# 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+还原生成 NADH,使 WST-8 显橙黄色,在 450nm 下有最大吸光值。

## 自备实验用品及仪器

天平、研钵、离心机、酶标仪、96 孔板、恒温水浴锅。

## 试剂组成和配制

试剂一:液体 100mL×1 瓶,4℃保存。

试剂二: 粉剂×1 瓶, -20℃保存。临用前加入 20mL 试剂一充分溶解。用不完的试剂分装后 -20℃保存;

试剂三:液体×1 支,4℃保存。临用前加 0.8mL 蒸馏水充分溶解。用不完的试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融;

试剂四:液体×1 支,4℃保存。临用前加 1.2mL 蒸馏水充分溶解。用不完的试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融;

试剂五:液体 1.2mL×1 支,4℃避光保存。

#### 样本处理

- 1. 组织:按照质量 (g): 试剂一体积(mL)为 1:  $5\sim10$  的比例 (建议称取约 0.1g,加入 1mL 试剂一)加入试剂一,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):试剂一体积(mL)为500~1000:1的比例(建议500万细胞加入1mL试剂一),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°C,12000g离心10min,取上清测定。
- 3. 血清等液体样本:直接测定。

#### 测定操作

- 1. 酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 450nm。
- 2. 工作液配制: 临用前按照样本数量,按以下比例配制工作液

试剂名称(μL)	测定工作液	对照工作液
试剂二	160	160
试剂三	10	
蒸馏水		10
试剂四	10	10
试剂五	10	10

3. 样本测定:按下表在96孔板中加入如下试剂

试剂名称(μL)	测定管	对照管
样本	10	10
测定工作液	190	
对照工作液		190

混匀,37°C避光孵育 30min,10min 内于 450nm 下测定吸光值 A 测定与 A 对照, $\triangle$ A=A 测定-A 对照。每个测定管需设一个对照管。

# 苏州科铭生物技术有限公司 www.cominbio.com

# 计算公式

标准条件下测定回归方程为 y=0.1104x-0.0382,  $R^2=0.9995$ ; x 为乳酸含量( $\mu mol/mL$ ), y 为吸光值。

1. 按照样本质量计算

LA 含量(
$$\mu mol/g$$
 鲜重)= ( $\triangle A+0.0382$ ) ÷  $0.1104\times V1$  ÷ ( $W\times V1$  ÷  $V2$ ) =  $9.06\times$  ( $\triangle A+0.0382$ ) ÷  $W$ 

2. 按照蛋白含量计算

LA 含量(
$$\mu$$
mol/mg prot)= ( $\triangle$ A+0.0382)÷ 0.1104×V1÷(V1×Cpr)  
= 9.06×( $\triangle$ A+0.0382) ÷Cpr

3. 按照液体体积计算

LA 含量(
$$\mu$$
mol/mL) = ( $\triangle$ A+0.0382)÷ 0.1104  
= 9.06×( $\triangle$ A+0.0382)

4.按照细菌或细胞密度计算

LA 含量(
$$\mu mol/10^4 cell$$
) = ( $\triangle A + 0.0382$ ) ÷ 0.1104×V1÷ ( $500 \times V1 \div V2$ ) = 0.0181× ( $\triangle A + 0.0382$ )

V1: 加入反应体系中样本体积, 0.01mL; V2: 加入提取液体积, 1 mL; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 500: 细菌或细胞总数, 500 万;

## 注意事项

- 1. 若△A 超过 1,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. 乳酸含量过高会抑制反应,可以将待测样本适当稀释后测定。