

谷氨酸(glutamic acid, Glu)含量测定试剂盒说明书

(BN72236 微板法 96 样)

一、产品简介:

谷氨酸广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中,不仅是组成蛋白质的 20 种氨基酸之一,也是细胞代谢中的关键分子。此外,谷氨酸不仅是哺乳动物神经系统中最丰富的快速兴奋性神经递质;也存在于多种食品中,并已用作食品工业中的增味剂。

本试剂盒提供一种快速、灵敏的检测谷氨酸的方法,利用谷氨酸脱氢酶特异作用于底物谷氨酸,同时使生成的物质进一步与显色剂反应生成黄色物质,该黄色物质在 450nm 处有最大吸收峰,进而得出谷氨酸的含量。

二、试剂盒的组成和配制:

— 1 44112mm 25-2034 L. HO.L. 2 -					
试剂名称	规格	保存要求	备注		
提取液	液体 70mL×2 瓶	4℃保存			
试剂一	液体×1 支	4℃保存	用前甩几下使试剂落入试管底部,避免试剂浪费。		
试剂二	液体 4mL×1 瓶	4℃保存			
试剂三	粉体 mg×2 支	-20℃保存	用前甩几下使试剂落入底部,每支再加 0.65mL 蒸馏水溶解,可-20℃分装冻存。		
试剂四	液体 2mL×1 瓶	4℃保存	用前甩几下使试剂落入试管底部,避免试剂浪费。		
标准品	粉体 mg×1 支	4℃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、可调式移液器、研钵、水浴锅、冰、蒸馏水。

四、谷氨酸(Glu)含量测定:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定,了解本批样品和实验流程,避免样本和试剂浪费! 1、样本制备:

- ① 组织样本: 0.1g 组织样本 (水分充足的样本建议取 0.5g 左右), 加 1mL 的提取液研磨, 粗提液全部转移到 EP 管中, 再加入 1μL 的试剂一, 混匀并孵育 5min; 12000rpm, 离心 10min, 上清液待测。
- ② 高蛋白含量样本:取 0.1g 组织样本,加适量高氯酸(1M)研磨样本,再用 KOH(5M) 调溶液 PH 值至约 8,两次液体体积记为 V2,再加入 $1\mu L$ 的试剂一,混匀并孵育 5min;粗提液全部转移到 EP 管中。4600rpm 离心 10min,上清液待测。
- ③ 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;取约 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,功率 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次);12000rpm 4℃离心 10min,取上清,置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照细菌/细胞数量(104):提取液(mL)为500~1000:1的比例进行提取。

④ 液体样品: 近似中性的液体样品可直接取 1mL 转移到 EP 管中, 再加入 $1\mu L$ 的试剂一, 混匀并孵育 5min; 12000rpm, 离心 10min,上清液待测。

酸性液体样本(如葡萄酒或果汁),则需先用 KOH(5M)调溶液的 PH 值至约 8,并在室温下孵育 30 分钟。取 1mL 转移到 EP 管中,再加入 1μ L 的试剂一,混匀且孵育 5min;12000rpm,离心 10min,上清液待测。

2、上机检测:

- ① 酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 450nm。
- ② 所有试剂可于 25℃水浴锅中孵育 15min 左右后, 再于 96 孔板中依次加入:

本产品仅用于科研



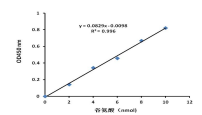
试剂名称(μL)	测定管	对照管
提取液	140	150
试剂二	20	20
试剂三	10	
样本	20	20
试剂四	10	10

混匀,30℃(恒温培养箱)避光反应 20min(若反应未终止即吸光值还在上升,须延长反应时间至吸光值不变),于 450nm 下读取吸光值A, △A=A 测定-A 对照(每个样本需设置一个对照)。

- 【注】1.若 $\triangle A$ 小于 0.01,可增加样本加样量 V1(如增至 $40\mu L$ 或更多),则提取液相应减少。或增加样本取样质量 W,改变后的 V1 和 W 需代入公式重新计算。
 - 2.若 A 测定管值大于 1, 可对样本用蒸馏水进行稀释, 或减少样本加样量 V1 (如减至 $10\mu L$ 或更少), 则提取液相应增加。则稀释倍数 D 和改变后的 V1 需代入公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程为 y=0.0829x-0.0098; x 为谷氨酸含量 (nmol), y 为ΔA。



2、按照样本质量计算:

谷氨酸(nmol/g 鲜重)=[(ΔA+0.0098)÷0.0829]÷(W×V1÷V)×D=603.14×(ΔA+0.0098)÷W×D 谷氨酸(μg/g 鲜重)=[(ΔA+0.0098)÷0.0829]÷(W×V1÷V) ×Mr×10⁻³×D =88.74×(ΔA+0.0098)÷W×D

3、按照样本质量计算(高蛋白含量样本):

谷氨酸(nmol/g 鲜重)=[(\triangle A+0.0098)÷0.0829]÷(W×V1÷V2)×D=603.14×(\triangle A+0.0098)÷W×V2×D 谷氨酸(μ g/g 鲜重)=[(\triangle A+0.0098)÷0.0829]÷(W×V1÷V2) ×Mr×10⁻³×D

 $=88.74\times(\triangle A+0.0098) \div W\times V2\times D$

4、按细胞数量计算:

谷氨酸(nmol/10⁴cell)=[(\triangle A+0.0098)÷0.0829]÷(500×V1÷V)×D=603.14×(\triangle A+0.0098)÷500×D 谷氨酸(µg/10⁴cell)=[(\triangle A+0.0098)÷0.0829]÷(500×V1÷V)×Mr×10⁻³×D

 $=88.74\times(\triangle A+0.0098)\div500\times D$

5、按照液体体积计算:

谷氨酸含量(nmol/mL)=[(\triangle A+0.0098)÷0.0829]÷(V1÷V3)×D=603.14×(\triangle A+0.0098)×D 谷氨酸含量(μ g/mL)=[(\triangle A+0.0098)÷0.0829]÷(V1÷V3)×Mr×10⁻³×D=88.74×(\triangle A+0.0098)×D

V---加入提取液体积, 1 mL; V1---加入反应体系中样本体积, 0.02mL;

V2---高蛋白含量样本的总提取液体积; V3---所取液体的体积, 1 mL; D---稀释倍数,未稀释即为 1; W---样本质量,g; 500---细胞数量,万; 谷氨酸分子量 Mr---147.13。

附:标准曲线制作过程:

- 1 制备标准品母液 (50nmol/μL): 标准品用 1mL 的蒸馏水溶解。(母液需在两天内用且-20℃保存)。
- 2 把母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5. nmol/μL。
- 3 依据测定管加样表操作,根据结果即可制作标准曲线。

本产品仅用于科研