

谷氨酰胺酶(glutaminase, GLS) 活性测定试剂盒说明书

(微板法 96 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 100mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 20mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	粉剂 mg×2 瓶	4℃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℃保存	
试剂四	液体 12mL×1 瓶	4℃保存	
试剂五	液体 6mL×1 瓶	4℃保存	
试剂六	液体 12mL×1 瓶	4℃保存	
标准管	液体 mL×1 支	4℃保存	若重新做标曲，则用到该标曲。

三、所需的仪器和用品：

酶标仪、96 孔板、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℃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℃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（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 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 630nm。

② 所有试剂解冻至室温（25℃），在 EP 管依次加入：

试剂名称（ μL ）	测定管	对照管
样本	40	40
试剂一	100	100
试剂二	100	
试剂三		100
混匀，放入 37℃ 水浴锅或恒温培养箱中孵育 1h		
试剂二		100
试剂三	100	
混匀，室温 12000rpm 离心 10min，上清液待测。		

③ 显色反应：在 96 孔板中依次加入：

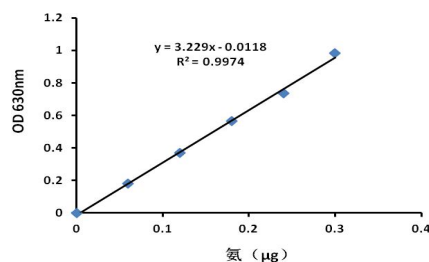
试剂名称 (μL)	测定管	对照管
上清液 (上步反应)	30	30
蒸馏水	30	30
试剂四	60	60
试剂五	30	30
试剂六	60	60
充分混匀，37℃放置 20min 后，于 630nm 处读取吸光值 A， $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$ (每个样本做一个自身对照)。		

【注】1. 试剂四和五和六需分开加，不能事先混匀。

- 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 V_1 (如增至 60μL，则蒸馏水体积相应减少)；则改变后的 T 和 V_1 需代入计算公式重新计算。
- 若 A 测定大于 1.5，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 V_1 (如减至 15μL，则蒸馏水体积相应增加)；则改变后的 T 和 V_1 需代入公式重新计算。

五、结果计算：

1、标准曲线方程为 $y = 3.229x - 0.0118$ ；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。

$$GLS(\mu\text{g/h/mg prot}) = (\Delta A + 0.0118) \div 3.229 \times (V_2 \div V_3) \div (V_1 \times C_{pr}) \div T = 87.75 \times (\Delta A + 0.0118) \div C_{pr}$$

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。

$$GLS(\mu\text{g/h/g 鲜重}) = (\Delta A + 0.0118) \div 3.229 \times (V_2 \div V_3) \div (W \times V_1 \div V) \div T = 87.75 \times (\Delta A + 0.0118) \div W$$

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。

$$GLS(\mu\text{g/h}/10^4 \text{ cell}) = (\Delta A + 0.0118) \div 3.229 \times (V_2 \div V_3) \div (500 \times V_1 \div V) \div T = 0.18 \times (\Delta A + 0.0118) \div W$$

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。

$$GLS(\mu\text{g/h/mL}) = (\Delta A + 0.0118) \div 3.229 \times (V_2 \div V_3) \div V_1 \div T = 87.75 \times (\Delta A + 0.0118) \div W$$

V---提取液体积，1mL；

V1----加入②步反应体系中样本体积，0.04mL；

V2---②步反应体系总体积：0.34mL；

V3---③步显色步骤中上清液体积，0.03mL；

T---反应时间，1h；

W---样本质量；

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：

- 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。
- 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。