

γ-谷氨酰半胱氨酸合成酶 (γ-GCS) 活性测定试剂盒

(货号: ADS-F-G008 分光法 48 样 有效期: 3 个月)

一、指标介绍:

γ-谷氨酰半胱氨酸合成酶(γ-GCS, EC 6.3.2.2)是谷胱甘肽(GSH)合成中的限速酶,催化谷氨酸和半胱氨酸合成γ-谷氨酰半胱氨酸(γ-GC)。有研究表明该酶在细胞的氧化应激过程中具有一定作用。

在 ATP、镁离子存在下, γ-GCS 催化谷氨酸和半胱氨酸合成γ-谷氨酰半胱氨酸(γ-GC), 同时 ATP 去磷酸化产生无机磷分子, 通过测定无机磷增加速率, 即可计算出γ-GCS 活性。

二、测试盒组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	液体 50mL×1 瓶	4°C避光保存	
试剂一	液体 30mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	粉体 1 瓶	-20°C保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 加入 2.2mL 的试剂一,混匀溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂三	粉体 1 瓶	4°C保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 加入 4.4mL 的试剂一,混匀溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂四	液体 10mL×1 瓶	4°C保存	
试剂五	A:粉体 1 瓶 B:液体 10mL×1 瓶	4°C避光保存	1. 临用前在试剂 A 中加 9.14mL 的 B 液,再加 70.86mL 的蒸馏水,混匀溶解备用; 2. 保存周期与试剂盒有效期相同。
标准品	粉体 1 支	4°C保存	1. 若重新做标曲, 则用到该试剂; 2. 按照说明书中标曲制作步骤进行配制; 3. 溶解后的标品一周内用完。

【注】: 全程需无磷环境; 试剂配置最好用新枪头和玻璃移液器等, 也可用一次性塑料器皿, 避免磷污染。

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)、1ml 比色皿、离心管、分光光度计、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(水分充足的样本可取 0.5g), 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆。4°C×12000rpm 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: 先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取约 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°C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(10^4): 提取液(mL)为 500~1000: 1 的比例进行提取。

③ 液体样本：直接检测；若浑浊，离心后取上清检测。

2、检测步骤：

- ① 可见分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 700nm，蒸馏水调零。
- ② 所有试剂解冻至室温（25℃），在 EP 中依次加入：

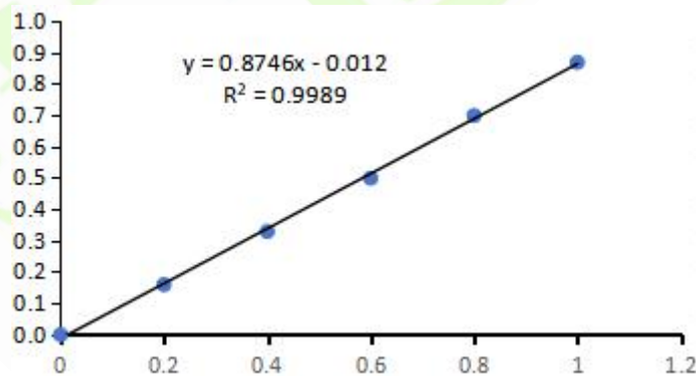
试剂组分 (μL)	测定管	对照管
试剂一	100	100
试剂二	20	20
样本	40	
试剂三	40	40
混匀后立即 37℃准确孵育 30min。		
试剂四	100	100
样本		40
混匀，12000rpm，4℃离心 5min，上清液待测		

③ 显色反应，在 1mL 玻璃比色皿中加入：

上清液	150	150
试剂五	600	600
混匀，室温静置 3min，700nm 下读取各管吸光值， ΔA=A 测定-A 对照（每个样本做一个自身对照）。		

五、结果计算：

1、标准曲线方程： $y = 0.8746x - 0.012$ ，x 是标准品摩尔质量（μmol/mL），y 是 ΔA。



2、按蛋白浓度计算：

定义：每小时每毫克组织蛋白催化产生 1μmol 无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \gamma\text{-GCS 酶活力}(\mu\text{mol/h/mg prot}) &= [(\Delta A + 0.012) \div 0.8746 \times V2] \div (V1 \times Cpr) \div T \\ &= 17.2 \times (\Delta A + 0.012) \div Cpr \end{aligned}$$

3、按样本鲜重计算：

定义：每小时每克组织催化产生 1μmol 无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \gamma\text{-GCS 酶活力}(\mu\text{mol/h/g 鲜重}) &= [(\Delta A + 0.012) \div 0.8746 \times V2] \div (W \times V1 \div V) \div T \\ &= 17.2 \times (\Delta A + 0.012) \div W \end{aligned}$$

4、按细菌或细胞密度计算：

定义：每小时每 1 万个细菌或细胞催化产生 1μmol 无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \gamma\text{-GCS 酶活力}(\mu\text{mol/h}/10^4 \text{ cell}) &= [(\Delta A + 0.012) \div 0.8746 \times V2] \div (500 \times V1 \div V) \div T \\ &= 0.0343 \times (\Delta A + 0.012) \end{aligned}$$

5、液体中 γ -GCS 活力计算:

定义: 每小时每毫升液体催化产生 $1\mu\text{mol}$ 无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\gamma\text{-GCS 酶活力 } (\mu\text{mol/h/mL}) = [(\Delta A + 0.012) \div 0.8746 \times V2] \div V1 \div T = 17.2 \times (\Delta A + 0.012)$$

V---提取液体积, 1mL; V1---样本体积, 0.04mL ; V2---酶促反应总体积, 0.3mL; T---反应时间, 1/2 小时;
W---样本鲜重, g; 500---细菌或细胞总数, 500 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。

附: 标准曲线制作过程:

- 1 标准品用 10mL 试剂一溶解, (母液需在两天内用), 标准品母液浓度为 $5\mu\text{mol/mL}$ 。将母液用试剂一稀释成六个浓度梯度的标准品, 例如: 0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1. $\mu\text{mol/mL}$ 。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 200uL, 加入 800uL 蒸馏水, 混匀得到 $1\mu\text{mol/mL}$ 的标品稀释液待用。						
标品浓度 $\mu\text{mol/mL}$	0	0.2	0.4	0.6	0.8	1
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 依据显色反应阶段测定管的加样表操作, 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	150	
蒸馏水		150
试剂五	600	600
混匀, 室温静置 3min, 700nm 下读取各管吸光值, $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{测定-0 浓度管}}$ 。		