

谷草转氨酶（GOT）活性测定试剂盒说明书

微量法 100 管/48 样

注 意：正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

测定意义：

GOT (2.6.1.1) 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中，催化可逆转氨基反应，是氨基酸代谢的重要酶。此外，GOT 在心肌细胞中含量最高，临幊上一般常作为心肌梗塞和心肌炎的辅助检查。肝脏损害时其血清浓度也可升高。

测定原理：

GOT 催化 α -同戊二酸和天门冬氨酸发生转氨基反应，生成谷氨酸和草酰乙酸，草酰乙酸进一步自行脱羧生成丙酮酸；丙酮酸可与 2,4-二硝基苯肼反应生成 2,4-二硝基苯腙，在碱性条件下显棕红色；测定 505nm 吸光度的变化，即可计算 GOT 酶活力。

需自备的仪器和用品：

可见分光光计/酶标仪、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔板、研钵、冰和蒸馏水。

试剂的组成和配制：

提取液：液体 60mL×1 瓶，4°C 保存。

试剂一：液体 2.5 mL×1 瓶，4°C 保存；

试剂二：液体 2.5 mL×1 瓶，4°C 保存；

试剂三：液体 25 mL×1 瓶，4°C 保存；

样品测定的准备：

1、细菌、细胞或组织样品的制备：

细菌或培养细胞：先收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；按照细菌或细胞数量 (10^4 个)：提取液体积 (mL) 为 500~1000: 1 的比例 (建议 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 20% 或 200W，超声 3s，间隔 10s，重复 30 次)；8000g 4°C 离心 10min，取上清，置冰上待测。

组织：按照组织质量 (g)：提取液体积 (mL) 为 1: 5~10 的比例 (建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液)，进行冰浴匀浆。8000g 4°C 离心 10min，取上清，置冰上待测。

2、血清 (浆) 样品：直接检测。

测定操作表：

1、 分光光度计或酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 505nm，蒸馏水调零。

2、 在 EP 管或在 96 孔板中加入下列试剂

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
待测样本	10	
煮沸 10min 的待测样本		10



试剂一	25	
蒸馏水		25
混匀后, 37°C (哺乳动物) 或 25°C (其它物种) 准确反应 20min		
试剂二	25	25
混匀后, 37°C (哺乳动物) 或 25°C (其它物种) 准确反应 20min		
试剂三	240	240

混匀, 室温 (25°C) 放置 10min, 505nm 波长处测各管吸光度 A。ΔA=A 测定管-A 对照管。每个测定管需设一个对照管。

计算:

a.用微量石英比色皿测定的计算公式如下

1、标准条件下测定的回归曲线, $y = 0.4768x - 0.0013$ (x 为标准品浓度, umol/mL; y 为 ΔA)。

2、血清 (浆) GOT 活力的计算

单位的定义: 每 mL 血清 (浆) 每分钟催化产生 1nmol 丙酮酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{GOT (nmol/min/mL)} = (\Delta A + 0.0013) \div 0.4768 \div T \times 10^3 = 104.9 \times (\Delta A + 0.0013)$$

3、细胞、细菌和组织中 GOT 活力的计算

(1) 按样本蛋白浓度计算:

单位的定义: 每 mg 组织蛋白每分钟催化产生 1 nmol 丙酮酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{GOT (nmol/min/mg prot)} = [(\Delta A + 0.0013) \div 0.4768 \times V1] \div (V1 \times Cpr) \div T \times 10^3 = 104.9 \times (\Delta A + 0.0013) \div Cpr$$

需要另外测定, 建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒。

(2) 按样本鲜重计算:

单位的定义: 每 g 组织每分钟催化产生 1nmol 丙酮酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{GOT (nmol/min/g 鲜重)} = [(\Delta A + 0.0013) \div 0.4768 \times V1] \div (W \times V1 \div V2) \div T \times 10^3 = 104.9 \times (\Delta A + 0.0013) \div W$$

(3) 按细菌或细胞密度计算:

单位的定义: 每 1 万个细菌或细胞每分钟催化产生 1nmol 丙酮酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{GOT (nmol/min/10^4 cell)} = [(\Delta A + 0.0013) \div 0.4768 \times V1] \div (500 \times V1 \div V2) \div T \times 10^3 = 0.21 \times (\Delta A + 0.0013)$$

V1: 加入反应体系中样本体积, 0.01mL; V2: 加入提取液体积, 1 mL; T: 反应时间, 20min; Cpr: 蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 500: 细胞或细菌总数, 500 万; $10^3: 1\text{umol/mL} = 10^3 \text{ nmol/mL}$ 。

b.使用 96 孔板测定的计算公式如下:

1、标准条件下测定的回归曲线, $y = 0.2384x - 0.0013$ (x 为标准品浓度, umol/mL; y 为 ΔA)。

2、血清 (浆) GOT 活力的计算

单位的定义: 每 mL 血清 (浆) 每分钟催化产生 1nmol 丙酮酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{GOT (nmol/min/mL)} = (\Delta A + 0.0013) \div 0.2384 \div T \times 10^3 = 209.7 \times (\Delta A + 0.0013)$$

3、细胞、细菌和组织中 GOT 活力的计算

(1) 按样本蛋白浓度计算:

单位的定义: 每 mg 组织蛋白每分钟催化产生 1 nmol 丙酮酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{GOT (nmol/min/mg prot)} = [(\Delta A + 0.0013) \div 0.2384 \times V1] \div (V1 \times Cpr) \div T \times 10^3 = 209.7 \times (\Delta A + 0.0013) \div Cpr$$

需要另外测定, 建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒。

(2) 按样本鲜重计算:

单位的定义: 每 g 组织每分钟催化产生 1nmol 丙酮酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{GOT (nmol/min/g 鲜重)} = [(\Delta A + 0.0013) \div 0.2384 \times V1] \div (W \times V1 \div V2) \div T \times 10^3 = 209.7 \times (\Delta A + 0.0013) \div W$$

(3) 按细菌或细胞密度计算:



单位的定义：每 1 万个细菌或细胞每分钟催化产生 1nmol 丙酮酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{GOT (nmol/min/10}^4\text{ cell)} = [(\Delta A + 0.0013) \div 0.2384 \times V1] \div (500 \times V1 \div V2) \div T \times 10^3 = 0.419 \times (\Delta A + 0.0013)$$

V1: 加入反应体系中样本体积, 0.01mL; V2: 加入提取液体积, 1 mL; T: 反应时间, 20 min; Cpr: 蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 500: 细胞或细菌总数, 500 万; 10³: 1umol/mL=10³ nmol/mL。

1、 标准曲线线性范围为: 0.01 umol/mL -2 umol/mL。

2、 ΔA 线性范围为: 0.01 -1。