

酮体含量检测试剂盒(血清、血浆、尿液等)(微量法)

产品货号: BA1905 产品规格: 100T/96S

产品简介:

酮体是肝脏脂肪酸氧化分解的中间产物乙酰乙酸(AcAc)、β-羟丁酸(BOH)及丙酮三者统称。酮体中丙酮的生成量相当小,生成后即被吸收。乙酰乙酸和β-羟丁酸则经血流进入肝外组织,在此被氧化,经柠檬酸循环提供更多能量给那些组织使用,例如骨、心肌和肾皮质。

在pH7.0和37℃条件下,BOH在β-羟丁酸脱氢酶(HBDH)催化下脱氢生成乙酞乙酸,同时NAD+被还原成NADH;在pH8.8和37℃条件下,AcAc被HBDH还原为3-羟基丁酸酯或脱羧生成丙酮,同时NADH被氧化成NAD+,NADH在340nm波长下有特征吸收峰,通过检测在340nm波长下的吸光值变化可以计算出BOH和AcAc的含量,从而计算出样本中酮体的含量。

注意:实验之前建议选择2-3个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

产品组成:

试剂名称	规格	保存条件	
试剂一A液	液体20mL×1瓶	2-8℃	
试剂一B液	液体20mL×1瓶	2-8℃	
试剂二A液	粉剂×2支	-20℃	
试剂二B液	粉剂×2支	-20℃	
试剂三	粉剂×2支	-20℃	
标准品1	粉剂×1支	2-8℃	
标准品2	粉剂×1支	-20℃	

溶液的配制:

- 1. 试剂二A液: 临用前取一支加入600μL蒸馏水,充分溶解。用不完的试剂分装后-20℃可保存3周。避免反复冻 融.
- 2. 试剂二B液: 临用前取一支加入300μL蒸馏水,充分溶解。用不完的试剂分装后-20℃可保存3周。避免反复冻融.
- 3. 试剂三:临用前取一支加入400μL蒸馏水(100T/96S),充分溶解。用不完的试剂分装后-20℃保存,可以保存3周。避免反复冻融;
- 4. 标准品1: 8mg 3-羟基丁酸钠。临用前加入0.98mL蒸馏水,充分溶解,即8mg/mL 3-羟基丁酸钠标准溶液,2-8℃可以保存4周。临用前根据试验所需量用蒸馏水稀释成0.2mg/mL标准溶液待用,即为标准溶液1;
- 5. 标准品2: 8mg乙酰乙酸锂。临用前加入0.95mL蒸馏水,充分溶解,即8mg/mL乙酰乙酸锂标准溶液,-20℃可以保存4周。临用前根据试验所需量用蒸馏水稀释成0.05mg/mL标准溶液待用,即标准溶液2;
- 6. BOH工作液配制: 临用前根据试验所需量将试剂—A液、试剂二A液、试剂三按照850μL:40μL:10μL(共900μL, 5T的量)的比例配成工作液,充分混匀,置于37℃保温15min(此步骤不可省略),现用现配,工作液在4h内用完;
- 7. AcAc工作液配制: 临用前根据试验所需量将试剂一B液、试剂二B液、试剂三按照870μL:20μL:10μL(共900μL, 5T的量)的比例配成工作液,充分混匀,置于37℃保温15min(此步骤不可省略),现用现配,工作液在4h内用完。

需自备的仪器和用品:

紫外分光光度计/酶标仪、低温离心机、可调式移液器、水浴锅/恒温培养箱、微量石英比色皿/96孔UV板、研



地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号 电话:400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520 邮箱: saintbio@126.com http://www.saint-bio.com



钵/匀浆器、冰和蒸馏水。

操作步骤:

一、样本处理(可适当调整待测样本量,具体比例可以参考文献)

血清(浆)、尿液等液体样本:直接测定。(若有浑浊可以离心取上清后测定)。

二、测定步骤

- 1. 紫外分光光度计/酶标仪预热30min以上,调节波长至340nm,用蒸馏水调零。
- 2. BOH含量测定:

试剂名称(μL)	测定管	标准管	空白管
样本	20		
标准溶液1		20	
蒸馏水			20
BOH工作液	180	180	180

将上述溶液依次加入微量石英比色皿/96孔UV板中,充分混匀20s,记录340nm处20s时吸光值 $A_{BOH_{\# \pi 1}}$ 、 $A_{BOH_{\varpi 61}}$,37°C水浴锅或者培养箱反应5min(酶标仪有控温功能的可以将温度调至37°C),反应后拿出迅速擦干测定5min20s时吸光值 $A_{BOH_{\# \pi 2}}$ 、 $A_{BOH_{\varpi 62}}$ 。计算 $\Delta A_{BOH_{\# \pi 4}}$ = $A_{BOH_{\# \pi 4}}$ 1, $\Delta A_{BOH_{\# \pi 4}}$ = $A_{BOH_{\# \pi 4}}$ 1, $\Delta A_{BOH_{\# \pi 4}$

空白管和标准管只需做1-2次。

3. AcAc含量测定:

试剂名称(μL)	测定管	标准管	空白管
样本	20		
标准溶液2		20	
蒸馏水			20
AcAc工作液	180	180	180

将上述溶液依次加入微量石英比色皿/96孔UV板中,充分混匀20s,记录340nm处20s时吸光值 $A_{AcAc_{\#_{\#}1}}$ 、 $A_{AcAc_{\Sigma_{\oplus}1}}$,37 $^{\circ}$ C水浴锅或者培养箱反应5minn(酶标仪有控温功能的可以将温度调至37 $^{\circ}$ C),反应后拿出迅速擦干测定5min20s时吸光值 $A_{AcAc_{\#_{\#}2}}$ 、 $A_{AcAc_{\#_{\#}2}}$ 。计算 $\Delta A_{AcAc_{\#_{\#}}}$ = $A_{AcAc_{\#_{\#}1}}$ - $A_{AcAc_{\#_{\#}2}}$, $\Delta A_{AcAc_{\#_{\#}2}}$ = $A_{AcAc_{\#_{\#}2}}$, $\Delta A_{AcAc_{\#_{\#}2}}$ = $A_{AcAc_{\#_{\#}2}}$ - $A_{AcAc_{\#_{$

三、酮体含量计算

1. BOH计算公式

BOH含量(μ mol/mL)=($\Delta A_{BOH_{\text{样}}}$ - $\Delta A_{BOH_{\text{空}}}$)÷($\Delta A_{BOH_{\text{标}}}$ - $\Delta A_{BOH_{\text{空}}}$)× C_{BOH} ÷126.09×1000 =1.586×($\Delta A_{BOH_{\text{样}}}$ - $\Delta A_{BOH_{\text{空}}}$)÷($\Delta A_{BOH_{\text{标}}}$ - $\Delta A_{BOH_{\text{空}}}$)

2. AcAc计算公式

AcAc含量(μ mol/mL) =($\Delta A_{AcAc\#\pi}$ - $\Delta A_{AcAc<math>\oplus}$)÷($\Delta A_{AcAc\#\pi}$ - $\Delta A_{AcAc<math>\oplus}$)× C_{AcAc} ÷108.02×1000 =0.463×($\Delta A_{AcAc\#\pi}$ - $\Delta A_{AcAc<math>\oplus}$)÷($\Delta A_{AcAc\#\pi}$ - $\Delta A_{AcAc<math>\oplus}$)

3. 酮体计算公式

酮体含量 (μmol/mL) = BOH含量+ AcAc含量

C_{BOH}: BOH标准溶液1浓度, 0.2mg/mL; C_{AcAc}: AcAc标准溶液2浓度, 0.05mg/mL; 126.09; 3-羟基丁酸钠的分子量, 126.09mg/mmol; 108.02: 乙酰乙酸锂的分子量, 108.02mg/mmol; 1000: 单位换算系数, 1mmol= 1000μmol。**注意事项**:

- 如果测定初始吸光值>1.5或ΔA>0.2,建议将样本用蒸馏水稀释后再测定。计算公式中乘上稀释倍数;
- 2. 如果ΔA接近空白值,建议加大样本量,同时保证反应体系总体积不变,相应减少工作液加样量后测定。例如, 若增大样本量为40μL,则工作液调整为160μL。标准管与样本管加样体系应保持一致,计算公式不变。



上海尚宝生物科技有限公司 Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号 电话:400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520 邮箱: saintbio@126.com http://www.saint-bio.com