

L-Kynurenin ELISA Kit

Zur in-vitro-Bestimmung von L-Kynurenin in EDTA-Plasma, Serum und Zellkulturüberständen

L-Kynurenine ELISA Kit

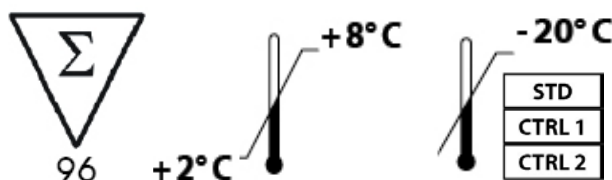
For the in vitro determination of L-kynurenine in EDTA plasma, serum and cell culture supernatant

Nur zu Forschungszwecken / For research use only

Gültig ab / Valid from 2015-02-11



K 7728



Immundiagnostik AG, Stubenwald-Allee 8a, D 64625 Bensheim
Tel.: ++49 6251 70190-0
Fax: ++ 49 6251 849430
e.mail: Info@immundiagnostik.com
www.Immundiagnostik.com

Inhalt

1. VERWENDUNGSZWECK	2
2. INHALT DER TESTPACKUNG	2
3. ERFORDERLICHE LABORGERÄTE UND HILFSMITTEL	2
4. VORBEREITUNG UND LAGERUNG DER REAGENZIEN	3
5. PROBENVORBEREITUNG UND -LAGERUNG	4
6. TESTDURCHFÜHRUNG	5
<i>Testprinzip</i>	5
<i>Pipettierschema Probenvorbereitung</i>	5
<i>Pipettierschema Testdurchführung</i>	7
7. ERGEBNISSE	8
8. EINSCHRÄNKUNGEN	9
9. QUALITÄTSKONTROLLE	10
<i>Referenzwerte</i>	10
10. TESTCHARAKTERISTIKA	10
<i>Präzision und Reproduzierbarkeit</i>	10
<i>Spike-Wiederfindung</i>	11
<i>Wiederfindung in der Verdünnung</i>	12
<i>Analytische Sensitivität</i>	13
<i>Spezifität</i>	13
11. VORSICHTSMASSNAHMEN	14
12. TECHNISCHE MERKMALE	14
13. ALLGEMEINE HINWEISE ZUM TEST	15
14. LITERATUR	15

1. VERWENDUNGSZWECK

Der hier beschriebene Assay ist für die Bestimmung von L-Kynurenin in EDTA-Plasma, Serum und Zellkulturüberständen geeignet. Nur für wissenschaftliche Forschung. Nicht für diagnostische Zwecke.

2. INHALT DER TESTPACKUNG

Artikel Nr.	Bezeichnung	Kit Komponenten	Menge
K 7728MTP	PLATE	Mikrotitermodul, vorbeschichtet	12 x 8 Vertiefungen
K 7728ST	STD	Standards, gebrauchsfertig (0; 0,1; 0,3; 1; 3; 10 µM)	6 x 200 µl
K 7728KO1 K 7728KO2	CTRL 1 CTRL 2	Kontrollen, gebrauchsfertig (Bereich der Spezifikation entnehmen)	2 x 200 µl
K 7728WP	WASHBUF	ELISA Waschpufferkonzentrat, 10x	2 x 100 ml
K 7728AK	AB	L-Kynurenin-Antikörper, lyophilisiert	2 x 1 Fläschchen
K 7728K	CONJ	Konjugat, Peroxidase-markiert, Konzentrat	1 x 65 µl
K 7728CSP	CONJBUF	Konjugatstabilisierungspuffer, gebrauchsfertig	1 x 13 ml
K 7728RP	REABUF	Reaktionspuffer, gebrauchsfertig	1 x 20 ml
K 7728DR	DER	Derivatisierungsreagenz	2 x 25 mg
K 7728LM	DMSO	Dimethylsulfoxid (DMSO)	1 x 4 ml
K 7728AP	ASYBUF	Assaypuffer, gebrauchsfertig	1 x 28 ml
K 7728TMB	SUB	TMB-Substrat (Tetramethylbenzidin), gebrauchsfertig	1 x 15 ml
K 7728AC	STOP	ELISA-Stopplösung, gebrauchsfertig	1 x 15 ml

3. ERFORDERLICHE LABORGERÄTE UND HILFSMITTEL

- Reinstwasser*
- Präzisionspipetten und Pipettenspitzen für den Einmalgebrauch mit variablen Volumina von 10 - 1000 µl

- Folie zum Abkleben der Mikrotiterplatte
- Mikrotiterplattenschüttler
- Multikanal- bzw. Multipipette
- Vortex-Mixer
- Zentrifuge, 3000 g
- Laborübliche Glas- oder Plastikrörhrchen (Einmalartikel)
- Mikrotiterplattenphotometer (benötigte Filter siehe Kapitel 6)

* 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 ($\geq 18,2 \text{ M}\Omega \text{ cm}$).

4. VORBEREITUNG UND LAGERUNG DER REAGENZIEN

- Bitte achten Sie bei mehrfachem Einsatz des Kits darauf, dass die Reagenzien wie in der Vorschrift beschrieben gelagert und **nur die für den jeweiligen Ansatz benötigten Reagenzienmengen frisch angesetzt werden**. Der Kit kann so je nach Probenaufkommen bis zu 2 x bis zum angegebenen Haltbarkeitsdatum verwendet werden.
- Reagenzien mit einem **Volumen kleiner 100 µl** sollten vor Gebrauch kurz zentrifugiert werden, um Volumenverluste zu vermeiden.
- Das **Waschpufferkonzentrat (WASHBUF)** muss vor Gebrauch **1:10** in Reinstwasser verdünnt werden (**100 ml WASHBUF + 900 ml Reinstwasser**), gut mischen. Aufgrund der hohen Salzkonzentration in den Stammlösungen kann es zu Kristallbildungen kommen. Die Kristalle lösen sich bei Raumtemperatur bzw. im Wasserbad bei 37°C auf. Das Pufferkonzentrat kann bei **2-8°C** bis zum angegebenen Haltbarkeitsdatum aufbewahrt werden. Die verdünnte Pufferlösung ist bei **2-8°C einen Monat** in einem geschlossenen Gefäß haltbar.
- Die **Standards (STD)** und die **Kontrollen (CTRL1, CTRL2)** werden eingefroren bei **-20°C** gelagert. Für den Test die Standards und Kontrollen auftauen und kurz vortexen. Standards und Kontrollen können bis zu 3x wieder eingefroren werden, das Wiedereinfrieren sollte sofort nach Entnahme erfolgen.
- **DMSO** kristallisiert bei 4°C aus. Zum Lösen das DMSO bei Raumtemperatur stehen lassen oder im Wasserbad erwärmen.

