

EASI-EXTRACT® AFLATOXIN

Product Code: RP71 / RP70N

Immunoaffinity columns for use in conjunction with HPLC or LC-MS/MS.
For *in vitro* use only.

RP71RP70N/V14/22.09.14

www.r-biopharm.com



Contents

	Page
Test Principle	4
Reagents Not Provided	4
Accessory Products	4
Hazards	4
Decontamination	5
Storage & Shelf Life	5
Sampling	5
Sensitivity	5
Recoveries	5
Column Preparation	5
Backflushing	6
Application Notes Available	6
Sample Preparation	7
• Cereal	7
• Nuts	8
Preparation of Standards	9
Calibration Curve	9
Recommended HPLC Conditions	10
Typical HPLC Trace for Analysis of Aflatoxins Using EASI-EXTRACT® AFLATOXIN Immunoaffinity Columns	11
• Cereal	11
• Nuts	11
Quality	12
Technical Support	12
Warranty	12

Test Principle

The procedure is based on monoclonal antibody technology, which makes the test highly specific, sensitive, rapid and simple to perform.

The columns contain a gel suspension of monoclonal antibody specific to the toxins of interest. Following extraction of the toxins the sample extract is filtered, diluted and passed slowly through the immunoaffinity column. Any toxins which are present in the sample are retained by the antibody within the gel suspension. The column is washed to remove unbound material and the toxins are then released from the column following elution with solvent. The eluate is collected prior to analysis by HPLC or LC-MS/MS. Aflatoxins are required to be derivatised when analysed by HPLC.

The total extraction and clean-up time takes approximately 20 minutes to perform. The result is improved clean-up and concentration of the toxins from food and feed samples giving a much cleaner chromatogram and therefore providing more accurate and sensitive detection. The columns also have the added advantage that they can be automated for large scale analysis of samples.

Reagents Not Provided

- Distilled / Deionised Water (suitable for use with HPLC, e.g. MilliQ)
- Solvents (HPLC Grade Methanol)
- Phosphate Buffered Saline (PBS) (RP202)*
- Aflatoxin Standard (Please refer to Preparation of Standards section)
- Sodium Chloride
- Sodium Hydroxide (to pH filtrate if required)
- Nitric Acid (only required when derivatising with a KOBRA® CELL)
- Potassium Bromide (only required when derivatising with a KOBRA® CELL)

Accessory Products

- Whatman No. 113 or No. 4 Filter Paper (P66 / P67)*
- KOBRA® CELL (K01)*
- Immunoaffinity Column Rack (CR1)*
- Immunoaffinity Column Accessory Pack (AP01)*

* Available from R-Biopharm. Please contact your local R-Biopharm distributor for further information.

Hazards

Mycotoxins are very hazardous substances. Only laboratories equipped to handle toxic materials and solvents should perform analyses. Suitable protective clothing, including gloves, safety glasses and lab coats should be worn throughout the analysis.

Flammable solvents should be stored in an explosion-proof cabinet. Use a chemical hood and protective equipment as applicable.

Contact your local R-Biopharm distributor for a Material Safety Data Sheet for further information if required.

Decontamination

Prior to disposal, excess standard solutions should be treated with at least one-tenth their volume of 5 % sodium hypochlorite. Labware and contaminated waste should be immersed in 5 % sodium hypochlorite solution for 30 minutes followed by the addition of 5 % acetone for 30 minutes. Flush with copious amounts of water before disposal. After decontamination labware should be thoroughly washed. Incinerate waste if regulations permit.

Storage & Shelf Life

The columns have an expiry of 18 months from date of manufacture if stored at 2 - 8 °C or 12 months from date of manufacture if stored at 21 - 25 °C. Do not freeze.

Ensure that the column has not dried out and contains buffer above the gel. It is important to note that the antibody included in the immunoaffinity column can be denatured by extreme temperature or pH change.

Sampling

A representative sample should be obtained by following one of the officially recognised sampling procedures. It is recommended that a minimum of 1 kg of representative sample is finely ground and a portion (10 - 50 g dependent on method used) of this is removed and extracted.

Sensitivity

The sensitivity is dependent on the final detection system employed by the analyst. However the test sensitivity may be improved if required by increasing the volume of sample passed through the immunoaffinity column. Please note that the ratio of solvent to phosphate buffered saline (PBS) should be maintained.

Recoveries

If an analyst wishes to account for losses during extraction it is recommended that a spiked sample of the same commodity type as the material being tested be analysed following the complete procedure as a reference standard. The recoveries obtained with the spiked sample can then be used to correct the results obtained with the test sample.

Column Preparation

Immunoaffinity columns should be at ambient temperature before use. Remove the cap from the top of the column and discard. Firmly attach the column to a glass syringe barrel using an adapter and place in an immunoaffinity column rack or clamp stand.

Backflushing

Backflushing is carried out to increase the time the solvent is in contact with the antibody within the gel suspension ensuring that all of the toxin is eluted. Backflush by gently raising and lowering the syringe plunger during passage of the solvent through the column. This process will reverse the direction of flow of the eluant. This should be repeated 3 times.



