

谷氨酰胺合成酶 (Glutamine synthetase, GS) 试剂盒说明书

(货号: BP10352W-96 微板法 96样 有效期: 6个月)

一、指标介绍:

谷氨酰胺合成酶(GS, EC 6.3.1.2)主要存在于植物中,是生物体内氨同化的关键酶之一,植物吸收的无机氮经硝酸还原酶(NR)和亚硝酸还原酶(NIR)还原成 NH_4 ⁺后,通过谷氨酰胺合成酶(GS)参与的 GS/GOGAT 途径才能进行氮素的同化和利用。

谷氨酰胺合成酶(GS)在 ATP 和 Mg^{2+} 存在下,催化铵离子和谷氨酸合成谷氨酰胺;谷氨酰胺进一步转化为 γ 一谷氨酰基异羟肟酸,在酸性条件下形成的络合物在 540nm 处有最大吸收峰,进而得到谷氨酰胺合成酶(GS)的酶活性大小。

二、试剂盒的组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项	
提取液	液体 120mL×1 瓶	4℃保存		
试剂一	液体 34mL×1 瓶	4℃保存	1. 临用前 37℃预热 10min, 充分混匀;	
			2. 保存周期与试剂盒有效期相同。	
试剂二	液体 34mL×1 瓶	4℃保存	1. 临用前 37°C预热 10min, 充分混匀;	
			2. 保存周期与试剂盒有效期相同。	
试剂三	粉剂 2 瓶	-20℃保存	每瓶:	
			1. mg 级, 开盖前注意使粉体落入底部	
			(可手动甩一甩);	
			2. 每瓶再加入 13mL 蒸馏水充分溶解	
			待用,仍-20°C保存。	
试剂四	液体 45mL×1 瓶	4℃避光保存		

[注]: 粉剂量在 mg 级别, 使用前用手甩几次或者进行离心, 打开直接加入要求的试剂即可。

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,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):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/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 20%或 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30次), 12000rpm, 4℃离心 10min, 取上清. 置冰上待测。

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

2、检测步骤:

网址: www.bpelisa.com



- ① 酶标仪预热 30min 以上, 调节波长至 540nm。
- ② 在 EP 管中依次加入:

试剂 (μL)	测定管	对照管			
样本	200	200			
试剂一		320			
试剂二	320				
试剂三	120	120			
混匀,37℃水浴 30min					
试剂四	200	200			
\(\(\bar{\bar{\bar{\bar{\bar{\bar{\bar{	40C - \ 10 ·	T- 200 T \+\-			

混匀,反应 2min, 8000rpm, 4°C离心 10min, 取 200 μ L 上清液于 96 孔板中, 540nm 处分别读取吸光值 A, Δ A=A 测定管-A 对照管(每个测定管须设一个对应的对照管)。

【注】: 若 ΔA 值低于 0.005,可增加样本加样体积 V1(如由 200μ L 增至 400μ L,则试剂一和试剂二相应减少 120μ L,试剂三相应减少 80μ L),保持反应总体积不变。或增加样本取样质量 W(由 0.1g 增加到 0.2g 或更高)。则改变后的 V1 和 W 需代入公式重新计算。

五、结果计算:

1、按样本蛋白浓度计算:

单位定义: 每毫克组织蛋白在每分钟内使 A540 吸光值变化 0.005 定义为一个酶活力单位。

 $GS(U/mg prot) = \Delta A \div (Cpr \times V1) \div 0.005 \div T = 33.3 \times \Delta A \div Cpr$

2、按样本鲜重计算:

单位定义: 每克组织在每分钟内使 A540 吸光值变化 0.005 定义为一个酶活力单位。

GS(U/g 鲜重)= $\Delta A \div (W \times V1 \div V) \div 0.005 \div T = 33.3 \times \Delta A \div W$

3、按细菌或细胞密度计算:

单位定义:每百万细菌或细胞在每分钟内使 A540 吸光值变化 0.005 定义为一个酶活力单位。

 $GS(U/10^4 \text{ cell}) = \Delta A \div 0.005 \div (500 \times V1 \div V) \div T = 0.07 \times \Delta A$

V---加入提取液体积, 1 mL; V1---加入样本体积, 0.2mL;

T----反应时间, 30 min; W----样本质量, g;

500----细胞数量, 万;

Cpr----样本蛋白质浓度,mg/mL,建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。

网址: www.bpelisa.com