

技术报告



临床与科研领域

凝血和贫血



心肌标志物



髓过氧化物酶 (MPO)



可左 过氧化物酶 (MPO)是—种 由活化的多形核

白细胞(中性粒细胞)大量表达并分泌的过氧化物酶。MPO通过催化氯离子氧化形成强效抗菌剂次氯酸,在中性粒细胞的灭菌作用中扮演重要角色。另一方面,经证实MPO会对低密度脂蛋白(LDL)

进行氧化修饰,使其转变为高吸收形式,这种形式的 LDL 的形成被认为是促进动脉粥样硬化形成的关键事件 (1)。因此,MPO 被认为是参与心血管疾病发生和发展的因子。MPO 具有强效的促炎症作用,并且可能直接参与组织损伤。此外,还有研究显示,MPO 与肺癌 (2),阿尔茨海默病 (3) 和多发性硬化 (4) 的发病机制有关。

天然 MPO 是一种共价偶联的四聚体蛋白,含有两条糖基化重链(分子量 59-64KDa)和两条非糖基化的轻链(分子量 14kDa),MPO 分子的总分子量约为 150kDa,理论等电点为 9.2(5)。

MPO可作为一种诊断标志物

MPO 是一种可以作为心肌标志物的炎症指标。经证实,患者血液 MPO 水平的升高可作为动脉粥样硬化(6)和冠状动脉疾病(7)的风险指标。MPO 预示着心肌梗死的早期风险,以及胸痛患者随后 30 天和 6 个月内其他主要心脏并发症的风险(8,9)。MPO 作为标志物的价值在于它可以独立预测预后,而不依赖于其他已知的生化风险因子,包括肌钙蛋白、肌酸激酶 MB 同工酶(CK-MB)、C-反应蛋白(CRP)和血脂。此外,不同于肌钙蛋白 I 或 T、CK-MB和 CRP,MPO 能在没有心肌坏死的情况下鉴别患者心脏病恶化危险性(8)。所有的这些因素使患者的 MPO 检测成为鉴别胸痛患者预后的不可缺少的一步。

临床用途

- ✓ 急性冠状动脉综合征
- ✓ 冠状动脉疾病
- ✓ 心血管疾病危险分层
- ✓ 长期主要不良心脏事件预测

一些自身免疫性疾病会产生抗 MPO 自身抗体。MPO 是抗嗜中性粒细胞细胞质抗体(ANCA)的主要目标,而ANCA 是某些系统性血管炎症的血清标记物,例如结节性多动脉炎、微观多动脉炎和肺嗜酸性肉芽肿(Churg-Strauss症候群)(10)。有报道发现低到中等水平的抗 MPO 自身抗体也存在于风湿性关节炎患者血液中。

用于免疫分析系统开发的试剂

HyTest 提供若干株可用于开发人 MPO 定量检测免疫分析系统的单克隆抗体。

抗MPO单克隆抗体

我们精选出 7 株可以用于检测临床样本中人 MPO 的单克隆 抗体。所有精选的单抗均可以灵敏特异地检测 MPO,并且 具有很好的反应动力曲线。我们用纯化 MPO 抗原对这些单 抗在夹心免疫系统、直接 ELISA 和蛋白免疫印迹平台中进 行了测试。

夹心定量MPO免疫检测

如果所使用的单抗对于自身抗体敏感,那么临床样本中自身 抗体的存在会严重影响 MPO 的检测结果。我们用几对灵敏 度最高的单抗组合对含有很高滴度的 MPO 自身抗体的血液 样本进行了测试,根据测试结果我们推荐了一些对于自身抗 体不敏感的单抗组合(如表 1 所示)。两组推荐的单抗配对 的校准曲线如图 1 所示。



以下数据基于HyTest内部的时间分辨荧光免疫分析平台。

捕获	检测
16E3	18B7
18B7	16E3
18B7	4B3
19G8	16E3
17G2	18B7

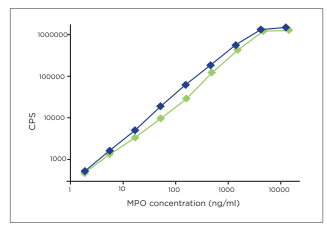


图1. 使用配对 16E3-18B7 (◆) 和18B7-16E3 (◆)。纯化的人MPO作为测试抗原。

订购信息

单克隆抗体

产品名称	货号	克隆号	亚型	备注
MPO,髓过氧化物酶	4M43	4A4	IgG2b	EIA, WB
		18B7	IgG1	EIA, WB
		4B3	IgG1	EIA
		16E3	IgG1	EIA
		17G2	IgG2b	EIA
		19G8	IgG1	EIA

参考文献

- Klebanoff SJ (2005) Myeloperoxidase: friend and foe. J Leukos Biol 77, 598-625.
- Chevrier I, et al. (2003) Myeloperoxidase: new polymorphisms and relation with lung cancer risk. Pharmacogenetics. 13(12), 729-739.
- **3. Reynolds WF, et al.** (2000) MPO and APOEepsilon4 polymorphisms interact to increase risk for AD in Finnish males. Neurology 55(9), 1284-1290.
- Nagra RM, et al. (1997) Immunohistochemical and genetic evidence of myeloperoxidase involvement in multiple sclerosis. J Neuroimmunol 78(1-2), 97-107.
- 5. Nauseef WM, et al. (1988) Biosynthesis and processing of myeloperoxidase a marker for myeloid cell differentiation. Eur J Haematol 40(2), 97-110.
- Nambi V (2005) The use of myeloperoxidase as a risk marker for atherosclerosis. Curr Atheroscler Rep 7(2), 127-131.

- Zhang R, et al. (2001) Association between myeloperoxidase levels and risk of coronary artery disease. JAMA 286(17), 2136-2142.
- 8. Brennan ML, et al. (2003) Prognostic value of myeloperoxidase in patients with chest pain. New Eng J Med. 349(17), 1595-1604.
- 9. Baldus S, et al. (2003) Myeloperoxidase serum level predicts risk in patients with acute coronary syndromes. Circulation 10, 1440-1445.
- 10. Choi HK, et al. (2001) Diagnostic performance of antineutrophil cytoplasmic antibody tests for idiopathic vasculitides: meta-analysis with a focus on antimyeloperoxidase antibodies. J Rheumatol 28(7), 1584-1590.
- **11. Pacheco-Yépez J, et al.** (2011) Myeloperoxidase binds to and kills Entamoeba histolytica trophozoites. Parasite Immunol. 33(5), 255-264.



电话: 021-6837 0018 E-mail: hytestchina@hytest.fi

www.hytest.cn