25℃水浴锅中温育 10min。在 96 孔板中依次加入:

试剂组分(μL)	测定管
试剂一	100
提取液	60
样本	20
试剂二	10
试剂三	10

立即混匀,于412nm波长下30s时读取A1, 室温 (25℃) 条件下孵育10min后再读取A2; △A=A2-A1。

- 【注】: 1、若 $\triangle$ A 小于 0.01,可延长反应时间 T(如延长到 20min 后读 A2)或增加 V1(如由 20 $\mu$ L 增至 50 $\mu$ L,则提取液相应减少),则改变后的 T 和 V1 代入公式重新计算;若所测 $\triangle$ A 值依然在零点附近徘徊,可能样本 GR 酶活性低,建议浓缩样本后再进行测定;
  - $2. \Delta A$  每分钟变化宜在 0.005-0.1,若样本 GR 酶活性过高,建议样本稀释 2~5 倍后再进行测定。
  - 3、若 A1 值大于 1.5 且△A 又小于 0.01,则样本中可能含有高浓度 GSH 等还原性物质且该酶活性比较低;可先取 200μL 离心后的上清液或澄清液体样本至新 EP 管中,先加 5μL 试剂 A,混匀后于 25℃静置 5min;再加 5μL 试剂 B,混匀后于 25℃静置 5min。该混合液再做为样本进行测定,则所有的计算公式再统一乘以 1.05(样本的扩大倍数)。
  - 4、本试剂盒检测时牵涉到氧化还原反应,所有氧化剂或还原剂都会干扰本试剂盒的测定,另外 硫酸钠、硫酸铵和铁氰化物都会干扰本试剂盒的测定。请尽量避免。

# 五、结果计算:

1、按蛋白浓度计算:

酶活定义: 每毫克蛋白每分钟还原 1nmol GSSG 生成 2nmol GSH 为 1 个酶活单位。

GR 酶活(nmoL/min/mg prot)=( $\triangle A \div \varepsilon + d \div 2 \times 10^9 \times V2$ )÷(Cpr×V1)÷T×D=73.5× $\triangle A \div Cpr$ ×D

2、按样本质量计算:

酶活定义:每克样本每分钟还原 1nmol GSSG 生成 2nmol GSH 为 1 个酶活单位。

GR 酶活(nmoL/min/g 鲜重)=( $\triangle A \div \varepsilon \div d \div 2 \times 10^9 \times V2$ )÷( $W \times V1 \div V$ )÷ $T \times D = 73.5 \times \triangle A \div W \times D$ 

3、按细胞/细菌数量计算:

酶活定义:每 $10^4$ 个细胞/细菌每分钟还原1nmolGSSG生成2nmolGSH为1个酶活单位。GR 酶活 $(nmoL/min/10^4 cell)=(\Delta A \div \varepsilon \div d \div 2 \times 10^9 \times V2) \div (500 \times V1 \div V) \div T = 0.147 \times \Delta A$ 

4、按液体体积计算:

酶活定义:每毫升液体每分钟还原 1nmol GSSG 生成 2nmol GSH 为 1 个酶活单位。

GR 酶活(nmoL/min/mL)=( $\triangle A \div \varepsilon \div d \div 2 \times 10^9 \times V2$ )÷ $V1 \div T = 73.5 \times \triangle A$ 

网址: www.bpelisa.com



ε---TNB 摩尔消光系数,1.36×10<sup>4</sup> L/mol/cm; d---光径,0.5 cm; 2---1μmol GSSG 生成 2μmol GSH; V---提取液体积,1 mL; V1---加入体系中样本体积,20μL=2×10<sup>-2</sup> mL; W---样本质量,g; V2---反应体系总体积,200μL=2×10<sup>-4</sup> L; D---稀释倍数,未稀释,即为1; T---反应时间,10min; Cpr---上清液蛋白浓度(mg/mL);建议使用本公司 BCA 蛋白质含量检测试剂盒;

网址: www.bpelisa.com