

GLUTAMATE

REF: P000064

Kolometrisk metod för kvantitativ bestämning av glutamat i microdialysat.

Erfordras även:

Calibrator A. REF: P000057

Mätprincip

Glutamat oxideras enzymatiskt av glutamatoxididas (GltOx). Den bildade väte-peroxiden reagerar med N-etyl-N-(2-hydroxy-3-sulfopropyl)-m-touluidin (TOOS) och 4-aminoantipyrin. Denna reaktion katalyseras av peroxidas (POD) och ger ett röd-violett kinondiiminfärgämne. Hastigheten med vilken färgämnet bildas mäts fotometriskt vid 530 nm och är proportionell mot glutamatkoncentrationen.



Linjärt område: 1-150 µmol/L

Reagens:

1. Reagens: 5 flaskor frystorkat reagens

2. Buffert: 5 flaskor à 4,0 mL.

Reagenset räcker till 5 x 350 bestämningar.

Reagenset är stabilt till utgångsdatum vid förvaring vid +2 till +8°C.

Beredning och stabilitet av reagens.

- Avlägsna locket inklusive membran från reagensflaskan. Tag ur och kasta gummiproppen.
- Överför innehållet i buffertflaskan till reagensflaskan
- Skriva tillbaka locket med membran, utan gummipropp.
- Blanda genom att försiktigt vända flaskan minst tio gånger tills allt reagens-pulver är löst. Låt reagenset jämvikta i rumstemperatur under minst 30 minuter.

Tillrett reagens är stabilt i fem dagar i instrumentet.

	Komponent	Koncentration i testlösningen
Glutamatreagens	4-amino-antipyrin	0,3 mmol/L
	Glutamatoxididas	>0,25 kU/L
	Peroxidas	>0,8 kU/L
	Askorbatoxidas	>17,5 kU/L
Glutamatbuffert	PIPS buffer, pH 6,8	100 mmol/L
	TOOS	1,5 mmol/L
	Natriumazid	0,3 g/L

Provmaterial
MikrodialysatKalibrering
Använd Calibrator A. REF: P000057

Endast för in vitro användning.

Symbolförklaring:

Sista förbrukningsdag

Lotnummer

Lagertemperatur

Läs användarmanual

In vitro diagnostiskt reagens

 Produkten uppfyller EU's direktiv för IVD (98/79/EC)
/LVFS 2001:7

GLUTAMATE

REF: P000064

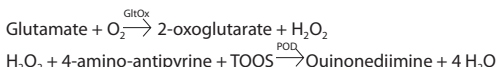
Colorimetric method for the quantitative determination of glutamate in Microdialysates.

Also required:

Calibrator A. REF: P000057

Measuring principle

Glutamate is enzymatically oxidized by glutamate oxidase (GltOx). The hydrogen peroxide formed reacts with N-ethyl-N-(2-hydroxy-3-sulfopropyl)-m-touluidine (TOOS) and 4-amino-antipyrine. This reaction is catalyzed by peroxidase (POD) and yields the red-violet colored quinonediimine. The rate of formation is measured photometrically at 530 nm and is proportional to the glutamate.



Linear range: 1 - 150 µmol/L

Reagents:

1. Reagent: 5 bottles of lyophilisate

2. Buffer: 5 bottles of 4.0 mL.

Reagent sufficient for 5 x 350 determinations.

Reagents are stable up to expiry date when stored at +2 to +8°C.

Preparation and stability of solution.

- Unscrew the cap with the membrane from the reagent bottle. Remove and discard the rubber stopper.
- Transfer the contents of the buffer bottle to the reagent bottle.
- Fasten the cap with the membrane on the reagent bottle, without Rubber stopper.
- Dissolve contents completely by gently turning the bottle upside-down at least ten times. Let the reagent stand and equilibrate in room temperature for at least 30 minutes prior to use.

Reconstituted reagent is stable for five days in the instrument.

