

谷氨酰胺酶(glutaminase, GLS) 活性测定试剂盒说明书

(分光法 48 样)

一、产品简介：

谷氨酰胺酶 (GLS, EC 3.5.1.2) 是酰胺酶的一种，催化谷氨酰胺水解成谷氨酸和氨，在氮素代谢中具有重要调控作用，尤其是调节游离氨含量和尿素代谢。

谷氨酰胺酶 (GLS) 催化谷氨酰胺水解成 L-谷氨酸和氨，利用氨在强碱的环境下与次氯酸盐和苯酚作用，生成水溶性染料靛酚蓝，溶液颜色稳定。其在 630nm 处有特征吸收峰，通过检测氨增加的速率，即可计算该酶活性大小。

二、试剂盒的组成和配制：

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 60mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂一	液体 20mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂二	粉剂 mg×2 瓶	4°C 保存	临用前甩几下使粉体落入底部，每瓶再加 11mL 蒸馏水溶解备用。
试剂三	液体 20mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂四	液体 24mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂五	液体 12mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂六	液体 24mL×1 瓶	4°C 保存	
标准管	液体 mL×1 支	4°C 保存	若重新做标曲，则用到该标曲。

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）、台式离心机、可调式移液枪、研钵、冰和蒸馏水。

四、谷氨酰胺酶 (GLS) 活性测定：

1、样本制备：

① 组织样本：称取约 0.1g 组织（水分足的样本可取 0.2-0.5g），加入 1mL 提取液；进行冰浴匀浆。12000rpm, 4°C 离心 10min，取上清，置冰上待测。

【注】：也可以按照组织质量 (g)：提取液体积(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、上机检测：

① 可见分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 630nm，蒸馏水调零。

② 所有试剂解冻至室温 (25°C)，在 EP 管依次加入：

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
样本	80	80
试剂一	200	200
试剂二	200	
试剂三		200
混匀，放入 37°C 水浴锅或恒温培养箱中孵育 1h		
试剂二		200
试剂三	200	

混匀，室温 12000rpm 离心 10min，上清液待测。

③ 显色反应：在 EP 管中依次加入：

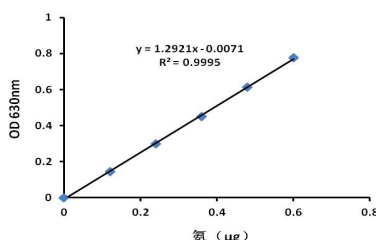
试剂名称 (μL)	测定管	对照管
上清液 (上步反应)	60	60
蒸馏水	180	180
试剂四	240	240
试剂五	120	120
试剂六	240	240

充分混匀，37℃放置 20min 后，全部液体转移至 1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）中，于 630nm 处读取吸光值 A，
 $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$ （每个样本做一个自身对照）。

- 【注】1. 试剂四和五和六需分开加，不能事先混匀。
 2. 若 ΔA 的值较小，可增加 37℃孵育时间（如增至 2 小时或更长），或在显色阶段增加上清液量 V1（如增至 120μL，则蒸馏水体积相应减少）；则改变后的 T 和 V1 需代入计算公式重新计算。
 3. 若 A 测定大于 1.8，可减少 37℃孵育时间（如减至 0.5 小时或更短），或在显色阶段减少上清液量 V1（如减至 30μL，则蒸馏水体积相应增加）；则改变后的 T 和 V1 需代入公式重新计算。

五、结果计算：

1、标准曲线方程为 $y = 1.2921x - 0.0071$ ；x 为标准品质量 (μg)，y 为吸光值 ΔA 。



2、按样本蛋白浓度计算：

单位定义：每毫克蛋白质每小时催化谷氨酰胺生成 1μg 氨定义为一个酶活力单位。

$$\text{GLS}(\mu\text{g}/\text{h}/\text{mg prot}) = (\Delta A + 0.0071) \div 1.2921 \times (V_2 \div V_3) \div (V_1 \times C_{\text{pr}}) \div T = 110 \times (\Delta A + 0.0071) \div C_{\text{pr}}$$

3、按样本鲜重计算：

单位定义：每克组织每小时催化谷氨酰胺生成 1μg 氨定义为一个酶活力单位。

$$\text{GLS}(\mu\text{g}/\text{h}/\text{g 鲜重}) = (\Delta A + 0.0071) \div 1.2921 \times (V_2 \div V_3) \div (W \times V_1 \div V) \div T = 110 \times (\Delta A + 0.0071) \div W$$

4、按细胞数量计算：

单位定义：每 10^4 个细胞每小时催化谷氨酰胺生成 1μg 氨定义为一个酶活力单位。

$$\text{GLS}(\mu\text{g}/\text{h}/10^4 \text{ cell}) = (\Delta A + 0.0071) \div 1.2921 \times (V_2 \div V_3) \div (500 \times V_1 \div V) \div T = 0.22 \times (\Delta A + 0.0071) \div W$$

5、按照液体体积计算：

单位定义：每毫升液体每小时催化谷氨酰胺生成 1μg 氨定义为一个酶活力单位。

$$\text{GLS}(\mu\text{g}/\text{h}/\text{mL}) = (\Delta A + 0.0071) \div 1.2921 \times (V_2 \div V_3) \div V_1 \div T = 110 \times (\Delta A + 0.0071)$$

V---提取液体积，1mL； V1---加入②步反应体系中样本体积，0.08mL；

V2---②步反应体系总体积：0.68mL； V3---③步显色步骤中上清液体积，0.06mL；

T---反应时间，1h； W---样本质量；

C_{pr}---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 标准品母液 (10μg/mL 的氨)，把母液用蒸馏水稀释成以下浓度梯度的标准品：0, 2, 4, 6, 8, 10 μg/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 2 按照显色反应阶段的测定管加样体系操作，根据结果即可制作标准曲线。