

亮氨酸氨基肽酶 (Leucine Aminopeptidase, LAP)

试剂盒说明书

分光光度法 50 管/48 样

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:

LAP 是一类能水解肽链 N-末端为亮氨酸的酶,广泛存在于肝、肾、胰等组织中,尤其以肝脏中含量最为丰富。各类肝病患者因肝细胞损伤,血清 LAP 的活性均有不同程度的升高,因此,血清 LAP 活性的检测能从不同侧面反映各种肝病的发生和发展。

测定原理:

LAP 分解 L-亮氨酰对硝基苯胺生成对硝基苯胺,后者在 405nm 有最大吸收峰,通过测定吸光值升高速率来计算 LAP 活性。

组成:

产品名称	AC009-50T/48S	Storage
提取液:液体	50ml	4°C
试剂一:液体	40ml	4°C
试剂二: 粉剂	1 瓶	-20°C
说明书	1 份	

自备仪器和用品:

可见分光光度计、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、1ml 玻璃比色皿、研钵、冰和蒸馏水。

样本的前处理:

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 $(10^4\,\text{个})$: 提取液体积 (ml) 为 $1000\sim5000$: 1 的比例 (建议 2000 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 \mathbb{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: $5\sim10$ 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 $\mathbb C$ 离心 10min,取上清,置冰上待测。

2、血清(浆)样品:直接检测。

LAP 测定步骤:

最终解释权所有 © 伊势久 (江苏连云港) 生物科技有限责任公司, 保留一切权利







- 1、分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 405nm,蒸馏水调零。
- 2、将试剂二转移至试剂一中充分溶解(如较难溶解,可 50℃水浴加热约 30min 促进溶解);在 37℃(哺乳动物)或 25℃(其它物种)水浴 10min 以上;用不完的试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融。
- 3、在微量石英比色皿或 96 孔板中加入 250μ l 样本和 750μ l 试剂一,混匀后立即记录 405nm 处初始吸光值 A1 和 2min 后的吸光值 A2,计算 Δ A=A2-A1。

注意事项: 若 ΔA 大于 0.5,需将酶液用提取液稀释,计算公式中乘以相应稀释倍数。使 A2-A1 小于 0.5.可提高检测灵敏度。

LAP 活力单位的计算:

1、血清(浆) LAP 活力的计算:

单位的定义: 每 ml 血清(浆)每分钟生成 1 nmol 的对硝基苯胺定义为一个酶活力单位。

LAP $(nmol/min/ml) = [\triangle A \times V 反 总 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div V 样 \div T = 205.8 \times \triangle A$

- 2、组织、细菌或细胞中 LAP 活力的计算:
- (1) 按样本蛋白浓度计算:

单位的定义:每 mg 组织蛋白每分钟生成 1 nmol 对硝基苯胺定义为一个酶活力单位。

(2) 按样本鲜重计算:

单位的定义:每g组织每分钟生成1nmol对硝基苯胺定义为一个酶活力单位。

(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生成1 nmol 对硝基苯胺定义为一个酶活力单位。

LAP $(nmol/min/104 cell) = [\Delta A \times V 反总 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (2000 \times V 样 \div V 样总) \div T = 0.103 \times \Delta A$

V 反总: 反应体系总体积, 1×10-3 L; ε: 对硝基苯胺摩尔消光系数, 9.72×10³ L / mol /cm; d: 比色皿光径, 1cm; V 样: 加入样本体积, 0.25 ml; V 样总: 加入提取液体积, 1 ml; T: 反应时间, 2 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/ml; W: 样本质量, g; 2000: 细菌或细胞总数, 2000 万。



