

乳酸含量（LA）检测试剂盒（微量法）

产品货号：BA1259

产品规格：100管/48样

产品简介：

乳酸是生物体代谢过程中重要的中间产物，与糖代谢、脂类代谢、蛋白质代谢及细胞内能量代谢密切相关，乳酸含量是评估糖元代谢的和有氧代谢的重要指标。乳酸在乳酸脱氢酶的作用下生成丙酮酸，同时使NAD⁺还原生成NADH和H⁺，H⁺传递给PMS生成的PMSH₂还原MTT生成紫色物质，在570nm处有特征吸收峰。

技术指标：

最低检出限：0.0771μmol/mL

线性范围：0.078-5μmol/mL

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。

产品组成：

试剂名称	规格	保存条件
提取液一	液体50mL×1瓶	4°C
提取液二	液体8mL×1瓶	4°C
试剂一	液体6mL×1瓶	4°C
试剂二	液体34μL×1支	4°C
试剂三	粉剂×1瓶	-20°C
试剂四	粉剂×1瓶	4°C
试剂五	粉剂×1瓶	-20°C
试剂六	液体2mL×1瓶	4°C
标准品	粉剂×1支	4°C

溶液的配制：

- 试剂二：液体置于试剂瓶内EP管中。临用前按试剂二（V）：蒸馏水（V）=10μL：450μL的比例配制试剂二溶液，现用现配；
- 试剂三：临用前加入4mL蒸馏水充分溶解，可分装后-20°C保存，避免反复冻融，-20°C保存一周；
- 试剂四：临用前加4mL蒸馏水充分溶解，4°C保存一周；
- 试剂五：临用前每瓶加入3mL蒸馏水混匀，可分装后-20°C保存，避免反复冻融，-20°C保存一周；
- 标准品：临用前加入1.04mL蒸馏水配成100μmol/mL的标准溶液；
- 显色液的配制：临用前根据用量按照试剂三（V）：试剂四（V）=1：1的比例充分混匀，现配现用。

需自备的仪器和用品：

天平、研钵/匀浆器、离心机、可见分光光度计/酶标仪、微量玻璃比色皿/96孔板、恒温水浴锅、乙醇和蒸馏水。

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）



郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址：郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话：400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q: 807961520 731791866

邮箱：zzlybio@126.com

扫一扫 加微信

1. 组织：按照质量(g)：提取液一体积(mL)为1: 5~10的比例（建议称取约0.1g，加入1mL提取液一）加入提取液一，冰浴匀浆后于4℃，12000g离心10min，取0.8mL上清液，再加入0.15mL提取液二，4℃ 12000g离心10min后取上清待测。
2. 细胞：按照细胞数量(10⁴个)：提取液一体积(mL)为500~1000: 1的比例（建议500万细胞加入1mL提取液一），冰浴超声波破碎细胞（功率300w，超声3秒，间隔7秒，总时间3min）；于4℃，12000g离心10min，取0.8mL上清液，再加入0.15mL提取液二，4℃ 12000g离心10min后取上清待测。
3. 血清(浆)：取100μL血清(浆)加入1mL提取液一，4℃ 12000g离心10min，取0.8mL上清液，再加入0.15mL提取液二，12000g离心10min后取上清待测。

二、测定步骤

1. 分光光度计/酶标仪预热30min以上，波长调至570nm，分光光度计用乙醇调零。
2. 标准液的稀释：将100μmol/mL的标准溶液用蒸馏水稀释为2.5、1.25、0.625、0.3125、0.15625、0.078μmol/mL的标准溶液待测。
3. 加样表：

	测定管	对照管	标准管	空白管
样本(μL)	10	10	-	-
标准品(μL)	-	-	10	-
蒸馏水(μL)	-	10	-	10
试剂一(μL)	40	40	40	40
试剂二(μL)	10	-	10	10
试剂五(μL)	20	20	20	20
在EP管中充分混匀，于37℃水浴准确反应20min。				
试剂六(μL)	6	6	6	6
显色液(μL)	60	60	60	60
37℃避光反应20min后于25℃，10000rpm离心10min，去上清，留沉淀。				
乙醇(μL)	200	200	200	200
充分溶解沉淀后，于570nm处测定吸光值，分别记为A测定管，A对照管，A标准管，A空白管，计算ΔA=测定-A测定管-A对照管；ΔA标准=A标准管-A空白管。				