Application Notes Available

Methods are available for all matrices covered by legislation as well as additional commodities. Please contact your local R-Biopharm distributor for further information.

Sample Preparation

- Cereal

This method has been tested on a number of cereals including wheat, barley and maize.

1. Weigh 50 g of ground sample and 5 g of sodium chloride into a 1 litre capacity, solvent resistant blender jar.
2. Add 100 ml of 80 % methanol and blend at high speed for 2 minutes.
3. Filter the sample through Whatman No. 113 or No. 4 filter paper, or centrifuge at 4,000 rpm for 10 minutes.
4. Dilute 2 ml of filtrate with 14 ml of phosphate buffered saline (PBS) solution.
5. Pass the filtrate (equivalent to 1 g of sample) through the column at a flow rate of 2 ml per minute (or the sample can be allowed to pass through the column by gravity if preferred). A slow, steady flow rate is essential for the capture of the toxins by the antibody.
6. Wash the column by passing 20 ml of PBS through at a flow rate of approximately 5 ml per minute. Pass air though the column to remove residual liquid.
7. Elute the toxins from the column at a flow rate of 1 drop per second using 1.5 ml of 100 % methanol and collect in an amber glass vial. Backflushing is recommended. Please refer to the Backflushing section for further information.
8. Following elution pass 1.5 ml of water through the column and collect in the same vial to give a 3 ml total volume.
9. Inject 100 µl onto the HPLC system.

Sample Preparation

- **Nuts**

This method has been tested on a number of nuts including pistachio nuts, peanuts, almonds, Brazil nuts and walnuts.

1. Weigh 50 g of ground sample and 5 g of sodium chloride into a 1 litre capacity, solvent resistant blender jar.
2. Add 100 ml of water and blend at high speed for 1 minute.
3. Add 150 ml of 100 % methanol and blend again for 2 minutes.
4. Filter the sample through Whatman No. 113 or No. 4 filter paper, or centrifuge at 4,000 rpm for 10 minutes.
5. Adjust to around pH 7.4 using 2 M sodium hydroxide.
6. Dilute 5 ml of filtrate with 5 ml of phosphate buffered saline (PBS) solution.
7. Pass the diluted filtrate (equivalent to 1 g of sample) through the column at a flow rate of 2 ml per minute (or the sample can be allowed to pass through the column by gravity if preferred). A slow, steady flow rate is essential for the capture of the toxins by the antibody.
8. Wash the column by passing 20 ml of PBS through at a flow rate of approximately 5 ml per minute. Pass air though the column to remove residual liquid.
9. Elute the toxins from the column at a flow rate of 1 drop per second using 1.5 ml of 100 % methanol and collect in an amber glass vial. Backflushing is recommended. Please refer to the Backflushing section for further information.
10. Following elution pass 1.5 ml of water through the column and collect in the same vial to give a 3 ml total volume.
11. Inject 100 µl onto the HPLC system.

Preparation of Standards

Preparation of 1,000 ng/ml aflatoxin B1, B2, G1 and G2 stock solutions:

1. Ready-to-use AFLASTANDARD (P22 / P22A, 1,000 ng/ml) is available from R-Biopharm.

or

1. Alternatively, crystalline powder of aflatoxins B1, B2, G1 and G2 can be purchased. Contact your local R-Biopharm distributor for further information. The powder is reconstituted as per the instructions provided and left overnight in the dark at room temperature to give a stock concentrate.
2. This is then used to prepare a 1,000 ng/ml aflatoxin B1, B2, G1 and G2 stock solution.

Note: The ratio of B1, B2, G1 and G2 may vary in each standard. Please note the correct ratio for the standard purchased.

Calibration Curve

It is recommended to run at least a 3 - 6 point calibration curve. In constructing a suitable curve the levels of the calibration standards should bracket or include the range of expected results. The diluted standard solutions should be prepared fresh on the day of analysis and used within a 24 hour period.

To prepare a four point calibration curve:

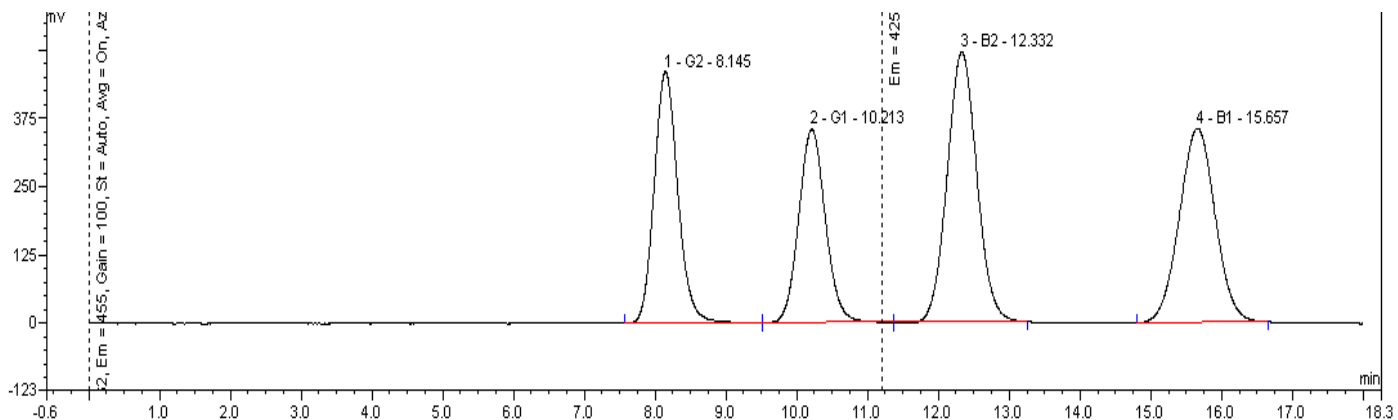
1. Standard 4: Take 80 µl of 1,000 ng total aflatoxin solution and make up to 2 ml with 50 % methanol (equivalent to 40 ng/ml).
2. Standard 3: Take 1 ml at 40 ng/ml and add 1 ml of 50 % methanol (equivalent to 20 ng/ml).
3. Standard 2: Take 1 ml at 20 ng/ml and add 1 ml of 50 % methanol (equivalent to 10 ng/ml).
4. Standard 1: Take 400 µl at 10 ng/ml and make up to 2 ml with 50 % methanol (equivalent to 2 ng/ml).
5. Inject 100 µl of each standard onto the HPLC system. The elution order is G2, G1, B2 and B1 when derivatising with a KOBRA® CELL.

Recommended HPLC Conditions

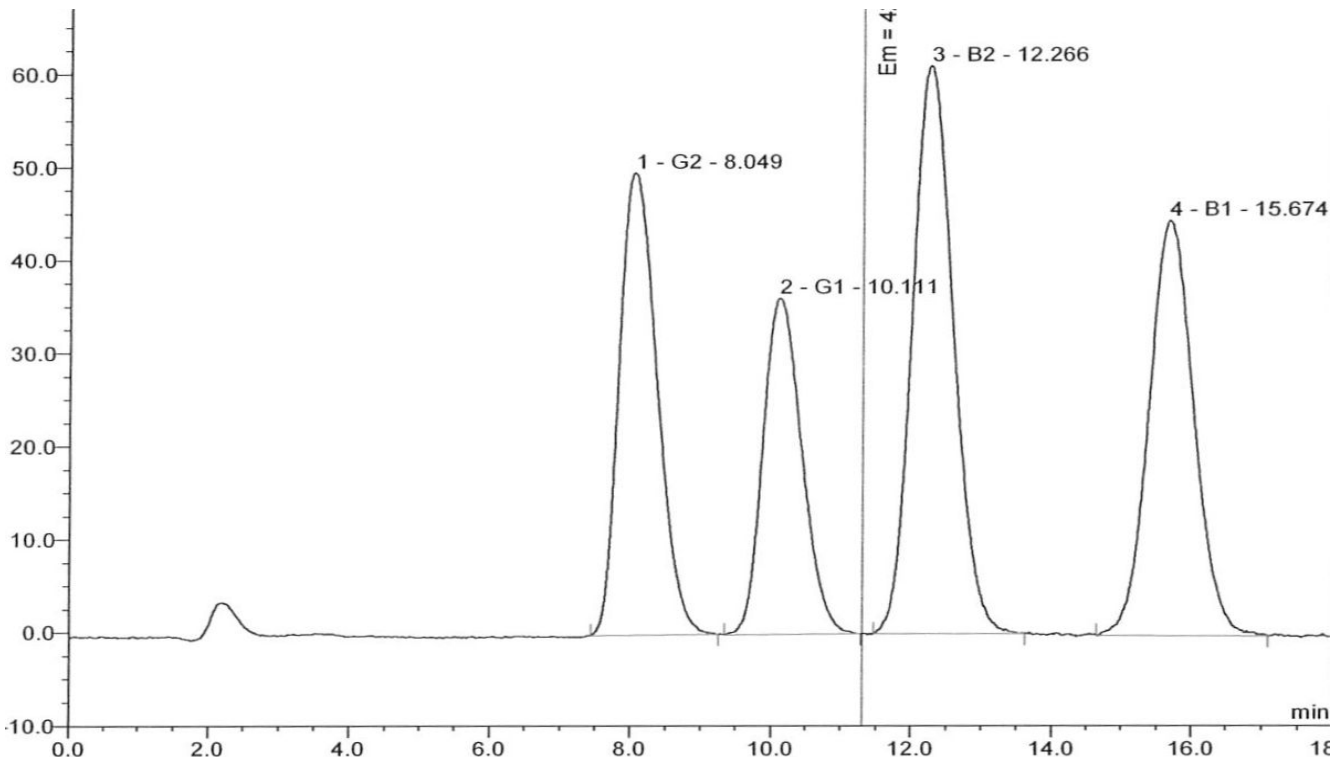
HPLC Conditions	
Derivatisation	KOBRA® CELL at 100 µA setting
Guard Cartridge	Inertsil ODS-3 5 µm, 4 mm x 10 mm (Hichrom) or equivalent
Analytical Column	Inertsil ODS-3V 5 µm, 4.6 mm x 150 mm (Hichrom) or equivalent
Mobile Phase	Water : Methanol (60 : 40 v/v) Add 119 mg of potassium bromide and 350 µl 4 M Nitric Acid to 1 litre of mobile phase. Prepare fresh on day of analysis.
HPLC Pump	To deliver mobile phase
Flow Rate	1.0 ml/minute
Fluorescence Detector	Excitation: 362 nm Emission: 425 nm (B1 and B2) 455 nm (G1 and G2)
Column Heater	Maintain guard and analytical columns at 40 °C
Integrator / Data Control System	From preferred supplier
Injector	Autosampler / Rheodyne valve
Injection Volume	100 µl
Elution Order	G2, G1, B2, B1

