

Arbeitsanleitung / Manual

Nitrotyrosin ELISA

*Zur in-vitro Bestimmung von Nitrotyrosin
in EDTA-Plasma, Serum und Stuhl*

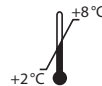
Nitrotyrosine ELISA

*For the in vitro determination of nitrotyrosine
in EDTA plasma, serum and stool*

Gültig ab / Valid from 2022-11-10



K 7824



Immundiagnostik AG, Stubenwald-Allee 8a, 64625 Bensheim, Germany

Tel.: +49 6251 70190-0

Fax: + 49 6251 70190-363

e.mail: info@immundiagnostik.com

www.immundiagnostik.com

Inhalt

| | |
|---|-----------|
| 1. VERWENDUNGSZWECK | 2 |
| 2. EINLEITUNG | 2 |
| 3. INHALT DER TESTPACKUNG | 3 |
| 4. ERFORDERLICHE LABORGERÄTE UND HILFSMITTEL | 3 |
| 5. LAGERUNG UND VORBEREITUNG DER REAGENZIEN | 4 |
| 6. PROBENLAGERUNG UND -VORBEREITUNG | 5 |
| <i>Probenstabilität</i> | 5 |
| <i>Probenvorbereitung</i> | 5 |
| <i>Stuhlprobenextraktion</i> | 5 |
| <i>Probenverdünnung</i> | 6 |
| 7. TESTDURCHFÜHRUNG | 7 |
| <i>Testprinzip</i> | 7 |
| <i>Pipettierschema</i> | 7 |
| 8. ERGEBNISSE | 9 |
| 9. EINSCHRÄNKUNGEN | 9 |
| 10. QUALITÄTSKONTROLLE | 10 |
| <i>Referenzwerte</i> | 10 |
| 11. TESTCHARAKTERISTIKA | 10 |
| <i>Genauigkeit – Präzision</i> | 10 |
| <i>Genauigkeit – Richtigkeit</i> | 11 |
| <i>Linearität</i> | 12 |
| <i>Analytische Sensitivität</i> | 13 |
| 12. VORSICHTSMASSNAHMEN | 13 |
| 13. TECHNISCHE MERKMALE | 14 |
| 14. ALLGEMEINE HINWEISE ZUM TEST | 15 |
| 15. LITERATUR | 15 |

1. VERWENDUNGSZWECK

Der hier beschriebene Assay ist für die Bestimmung von proteingebundenem Nitrotyrosin aus EDTA-Plasma, Serum und Stuhl geeignet. Nur zur *in-vitro*-Diagnostik.

2. EINLEITUNG

Nitrotyrosin ist die nitrierte Form der Aminosäure Tyrosin. Proteingebundene Nitrotyrosine sind bei kardiovaskulären und inflammatorischen Krankheiten in der Zirkulation erhöht (z. B. Atherosklerose, Myokardinfarkt, diabetische Vaskulopathie, Bluthochdruck oder koronare Herzkrankheit).

Auch neurologische Erkrankungen werden in einen Zusammenhang mit erhöhten Nitrotyrosinwerten gebracht (z. B. Alzheimer Krankheit, Multiple Sklerose).

Im Rahmen von Entzündungsreaktionen werden aus L-Arginin große Mengen Stickstoffmonoxid ($\cdot\text{NO}$) lokal durch das Enzym NO-Synthase (NOS) freigesetzt. Weitere Ursachen für die vermehrte $\cdot\text{NO}$ -Bildung sind Fremdstoffexpositionen (Chemikalien, Schwermetalle), Medikamente, Nikotin, physischer und psychischer Stress und eine starke körperliche Belastung mit erhöhtem Sauerstoffverbrauch.

Stickstoffmonoxid ($\cdot\text{NO}$) in hohen Konzentrationen, welches nicht mehr ausreichend von der mitochondrialen Superoxiddismutase (Mn-SOD) abgefangen wird, reagiert mit einem Sauerstoffradikal ($\cdot\text{OO}^-$) schließlich zu Peroxynitrit (ONOO^-).

Peroxynitrit besitzt eine starke Affinität zu aromatischen Aminosäuren. Es reagiert mit dem Phenolring des Tyrosins zu Nitrotyrosin. Proteingebundenes Nitrotyrosin ist ein stabiles Endprodukt mit einer relativ langen Halbwertszeit *in vivo* und stellt somit einen geeigneten Marker für nitrosativen Stress dar.

Indikationen / Mögliche Forschungsgebiete

- Kardiovaskuläre Erkrankungen
- Neuronale Erkrankungen
- Schilddrüsenfunktionsstörungen
- Stoffwechselblockaden
- Mitochondropathie

Biochemische Folgen von nitrosativem Stress

- Lipid- und Proteinmodifizierung (z. B. von Mitochondrien-Strukturproteinen)
- Hemmung von Atmungskettenenzymen in den Mitochondrien
- Glutamatüberladung
- Ionenkanal-Störung
- Kalzium-Überladung
- Mitochondriopathie
- Aktivierung von Apoptoseprozessen

3. INHALT DER TESTPACKUNG

| Art.-Nr. | Bezeichnung | Kit-Komponenten | Menge |
|--------------|-------------|---|---------------------|
| K 7824 | PLATE | Mikrotitermodul, vorbeschichtet | 12 x 8 Vertiefungen |
| K 0001.C.100 | WASHBUF | Waschpufferkonzentrat, 10 x | 1 x 100 ml |
| K 7824 | ASYBUF | Assaypuffer, gebrauchsfertig | 1 x 25 ml |
| K 7824 | STD | Standards, lyophilisiert (Konzentrationen der Spezifikation entnehmen) | 4 x 5 vials |
| K 7824 | CTRL1 | Kontrolle 1, lyophilisiert (Bereich der Spezifikation entnehmen) | 4 x 1 vial |
| K 7824 | CTRL2 | Kontrolle 2, lyophilisiert (Bereich der Spezifikation entnehmen) | 4 x 1 vial |
| K 7824 | CONJ | Konjugatkonzentrat (Ziege anti-Nitrotyrosin, peroxidasemarkiert) | 1 x 200 µl |
| K 0002.15 | SUB | Substrat (Tetramethylbenzidin), gebrauchsfertig | 1 x 15 ml |
| K 0003.15 | STOP | Stopplösung, gebrauchsfertig | 1 x 15 ml |

Für Nachbestellungen von Einzelkomponenten verwenden Sie als Bestellnummer die Artikelnummer gefolgt von der Bezeichnung.

4. ERFORDERLICHE LABORGERÄTE UND HILFSMITTEL

- Reinstwasser*
- Präzisionspipetten und Pipettenspitzen für den Einmalgebrauch mit variablen Volumina von 10–1 000 µl
- Folie zum Abkleben der Mikrotiterplatte
- Mikrotiterplattenschüttler
- Multikanal- bzw. Multipipette
- Vortex-Mixer
- Zentrifuge, 3 000 g
- Laborübliche Glas- oder Plastikrörhrchen (Einmalartikel)

- Mikrotiterplattenphotometer (benötigte Filter siehe Kapitel 7)

* Immundiagnostik AG empfiehlt die Verwendung von Reinstwasser nach ISO 3696. Es handelt sich dabei um Wasser des Typs 1, welches frei von ungelösten und kolloidalen Ionen und organischen Molekülen ist (frei von Partikeln > 0,2 µm) mit einer elektrischen Leitfähigkeit von 0,055 µS/cm bei 25 °C ($\geq 18,2 \text{ M}\Omega \text{ cm}$).

