

谷草转氨酶/天冬氨酸氨基转氨酶(GOT/AST)试剂盒说明书

(微板法 96 样)

一、产品简介：

天冬氨酸氨基转移酶，俗称谷草转氨酶，缩写为 AST 或 GOT (EC 2.6.1.1) 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中，催化可逆转氨基反应，是氨基酸代谢的重要酶。

谷草转氨酶/天冬氨酸氨基转氨酶(GOT/AST)催化天门冬氨酸和 α -同戊二酸发生转氨基反应，生成谷氨酸和草酰乙酸，草酰乙酸进一步自行脱羧生成丙酮酸；丙酮酸可与 2,4-二硝基苯肼反应生成 2,4-二硝基苯腙，在碱性溶液中显棕红色；通过在 520nm 读取吸光值并计算出该酶活力大小。

二、试剂盒组成和配制：

试剂名称	规格	保存要求
提取液	液体 100mL×1 瓶	4°C 保存
试剂一	液体 4mL×1 瓶	4°C 保存
试剂二	液体 4mL×1 瓶	4°C 保存
试剂三	液体 40mL×1 瓶	4°C 保存
标准品	粉体 mg×1 支	4°C 保存

三、所需的仪器和用品：

酶标仪、96 孔板、水浴锅/恒温培养箱、台式离心机、可调式移液器、研钵。

四、谷草转氨酶/天冬氨酸氨基转氨酶(GOT/AST)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：

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):试剂一体积(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 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，可按照细菌或细胞数量(10^4 个):提取液体积(mL)为 500~1000:1 的比例提取。

③ 血清（浆）样本：直接检测。若浑浊，离心后取上清检测。

2、上机测定：

① 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 520nm。

② 可先做 2 个样本预测定，熟悉操作过程，并依据测出的吸光值 A 是否超出标准曲线的线性范围来做调整。

③ 在 96 孔板中依次加入：

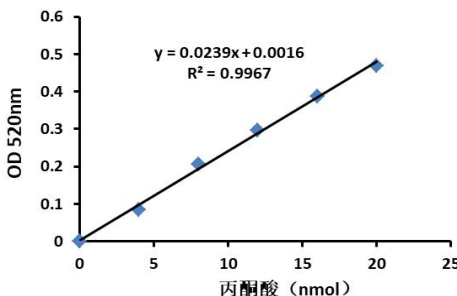
试剂名称 (μ L)	测定管	对照管
样本	10	
试剂一	20	20
混匀，于 37°C 孵育 30min		
试剂二	20	20
样本		10

混匀，于 37°C 孵育 10min		
试剂三	200	200
混匀，25°C 孵育 10min，于 520nm 处测定吸光值 A， △A=A 测定-A 对照（每个样本做一个自身对照）。		

- 【注】1.若 A 测定超过 1.2，可降低样本量 V1（如 5μL，另外 5μL 用蒸馏水补齐，总体积 10μL 保持不变）。则改变后的加样体积 V1 需代入计算公式重新计算。
 2.若△A 的值在零附近徘徊，则可增加样本量 V1（如 15μL，则试剂一相应减少），或增加样本取样质量（W），则改变后的加样体积 V1 和取样质量 W 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算：

1、标准曲线方程： $y = 0.0239x + 0.0016$ ，x 为标准品摩尔质量（nmol）；y 是△A。



2、按样本蛋白浓度计算：

酶活定义：每毫克组织蛋白每分钟催化产生 1 nmol 丙酮酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{GOT/AST}(\text{nmol}/\text{min}/\text{mg prot}) = [(\Delta A - 0.0016) \div 0.0239] \div (V1 \times C_{\text{pr}}) \div T = 139.5 \times (\Delta A - 0.0016) \div C_{\text{pr}}$$

3、按样本鲜重计算：

酶活定义：每克组织每分钟催化产生 1nmol 丙酮酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{GOT/AST}(\text{nmol}/\text{min}/\text{g 鲜重}) = [(\Delta A - 0.0016) \div 0.0239] \div (W \times V1 \div V) \div T = 139.5 \times (\Delta A - 0.0016) \div W$$

4、按细菌或细胞密度计算：

酶活定义：每 1 万个细菌或细胞每分钟催化产生 1nmol 丙酮酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{GOT/AST}(\text{nmol}/\text{min}/10^4 \text{ cell}) = [(\Delta A - 0.0016) \div 0.0239] \div (500 \times V1 \div V) \div T = 0.28 \times (\Delta A - 0.0016)$$

5、血清（浆）活力计算：

酶活定义：每毫升血清（浆）每分钟催化产生 1nmol 丙酮酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{GOT/AST}(\text{nmol}/\text{min}/\text{mL}) = [(\Delta A - 0.0016) \div 0.0239] \div V1 \div T = 139.5 \times (\Delta A - 0.0016)$$

V---提取液体积，1 mL；

V1---反应体系中样本体积，0.01mL；

T---反应时间，30 min； W---样本质量，g； 500---细胞或细菌总数，万；

C_{pr}---样本蛋白质浓度，mg/mL；建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒。

附：标准曲线制作过程：

- 制备标准品母液 (20μmol/mL)：加 1mL 蒸馏水溶解标准品，充分混匀。
- 把母液稀释成以下浓度：0, 0.4, 0.8, 1.2, 1.6, 2μmol/mL。也可根据实际来调整浓度。
- 10μL 标准品+20μL 试剂一+20μL 试剂二，混匀，于 37°C 孵育 10min；再加 200μL 试剂三，混匀，25°C 孵育 10min，于 520nm 处测定吸光值 A，依据结果即可制作标准曲线。