

big ENDOTHELIN-1

(EN) ENZYME IMMUNOASSAY FOR THE QUANTITATIVE DETERMINATION OF HUMAN
BIG ENDOTHELIN-1 IN SERUM, EDTA PLASMA, HEPARIN PLASMA, OR CITRATE PLASMA
CAT. NO. BI-20082H. 12 X 8 TESTS

(DE) ENZYMMIMUNOASSAY ZUR QUANTITATIVEN BESTIMMUNG VON HUMANEM
BIG ENDOTHELIN-1 IN SERUM , EDTA PLASMA, HEPARIN PLASMA ODER CITRAT PLASMA
KAT. NR. BI-20082H. 12 X 8 TESTE

FOR RESEARCH USE ONLY
NOT FOR USE IN DIAGNOSTIC PROCEDURES

rev.no. 190107 (replacing: 180614)

This kit was developed and manufactured by:
Biomedica Medizinprodukte GmbH, A-1210 Wien, Divischgasse 4
Tel. +43/1/291 07 45, Fax +43/1/291 07 6389, E-mail info@bmgrp.com



CONTENT / INHALT

- 1) ENGLISH 3**
- 2) DEUTSCH ... 7**

Additional information on our products is available on our website.

Zusätzliche Information zu unseren Produkten ist auf unserer Homepage erhältlich.

www.bmgrp.com

1) INTRODUCTION

Big Endothelin-1 (BigET) is a peptide of 38 amino acids and is the precursor of Endothelin-1 (ET), represented by amino acids 1-21 (<http://www.uniprot.org/uniprot/P05305>). ET is a potent vasoconstrictor and is produced by vascular endothelial cells. Accordingly it has a wide tissue distribution (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/UniGene/ESTProfileViewer.cgi?uglist=Hs.511899>). The cleavage of BigET by Endothelin Converting Enzyme (ECE) leads to ET and to a C-terminal fragment. Both BigET and ET are strong independent predictors of survival in patients with congestive heart failure, and identify a population with very high risk mortality. The half-life of ET (1-21) in plasma is less than one minute, whereas clearance of BigET is much slower. BigET can therefore be determined more easily.

Areas of Interest

- prognostic value in heart failure and acute myocardial infarction
- renal insufficiency
- during and after graft rejection
- atherosclerosis
- pulmonary hypertension and scleroderma

2) CONTENTS OF THE KIT

CONT	KIT COMPONENTS	QUANTITY
PLATE	Polyclonal sheep anti human Big Endothelin-1 antibody coated microtiter strips in strip holder packed in aluminium bag with desiccant	12 x 8 tests
WASHBUF	Wash buffer concentrate 20x, natural cap	1 x 50 ml
AB	Monoclonal mouse anti human Big Endothelin-1 antibody, biotin labelled, red dye, green cap, ready to use	1 x 18 ml
STD	Standards human sera, synthetic human Big Endothelin-1 (0, 0.10, 0.20, 0.40, 1, 3 pmol/l), lyophilised, white caps	6 vials
CTRL	Control human serum, synthetic human Big Endothelin-1, lyophilised, yellow cap, exact concentration after reconstitution see label	1 vial
CONJ	Conjugate, (streptavidin-HRP), amber cap, ready to use	1 x 22 ml
SUB	Substrate, (TMB solution), blue cap, ready to use	1 x 22 ml
STOP	Stop solution, white cap, ready to use	1 x 7 ml

3) ADDITIONAL MATERIAL IN THE KIT

- 2 self-adhesive plastic films
- Quality control protocol
- Protocol sheet
- Instruction for use

4) MATERIAL AND EQUIPMENT REQUIRED BUT NOT SUPPLIED

- Precision pipettes calibrated to deliver 50 µl, 150 µl, 200 µl, 300 µl, 500 µl and disposable tips
- Distilled or deionised water
- Plate washer is recommended for washing, alternative multichannel pipette or manifold dispenser
- Refrigerator with 4°C (2-8°C)
- ELISA reader for absorbance at 450 nm (reference 630 nm)
- Graph paper or software for calculation of results

5) REAGENTS AND SAMPLE PREPARATION

All reagents of the kit are stable at 4°C (2-8°C) until the expiry date stated on the label of each reagent.

