

脂肪酶（Lipase, LPS）活性试剂盒说明书

分光光度法 50 管/48 样

注 意：正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

测定意义：

LPS 又称甘油酯水解酶，催化甘油三酯水解生成脂肪酸和甘油（或者甘油二酯和单酯）。LPS 广泛的存在于各种生物中。血清中 LPS 的异常增高常见于胰腺炎和胰腺癌。

测定原理：

LPS 催化油脂水解成脂肪酸，利用铜皂法测定脂肪酸生成速率，即可计算 LPS 活性。

自备仪器和用品：

研钵、台式离心机、震荡混匀器、可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿、可调式移液枪、甲苯 100mL、冰和蒸馏水。

试剂组成和配制：

试剂一：液体 90mL×1 瓶，4℃ 保存。

试剂二：液体 14mL×1 瓶，4℃ 保存。每次使用前用震荡混匀器剧烈震荡 20min。

试剂三：甲苯 100mL×1 瓶，4℃ 保存（自备）。

试剂四：液体 20mL×1 瓶，4℃ 保存。

标准品：液体 10μL×1 瓶，10 μmol/mL 的标准溶液，4℃ 保存。临用前加入 3.168 mL 甲苯，充分溶解。

粗酶液提取：

1. 组织：按照组织质量（g）：试剂一体积（mL）为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 试剂一）进行冰浴匀浆。12000g，4℃ 离心 10min，取上清置冰上待测。
2. 细菌、真菌：按照细胞数量（10⁴ 个）：试剂一体积（mL）为 500~1000：1 的比例（建议 500 万细胞加入 1mL 试剂一），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 12000g，4℃，离心 10min，取上清置于冰上待测。
3. 血清等液体：直接检测。

LPS 测定操作：

1. 分光光度计预热 30 min 以上，调节波长到 710 nm，蒸馏水调零。
2. 试剂一和试剂二置于 37℃ 水浴预热 30min 以上。
2. 在 5mL EP 管中依次加入下列试剂

试剂名称（μL）	空白管	测定管
蒸馏水	375	
样本		125
试剂一	750	750
试剂二		250

37℃ 振荡反应 10 min

试剂三	2000	2000
-----	------	------

37℃ 振荡反应 10 min 后，8000g，25℃，离心 10min，取上清液

试剂名称（μL）	空白管	测定管	标准管
上清液	1200	1200	

标准品			1200
试剂四	300	300	300

37°C振荡反应 5 min 后，静置 5min，取 800μL 上层液加入 1 mL 玻璃比色皿，于 710nm 处测定吸光值。

注意：空白管和标准管只需测定一次。

LPS 活性计算公式：

1. 组织、细菌或细胞 LPS 活性

(1) 按照蛋白浓度计算

活性单位定义：37°C中每毫克蛋白每分钟水解橄榄油生成 1μmol 脂肪酸为一个酶活单位。

$$\text{LPS } (\mu\text{mol}/\text{min}/\text{mg prot}) = [\text{C 标准品} \times (\text{A 测定管} - \text{A 空白管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管})] \times \text{V 反总} \div (\text{Cpr} \times \text{V 样}) \div \text{T}$$

$$= 16 \times [(\text{A 测定管} - \text{A 空白管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管})] \div \text{Cpr}$$

(2) 按照样本质量计算

活性单位定义：37°C中每克组织每分钟水解橄榄油生成 1μmol 脂肪酸为一个酶活单位。

$$\text{LPS } (\mu\text{mol}/\text{min}/\text{g 鲜重}) = [\text{C 标准品} \times (\text{A 测定管} - \text{A 空白管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管})] \times \text{V 反总} \div (\text{W} \times \text{V 样} \div \text{V 样总}) \div \text{T}$$

$$= 16 \times [(\text{A 测定管} - \text{A 空白管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管})] \div \text{W}$$

(3) 按照细菌或者细胞数量计算

活性单位定义：37°C中每 10⁴ 个细胞每分钟水解橄榄油生成 1μmol 脂肪酸为一个酶活单位。

$$\text{LPS } (\mu\text{mol}/\text{min}/10^4\text{cell}) = [\text{C 标准品} \times (\text{A 测定管} - \text{A 空白管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管})] \times \text{V 反总} \div (\text{细胞数量} \times \text{V 样} \div \text{V 样总}) \div \text{T}$$

$$= 16 \times [(\text{A 测定管} - \text{A 空白管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管})] \div \text{细胞数量}$$

2. 血清等液体 LPS 活性

活性单位定义：37°C中每毫升血清每分钟水解橄榄油生成 1μmol 脂肪酸为一个酶活单位。

$$\text{LPS } (\mu\text{mol}/\text{min}/\text{mL}) = [\text{C 标准品} \times (\text{A 测定管} - \text{A 空白管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管})] \times \text{V 反总} \div \text{V 样} \div \text{T}$$

$$= 16 \times [(\text{A 测定管} - \text{A 空白管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管})]$$

C 标准品：10 μmol/mL；V 反总：反应总体积，2mL；V 样：反应中加入样本体积，0.125mL；V 样总：加入提取液体积，1mL；Cpr：上清液蛋白质浓度，mg/mL，需要另外测定，建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒；W：样本质量，g；T：催化反应时间，10 min。