

谷胱甘肽 S-转移酶 (glutathione S-transferase, GST) 试剂盒

分光光度法 50 管/48 样

注意：正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

测定意义：

GST 是一种具有多种生理功能的蛋白质家族，主要存在于细胞质内。GST 是体内解毒酶系统的重要组成部分，主要催化各种化学物质及其代谢产物与 GSH 的巯基共价结合，使亲电化合物变为亲水物质，易于从胆汁或尿液中排泄，达到将体内各种潜在或具备毒性的物质降解并排出体外的目的。因此，GST 在保护细胞免受亲电子化合物的损伤中发挥着重要的生物学功能。此外，因为 GST 具有 GSH-Px 活性，亦称为 non-Se GSH-Px，具有修复氧化破坏的大分子如 DNA、蛋白质等的功能。注意，GST 催化的反应减少 GSH 含量，但是不增加 GSSG 含量。

测定原理：

GST 催化 GSH 与 CDNB 结合，其结合产物的光吸收峰波长为 340nm；通过测定 340nm 波长处吸光度上升速率，即可计算出 GST 活性。

自备仪器和用品：

紫外分光光度计、低温离心机、水浴锅、可调节移液器、1mL 石英比色皿和蒸馏水。

试剂组成和配置：

试剂一：液体 50mL×1 瓶，4℃保存。

试剂二：液体 45mL×1 瓶，4℃保存。

试剂三：粉剂×1 瓶，4℃保存。临用前加 5 mL 蒸馏水溶解。

粗酶液提取：

1.组织：按照组织质量 (g)：试剂一体积(mL)为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 试剂一）进行冰浴匀浆。8000g，4℃离心 10min，取上清置冰上待测。

2.细菌、真菌：按照细胞数量（10⁴ 个）：试剂一体积（mL）为 500~1000：1 的比例（建议 500 万细胞加入 1mL 试剂一），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。

测定操作：

1.分光光度计预热 30 min，调节波长到 340 nm，用蒸馏水调零。

2.试剂三放在 25℃（一般物种）或者 37℃（哺乳动物）保温。

3.测定管：取 1mL 石英比色皿，加入 100 μL 上清液，900 μL 试剂二和 100 μL 试剂三，迅速混匀后于 340nm 测定吸光度变化，记录 10 s 和 310 s 吸光度为 A1 和 A2。

GST 活性计算公式：

(1). 按蛋白浓度计算

活性单位定义：在 25℃或者 37℃中，每毫克蛋白每分钟催化 1nmol/L CDNB 与 GSH 结合为 1 个酶活单位。
$$\text{GST (nmol/min/mg prot)} = (A2 - A1) \div \epsilon \div d \times 109 \times V_{\text{反总}} \div (Cpr \times V_{\text{样}}) \div T = 230 \times (A2 - A1) \div Cpr$$

(2). 按样本质量计算

活性单位定义：在 25℃或者 37℃中，每克样品每分钟催化 1nmol/L CDNB 与 GSH 结合为 1 个酶活单位。

$$\text{GST (nmol/min/g 鲜重)} = (A2 - A1) \div \epsilon \div d \times 109 \times V_{\text{反总}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T = 230 \times (A2 - A1) \div W$$

(3) 按细胞数量计算

活性单位定义：在 25℃或者 37℃中，每 10⁴ 个细胞每分钟催化 1nmol/L CDNB 与 GSH 结合为 1 个酶活单位。
$$\text{GST (nmol/min/10}^4 \text{ cell)} = (A2 - A1) \div \epsilon \div d \times 109 \times V_{\text{反总}} \div (\text{细胞数量} \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T = 230 \times$$

$(A2-A1) \div \text{细胞数量}$

(4) 按液体体积计算

活性单位定义：在 25°C 或者 37°C 中，每毫升液体每分钟催化 1nmol/L CDNB 与 GSH 结合为

1 个酶活单位。

$\text{GST (nmol/min/mL)} = (A2-A1) \div \epsilon \div d \times 10^9 \times V_{\text{反总}} \div V_{\text{样}} \div T$

$= 230 \times (A2-A1)$

ϵ ：产物摩尔消光系数， $9.6 \times 10^3 \text{ L/mol/cm}$ ； d ：比色皿光径，1cm；106：1mol= $1 \times 10^6 \mu\text{mol}$ ；

$V_{\text{反总}}$ ：反应体系总体积， $1100 \mu\text{L} = 0.0011 \text{ L}$ ； C_{pr} ：上清液蛋白质浓度 (mg/mL)，需要另外测定，建议选用本公司生产的 BCA 蛋白质浓度测定试剂盒； $V_{\text{样}}$ ：加入反应体系中上清液体积， $100 \mu\text{L} = 0.1 \text{ mL}$ ； $V_{\text{样总}}$ ：加入提取液体积，1mL； W ，样本质量，g； T ：反应时间 (min)，5min。

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；
2. 细胞中 GST 活性测定时，细胞数目须在 300 万-500 万之间，细胞中 GST 的提取时可加试剂一后研磨或超声波处理，不能用细胞裂解液处理细胞；
3. 本法测定 GST 活性的线性范围可达 $76 \mu\text{mol/min/L}$ ，测定前先用 1~2 个样做预实验，如 5min 内反应不成线性，须对样品用蒸馏水稀释，计算结果乘以稀释倍数；
4. 测定反映的温度对测定结果有影响，请控制在 25°C 或者 37°C (哺乳动物)。