

# 谷草转氨酶/天冬氨酸氨基转氨酶(GOT/AST)试剂盒说明书

(货号: ADS-F-AJS002-48 分光法 48样)

## 一、产品简介:

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:

•		
试剂名称	规格	保存要求
提取液	液体 60mL×1 瓶	4°C保存
试剂一	液体 5mL×1 支	4℃保存
试剂二	液体 6mL×1 瓶	4℃保存
试剂三	液体 6mL×1 瓶	4℃保存
试剂四	液体 60mL×1 瓶	4℃保存
标准品	粉体 1 支	4℃保存

# 三、所需的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)、水浴锅/恒温培养箱、台式离心机、可调式移液器、研钵。

# 四、谷草转氨酶/天冬氨酸氨基转氨酶(GOT/AST)活性测定:

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, 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 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(10<sup>4</sup>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 可见分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 520nm,蒸馏水调零。
- 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 1.5mLEP 管中依次加入:

试剂名称(μL)	测定管	对照管
样本	20	
试剂一	10	10
试剂二	60	60



混匀,于 37℃孵育 30min			
试剂三	60	60	
样本		20	
混匀,于 37℃孵育 10min			
试剂四	600	600	
坦尔 25℃顾女 10min			

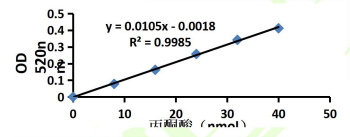
混匀, 25°C孵育 10min, 全部液体转移至 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中, 于 520nm 处测定吸光值 A, △A=A 测定-A 对照(每个样本做一个自身对照)。

【注】1.若 A 测定超过 1.5,可降低样本量 V1(如  $10\mu$ L),试剂一相应增加。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  $30\mu L$ ,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 = 0.0105x - 0.0018, x 为标准品摩尔质量 (nmol) ;  $y \in \Delta A$ .



#### 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+0.0018)÷0.0105]÷(V1×Cpr)÷T=158.7×(ΔA+0.0018)÷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+0.0018)÷0.0105]÷(W×V1÷V)÷T=158.7×(ΔA+0.0018)÷W

4、按细菌或细胞密度计算:

酶活定义:每 1 万个细菌或细<mark>胞</mark>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/104 cell)=[( $\Delta$ A+0.0018)÷0.0105]÷(500×V1÷V)÷T=0.32×( $\Delta$ A+0.0018)

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(1 nmol/min/mL)= $[(\Delta A + 0.0018) \div 0.0105] \div V1 \div T = 158.7 \times (\Delta A + 0.0018)$ 

V---提取液体积, 1 mL; V1---反应体系中样本体积, 0.02mL;

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 制备标准品母液(20μmol/mL):加 1mL 蒸馏水溶解标准品,充分混匀。
- 2 把母液稀释成以下浓度: 0, 0.4, 0.8, 1.2, 1.6, 2μmol/mL。也可根据实际来调整浓度。
- 3 20µL 标准品+10µL 试剂—+60µL 试剂二+60µL 试剂三,混匀,于 37℃孵育 10min; 再加 600µL 试剂四,混匀,25℃孵育 10min,于 520nm 处测定吸光值 A,依据结果即可制作标准曲线。