5. LAGERUNG UND VORBEREITUNG DER REAGENZIEN

- Bitte achten Sie bei mehrfachem Einsatz des Kits darauf, dass die Reagenzien wie auf dem Etikett angegeben gelagert und **nur die für den jeweiligen Ansatz benötigten Reagenzienmengen frisch angesetzt werden**. Der Kit kann so bis zu 4x je nach Probenaufkommen bis zum angegebenen Haltbarkeitsdatum verwendet werden.
- Reagenzien mit einem **Volumen kleiner 100 µl** sollten vor Gebrauch kurz zentrifugiert werden, um Volumenverluste zu vermeiden.
- **Vorbereitung des Waschpuffers:** Das **Waschpufferkonzentrat (WASHBUF)** muss vor Gebrauch **1:10** in Reinstwasser verdünnt werden (100 ml WASHBUF + 900 ml Reinstwasser), gut mischen. Aufgrund des hohen Salzgehalts im Konzentrat kann es zu Kristallbildungen kommen. Die Kristalle lösen sich bei Raumtemperatur bzw. im Wasserbad bei 37 °C auf. Das **WASHBUF** kann bei **2–8 °C** bis zum angegebenen Haltbarkeitsdatum aufbewahrt werden. Der **Waschpuffer** (1:10 verdünntes WASHBUF) ist **1 Monat bei 2–8 °C** in einem geschlossenen Gefäß haltbar.
- **Die lyophilisierten Standards (STD) und Kontrollen (CTRL)** sind bei **2–8 °C** bis zum angegebenen Haltbarkeitsdatum verwendbar. Die **Rekonstitutionsvorgaben** sind dem **Spezifikationsdatenblatt** zu entnehmen. **Standards und Kontrollen** (rekonstituierte STD und CTRL) **sind nicht stabil und können nicht gelagert werden**.
- **Vorbereitung des Konjugats:** Das **Konjugatkonzentrat (CONJ)** wird vor Gebrauch **1:101** in **Waschpuffer** verdünnt (100 µl CONJ + 10 ml Waschpuffer). Das **CONJ** ist bei **2–8 °C** bis zum angegebenen Haltbarkeitsdatum stabil. **Konjugat** (1:101 verdünntes CONJ) **ist nicht stabil und kann nicht aufbewahrt werden**.
- Alle anderen Testreagenzien sind gebrauchsfertig und, bei **2–8 °C** gelagert, bis zum angegebenen Verfallsdatum (siehe Etikett) verwendbar.

6. PROBENLAGERUNG UND -VORBEREITUNG

Probenstabilität

Serumproben sind für 4 Tage bei -20 °C, 2–8 °C oder Raumtemperatur stabil. Mehr als 3 Einfrier-Auftau-Zyklen sind zu vermeiden.

EDTA-Plasmaproben sind für 4 Tage bei -20 °C oder für einen Tag bei 2–8 °C oder Raumtemperatur stabil. Wiederholtes Einfrieren und Auftauen ist zu vermeiden.

Probenvorbereitung

EDTA-Plasma oder Serum

Frische EDTA-Plasma- oder Serumproben werden vor dem Einsatz im Test **1:5** verdünnt, z.B.

50 µl Probe + **200 µl** ASYBUF (Assaypuffer), gut mischen.

Für eine Bestimmung in Doppelwerten werden **2x je 100 µl** jeder vorbereiteten Probe im Test eingesetzt.

Stuhlprobenextraktion

Der **Waschpuffer** (1:10 verdünntes WASHBUF) wird als **Probenextraktionspuffer** verwendet. Wir empfehlen folgende Probenvorbereitung:

Stuhlprobenaufbereitungssystem (SAS) (Artikel-Nr. K 6998SAS)

Stuhlprobenröhrchen - Anwendung

Bitte beachten Sie, dass der Verdünnungsfaktor der Stuhlsuspension von der aufgenommenen Stuhlmenge und dem Puffervolumen abhängig ist:

SAS mit 0,75 ml Probenextraktionspuffer:

Aufgenommene Stuhlmenge: 15 mg

Puffervolumen: 0,75 ml

Verdünnungsfaktor: 1:50

Die Aufbereitung von Stuhlproben mit Hilfe des SAS wird wie folgt durchgeführt:

- a) Die Rohprobe muss aufgetaut sein, bei auffallend inhomogenen Proben empfiehlt sich eine mechanische Homogenisierung durch Spatel, Impföse o. Ä.

- b) Das **unbefüllte Stuhlprobenröhren** vor der Verwendung mit **0,75 ml Probenextraktionspuffer** (1:10 verdünntes WASHBUF) **befüllen**. **Wichtig:** Probenextraktionspuffer vor Gebrauch auf Raumtemperatur bringen!
- c) Röhrchen aufschrauben (gelbes Gewinde), der untere Teil des Stäbchens weist Einkerbungen auf, welche durch Einstechen in die Stuhlprobe vollkommen mit Probe bedeckt werden müssen. Anschließend das Stäbchen durch den Abstreifring zurück ins Röhrchen stecken (leichter Widerstand) und fest verschrauben.
- d) Das Röhrchen so lange vortexen bis keine Stuhlreste mehr in den Einkerbungen auszumachen sind. Für die Erhebung valider Messwerte ist darauf zu achten, dass die Stuhlsuspension nach dem Mischungsprozess eine möglichst homogene Konsistenz aufweist. Bei besonders festen Stühlen kann die Homogenität der Suspension durch längeres Einweichen (ca. 10 min) des Stuhls im Probenextraktionspuffer bedeutend gesteigert werden.
- e) Nach erfolgter Suspendierung der Probe wird das Röhrchen ca. 10 Minuten stehen gelassen. Aufschwimmende Schalen von Körnern u. Ä. können hierbei vernachlässigt werden.
- f) Anschließend wird der gesamte Kopf des Stuhlprobenröhrechens (blauer Ring) zusammen mit dem Stäbchen vorsichtig abgeschraubt und verworfen. Beim Abschrauben des Kopfes ist darauf zu achten, dass das abgesetzte Sediment nicht erneut aufgewirbelt wird.

Verdünnung I **1:50**

Probenverdünnung

Stuhlproben

Der Überstand der Extraktion (Verdünnung I) wird **1:20 mit Waschpuffer verdünnt**. Zum Beispiel:

30 µl Überstand (Verdünnung I) + **570 µl** Waschpuffer (Verdünnung II)

Endverdünnung 1:1 000

100 µl der **Verdünnung II** werden im Test pro Vertiefung eingesetzt.

7. TESTDURCHFÜHRUNG

Testprinzip

Dieser ELISA dient zur quantitativen Bestimmung von Nitrotyrosin.

Der Test basiert auf der Sandwich-ELISA-Technik. Es werden polyklonale Antikörper, die gegen nitrierte Proteine generiert wurden, verwendet.