	Component	Concentration in test solution
Glutamate reagent	4-amino-antipyrine	0.3 mmol/L
	Glutamate Oxidase	>0.25 kU/L
	Peroxidase	>0.8 kU/L
	Ascorbate Oxidase	>17.5 kU/L
Glutamate buffer	PIPS buffer, pH 6.8	100 mmol/L
	TOOS	1.5 mmol/L
	Sodium azide	0.3 g/L

Provmaterial
MikrodialysatKalibrering
Använd Calibrator A. REF: P000057

Endast för in vitro användning.

Symbolförklaring:

Sista förbrukningsdag

Lotnummer

Lagertemperatur

Läs användarmanual

In vitro diagnostiskt reagens

 Produkten uppfyller EU's direktiv för IVD (98/79/EC)
/LVFS 2001:7Sample material
MicrodialysatesCalibration
Use Calibrator A. REF: P000057

For in vitro use only

Symbol declaration:

Last day of use

Lot number

Storage temperature

See instructions for use

In vitro diagnostic reagent

 The product meets EU directive
for IVD (98/79/EC)

WARNING:

Pipettera inte med munnen. Använd de försiktighetsåtgärder som krävs för hantering av laboratoriereagenser.

Bufferten innehåller natriumazid. Undvik intag och kontakt med hud eller slemhinnor. Vid hudkontakt, skölj med stora mängder vatten. Vid ögonkontakt eller intag, uppsök läkarhjälp omedelbart.

Natriumazid kan reagera med bly- och kopparör och bildar då högexplosiva azider. Vid avyttring, spola alltid med mycket vatten för att förhindra upplagring av azidsalter i avloppssystemet.
Exponerade metallytor tvättas med 10% natriumhydroxid.

WARNING:

Do not pipette by mouth. Exercise the normal precautions required for handling laboratory reagents.

The buffer contains Sodium Azide. Avoid ingestion or contact with skin or mucous membranes. In case of skin contact, flush affected area with copious amounts of water. In case of contact with eyes or if ingested, seek immediate medical attention.

Sodium Azide may react with lead and copper plumbing, to form potentially explosive azides. When disposing of such reagents, flush with large volumes of water to prevent azide build up. Exposed metal surfaces should be cleaned with 10 % sodium hydroxide

REAGENZ

flex für 600 und ISCUS Microdialysis Analyzers

D

GLUTAMATE

REF: P000064

Kolorimetrische methode zur quantitativen bestimmung von Glutamat aus Mikrodialysaten.

Dazu erforderlich:

Kalibrationslösung, REF: P000057

Messprinzip

Glutamat wird enzymatisch von der Glutamatoxidase (GltOx) oxidiert. Peroxidase (POD) katalysiert die Reaktion des dabei gebildeten Wasserstoffperoxids mit 4-Amino-antipyrin und N-ethyl-N-(2-hydroxy-3-sulfopropyl)-m-toluidine (TOOS) zum rot-violetten Chinondiimin. Die Bildungsrate der gefärbten Substanz wird photometrisch bei 530 nm gemessen und ist proportional zur glutamatkonzentration.



Linear range: 1 - 150 µmol/L

Reagenzien:

1. Reagenz: 5 Flaschen Lyophilisat

2. Puffer: 5 Flaschen mit 4,0 mL

Das Reagenz ist ausreichend für 5 x 350 Bestimmungen. Die Reagenzien sind bei Lagerung zwischen +2 und +8°C bis zum angegebenen Verfallsdatum stabil.

