



肝酯酶活性检测试剂盒

HL Assay Kit

微量法

产品编号: AK488M

产品规格: 100T/48S

产品组成及保存条件:

编号	规格	储存条件
AK488-A	110mL×1 瓶	4℃保存;
AK488-B	1mL×1 瓶	4℃避光保存;
AK488-C	8mL×1 瓶	4℃保存;
AK488-D	1mL×1 瓶	4℃避光保存;

※ 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

简介:

意义: 肝酯酶 (Hepatic lipase, HL) 是脂肪分解酶, 在肝实质细胞中合成, 存在于肝脏窦周间隙内皮细胞表面和窦周间隙腔面的肝细胞微绒毛表面, 可促进脂蛋白中的胆固醇向类固醇激素转化, 血浆中的 HL 活性增高时, 血浆中小颗粒可导致 LDL 水平升高, 加速动脉粥样硬化的发生。

原理: 肝酯酶水解 α -乙酸萘酯产生 α -萘酚, 可与固蓝 B 盐形成紫红色偶氮化合物, 在 595nm 有特征吸收峰, 颜色深浅在一定范围内与肝酯酶活性成正相关。

自备用品:

可见分光光度计/酶标仪、微量石英比色皿/96 孔板、天平、冷冻离心机、研钵、水浴锅。

样品处理

1. 组织: 按照质量 (g): AK488-A 体积 (mL) 为 1: 5~10 的比例 (建议称取约 0.1g, 加入 1mL AK488-A) 加入 AK488-A, 冰浴匀浆后于 4℃, 10000g 离心 10min, 取上清待测。
2. 细胞: 按照细胞数量 (10^4 个): AK488-A 体积 (mL) 为 500~1000: 1 的比例 (建议 500 万细胞加入 1mL AK488-A) 加入 AK488-A, 冰浴超声波破碎细胞 (功率 300w, 超声 3 秒, 间隔 7 秒, 总时间 3min); 然后于 4℃, 10000g 离心 10min, 取上清待测。
3. 血清: 直接测定。

测定步骤:

1. 分光光度计或酶标仪预热 30 min, 调节波长到 595nm, 蒸馏水调零。
2. 样本测定 (在 EP 管中加入)

试剂名称	对照管 (ul)	测定管 (ul)
样品	20	20
AK488-A	90	80
AK488-B		10
混匀, 30℃水浴 10min		
AK488-C	80	80
AK488-D	10	10
充分混匀, 30℃静置 5min, 于微量石英比色皿/96 孔板, 测定 595nm 处吸光值, 记为 A 对照管和 A 测定管, $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$		

HL 酶活计算公式:

- a. 用微量石英比色皿测定的计算公式如下

标准曲线: $y = 0.1519x - 0.1241$, $R^2 = 0.9994$

1. 按照蛋白浓度计算:

酶活性定义: 每毫克蛋白每分钟水解 α -乙酸萘酯产生 $1\mu\text{mol}$ α -萘酚为一个酶活力单位。

HL 活性 ($\mu\text{mol}/\text{min}/\text{mg prot}$) = $(\Delta A + 0.1241) \div 0.1519 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T = 6.58 \times (\Delta A + 0.1241) \div C_{\text{pr}}$

2. 按照样本质量计算:

酶活性定义: 每克组织每分钟水解 α -乙酸萘酯产生 $1\mu\text{mol}$ α -萘酚为一个酶活力单位。

HL 活性 ($\mu\text{mol}/\text{min}/\text{g 鲜重}$) = $(\Delta A + 0.1241) \div 0.1519 \times V_{\text{反总}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T = 6.58 \times (\Delta A + 0.1241) \div W$

3. 按照细胞数量计算:

酶活性定义: 每 10^4 个细胞每分钟水解 α -乙酸萘酯产生 $1\mu\text{mol}$ α -萘酚为一个酶活力单位。

HL 活性 ($\mu\text{mol}/\text{min}/10^4 \text{ cell}$) = $(\Delta A + 0.1241) \div 0.1519 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times \text{细胞数量} \div V_{\text{样总}}) \div T$
 $= 6.58 \times (\Delta A + 0.1241) \div \text{细胞数量}$

4. 按照液体体积计算:

酶活性定义: 每毫升血清每分钟水解 α -乙酸萘酯产生 $1\mu\text{mol}$ α -萘酚为一个酶活力单位。

HL 活性 ($\mu\text{mol}/\text{min}/\text{mL}$) = $(\Delta A + 0.1241) \div 0.1519 \times V_{\text{反总}} \div V_{\text{样}} \div T = 6.58 \times (\Delta A + 0.1241)$

注: $V_{\text{反总}}$: 反应总体积, 0.2mL; $V_{\text{样}}$: 反应体系中加入样本体积, 0.02mL; W : 样本质量, g; $V_{\text{样总}}$: 加入提取液体积, 1mL; T : 反应时间, 10min。

b. 用 96 孔板测定的计算公式如下

标准曲线: $y = 0.076x - 0.1241$, $R^2 = 0.9994$

1. 按照蛋白浓度计算:

酶活性定义: 每毫克蛋白每分钟水解 α -乙酸萘酯产生 $1\mu\text{mol}$ α -萘酚为一个酶活力单位。

HL 活性 ($\mu\text{mol}/\text{min}/\text{mg prot}$) = $(\Delta A + 0.1241) \div 0.076 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T = 13.16 \times (\Delta A + 0.1241) \div C_{\text{pr}}$

2. 按照样本质量计算:

酶活性定义: 每克组织每分钟水解 α -乙酸萘酯产生 $1\mu\text{mol}$ α -萘酚为一个酶活力单位。

HL 活性 ($\mu\text{mol}/\text{min}/\text{g 鲜重}$) = $(\Delta A + 0.1241) \div 0.076 \times V_{\text{反总}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T = 13.16 \times (\Delta A + 0.1241) \div W$

3. 按照细胞数量计算

酶活性定义: 每 10^4 个细胞每分钟水解 α -乙酸萘酯产生 $1\mu\text{mol}$ α -萘酚为一个酶活力单位。

HL 活性 ($\mu\text{mol}/\text{min}/10^4 \text{ cell}$) = $(\Delta A + 0.1241) \div 0.076 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times \text{细胞数量} \div V_{\text{样总}}) \div T$
 $= 13.16 \times (\Delta A + 0.1241) \div \text{细胞数量}$

4. 按照液体体积计算

酶活性定义: 每毫升血清每分钟水解 α -乙酸萘酯产生 $1\mu\text{mol}$ α -萘酚为一个酶活力单位。

HL 活性 ($\mu\text{mol}/\text{min}/\text{mL}$) = $(\Delta A + 0.1241) \div 0.076 \times V_{\text{反总}} \div V_{\text{样}} \div T = 13.16 \times (\Delta A + 0.1241)$

注: $V_{\text{反总}}$: 反应总体积, 0.2mL; $V_{\text{样}}$: 反应体系中加入样本体积, 0.02mL; W : 样本质量, g; $V_{\text{样总}}$: 加入提取液体积, 1mL; T : 反应时间, 10min。

※ 蛋白定量检测建议使用本公司: [BCA Protein Assay Kit \(C05-02001\)](#)