- Der Inhalt eines Fläschchens **Derivatisierungsreagenz (DER) (25 mg)** wird in **1,5 ml DMSO** gelöst und das Fläschchen für 5 min auf einen Horizontal-schüttler gelegt. Das DER sollte **unmittelbar vor Gebrauch frisch angesetzt** werden. Falls mehrere Fläschchen benötigt werden, deren Inhalt vereinen und vor Gebrauch mischen. Nach Gebrauch ist das Restreagenz zu verwerfen. Durch die Aufteilung des DER in 2 Gefäße ist der ELISA in zwei Ansätze teilbar. **Bitte beachten:** DMSO greift Plastik an, DMSO reagiert nicht mit Polypropylen-Produkten und Glasgefäßen.
- Der Inhalt eines Fläschchens **L-Kynurenin-Antikörper (AB)** wird in **3 ml verdünntem Waschpuffer** gelöst. Durch die Aufteilung des AB in 2 Gefäße ist der ELISA in zwei Ansätze teilbar. Gelöster L-Kynurenin kann **1 Monat bei -20°C** aufbewahrt werden.
- Das **Peroxidase-Konjugat (CONJ)** wird **1:201** in Konjugatstabilisierungspuffer (CONJBUF) verdünnt (**z.B. 60 µl CONJ + 12 ml CONJBUF**; nur die benötigte Menge ansetzen). Unverdünntes Konjugat ist bei 2-8°C bis zum angegebenen Haltbarkeitsdatum stabil. Verdünntes Konjugat kann **1 Woche bei 2-8°C** aufbewahrt werden.
- Alle anderen Testreagenzien sind bei **2-8 °C** zu lagern und bei entsprechender Lagerung bis zum angegebenen Haltbarkeitsdatum (siehe Etikett) verwendbar.

5. PROBENVORBEREITUNG UND -LAGERUNG

EDTA-Plasma, Serum und Zellkulturüberstände

- Als Probe eignen sich EDTA-Plasma, Serum und Zellkulturüberstände. Die Haltbarkeit der Proben beträgt bei 2-8°C bis zu 48 Stunden. Zur längeren Lagerung müssen die Proben bei -20°C aufbewahrt werden.
- Lipämische und hämolytische Proben beeinflussen das Testergebnis und sollten nicht verwendet werden.
- Proben mit sichtbaren Mengen an Feststoff sollten zentrifugiert werden.
- EDTA-Plasma- und Serumproben sowie Zellkulturüberstände werden für die Derivatisierung vorverdünnt (siehe Pipettierschema Probenvorbereitung).
- Zur weiteren Vorbereitung muss die Probe mit einem Derivatisierungsreagenz (DER) zur Derivatisierung des enthaltenen L-Kynurenin versetzt werden (Details siehe Pipettierschema Probenvorbereitung).

6. TESTDURCHFÜHRUNG

Testprinzip

Der Test basiert auf der Methode des kompetitiven Enzymimmunoassays. Zur Vorbereitung wird die zu untersuchende Probe mit einem Derivatisierungsreagenz zur Derivatisierung des enthaltenen L-Kynurenin versetzt. Anschließend wird die derivatisierte Probe zusammen mit einem polyklonalen Kynurenin-Antiserum in einer mit L-Kynurenin-Derivat (Tracer) beschichteten ELISA-Platte inkubiert. Während der Inkubation kompetitiert das Zielantigen in der Probe mit dem an die Platte gebundenen Tracer um die Bindung der polyklonalen Antikörper. Hierbei verdrängt das Zielantigen in der Probe den Antikörper aus der Bindung an den Tracer. Daher ist die Konzentration des an den Tracer gebundenen Antikörpers umgekehrt proportional zu der Konzentration des Zielantigens in der Probe.

Beim zweiten Inkubationsschritt wird ein Peroxidase-markierter Sekundärantikörper zugegeben, der an die polyklonalen L-Kynurenin-Antikörper bindet. Nach einem Waschschritt zur Entfernung ungebundener Komponenten wird das Peroxidasesubstrat Tetramethylbenzidin (TMB) zugegeben. Die Enzymeraktion 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 umgekehrt proportional zur Konzentration des gemessenen Analyten, d.h. mit steigender L-Kynurenin-Konzentration in der Probe reduziert sich die Konzentration der an den Tracer gebundenen Antikörper und das Signal nimmt ab. Parallel dazu wird eine Standardkurve – optische Dichte (Absorption bei 450 nm) versus Standardkonzentration – erstellt, aus der die Konzentrationen der Proben ermittelt werden.

Pipettierschema Probenvorbereitung

EDTA-Plasma- und Serumproben sowie Zellkulturüberstände werden vor dem Einsatz im Test **1:3 verdünnt** mit Reaktionspuffer (REABUF):

z.B. **50 µl Probe + 100 µl REABUF**, gut mischen.

(Falls weniger als 50 µl Probe vorhanden sind, können auch 25 µl Probe + 50 µl REABUF pipettiert werden.)

Die Derivatisierung der Standards (STD), der Kontrollen (CTRL) und der verdünnten Proben (SAMPLE) wird als Einzelbestimmung in Mikroreaktionsgefäßeln (z.B. 1,5-ml-Reaktionsgefäßel) durchgeführt.

Die Reagenzien dieses Kits reichen aus für 48 Derivatisierungen, welche jeweils als Doppelbestimmung in die Wells der Platte aufgetragen werden.

1. Vor Gebrauch alle **Reagenzien und Proben auf Raumtemperatur** (15-30°C) bringen, gut mischen.
2. Jeweils **25 µl gebrauchsfertigen Standard (STD)**, **25 µl gebrauchsfertige Kontrolle (CTRL)** bzw. **25 µl verdünnte Probe (SAMPLE)** in Mikroreaktionsgefäßel pipettieren.
3. **200 µl Reaktionspuffer (REABUF)** in alle Reaktionsgefäßel (STD, CTRL, SAMPLE) pipettieren.
4. **50 µl** frisch angesetztes **Derivatisierungsreagenz (DER)** in alle Reaktionsgefäßel (STD, CTRL, SAMPLE) pipettieren und **gründlich mischen** (z.B. durch mehrmaliges Umdrehen, oder mehrere Sekunden vortexen). Auf einem Horizontalschüttler (180-240 rpm) **45 min bei Raumtemperatur** (15-30°C) inkubieren.
5. Anschließend in alle verwendeten Mikroreaktionsgefäßel **500 µl Assaypuffer (ASYBUF)** zugeben, gut mischen und auf einem Horizontalschüttler (180-240 rpm) **45 min bei Raumtemperatur** (15-30°C) inkubieren

2 x 50 µl der so vorbereiteten Proben (STD, CTRL, SAMPLE) werden im ELISA als Doppelbestimmung eingesetzt.

