

组织及血液碱性磷酸酶（AKP/ALP）活性检测试剂盒说明书

可见分光光度法

注意：本产品试剂有所变动，请注意并严格按照该说明书操作。

货号：BC2140

规格：50T/24S

产品组成：使用前请认真核对试剂体积与瓶内体积是否一致，有疑问请及时联系索莱宝工作人员。

试剂名称	规格	保存条件
提取液	液体 30 mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂一	液体 10 mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂二	液体 10 mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂三	液体 30 mL×1 瓶	2-8℃保存
标准品	液体 1 mL×1 支	2-8℃保存

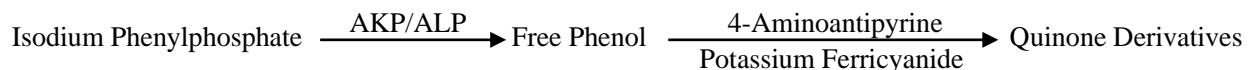
溶液的配制：

- 1、标准品：10 μmol/mL 酚标准液，临用前蒸馏水稀释至 2.5 μmol/mL 备用（可以吸取 25 μL 10 μmol/mL 酚标准液和 75 μL 蒸馏水混合备用），稀释后的标准液 2-8℃保存一周。

产品说明：

AKP/ALP（Alkaline Phosphatase）是一种含锌的糖蛋白酶，在碱性环境中可水解各种天然及人工合成的磷脂单酯化合物。AKP/ALP广泛分布于人体各脏器中，以肝脏为主。

在碱性环境中，AKP/ALP催化磷酸苯二钠生成游离酚；酚与4-氨基安替比林和铁氰化钾反应红色亚醌衍生物，在510nm有特征光吸收；通过测定510nm吸光度增加速率，来计算AKP活性。



注意：实验之前建议选择 2-3 个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

需自备的仪器和用品：

可见分光光度计、台式离心机、可调式移液器、1mL玻璃比色皿、研钵/匀浆器、冰和蒸馏水。

操作步骤：

一、样本处理（可适当调整待测样本量，具体比例可以参考文献）

- 1、称取约 0.1g 组织，加提取液 1mL 充分研磨，4℃，10000rpm 离心 10min，取上清液待测。
- 2、血液可直接用于测定，或者适当稀释后用于测定。

二、操作步骤

- 1、可见分光光度计预热30min以上，调节波长到510nm，蒸馏水调零。
- 2、操作表

试剂名称 (μL)	测定管	对照管	空白管	标准管
蒸馏水	-	-	20	-
标准品	-	-	-	20
上清液	20	-	-	-
试剂一	200	200	200	200
试剂二	200	200	200	200
混匀后置于37°C水浴中保温15min				
试剂三	600	600	600	600
上清液	-	20	-	-
混匀后于510nm测定吸光度，分别记为A测定管、A对照管、A空白管、A标准管。空白管和标准管只需测定1-2次				

三、AKP/ALP活性计算

1、按样本蛋白浓度计算

活性单位定义：37°C中每毫克蛋白每分钟催化产生1μmol酚为一个酶活力单位。

$$\text{AKP/ALP 酶活(U/mg prot)} = [\text{C标准品} \times (\text{A测定管} - \text{A对照管}) \div (\text{A标准管} - \text{A空白管}) \times \text{V样}] \div (\text{Cpr} \times \text{V样}) \div \text{T}$$

$$= 0.167 \times (\text{A测定管} - \text{A对照管}) \div (\text{A标准管} - \text{A空白管}) \div \text{Cpr}$$

2、按样本质量计算

活性单位定义：37°C中每克组织每分钟催化产生1μmol酚为一个酶活力单位。

$$\text{AKP/ALP 酶活(U/g 质量)} = [\text{C标准品} \times (\text{A测定管} - \text{A对照管}) \div (\text{A标准管} - \text{A空白管}) \times \text{V样}] \div (\text{W} \div \text{V提取} \times \text{V样}) \div \text{T}$$

$$= 0.167 \times (\text{A测定管} - \text{A对照管}) \div (\text{A标准管} - \text{A空白管}) \div \text{W}$$

3、按血液体积计算

活性单位定义：37°C中每毫升血液每分钟催化产生1μmol酚为一个酶活力单位。

$$\text{AKP/ALP 酶活(U/mL)} = [\text{C标准品} \times (\text{A测定管} - \text{A对照管}) \div (\text{A标准管} - \text{A空白管}) \times \text{V样}] \div \text{V样} \div \text{T}$$

$$= 0.167 \times (\text{A测定管} - \text{A对照管}) \div (\text{A标准管} - \text{A空白管})$$

C标准品：标准品浓度，2.5μmol/mL；V样：加入反应体系中上清液体积，0.02mL；T：反应时间，15min；V提取：加入提取液体积，1mL；W：样本质量，g；Cpr：样本蛋白浓度，mg/mL。

注意事项：

- 1、试剂一、试剂二和试剂三均需避光保存。
- 2、试剂三变蓝绿色后不能再使用。
- 3、加入试剂三后必须立即混匀，否则显色不完全。

实验实例：

- 1、取 0.1g 小鼠胰腺加入 1mL 提取液进行匀浆研磨，取上清后按照测定步骤操作，测得计算 A 测定管=0.324、A 对照管=0.037、A 空白管=0.022、A 标准管=0.677，按样本质量计算酶活：

$$\text{AKP/ALP 酶活 (U/g 质量)} = 0.167 \times (\text{A 测定管} - \text{A 对照管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管}) \div \text{W} = 0.732 \text{ U/g 质量。}$$

- 2、取兔血清后直接按照测定步骤操作，测得计算 A 测定管=0.190、A 对照管=0.015、A 空白管=0.022、A 标准管=0.677，按血液体积计算酶活：

$$\text{AKP/ALP 酶活 (U/mL)} = 0.167 \times (\text{A 测定管} - \text{A 对照管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管}) = 0.0446 \text{ U/mL。}$$

相关发表文献:

[1] Yang J, Zhang K, Que K, et al. Surface modification of titanium with hydroxyapatite layer induced by phase-transited lysozyme coating[J]. Materials Science and Engineering: C, 2018, 92: 206-215.

[2] Yu Jiang,Dantian Zhu,Wenfeng Liu,et al. Hedgehog pathway inhibition causes primary follicle atresia and decreases female germline stem cell proliferation capacity or stemness. Stem Cell Research & Therapy. July 2019;(IF4.627)

[3] Zhongshi Xu,Feng Dai,Ji Chen,et al. Experimental research into the potential therapeutic effect of GYY4137 on Ovariectomy-induced osteoporosis. Cellular & Molecular Biology Letters. October 2018;(IF3.367)

[4] Wanxiu Cao,Jing Li,Yaoxian Chin,et al. Transcriptomic analysis reveals effects of fucoxanthin on intestinal glucose transport. Journal of Functional Foods. October 2018;(IF3.197)

相关系列产品:

BC2020/BC2025 乙酰胆碱酯酶 (AChE) 活性检测试剂盒

BC2130/BC2135 组织及血液酸性磷酸酶 (ACP) 活性检测试剂盒

BC0840/BC0845 羧酸酯酶 (CarE) 活性检测试剂盒

