

---

---

## 总胆红素（TBIL）（化学氧化法）含量检测试剂盒

### （微板法 96 样）

#### 一、产品简介：

总胆红素(TBIL)在表面活性剂 Triton-X100 存在下,被亚硝酸钠氧化生成胆绿素,测定在 450nm 处吸光度的减少与总胆红素浓度成正比,以求得总胆红素的含量。

#### 二、试剂盒组分与配制：

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	液体 24mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	液体 6mL×1 瓶	4℃保存	
标准管	液体 0.1mL×1 支	4℃保存	浓度为 52.11μmol/L。

#### 三、所需仪器和用品：

酶标仪、96 孔板、可调式移液器、离心机、蒸馏水。

#### 四、总胆红素（TBIL）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 新鲜血清或 EDTA-Na<sup>2</sup> 抗凝血浆,应在收集后 2 小时内检测。

稳定性: 2-8℃避光保存可稳定 12 小时, -20℃避光保存稳定 3 个月。注意避免溶血并避光保存。

##### 2、上机检测：

① 酶标仪预热 30min, 设置温度在 37℃, 设定波长到 450nm。

② 所有试剂解冻至室温, 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	8		
蒸馏水		8	
标准品			8
试剂一	240	240	240
混匀, 37℃孵育 5min 后, 于 450nm 处读取 A1。			
试剂二	60	60	60
混匀, 37℃孵育 5min 后, 于 450nm 处读取 A2, ΔA=A1-A2。			

【注】: 1.若ΔA 值小于 0.005, 可增加样本加样体积 V1 (如由 8μL 增至 15μL, 空白管也由 8μL 增至 15μL 蒸馏水, 标准管为 8μL+7μL 蒸馏水(总体积同测定管和空白管即 15μL); 其他试剂均保持不变), 则改变后的 V1 代入公式重新计算。

#### 五、结果计算：

##### 1、按照体积计算：

$$\text{总胆红素 (TBIL)} (\mu\text{mol/L}) = (C \text{ 标准} \times V2) \times (\Delta A_{\text{测定}} - \Delta A_{\text{空白}}) \div (\Delta A_{\text{标准}} - \Delta A_{\text{空}}) \div V1 \times D$$
$$= C \text{ 标准} \times (\Delta A_{\text{测定}} - \Delta A_{\text{空白}}) \div (\Delta A_{\text{标准}} - \Delta A_{\text{空}}) \times D$$

C 标准---标品浓度, 52.11μmol/L;

V1---加入样本体积, 0.008mL;

V2---加入标准品体积, 0.008mL;

D---稀释倍数, 未稀释即为 1。

---