Pipettierschema Testdurchführung

6. Positionen für Standards/Kontrollen/Proben (STD/CTRL/SAMPLE) in Doppelbestimmung in einem **Protokollblatt** markieren.
7. Benötigte **Mikrotiterstreifen (PLATE)** aus dem Kit nehmen. Nicht verwendete Mikrotiterplattenstreifen können abgeklebt bis zum angegebenen Haltbarkeitsdatum bei 2-8°C gelagert werden.
8. Mikrotiterstreifen **5 x mit je 250 µl** verdünntem **Waschpuffer** waschen und nach dem letzten Waschgang auf Saugpapier ausschlagen
9. **2 x 50 µl** der vorbereiteten, **derivatisierten Proben (STD, CTRL, SAMPLE)** aus den Mikroreaktionsgefäßeln als Doppelbestimmung in die jeweiligen Vertiefungen pipettieren.
10. **50 µl** gelösten **L-Kynurenin-Antikörper (AB)** in jede Vertiefung pipettieren. Streifen luftdicht abdecken.
11. Über Nacht (**15-20 Stunden**) bei **2-8°C** inkubieren
12. Inhalt der Platte verwerfen und **5 x mit je 250 µl** verdünntem **Waschpuffer** waschen. Mikrotiterplatte nach dem letzten Waschgang auf Saugpapier ausschlagen.
13. **100 µl** verdünntes **Peroxidase-Konjugat (CONJ)** in alle Vertiefungen pipettieren.
14. Platte abdecken und **1 Stunde bei Raumtemperatur** (15-30°C) unter Schütteln (180-240 rpm) inkubieren.
15. Inhalt der Platte verwerfen und **5 x mit je 250 µl** verdünntem **Waschpuffer** waschen. Nach dem letzten Waschschritt Reste von Waschpuffer durch Ausklopfen auf saugfähigem Papier entfernen.
16. **100 µl TMB-Substrat (SUB)** in alle Vertiefungen pipettieren.
17. **8-12 min bei Raumtemperatur** (15-30°C) im Dunkeln inkubieren*.

18. **100 µl Stopplösung (STOP)** in alle Vertiefungen pipettieren, gut mischen.
19. **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.

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

7. 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.

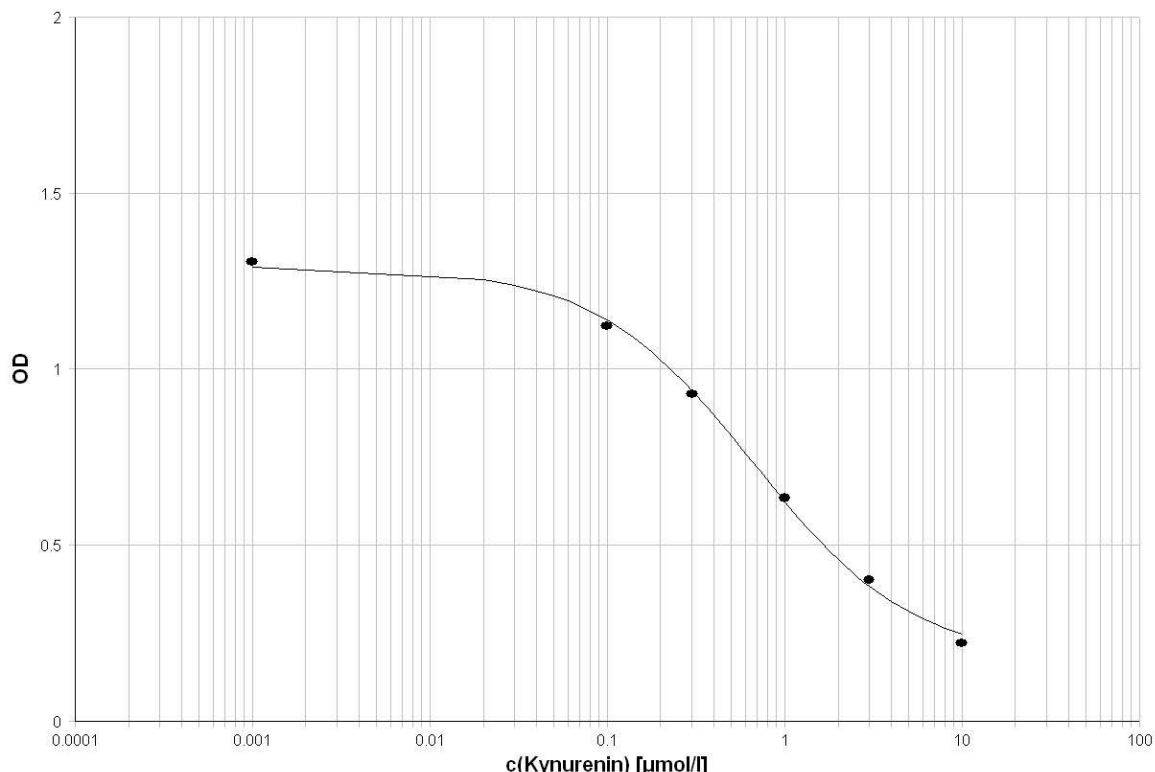
Vor jeder automatischen Auswertung sollte stets eine Kontrolle der Doppelwerte auf Plausibilität („Ausreißerkontrolle“) durchgeführt werden; falls dies nicht durch das verwendete Programm erfolgt, sollte die Kontrolle manuell durchgeführt werden.

EDTA-Plasma, Serum und Zellkulturüberstände

Die ermittelten L-Kynurenin-Konzentrationen müssen mit dem **Faktor 3** multipliziert werden.

Die Konzentrationen der Kontrollen und der Proben können aus der Kalibrierkurve in $\mu\text{mol/l}$ abgelesen werden. Die folgende Abbildung zeigt ein typisches Beispiel einer Standardkurve. Sie darf nicht zur Auswertung der Messwerte benutzt werden.

Musterkalibrierkurve



8. EINSCHRÄNKUNGEN

Proben, deren OD niedriger ist als die des höchsten Standards, sollten mit Reaktionspuffer (REABUF) stärker verdünnt und erneut gemessen werden. Bitte beachten Sie diesen zusätzlichen Verdünnungsfaktor bei der Ergebnisberechnung.

9. QUALITÄTSKONTROLLE

Immundiagnostik 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 die Richtigkeit der Messergebnisse nicht gewährleisten.

Referenzwerte

Anhand einer laborinternen Studie mit Proben von augenscheinlich gesunden Personen wurden für EDTA-Plasma (n=43) und für Serum (n=46) Mittelwerte von 2,22 µmol/l ermittelt, bei einer Standardabweichung von jeweils 0,49 µmol/l.

Mittelwert ± 2 Standardabweichungen: **2,2 ± 1,0 µmol/l**

Normalbereich EDTA Plasma und Serum **1,2 – 3,2 µmol/l**

Wir empfehlen jedem Labor, einen eigenen Referenzbereich zu etablieren.

