

D-乳酸含量(D-lactic acid, D-LA) 试剂盒说明书

(货号: G0827F 分光法 48 样)

一、产品简介:

本试剂盒提供一种快速、灵敏的检测方法: D-乳酸在 D-乳酸脱氢酶的作用下生成丙酮 酸, 并使 NAD+还原生成 NADH; 为了使该反应顺利进行另添加酶进一步分解丙酮酸; 生成 NADH 与特异显色剂反应产生在 450nm 处有最大吸收峰的有色物质,通过检测该 物质在 450nm 的增加量,进而计算出 D-乳酸含量。

二、试剂盒组成和配制:

	4112mr-m341Hod.3.				
试剂名称	规格	保存要求	备注		
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃保存			
试剂一	粉体 mg×1 支	4℃保存	用前甩几下或离心使试剂落入底部,		
			再加 2.1mL 试剂三溶解备用。		
试剂二	液体 1.1mL×1 支	4℃保存			
试剂三	液体 30mL×1 瓶	4℃保存			
试剂四	液体 1mL×1 支	4℃保存			
试剂五	液体μL×2 支	-20℃保存	用前甩几下或离心使试剂落入底部,		
			每支分别加 0.55mL 蒸馏水溶解备用。		
标准品	液体μL×1 支	4℃保存	若重新做标曲,则用到该试剂。		

三、所需的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)、可调式移液器、天平、研钵、离心机。 四、D-乳酸(D-LA)含量测定:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定,了解本批样品情况,熟悉实验流程,避免实验 样本和试剂浪费!

1、样本制备:

① 组织样本: 0.1g 组织样本,加 1mL 的提取液研磨,粗提液全部转移到 EP 管中, 12000rpm, 离心 10min, 上清液待测。

【注】: 若增加样本量,可按照组织质量(g):提取液体积(mL)为1:5~10的比例提取。

② 细菌/细胞样本:

先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清:取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 20%或 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30次); 于 4℃, 12000g 离心 10min, 取上清测定。

【注】: 若增加样本量, 可按细菌/细胞数量(10⁴个): 提取液(mL)为1000~5000: 1的比例进行提取。

③ 液体样品: a.近似中性的液体样品可直接取 1mL 转移到 EP 管中: 12000rpm, 离心 10min, 上清液待测。

> b.酸性液体样本,则需先用 KOH (5M)调溶液的 PH 值至约 8,并在室温 下孵育 30 分钟。取 1mL 转移到 EP 管中; 12000rpm, 离心 10min, 上清液待测。

④ 血清样本: 澄清的血清样本可以直接检测。

2、上机检测:

- ① 可见分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 450nm,蒸馏水调零。
- ② 临用前试剂一、二、三、四可按照比例 40:20:540:20 混成混合液 (用多少配多少量), 下步加样表中直接加 620uL 混合液。
- ③ 所有试剂解冻至室温(25°C)或在水浴锅(25°C)中孵育 10min,在 1mL 玻璃比 色皿(光径 1cm)中依次加入:

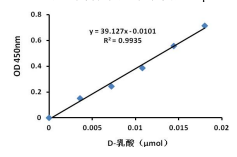
试剂名称(μL)	测定管	空白对照(仅做一个)
样本	60	0
试剂一	40	40
试剂二	20	20
试剂三	540	600
试剂四	20	20
试剂五	20	20

混匀, 立即于 37℃条件下避光反应 30min, 全部液体转移 至 1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)中,于 450nm 处读取吸 光值 A, $\triangle A=A$ 测定-A 空白。

- 【注】1. 若样本自身有很强的背景值(如颜色很深或含有还原性物质如抗坏血酸等),可以加设一个样 本自身对照:即试剂五用蒸馏水替代,其他试剂保持不变,则△A=A测定-A对照。
 - 2. 若 $\triangle A$ 值较小,可增加样本上样量 V1(如增至 $100\mu L$,则试剂三相应减少),则改变后的 V1 需代入计算公式重新计算。
 - 3. 若△A 值较大,或 A 测定超过了标曲最高点,可对样本用蒸馏水稀释;或减少样本上样量 V1 (如减至 20μL,则试剂三相应增加),则稀释倍数 D 和改变后的 V1 需代入公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线: y = 39.127x - 0.0101; x 为标准品摩尔质量(μmol), y 为 $\triangle A$ 。



- 2、按照样本质量计算:
 - D-乳酸(µmol/g 鲜重)=[(△A+0.0101)÷39.127]÷(W×V1÷V)×D=0.43×(△A+0.0101)÷W×D
- 3、按照细菌/细胞计算:
 - D-乳酸(μ mol/ 10^4 cell)=[(\triangle A+0.0101)÷39.127]÷(500×V1÷V)×D=0.0009×(\triangle A+0.0101)×D
- 4、按照液体体积计算:
 - D-乳酸(μ mol/mL)=[(\triangle A+0.0101)÷39.127]÷V1×D=0.43×(\triangle A+0.0101)×D
- 5、按照血清体积计算:
 - D-乳酸(μ mol/mL)=[(\triangle A+0.0101)÷39.127]÷V1×D=0.43×(\triangle A+0.0101)×D

V---加入提取液体积, 1 mL;

V1---加入反应体系中样本体积, 0.06mL;

W---样本质量, g;

D-乳酸分子量 Mr---90.08;

500---细胞数目,万;

D---稀释倍数,未稀释即为1。

附:标准曲线制作过程:

- 1 制备标准品母液 (30μmol/mL): 临用前取 1mL 蒸馏水至 2mLEP 管中,再向 1mL 蒸馏水中加入 3μL 的标准品,混匀,即得标准品母液浓度为 30μmol/mL。
- 2 把母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 0.06, 0.12, 0.18, 0.24, 0.3. μmol/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 依据测定管加样表操作,根据结果即可制作标准曲线。