Typical HPLC Trace for Analysis of Aflatoxins Using EASI-EXTRACT® AFLATOXIN Immunoaffinity Columns

- Cereal



- Nuts



Quality

RBR products are developed, manufactured, tested and dispatched under an ISO 9001 and ISO 13485 registered Quality Management System, guaranteeing a consistent product, which always meets our performance specifications. Our products have been used in many collaborative studies to develop standard European and International Methods and are widely used by key institutions, food companies and government laboratories. Customer references for RBR products are available on request.

Technical support

RBR understand that from time to time users of our products may need assistance or advice. Therefore, we are pleased to offer the following services to our customers:

- Analysis of problem samples.
- Application notes for difficult samples.
- References from the RBR library.
- Installation and support of the KOBRA® CELL.
- Advice on detection parameters.
- Advice on preparation and handling of standards.
- Updates on legislation, sampling and other news by e-mail.
- Provision of spiked samples.

Please contact your local R-Biopharm distributor for further information.

Warranty

R-Biopharm Rhône Ltd makes no warranty of any kind, express or implied, except that all products made by R-Biopharm Rhône Ltd are made with materials of suitable quality. If any materials are defective, R-Biopharm Rhône Ltd will provide a replacement product. The user assumes all risk and liability resulting from the use of R-Biopharm Rhône Ltd products and procedures. R-Biopharm Rhône Ltd shall not be liable for any damages, including special or consequential damages, loss or expense arising directly or indirectly from the use of R-Biopharm Rhône Ltd products or procedures.

EASI-EXTRACT® AFLATOXIN

Art. Nr.: RBRRP71 / RBRRP70N

Immunaffinitätssäulen zur Verwendung in Kombination mit HPLC oder LC-MS/MS.
Nur zum In-vitro-Gebrauch.

Inhalt

	Seite
Testprinzip	14
Nicht im Lieferumfang enthaltene Reagenzien	14
Zubehörprodukte	14
Gefahren	14
Dekontamination	15
Lagerung und Haltbarkeit	15
Probennahme	15
Sensitivität	15
Wiederfindung	15
Säulenvorbereitung	15
Rückspülung	16
Verfügbare Applikationen	16
Probenvorbereitung	17
• Getreide	17
• Nüsse	18
Vorbereitung von Standards	19
Kalibrierkurve	19
Empfohlene HPLC-Bedingungen	20
Typische HPLC-Chromatogramme zur Analyse von Aflatoxinen mittels EASI-EXTRACT® AFLATOXIN	
Immunaffinitätssäulen	21
• Getreide	21
• Nüsse	21
Qualität	22
Technische Unterstützung	22
Garantie	22

Testprinzip

Das Verfahren basiert auf monoklonaler Antikörpertchnologie, die den Test hochspezifisch, sensitiv, schnell und einfach durchführbar macht.

Die Säulen enthalten eine Gelsuspension eines monoklonalen Antikörpers, der spezifisch für die jeweiligen Toxine ist. Im Anschluss an die Extraktion der Toxine wird der Probenextrakt filtriert, verdünnt und langsam durch die Immunaffinitätssäule geleitet. Die in der Probe vorhandenen Toxine werden von den Antikörpern in der Gelsuspension gebunden. Die Säule wird gewaschen, um ungebundene Substanzen zu entfernen, und die Toxine werden mit einem geeigneten Lösungsmittel von der Säule eluiert. Das Eluat wird vor der HPLC oder LC-MS/MS-Analyse gesammelt und derivatisiert.

Die Extraktion und Reinigung dauert insgesamt ca. 20 Minuten. Das Ergebnis ist eine verbesserte Reinigung und Konzentration der Toxine aus Lebensmittel- und Futtermittel, wodurch man ein verbessertes Chromatogramm und somit eine genauere und sensitivere Detektion erhält. Die Säulen haben außerdem den Vorteil, dass sie für eine große Anzahl von Proben automatisiert werden können.

Nicht im Lieferumfang enthaltene Reagenzien

- Destilliertes / deionisiertes Wasser (geeignet für die HPLC, z. B. MilliQ)
- Lösungsmittel (Methanol HPLC-Qualität)
- Phosphatgepufferte Salzlösung (PBS) (RBRRP202)*
- Aflatoxin-Standard (siehe Abschnitt „Vorbereitung von Standards“)
- Natriumchlorid
- Natriumhydroxid (zur pH-Einstellung, falls erforderlich)
- Salpetersäure (nur erforderlich, wenn mit einer KOBRA® CELL derivatisiert wird)
- Kaliumbromid (nur erforderlich, wenn mit einer KOBRA® CELL derivatisiert wird)

Zubehörprodukte

- Whatman Nr. 113 oder Nr. 4 Filterpapier
- KOBRA® CELL (RBRK01)*
- Immunaffinitätssäulenständer (RBRCR1)*
- Immunaffinitätssäulen-Zubehörpaket (RBRAP01)*

* Erhältlich bei R-Biopharm AG.

