

谷氨酰胺(GIn)含量检测试剂盒(可见分光光度法)

中文名称: 谷氨酰胺(Gln)含量检测试剂盒(可见分光光度法)

英文名称: Glutamine (Gln)Content Assay Kit

产品包装 : 盒装

产品规格: 50T/48S

储存条件: -20℃

检测方法: 可见分光光度法

有效期: 6个月

产品组成:

试剂名称	规格	保存条件
提取液一	液体 70mL×1 瓶	2-8℃保存
提取液二	液体 15mL×1 瓶(自备)	2-8℃保存
试剂一	液体 3mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂二	粉剂×2 瓶	-20℃保存
试剂三	液体 10mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂四	粉剂×1 瓶	-20℃保存
试剂五	粉剂×1 瓶	-20℃保存
试剂六	液体 8mL×1 瓶	2-8℃保存
标准品	液体 1mL×1 支	2-8℃保存

溶液的配制 :

1. 提取液二: 氯仿, 需自备。

2. 试剂二: 试剂质量很小, 有可能肉眼观察不到, 直接使用即可。临用前取一支加入 0.2mL

蒸馏水,-20℃分装可保存4周,避免反复冻融。

3. 试剂二工作液:提供一空棕色试剂瓶。根据样本量按试剂二:蒸馏水=0.2mL: 2.8mL(约



18S(的比例进行稀释, 现用现配, 使用时置于冰上。

4. 试剂四: 临用前加入 40mL 提取液一,用不完的试剂分装后-20℃可保存 4 周。避免反复冻融。

5. 试剂五: 临用前加入 2.5mL 试剂一,用不完的试剂分装后-20℃可保存 4 周,避免反复 冻融,使用时置于冰上。

6. 标准品: 10µmol/mL 谷氨酰胺标准液。

产品说明:

谷氨酰胺(Glutamine)简称 Gln,是谷氨酸的酰胺,是组成蛋白质的重要氨基酸之一,同时谷氨酰胺也是三羧酸循环中α-酮戊二酸的主要来源。谷氨酰胺在生物体内以游离态和结合态两种状态存在,游离的谷氨酰胺是在生物体代谢中起着重要作用,其代谢占细胞和血液循环中自由氨基酸的 60%以上。游离谷氨酰胺在谷氨酰胺酶的催化作用下转变为谷氨酸,谷氨酸脱氢酶(GDH)催化谷氨酸和 NAD 生成α-酮戊二酸、NADH 和 NH4+,在 1-mPMS 作用下,WST 可与 NADH 反应,产生水溶性 formazan,其在 450nm 处有吸收峰,据此可计算谷氨酰胺含量。

Glutamine Glutaminase Glutamate + NAD GDH 2-Oxoglutrate+NADH+NH₄+

NADH+WST 1-mPMS Formazan (450nm)

注意:实验之前建议选择 2-3 个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

需自备的仪器和用品:

可见分光光度计、低温离心机、水浴锅/恒温培养箱、可调式移液器、研钵/匀浆器/细胞超 声破碎仪、氯仿、1mL 玻璃比色皿、冰和蒸馏水。

操作步骤:



一、样本处理(可适当调整待测样本量)

- 1. 组织:按照样本质量(g):提取液一体积(mL)为 1:5~10 的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液一)加入提取液一,冰浴匀浆;12000g4℃离心 5min,取上清加入 500μL 提取液二,剧烈振荡 5min,12000g4℃离心 5min,取上层液体(呈清澈状态)置冰上待测(中层浑浊物质和下层液体不需要)。
- 2. 细菌或细胞样本: 收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清,按照细菌或细胞数量(10 ⁴个): 提取液一体积(mL)为 500~1000:1 的比例(建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液一)加入提取液一,超声波破碎细菌或细胞(温度 4℃,功率 200W,超声 3s,间隔 7s,总时间 3min),12000g4℃离心 5min,取上清加入 500μL 提取液二,剧烈振荡 5min,12000g4℃离心 5min,取上层液体(呈清澈状态)置冰上待测(中层浑浊物质和下层液体不需要)。
- 3. 血清(浆)等液体样本: 取 500μL 样本加入 500μL 提取液二(若溶液浑浊则需先离心后取上清), 剧烈振荡 5min, 12000g4℃离心 5min, 取上层液体(呈清澈状态)置冰上待测(中层浑浊物质和下层液体不需要)。

注:如果需要测蛋白浓度,需在加提取液二之前测定蛋白浓度。

二、测定步骤:

- 1. 可见分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 450nm,用蒸馏水调零。
- 2. 0.4μmol/mL 标准溶液的稀释: 取 40μL10μmol/mL 谷氨酰胺标准液,加入 960μL 蒸馏水,充分混匀,配制成 0.4μmol/mL 标准溶液使用,现用现配。(实验中每管需要 160μL,为减小实验误差,故配制大体积。)

3. 在 EP 管中按下表步骤加样

试剂名称(μL)	测定管	对照管	标准管	空白管
样本	160	160	-	-
标准溶液	-	-	160	-



蒸馏水	-	-	-	160		
试剂二工作液	160	-	160	160		
试剂三	80	240	80	80		
37℃酶促反应 1h						
试剂四	640	640	640	640		
试剂五	40	40	40	40		
试剂六	120	120	120	120		

37℃避光反应 1h,12000g 常温离心 5min,吸取 1mL 上清,于 450nm 处测定吸光值,分别记为 A 测定、A 对照、A 标准、A 空白。分别计算ΔA 测定=A 测定-A 对照,ΔA 标准=A 标准-A 空白(标准管和空白管只需做 1-2 次,每个测定管需设置一个对照管)。ΔA 测定的测定范围在 0.005-0.7 之间。

三、 谷氨酰胺含量的计算

(1)按样本蛋白质浓度计算(蛋白浓度需自行测定):

谷氨酰胺含量(μmol/mgprot)=ΔA 测定×C 标准÷ΔA 标准×V 样总÷(Cpr×V 样总)=ΔA 测定×0.4÷ΔA 标准÷Cpr。

(2)按样本质量计算:

谷氨酰胺含量(μ mol/g 质量)= Δ A 测定×C 标准÷ Δ A 标准×V 样总÷W= Δ A 测定×0.4÷ Δ A 标准÷W。

(3)按细菌/细胞数量计算:

谷氨酰胺含量(μmol/10⁴cell)=ΔA 测定×C 标准÷ΔA 标准×V 样总÷N=ΔA 测定×0.4÷ΔA 标准÷N。

(4)按照液体体积计算:

谷氨酰胺含量(μ mol/mL)= Δ A 测定×C 标准÷ Δ A 标准= Δ A 测定×0.4÷ Δ A 标准 C 标准:标准溶液浓度, 0.4μ mol/mL; V 样总:加入提取液一之后的样本体积,1mL; Cpr:样本蛋白质浓度,mg/mL; W:样本质量,g; N:细胞数量,万个。



注意事项:

- 1、如果需要测蛋白浓度,需在加提取液二之前测定蛋白浓度。
- 2、如果离心后待测的上清依然浑浊,可尝试加大离心转速或者延长时间,例如 12000g4℃ 离心 5min。
- 3、ΔA 测定的测定范围在 0.005-0.7 之间。如果测定吸光值超过线性范围吸光值,可以用蒸馏水稀释样本后再次测定,如果测定吸光值小于线性范围吸光值,需要增加样本量后再次测定,注意同步计算公式。

实验实例:

- 1. 取 0.1468g 草莓,将样本进行前处理,用蒸馏水稀释 2 倍后按照测定步骤操作,用 1mL 玻璃比色皿测定吸光度并计算 A 测定=0.535, A 对照=0.1, ΔA 测定=0.435, A 标准=0.547, A 空白=0.067, ΔA 标准=0.48。按样本质量计算 Gln 含量得:谷氨酰胺含量(μmol/g 质量)= ΔA 测定×0.4÷ΔA 标准÷W×2=4.939μmol/g 质量。
- **2.** 取 0.12g 兔肌肉,将样本进行前处理,用蒸馏水稀释 2 倍后按照测定步骤操作,用 1mL 玻璃比色皿测定吸光度并计算 A 测定=0.351, A 对照=0.136, ΔA 测定=0.215, A 标准=0.547, A 空白=0.067, ΔA 标准=0.48。按样本质量计算 Gln 含量得: 谷氨酰胺含量(μ mol/g 质量)=ΔA 测定×0.4÷ΔA 标准÷W×2=2.986μmol/g 质量。
- 3. 取 0.5mL 羊血清,按照测定步骤操作,用 1mL 玻璃比色皿测定吸光度并计算 A 测定 =0.402, A 对照 =0.253, ΔA 测定 =0.149, A 标准 =0.547, A 空白 =0.067, ΔA 标准 =0.48。 按液体体积计算 Gln 含量得:谷氨酰胺含量(μmol/mL)=ΔA 测定×0.4÷ΔA 标准÷W=0.124 μmol/mL。