Präparation und Stabilität der Lösung

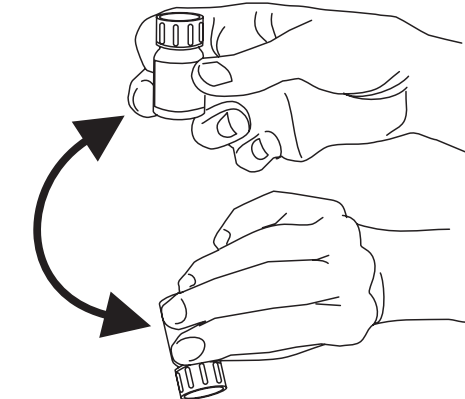
1. Schrauben Sie den Deckel mit der Membran von der Reagenzflasche ab.
Entfernen Sie den Gummistopfen.
 2. Überführen Sie den Inhalt der Pufferflasche in die Reagenzflasche.
 3. Schrauben Sie den Membraneckel wieder auf die Reagenzflasche, ohne Gummistopfen.
 4. Lösen Sie die Substanzen durch vorsichtiges Schütteln. Lassen Sie das Reagenz vor der Verwendung mindestens für 30 min bei Raumtemperatur stehen, um sich dieser anzugeleichen.
- Das so hergestellte Reagenz ist in dem Gerät fünf Tage haltbar.

	Inhaltstoff	Konzentration in der Testlösung
Glutamat-Reagenz	4-Amino-antipyrin	0,3 mmol/L
	Glutamatoxidase	> 0,25 KU/L
	Peroxidase	> 0,8 KU/L
Glutamat-Puffer	Ascorbatoxidase	> 17,5 KU/L
	PIPER-Puffer, pH 6,8	100 mmol/L
	TOOS	1,5 mmol/L
	Natriumazid	0,3 g/L

Probenmaterial Mikrodialysat	Kalibration Werden Sie die Calibrator A. REF: P000057
Nur zur in-vitro Anwendung	
Symbole Erklärung:	ACHTUNG:
	Nicht mit dem Mund pipettieren. Beachten Sie die üblichen Sicherheitsbestimmungen in einem Labor für die Handhabung von Reagenzien.
	Der Puffer enthält Natriumazid. Vermeiden Sie Inkorporation und Kontakt mit Haut sowie Netzhaut. Im Falle eines Hautkontaktes spülen Sie die betroffene Flächen mit reichlich Wasser ab. Bei Kontakt mit Augen oder Inkorporation suchen Sie bitte einen Arzt auf.
	Natriumazid reagiert mit Blei und Kupfer und bildet möglicherweise explosive Azide. Spülen Sie diese Materialien bei Kontakt mit reichlich Wasser ab. Betroffene Metallflächen sollten mit 10%iger Natronlauge gereinigt werden.

Referenzen: 1. H. Kusakabe et al., Agric. Biol. Chem., 47 (1983) 179. 2. H. Kusakabe et al., Agric. Biol. Chem., 47 (1983) 1323. 3. A. Böhmer et al., Eur. J. Biocem. 182 (1989) 327-332.

4. U. Wollenberger et al., Biosensors 4 (1989) 381-39.



- Blanda genom att försiktigt vända flaskan minst tio gånger tills allt reagenspulver är löst.
- Dissolve contents completely by gently turning the bottle upside-down at least ten times.
- Lösen Sie die Substanzen durch vorsichtiges Schütteln.

Quality Control:

It is recommended that the system be controlled using Control Samples. These controls should be assayed according to local quality assurance schemes. The use of other control materials has not been evaluated. Satisfactory level of performance is achieved when the analyte values for the controls are within the "Acceptable Control Range" published in the Packet Insert with the controls.

Additional information is found in the Technical Manual for the Microdialysis Analyzers.

Manufactured by:
M Dialysis AB
Hammarby Fabriksväg 43
SE-120 30 • Stockholm • Sweden
Tel: +46-8-470 10 20
Fax: +46-8-470 10 55
E-mail: info@mdialysis.com

USA office:
73 Princeton Street
N.Chelmsford • MA 01863 • USA
Phone: +1 978 251 1940, +1-866-868-9236
Fax: +1 978 251-1960
E-mail: usa@mdialysis.com