10. TESTCHARAKTERISTIKA

Präzision und Reproduzierbarkeit

Serum

Intra-Assay (n=6)

Probe	L-Kynurenin [µmol/l]	VK [%]
1	1,82	8,1
2	1,70	8,5

Inter-Assay (n=8)

Probe	L-Kynurenin [µmol/l]	VK [%]
1	2,00	6,1
2	1,93	5,2

EDTA-Plasma

Intra-Assay (n=6)

Probe	L-Kynurenin [µmol/l]	VK [%]
1	2,22	6,6
2	1,65	16,1

Inter-Assay (n=8)

Probe	L-Kynurenin [µmol/l]	VK [%]
1	1,98	9,7
2	2,00	6,4

Spike-Wiederfindung

Zwei Serumproben und zwei EDTA-Plasma-Proben wurden mit unterschiedlichen Mengen an L-Kynurenin versetzt und gemessen. Die mittlere Wiederfindung betrug für Serum 96,0 %, für EDTA-Plasma 95,5 % (n=2).

Serum

Spike [µmol/l]	L-Kynurenin erwartet [µmol/l]	L-Kynurenin gemessen [µmol/l]	Wiederfindung [%]
Probe 1:		1,98	
1,5	6,48	5,91	91,2
3,0	10,98	10,56	96,2
Probe 2:		2,13	
1,5	6,63	6,81	102,7
3,0	11,13	10,44	93,8

EDTA-Plasma

Spike [$\mu\text{mol/l}$]	L-Kynurenin erwartet [$\mu\text{mol/l}$]	L-Kynurenin gemessen [$\mu\text{mol/l}$]	Wiederfindung [%]
Probe 1:		2,07	
1,5	6,57	6,60	100,5
3,0	11,07	10,92	98,6
Probe 2:		2,34	
1,5	6,84	6,27	91,7
3,0	11,34	10,32	91,0

Wiederfindung in der Verdünnung

Zwei gespikte Serum bzw. Plasma-Proben wurden jeweils mit Reaktionspuffer verdünnt. Die mittlere Wiederfindung betrug für Serum 103,8 %, für EDTA-Plasma 100,7% (n=2).

Serum

Verdünnung	erwartet [$\mu\text{mol/l}$]	gemessen [$\mu\text{mol/l}$]	Wiederfindung [%]
Probe 1		2,39	
1:1,5	1,60	1,79	111,9
1:2	1,20	1,16	96,7
1:3	0,80	0,76	95,0
1:4	0,60	0,59	98,3
Probe 2		2,46	
1:1,5	1,64	1,89	115,2
1:2	1,23	1,24	100,8
1:3	0,82	0,95	115,9
1:4	0,62	0,60	96,8

EDTA-Plasma

Verdünnung	erwartet [$\mu\text{mol/l}$]	gemessen [$\mu\text{mol/l}$]	Wiederfindung [%]
Probe 1		2,39	
1:1,5	1,59	1,88	118,2
1:2	1,20	1,14	95,0
1:3	0,80	0,82	102,5
1:4	0,60	0,59	98,3
Probe 2		2,60	
1:1,5	1,73	1,90	109,8
1:2	1,30	1,11	85,4
1:3	0,87	0,88	101,1
1:4	0,65	0,62	95,4

Analytische Sensitivität

Die Nachweisgrenze wurde festgelegt als $B_0 - 2 \text{ SD}$. Gemessen wurde 48 x der Standard Null. Die Messungen ergaben eine Nachweisgrenze von 0,04 $\mu\text{mol/l}$. Bei Berücksichtigung des Verdünnungsfaktors liegt die Nachweisgrenze bei 0,12 $\mu\text{mol/l}$.

Probe	L-Kynurenin Mittelwert [OD]	2 Standard- abweichungen (2 x SD)	Nachweis- grenze [$\mu\text{mol/l}$]
Standard Null	1,02	0,09	$0,04 \times 3 = 0,12$

Spezifität

Die Spezifität wurde nachgewiesen durch Bestimmung der Kreuzreakтивität verwandter Substanzen. Die Kreuzreakтивität wird angegeben in Prozent, bezogen auf die L-Kynurenin-Reaktivität:

3-HK (3-Hydroxy-DL-Kynurenin)	< 0,5 %
L-Tryptophan	< 0,2 %

11. VORSICHTSMASSNAHMEN

- Alle im Kit enthaltenen Reagenzien dürfen ausschließlich zu Forschungszwecken 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 Natriumazid oder ProClin zum Schutz vor bakteriellen Kontaminationen. Natriumazid bzw. ProClin sind giftig. Auch Substrate für enzymatische Farbreaktionen sind als giftig und karzinogen beschrieben. Jeder Kontakt mit Haut oder Schleimhaut ist zu vermeiden.
- Die Stopplösung besteht aus verdünnter Schwefelsäure (H_2SO_4). H_2SO_4 ist eine starke Säure und muss auch im verdünnten Zustand 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.

12. 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 Mindesthaltbarkeitsdatums 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.

13. ALLGEMEINE HINWEISE ZUM TEST

- 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 Immunodiagnostik 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.

14. LITERATUR

Cavia-Saiz M, Muñiz Rodríguez P, Llorente Ayala B, García-González M, Coma-Del Corral MJ, García Girón C. The role of plasma IDO activity as a diagnostic marker of patients with colorectal cancer. *Mol Biol Rep.* 2014 Apr; **41**(4):2275-9.

Chuang SC, Fanidi A, Ueland PM et al: Circulating biomarkers of tryptophan and the kynurene pathway and lung cancer risk. *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev.* 2014 Mar; **23**(3):461-8

Ciorba MA: Indoleamine 2,3 dioxygenase in intestinal disease. *Curr Opin Gastroenterol.* 2013 Mar; **29**(2):146-52

Creelan BC, Antonia S, Bepler G, Garrett TJ, Simon GR, Soliman HH: Indoleamine 2,3-dioxygenase activity and clinical outcome following induction chemotherapy and concurrent chemoradiation in Stage III non-small cell lung cancer. *Oncoimmunology.* 2013 Mar 1; **2**(3):e23428

Dolina S, Margalit D, Malitsky S, Rabinkov A: Attention-deficit hyperactivity disorder (ADHD) as a pyridoxine-dependent condition: urinary diagnostic biomarkers. *Med Hypotheses.* 2014 Jan; **82**(1):111-6.

Grozdics E, Berta L, Bajnok A, Veres G, Ilisz I, Klivényi P, Rigó J Jr, Vécsei L, Tulassay T, Toldi G: B7 costimulation and intracellular indoleamine-2,3-dioxygenase (IDO) expression in peripheral blood of healthy pregnant and non-pregnant women. *BMC Pregnancy Childbirth.* 2014 Sep 4; **14**:306

Gupta NK, Thaker AI, Kanuri N, Riehl TE, Rowley CW, Stenson WF, Ciorba MA: Serum analysis of tryptophan catabolism pathway: correlation with Crohn's disease activity. *Inflamm Bowel Dis.* 2012 Jul; **18**(7):1214-20.

Hyangin Kim, Lucy Chen, Grewo Lim, Backil Sung, Shuxing Wang, Michael F. McCabe, Gabriel Rusanescu, Liling Yang, Yinghong Tian, Jianren Mao: Brain indoleamine 2,3-dioxygenase contributes to the comorbidity of pain and depression. *J Clin Invest.* 2012 August 1; **122**(8): 2940–2954.