Standards, Kontrollen und verdünnte Patientenproben, die auf Nitrotyrosin zu untersuchen sind, werden in die Vertiefungen einer Mikrotiterplatte pipettiert, welche mit einem polyklonalen anti-Nitrotyrosin-Antikörper beschichtet sind. In diesem ersten Inkubationsschritt werden nitrierte Proteine aus der Probe von dem Primärantikörper an die Mikrotiterplatte gebunden. Dann wird das Konjugat, ein peroxidasesmarkierter anti-Nitrotyrosin-Antikörper, zugegeben und es bildet sich folgender Komplex an der Wand der Mikrotiterplatte: Primärantikörper – nitriertes Protein – Peroxidasekonjugat. Als Peroxidasesubstrat wird Tetramethylbenzidin eingesetzt. Die Enzymreaktion wird durch Zugabe von Säure abgestoppt. Dadurch erfolgt ein Farbumschlag von blau nach gelb. Die entstandene chromogene Verbindung wird photometrisch bei 450 nm gemessen. Die Intensität der Farbe ist dem Nitrotyrosin-Gehalt direkt proportional. Anhand einer mitgeführten Standardkurve – optische Dichte (Absorption bei 450 nm) versus Standardkonzentration – lässt sich die Konzentration der Probe ermitteln.

Pipettierschema

Vor Gebrauch **alle Reagenzien und Proben** auf **Raumtemperatur** (15–30 °C) bringen, gut mischen.

Markieren Sie die Positionen für Standards/Proben/Kontrollen im Protokollblatt.

Die benötigten Mikrotiterstreifen aus dem Kit nehmen. Nicht verwendete Mikrotiterstreifen müssen zusammen mit dem Trockenmittelbeutel in der verschlossenen Aluminiumverpackung bis zum angegebenen Haltbarkeitsdatum bei 2–8 °C gelagert werden.

Im Fall einer automatisierten Abarbeitung des Tests können automaten spezifische Anpassungen der Prozedur notwendig sein, um den jeweiligen technischen Gegebenheiten gerecht zu werden. Für Unterstützung und Rückfragen wenden Sie sich bitte an Ihren Anbieter oder Immundiagnostik AG.

Wir empfehlen, die Bestimmungen in Doppelwerten durchzuführen.

| | |
|-----|--|
| 1. | Die Vertiefungen der Mikrotiterstreifen 5x mit je 250 µl Waschpuffer waschen. Nach dem letzten Waschschnitt Reste von Waschpuffer durch Ausklopfen auf saugfähigem Papier entfernen. |
| 2. | Je 100 µl Standards/Kontrollen/Proben in die Mikrotiterstreifen pipettieren. |
| 3. | Streifen abdecken und 2,5 Stunden bei Raumtemperatur (15–30 °C) unter Schütteln* inkubieren. |
| 4. | Inhalt der Vertiefungen verwerfen und 5x mit je 250 µl Waschpuffer waschen. Nach dem letzten Waschschnitt Reste von Waschpuffer durch Ausklopfen auf saugfähigem Papier entfernen. |
| 5. | 100 µl Konjugat (verdünntes CONJ) in alle Vertiefungen pipettieren. |
| 6. | Streifen abdecken und 1 Stunde bei Raumtemperatur (15–30 °C) unter Schütteln* inkubieren. |
| 7. | Inhalt der Vertiefungen verwerfen und 5x mit je 250 µl Waschpuffer waschen. Nach dem letzten Waschschnitt Reste von Waschpuffer durch Ausklopfen auf saugfähigem Papier entfernen. |
| 8. | 100 µl Substrat (SUB) in alle Vertiefungen pipettieren. |
| 9. | 10–20 min** bei Raumtemperatur (15–30 °C) im Dunkeln inkubieren. |
| 10. | 100 µl Stopplösung (STOP) in alle Vertiefungen pipettieren, gut mischen. |
| 11. | Extinktion sofort im Mikrotiterplattenphotometer bei 450 nm gegen die Referenzwellenlänge 620 nm (oder 690 nm) messen. Ist keine Referenzwellenlänge vorhanden, wird nur bei 450 nm gemessen. Falls die Extinktion des höchsten Standards den Messbereich des Photometers übersteigt, sollte sofort bei 405 nm gegen 620 nm (690 nm) gemessen werden. |

* Wir empfehlen die Streifen bei 550 rpm (Umdrehungen pro Minute) mit einem Orbit von 2 mm zu schütteln.

** Die Intensität der Farbentwicklung ist temperaturabhängig. Es wird empfohlen, den Farbumschlag während der Inkubationszeit zu beobachten und entsprechend der Farbentwicklung die Reaktion zu stoppen.

8. ERGEBNISSE

Die unten beschriebenen mathematischen Modelle können alternativ zur Auswertung benutzt werden. Wir empfehlen die 4-Parameter-Funktion:

1. 4-Parameter-Funktion

Für die optische Dichte empfehlen wir eine lineare Ordinate und für die Konzentration eine logarithmische Abszisse (bei einer logarithmischen Abszisse muss für den Standard mit der Konzentration 0 ein Wert kleiner 1 eingegeben werden z.B. 0,001).

2. Punkt-zu-Punkt-Auswertung

Für die optische Dichte und für die Konzentration empfehlen wir eine lineare Ordinate bzw. Abszisse.

3. Gewichtete Spline-Funktion

Für die optische Dichte und für die Konzentration empfehlen wir eine lineare Ordinate bzw. Abszisse.

Vor jeder automatischen Auswertung sollte stets eine Kontrolle der Doppelwerte auf Plausibilität („Ausreißerkontrolle“) durchgeführt werden; falls dies nicht durch das verwendete Programm erfolgt, sollte die Kontrolle manuell durchgeführt werden.

EDTA-Plasma- und Serumproben

Die ermittelten Ergebnisse werden mit dem **Faktor 5** multipliziert.

Sollte ein **anderer Verdünnungsfaktor** verwendet worden sein, so ist die ermittelte Konzentration mit dem verwendeten Verdünnungsfaktor zu multiplizieren.

Stuhlproben

Die ermittelten Ergebnisse werden mit dem **Faktor 1 000** multipliziert.

Sollte ein **anderer Verdünnungsfaktor** verwendet worden sein, so ist die ermittelte Konzentration mit dem verwendeten Verdünnungsfaktor zu multiplizieren.

9. EINSCHRÄNKUNGEN

Proben mit Konzentrationen oberhalb des Messbereichs (Definition siehe unten) können stärker verdünnt und erneut gemessen werden. Bitte beachten Sie diese stärkere Verdünnung bei der Ergebnisberechnung.

Proben mit Konzentrationen unterhalb des Messbereichs (Definition siehe unten) können nicht klar quantifiziert werden.

Die Obergrenze des Messbereichs ergibt sich aus:

höchste Konzentration der Kalibrierkurve × anzuwendender Probenverdünnungsfaktor

Die Untergrenze des Messbereichs ergibt sich aus:

LoB × anzuwendender Probenverdünnungsfaktor

LoB siehe Kapitel „Testcharakteristika“.

10. QUALITÄTSKONTROLLE

Immundiagnostik AG empfiehlt den Einsatz von externen Kontrollen für die interne Qualitätskontrolle, wenn möglich.

Wir empfehlen, bei jedem Testansatz Kontrollen mitzumessen. Die Ergebnisse der Kontrollen müssen auf Richtigkeit überprüft werden. Liegen eine oder mehrere Kontrollen außerhalb des angegebenen Bereiches, kann Immundiagnostik AG die Richtigkeit der Messergebnisse nicht gewährleisten.

