胃蛋白酶(Pepsin)试剂盒说明书

分光光度法 50 管/24 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:

胃蛋白酶由胃粘膜主细胞分泌,分解食物中蛋白质成小肽段。一般用于神经性低酸症的鉴别, 慢性胃炎、慢性胃扩张、慢性十二指肠炎等症状时也会引起胃蛋白酶分泌的减少。

测定原理:

胃蛋白酶可催化血红蛋白水解,水解产物与福林试剂反应后显蓝色;一定范围内,其颜色的 深浅与胃蛋白酶活性呈正比。

自备仪器和用品:

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。

试剂组成和配制:

试剂一:液体 50mL×1 瓶,4℃保存。

试剂二:液体 40mL×1 瓶,4℃保存。

试剂三: 粉剂×1 瓶,4℃避光保存。临用前加入 25 mL 试剂二充分溶解。

试剂四: 粉剂×1 瓶, 4℃保存。临用前加入 25 mL 蒸馏水充分溶解。

试剂五: 粉剂×1 瓶, 4℃保存。临用前加入 30 mL 蒸馏水充分溶解。

试剂六:液体 5mL×1 瓶,4℃保存。

标准品: 液体 1.26mL×1 支, 0.5 μ mol/mL 酪氨酸标准溶液浓度 4℃保存。

粗酶液提取:

组织样品:按照组织质量(g): 试剂一体积(mL)为 1: $5\sim10$ 的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 试剂一)冰浴匀浆,8000g,4 $^{\circ}$ 离心 10min,取上清,即粗酶液。

测定步骤:

- 1.分光光度计预热 30min,调节波长到 580 nm,蒸馏水调零。
- 2. 试剂三和试剂四置于 37℃水浴预热 30min。
- 3. **标准管:** 取玻璃比色皿,加入 **100\muL 标准品**,200 μ L 试剂二,600 μ L 试剂五,100 μ L 试剂六,混匀后室温静置 20 \min ,于 580 nm 测光吸收,记为 A 标准管。
- 4. **空白管**: 取玻璃比色皿,加入 **100\muL 蒸馏水**,200 μ L 试剂二,600 μ L 试剂五,100 μ L 试剂六,混匀后室温静置 20 \min ,于 580 nm 测光吸收,记为 A 空白管。
- 5. **对照管**: 取 EP 管,加入 500 μL 蒸馏水,置于 37℃水浴保温 10min;加入 500μL 试剂四,盖紧后摇匀 1min;加入 **100μL 粗酶液**,混匀后 8000g 4℃离心 10 分钟取上清;在玻璃比色皿中加入上清液 100μL,再加入 200μL 试剂二,600μL 试剂五,100μL 试剂六,混匀后室温静置 20min,于 580 nm 测光吸收,记为 A 对照管。
- 6. **测定管**: 取 EP 管,加入 **100**μL 粗酶液,500 μL 试剂三,置于 37℃水浴保温 10min;加入 500μL 试剂四,盖紧后摇匀 1min;8000g 4℃离心 10 分钟取上清;在玻璃比色皿中加入上清液 100μL,再加入 200μL 试剂二,600μL 试剂五,100μL 试剂六,混匀后室温静置 20min,于 580 nm 测光吸收,记为 A 测定管。

注意: 空白管和标准管只需要测定一次。

计算公式:

(1) 按照蛋白浓度计算

活性单位定义: 37℃每毫克蛋白每分钟催化血红蛋白水解生成 1nmol 酪氨酸为 1 个酶活单

苏州科铭生物技术有限公司 www.cominbio.com

位.。

胃蛋白酶活性(nmol/min/mg prot)=C 标准品×(A 测定管-A 对照管)÷(A 标准管-A 空白管)×V1×稀释倍数÷(Cpr×V1)÷T=550×(A 测定管-A 对照管)÷(A 标准管-A 空白管)÷Cpr

(2) 按照样本质量计算

活性单位定义: 37℃每克组织每分钟催化血红蛋白水解生成 1nmol 酪氨酸为 1 个酶活单位。胃蛋白酶活性(1nmol/min/g 鲜重)=1C 标准品×(1A 测定管1A 对照管)÷(1A 标准管1A 空白管)×1V1×稀释倍数÷(1W×1V1·V2)÷1=550×(1A 测定管1A 对照管)÷(1A 标准管1A 空白管)÷1W

C 标准品:标准品浓度,0.5 μ mol/mL 酪氨酸;稀释倍数: $(100+500+500) \div 100=11$; Cpr:粗酶液蛋白质浓度(mg/mL),需要另外测定;W:组织质量(g);V1:加入反应体系中上清液体积(mL),100μL=0.1 mL;V2:粗酶液总体积(mL),1mL; T:催化反应时间(min),10min。

注意事项

试剂三、试剂四、试剂五临用前配制,配制好用不完的试剂4℃可保存一周。