Gefahren

Mykotoxine sind sehr gefährliche Stoffe. Analysen sollten nur von Laboren durchgeführt werden, die über die entsprechende Ausrüstung zur Handhabung toxischer Substanzen und Lösungsmittel verfügen. Während der Analyse ist geeignete Schutzkleidung einschließlich Handschuhe, Schutzbrille und Laborkittel zu tragen.

Entzündliche Lösungsmittel müssen in einem explosionssicheren Schrank aufbewahrt werden. Je nach Anwendung ist eine Abdeckhaube und Schutzausrüstung zu verwenden.

Bitte wenden Sie sich an die R-Biopharm AG, wenn Sie ein Sicherheitsdatenblatt erhalten möchten.

Dekontamination

Überschüssige Standardlösungen müssen vor der Entsorgung mit mindestens einem Zehntel ihres Volumens mit einer 5 %igen Natriumhypochloritlösung behandelt werden. Laborzubehör und kontaminierte Abfälle sollten 30 Minuten lang in eine 5 % Natriumhypochloritlösung eingetaucht werden, gefolgt von der Zugabe einer 5 % Acetonlösung für 30 Minuten. Vor der Entsorgung mit unbedingt mit reichlich Wasser nachspülen. Laborzubehör sollte nach einer Dekontamination gründlich gewaschen werden. Abfall verbrennen, wenn die Vorschriften es zulassen.

Lagerung und Haltbarkeit

Die Säulen haben eine Mindesthaltbarkeit von 18 Monaten ab dem Herstelldatum, wenn sie bei 2 - 8 °C gelagert werden, bzw. von 15 Monaten ab dem Herstelldatum, wenn sie bei 21 - 25 °C gelagert werden. Die Säulen nicht einfrieren.

Es sollte sichergestellt werden, dass die Säulen nicht austrocknen und sich Puffer über dem Gel befindet. Wichtiger Hinweis! Der Antikörper in der Immunaffinitätssäule kann durch extreme Temperatur- oder pH-Änderungen denaturiert werden.

Probennahme

Eine repräsentative Probe sollte durch Befolgung einer der offiziell anerkannten Probennahmeverfahren entnommen werden. Es wird empfohlen, dass mindestens 1 kg einer repräsentativen Probe fein gemahlen und ein Teil (10 - 50 g abhängig von der verwendeten Methode) hiervon abgenommen und extrahiert wird.

Sensitivität

Die Sensitivität ist abhängig vom verwendeten Detektionssystem, das zur Analyse verwendet wird. Die Testsensitivität kann bei Bedarf verbessert werden, indem das Volumen der durch die Immunaffinitätssäule geleiteten Probe erhöht wird.

Wiederfindung

Wenn Sie Verluste während der Extraktion berücksichtigen wollen, wird empfohlen, dass eine gespikte Probe der gleichen Matrix wie die zu analysierende Probe gemäß dem kompletten Verfahren wie ein Referenzstandard analysiert wird. Die mit der gespikten Probe erhaltene Wiederfindung kann dann verwendet werden, um die mit der Testprobe erhaltenen Ergebnisse zu korrigieren.

Säulenvorbereitung

Die Immunaffinitätssäulen sollten vor der Verwendung auf Raumtemperatur gebracht werden. Kappe vom oberen Ende der Säule entfernen und entsorgen. Die Säule mittels Adapter fest an einem Glasspritzenzyylinder anbringen und in einen Immunaffinitätssäulen- oder einen Klemmständer stellen.

Rückspülung

Die Rückspülung wird durchgeführt, um die Zeit zu erhöhen, in der das Lösungsmittel mit dem Antikörper in der Gelsuspension in Kontakt ist. Somit wird sichergestellt, dass das Toxin vollständig eluiert wird. Die Rückspülung wird durchgeführt, indem der Spritzenkolben während des Durchlaufs des Lösungsmittels durch die Säule sanft angehoben und abgesenkt wird. Dieser Prozess kehrt die Richtung des Eluatflusses um und sollte 3 Mal wiederholt werden.



Verfügbare Applikationen

Methoden sind für alle Matrices verfügbar, die von der Gesetzgebung abgedeckt sind. Gleichzeitig bietet R-Biopharm AG auch zusätzliche Methoden für andere Probenmatrices an. Bitte wenden Sie sich an R-Biopharm AG, wenn Sie weitere Informationen erhalten möchten.

Vorbereitung der Probe

• Getreide

Diese Methode wurde mit verschiedenen Getreidesorten, darunter Weizen, Gerste und Mais, getestet.

