

尿酸含量(尿酸酶法)检测试剂盒说明书

(货号: G1202W500 微板法 500样)

一、产品简介:

尿酸是嘌呤代谢的最终产物,并通过肾脏过滤排泄到尿液中。许多肾脏疾病会影响尿 酸水平,所以尿酸测定在诊断和评估肾脏疾病中具有重要作用。

本试剂盒利用尿酸酶特异作用于尿酸,氧化产生的产物与显色剂反应呈现的(粉)红 色,该有色物质在520nm有最大吸收峰,进而计算得到尿酸含量。

二、试剂盒组分与配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 110mL×1 瓶	4℃保存	用前可用蒸馏水稀释 5 倍,即可够
			提取 500 个样本。
试剂一	液体 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	液体 45mL×1 瓶	4℃保存	
试剂三	粉体 mg×4 支	-20℃保存	临用前甩几下使粉体落入底部,再
			加 1.5mL 的试剂一溶解备用,可
			-20℃分装冻存,禁止反复冻融。
标准管	粉体 mg×1 支	4℃保存	临用前加1.74mL蒸馏水溶解(可超声),即6μmol/mL尿酸溶液,再用蒸馏水稀释3倍即2μmol/mL备用。

三、所需仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、可调式移液器、离心机、水浴锅、蒸馏水。

四、尿酸含量检测:

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 液体样品:澄清的液体可直接检测;若浑浊则离心后取上清液检测。
- ② 组织样本: 取约 0.1g 组织样本,加 1mL 的提取液研磨,粗提液全部转移到 EP 管中, 12000rpm, 常温离心 10min, 上清液待测。

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

③ 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 提取液, 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。 2、上机检测:

- ① 酶标仪预热 30min,设置温度在 37℃,设定波长到 520nm。
- ② 做实验前选取 2 个样本,找出适合本次检测样本的稀释倍数 D。
- ③ 试剂解冻至室温(25°C),或可放在25°C条件下水浴5-15min。

④ 在96孔板中依次加入:

试剂名称(μL)	测定管	空白管(仅做一次)	标准管(仅做一次)		
样本	10				
蒸馏水		10			
标准品			10		
试剂一	100	100	100		
试剂二	80	80	80		
混匀,37℃避光孵育 5min,于 520nm 处读取吸光值 A1。					
试剂三	10	10	10		
混匀,37℃避光反应 10min,520nm 处读取吸光值 A2(直到 A2 值不					

变), ΔA =A2-A1。

【注】: 1.测定管的 A 值若超过 1, 可把样本再进行稀释, 稀释倍数 D 代入计算公式。

2.若△A 小于 0.01, 可增加样本加样量 V1 (如增至 40μ L,则试剂一相应减少,保持总体积不变), 或增加取样质量 W 和细胞数量,则改变后的 V1 或 W 或细胞数量需代入公式重新计算。

五、结果计算:

1、按液体体积计算:

尿酸含量(
$$\mu mol/mL$$
)=($C_{krit} \times V_{kr}$)×(ΔA_{ijr} - ΔA_{ije})÷(ΔA_{krit} - ΔA_{ije})÷ $V1 \times D$

$$= 2 \times (\Delta A_{ijr} - \Delta A_{ije}) \div (\Delta A_{irt} - \Delta A_{ije}) \times D$$
尿酸含量($\mu mol/L$)=($C_{krit} \times V_{irt}$)×(ΔA_{ijr} - ΔA_{ije})÷(ΔA_{krit} - ΔA_{ije})÷ $V1 \times D \times 10^3$

$$= 2 \times (\Delta A_{ijr} - \Delta A_{ije}) \div (\Delta A_{irt} - \Delta A_{ije}) \times D \times 10^3$$
尿酸含量($\mu g/mL$)=($C_{irt} \times V_{irt}$)×(ΔA_{ijr} - ΔA_{ije})÷(ΔA_{irt} - ΔA_{ije})÷ $V1 \times Mr \times D$

$$= 336.2 \times (\Delta A_{ijr} - \Delta A_{ije}) \div (\Delta A_{irt} - \Delta A_{ije}) \times D$$

2、按样本鲜重计算:

尿酸含量(
$$\mu mol/g$$
)=($C_{k\pi k} \times V_{kr}$)×(ΔA_{3ge} - ΔA_{2ge})÷($\Delta A_{k\pi k}$ - ΔA_{2ge})÷($W \times V1 \div V$)×D
$$=2 \times (\Delta A_{3ge} - \Delta A_{2ge}) \div (\Delta A_{k\pi k} - \Delta A_{2ge}) \div W \times D$$
尿酸含量($\mu g/g$)=($C_{k\pi k} \times V_{kr}$)×(ΔA_{3ge} - ΔA_{2ge})÷($\Delta A_{k\pi k}$ - ΔA_{2ge})÷(ΔA_{2ge} - ΔA_{2

3、按细胞数量计算:

尿酸含量(
$$\mu$$
mol/ 10^4 cell)=($C_{\kappa_{\ell}} \times V_{\kappa}$) ×($\Delta A_{\Re e}$ - ΔA_{2e})÷($\Delta A_{\kappa_{\ell}}$ - ΔA_{2e})÷ ΔA_{2e})÷ ΔA_{2e})÷($\Delta A_{\kappa_{\ell}}$ - ΔA_{2e})

D---稀释倍数,未稀释即为1; C 标准---尿酸标品浓度 2μmol/mL; W---取样质量, g;

V ℯ---加入样本体积, 0.01mL; V1---加入样本体积,0.01mL; 500---细胞数量,万;

V---提取液体积, 1mL; Mr---尿酸分子量, 168.1。