

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

## （分光法 24 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 NH<sub>4</sub><sup>+</sup>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 Mg<sup>2+</sup>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γ—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 30mL×1 瓶	4°C保存	
试剂一	液体 10mL×1 瓶	4°C保存	临用前 37°C预热 10min，充分溶解
试剂二	液体 10mL×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 7mL 蒸馏水充分溶解待用，仍-20°C保存。
试剂四	液体 15mL×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<sup>4</sup>）：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, 1 mL;

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, 万;

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。