1. 50 g gemahlene Probe und 5 g Natriumchlorid in einen lösungsmittelresistenten Mixer mit einer Kapazität von 1 Liter einwiegen.
2. 100 ml 80 % Methanol dazugeben und 2 min mit höchster Geschwindigkeit mischen.
3. Die Probe filtrieren (z. B. mit Whatman Nr. 113 oder Nr. 4 Filterpapier) oder bei 4.000 U/min 10 Min lang zentrifugieren.
4. 2 ml des Filtrats mit 14 ml der phosphatgepufferten Salzlösung (PBS) verdünnen.
5. Das verdünnte Filtrat (äquivalent zu 1 g der Probe) mit einer Flussrate von 2 ml/min durch die Säule laufen lassen (oder die Probe durch Schwerkraft durch die Säule laufen lassen, wenn dies bevorzugt wird). Eine langsame, stetige Flussrate ist wichtig, damit das Toxin vom Antikörper gebunden wird.
6. Die Säule mit 20 ml der PBS-Puffer und einer Flussrate von etwa 5 ml/min waschen. Luft durch die Säule drücken, um die Restflüssigkeit zu entfernen.
7. Die Toxine aus der Säule mit einer Flussrate von 1 Tropfen/Sek mittels 1.5 ml 100 % Methanol eluieren und in einem Braunglasröhrchen auffangen. Eine Rückspülung wird empfohlen. Siehe Abschnitt „Rückspülung“ für weitere Informationen.
8. Nach der Elution 1.5 ml Wasser durch die Säule laufen lassen und im gleichen Röhrchen auffangen, um ein Volumen von insgesamt 3 ml zu erhalten.
9. 100 µl des Eluats in das HPLC-System injizieren.

Vorbereitung der Probe

• Nüsse

Diese Methode wurde an verschiedenen Nüssen, darunter Pistazien, Erdnüsse, Mandeln, Paranüsse und Walnüsse, getestet.

1. 50 g gemahlene Probe und 5 g Natriumchlorid in einen lösungsmittelresistenten Mixer mit einer Kapazität von 1 Liter einwiegen.
2. 100 ml Wasser zugeben und die Probe 1 min lang mit höchster Geschwindigkeit mischen.
3. 150 ml 100 % Methanol zugeben und erneut 2 min lang mit höchster Geschwindigkeit mischen.
4. Die Probe filtrieren (z. B. Whatman Nr. 113 oder Nr. 4 Filterpapier) oder bei 4.000 U/min 10 min lang zentrifugieren.
5. Mit 2 M Natriumhydroxid- Lösung auf einen pH-Wert von ca. 7,4 einstellen.
6. 5 ml des Filtrats mit 5 ml der phosphatgepufferten Salzlösung (PBS) verdünnen.
7. Das verdünnte Filtrat (äquivalent zu 1 g der Probe) mit einer Flussrate von 2 ml/min durch die Säule laufen lassen (oder die Probe durch Schwerkraft durch die Säule laufen lassen, wenn dies bevorzugt wird). Eine langsame, stetige Flussrate ist wichtig, damit das Toxin vom Antikörper gebunden wird.
8. Die Säule mit 20 ml PBS-Puffer und einer Flussrate von etwa 5 ml/min waschen. Luft durch die Säule drücken, um die Restflüssigkeit zu entfernen.
9. Die Toxine aus der Säule mit einer Flussrate von 1 Tropfen/sek mittels 1.5 ml 100 % Methanol eluieren und in einem Braunglasröhrchen auffangen. Eine Rückspülung wird empfohlen. Siehe Abschnitt „Rückspülung“ für weitere Informationen.
10. Nach der Elution 1.5 ml Wasser durch die Säule laufen lassen und im gleichen Röhrchen auffangen, um ein Volumen von insgesamt 3 ml zu erhalten.
11. 100 µl des Eluats in das HPLC-System injizieren.

Vorbereitung von Standards

Vorbereitung von 1.000 ng/ml Aflatoxin-Standardlösungen:

1. Eine gebrauchsfertige AFLASTANDARD (RBRP22 / RBRP22A, 1.000 ng/ml) ist bei R-Biopharm AG erhältlich.
oder
1. Alternativ können kristalline Aflatoxine B1, B2, G1 und G2 in Pulverform erworben werden. Bitte wenden Sie sich an R-Biopharm AG, wenn Sie weitere Informationen erhalten möchten. Das Pulver wird entsprechend den mitgelieferten Anweisungen rekonstituiert und über Nacht im Dunkeln bei Raumtemperatur stehen gelassen, um ein Stammkonzentrat zu erhalten.
2. Dieses wird dann verwendet, um eine 1.000 ng/ml Gesamt-Aflatoxin-Standardlösung vorzubereiten.

Hinweis: Das Verhältnis von B1, B2, G1 und G2 kann bei jedem Standard variieren. Bitte beachten Sie das korrekte Verhältnis für den erworbenen Standard.

Kalibrierkurve

Es wird empfohlen, mindestens eine 3 bis 6-Punkt-Kalibrierkurve zu erstellen. Bei der Erstellung einer geeigneten Kurve sollten die Werte der Kalibrierstandards den Bereich oder Abschnitte der erwarteten Ergebnisse umfassen. Die verdünnten Standardlösungen sollten am Tag des Einsatzes frisch vorbereitet und innerhalb eines Zeitraums von 24 Stunden verwendet werden.