Referenzwerte

Anhand einer laborinternen Studie mit Serumprobenproben von augenscheinlich Gesunden ($n = 78$) wurde folgender Referenzbereich ermittelt:

Min: 48 nmol/l

Max: 1 533 nmol/l

Median: 207 nmol/l

Bei 95 % dieses Kollektives (95 Percentile) wurde eine Nitrotyrosinkonzentration von 553 nmol/l und weniger gemessen.

Bei 10 % dieses Kollektives wurde eine Nitrotyrosinkonzentration < LoB (*Limit of Blank*) gemessen.

Wir empfehlen jedem Labor, einen eigenen Referenzbereich zu etablieren.

11. TESTCHARAKTERISTIKA

Genauigkeit – Präzision

Wiederholbarkeit (Intra-Assay); $n = 26$

Die Wiederholbarkeit wurde mit 3 Serumproben unter **gleichbleibenden** Bedingungen (Bediener, Messgerät, Tag, Kitcharge identisch) bestimmt.

| Probe | Mittelwert [nmol/l] | VK [%] |
|-------|---------------------|--------|
| 1 | 1 831,48 | 2,7 |
| 2 | 851,66 | 5,7 |
| 3 | 546,95 | 8,7 |

Reproduzierbarkeit (Inter-Assay); n = 76

Die Reproduzierbarkeit wurde mit 3 Serumproben unter **variablen** Bedingungen (Bediener, Messgeräte, Tage, Kitchargen unterschiedlich) bestimmt.

| Probe | Mittelwert [nmol/l] | VK [%] |
|-------|---------------------|--------|
| 1 | 1 879,29 | 5,8 |
| 2 | 790,69 | 10,3 |
| 3 | 591,22 | 11,8 |

Genauigkeit – Richtigkeit

Die Richtigkeit gibt das Verhältnis zwischen dem Messergebnis und der wahren Konzentration einer Probe an. 4 Serumproben wurden dafür mit bekannten Nitrotyrosin-Konzentrationen versetzt und gemessen. Folgende Werte wurden ohne Berücksichtigung der verwendeten Probenverdünnung ermittelt:

| Probe [nmol/l] | Spike [nmol/l] | Erwartet [nmol/l] | Gemessen [nmol/l] | Wieder- findung [%] |
|-------------------|-------------------|----------------------|----------------------|------------------------|
| 110,09 | 150 | 260,09 | 263,16 | 101,18 |
| | 300 | 410,09 | 407,24 | 99,31 |
| | 600 | 710,09 | 731,32 | 102,99 |
| | 900 | 1 010,09 | 1 097,54 | 108,66 |
| | 1 200 | 1 310,09 | 1 441,92 | 110,06 |
| 118,74 | 150 | 268,74 | 234,53 | 87,27 |
| | 300 | 418,74 | 363,38 | 86,78 |
| | 600 | 718,74 | 665,83 | 92,64 |
| | 900 | 1 018,74 | 974,45 | 95,65 |
| | 1 200 | 1 318,74 | 1 247,08 | 94,57 |

| Probe [nmol/l] | Spike [nmol/l] | Erwartet [nmol/l] | Gemessen [nmol/l] | Wieder- findung [%] |
|-------------------|-------------------|----------------------|----------------------|------------------------|
| 76,05 | 150 | 226,05 | 178,30 | 78,88 |
| | 300 | 376,05 | 312,69 | 83,15 |
| | 600 | 676,05 | 654,27 | 96,78 |
| | 900 | 976,05 | 987,86 | 101,21 |
| | 1200 | 1276,05 | 1258,69 | 98,64 |
| 49,44 | 150 | 199,44 | 199,88 | 100,22 |
| | 300 | 349,44 | 345,61 | 98,91 |
| | 600 | 649,44 | 687,66 | 105,89 |
| | 900 | 949,44 | 1041,29 | 109,67 |
| | 1200 | 1249,44 | 1442,57 | 115,46 |

Linearität

Die Linearität zeigt die Fähigkeit einer Methode, ein Ergebnis proportional zur Analytkonzentration in einer Probe zu liefern. Sie wurde gemäß CLSI-Richtlinie EP6-A mittels einer seriellen Verdünnung von 3 Serumproben nachgewiesen.

Für Nitrotyrosin in Serum, EDTA-Plasma und Stuhl wurde in Bezug auf die Standardkurve ohne Berücksichtigung der verwendeten Probenverdünnung ein lineares Verhalten im Bereich von 57,79 bis 1500 nmol/l nachgewiesen. Die Nicht-Linearität lag bei weniger als $\pm 20\%$.

| Probe | Verdünnung | Erwartet [nmol/l] | Gemessen [nmol/l] | Wieder- findung [%] |
|-------|------------|----------------------|----------------------|------------------------|
| 1 | 1:10 | 2000,00 | 2000,00 | 100,00 |
| | 1:11,88 | 1684,21 | 1835,79 | 109,00 |
| | 1:13,2 | 1515,15 | 1537,88 | 101,50 |
| | 1:15,83 | 1263,26 | 1181,15 | 93,50 |
| | 1:20 | 1000,00 | 945,00 | 94,50 |
| | 1:23,75 | 842,11 | 825,26 | 98,00 |
| | 1:40 | 500,00 | 507,50 | 101,50 |
| | 1:47,5 | 421,05 | 452,63 | 107,50 |
| | 1:80 | 250,00 | 281,25 | 112,50 |
| | 1:97,5 | 210,53 | 254,74 | 121,00 |

| Probe | Verdünnung | Erwartet [nmol/l] | Gemessen [nmol/l] | Wiederfindung [%] |
|-------|------------|-------------------|-------------------|-------------------|
| 2 | 1:5 | 700,67 | 700,67 | 100,00 |
| | 1:10 | 350,33 | 355,86 | 101,58 |
| | 1:20 | 175,17 | 185,33 | 105,80 |
| | 1:40 | 87,58 | 103,33 | 117,98 |
| 3 | 1:5 | 231,18 | 231,18 | 100,00 |
| | 1:10 | 115,59 | 119,46 | 103,35 |
| | 1:20 | 57,79 | 59,87 | 103,60 |

Kursiv: extrapolierte Werte oberhalb der Standardkurve

Analytische Sensitivität

Der im Folgenden aufgeführte Wert wurde in Bezug auf die Standardkurve ohne Berücksichtigung eventuell verwendeter Probenverdünnungsfaktoren ermittelt (n=168).

Leerwert (*limit of blank*, LoB) 20,08 nmol/l

12. VORSICHTSMASSNAHMEN

- Alle im Kit enthaltenen Reagenzien dürfen ausschließlich zur *in-vitro*-Diagnostik verwendet werden.
- Das für Kitkomponenten verwendete humane Material wurde auf HIV, Hepatitis B und Hepatitis C getestet und für negativ befunden. Dennoch wird empfohlen, die Kitkomponenten als Vorsichtsmaßnahme immer wie potentiell infektiöses Material zu behandeln.
- Die Kitkomponenten enthalten zum Schutz vor bakteriellen Kontaminationen Natriumazid oder ProClin. Natriumazid bzw. ProClin sind gesundheitsgefährdend und umweltschädlich. Auch Substrate für enzymatische Farbreaktionen können zu Haut- und/oder Atemwegsreizungen führen. Jeder Kontakt mit den Substanzen ist zu vermeiden. Weiterführende Sicherheitsinformationen sind dem Sicherheitsdatenblatt zu entnehmen, welches Sie auf Anfrage bei der Immundiagnostik AG erhalten.

