

L-LDH活性检测试剂盒(可见分光光度法)

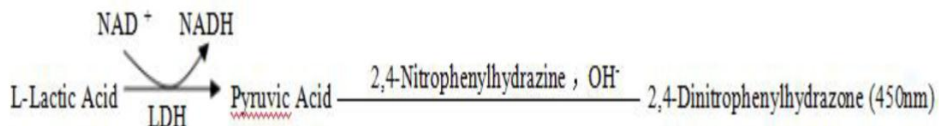
产品货号：BA3178

产品规格：50T/24S

产品简介：

L-LDH (EC 1.1.1.27) 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中，是糖酵解途径的末端酶，催化丙酮酸与 L-乳酸之间的可逆反应，伴随着NAD⁺/NADH之间互变。

L-LDH催化NAD⁺氧化L-乳酸生成丙酮酸，丙酮酸进一步与2,4-二硝基苯肼作用生成丙酮酸二硝基苯腙，在碱性溶液中显棕红色，颜色深浅与丙酮酸浓度成正比。



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。

试剂盒组分与配制：

试剂名称	规格	保存要求
提取液	液体30mL×1瓶	2-8°C
试剂一	液体25mL×1瓶	2-8°C
试剂二	粉剂×1支	-20°C
试剂三	液体25mL×1瓶	2-8°C
试剂四	液体60mL×1瓶	2-8°C
标准品	液体1mL×1支	2-8°C

溶液的配制：

1. 试剂二：临用时加入1.3mL蒸馏水充分溶解备用，配好后可分装成小管-20°C保存，可保存2周，禁止反复冻融；
2. 标准品：20μmol/mL丙酮酸钠溶液。

所需仪器和用品：

可见分光光度计，恒温水浴锅，台式离心机，可调式移液器，1mL玻璃比色皿，研钵/匀浆器/细胞，超声破碎仪，冰和蒸馏水。

操作步骤：

一、样本处理

1. 细菌或培养细胞：先收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清，按照细菌或细胞数量（10⁴个）：提取液体积(mL)为500~1000：1的比例（建议500万细菌或细胞加入1mL提取液），超声波破碎细菌或细胞（冰浴，功率200W，超声3s，间隔10s，重复30次）；8000g 4°C离心10min，取上清，置冰上待测。
2. 组织：按照组织质量(g)：提取液体积(mL)为1：5~10的比例（建议称取约0.1g组织，加入1mL提取液），进行冰浴匀浆。8000g 4°C离心10min，取上清，置冰上待测。
3. 血清(浆)样本：直接检测。若有浑浊离心后取上清测定即可。



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

二、测定步骤

1. 分光光度计预热30min以上，调节波长至450nm，分光光度计蒸馏水调零。
2. 标准品的配制：将20μmol/mL标准品用蒸馏水稀释至2、1、0.5、0.25、0.125、0μmol/mL，用2、1、0.5、0.25、0.125、0μmol/mL标准品做标准曲线。
3. 标准品稀释可参考下表

序号	稀释前浓度(μmol/mL)	标准溶液体积(μL)	蒸馏水体积(μL)	稀释后浓度(μmol/mL)
1	20	50	450	2
2	2	200	200	1
3	1	200	200	0.5
4	0.5	200	200	0.25
5	0.25	200	200	0.125
6	-	-	200	0

备注：下述实验中每个标准管需50μL标准品（注意不要在此步骤直接检测标准品吸光度）。

4. 样本测定（在1.5mLEP管中加入下列试剂）：

试剂名称 (μL)	测定管	对照管	标准管
样本	50	50	-
标准品	-	-	50
试剂一	250	250	250
试剂二	50	-	-
蒸馏水	-	50	50
充分混匀， 37°C准确水浴15min			
试剂三	250	250	250
充分混匀， 37°C水浴15min			
试剂四	750	750	750
充分混匀，常温静置3min，450nm下测定吸光度，记为A测定管，A对照管，A标准管。计算△A=A测定管-A对照管。每个测定管需要设一个对照管，标准曲线只需做1-2次。			

