

# 尿素(Urea)检测试剂盒(二乙酰一肟比色法)说明书

本产品仅供体外研究使用，不得用于临床诊断

## 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。

尿素(Urea)检测试剂盒(二乙酰一肟比色法)检测原理是在酸性条件下加热一定时间，尿素与二乙酰缩合，生成红色二嗪(diazine)，该反应被称为 Fearon 反应，颜色深浅与尿素含量呈正比，通过分光光度比色法(酶标仪)测定 540nm 处吸光度，该试剂盒可用于检测人体、动物的血浆、血清、尿液等样品中尿素(旧称尿素氮，BUN)含量，尿液样品可直接检测，无需处理。该试剂盒仅用于科研领域，不适用于临床诊断或其他用途。

## 产品组成：

名称	规格	保存条件
尿素(Urea)检测试剂盒(二乙酰一肟比色法)	100T	4℃
试剂(A):尿素标准(100mmol/L)	1ml	4℃
试剂(B):尿素标准稀释液	2ml	RT
试剂(C):Diazine 显色液	25ml	4℃避光
试剂(D):UreaAssayBuffer	25ml	4℃避光
使用说明书	1 份	
有效期	6 个月	

## 自备材料：

- 1、离心管或小试管
- 2、水浴锅或恒温箱
- 3、比色杯
- 4、分光光度计

## 操作步骤(仅供参考)：

- 1、准备样品：血浆、血清按照常规方法制备后可以直接用于该试剂盒的测定，-20℃冻存。尿液中尿素含量较高，应先用蒸馏水作 1: 50 稀释后再测。

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)：尿素标准稀释液=1: 19 的比例混合，使浓度达到 5mmol/L，即为标准品工作液-尿素标准(5mmol/L)；4℃保存，1 周有效。

3、Urea 加样：按照下表设置空白管、标准管、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 Urea 浓度过高，可以减少样品用量或适当稀释后再进行测定。

加入物(ml)	空白管	标准管	定管
尿素标准稀释液	0.01	—	—
尿素标准(5mmol/L)	—	0.01	—
待测样品	—	—	0.01
Diazine 显色液	0.25	0.25	0.25
UreaAssayBuffer	2.5	2.5	2.5

5、Urea 检测：充分混匀，沸水水浴 12min，置于冷水中冷却 5min，分光光度计检测 540nm 处吸光度，比色杯光径 1cm，空白管调零，读取各标准管、测定管的吸光度(分别为 A 标准、A 测定)。

#### 计算：

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

式中：A 测定=测定管的吸光度

A 标准=标准管的吸光度

$$\text{血清尿素氮}(\text{mg/L}) = \text{尿素}(\text{mmol/L}) \times 28$$

#### 参考区间：

成年人血清尿素 2.9~8.2mmol/L

#### 注意事项：

- 1、二乙酰一肟比色法线性范围为 14mmol/L，如果浓度较高，需用生理盐水稀释后重新测定，结果乘以稀释倍数。
- 2、一般显色后应立即检测，否则会有轻度褪色。
- 3、尿液样品中一般尿素含量较高，样品需用 1: 50 稀释，如果显色后吸光度仍超过本法的线性范围，还需将稀释尿液，再行稀释重新检测。
- 4、为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

