

(本试剂盒仅供体外研究使用,不用于临床诊断!)

谷胱甘肽还原酶活性测定试剂盒(DTNB 法) Glutathione Reductase (GR) Activity Assay Kit (DTNB Method)

产品货号: BC00024

产品规格: 100T

使用前请仔细阅读说明书。如果有任何问题,请通过以下方式联系我们:

□ 回邮箱 (销售) order@enkilife.cn □ 邮箱 (技术支持) tech@enkilife.cn □ © 027-87002838



订阅微信公众号 获取更多技术 信息及前沿动态

保质期:请见试剂盒外包装标签。

技术支持: 为了更好地给您提供服务, 联系时请告知产品外包装标签上批号。

基本信息

产品中文名称	谷胱甘肽还原酶活性测定试剂盒(DTNB法)	
产品英文名称	Glutathione Reductase (GR) Activity Assay Kit (DTNB Method)	
检测方法	Colorimetric	
样品类型	组织、细胞	
检测类型	Enzyme activity	
检测仪器及波长	酶标仪 (412 nm)	

产品简介

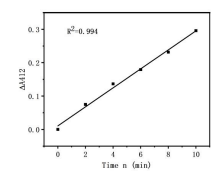
谷胱甘肽还原酶在许多组织中都有分布,可以维持细胞内充足的还原型谷胱甘肽(GSH)水平。

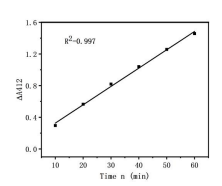
检测原理

谷胱甘肽还原酶可以还原氧化型谷胱甘肽(GSSG)生成还原型谷胱甘肽(GSH),而 GSH 可以和生色底物 DTNB 反应产生黄色的 TNB 和 GSSG,并可以通过测定 A412 来检测 TNB 的生成量。适当设置应体系,前后两个反应合并起来后, GSSG/GSH 过量而 GR 相对不足时,该反应体系中谷胱甘肽还原酶就成为整个反应体系的限速因素,此时黄色的 TNB 生成量和谷胱甘肽还原酶的活性呈线性正相关。从而通过测定 A412 就可以计算出谷胱甘肽还原酶的活性水平。本试剂盒的具体反应原理如下:

NADPH + H⁺ + GSSG
$$\stackrel{GR}{\rightarrow}$$
 NADP⁺ + 2GSH
2GSH + DTNB \rightarrow GSSG + 2TNB

本试剂盒检测 37µg 肝脏样品的检测效果如下图所示。





产品组分

编号	产品名称	包装规格 (100T)	保存方式
试剂一	谷胱甘肽还原酶检测缓冲液	50ml	-20℃
试剂二	样品稀释液	50ml	-20℃
试剂三	NADPH	5mg	-20℃, NADPH 溶解后宜适当分装并-70° C 保存, 4℃ 可以保存一天, -20℃ 保存一
试剂四	氧化型谷胱甘肽(GSSG)	14.2mg	-20℃,GSSG 配制成溶液,分装后-20℃ 保存。
试剂五	DTNB	4.5mg	-20℃,DTNB 配制成溶液,分装后-20℃ 保存。
试剂六	DMSO	1.5ml	-20℃
耗材一	96 孔酶标板	1 板	RT
耗材二	96 孔覆膜	2 张	RT

保存条件

未拆封的试剂盒可在 -20℃保存 12 个月。

实验前准备

• 样品处理

1. 细胞样品的准备: 对于贴壁细胞,由于后续用于酶活性的测定,应避免使用胰酶消化细胞可以用 PBS、 HBSS 或生理盐水洗涤一遍。对于悬浮细胞,可以离心收集细胞,并用 PBS、 HBSS 或生理盐水洗涤一遍。 后续可以用 EnkiLife 生产的 Western 及 IP 细胞裂解液(RC0009)参考相应说明裂解细胞样品。按照每 100 万细胞直接加入 100-200 微升裂解液的比例进行裂解。对于贴壁细胞,可以使用细胞铲或细胞刮辅助收集细胞样品。如果出现裂解效果不佳的情况,可以把处在裂解液中的细胞样品用玻璃匀浆器在 4°C 或冰浴匀浆。随后 4°C, 12,000×g 离心 10 分钟。取上清用于酶活性的测定。