- Das 10x Waschpufferkonzentrat (WASHBUF) enthält Tenside, welche bei Augenkontakt zu schweren Augenreizungen führen können.

Achtung: Verursacht schwere Augenreizung. **BEI KONTAKT MIT DEN AUGEN:** Einige Minuten lang behutsam mit Wasser spülen. Eventuell vorhandene Kontaktlinsen nach Möglichkeit entfernen. Weiter spülen. Bei anhaltender Augenreizung: Ärztlichen Rat einholen/ärztliche Hilfe hinzuziehen.

- Die Stopplösung besteht aus verdünnter Schwefelsäure (H_2SO_4). H_2SO_4 ist eine starke Säure und muss auch in verdünnter Form mit Vorsicht benutzt werden. H_2SO_4 verursacht bei Kontakt mit der Haut Verätzungen. Es sollte daher mit Schutzhandschuhen, Schutzkleidung und Schutzbrille gearbeitet werden. Bei Kontakt mit der Säure muss die verätzte Stelle sofort mit viel Wasser gespült werden. Dämpfe nicht einatmen und Inhalation vermeiden.

13. TECHNISCHE MERKMALE

- Reagenzien der Testpackung dürfen nicht mit anderen Chargen gemischt werden. Ferner dürfen Kavitäten unterschiedlicher Mikrotiterplatten, selbst der gleichen Charge, nicht zusammengefügt und zur Analyse verwendet werden.
- Qualitätskontrollen sollten immer mitgemessen werden.
- Die Reagenzien dürfen nach Ablauf des auf der Kitverpackung angegebenen Haltbarkeitsdatums nicht mehr verwendet werden.
- Substratlösung muss vor Gebrauch farblos sein.
- Mikrotiterstreifen müssen während den Inkubationen mit Folie abgedeckt sein.
- Vermeiden Sie Schaumbildung beim Mischen der Reagenzien.
- Stopfen und Verschlüsse verschiedener Reagenzien dürfen nicht vertauscht werden.
- Der Assay ist immer nach der im Kit beigefügten Arbeitsanleitung durchzuführen.

14. ALLGEMEINE HINWEISE ZUM TEST

- Dieser Kit wurde nach der IVD-Richtlinie 98/79/EG hergestellt und in den Verkehr gebracht.
- Für die Qualitätskontrolle sind die für medizinische Laboratorien erstellten Richtlinien zu beachten.
- Die Testcharakteristika wie Inkubationszeiten, Inkubationstemperaturen und Pipettievolumina der verschiedenen Komponenten wurden vom Hersteller festgelegt. Nicht mit dem Hersteller abgesprochene Veränderungen in der Testdurchführung können die Resultate beeinflussen. Die Firma Immundiagnostik AG übernimmt für die hierdurch entstandenen Schäden und Folgeschäden keine Haftung.
- Bei Gewährleistungsansprüchen ist das beanstandete Material mit schriftlicher Erklärung innerhalb von 14 Tagen zum Hersteller, der Immundiagnostik AG, zurückzusenden.

15. LITERATUR

1. Peluffo, Gonzalo, and Rafael Radi. 2007. "Biochemistry of Protein Tyrosine Nitration in Cardiovascular Pathology." *Cardiovascular Research* **75** (2) (July 15): 291–302. doi:10.1016/j.cardiores.2007.04.024.
2. Gonsette, R E. 2008. "Neurodegeneration in Multiple Sclerosis: The Role of Oxidative Stress and Excitotoxicity." *Journal of the Neurological Sciences* **274** (1-2) (November 15): 48–53. doi:10.1016/j.jns.2008.06.029.
3. Ischiropoulos, Harry. 2009. "Protein Tyrosine Nitration--an Update." *Archives of Biochemistry and Biophysics* **484** (2) (April 15): 117–21. doi:10.1016/j.abb.2008.10.034.
4. Köse, Fadime Aydin, Meltem Seziş, Fehmi Akçicek, and Aysun Pabuçuoğlu. 2011. "Oxidative and Nitrosative Stress Markers in Patients on Hemodialysis and Peritoneal Dialysis." *Blood Purification* **32** (3) (January): 202–8. doi:10.1159/000328030.

Verwendete Symbole:



Temperaturbegrenzung



Bestellnummer



In-Vitro-Diagnostikum



Zu verwenden mit



Hersteller



Inhalt ausreichend für <n> Prüfungen



Chargenbezeichnung



Verwendbar bis



Achtung



Gebrauchsanweisung beachten



Spezifikationsdatenblatt beachten



Reizend

Nitrotyrosine ELISA

***For the in vitro determination of nitrotyrosine
in EDTA plasma, serum and stool***

Valid from 2022-11-10



K 7824



Immundiagnostik AG, Stubenwald-Allee 8a, 64625 Bensheim, Germany
Tel.: +49 6251 70190-0 Fax: + 49 6251 70190-363
e.mail: info@immundiagnostik.com www.[immundiagnostik.com](http://www.immundiagnostik.com)

Table of Contents

| | |
|---|-----------|
| 1. INTENDED USE | 19 |
| 2. INTRODUCTION | 19 |
| 3. MATERIAL SUPPLIED | 20 |
| 4. MATERIAL REQUIRED BUT NOT SUPPLIED | 21 |
| 5. STORAGE AND PREPARATION OF REAGENTS | 21 |
| 6. STORAGE AND PREPARATION OF SAMPLES | 22 |
| <i>Sample stability</i> | 22 |
| <i>Preparation of samples</i> | 22 |
| <i>Extraction of the stool samples</i> | 22 |
| <i>Dilution of samples</i> | 23 |
| 7. ASSAY PROCEDURE | 24 |
| <i>Principle of the test</i> | 24 |
| <i>Test procedure</i> | 24 |
| 8. RESULTS | 25 |
| 9. LIMITATIONS | 26 |
| 10. QUALITY CONTROL | 26 |
| <i>Reference range</i> | 27 |
| 11. PERFORMANCE CHARACTERISTICS | 27 |
| <i>Accuracy – Precision</i> | 27 |
| <i>Accuracy – Trueness</i> | 28 |
| <i>Linearity</i> | 29 |
| <i>Analytical sensitivity</i> | 30 |
| 12. PRECAUTIONS | 30 |
| 13. TECHNICAL HINTS | 30 |
| 14. GENERAL NOTES ON THE TEST AND TEST PROCEDURE | 31 |
| 15. REFERENCES | 31 |

1. INTENDED USE

This Immundiagnostik AG assay is an enzyme immunoassay intended for the quantitative determination of protein-bound nitrotyrosine in EDTA plasma, serum and stool. For *in vitro* diagnostic use only.

2. INTRODUCTION

Nitrotyrosine is the nitrated form of the amino acid tyrosine. The accumulation of protein bound nitrotyrosine is associated with cardiovascular diseases that are based on inflammatory processes (e.g., atherosclerosis, myocardial infarction, diabetic vasculopathy, hypertension, or coronary heart diseases). A growing number of studies have also associated the accumulation of nitrotyrosine with neurological diseases (Alzheimer's disease, Parkinson's disease, multiple sclerosis, stroke). With treatment of some of the associated diseases the levels of nitrated tyrosines have been shown to decrease, so nitrotyrosine has been stated to be a marker of nitrosative stress.