Myint AM, Bondy B, Baghai TC, Eser D, Nothdurfter C, Schüle C, Zill P, Müller N, Rupprecht R, Schwarz MJ: Tryptophan metabolism and immunogenetics in major depression: a role for interferon- γ gene. *Brain Behav Immun.* 2013 Jul; **31**:128-33

Park WG, Wu M, Bowen R, Zheng M, Fitch WL, Pai RK, Wodziak D, Visser BC, Poultides GA, Norton JA, Banerjee S, Chen AM, Friedland S, Scott BA, Pasricha PJ, Lowe AW, Peltz G. Metabolomic-derived novel cyst fluid biomarkers for pancreatic cysts: glucose and kynurene. *Gastrointest Endosc.* 2013 Aug; **78**(2):295-302.e2.

Pedersen ER, Svingen GF, Schartum-Hansen H, Ueland PM, Ebbing M, Nordrehaug JE, Igland J, Seifert R, Nilsen RM, Nygård O: Urinary excretion of kynurene and tryptophan, cardiovascular events, and mortality after elective coronary angiography. *Eur Heart J.* 2013 Sep; **34**(34):2689-96.

Ristagno G, Latini R, Vaahersalo J, Masson S, Kurola J, Varpula T, Lucchetti J, Fracasso C, Guiso G, Montanelli A, Barlera S, Gobbi M, Tiainen M, Pettilä V, Skrifvars MB; FINNRESUSCI Investigators: Early activation of the kynurene pathway predicts early death and long-term outcome in patients resuscitated from out-of-hospital cardiac arrest. *J Am Heart Assoc.* 2014; **3**:e001094

Sulo G, Vollset SE, Nygård O, Midttun Ø, Ueland PM, Eussen SJ, Pedersen ER, Tell GS: Neopterin and kynurene-tryptophan ratio as predictors of coronary events in older adults, the Hordaland Health Study. *Int J Cardiol.* 2013 Sep 30; **168**(2):1435-40

Yuzo Suzuki, Takafumi Suda, Kazuhiro Asada, Seiichi Miwa, Masako Suzuki, Michio Fujie, Kazuki Furuhashi, Yutaro Nakamura, Naoki Inui, Toshihiro Shirai, Hiroshi Hayakawa, Hirotoshi Nakamura, Kingo Chida: Serum Indoleamine 2,3-Dioxygenase Activity Predicts Prognosis of Pulmonary Tuberculosis. *Clin Vaccine Immunol.* 2012 March; **19**(3): 436–442

Verwendete Symbole:



Temperaturbegrenzung



Bestellnummer



Nur für Forschungszwecke



Inhalt ausreichend für <n> Prüfungen



Hersteller



Verwendbar bis



Chargenbezeichnung

Manual

L-Kynurenine ELISA Kit

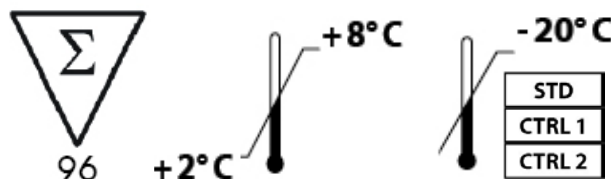
***For the in vitro determination of L-kynurenine in EDTA plasma,
serum and cell culture supernatant***

For research use only

Valid from 2015-02-11



K 7728



Immundiagnostik AG

Table of Contents

1. INTENDED USE	20
2. MATERIAL SUPPLIED	20
3. MATERIAL REQUIRED BUT NOT SUPPLIED	20
4. PREPARATION AND STORAGE OF REAGENTS	21
5. PREPARATION AND STORAGE OF SAMPLES	22
6. ASSAY PROCEDURE	22
<i>Principle of the test</i>	22
<i>Sample preparation procedure</i>	23
<i>Test procedure</i>	24
7. RESULTS	25
8. LIMITATIONS	27
9. QUALITY CONTROL	27
<i>Reference Range</i>	27
10. PERFORMANCE CHARACTERISTICS	27
<i>Precision and reproducibility</i>	27
<i>Spiking recovery</i>	28
<i>Dilution recovery</i>	29
<i>Specificity</i>	30
11. PRECAUTIONS	31
12. TECHNICAL HINTS	31
13. GENERAL NOTES ON THE TEST AND TEST PROCEDURE	31
14. REFERENCES	32

1. INTENDED USE

This Immundiagnostik assay is intended for the quantitative determination of L-kynurenine in EDTA plasma, serum and cell culture supernatant. For research use only. Not for use in diagnostic procedures.

2. MATERIAL SUPPLIED

Catalog No	Label	Kit Components	Quantity
K 7728MTP	PLATE	Holder with precoated strips	12 x 8 wells
K 7728ST	STD	Standards, ready to use (0, 0.1, 0.3, 1, 3, 10 µM)	6 x 200 µl
K 7728KO1 K 7728KO2	CTRL 1 CTRL 2	Controls, ready to use (see specification for range)	2 x 200 µl
K 7728WP	WASHBUF	Wash buffer concentrate, 10x	2 x 100 ml
K 7728AK	AB	L-kynurenine antibody, lyophilized	2 x 1 vial
K 7728K	CONJ	Conjugate (peroxidase-labeled), concentrate	1 x 65 µl
K 7728CSP	CONJBUF	Conjugate stabilizing buffer, ready to use	1 x 13 ml
K 7728RP	REABUF	Reaction buffer, ready to use	1 x 20 ml
K 7728DR	DER	Derivatization reagent	2 x 25 mg
K 7728LM	DMSO	Dimethylsulfoxide (DMSO)	1 x 4 ml
K 7728AP	ASYBUF	Assay buffer, ready to use	1 x 28 ml
K 7728TMB	SUB	TMB substrate (Tetramethylbenzidine), ready to use	1 x 15 ml
K 7728AC	STOP	ELISA stop solution, ready to use	1 x 15 ml

3. MATERIAL REQUIRED BUT NOT SUPPLIED

- Ultra pure water*
- Calibrated precision pipets and 10-1000 µl tips
- Foil to cover the microtiter plate
- Horizontal microtiter plate shaker

- Multi-channel pipets or repeater pipets
- Vortex
- Centrifuge, 3000 g
- Standard laboratory glass or plastic vials, cups, etc.
- Microtiter plate reader (required filters see chapter 6)

* Immundiagnostik AG recommends the use of Ultra Pure 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 MΩ cm).