三、乳酸含量的计算

标准曲线的绘制

1. 以各标准溶液浓度为x轴，以其对应的吸光值(ΔA 标准)为y轴，绘制标准曲线，得到标准方程y=kx+b，将ΔA 测定带入公式中得到x(μmol/mL)。
2. 乳酸含量计算

(1) 按照样本蛋白浓度计算

$$\text{LA 含量} (\mu\text{mol}/\text{mg prot}) = x \times V_{\text{样本}} \div (V_{\text{样本}} \times C_{\text{pr}}) = x \div C_{\text{pr}}$$

(2) 按照样本质量计算

$$\text{LA 含量} (\mu\text{mol}/\text{g 质量}) = x \times (V_{\text{上清}} + V_{\text{提取液二}}) \div (W \times V_{\text{上清}} \div V_{\text{提取液一}}) = 1.1875 \times x \div W$$

(3) 按照细胞数量计算

$$\text{LA 含量} (\mu\text{mol}/10^6 \text{ cell}) = x \times (V_{\text{上清}} + V_{\text{提取液二}}) \div (5 \times V_{\text{上清}} \div V_{\text{提取液一}}) = 0.2375 \times x$$

(4) 按照液体体积计算

$$\text{LA 含量} (\mu\text{mol}/\text{mL}) = x \times (V_{\text{上清}} + V_{\text{提取液二}}) \div [V_{\text{液体}} \times V_{\text{上清}} \div (V_{\text{提取液一}} + V_{\text{液体}})] = 13.0625 \times x$$

V_{样本}: 加入的样本体积, 0.01mL; W: 样本质量, g; C_{pr}: 样本蛋白质浓度, mg/mL, 蛋白浓度需自行测定; V_{上清}: 提取时上清液体积, 0.8mL; V_{提取液二}: 加入提取液二的体积, 0.15mL; V_{提取液一}: 加入的提取液体积, 1mL; 5: 细胞数量, 5×10⁶个; V_{液体}: 液体样本体积, 0.1mL。



郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址: 郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话: 400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q: 807961520 731791866

邮箱: zzlybio@126.com

扫一扫 加微信

注意事项:

如果测定吸光值超过线性范围吸光值，可以增加样本量或者稀释样本后再进行测定。

实验实例:

1. 取 0.1g 兔心加入 1mL 提取液一进行匀浆研磨离心，取 0.8mL 上清后加 0.15mL 提取液二，离心取上清后稀释 5 倍，之后按照测定步骤操作，使用 96 孔板测得计算 ΔA 测定管=A 测定-A 对照=0.591-0.069=0.522，根据标准曲线 $y=0.412x-0.0214$, $x=1.319$, 按样本质量计算含量得：
 $LA \text{ 含量 } (\mu\text{mol/g 质量}) = 1.1875 \times x \div W \times \text{稀释倍数} = 1.1875 \times 1.319 \div 0.1 \times 5 = 78.32 \mu\text{mol/g 质量}.$
2. 取 100 μL 小鼠血清加入 1mL 提取液一，取 0.8mL 上清后加 0.15mL 提取液二，离心取上清，之后按照测定步骤操作，使用 96 孔板测得计算 ΔA 测定管=A 测定-A 对照=0.572-0.211=0.361，根据标准曲线 $y=0.412x-0.0214$, $x=0.928$, 按照液体体积计算含量得：
 $LA \text{ 含量 } (\mu\text{mol/mL}) = 13.0625 \times x = 13.0625 \times 0.928 = 12.122 \mu\text{mol/mL}.$



郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话: 400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q: 807961520 731791866

邮箱: zzlybio@126.com

扫一扫 加微信