- 2. 组织样品的准备: 动物用含有 0.16mg/ml heparin 的生理盐水(0.9% NaCl containing 0.16mg/ml heparin)灌流清除血液后获取组织样品。按照约每 20mg 组织加入 200 微升样品 Western 及 IP 细胞裂解液(RC0009)或其他适当的匀浆液的比例,用组织研磨仪或玻璃匀浆器在 4°C 或冰浴匀浆。4°C,12,000g 离心 10 分钟。取上清用于酶活性的测定。
- 3. 红细胞裂解液的准备:用抗凝管收集血液,颠倒混匀。取至少 500 微升全血 4°C 2500g 离心 5分钟。弃上清,用冰冷的约红细胞沉淀 10 倍体积的 Western 及 IP 细胞裂解液 (RC0009) 或其他适当的匀浆液重悬沉淀,再同前离心,弃上清。加入约红细胞沉淀 4倍体积的冰冷的 Milli-Q 级纯水裂解红细胞。12,000g 离心 5分钟,取上清。
- 4. 上述各种样品可以用 EnkiLife 生产的蛋白浓度测定试剂盒(BCA 法)(BC00006)测定蛋白浓度。通常可以先取含 1-100 微克蛋白的样品用于谷胱甘肽还原酶的检测。注: 对于GR 活力较高的样品,含 1-10 微克蛋白的样品可能就能满足检测需求,而对于GR 活力较低的样品,可能需要 10-100 微克的蛋白量。如果发现样品中谷胱甘肽还原酶的活力过高,可以用样品稀释液进行稀释。如果样品中谷胱甘肽还原酶的活力过低,则需适当加大蛋白用量。准备好的样品如果当日测定,可以在冰浴保存,如果日后测定可以-70°C 冻存。

• 试剂盒的准备工作

- 1. 6mM NADPH 溶液的配制。在本试剂盒提供的 5mg NADPH 中加入 1ml Milli-Q 级纯水,溶解并混匀,即为 6mM NADPH 溶液。除立即待用部分外,其余的 NADPH 溶液需适当分装后-70°C 保存。
- 2. GSSG 溶液的配制。在本试剂盒提供的 14.2mg GSSG 中加入 10ml Milli-Q 级纯水,溶解并混匀。除立即待用部分外,其余的 GSSG 溶液需适当分装后-20°C 保存。
- 3. DTNB 溶液的配置。在本试剂盒提供的 4.5mg DTNB 中加入 1.5ml 本试剂盒提供的 DMSO,溶解并混匀。除立即待用部分外,其余的 DTNB 溶液需适当分装后-20°C 避光保存。
- 4. 所有试剂在使用前均须在水浴中或 PCR 仪等设备上温育到 25℃。

操作流程

1. 参考下表,使用96孔板,依次加入各溶液,混匀。

	空白对照(blank)	样品(sample)
GSSG 溶液	100µl	100µl
谷胱甘肽还原酶检测缓冲液	90µl	70-90µl
样品	0μl	0-20μΙ
NADPH 溶液(6mM)	10µl	10μΙ
总体积	200μΙ	200µl

- 2. 每孔加入 6.6 微升 DTNB 溶液, 混匀。
- 3. 立即使用适当的酶标仪或微量紫外分光光度计测定 A412,此时记录为 0 分钟读值,即 A412(Time 0)。如果仪器可以设置温度,把温度设置在 25°C,否则可以通过空调调节 室温到 25°C,待预计仪器也达到 25°C 后再开始测定 A412。
- 4. 每隔 2 分钟测定一次 A412,即 A412(Time n),至少连续记录 10 分钟,获得 5 个点的数据。或者如果仪器具备相应功能,可以让仪器连续测定 10 分钟或自动每隔 2 分钟测定一次 A412。如果样品的吸光度比较低,可以延长孵育时间,样品的吸光度在一定范围内会随时间的延长接近于线性增加的,此时可以考虑每 10 分钟测定一次吸光度。

注:

 Δ A340(blank)=A340(blank)(Time 0) - A340(blank)(Time n)

