

乳酸脱氢酶(LDH)检测试剂盒(LD-L 比色法)

产品简介:

乳酸脱氢酶(lactate dehydrogenase, LDH 或 LD)属于氧化还原酶,能够催化氢氧原子或电子从一中底物转移到另一种底物上。乳酸脱氢酶是糖酵解和糖异生的一个极其重要的酶,含有锌离子,广泛分布于人和动物组织、植物和微生物中,能可逆的催化乳酸(L)和丙酮酸(P)之间的氧化还原反应。其反应公式: 乳酸+NAD⁺→丙酮酸+NADH+H⁺。其中: L→P 为正向反应; P→L 为逆向反应。

Biorigin 乳酸脱氢酶(LDH)检测试剂盒(LD-L 比色法)是利用乳酸脱氢酶催化上述正反应,即 L-乳酸+NAD⁺→丙酮酸+NADH+H⁺,在上述反应过程中乳酸氧化成丙酮酸,同时 NAD⁺氧化成 NADH,引起 340nm 处吸光度的升高,其升高速率与样品中 LDH 活性呈正比关系,通过分光光度计或自动分析仪检测 340nm 处吸光度升高速率,通过计算获得乳酸脱氢酶的活性。该 LD-L 法的优点是: 1、乳酸盐和 NAD⁺底物溶液的稳定性比 LD-P 法中的丙酮酸和 NADH 底物溶液好; 2、线性速率反应时间范围较宽; 3、重复性比 LD-P 法和二硝基苯肼法好; 4、准确性比二硝基苯肼法好; 5、适用于自动分析仪。该试剂盒仅用于科研领域,不宜用于临床诊断或其他用途。

产品组成:

名称	编号	BN27227 100T	Storage
试剂(A): NAD		1 支	4°C 避光
试剂(B): LD-L Assay buffer		100ml	4°C 避光
试剂(C): LDH 保护剂		1 支	4°C 避光
使用说明书		1 份	

自备材料:

- 1、离心管或小试管、水浴锅、量筒、精密天平
- 2、1ml 石英比色杯、紫外分光光度计或自动分析仪
- 3、去离子水、生理盐水

操作步骤(仅供参考):

1、准备样品:

- ①血浆、血清样品: 血浆、血清按照常规方法制备,可以直接用于本试剂盒的测定,室温保存 3 天,用于 LDH 的检测。

②细胞或组织样品：取恰当细胞或组织进行匀浆，低速离心取上清，室温保存 3 天，用于 LDH 的检测。

③长期保存样品：如果提取后的样品无法及时检测，需要放置时间较长，按下列方法操作：取 LDH 保护剂 1 支，加入 1ml 的去离子水，配制成 LDH 保护工作液，-20℃避光保存；按待测样品(如血清)：LDH 保护工作液=9:1 的比例混合，4℃避光保存。

④(选做)样品准备完毕后可以用 BCA 蛋白浓度测定试剂盒测定蛋白浓度，以便于后续计算单位蛋白重量组织或细胞内的 LDH 含量。

- 2、配制 LDH 检测工作液：用精密天平称取 42mg NAD，加入 10ml LD-L Assay buffer 混合溶解，即为 LDH 检测工作液，即配即用。
- 3、分光光度计测定：按照下表设置测定管，溶液应按照顺序依次加入，并注意避免产生气泡。如果样品中的 LDH 浓度过高，可以减少样品用量或适当稀释后再进行测定，样品的检测最好能设置平行管。

加入物(ml)	测定管
待测样品(血清、血浆、体液等)	0.05
LDH 检测工作液(37℃提前预热)	1
混匀，37℃孵育 30s。	

1ml 石英比色杯光径 1cm，立即以紫外分光光度计 340nm 处读取测定管吸光度，记录为 $A_{\text{测定}1}$ 。t min 后再次读取吸光度，记录为 $A_{\text{测定}2}$ 。注意：由于酶促反应时间较短，Biorigin 建议加样时间越短越好，其反应基本在 1~3min 内，其后反应趋于平缓，由于检测仪器、操作手法以及样品酶活性高低等条件的不同，参考值范围会有波动。

- 4、自动分析仪测定：如果样品中的浓度过高，可以减少样品用量或适当稀释后再进行测定，样品的检测最好能设置平行管。根据实验室的自动分析仪性能，设置参数，下列参数仅供参考，记录待测样品管吸光度的升高速率($\Delta A/\text{min}$)。

温度	37℃
波长	340nm
延迟时间	90s
检测时间	180s
待测样品	15 μ l
LDH 检测工作液	300 μ l

计算：

手工比色计算公式： $\text{LDH(U/L)} = \Delta A/\text{min} \times (10^6/6220) \times (1.05/0.05) = \Delta A/\text{min} \times 3376$

式中： $\Delta A/\text{min} = (A_{\text{测定}2} - A_{\text{测定}1})/t$

本产品仅用于科研

t=酶促反应的时间(min)

6220=NADH 的吸光度

2.1=反应液的总体积(ml)

0.1=待测样品体积(ml)

自动分析仪计算公式: $LDH(U/L) = \Delta A/min \times (10^6/6220) \times (315/15) = \Delta A/min \times 3376$

式中: $\Delta A/min$ =测定的 340nm 吸光度的升高速率

6220=NADH 的吸光度

315=反应液的总体积(μ l)

15=待测样品体积(μ l)

注意: 如果待测样品加入 LDH 保护工作液, 其结果应除以 0.9。

参考范围:

成年健康人	109 ~ 245U/L
-------	--------------

注意事项:

- 1、 处理后的样品应及时检测, 否则 LD₄和 LD₅易失效。
- 2、 血清或肝素抗凝血浆检测效果较好, 草酸类、EDTA 抗凝剂对 LDH 活性有抑制作用。
- 3、 避免使用溶血样品。
- 4、 酶促反应的时间一般为 1~3min。时间延长, 反应速率下降。
- 5、 本反应需在 340nm 波长条件下测定, 需要紫外分光光度计或全波长酶标仪、石英比色皿或 UV 酶标板进行测定。
- 6、 为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套操作。
- 7、 试剂开封后请尽快使用, 以防影响后续实验效果。

有效期: 12 个月有效。低温运输, 4℃保存。