

γ-谷氨酰半胱氨酸连接酶(GCL)活性检测试剂盒 γ-glutamylcysteine ligase Assay Kit

可见分光光度法

货号：AK046

规格：50T/48S

产品组成及保存条件：

	规格	储存条件
AK046-A	70mL×1 瓶	4℃保存
AK046-B	粉剂×1 瓶	4℃保存；临用前加 14 mL 蒸馏水充分震荡溶解，剩余试剂-20℃分装保存，禁止反复冻融；
AK046-C	粉剂×1 瓶	4℃保存；临用前加入蒸馏水 3.5 mL 充分震荡溶解；
AK046-D	16mL×1 瓶	室温保存；
AK046-E	粉剂×1 瓶	4℃保存；用时加入 25mL 蒸馏水，溶解后 4℃保存一周。
AK046-F	粉剂×1 瓶	4℃保存；用时加入 25mL 蒸馏水，溶解后 4℃保存一周。
AK046-G	25mL×1 瓶	室温保存；
AK046-标准品	1mL×1 瓶	10mmol/L 标准磷贮备液，4℃保存；
标准磷应用液（0.5 μ mol/mL）配制：将 AK046-标准品用蒸馏水 20 倍稀释充分混匀即可。		
定磷剂的配制：按 H ₂ O：AK046-E：F：G = 2：1：1：1 的比例配制，配好的定磷剂应为浅黄色。若无色则试剂失效，若是蓝色则为磷污染，定磷剂现用现配。		
注意：配试剂最好用新的烧杯、玻棒和玻璃移液器，也可以用一次性塑料器皿，避免磷污染。		

※ 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

简介：

意义：γ-谷氨酰半胱氨酸连接酶 (γ-glutamylcysteine ligase, GCL) 是 GSH 合成的限速酶，GSH 对 GCL 有反馈抑制作用。GCL 基因表达受多种因素调节，如氧化剂、抗氧化剂、生长因子和炎症因子等。GCL 活性高低对 GSH 含量和 GSH/GSSG 比值有重要影响。

原理：在 ATP 和 Mg²⁺存在下，GCL 催化谷氨酸和半胱氨酸合成 γ-谷氨酰半胱氨酸；同时 ATP 去磷酸化产生无机磷分子，通过测定无机磷增加速率，即可计算出 GCL 活性。

自备用品：

可见分光光度计、1ml 玻璃比色皿、冷冻离心机、水浴锅、移液器、冰和蒸馏水。

粗酶液提取：

1. 组织：按照组织质量 (g)：AK046-A 体积(mL)为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL AK046-A）进行冰浴匀浆。8000g，4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。
2. 细菌、细胞：按照细胞数量 (10⁴ 个)：AK046-A 体积 (mL) 为 500~1000：1 的比例（建议 500 万细胞加入 1mL AK046-A），冰浴超声波破碎细胞（功率 300w，超声 3 秒，间隔 7 秒，总时间 3min）；然后 8000g，4℃，离心 10min，取上清置于冰上待测。
3. 血清等液体：直接测定。

测定步骤：

1. 分光光度计预热 30min，调节波长到 660nm，蒸馏水调零。
2. 取 1.5mLEp 管，依次加入下列试剂：

试剂名称	对照管 (ul)	测定管 (ul)	标准管(ul)	空白管(ul)
AK046-A	360	240		
AK046-B	260	260		
AK046-C	60	60		
样本上清液		120		
混匀后盖紧, 37℃水浴准确反应 15min;				
AK046-D	300	300		
混匀后, 室温 (25℃左右) 8000g, 离心 10 min, 取上清 500μL, 加入新管				
取上清	100	100		
磷标准品			100	
蒸馏水				100
定磷试剂	1000	1000	1000	1000
混匀, 室温放置 30min, 在 660nm 处, 记录各管吸光值 A: A 空白管、A 标准管、A 对照管、A 测定管。 注: 对照管、空白管和标准管只需测定 1-2 次。				

