

γ-谷氨酰转肽酶(γ-GT)试剂盒说明书

微量法 100T/96S

注 意:正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

测定意义:

γ-GT 是 γ-谷氨酰循环中的关键酶,催化 GSH 降解。γ-GT 催化 GSH 或者其他 γ-谷氨酰基化合物上的 γ-谷 氨酰基转移到受体。也可以催化 GSH 和其他 γ-谷氨酰基化合物的水解,产生谷氨酸盐,在细胞外谷胱甘肽新陈代谢中起了重要的作用。

测定原理:

 γ -GT 催化谷氨酰对硝基苯胺中 γ -谷氨酰基转移给 N-甘氨酰甘氨酸,生成对硝基苯胺,在 405nm 有特征光 吸收;通过测定 405nm 光吸收增加速率,来计算 γ -GT 酶活性。

自备仪器和用品:

低温离心机、水浴锅、可调节移液器、可见分光光度计/酶标仪、微量玻璃比色皿/96 孔板、和蒸馏水

试剂组成和配制:

试剂一:液体 100mL×1 瓶, 4℃保存。

试剂二: 粉剂×1瓶, 4℃保存。

试剂三: 液体 4mL×1 瓶, 4℃保存。

试剂四:液体 14.8mL×1 瓶, 4℃保存。

工作液(在试剂二瓶中配制): 临用前配制,把试剂三倒入试剂二瓶中,充分溶解(室温过低时可以 40℃ 水浴促进溶解);然后把试剂四倒入试剂二瓶中,混匀后室温保存。

粗酶液提取:

- 1. 组织:按照组织质量(g): 试剂一体积(mL)为 1: $5\sim10$ 的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 试剂一)进行冰浴匀浆。8000g, 4° C离心 15min,取上清,置冰上待测。
- 2. 细菌、真菌:按照细胞数量(10⁴个):试剂一体积(mL)为500~1000:1的比例(建议500万细胞加入1mL试剂一),冰浴超声波破碎细胞(功率300w,超声3秒,间隔7秒,总时间3min);然后8000g,4°C,离心15min,取上清置于冰上待测。
- 3. 血清等液体: 直接测定。

γ-GT 测定操作:

- 1. 分光光度计/酶标仪预热 30min,调节波长到 405 nm,蒸馏水调零。
- 2. 试剂二置于 25℃(一般物种)或者 37℃(哺乳动物)水浴中预热 30min(保证无沉淀)。
- 3. **测定管** 取微量玻璃比色皿或 96 孔板,依次加入 20μ L 上清液, 180μ L 工作液,混匀后于 405nm 测定 10s 和 70s 时吸光度,记为 A1 和 A2。

γ-GT 活性计算:

标准曲线: y=0.006x+0.0016, x 为对硝基苯胺浓度, y 为吸光值, R²=0.999。



a.使用微量石英比色皿测定的计算公式如下

(1). 按蛋白浓度计算

活性单位定义: 25℃或者 37℃中,每毫克蛋白每分钟催化产生 1µmol 对硝基苯胺为 1 个酶活单位。

γ-GT (μmol/min/mg prot) = [(A2-A1)-0.0016]÷0.006×V 反总÷ (Cpr×V 样) ÷T

$$=1.67 \times [(A2-A1)-0.0016] \div Cpr$$

(2). 按样本质量计算

活性单位定义: 25℃或者 37℃中, 每克样本每分钟催化产生 1µmol 对硝基苯胺为 1 个酶活单位。

γ-GT(μmol/min/g 鲜重)=[(A2-A1)-0.0016]÷0.006×V 反总÷(W×V 样÷V 样总)÷T

$$=1.67 \times [(A2-A1)-0.0016] \div W$$

(3) 按细胞数量计算

活性单位定义: 25℃或者 37℃中,每 10⁴个细胞每分钟催化产生 1μmol 对硝基苯胺为 1 个酶活单位。

γ-GT (μmol/min/10⁴ cell) =[(A2-A1)-0.0016]÷0.006×V 反总÷(细胞数量×V 样÷V 样总)÷T

(4) 按液体体积计算

活性单位定义: 25℃或者 37℃中,每毫升液体每分钟催化产生 1μmol 对硝基苯胺为 1 个酶活单位。

γ-GT (μmol/min/mL) = [(A2-A1)-0.0016]÷0.006×V 反总÷V 样÷T

$$= 1.67 \times [(A2-A1)-0.0016]$$

V 反总: 反应体系总体积(L),200μL=2×10⁻⁴L; Cpr: 蛋白浓度(mg/mL);W: 样品质量;V 样: 反应体系中加入上清液体积(mL),20μL=0.02 mL; V 样总: 提取液体积,1 mL; T: 反应时间(min),1min。b.使用 96 孔板测定的计算公式如下

标准曲线: y=0.003x+0.0016, x 为对硝基苯胺浓度, y 为吸光值, R²=0.999。

(1). 按蛋白浓度计算

活性单位定义: 25℃或者 37℃中, 每毫克蛋白每分钟催化产生 1umol 对硝基苯胺为 1 个酶活单位。

 γ -GT(μmol/min/mg prot)=[(A2-A1)-0.0016]÷0.003×V 反总÷(Cpr×V 样)÷T

$$=3.34\times$$
 [(A2-A1)-0.0016] ÷ Cpr

(2). 按样本质量计算

活性单位定义: 25℃或者 37℃中, 每克样本每分钟催化产生 1µmol 对硝基苯胺为 1 个酶活单位。

γ-GT (μmol/min/g 鲜重) =[(A2-A1)-0.0016]÷0.003×V 反总÷(W×V 样÷V 样总)÷T

$$=3.34 \times [(A2-A1)-0.0016] \div W$$

(3) 按细胞数量计算

活性单位定义: 25℃或者 37℃中,每 104个细胞每分钟催化产生 1µmol 对硝基苯胺为 1 个酶活单位。

γ-GT (μmol/min/10⁴ cell) =[(A2-A1)-0.0016]÷0.003×V 反总÷(细胞数量×V 样÷V 样总)÷T

(4) 按液体体积计算

活性单位定义: 25℃或者 37℃中, 每毫升液体每分钟催化产生 1µmol 对硝基苯胺为 1 个酶活单位。

γ-GT (μmol/min/mL) = [(A2-A1)-0.0016]÷0.003×V 反总÷V 样÷T

$$= 3.34 \times [(A2-A1)-0.0016]$$

V 反总: 反应体系总体积 (L), 200μL=2×10⁻⁴L; Cpr: 蛋白浓度 (mg/mL); W: 样品质量, g; V 样: 反应体系中加入上清液体积 (mL), 20μL=0.02 mL; V 样总: 提取液体积, 1 mL; T: 反应时间 (min), 1min。

注意事项:



- 2. 研磨或超声波处理,不能用细胞裂解液处理细胞(防止因为蛋白质变性导致酶失活)。
- 3. 配置好的工作液 2 周内使用完毕。