



组织及血液碱性磷酸酶（AKP/ALP）活性检测试剂盒说明书

微量法

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：BC2145

规格：100T/48S

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 60 mL×1 瓶	2-8°C保存
试剂一	液体 5 mL×1 瓶	2-8°C保存
试剂二	液体 5 mL×1 瓶	2-8°C保存
试剂三	液体 15 mL×1 瓶	2-8°C保存
标准品	液体 1 mL×1 支	2-8°C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 2.5μmol/mL 备用（可以吸取 25μL 10 μmol/mL 酚标准液和 75μL 蒸馏水混合备用），稀释后的标准液 2-8°C 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/酶标仪、台式离心机、可调式移液器、微量玻璃比色皿/96 孔板、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°C、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、分光光度计/酶标仪预热 30min 以上，调节波长到 510nm，分光光度计蒸馏水调零。
- 2、操作表：

试剂名称 (μL)	测定管	对照管	空白管	标准管
蒸馏水	-	-	4	-
标准品	-	-	-	4
上清液	4	-	-	-
试剂一	40	40	40	40
试剂二	40	40	40	40
混匀后置于37°C水浴中保温15min				
试剂三	120	120	120	120
上清液	-	4	-	-
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1 μmol 酚为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{AKP/ALP 酶活(U/mg prot)} &= [C_{\text{标准品}} \times (A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}) \div (A_{\text{标准管}} - A_{\text{空白管}}) \times V_{\text{样}}] \div (C_{\text{pr}} \times V_{\text{样}}) \div T \\ &= 0.167 \times (A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}) \div (A_{\text{标准管}} - A_{\text{空白管}}) \div C_{\text{pr}} \end{aligned}$$

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1 μmol 酚为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{AKP/ALP 酶活(U/g 质量)} &= [C_{\text{标准品}} \times (A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}) \div (A_{\text{标准管}} - A_{\text{空白管}}) \times V_{\text{样}}] \div (W \div V_{\text{提取}} \times V_{\text{样}}) \div T \\ &= 0.167 \times (A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}) \div (A_{\text{标准管}} - A_{\text{空白管}}) \div W \end{aligned}$$

3、按液体体积计算

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

$$\begin{aligned} \text{AKP/ALP 酶活(U/mL)} &= [C_{\text{标准品}} \times (A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}) \div (A_{\text{标准管}} - A_{\text{空白管}}) \times V_{\text{样}}] \div V_{\text{样}} \div T \\ &= 0.167 \times (A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}) \div (A_{\text{标准管}} - A_{\text{空白管}}) \end{aligned}$$

C标准品：标准品浓度，2.5 $\mu\text{mol}/\text{mL}$ ；V样：加入反应体系中上清液体积，0.004mL；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=0.169、A对照管=0.047、A空白管=0.049、A标准管=0.449，按样本质量计算酶活：

$$\text{AKP/ALP 酶活 (U/g 质量)} = 0.167 \times (A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}) \div (A_{\text{标准管}} - A_{\text{空白管}}) \div W = 0.167 \times (0.169 - 0.047) \div (0.449 - 0.049) \div 0.1 = 0.509 \text{ U/g 质量}.$$

2、取兔血清后按照测定步骤操作，测得计算A测定管=0.147、A对照管=0.047、A空白管=0.049、A标准管=0.449，按液体体积计算酶活：

AKP/ALP 酶活(U/mL)=0.167×(A 测定管-A 对照管)÷(A 标准管-A 空白管)=0.167×(0.147-0.047)÷(0.449-0.049)=0.0418 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 fucosanthin 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