Vorbereitung einer 4-Punkt-Kalibrierkurve:

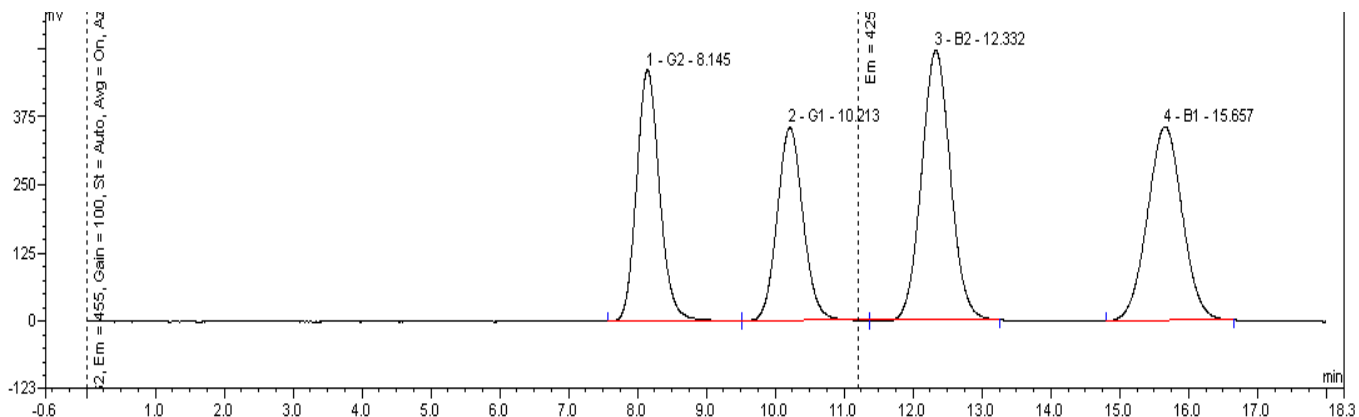
1. Standard 4: 80 µl von der 1.000 ng/ml Gesamt-Aflatoxin-Lösung nehmen und bis auf 2 ml mit 50 % Methanol auffüllen (äquivalent zu 40 ng/ml).
2. Standard 3: 1 ml von der 40 ng/ml entnehmen und 1 ml 50 % Methanol zugeben (äquivalent zu 20 ng/ml).
3. Standard 2: 1 ml von der 20 ng/ml entnehmen und 1 ml 50 % Methanol zugeben (äquivalent zu 10 ng/ml).
4. Standard 1: 400 µl von der 10 ng/ml entnehmen und bis auf 2 ml mit 50 % Methanol auffüllen (äquivalent zu 2 ng/ml).
5. 100 µl jeder Lösung in das HPLC-System injizieren. Die Elutionsreihenfolge ist G2, G1, B2 und B1, wenn mit einer KOBRA® CELL derivatisiert wird.