During inflammatory processes, large amounts of nitric oxide ($\cdot\text{NO}$) are locally released from L-arginine. This reaction is catalyzed by the enzyme NO-synthase (NOS). Other causes for the increased $\cdot\text{NO}$ production are exposure to chemicals or heavy metals, drugs, nicotine, or physical and psychological stress, as well as extraordinary physical strain with increased oxygen consumption.

In high concentrations, $\cdot\text{NO}$ that is not trapped by mitochondrial superoxide dismutase (MnSOD) reacts with superoxide ($\cdot\text{OO}^-$) to form peroxynitrite (ONOO $^-$). Peroxynitrite is implicated as a key oxidant species in several pathologies and is known to be cytotoxic (nitrosative stress).

Peroxinitrite is highly reactive and shows a high affinity to aromatic amino acids, e.g., to the phenolic ring of tyrosine. The nitration of tyrosine in general is a natural process within the post-translational protein modification.

Nitrotyrosine is a stable product and might be seen as a correlate of peroxynitrite production, and its accumulation in cells and tissues is a marker of oxidative stress and nitrosative stress, respectively.

Indications

- Cardiovascular diseases
- Neurological diseases
- Thyroid disturbances
- Blockade of biochemical pathways
- Mitochondriopathy

Consequences of nitrosative stress

- Modification of lipids and proteins (e.g. structural proteins in mitochondria)
- Inhibition of respiratory chain enzymes in the mitochondria
- Glutamate overload
- Disturbances in ion channels
- Calcium overload
- Initiation of apoptosis processes

3. MATERIAL SUPPLIED

| Cat. No. | Label | Kit components | Quantity |
|--------------|---------|---|--------------|
| K 7824 | PLATE | Microtiter plate, precoated | 12 x 8 wells |
| K 0001.C.100 | WASHBUF | Wash buffer concentrate, 10x | 1 x 100 ml |
| K 7824 | ASYBUF | Assay buffer, ready-to-use | 1 x 25 ml |
| K 7824 | STD | Standards, lyophilised (see specification for concentrations) | 4 x 5 vials |
| K 7824 | CTRL1 | Control 1, lyophilised (see specification for range) | 4 x 1 vial |
| K 7824 | CTRL2 | Control 2, lyophilised (see specification for range) | 4 x 1 vial |
| K 7824 | CONJ | Conjugate concentrate (goat anti-nitrotyrosine, peroxidase-labelled) | 1 x 200 µl |
| K 0002.15 | SUB | Substrate (tetramethylbenzidine), ready-to-use | 1 x 15 ml |
| K 0003.15 | STOP | Stop solution, ready-to-use | 1 x 15 ml |

For reorders of single components, use the catalogue number followed by the label as product number.

4. MATERIAL REQUIRED BUT NOT SUPPLIED

- Ultrapure water*
- Calibrated precision pipettors and 10–1 000 µl single-use tips
- Foil to cover the microtiter plate
- Horizontal microtiter plate shaker
- Multi-channel pipets or repeater pipets
- Centrifuge, 3 000 g
- Vortex
- Standard single-use laboratory glass or plastic vials, cups, etc.
- Microtiter plate reader (required filters see chapter 7)

* Immundiagnostik AG recommends the use of ultrapure water (water type 1; ISO 3696), which is free of undissolved and colloidal ions and organic molecules (free of particles >0.2 µm) with an electrical conductivity of 0.055 µS/cm at 25 °C ($\geq 18.2 \text{ M}\Omega \text{ cm}$).

5. STORAGE AND PREPARATION OF REAGENTS

- To run the assay more than once, ensure that reagents are stored at the conditions stated on the label. **Prepare only the appropriate amount necessary for each run.** The kit can be used up to 4 times within the expiry date stated on the label.
- Reagents with a volume less than **100 µl** should be centrifuged before use to avoid loss of volume.
- **Preparation of the wash buffer:** The **wash buffer concentrate (WASHBUF)** has to be diluted with ultrapure water **1:10** before use (100 ml WASHBUF + 900 ml ultrapure water), mix well. Crystals could occur due to high salt concentration in the concentrate. Before dilution, the crystals have to be redissolved at room temperature or in a water bath at 37 °C. The **WASHBUF** is stable at **2–8 °C** until the expiry date stated on the label. **Wash buffer** (1:10 diluted WASHBUF) can be stored in a closed flask at **2–8 °C for 1 month.**
- The **lyophilised standards (STD)** and **controls (CTRL)** are stable at **2–8 °C** until the expiry date stated on the label. **Reconstitution** details are given in the **specification data sheet.** **Standards and controls** (reconstituted STD and CTRL) **are not stable and cannot be stored.**
- **Preparation of the conjugate:** Before use, the **conjugate concentrate (CONJ)** has to be diluted **1:101 in wash buffer** (100 µl CONJ + 10 ml wash buffer). The **CONJ** is stable at **2–8 °C** until the expiry date stated on the label. **Conjugate** (1:101 diluted CONJ) **is not stable and cannot be stored.**

- All other test reagents are ready-to-use. Test reagents are stable until the expiry date (see label) when stored at **2–8 °C**.

6. STORAGE AND PREPARATION OF SAMPLES

Sample stability

Serum samples are stable for 4 days at -20 °C, 2–8 °C or room temperature. More than 3 freeze-thaw cycles should be avoided.

EDTA-plasma samples are stable for 4 days at -20 °C or for one day at 2–8 °C or room temperature. Repeated freezing and thawing should be avoided.

Preparation of samples

EDTA plasma or serum

Fresh EDTA plasma or serum samples must be diluted **1:5** before performing the assay, e.g.

50 µl sample + **200 µl** ASYBUF (assay buffer), mix well.

For testing in duplicates, pipette **2 x 100 µl** of each prepared sample per well.

Extraction of the stool samples

Wash buffer (1:10 diluted WASHBUF) is used as a sample extraction buffer. We recommend the following sample preparation:

Stool Sample Application System (SAS) (Cat. No.: K 6998SAS)

Stool sample tube – Instructions for use

Please note that the dilution factor of the final stool suspension depends on the amount of stool sample used and the volume of the buffer.

SAS with 0.75 ml sample extraction buffer:

Applied amount of stool: 15 mg

Buffer Volume: 0.75 ml

Dilution Factor: 1:50

Please follow the instructions for the preparation of stool samples using the SAS as follows:

- a) The raw stool sample has to be thawed. For particularly heterogeneous samples we recommend a mechanical homogenisation using an applicator, inoculation loop or similar device.
- b) Fill the **empty sample tube** with **0.75 ml of wash buffer** (1:10 diluted WASH-BUF) before using it with the sample. Important: Allow the sample extraction buffer to reach room temperature.
- c) Unscrew the tube (yellow part of cap) to open. Insert the yellow dipstick into the sample. The lower part of the dipstick has notches which need to be covered completely with stool after inserting it into the sample. Place dipstick back into the tube. When putting the stick back into the tube, excess material will be stripped off, leaving 15 mg of sample to be diluted. Screw tightly to close the tube.
- d) Shake the tube well until no stool sample remains in the notches. Important: Please make sure that you have a maximally homogenous suspension after shaking. Especially with more solid samples, soaking the sample in the tube with sample extraction buffer for ~10 minutes improves the result.
- e) Allow sample to stand for ~10 minutes until sediment has settled. Floating material like shells of grains can be neglected.
- f) Carefully unscrew the complete cap of the tube including the blue ring plus the dipstick. Discard cap and dipstick. Make sure that the sediment will not be dispersed again.

