

**谷氨酰胺合成酶 (Glutamine synthetase, GS) 试剂盒说明书**

(货号: G0401F48 分光法 48 样)

**一、产品简介:**

谷氨酰胺合成酶 (GS, EC 6.3.1.2) 主要存在于植物中, 是生物体内氨同化的关键酶之一, 植物吸收的无机氮经硝酸还原酶 (NR) 和亚硝酸还原酶 (NIR) 还原成  $\text{NH}_4^+$  后, 通过谷氨酰胺合成酶 (GS) 参与的 GS/GOGAT 途径才能进行氮素的同化和利用。

谷氨酰胺合成酶 (GS) 在 ATP 和  $\text{Mg}^{2+}$  存在下, 催化铵离子和谷氨酸合成谷氨酰胺; 谷氨酰胺进一步转化为 $\gamma$ -谷氨酰基异羟肟酸, 在酸性条件下形成的络合物在 540nm 处有最大吸收峰, 进而得到谷氨酰胺合成酶 (GS) 的酶活性大小。

**二、所需的仪器和用品:**

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

**三、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	临用前 37°C 预热 10min, 充分溶解
试剂二	液体 20mL×1 瓶	4°C 保存	临用前 37°C 预热 10min, 充分溶解
试剂三	粉剂 mg×1 瓶	-20°C 保存	用前甩几下或 4°C 离心使试剂落入试管底部, 再加入 14mL 蒸馏水充分溶解待用, 仍-20°C 保存。
试剂四	液体 22mL×1 瓶	4°C 保存	

【注】粉剂量在 mg 级别, 使用前用手甩几次或者进行离心, 打开直接加入要求的试剂即可。

**四、谷氨酰胺合成酶 (GS) 活性测定:**

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定, 了解本批样品情况, 熟悉实验流程, 避免实验样本和试剂浪费!

**1、样本制备:**

① 组织样本:

称取约 0.1g 组织, 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】: 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/细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取 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 20% 或 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 ( $10^4$  个): 提取液体积 (mL) 为 500~1000: 1 的比例提取

**2、上机检测:**

① 可见分光光度计预热 30min 以上, 调节波长至 540nm, 蒸馏水调零。

② 在 EP 管中依次加入:

试剂 ( $\mu\text{L}$ )	测定管	对照管
样本	200	200
试剂一		320
试剂二	320	
试剂三	120	120

混匀，37°C水浴30min		
试剂四	200	200
混匀，反应2min, 8000rpm, 4°C离心10min, 全部上清液转移至1ml玻璃比色皿中，于540nm处分别读取吸光值A, $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ (每个测定管须设一个对应的对照管)。		

**【注】:** 若 $\Delta A$ 值低于0.01, 可增加样本加样体积V1(如由200 $\mu\text{L}$ 增至400 $\mu\text{L}$ , 则试剂一和试剂二相应减少120 $\mu\text{L}$ , 试剂三相应减少80 $\mu\text{L}$ ), 保持反应总体积不变。或增加样本取样质量W(由0.1g增加到0.2g或更高)。则改变后的V1和W需代入公式重新计算。

## 五、结果计算:

### 1、按样本蛋白浓度计算:

单位定义: 每毫克组织蛋白在每分钟内使A540吸光值变化0.01定义为一个酶活力单位。

$$GS(\text{U/mg prot}) = \Delta A \div (C_{\text{pr}} \times V_1) \div 0.01 \div T = 16.7 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

### 2、按样本鲜重计算:

单位定义: 每克组织在每分钟内使A540吸光值变化0.01定义为一个酶活力单位。

$$GS(\text{U/g 鲜重}) = \Delta A \div (W \times V_1 \div V) \div 0.01 \div T = 16.7 \times \Delta A \div W$$

### 3、按细菌或细胞密度计算:

单位定义: 每百万细菌或细胞在每分钟内使A540吸光值变化0.01定义为一个酶活力单位。

$$GS(\text{U}/10^4 \text{ cell}) = \Delta A \div 0.01 \div (500 \times V_1 \div V) \div T = 0.033 \times \Delta A$$

V----加入提取液体积, 1mL;

V1----加入样本体积, 0.2mL;

T----反应时间, 30 min;

W----样本质量, g;

500----细胞数量;

C<sub>pr</sub>----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。