 Δ A340(sample)=A340(sample)(Time 0) - A340(sample)(Time n)

 $\Delta A340 = \Delta A340 (sample) - A340 (blank)$

 $\Delta A340/min = \Delta A340/n$

结果计算

- 谷胱甘肽还原酶酶活力单位的定义: 1 个酶活力单位(1 unit)在 25°C, pH7.5 的条件下,
 在 1 分钟内可以还原 1 微摩尔 GSSG。 1 U=1000 mU。
- 2. 计算时每个样品的 A412/min 都需要扣除相应的样品本底对照测定出来的 A412/min。

测定出来的ΔA412/min 最好能控制在 0.005-0.1 范围内。如测定出来的ΔA412/min 数值过大,则可以把样品适当稀释或者减小样品的用量,如ΔA412/min 数值过小,处理样品时需设法尽量浓缩样品、并适当加大样品的用量。

注:

 Δ A412 (blank)=A412 (blank, Time n)-A412 (blank, Time 0); Δ A412 (sample)=A412 (sample, Time n)-A412 (sample, Time 0); Δ A412= Δ A412 (sample)- Δ A412 (blank); Δ A412/min= Δ A412/n

对于谷胱甘肽还原酶: 1mU/ml = 1nmol TNB/min/ml = (ΔA412/min)/(εμM×L(cm))
 [检测体系中谷胱甘肽还原酶活力] = (ΔA412/min)/(εμM×L(cm)) = [(ΔA412 (sample) - ΔA412 (blank))/min]/ (εμM×L(cm))

[样品中谷胱甘肽还原酶活力] = [检测体系中消耗谷胱甘肽还原酶活力] × [稀释倍数] / [样品中的蛋白浓度] = $[(\Delta A412/min)/(\epsilon \mu M \times L(cm))] \times [dil \times (V(ml)/Vsample(ml))] / [样品中的蛋白浓度]$

注: [检测体系中谷胱甘肽还原酶活力]的单位为 mU/ml, [样品中的蛋白浓度]的单位为mg/ml, 所以最终[样品中谷胱甘肽还原酶活力]的单位为: U/mg 蛋白或 mU/mg 蛋白; εμM 为摩尔消光系数: TNB 在 A412 的摩尔消光系数为 0.01415μM⁻¹cm⁻¹;

L(cm)为测吸光度时的路径长度: 200µl 样品在一般的 96 孔中的高度约为 0.552cm, 如果使用不同的反应孔,请注意修改为溶液在该孔中的高度;

dil 为样品的稀释倍数;

V(ml)为反应体系,本反应体系为 0.2ml;

Vsample(ml)为反应体系中样品的体积,以毫升表示。

计算示例: 样品的蛋白浓度经测定为 5mg/ml, 用样品稀释液稀释 10 倍后, 取 10 微升稀释后的样品参考表 1 进行测定。如果ΔA412/min(sample) = 0.048, Δ
 A412/min(blank) = 0.006, 那么:

[检测体系中谷胱甘肽还原酶活力] = (0.048-0.006)/(0.01415×0.552) = 5.38mU/ml [样品中谷胱甘肽还原酶活力] = 5.38mU/ml×10×0.2/0.01/(5mg/ml) =

0.2152U/mg(蛋白)

注意事项

- 1. 本试剂盒检测时涉及氧化还原反应,因此所有氧化剂或还原剂都会干扰本试剂盒的测定。如果在样品中的还原剂无法避免,例如 DTT、巯基乙醇等,则这些还原剂的总浓度至少低于 0.1mM。 0.15mM 的 DTT 可以抑制 40%的酶活力。另外,硫酸钠、硫酸铵和铁氰化物都会干扰本试剂盒的测定。请尽量避免。
- 2. 样品可以立即测定,也可以-70℃ 冻存待以后测定。
- 3. 一定要严格控制反应时的温度为 25°C, 否则会引起较多误差。
- 4. NADPH 不太稳定,要严格按照后续说明操作,谨防失活。
- 5. 本产品仅限于专业人员的科学研究用,不得用于临床诊断或治疗,不得用于食品或药品,不得存放于普通住宅内。