4. PREPARATION AND STORAGE 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 assay.** The kit can be used up to 2 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.
- Dilute the **wash buffer concentrate (WASHBUF)** with ultra pure water **1:10** before use (**100 ml WASHBUF + 900 ml ultra pure water**), mix well. Crystals may occur due to high salt concentration in the stock solution. The crystals must be redissolved at room temperature or at 37°C using a water bath before dilution. The wash buffer concentrate is stable at **2-8°C** until the expiry date stated on the label. Diluted buffer solution can be stored in a closed flask at **2-8°C for one month.**
- Store **Standards (STD) and controls (CTRL1, CTRL2)** frozen at **-20°C**, thaw before use in the test and mix well. Re-freeze standards and controls immediately after use. They can be re-frozen up to 3 times.
- **DMSO** could crystallize at 4°C. Dissolve the crystals at room temperature or in a water bath.
- Dissolve the content of one vial of **derivatization reagent (DER) (25 mg) in 1.5 ml DMSO.** Put the vial on a horizontal shaker for 5 min. DER must be **prepared immediately before use.** When more than one vial is to be used, combine the contents and mix prior to use. Discard any rest of the reagent after use. The ELISA kit can be separated into two performances by providing two DER vials. **Please note:** DMSO attacks all plastics but not polypropylene products and laboratory glass.

- Dissolve the content of one vial of **L-kynurenine antibody (AB)** in **3 ml of diluted wash buffer**. The ELISA kit can be separated into two performances by providing two AB vials. Diluted L-kynurenine antibody can be stored at **-20°C for one month**.
- Dilute the **peroxidase conjugate (CONJ) 1:201** with conjugate stabilizing buffer (CONJBUF) (**e.g. 60 µl CONJ + 12 ml CONJBUF**, prepare only the required amount). The undiluted POD conjugate is stable at 2-8°C until the expiry date stated on the label. Diluted POD conjugate can be stored at **2-8°C for 1 week**.
- All other test reagents are ready to use. Test reagents are stable until the expiry date (see label of test package) when stored at **2-8 °C**.

5. PREPARATION AND STORAGE OF SAMPLES

EDTA plasma, serum, and cell culture supernatant

- EDTA-Plasma, serum, and cell culture supernatant are suited for this test system. The samples are stable for 48 hours at 2-8°C. For longer storage samples must be frozen at -20°C.
- Lipemic or hemolytic samples may give erroneous results and should not be used for analysis.
- Samples with visible amounts of precipitates should be centrifuged.
- The EDTA plasma, serum and cell culture supernatant samples are diluted for derivatization (see sample preparation procedure).
- For sample preparation, a derivatization reagent (DER) for derivatization of L-kynurenine is added (details are given in the sample preparation procedure).

6. ASSAY PROCEDURE

Principle of the test

This assay is based on the method of competitive enzyme linked immunoassays. The sample preparation includes the addition of a derivatization reagent for L-kynurenine derivatization. Afterwards, the treated samples and a polyclonal L-kynurenine-antisera are incubated in wells of a microtiter plate coated with L-kynurenine-derivative (tracer).

During the incubation period the target L-kynurenine in the sample competes with the tracer, immobilized on the wall of the microtiter wells, for the binding of the polyclonal antibodies. The L-kynurenine in the sample displaces the antibodies out of the binding to the tracer. Therefore the concentration of the tracer-bound antibody is inverse proportional to the kynurenine concentration in the sample.

During the second incubation step, a peroxidase-conjugated antibody is added to each microtiter well to detect the anti-kynurenine antibodies. After washing away the unbound components, tetramethylbenzidine (TMB) is added as a peroxidase substrate. Finally, the enzymatic reaction is terminated by an acidic stop solution. The color changes from blue to yellow and the absorbance is measured in the photometer at 450 nm. The intensity of the yellow color is inverse proportional to the L-kynurenine concentration in the sample; this means, high L-kynurenine concentration in the sample reduces the concentration of tracer-bound antibodies and lowers the photometric signal. A dose response curve of absorbance unit (optical density, OD at 450 nm) vs. concentration is generated using the values obtained from the standards. L-kynurenine present in the patient samples is determined directly from this curve.

Sample preparation procedure

Dilute EDTA plasma, serum and cell culture supernatant **1:3** with reaction buffer (REABUF) before performing the assay:

e.g. **50 µl sample + 100 µl REABUF**, mix well.

(If less sample volume is available, dilute 25 µl sample with 50 µl REABUF.)

Derivatization of standards (STD), controls (CTRL) and diluted samples (SAMPLE) is carried out in single analysis in vials (e.g. 1.5 ml vials).

The reagents provided with this kit are sufficient for up to 48 derivatizations, which are transferred in duplicate determinations to the wells of the microtiter plate.

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

2. Add **25 µl of ready to use standards (STD)**, **25 µl of ready to use controls (CTRL)** and **25 µl of diluted samples (SAMPLE)** in the corresponding vials.

3. Add **200 µl** of **reaction buffer (REABUF)** into each vial (STD, CTRL, SAMPLE).
4. Add **50 µl** of freshly prepared **derivatization reagent (DER)** into each vial (STD, CTRL, SAMPLE) and **mix thoroughly** by repeated inversion or several seconds on a vortex mixer. Incubate for **45 min at room temperature** (15-30°C) on a horizontal **shaker** (180-240 rpm).
5. Afterwards add **500 µl** of **assay buffer (ASYBUF)** into each vial, mix well and incubate for **45 min at room temperature** (15-30°C) on a horizontal **shaker** (180-240 rpm).

2 x 50 µl of each treated sample (STD, CTRL, SAMPLE) are used in the ELISA as duplicates.

Test procedure

6. Mark the positions of standards/ controls/ samples (STD/ CTRL/ SAMPLE) in duplicate on a **protocol sheet**.
7. Take as many **microtiter strips (PLATE)** as needed from kit. Store unused strips covered at 2-8°C. Strips are stable until the expiry date stated on the label.
8. Wash each well **5 times** with **250 µl** of diluted **wash buffer**. After the final washing step, the inverted microtiter plate should be firmly tapped on absorbent paper.
9. For the analysis in duplicate, take **2 x 50 µl** of the **derivatized standards/ controls/ samples (STD/ CTRL/ SAMPLE)** out of the vials and add into the respective wells of the microtiter plate.
10. Add **50 µl** of **L-kynurenine antibody (AB)** into each well. Cover the plate tightly.
11. Incubate overnight (**15-20 hours**) at **2-8°C**.

12. Aspirate or decant the contents of each well. Wash each well **5 x** with **250 µl** of **diluted wash buffer**. After the final washing step, the inverted microtiter plate should be firmly tapped on absorbent paper.
13. Add **100 µl** of diluted **peroxidase conjugate (CONJ)** into each well.
14. Cover the plate tightly and incubate for **1 hour at room temperature** (15-30°C) on a horizontal **shaker** (180-240 rpm).
15. Aspirate or decant the contents of each well. Wash each well **5 x** with **250 µl** of **diluted wash buffer**. After the final washing step the inverted microtiter plate should be firmly tapped on absorbent paper.
16. Add **100 µl** of **TMB substrate (SUB)** into each well.
17. Incubate for **8-12 min at room temperature** (15-30°C) in the dark*.
18. Add **100 µl** of **stop solution (STOP)** into each well, mix thoroughly.
19. 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 (690 nm) as a reference.

* The intensity of the color change is temperature sensitive. We recommend to observe the color change and to stop the reaction upon good differentiation.

