

低密度脂蛋白胆固醇(LDL-C) 测定试剂盒说明书

(货号: ADS-F-D012 分光法 48 样)

一、产品简介:

在胆固醇酯酶(CHER)和胆固醇氧化酶(CHOD)存在的胆固醇测定系统中，加入特异的表面活性剂，选择性地使 LDL-C 溶解，以测定 LDL-胆固醇。其他脂蛋白(HDL、VLDL、乳糜微粒)由于受到表面活性剂和糖化合物的阻碍而不反应，在反应液中以脂蛋白形式残存。基于这个原理，可以直接测定 LDL-胆固醇。

接着利用酯酶催化胆固醇酯水解生成游离胆固醇(FC)，FC 在胆固醇氧化酶作用下被氧化生成 4-胆甾烯酮和 H₂O₂；接着与 4-氨基氨替吡啉等反应生成红色醌类化合物，其在 546nm 处有特征吸收峰，通过检测 546nm 处吸光值即可得出 LDL-C 含量。

二、试剂盒的组分与配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	液体 27mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	液 9mL×1 瓶	4℃保存	
标准品	粉剂×1 支	4℃保存	临用前加 0.1ml 蒸馏水，一周内用完，配成的浓度见标签

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）、可调式移液枪、水浴锅、乙醇、离心机、研钵、蒸馏水。

四、低密度脂蛋白胆固醇(LDL-C)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:

称取约 0.1g 组织样本加入研钵中，加入 1mL 乙醇，进行冰浴匀浆，12000rpm, 4℃或室温离心 10min，取上清液待测。

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

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；取约 500 万细菌或细胞加入 1mL 乙醇，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）；12000rpm 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

【注】：若增加样本量，可按照细菌/细胞数量 (10⁴)：提取液 (mL) 为 500~1000: 1 的比例进行提取。

③ 液体样本：澄清的液体样本直接测定，若浑浊则离心后取上清检测。

2、上机检测:

① 可见分光光度计预热 30 min，调节波长到 546nm，蒸馏水调零。

② 所有试剂解冻至室温 (25°C)，在 1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）中依次加入：

试剂名称 (μL)	测定管	标准管 (仅做一次)	空白管 (仅做一次)
样本	10		
标准品		10	
蒸馏水			10
试剂一	540	540	540
混匀, 37°C 孵育 5min, 于波长 546nm 处读取各管吸光值 A1。			
试剂二	180	180	180
混匀, 37°C 孵育 10min, 于 546nm 处读取各管吸光值 A2。 $\Delta A = A2 - A1$ 。			

【注】1.若测定管的 A2 值大于 1，则需将样本用乙醇进行稀释，稀释倍数 D 需代入公式重新计算。

2.若 $\Delta A_{\text{测定}} < \Delta A_{\text{空白}}$ ，可增加加样体积 V1（如测定管的样本量和空白管的蒸馏水增至 $20\mu\text{L}$ 或更多，则试剂一和二保持不变；标准品仍为 $10\mu\text{L}$ ，额外加 $10\mu\text{L}$ 蒸馏水补齐）；或增加样本取样质量 W（如增至 0.2g 或更多），则改变的 V1 和 W 则代入公式重新计算。

五、结果计算：

1、按样本质量计算：

$$\begin{aligned} \text{LDL-C}(\mu\text{mol/g 重量}) &= (C_{\text{标准}} \times V2) \times (\Delta A_{\text{测定}} - \Delta A_{\text{空白}}) \div (\Delta A_{\text{标准}} - \Delta A_{\text{空白}}) \div (W \times V1 \div V) \times D \\ &= C_{\text{标准}} \times (\Delta A_{\text{测定}} - \Delta A_{\text{空白}}) \div (\Delta A_{\text{标准}} - \Delta A_{\text{空白}}) \div W \times D \end{aligned}$$

2、按细胞数量计算：

$$\begin{aligned} \text{LDL-C}(\text{nmol}/10^4\text{cell}) &= (C_{\text{标准}} \times V2) \times 10^3 \times (\Delta A_{\text{测定}} - \Delta A_{\text{空白}}) \div (\Delta A_{\text{标准}} - \Delta A_{\text{空白}}) \div (500 \times V1 \div V) \times D \\ &= 2 * C_{\text{标准}} \times (\Delta A_{\text{测定}} - \Delta A_{\text{空白}}) \div (\Delta A_{\text{标准}} - \Delta A_{\text{空白}}) \times D \end{aligned}$$

3、液体中 LDL-C 含量计算：

$$\begin{aligned} \text{LDL-C}(\text{mmol/L}) &= (C_{\text{标准}} \times V2) \times (\Delta A_{\text{测定}} - \Delta A_{\text{空白}}) \div (\Delta A_{\text{标准}} - \Delta A_{\text{空白}}) \div V1 \times D \\ &= C_{\text{标准}} \times (\Delta A_{\text{测定}} - \Delta A_{\text{空白}}) \div (\Delta A_{\text{标准}} - \Delta A_{\text{空白}}) \times D \end{aligned}$$

C 标准---见标签; V1---样本加入体积, 0.01mL ;

V2---标准品加入体积, 0.01mL ; V---提取液体积, 1mL ;

D---稀释倍数, 未稀释即为 1;

500---细胞数量, 万;

W---样本取样质量, g。