Dilution I: **1:50**

Dilution of samples

Stool samples

The supernatant of the extraction (dilution I) is diluted **1:20 in wash buffer** (diluted WASHBUF). For example:

30 µl supernatant (dilution I) + **570 µl** wash buffer (dilution II)

Final dilution: **1 : 1 000**

For analysis, pipet **100 µl** of **dilution II** per well.

7. ASSAY PROCEDURE

Principle of the test

This ELISA is designed for the quantitative determination of nitrotyrosine. It utilises the sandwich technique with two polyclonal antibodies against nitrated proteins.

Standards, controls and diluted samples which are assayed for nitrotyrosine are added into the wells of a microtiter plate coated with polyclonal anti-nitrotyrosine antibody. During the first incubation step, nitrated proteins are bound by the immobilised primary antibody. Then a peroxidase-conjugated polyclonal anti-nitrotyrosine antibody is added into each microtiter well and a sandwich of primary antibody – nitrated protein – peroxidase-conjugate is formed. Tetramethylbenzidine is used as peroxidase substrate. Finally, an acidic stop solution is added to terminate the reaction. The colour changes from blue to yellow. The intensity of the yellow colour is directly proportional to the concentration of nitrotyrosine. A dose response curve of the absorbance unit (optical density, OD at 450 nm) vs. concentration is generated, using the values obtained from the standards. Nitrotyrosine, present in the patient samples, is determined directly from this curve.

Test procedure

Bring all **reagents and samples to room temperature** (15–30 °C) and mix well.

Mark the positions of standards/samples/controls on a protocol sheet.

Take as many microtiter strips as needed from the kit. Store unused strips together with the desiccant bag in the closed aluminium packaging at 2–8 °C. Strips are stable until the expiry date stated on the label.

For automated ELISA processors, the given protocol may need to be adjusted according to the specific features of the respective automated platform. For further details please contact your supplier or Immundiagnostik AG.

We recommend to carry out the tests in duplicate.

| | |
|----|---|
| 1. | Wash the pre-coated microtiter plate 5 x with 250 µl wash buffer . After the final washing step remove residual buffer by tapping the plate on absorbent paper. |
| 2. | Add each 100 µl standards/controls/samples into the respective wells. |
| 3. | Cover plate or strips with foil tightly and incubate for 2.5 h at room temperature (15 - 30 °C) on a horizontal shaker* . |

| | |
|-----|---|
| 4. | Discard the content of each well and wash 5 times with 250 µl wash buffer . After the final washing step, the inverted microtiter plate should be firmly tapped on absorbent paper. |
| 5. | Add 100 µl conjugate (diluted CONJ) in each well. |
| 6. | Cover plate or strips with foil tightly and incubate for 1 h at room temperature (15 - 30 °C) on a horizontal shaker* . |
| 7. | Discard the content of each well and wash 5 times with 250 µl wash buffer . After the final washing step, the inverted microtiter plate should be firmly tapped on absorbent paper. |
| 8. | Add 100 µl substrate (SUB) in each well. |
| 9. | Incubate for 10–20 min** at room temperature (15–30 °C) in the dark . |
| 10. | Add 100 µl stop solution (STOP) and mix well. |
| 11. | Determine absorption immediately with an ELISA reader at 450 nm against 620 nm (or 690 nm) as a reference. If no reference wavelength is available, read only at 450 nm. If the extinction of the highest standard exceeds the range of the photometer, absorption must be measured immediately at 405 nm against 620 nm as a reference. |

* We recommend shaking the strips at 550 rpm with an orbit of 2 mm.

** The intensity of the colour change is temperature sensitive. We recommend observing the colour change and stopping the reaction upon good differentiation.

8. RESULTS

The following algorithms can be used alternatively to calculate the results. We recommend using the “4 parameter algorithm”.

1. 4 parameter algorithm

It is recommended to use a linear ordinate for the optical density and a logarithmic abscissa for the concentration. When using a logarithmic abscissa, the zero standard must be specified with a value less than 1 (e.g. 0.001).

2. Point-to-point calculation

We recommend a linear ordinate for the optical density and a linear abscissa for the concentration.

3. Spline algorithm

We recommend a linear ordinate for the optical density and a linear abscissa for the concentration.

The plausibility of the duplicate values should be examined before the automatic evaluation of the results. If this option is not available with the programme used, the duplicate values should be evaluated manually.

EDTA plasma and serum samples

The obtained results have to be multiplied by the **dilution factor of 5** to get the actual concentrations.

In case **another dilution factor** has been used, multiply the obtained result by the dilution factor used.

Stool samples

The obtained results have to be multiplied by the **dilution factor of 1 000** to get the actual concentrations.

In case **another dilution factor** has been used, multiply the obtained result by the dilution factor used.

9. LIMITATIONS

Samples with concentrations above the measurement range (see definition below) can be further diluted and re-assayed. Please consider this higher dilution when calculating the results.

Samples with concentrations lower than the measurement range (see definition below) cannot be clearly quantified.

The upper limit of the measurement range can be calculated as:

highest concentration of the calibration curve × sample dilution factor to be used

The lower limit of the measurement range can be calculated as:

LoB × sample dilution factor to be used

LoB see chapter "Performance Characteristics".

10. QUALITY CONTROL

Immundiagnostik AG recommends the use of external controls for internal quality control, if possible.

Control samples should be analysed with each run. Results, generated from the analysis of control samples, should be evaluated for acceptability using appropriate

statistical methods. The results for the patient samples may not be valid if within the same assay one or more values of the quality control sample are outside the acceptable limits.

Reference range

Based on Immundiagnostik AG studies of serum samples of apparently healthy persons (n = 78), the following values were estimated:

| | |
|---------|-------------|
| Min: | 48 nmol/l |
| Max: | 1533 nmol/l |
| Median: | 207 nmol/l |

For 95 % of this collective (95 percentile) a nitrotyrosine concentration of 553 nmol/l and less was obtained.

For 10 % of this collective a nitrotyrosine concentration < LoB (Limit of Blank) was obtained.

We recommend each laboratory to establish its own reference range.

11. PERFORMANCE CHARACTERISTICS

Accuracy – Precision

Repeatability (Intra-Assay); n = 26

The repeatability was assessed with 3 serum samples under **constant** parameters (same operator, instrument, day and kit lot).

| Sample | Mean value [nmol/l] | CV [%] |
|--------|---------------------|--------|
| 1 | 1831.48 | 2.7 |
| 2 | 851.66 | 5.7 |
| 3 | 546.95 | 8.7 |

Reproducibility (Inter-Assay); n = 76

The reproducibility was assessed with 3 serum samples under **varying** parameters (different operators, instruments, days and kit lots).

| Sample | Mean value [nmol/l] | CV [%] |
|--------|---------------------|--------|
| 1 | 1879.29 | 5.8 |
| 2 | 790.69 | 10.3 |
| 3 | 591.22 | 11.8 |

Accuracy – Trueness

The trueness states the closeness of the agreement between the result of a measurement and the true value of the measurand. Therefore, nitrotyrosine spikes with known concentrations were added to 4 serum samples. The results below were obtained without consideration of the sample dilution factor.