7. 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 optical density and a logarithmic abscissa for concentration. When using a logarithmic abscissa, the zero calibrator must be specified with a value less than 1 (e.g. 0.001).

2. Point-to-point calculation

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

3. Spline algorithm

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

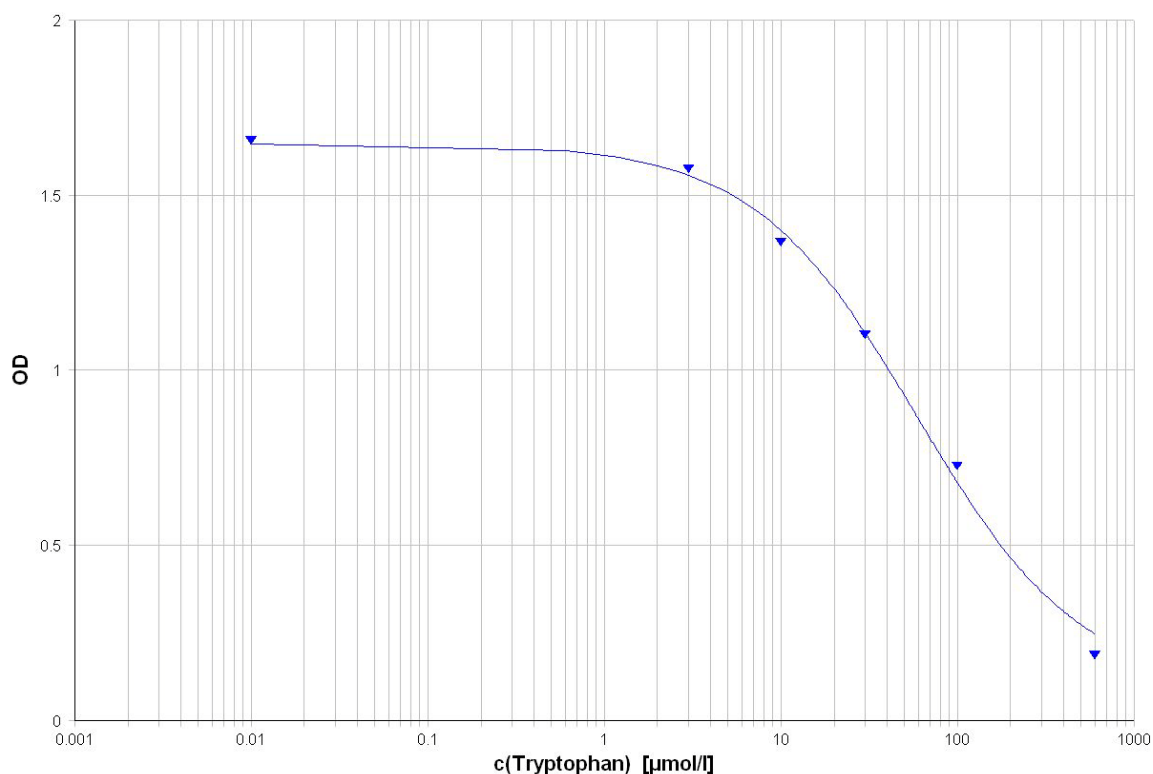
The plausibility of the duplicate values should be examined before automatically evaluating the results. If this option is not available within the used program, the duplicate values should be evaluated manually.

EDTA plasma, serum and cell culture supernatant

The obtained L-kynureine levels of EDTA plasma, serum and cell culture supernatant have to be multiplied by a **factor of 3**.

The concentrations of controls and samples can be determined from the calibration curve in $\mu\text{mol/l}$. In the following, an example of a calibration curve is given; do not use it for the calculation of your results.

Example of calibration curve



8. LIMITATIONS

Samples with an OD lower than the OD of the highest standard should be further diluted with reaction buffer (REABUF) and re-assayed. Please consider this additional dilution factor when calculating the results.

9. QUALITY CONTROL

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

Control samples should be analyzed 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 samples are outside of the acceptable limits.

Reference Range

Based on internal studies with samples of apparently healthy persons a mean value of 2.22 µmol/l was estimated for EDTA plasma (n=43) and for serum (n=46). The standard deviation was 0.49 µmol/l respectively.

mean value ± 2x standard deviation: **2.2 ± 1.0 µmol/l**

Normal range EDTA plasma and serum: **1.2 – 3.2 µmol/l**

We recommend each laboratory to establish its own reference range.

10. PERFORMANCE CHARACTERISTICS

Precision and reproducibility

Serum

Intra-assay (n=6)

Sample	L-kynurenine [µmol/l]	CV [%]
1	1.82	8.1
2	1.70	8.5

Inter-assay (n=8)

Sample	L-kynurenine [µmol/l]	CV [%]
1	2.00	6.1
2	1.93	5.2

EDTA plasma

Intra-assay (n=6)

Sample	L-kynurenine [µmol/l]	CV [%]
1	2.22	6.6
2	1.65	16.1

Inter-assay (n=8)

Sample	L-kynurenine [µmol/l]	CV [%]
1	1.98	9.7
2	2.00	6.4

Spiking recovery

Two serum and two EDTA plasma samples were spiked with different L-kynurenine concentrations and measured in this assay. The mean recovery rate was 96.0 % for serum and 95.5% for EDTA plasma (n=2).

Serum

Spike [µmol/l]	L-kynurenine expected [µmol/l]	L-kynurenine measured [µmol/l]	Recovery [%]
sample 1		1.98	
1.5	6.48	5.91	91.2
3.0	10.98	10.56	96.2
sample 2		2.13	
1.5	6.63	6.81	102.7
3.0	11.13	10.44	93.8

EDTA plasma

Spike [$\mu\text{mol/l}$]	L-kynurenine expected [$\mu\text{mol/l}$]	L-kynurenine measured [$\mu\text{mol/l}$]	Recovery [%]
sample 1		2.07	
1.5	6.57	6.60	100.5
3.0	11.07	10.92	98.6
sample 2		2.34	
1.5	6.84	6.27	91.7
3.0	11.34	10.32	91.0

Dilution recovery

Two spiked serum and EDTA plasma samples were diluted with reaction buffer and measured in this assay. The mean recovery rate was 103.8 % for serum, and 100.7 % for plasma (n=2).

Serum

Dilution	L-kynurenine expected [$\mu\text{mol/l}$]	L-kynurenine measured [$\mu\text{mol/l}$]	Recovery [%]
sample 1		2.39	
1:1.5	1.60	1.79	111.9
1:2	1.20	1.16	96.7
1:3	0.80	0.76	95.0
1:4	0.60	0.59	98.3
sample 2		2.46	
1:1.5	1.64	1.89	115.2
1:2	1.23	1.24	100.8
1:3	0.82	0.95	115.9
1:4	0.62	0.60	96.8

EDTA plasma

Dilution	L-kynurenine expected [$\mu\text{mol/l}$]	L-kynurenine measured [$\mu\text{mol/l}$]	Recovery [%]
sample 1		2.39	
1:1.5	1.59	1.88	118.2
1:2	1.20	1.14	95.0
S1:3	0.80	0.82	102.5
1:4	0.60	0.59	98.3
sample 2		2.60	
1:1.5	1.73	1.90	109.8
1:2	1.30	1.11	85.4
1:3	0.87	0.88	101.1
1:4	0.65	0.62	95.4

Analytical sensitivity

The zero-standard was measured 48 times. The detection limit was set as $B_0 - 2 \text{ SD}$ and estimated to be 0.04 $\mu\text{mol/l}$. Considering the dilution factor, the detection limit is calculated to be 0.12 $\mu\text{mol/l}$.