Sample preparation:

Serum and plasma are suitable for use in this assay. Note that BigET levels can differ between serum and plasma therefore don't change sample type during studies. We recommend to separate plasma or serum by centrifugation, e.g.

20 min at 2,000 x g, preferably at 4°C (2-8°C), as soon as possible but within 2 h after sample collection. Aliquot the acquired plasma or serum samples and store them at -25°C or lower. All samples should undergo only 4 freeze-thaw cycles. Lipemic or hemolyzed samples may give erroneous results. Samples should be mixed well before assaying. Samples measuring OD above the highest STD can be diluted with the same BigET negative sample matrix, e.g. for serum samples use STD1 (0 pmol/l) or BigET negative human serum. We recommend duplicates for all values.

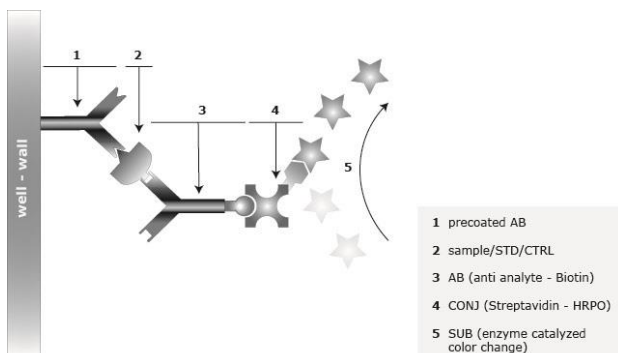
For further information on sample stability please visit our website www.bmgrp.com (see Validation Data) or contact our customer service by e-mail info@bmgrp.com or by phone +43/ 1/ 29107-45.

Reconstitution/Handling:

WASHBUF (Wash buffer): Dilute the concentrate 1:20 (1+19) eg. 50 ml concentrate + 950 ml distilled water. Crystals in the buffer concentrate will dissolve at room temperature. The undiluted WASHBUF is stable at 4°C (2-8°C) until expiry date stated on label. The diluted WASHBUF is stable up to one month at 4°C (2-8°C). Only use diluted WASHBUF when performing the assay.

STD (Standards) + CTRL (Control): Pipette 500 µl of distilled or deionised water into each vial. Leave at room temperature (18-24°C) for 10 min. Swirl gently. The exact concentration is printed on the label. Reconstituted STDs and CTRL are stable at -25°C or lower until expiry date. Avoid freeze-thaw cycles.

6) PRINCIPLE OF THE ASSAY



7) ASSAY PROTOCOL

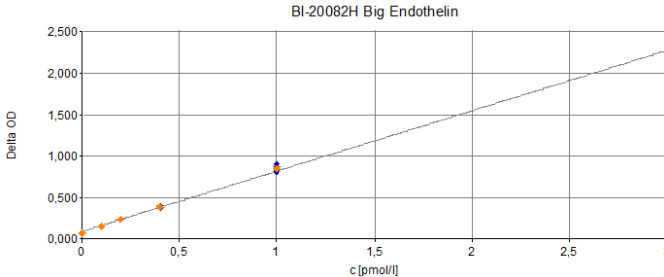
All reagents and samples must be at room temperature (18-24°C) before use in the assay.
Mark position for STD (Standards)/SAMPLE/CTRL (Control) on the supplied protocol sheet.
Take microtiter strips out of the aluminium bag. Store unused strips with desiccant at 4°C (2-8°C) in the aluminium bag. Strips are stable until expiry date stated on the label.
1. Add 50 µl STD/SAMPLE/CTRL (Standard, white caps/Sample/Control, yellow cap) in duplicate into respective well.
2. Add 150 µl AB (biotinylated anti BigET antibody, green cap, red dye) into each well, swirl gently.
3. Cover tightly and incubate 4 hours at room temperature (18-24°C) in the dark.
4. Aspirate and wash wells 5x with 300 µl diluted WASHBUF (Wash buffer). Remove remaining WASHBUF by hitting plate against paper towel after the last wash.
5. Add 200 µl CONJ (streptavidin-HRPO, amber cap) into each well.
6. Cover tightly and incubate 1 hour at room temperature (18-24°C) in the dark.
7. Aspirate and wash wells 5x with 300 µl diluted WASHBUF (Wash buffer). Remove remaining WASHBUF by hitting plate against paper towel after the last wash.
8. Add 200 µl SUB (Substrate, blue cap) into each well, swirl gently.
9. Incubate for 30 minutes at room temperature (18-24°C) in the dark.