Empfohlene HPLC-Bedingungen

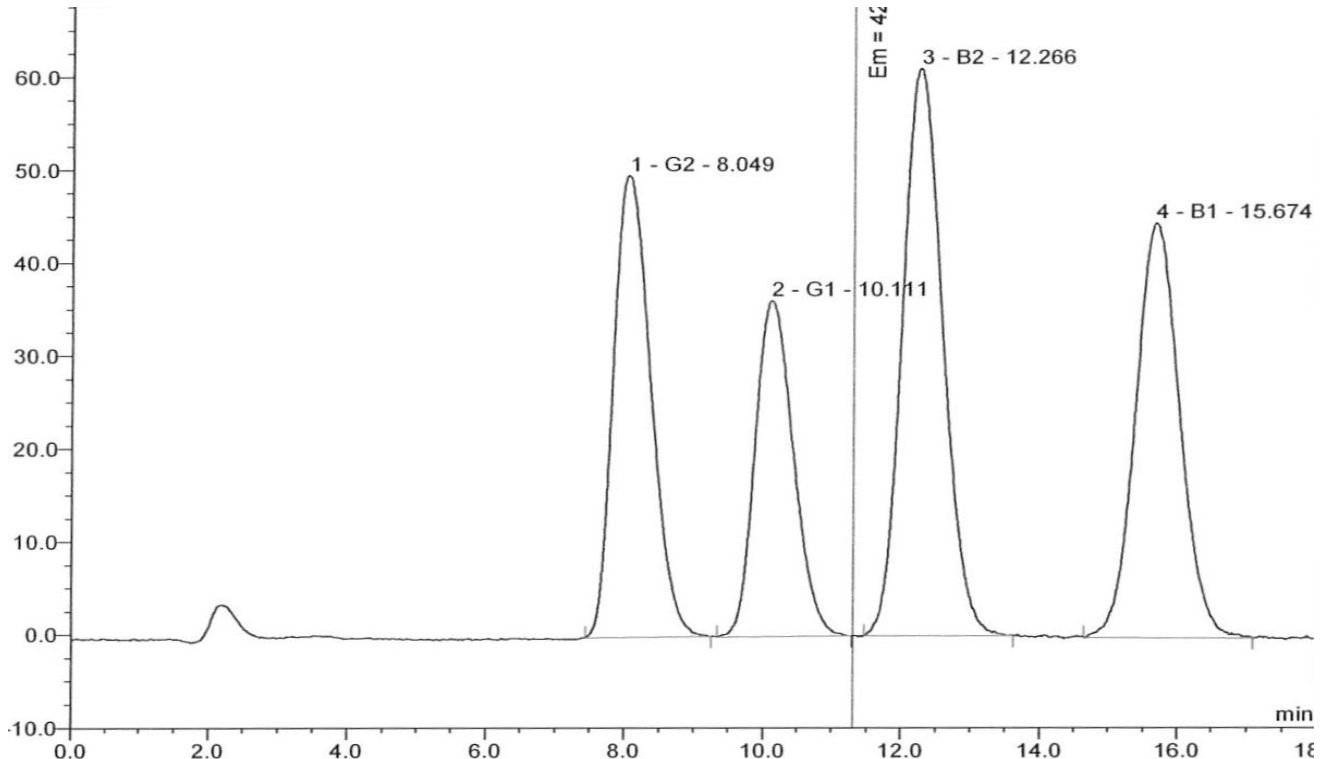
HPLC-Bedingungen	
Derivatisierung	KOBRA® CELL bei 100 µA einstellen
Vorsäule	Inertsil ODS-3 5 µm, 4 mm x 10 mm (Hichrom) oder Äquivalent
Analytische Säule	Inertsil ODS-3V 5 µm, 4.6 mm x 150 mm (Hichrom) oder Äquivalent
Mobile Phase	Wasser : Methanol (60 : 40 v/v)
HPLC-Pumpe	Für mobile Phase 119 mg Kaliumbromid und 350 µl 4 M Salpetersäure zu 1 Liter mobiler Phase zugeben. Täglich frisch ansetzen.
Flussrate	1,0 ml/Minute
Fluoreszenzdetektor	Erregung: 362 nm Emission: 425 nm (B1 und B2) 455 nm (G1 und G2)
Säulenheizung	Hält die Vor- und die Analytische Säule bei 40 °C
Integrator/ Datenkontrollsystem	Von bevorzugtem Anbieter
Injektor	Autosampler / Rheodyne-Ventil
Injektionsvolumen	100 µl
Elutionsreihenfolge	G2, G1, B2, B1

Typische HPLC-Chromatogramme zur Analyse von Aflatoxinen mittels EASI-EXTRACT® AFLATOXIN Immunaffinitätssäulen

- Getreide



- Nüsse



Qualität

RBR-Produkte werden unter einem ISO 9001- und ISO 13485-registrierten Qualitätsmanagementsystem entwickelt, hergestellt, getestet und ausgeliefert, wodurch ein konsistentes Produkt gewährleistet wird, das stets unsere Leistungsspezifikationen erfüllt. Unsere Produkte wurden in vielen kollaborativen Studien eingesetzt, um europäische und internationale Standardmethoden zu entwickeln, und werden von vielen Schlüsselinstitutionen, Lebensmittelunternehmen und staatlichen Laboren verwendet. Kundenreferenzen für RBR-Produkte sind auf Anfrage erhältlich.

Technische Unterstützung

RBR versteht, dass Benutzer unserer Produkte von Zeit zu Zeit Hilfe oder Beratung benötigen. Wir freuen uns daher, unseren Kunden die folgenden Serviceleistungen anbieten zu können:

- Analyse problematischer Proben.
- Anwendungshinweise für schwierige Proben.
- Referenzen aus der RBR-Bibliothek.
- Installation und Unterstützung der KOBRA® CELL.
- Beratung zu Detektionsparametern.
- Beratung zur Vorbereitung und Handhabung von Standards.
- Aktuelle Informationen zur Gesetzgebung, Probenentnahme und andere Neuigkeiten per E-Mail.
- Bereitstellung gespickter Proben.

Bitte wenden Sie sich an R-Biopharm AG, wenn Sie weitere Informationen erhalten möchten.

Garantie

R-Biopharm Rhône Ltd gibt keine Garantie gleich welcher Art, weder ausdrücklich noch stillschweigend, mit Ausnahme der, dass alle von R-Biopharm Rhône Ltd hergestellten Produkte mit Materialien von geeigneter Qualität hergestellt sind. Sollten Materialien fehlerhaft sein, stellt R-Biopharm Rhône Ltd ein Ersatzprodukt bereit. Der Benutzer übernimmt sämtliche Risiken und Haftung, die sich aus der Verwendung von R-Biopharm Rhône Ltd-Produkten und Verfahren ergeben. R-Biopharm Rhône Ltd haftet für keinerlei Schäden, einschließlich spezieller oder Folgeschäden, Verlust oder Kosten, die direkt oder indirekt aus der Verwendung von R-Biopharm Rhône Ltd-Produkten oder Verfahren entstehen.

R-Biopharm Rhône Ltd
Block 10 Todd Campus
West of Scotland Science Park
Acre Road, Glasgow G20 0XA
www.r-biopharm.com