



Urea Content Assay Kit

尿素(Urea)检测试剂盒(脲酶波氏比色法)

| 产品编号 | 产品名称 | 规格 |
|---------|------------------------|------|
| BL1478A | 尿素(Urea)检测试剂盒(脲酶波氏比色法) | 100T |

产品简介：

尿素(Urea)又称碳酰胺(carbamide)，是哺乳动物和某些鱼类体内蛋白质代谢分解的主要含氮终产物，也是目前含氮量最高的氮肥；尿素检测方法大致分为化学方法和酶学方法，后者被认为是间接方法，先经尿素酶(脲酶)分解尿素为铵离子，然后根据波氏反应检测铵离子的生成量。

本试剂盒的检测原理是尿素酶水解尿素，产生氨和二氧化碳，氨在碱性条件下与苯酚等反应生成蓝色吲哚酚，吲哚酚的生成量与尿素含量呈正比，通过分光光度计测定 560nm 处吸光度，该试剂盒可用于测定人体、动物的血浆、血清、尿液等样品中尿素(旧称尿素氮，BUN)含量，但尿液最好经过处理后再行检测。

产品组成：

| 编号 | 试剂名称 | 规格 | 保存条件 |
|-----------|--------------------|-------|---------|
| BL1478A-1 | 尿素标准(100mmol/L) | 1mL | 4°C避光 |
| BL1478A-2 | 脲酶溶液 | 0.5mL | -20°C避光 |
| BL1478A-3 | 脲酶稀释液 | 25mL | 4°C |
| BL1478A-4 | Urea 显色液 | 100mL | 4°C避光 |
| BL1478A-5 | Urea Assay Buffer | 100mL | 4°C避光 |
| BL1478A-6 | ddH ₂ O | 10mL | RT |

使用方法：

1. 准备样品：

- (1) 血浆、血清：血浆、血清按照常规方法制备，直接用于该试剂盒的测定，-20°C冻存。
- (2) 尿液：尿液样品最好处理后测定，方法如下：取 0.6mL 尿液样品，加入沸石 0.3g，加入无氨蒸馏水至 15mL，反复震荡数次，吸附尿液中的游离铵盐，静置后，吸取稀释尿液，所测结果乘以 25，如果尿液比较少，可以等比例减少各试剂的使用量。如果取 1mL 尿液样品，应加入沸石 0.5g，加入无氨蒸馏水至 25mL，反复震荡数次，吸附尿液中的游离铵盐，静置后，吸取稀释尿液，所测结果乘以 25。
2. 配制标准品工作液：取适量的尿素标准(100mmol/L)，按尿素标准(100mmol/L): ddH₂O=1:19 的比例混合，使尿素浓度达到 5mmol/L，即为标准品工作液-尿素标准(5mmol/L)；4°C保存，1 周有效。
3. 配制脲酶工作液：取适量的脲酶溶液，按脲酶溶液: 脲酶稀释液=1:99 的比例混合，即为脲酶工作液；4°C避光保存，1 月有效。
4. Urea 加样：按照下表设置空白孔、标准孔、测定孔，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 Urea 浓度过高，可以减少样品用量或适当稀释后再进行测定。

Note: For in vitro research use only, not for diagnostic or therapeutic use, This product is not a medical device.
注意：在体外研究使用，不用于诊断或治疗用途，本产品不是医疗装置。



| 组分(μL) | 空白孔 | 标准孔 | 待测孔 |
|---------------------|------|------|------|
| ddH ₂ O | 10 | - | - |
| 尿素标准(100mmol/L) | - | 10 | - |
| 待测样本 | - | - | 10 |
| 脲酶工作液 | 200 | 200 | 200 |
| 充分混匀, 37°C水浴 15min。 | | | |
| 酚显色液 | 1000 | 1000 | 1000 |
| Urea Assay Buffer | 1000 | 1000 | 1000 |

5. Urea 测定: 充分混匀, 37°C水浴 20min, 分光光度计检测 560nm 处吸光度, 比色皿光径 1.0cm, 空白管调零, 读取各管吸光度, 分别为 A_{标准}、A_{测定}。

结果计算:

$$\text{尿素}(\text{mmol/L}) = (\text{A}_{\text{测定}} / \text{A}_{\text{标准}}) \times 5 \text{mmol/L}$$

式中: A_{测定}=测定孔的吸光度

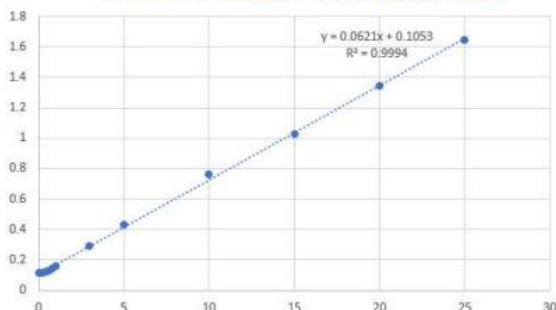
A_{标准}=标准孔的吸光度

参考区间:

成年人血清尿素: 2.9~8.2mmol/L

附: 标准曲线制作过程: 根据说明书操作步骤采用酶标仪 570nm 测定尿素标准在 0、0.2、0.4、0.6、0.8、1、3、5、10、15、20、25mmol/L 时的吸光度, 据此作出其标准曲线:

尿素(Urea)检测试剂盒(脲酶波氏微板法)



注意: 由于试剂批次、仪器设备、操作方法及工作环境等不同, 参考范围会有差异, 该标准曲线仅供参考, 对于要求精确计算尿素含量的, 可以采用标准曲线进行多点测定。

注意事项:

- 本实验可测定 560 和 630nm 处的吸光度。
- 避免使用铵盐抗凝剂, 否则会使结果偏高。
- 高浓度氟化物可抑制尿素酶, 引起结果假性偏低。
- 采用酶标仪未调零情况下, 空白管 OD 值一般在 0.08~0.18 之间, 5mmol/L 标准管参考范围一般在 0.35~0.55 之间。
- 以肉眼观察, 一般情况下尿素浓度≤1mmol/L 可显淡绿色或淡蓝色, 浓度≥2mmol/L 即可显蓝色, 浓度≥15mmol/L 即可显深蓝色, 一般情况下接近上限比接近下限更准确。
- 本产品仅限于专业人员的科学研究用, 不得用于临床诊断或治疗, 不得用于食品或药品。
- 为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套操作。

有效期:

-20°C保存 6 个月。

Note: For in vitro research use only, not for diagnostic or therapeutic use, This product is not a medical device.
 注意: 在体外研究使用, 不用于诊断或治疗用途, 本产品不是医疗装置。

