

# 谷氨酰胺酶(glutaminase, GLS) 活性测定试剂盒说明书

**分光光度法 50 管/48 样**

**注 意：** 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

**测定意义：**

GLS (EC 3.5.1.1) 是酰胺基水解酶，催化天冬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。

**测定原理：**

GLS 催化谷氨酰胺水解成 L-谷氨酸和氨，利用奈氏试剂检测氨增加的速率，即可计算其酶活性。

**需自备仪器和用品：**

台式离心机、可见分光光度计、水浴锅、1mL 玻璃比色皿、可调式移液枪、研钵、冰和蒸馏水。

**试剂组成和配制：**

试剂一×1 瓶，60 mL，4 °C 保存；

试剂二×1 瓶，20 mL，4 °C 保存；

试剂三×1 瓶，30 mL，常温保存；

试剂四×1 瓶，10 mL，常温保存；

试剂五×1 瓶，6 mL，常温保存；

试剂六×1 瓶，6 mL，常温避光保存。

**粗酶液提取：**

1、细菌、细胞或组织样品的制备：

**细菌或培养细胞：**先收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；按照细菌或细胞数量 (10<sup>4</sup> 个)：试剂一体积 (mL) 为 500~1000: 1 的比例（建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 试剂一），超声波破碎细菌或细胞（冰浴，功率 20% 或 200W，超声 3s，间隔 10s，重复 30 次）；8000g 4°C 离心 10min，取上清，置冰上待测。

**组织：**按照组织质量 (g)：试剂一体积(mL) 为 1: 5~10 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 10min，取上清，置冰上待测。

2、血清（浆）样品：直接检测。

**测定步骤：**

1、分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 420nm，蒸馏水调零。

2、样品测定（在 EP 中加入下列试剂）：

试剂名称 (uL)	测定管	对照管
样本	25	
蒸馏水		25
试剂一	100	100
试剂二	400	400

混匀，37°C 水浴 1 小时

试剂三	525	525
-----	-----	-----

混匀，8000 g, 25°C 离心 10 min; 取上清液，在 EP 管中加入下列试剂

上清液	650	650
试剂四	150	150
试剂五	100	100
试剂六	100	100

混匀，室温静置 15min, 420nm 处读取吸光值 A，计算  $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$ 。对照管只要做一管。

**注意：**

1、试剂六如出现沉淀，静置后取上清使用。

2、 $\Delta A$  ( $A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$ ) 若出现负值，可能是酶活性较低，可将反应时间 1h 延长到 2h，相应的在计算公式中除以 2。

**酶活性计算：**

标准条件下测定的回归方程为  $y = 3.8488x + 0.0057$ ,  $R^2 = 0.9983$ ; ; x 为标准品浓度 ( $\mu\text{mol}/\text{mL}$ ), y 为吸光值 A。

**1、血清（浆）GLS 活性**

单位定义：每 mL 血清（浆）每 min 催化谷氨酰胺生成 1nmol 氨定义为一个酶活力单位。GLS ( $\text{nmol}/\text{min}/\text{mL}$ ) =  $(\Delta A - 0.0057) \div 3.8488 \times V_{\text{反总}} \div V_{\text{样}} \div T \times 1000 = 181.8 \times (\Delta A - 0.0057)$

**2、组织、细菌或细胞 GLS 活性**
**(1) 按样本蛋白浓度计算：**

单位定义：每 mg 蛋白质每 min 催化谷氨酰胺生成 1nmol 氨定义为一个酶活力单位。

GLS ( $\text{nmol}/\text{min}/\text{mg prot}$ ) =  $(\Delta A - 0.0057) \div 3.8488 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T \times 1000 = 181.8 \times (\Delta A - 0.0057) \div C_{\text{pr}}$

**(2) 按样本鲜重计算：**

单位定义：每 g 组织每 min 催化谷氨酰胺生成 1nmol 氨定义为一个酶活力单位。

GLS ( $\text{nmol}/\text{min}/\text{g 鲜重}$ ) =  $(\Delta A - 0.0057) \div 3.8488 \times V_{\text{反总}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{总}}) \div T \times 1000$   
 $= 181.8 \times (\Delta A - 0.0057) \div W$

**(3) 按细菌或细胞密度计算**

单位定义：每 1 万个细菌或细胞每 min 催化谷氨酰胺生成 1nmol 氨定义为一个酶活力单位。GLS

( $\text{nmol}/\text{min}/10^4 \text{ cell}$ ) =  $(\Delta A - 0.0057) \div 3.8488 \times V_{\text{反总}} \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{总}}) \div T \times 1000$   
 $= 0.3637 \times (\Delta A - 0.0057)$

V 样总：加入提取液体积，1 mL; T：反应时间，60min; V 反总：反应体系总体积，1.05mL; V 样：加入反应体系中样本体积，0.025mL; Cpr：样本蛋白质浓度，mg/mL; W：样本质量，g; 500：细菌或细胞总数，500 万; 1000,  $\mu\text{mol}$  到 nmol 换算系数。