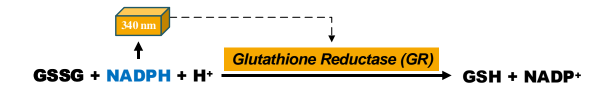
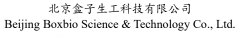


谷胱甘肽还原酶(GR)活性检测试剂盒 Glutathione Reductase (GR) Activity Assay Kit























Catalog Number **AKPR010U**Storage Temperature **-20°C**Size **60T/50S**

Ultraviolet Spectrophotometry

谷胱甘肽还原酶(GR)活性检测试剂盒

Glutathione Reductase (GR) Activity Assay Kit

一、产品描述

谷胱甘肽还原酶(GR)是维持细胞中还原型谷胱甘肽(GSH)含量的主要黄素酶,作为谷胱甘肽氧化还原循环的关键酶之一,能够催化氧化型谷胱甘肽(GSSG)还原为还原型谷胱甘肽(GSH),有助于维持体内GSH/GSSG比值,在氧化胁迫反应和抗坏血酸-谷胱甘肽循环途径中起着重要作用。

GR 能催化 NADPH 还原 GSSG 生成 GSH,同时 NADPH 脱氢生成 NADP⁺,NADPH 在 340 nm 处具有特征吸收峰,通过吸光值的变化即可表征谷胱甘肽还原酶的活性。

二、产品内容

名称	试剂规格	储存条件	使用方法及注意事项
试剂一	液体 120 mL×1 瓶	4℃保存	-
试剂二	粉剂×1 瓶	-20℃保存	使用前加入 3 mL 蒸馏水充分溶解 (现用现配,配置完后置于冰上待用)
试剂三	粉剂×1 瓶	-20℃保存	使用前加入 6 mL 蒸馏水充分溶解 (现用现配,配置完后置于冰上待用)

三、产品使用说明

测定过程中所需要的仪器和试剂:紫外分光光度计、1 mL 石英比色皿、研钵/匀浆器、可调式移液器、台式离心机、恒温水浴/培养箱和蒸馏水。

1.粗酶液的制备(可根据预实验结果适当调整样本量及比例)

按照组织质量(g): 试剂一体积(mL)为1:(5-10)的比例(建议称取 0.1 g 组织,加入 1 mL 试剂一)处理样品,冰浴匀浆, 4° C 10000 rpm 离心 10 min,取上清即为**粗酶液**,置于冰上待测。

2.测定步骤

①分光光度计预热 30 min 以上,调节波长至 340 nm,蒸馏水调零。



②试验前将试剂一置于 37℃(哺乳动物)或 25℃(其他物种)预热 30 min 以上。

③在1mL 石英比色皿中依次加入下列试剂:

가 4년	测定组	空白组
试剂 	(μL)	(μL)
试剂二	50	50
试剂三	100	100
试剂一	750	850
粗酶液	100	-

吸光值测定: ①迅速混匀并开始计时,测定 $10 \, \mathrm{s}$ (总时间) 时 $340 \, \mathrm{nm}$ 处吸光值,记为 A1 测定和 A1 空白;②将比色皿连同反应液放入 $37^{\circ}\mathrm{C}$ (哺乳动物) 或 $25^{\circ}\mathrm{C}$ (其他物种) 恒温水浴/培养箱中,反应 $180 \, \mathrm{s}$ 后,测定 $190 \, \mathrm{s}$ (总时间) 时 $340 \, \mathrm{nm}$ 处吸光值,记为 A2 测定和 A2 空白;③计算 ΔA 测定=A1 测定-A2 测定, ΔA 空白=A1 空白-A2 空白, ΔA = ΔA 测定- ΔA 空白。注:空白组只需测定 1-2 次。

3.谷胱廿肽还原酶(GR)活性计算

①按组织蛋白浓度计算

单位定义: pH 8.0 条件下每 mg 蛋白每分钟催化 1 μmol NADPH 氧化定义为一个酶活力单位。

GR (U/mg prot) =
$$\frac{\Delta A \times V \cancel{L} \cancel{E} \times 10^6}{\epsilon \times d \times V \cancel{H} \times Cpr \times T} = \frac{0.536 \times \Delta A}{Cpr}$$

②按组织样本质量计算

单位定义: pH 8.0 条件下每 g 组织每分钟催化 1 μmol NADPH 氧化定义为一个酶活力单位。

GR (U/g) =
$$\frac{\Delta A \times V \text{ 反总} \times V \text{ 样总} \times 10^6}{\epsilon \times d \times V \text{ 样} \times W \times T} = \frac{0.536 \times \Delta A}{W}$$

注释: V样: 反应体系中加入粗酶液的体积, 100 μL=0.1 mL; V样总: 粗酶液总体积, 1 mL; V 反总: 反应体系总体积, 1000 μL=1×10⁻³ L; ε: NADPH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L/mol/cm; d: 1 mL 石英比色皿光径, 1 cm; Cpr: 粗酶液蛋白浓度, mg/mL; T: 反应时间, 3 min; W: 样本质量, g; 10⁶: 单位换算系数, 1 mol=10⁶ μmol。

四、注意事项

- ①粗酶液制备等过程均需要在冰上进行,建议样品处理后当天完成测定,粗酶液避免反复冻融;
- ②试剂一中含有一定浓度的蛋白(约0.1 mg/mL), 测定样品蛋白浓度时需减去本身的蛋白含量;
- ③反应过程中应保持 37℃(哺乳动物)或 25℃(其他物种)恒温,建议在烧杯中装入适量 37℃(哺乳动物)或 25℃(其他物种)蒸馏水,将此烧杯放入 37℃(哺乳动物)或 25℃(其他物种)恒温水浴中,在反应过程中把比色皿连同反应液放在此烧杯中;
 - ④准确在 10 s 和 190 s 处完成读数,以保证实验结果的准确性;
- ⑤为保证结果准确且避免试剂损失,测定前请仔细阅读说明书(以实际收到说明书内容为准),确认试剂储存和准备是否充分,操作步骤是否清楚,且务必取2-3个预期差异较大的样本进行预测定,过程中问题请您及时与工作人员联系。

For Research Use Only. Not for Use in Diagnostic Procedures.

boxbio

Manufactured and Distributed by

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd. Liandong U Valley, Tongzhou District, Beijing, China TEL: 400-805-8228

E-MAIL: techsupport@boxbio.cn Copyright © 2020 Boxbio, All Rights Reserved.

















