

## 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

**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：

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-亮氨酸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。

### 自备用品：

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。

### 试剂的组成和配制：

提取液：液体 50mL×1 瓶，4℃ 保存；

试剂一：液体 40mL×1 瓶，4℃ 保存；

试剂二：粉剂×1 瓶，-20℃ 保存；

### 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 ( $10^4$  个)：提取液体积 (mL) 为 1000~5000: 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℃ 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℃ 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：

- 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 250 $\mu$ L 样本和 750 $\mu$ 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  $\Delta A=A2-A1$ 。

注意事项：若  $\Delta A$  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。

$$\text{LAP (nmol/min/mL)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div V_{\text{样}} \div T = 205.8 \times \Delta A$$

**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。

$$\text{LAP (nmol/min /mg prot)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T = 205.8 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

**(2) 按样本鲜重计算:**

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

$$\text{LAP (nmol/min /g 鲜重)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T = 205.8 \times \Delta A \div W$$

**(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生成 1 nmol 对硝基苯胺定义为一个酶活力单位。

$$\text{LAP (nmol/min /10}^4 \text{ cell)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (2000 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T = 0.103 \times \Delta A$$

V 反总：反应体系总体积， $1 \times 10^{-3}$  L； $\epsilon$ ：对硝基苯胺摩尔消光系数， $9.72 \times 10^3$  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。