

Fd-谷氨酸合成酶 (Fd-GOGAT) 试剂盒说明书

货号: BN72049 | 方法: 微板法 | 规格: 48 样

一、产品简介:

谷氨酸合成酶(GOGAT)广泛分布于植物中,植物吸收的无机氮经硝酸还原酶(NR)和亚硝酸还原酶(NIR)还原成 NH_4^+ 后,通过谷氨酰胺合成酶(GS)参与的 GS/GOGAT 途径才能进行氮素的同化和利用。GOGAT 一般包含两类:一类是多存在于叶绿体(叶片)中的 Fd-GOGAT,另一类是多存在于非绿色组织(根)前质体中的 NADH-GOGAT。

Fd-谷氨酸合成酶(Fd-GOGAT, EC 1.4.7.1)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;再用特异于谷氨酸的酶复合体分解谷氨酸,同时与显色剂反应生成黄色物质,该物质在 450nm 处有最大吸收峰,进而得到 Fd-谷氨酸合成酶的酶活性大小。

该酶催化反应: $\text{L-glutamine} + 2\text{-oxoglutarate} + 2\text{reduced ferredoxin} + 2\text{H}^+ = 2\text{L-glutamate} + 2\text{oxidized ferredoxin}$ 。

二、试剂盒的组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 100mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂一	粉剂 mg×1 瓶	4°C 保存	用前甩几下或 4°C 离心使试剂落入试管底部,再加 6mL 的提取液充分溶解,仍 4°C 保存。
试剂二	粉剂 mg×1 瓶	4°C 保存	用前甩几下或 4°C 离心使试剂落入试管底部,再加 6mL 的提取液充分溶解,仍 4°C 保存。
试剂三	粉剂 mg×1 瓶	4°C 保存	用前甩几下或 4°C 离心使试剂落入试管底部,再加 6mL 的提取液充分溶解,仍 4°C 保存。
试剂四	试剂四 A mg×2 支 试剂四 B mg×2 支	4°C 保存	临用前一支试剂 A 和 B 分别用 1mL 蒸馏水完全溶解,再把 1mL 试剂 B 倒入 1mL 试剂 A 中混成 试剂四 (一周内用完)。
试剂五	液体 2mL×1 瓶	4°C 保存	用前甩几下或 4°C 离心使试剂落入试管底部,避免试剂浪费。
试剂六	粉剂 mg×1 支	-20°C 保存	用前甩几下或 4°C 离心使试剂落入试管底部,再加 1.1mL 蒸馏水溶解,可分装后于 -20°C 保存(尽量避免反复冻融)。
试剂七	液体 1mL×1 支	4°C 保存	用前甩几下或 4°C 离心使试剂落入试管底部,避免试剂浪费。
标准品	液体 mL×1 支	4°C 保存	若重新做标曲,则用到该试剂。

三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

四、Fd-GOGAT 酶活性检测:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定,了解本批样品情况,熟悉实验流程,避免实验样本和试剂浪费!

1、样本制备:

- ① 组织样本:称取约 0.1g 组织(水分多的样本取 0.5g),加入 1mL 提取液,进行冰浴匀浆。12000rpm, 4°C 离心 10min,取上清,置冰上待测。

【注】:若增加样本量,可按照组织质量(g):提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例提取。

- ② 细菌/细胞样本:

先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;取 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液;超声波破碎细菌或细胞(冰浴, 300W, 超声 3s, 间隔 7s, 总时间 3min); 12000rpm, 4°C 离心 10min,取上清,置冰上待测。

本产品仅用于科研

TEL: 010-82422342 www.biorigin.Ltd

【注】:若增加样本量,按照细菌/细胞数量(10^4 个):提取液体积(mL)为 500~1000: 1 的比例进行提取。

2、上机检测:

- ① 酶标仪预热 30min 以上, 调节波长至 450nm。
- ② 所有试剂解冻至室温 (25°C), 或可放在 25°C 条件下水浴 5-15min。
- ③ 第③步的显色反应: 试剂五和六和七可按照 20:10:10 比例配成混合液 (一枪加 40 μ L 该混合液, 最后加上清液) (该混合液用多少配多少, 现配现用)。
- ④ 在 EP 管中依次加入:

试剂名称 (μ L)	测定管	对照管
试剂一	50	50
试剂二	50	50
试剂三	50	50
样本	100	100
蒸馏水		50
试剂四	50	

混匀, 30°C 反应 30min (准确时间) 后, 立即于 95°C 沸水中水浴 5 分钟, 室温放置 10min 后至室温 (务必使温度降至室温或流水加速冷却至室温), 至室温后**务必**于漩涡震荡仪上剧烈振荡 5min, 再于 12000rpm 离心 5min, 上清液待测。

- ⑤ 显色反应: 在 96 孔板中依次加入:

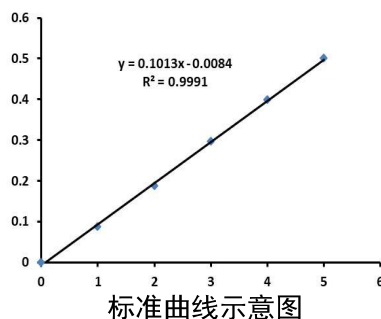
试剂名称 (μ L)	测定管	对照管
提取液	60	60
试剂五	20	20
试剂六	10	10
上清液	100	100
试剂七	10	10

混匀, 30°C 反应 15min, 立即于 450nm 处读取吸光值 A, $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ (每个样本需设一个自身对照)

【注意: 本操作流程适用于绝大多数常规样本检测, 实验条件可根据实际样本状态适度微调; 针对特殊类型样本, 我司技术支持可提供专属优化建议。

五、结果计算:

- 1、标准曲线方程为 $y = 0.1013x - 0.0084$, x 为标准品谷氨酸的摩尔质量 (nmol), y 为 ΔA 。



说明: 标准曲线由标准品测定获得, 具体制作方法详见随货说明书或咨询技术支持。

- 2、按样本蛋白浓度计算:

单位定义: 每毫克组织蛋白每小时生成 1 nmol 的谷氨酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{Fd-GOGAT}(\text{nmol Glu/h/mg prot}) = [(\Delta A + 0.0084) \div 0.1013] \times (V2 \div V3) \div (V1 \times \text{Cpr}) \div T$$

$$= 592.3 \times (\Delta A + 0.0084) \div \text{Cpr}$$

本产品仅用于科研

3、按样本鲜重计算：

单位定义：每克组织每小时生成 1 nmol 的谷氨酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{Fd-GOGAT}(\text{nmol Glu/h/g 鲜重}) = [(\Delta A + 0.0084) \div 0.1013] \times (V2 \div V3) \div (W \times V1 \div V) \div T \\ = 592.3 \times (\Delta A + 0.0084) \div W$$

4、按细菌或细胞密度计算：

单位定义：每百万细菌或细胞每小时生成 1 nmol 的谷氨酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{Fd-GOGAT}(\text{nmol Glu/h/10}^4 \text{ cell}) = [(\Delta A + 0.0084) \div 0.1013] \times (V2 \div V3) \div (500 \times V1 \div V) \div T \\ = 1.2 \times (\Delta A + 0.0084)$$

V—提取液体积，1 mL； V1—加入样本体积，0.1 mL； V2—反应总体积，0.3mL；

V3—显色阶段上清液体积，0.1mL； T—反应时间，30min=1/2h； W—样本质量，g；

500—细胞数量，万；

Cpr—样本蛋白质浓度，mg/mL；建议使用本公司 BCA 蛋白含量测定试剂盒；