

Fd-谷氨酸合成酶(Glutamate synthase,Fd-GOGAT)试剂盒

分光光度法 50 管/24 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:

GOGAT 广泛分布于植物中,和谷氨酰胺合成酶共同构成 GS/GOGAT 循环,参与氨同化的调控。GOGAT 分为以 NADH 为还原剂的 NADH-GOGAT 和以铁氧还蛋白为还原剂的 Fd-GOGAT。Fd-GOGAT 主要存在于叶绿体基质中,与光合作用和光呼吸有关,主要同化 NO3-还原和光呼吸产生的 NH4+。

测定原理:

Fd-GOGAT 催化谷氨酰胺的氨基转移到 α-

酮戊二酸,形成两分子的谷氨酸,谷氨酸脱氢酶催化谷氨酸的脱氢反应,同时产生 NADH,使 WST-8 显橙黄色,在 450 nm 下测定吸光值。

需自备的仪器和用品:

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

试剂组成和配制:

提取液:液体 60mL×1瓶,4℃保存:

试剂一: 粉剂×1 瓶, 4℃保存; 临用前加入 6mL 试剂六溶解待用,用不完的试剂 4℃保存; 试剂二: 液体 3mL×1 瓶, 4℃避光保存;

试剂三:粉剂×1瓶,4℃保存;临用前加入5mL蒸馏水溶解待用,用不完的试剂4℃保存;试剂四:粉剂×1瓶,-20℃保存;临用前加入50mL试剂六溶解待用,用不完的试剂分装后-20℃保存;

试剂五:液体 6mL×1 瓶,4℃避光保存;

试剂六:液体 60mL×1 瓶,4℃保存;



粗酶液提取:

按照组织质量(g): 提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液),进行冰浴匀浆。10000g 4 $\mathbb C$ 离心 10min,取上清,置冰上待测。

测定步骤:

- 1、 分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 450nm,蒸馏水调零。
- 2、 样本测定

在 EP 管中加入如下试剂

试剂名称(µL)	测定管	对照管
试剂一	50	
试剂一		50
充分混匀,30℃保温 5min		
样本	50	50
试剂三	50	
水		50

3、 工作液配制

临用前按试剂四: 试剂五=900:100(µL)的比例配制工作液,用多少配多少。

4、 谷氨酸含量测定

在 1mL 玻璃比色皿中加入如下试剂

试剂名称(μL)	测定管	对照管
上清液	100	100

混匀, 25℃反应 30min, 450nm 下测定吸光值 A 测定与对照, △A=A 测定-A 对照, 每个测定管设一个对照管。

Fd-GOGAT 活性计算:

标准曲线为 y = 4.4336x - 0.0005,R2 = 0.9996;其中 x 为标准品浓度 μ mol/mL, y 为吸光值 \triangle A。



1) 按样本蛋白浓度计算:



单位的定义: 每 mg 组织蛋白每分钟产生 1 nmol 的谷氨酸定义为一个酶活力单位。 Fd-GOGAT $(nmol/min/mg\ prot) = (A+0.0005) \div 4.4336 \times V$ 反总 \div (V 样 \times Cpr) \div T \times 1000=37.6 \times (A+0.0005) \div Cpr

(2) 按样本鲜重计算:

单位的定义:每 g 组织每分钟产生 1 nmol 的谷氨酸定义为一个酶活力单位。Fd-GOGAT(nmol/min/g 鲜重)=(A+0.0005)÷ 4.4336×V 反总÷(W×V 样÷V 样总)÷T×1000

 $=37.6 \times (A+0.0005) \div W$

V 反总: 反应体系总体积, 0.25mL; ε: V 样: 加入样本体积, 0.05 mL; V 样总: 加入提取液体积, 1 mL; T: 反应时间, 30 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 1000, μ mol 到 nmol 的 换算系数。