GCL 活性计算公式:

(1) 按蛋白浓度计算

活性单位定义: 37℃下, 每毫克蛋白每分钟催化产生 1μmol/mL 无机磷的 GCL 酶活性为 1 个酶活单位。

GCL (U/mg prot)

$$= [C \text{ 标准管} \times V \text{ 总}] \times (A \text{ 测定管} - A \text{ 对照管}) \div (A \text{ 标准管} - A \text{ 空白管}) \div (Cpr \times V \text{ 样}) \div T$$

$$= 0.27 \times (A \text{ 测定管} - A \text{ 对照管}) \div (A \text{ 标准管} - A \text{ 空白管}) \div Cpr$$

(2) 按样本质量计算

活性单位定义: 37℃下, 每克组织每分钟催化产生 1μmol/mL 无机磷的 GCL 酶活性为 1 个酶活单位。

GCL (U/g)

$$= [C \text{ 标准管} \times V \text{ 总}] \times (A \text{ 测定管} - A \text{ 对照管}) \div (A \text{ 标准管} - A \text{ 空白管}) \div (V \text{ 样} \div V \text{ 样总} \times W) \div T$$

$$= 0.27 \times (A \text{ 测定管} - A \text{ 对照管}) \div (A \text{ 标准管} - A \text{ 空白管}) \div W$$

(3) 按细胞数量计算

活性单位定义: 37℃下, 每 10⁴ 个细胞每分钟催化产生 1μmol/mL 无机磷的 GCL 酶活性为 1 个酶活单位。

GCL (U/10⁴ cell)

$$= [C \text{ 标准管} \times V \text{ 总}] \times (A \text{ 测定管} - A \text{ 对照管}) \div (A \text{ 标准管} - A \text{ 空白管}) \div (500 \times V \text{ 样} \div V \text{ 样总}) \div T$$

$$= 0.27 \times (A \text{ 测定管} - A \text{ 对照管}) \div (A \text{ 标准管} - A \text{ 空白管})$$

(4) 按照液体体积计算

活性单位定义: 37℃下, 每毫升液体每分钟催化产生 1 μ mol/mL 无机磷的 GCL 酶活性为 1 个酶活单位

GCL (U/mL)

$$= [C \text{ 标准管} \times V \text{ 总}] \times (A \text{ 测定管} - A \text{ 对照管}) \div (A \text{ 标准管} - A \text{ 空白管}) \div V \text{ 样} \div T$$

$$= 0.27 \times (A \text{ 测定管} - A \text{ 对照管}) \div (A \text{ 标准管} - A \text{ 空白管})$$

注: C 标准管: 标准管浓度, 0.5 μ mol/mL; V 反总: 反应总体积 (mL) 980μL=0.980mL; Cpr: 上

清液蛋白质浓度, mg/mL; V 样: 加入反应体系中上清液体积, 120 μ L =0.12 mL; V 样总: 加入提取液体积, 1mL; W: 样本质量, g; T: 反应时间: 15min; 细胞数量: 以 10⁴ 为单位计算, 万个。

注意事项:

1. 样品处理等过程均需要在冰上进行, 且须在当日测定酶活力, 以免影响其活力。如果是匀浆液, 避免反复冻融。
2. AK046-C 配制完后请于 1 周内用完。
3. 实验过程请带手套, AK046-C 中有强腐蚀性物质, 注意不要溅到皮肤上或眼睛内。
4. 测定吸光值时请于水浴后 10~40 分钟内测完。
5. 样本测定前先取 1-2 个样做预实验, 如吸光值大于 1, 应先用 AK046-A (或生理盐水) 稀释到适当倍数, 哺乳动物组织和血液一般稀释 3~5 倍。
6. 细胞中 GCL 活性测定时, 细胞数目须在 300 万-500 万之间, 细胞中 GCL 的提取时可 AK046-A (或生理盐水) 后研磨或超声波处理, 不能用细胞裂解液处理细胞。