Sample	L-kynurenine mean value [OD]	2 x standard deviation (SD)	Detection limit [$\mu\text{mol/l}$]
zero-standard	1.02	0.09	$0.04 \times 3 = 0.12$

Specificity

Specificity was tested by measuring the cross-reactivity against compounds with structural similarity to L-kynurenine. The specificity is calculated in percent in relation to the L-kynurenine binding activity.

3-HK (3-hydroxy-DL-kynurenine)	< 0.5 %
L-tryptophan	< 0.2 %

11. PRECAUTIONS

- All reagents in the kit package are for research 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 and ProClin are toxic. Substrates for the enzymatic color reactions are toxic and carcinogenic. Avoid contact with skin or mucous membranes
- The stop solution consists of sulfuric acid, which is a strong acid. Although diluted, it still must be handled with care. It can cause acid burns and should be handled with gloves, eye protection, and appropriate protective clothing. Any spills should be wiped up immediately with copious quantities of water. Do not breathe vapour and avoid inhalation.

12. 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 analyzed with each run.
- Reagents should not be used beyond the expiration date stated on 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.

13. GENERAL NOTES ON THE TEST AND TEST PROCEDURE

- The guidelines for medical laboratories should be followed.
- Incubation time, incubation temperature, and pipetting volumes of the different 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 sent to Immundiagnostik AG along with a written complaint.

14. REFERENCES

- Cavia-Saiz M, Muñiz Rodríguez P, Llorente Ayala B, García-González M, Coma-Del Corral MJ, García Girón C. The role of plasma IDO activity as a diagnostic marker of patients with colorectal cancer. *Mol Biol Rep.* 2014 Apr; **41**(4):2275-9.
- Chuang SC, Fanidi A, Ueland PM et al: Circulating biomarkers of tryptophan and the kynurenine pathway and lung cancer risk. *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev.* 2014 Mar; **23**(3):461-8
- Ciorba MA: Indoleamine 2,3 dioxygenase in intestinal disease. *Curr Opin Gastroenterol.* 2013 Mar; **29**(2):146-52
- Creelan BC, Antonia S, Bepler G, Garrett TJ, Simon GR, Soliman HH: Indoleamine 2,3-dioxygenase activity and clinical outcome following induction chemotherapy and concurrent chemoradiation in Stage III non-small cell lung cancer. *Oncoimmunology.* 2013 Mar 1; **2**(3):e23428
- Dolina S, Margalit D, Malitsky S, Rabinkov A: Attention-deficit hyperactivity disorder (ADHD) as a pyridoxine-dependent condition: urinary diagnostic biomarkers. *Med Hypotheses.* 2014 Jan; **82**(1):111-6.
- Grozdics E, Berta L, Bajnok A, Veres G, Ilisz I, Klivényi P, Rigó J Jr, Vécsei L, Tulassay T, Toldi G: B7 costimulation and intracellular indoleamine-2,3-dioxygenase (IDO) expression in peripheral blood of healthy pregnant and non-pregnant women. *BMC Pregnancy Childbirth.* 2014 Sep 4; **14**:306
- Gupta NK, Thaker AI, Kanuri N, Riehl TE, Rowley CW, Stenson WF, Ciorba MA: Serum analysis of tryptophan catabolism pathway: correlation with Crohn's disease activity. *Inflamm Bowel Dis.* 2012 Jul; **18**(7):1214-20.
- Hyangin Kim, Lucy Chen, Grewo Lim, Backil Sung, Shuxing Wang, Michael F. McCabe, Gabriel Rusanescu, Liling Yang, Yinghong Tian, Jianren Mao: Brain indoleamine 2,3-dioxygenase contributes to the comorbidity of pain and depression. *J Clin Invest.* 2012 August 1; **122**(8): 2940–2954.
- Myint AM, Bondy B, Baghai TC, Eser D, Nothdurfter C, Schüle C, Zill P, Müller N, Rupprecht R, Schwarz MJ: Tryptophan metabolism and immunogenetics in major depression: a role for interferon- γ gene. *Brain Behav Immun.* 2013 Jul; **31**:128-33

Park WG, Wu M, Bowen R, Zheng M, Fitch WL, Pai RK, Wodziak D, Visser BC, Poulsides GA, Norton JA, Banerjee S, Chen AM, Friedland S, Scott BA, Pasricha PJ, Lowe AW, Peltz G. Metabolomic-derived novel cyst fluid biomarkers for pancreatic cysts: glucose and kynurenine. *Gastrointest Endosc.* 2013 Aug; **78**(2):295-302.e2.

Pedersen ER, Svingen GF, Schartum-Hansen H, Ueland PM, Ebbing M, Nordrehaug JE, Igland J, Seifert R, Nilsen RM, Nygård O: Urinary excretion of kynurenine and tryptophan, cardiovascular events, and mortality after elective coronary angiography. *Eur Heart J.* 2013 Sep; **34**(34):2689-96.

Ristagno G, Latini R, Vaahersalo J, Masson S, Kurola J, Varpula T, Lucchetti J, Fracasso C, Guiso G, Montanelli A, Barlera S, Gobbi M, Tiainen M, Pettilä V, Skrifvars MB; FINNRESUSCI Investigators: Early activation of the kynurenine pathway predicts early death and long-term outcome in patients resuscitated from out-of-hospital cardiac arrest. *J Am Heart Assoc.* 2014; **3**:e001094

Sulo G, Vollset SE, Nygård O, Midttun Ø, Ueland PM, Eussen SJ, Pedersen ER, Tell GS: Neopterin and kynurenine-tryptophan ratio as predictors of coronary events in older adults, the Hordaland Health Study. *Int J Cardiol.* 2013 Sep 30; **168**(2):1435-40

Yuzo Suzuki, Takafumi Suda, Kazuhiro Asada, Seiichi Miwa, Masako Suzuki, Michio Fujie, Kazuki Furuhashi, Yutaro Nakamura, Naoki Inui, Toshihiro Shirai, Hiroshi Hayakawa, Hirotoshi Nakamura, Kingo Chida: Serum Indoleamine 2,3-Dioxygenase Activity Predicts Prognosis of Pulmonary Tuberculosis. *Clin Vaccine Immunol.* 2012 March; **19**(3): 436–442

Used symbols:



Temperature limitation



Catalogue Number



For research use only



Contains sufficient for <n> tests



Manufacturer



Use by



Lot number