

## 乳酸含量 (lactic acid, LA) 试剂盒说明书

微量法 100T/48S

**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：

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。

### 测定原理：

乳酸在乳酸脱氢酶的作用下生成丙酮酸，同时使 NAD<sup>+</sup>还原生成 NADH 和 H<sup>+</sup>，H<sup>+</sup>传递给 PMS

生成的 PMSH2 还原 INT 生成红色物质，在 530nm 处有特征吸收峰。

### 自备实验用品及仪器：

天平、研钵、离心机、可见分光光度计/酶标仪、微量石英比色皿/96 孔板、恒温水浴锅。

### 试剂组成和配制：

提取液：液体 110mL×1 瓶，4℃保存。

试剂一：液体 2mL×1 瓶，4℃保存。

试剂二：液体 5mL×1 瓶，4℃保存。

试剂三：粉剂×1 支，-20℃避光保存。临用前加入 0.6mL 蒸馏水充分溶解。

试剂四：粉剂×1 瓶，4℃避光保存。临用前加 6mL 蒸馏水充分溶解。

试剂五：粉剂×1 支，4℃避光保存。标准品：液体 1mL×1 支，4℃保存。

显色液：临用前根据用量按照提取液 (V): 试剂三 (V): 试剂四 (V): 试剂五 (m) =1 (mL): 0.3 (mL): 3 (mL): 15 (mg) 的比例充分混匀。（注意：现配现用，用多少配多少，在棕色瓶中配制，试剂盒中带有 4 个棕色空瓶）

**样本处理:**

1. 组织: 按照质量 (g): 提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例 (建议称取约 0.1g, 加入 1mL 提取液) 加入提取液, 冰浴匀浆后于 4°C, 12000g 离心 10min, 取上清测定。
2. 细胞: 按照细胞数量 (10<sup>4</sup> 个): 提取液体积 (mL) 为 500~1000: 1 的比例 (建议 500 万细胞加入 1mL 提取液), 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°C, 12000g 离心 10min, 取上清测定。
3. 血清: 直接测定。

**测定操作:**

	样品对照管	样品测定管	标准对照管	标准测定管
样品 ( $\mu\text{L}$ )	10	10		
标准品 ( $\mu\text{L}$ )			10	10
$\text{H}_2\text{O}$ ( $\mu\text{L}$ )	60	90	60	90
试剂一 ( $\mu\text{L}$ )	30		30	
试剂二 ( $\mu\text{L}$ )	40	40	40	40
显色液 ( $\mu\text{L}$ )	60	60	60	60

**注 意:** 标准对照管和标准测定管只需测定一次, 每个样品测定管设一个样品对照管。

**计算公式:**

1.按照蛋白含量计算

$$\begin{aligned} \text{LA 含量 } (\mu\text{mol}/\text{mg prot}) &= \Delta A_{\text{样}} \div \Delta A_{\text{标}} \times C_{\text{标}} \div C_{\text{pr}} \\ &= 2 \times \Delta A_{\text{样}} \div \Delta A_{\text{标}} \div C_{\text{pr}} \end{aligned}$$

2.按照样本质量计算

$$\begin{aligned} \text{LA 含量 } (\mu\text{mol/g 鲜重}) &= \Delta A_{\text{样}} \div \Delta A_{\text{标}} \times C_{\text{标}} \div W \\ &= 2 \times \Delta A_{\text{样}} \div \Delta A_{\text{标}} \div W \end{aligned}$$

3.按照细胞数量计算

$$\begin{aligned} \text{LA 含量 } (\mu\text{mol}/10^4 \text{ cell}) &= \Delta A_{\text{样}} \div \Delta A_{\text{标}} \times C_{\text{标}} \div \text{细胞数量} \\ &= 2 \times \Delta A_{\text{样}} \div \Delta A_{\text{标}} \div \text{细胞数量} \end{aligned}$$

4.按照液体体积计算

$$\begin{aligned} \text{LA 含量 } (\mu\text{mol/mL}) &= \Delta A_{\text{样}} \div \Delta A_{\text{标}} \times C_{\text{标}} \\ &= 2 \times \Delta A_{\text{样}} \div \Delta A_{\text{标}} \end{aligned}$$

C<sub>标</sub>: 标准品浓度, 2mmol/L; W: 样本质量, g/mL; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL

**注意事项:**

- 1.若吸光值超过 2, 请进行适当的稀释后再进行测定, 并在计算公式中乘以稀释倍数。
- 2.最低检出限为 1.8 μ mol/L。