

γ-谷氨酰基转移酶(GGT)检测试剂盒(重氮比色法)

产品简介

L-γ-谷氨酰基转移酶(GGT或γ-GT)是催化γ-谷氨酰基移换反应的酶,γ-谷氨酰基从谷胱甘肽或其他含γ-谷氨酰基物质中转移到另一肽或氨基酸分子上,GGT主要存在于肝细胞膜和微粒体上,参与谷胱甘肽的代谢,血清中主要来自肝胆系统,当肝内合成亢进或胆汁排出受阻时,血清中GGT往往容易增高。

γ-谷氨酰基转移酶(GGT)检测试剂盒(重氮比色法)以萘胺盐为底物,在GGT催化下γ-谷氨酰基转移到甘肽分子上同时释放出游离的α-萘胺,后者与重氮盐反应产生红色化合物,其颜色深浅与GGT浓度呈正比,通过比色法检测530nm处吸光度,进而计算酶的活性。该试剂盒仅用于科研领域,不适用于临床诊断或其他用途。

产品组成

编号	ADS024TE0	Storage	
名称	100T		
试剂(A):萘胺标准(1.5mmol/L)	1ml	4℃ 避光	
试剂(B):GGT Assay Buffer	30ml	-20℃	
试剂(C):GGT 显色剂	2支	RT	
试剂(D):显色稀释液	250ml	4℃避光	
使用说明书	1份		

自备材料

- 1、蒸馏水
- 2、离心管
- 3、水浴锅或恒温箱
- 4、比色杯、分光光度计

操作步骤(仅供参考)

- 1、准备样品:
 - ①血浆、血清样品:血浆、血清按照常规方法制备,可以直接用于该试剂盒的测定,-20℃保存,用于GGT的检测。
 - ②细胞或组织样品:取恰当细胞或组织进行匀浆,低速离心取上清,-20℃保存,用于GGT的检测。
 - ③(选做)样品准备完毕后可以用BCA蛋白浓度测定试剂盒测定蛋白浓度,以便于后续计



算单位蛋白重量组织或细胞内的GGT含量。

- 2、配制GGT显色工作液:取GGT显色剂1支,加蒸馏水1ml,充分溶解,即为GGT显色储存液,该GGT显色储存液为过量(4℃保存,30天有效);临用前按GGT显色储存液:显色稀释液=1:1000的比例混合,即为GGT显色工作液,4℃保存,24h有效。
- 3、配制系列萘胺标准: 取适量的萘胺标准(1.5mmol/L), 按萘胺标准(1.5mmol/L): GGT Assay Buffer = 1: 9的比例混合,即为萘胺标准工作液-萘胺标准(0.15mmol/L),按下表配制系列标准品。

加入物(ml)	0	1	2	3	4	5
萘胺标准(0.15mmol/L)	0	0.04	0.08	0.12	0.16	0.2
GGT Assay Buffer	0.2	0.16	0.12	0.08	0.04	0
相当于 GGT(U/L)	0	20	40	60	80	100

4、GGT酶促反应:按照下表设置标准管、对照管、测定管,溶液应按照顺序依次加入,并注意避免产生气泡。如果样品的酶活性过高,可减少样品用量或适当稀释后再进行测定。

加入物(ml)	标准管	对照管	测定管		
蒸馏水	0.02	I	_		
待测样品(如血清等)			0.02		
系列萘胺标准(1~5号)	0.2				
GGT Assay Buffer(37℃预温)		0.2	0.2		
混匀 ,37℃准确孵育 15min。(标准管不需要孵育)					
GGT 显色工作液	2	2	2		
待测样品(如血清等)		0.02			

5、GGT测定: 混匀, <u>室温放置10min</u>, 以"0"号标准管调零, 样品测定以"对照管"调零, 比色杯光径1cm, 分光光度计测定530nm处标准管、测定管的吸光度。

计算:以标准管活力单<mark>位(</mark>U/L)为横坐标,以吸光度为纵坐标,绘制标准曲线,在标准曲线上查出待测样品的GGT酶活力单位。

注意事项

- 1、血清或EDTA抗凝血检测效果较好,肝素钠、柠檬酸、草酸、氟化物等抗凝血会引起浑浊或者抑制酶活性(10~15%)。
- 2、尽量避免使用溶血样品。
- 3、GGT活力20~100(U/L)颜色由淡紫红色到紫红色梯度变化。
- 4、本产品仅用于科研领域,不能用于临床诊断或其他用途。



有效期:6个月。低温运输,按要求保存。

附录: 标准曲线制作:在室温条件下按说明书操作,用酶标仪540nm对系列标准进行吸光度的测定,其数值及标准曲线如下(仅供参考):

GGT(U/L)	0	20	40	60	80	100
吸光度	0.037	0.154	0.265	0.370	0.480	0.583