| Sample [nmol/l] | Spike [nmol/l] | Expected [nmol/l] | Obtained [nmol/l] | Recovery [%] |
|--------------------|-------------------|----------------------|----------------------|--------------|
| 110.09 | 150 | 260.09 | 263.16 | 101.18 |
| | 300 | 410.09 | 407.24 | 99.31 |
| | 600 | 710.09 | 731.32 | 102.99 |
| | 900 | 1 010.09 | 1 097.54 | 108.66 |
| | 1 200 | 1 310.09 | 1 441.92 | 110.06 |
| 118.74 | 150 | 268.74 | 234.53 | 87.27 |
| | 300 | 418.74 | 363.38 | 86.78 |
| | 600 | 718.74 | 665.83 | 92.64 |
| | 900 | 1 018.74 | 974.45 | 95.65 |
| | 1 200 | 1 318.74 | 1 247.08 | 94.57 |
| 76.05 | 150 | 226.05 | 178.30 | 78.88 |
| | 300 | 376.05 | 312.69 | 83.15 |
| | 600 | 676.05 | 654.27 | 96.78 |
| | 900 | 976.05 | 987.86 | 101.21 |
| | 1 200 | 1 276.05 | 1 258.69 | 98.64 |
| 49.44 | 150 | 199.44 | 199.88 | 100.22 |
| | 300 | 349.44 | 345.61 | 98.91 |
| | 600 | 649.44 | 687.66 | 105.89 |
| | 900 | 949.44 | 1 041.29 | 109.67 |
| | 1 200 | 1 249.44 | 1 442.57 | 115.46 |

Linearity

The linearity states the ability of a method to provide results proportional to the concentration of analyte in the test sample within a given range. This was assessed according to CLSI guideline EP6-A with a serial dilution of 3 different serum samples. For nitrotyrosine in serum, EDTA-plasma and stool, the method has been demonstrated to be linear from 57.79 to 1500 nmol/l based on the standard curve without considering possibly used sample dilution factors, showing a non-linear behaviour of less than $\pm 20\%$ in this interval.

| Sample | Dilution | Expected [nmol/l] | Obtained [nmol/l] | Recovery [%] |
|--------|----------|-------------------|-------------------|--------------|
| 1 | 1:10 | 2000.00 | 2000.00 | 100.00 |
| | 1:11.88 | 1684.21 | 1835.79 | 109.00 |
| | 1:13.2 | 1515.15 | 1537.88 | 101.50 |
| | 1:15.83 | 1263.26 | 1181.15 | 93.50 |
| | 1:20 | 1000.00 | 945.00 | 94.50 |
| | 1:23.75 | 842.11 | 825.26 | 98.00 |
| | 1:40 | 500.00 | 507.50 | 101.50 |
| | 1:47.5 | 421.05 | 452.63 | 107.50 |
| | 1:80 | 250.00 | 281.25 | 112.50 |
| | 1:97.5 | 210.53 | 254.74 | 121.00 |
| 2 | 1:5 | 700.67 | 700.67 | 100.00 |
| | 1:10 | 350.33 | 355.86 | 101.58 |
| | 1:20 | 175.17 | 185.33 | 105.80 |
| | 1:40 | 87.58 | 103.33 | 117.98 |
| 3 | 1:5 | 231.18 | 231.18 | 100.00 |
| | 1:10 | 115.59 | 119.46 | 103.35 |
| | 1:20 | 57.79 | 59.87 | 103.60 |

Italic: extrapolated data above the range of the standard curve

Analytical sensitivity

The following value has been estimated based on the concentrations of the standards without considering possibly used sample dilution factors (n=168).

Limit of blank, LoB 20.08 nmol/l

12. PRECAUTIONS

- All reagents in the kit package are for *in vitro* diagnostic use only.
- Human materials used in kit components were tested and found to be negative for HIV, Hepatitis B and Hepatitis C. However, for safety reasons, all kit components should be treated as potentially infectious.
- Kit reagents contain sodium azide or ProClin as bactericides. Sodium azide or ProClin are hazardous to health and the environment. Substrates for enzymatic colour reactions may also cause skin and/or respiratory irritation. Any contact with the substances must be avoided. Further safety information can be found in the safety data sheet, which is available from Immundiagnostik AG on request.
- The 10x Wash buffer concentrate (WASHBUF) contains surfactants which may cause severe eye irritation in case of eye contact.

Warning: Causes serious eye irritation. **IF IN EYES:** Rinse cautiously with water for several minutes. Remove contact lenses, if present and easy to do. Continue rinsing. If eye irritation persists: get medical Advice/attention.

- The stop solution consists of diluted sulphuric acid, a strong acid. Although diluted, it still should be handled with care. It can cause burns and should be handled with gloves, eye protection, and appropriate protective clothing. Any spill should be wiped up immediately with copious quantities of water. Do not breath vapour and avoid inhalation.

13. TECHNICAL HINTS

- Do not interchange different lot numbers of any kit component within the same assay. Furthermore we recommend not assembling wells of different microtiter plates for analysis, even if they are of the same batch.
- Control samples should be analysed with each run.
- Reagents should not be used beyond the expiration date stated on the kit label.

- Substrate solution should remain colourless until use.
- To ensure accurate results, proper adhesion of plate sealers during incubation steps is necessary.
- Avoid foaming when mixing reagents.
- Do not mix plugs and caps from different reagents.
- The assay should always be performed according to the enclosed manual.

14. GENERAL NOTES ON THE TEST AND TEST PROCEDURE

- This assay was produced and distributed according to the IVD guidelines of 98/79/EC.
- The guidelines for medical laboratories should be followed.
- Incubation time, incubation temperature and pipetting volumes of the components are defined by the producer. Any variation of the test procedure, which is not coordinated with the producer, may influence the results of the test. Immundiagnostik AG can therefore not be held responsible for any damage resulting from incorrect use.
- Warranty claims and complaints regarding deficiencies must be logged within 14 days after receipt of the product. The product should be send to Immundiagnostik AG along with a written complaint.

15. REFERENCES

1. Peluffo, Gonzalo, and Rafael Radi. 2007. "Biochemistry of Protein Tyrosine Nitration in Cardiovascular Pathology." *Cardiovascular Research* **75** (2) (July 15): 291–302. doi:10.1016/j.cardiores.2007.04.024.
2. Gonsette, R E. 2008. "Neurodegeneration in Multiple Sclerosis: The Role of Oxidative Stress and Excitotoxicity." *Journal of the Neurological Sciences* **274** (1-2) (November 15): 48–53. doi:10.1016/j.jns.2008.06.029.
3. Ischiropoulos, Harry. 2009. "Protein Tyrosine Nitration--an Update." *Archives of Biochemistry and Biophysics* **484** (2) (April 15): 117–21. doi:10.1016/j.abb.2008.10.034.
4. Köse, Fadime Aydin, Meltem Sezis, Fehmi Akçicek, and Aysun Pabuçcuoğlu. 2011. "Oxidative and Nitrosative Stress Markers in Patients on Hemodialysis and Peritoneal Dialysis." *Blood Purification* **32** (3) (January): 202–8. doi:10.1159/000328030.

Used symbols:

Temperature limitation



Catalogue number



In Vitro Diagnostic Medical Device



To be used with



Manufacturer



Contains sufficient for <n> tests



Lot number



Use by



Attention



Consult instructions for use



Consult specification data sheet



Irritant

Immundiagnostik AG
Stubenwald-Allee 8a
64625 Bensheim, Germany
Tel.: +49 6251 70190-0
Fax: +49 6251 70190-363
info@immundiagnostik.com
www.immundiagnostik.com