三、L-LDH活力单位计算

1. 根据标准管的浓度 (x, μmol/mL) 和吸光度ΔA标准 (y, 减去浓度为0的标准管吸光度)，建立标准曲线。根据标准曲线，将ΔA (y, ΔA) 带入公式计算样本浓度 (x, μmol/mL)。
2. 血清(浆)L-LDH活力的计算

单位的定义：每mL血清(浆)每分钟催化产生1nmol丙酮酸定义为一个酶活性单位。

$$\text{L-LDH活性(U/mL)} = x \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样}} \div T \times 10^3 = 66.7 \times x$$

3. 细胞、细菌和组织中L-LDH活力的计算

(1) 按样本蛋白浓度计算：

单位的定义：每mg组织蛋白每分钟催化产生1nmol丙酮酸定义为一个酶活性单位。

$$\text{L-LDH活性(U/mg prot)} = x \times V_{\text{样}} \div (C_{\text{pr}} \times V_{\text{样}}) \div T \times 10^3 = 66.7 \times x \div C_{\text{pr}}$$

(2) 按样本质量计算：

单位的定义：每g组织每分钟催化产生1nmol丙酮酸定义为一个酶活性单位。

$$\text{L-LDH活性(U/g 质量)} = x \times V_{\text{样}} \div (W \div V_{\text{总}} \times V_{\text{样}}) \div T \times 10^3 = 66.67 \times x \div W$$

(3) 按细菌或细胞计算：

单位的定义：每1万个细菌或细胞每分钟催化产生1nmol丙酮酸定义为一个酶活性单位。

$$\text{L-LDH活性(U/10}^4\text{cell)} = x \times V_{\text{样}} \div (N \div V_{\text{总}} \times V_{\text{样}}) \div T \times 10^3 = 66.7 \times x \div N$$

V样：反应体系中加入的样本体积，50μL=0.05mL；V样总：加入的提取液体积，1mL；T：反应时间，15min；

Cpr：蛋白质浓度，mg/mL；W：样本质量，g；N：细胞或细菌总数，以万计；10³：单位换算系数，1μmol/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

10³nmol/mL。

注意事项：

- ΔA大于1.3或者小于0.01时，建议将样本用蒸馏水稀释或者增大样本量进行实验，注意同步修改计算公式。

实验实例：

- 称取0.103g景天叶片，加入1mL提取液，进行冰浴匀浆，8000g，4°C离心10min，取上清置冰上待测。之后按照测定步骤操作，用1mL玻璃比色皿测得计算 $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}} = 0.206 - 0.134 = 0.072$ ，带入标曲 $y = 0.6238x + 0.0227$, $R^2 = 0.9983$ ，得 $x = 0.079 \mu\text{mol/mL}$ ，计算乳酸脱氢酶活性：
 $L-LDH (\text{U/g 质量}) = 66.67 \times x \div W = 51.14 \text{ U/g}$
- 称取0.109g兔肝，加入1mL提取液，进行冰浴匀浆，8000g，4°C离心10min，取上清用蒸馏水稀释80倍后置冰上待测。之后按照测定步骤操作，用1mL玻璃比色皿测得计算 $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}} = 0.936 - 0.095 = 0.841$ ，带入标曲 $y = 0.6238x + 0.0227$, $R^2 = 0.9983$ ，得 $x = 1.312 \mu\text{mol/mL}$ ，计算乳酸脱氢酶活性得：
 $L-LDH (\text{U/g 质量}) = 66.67 \times x \div W \times \text{稀释倍数} = 64198.93 \text{ U/g}$
- 取50μL马血清之后按照测定步骤操作，用1mL玻璃比色皿测得计算 $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}} = 0.529 - 0.155 = 0.374$ ，带入标曲 $y = 0.6238x + 0.0227$, $R^2 = 0.9983$ ，得 $x = 0.563 \mu\text{mol/mL}$ ，计算乳酸脱氢酶活性得：
 $L-LDH (\text{U/mL}) = 66.67 \times x = 37.535 \text{ U/mL}$



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