10. Add 50 μ l STOP (Stop solution, white cap) into each well, shake well.
11. Measure absorbance immediately at 450 nm with reference 630 nm, if available.

8) CALCULATION OF RESULTS

Read the optical density (OD) of all wells on a plate reader using 450 nm wavelength (correction wavelength 630 nm). Construct the standard curve from the OD values of the STD. Use software or graph paper. Obtain sample concentration from this standard curve. The assay was evaluated with a 4PL algorithm. Different curve fitting methods need to be evaluated by the user. Respective dilution factors have to be considered. If the OD of the highest STD is outside the measuring range of photometer plate can be re-measured at 405nm (correction wavelength 630 nm).

Example typical STD-curve:



The quality control protocol supplied with the kit shows the results of the final release QC for each kit at production date. Data for OD obtained by customers may differ due to various influences and/or due to the normal decrease of signal intensity during shelf life. However, this does not affect validity of results as long as an OD of 1.00 or higher is obtained for the standard with the highest concentration and the control value is in range (target range see label).

9) ASSAY CHARACTERISTICS

Method:	Sandwich ELISA, HRP/TMB, 12x8-well strips		
Sample type:	Serum, EDTA plasma, heparin plasma, and citrate plasma		
Standard range:	0 to 3 pmol/l (6 standards and 1 control in a human serum matrix)		
Conversion factor:	1 pg/ml = 0.2335 pmol/l (MW: 4.283 kDa)		
Sample volume:	50 μ l / well		
Incubation time:	4 h / 1 h / 30 min		
Sensitivity:	LOD: (0 pmol/l + 3 SD): 0.02 pmol/l; LLOQ: 0.03 pmol/l		
Cross-reactivity:	ET1/2/3 (1-21): <1%, ET2 (1-37): <1%, ET1/2 (1-38): <1%, porcine BigET (1-39): 21%, BigET1/2 (22-38) : <1%, BigET2 (22-37) : <1%, rat BigET1 (1-39): 10%, Sarafotoxin: <1%		
Precision:	Intra-assay (n=5) \leq 5%, Inter-assay (n=10) \leq 4%		
Spike/Recovery (average recovery spiked with 1 pmol/l rec. BigET):	Serum (n=14) = 100%	Heparin plasma (n=3) = 97%	
	EDTA plasma (n=3) = 100%	Citrate plasma (n=3) = 98%	
Dilution linearity (average recovery of expected BigET after a 1+1 and 1+3 dilution):	Dilution:	1+1	1+3
	Serum (n=8)	90%	96%
	EDTA plasma (n=4)	110%	104%
Values from apparently healthy individuals:	Median serum (n=41) = 0.09 pmol/l Each laboratory should establish its own reference range for the samples under investigation. Do not change sample type during the study.		

For further information on assay characteristics please visit our website www.bmgrp.com (see Validation Data) or contact our customer service by e-mail info@bmgrp.com or by phone +43/ 1/ 29107-45.

10) PRECISION

Intra-assay: 2 samples of known concentrations were tested 5 times in 1 assay.

Inter-assay: 2 samples of known concentrations were tested 10 times within 3 assays by different operators.

Intra-assay (n=5)	Sample 1	Sample 2		Inter-assay (n=10)	Sample 1	Sample 2
Mean (pmol/l)	0.20	1.00		Mean (pmol/l)	0.20	1.00
SD (pmol/l)	0.003	0.048		SD (pmol/l)	0.009	0.041
CV (%)	2	5		CV (%)	4	4

11) TECHNICAL HINTS

- Do not mix or substitute reagents with those from other lots or sources.
- Do not mix stoppers and caps from different reagents or use reagents between lots.
- Do not use reagents beyond expiration date.
- Protect reagents from direct sunlight.
- Substrate solution should remain colourless until added to the plate.
- To ensure accurate results, proper adhesion of plate sealers during incubation steps is necessary.
- Avoid foaming when mixing reagents.

12) PRECAUTIONS

All test components of human source were tested against HIV-Ab, HCV-Ab and HBsAg, and were found negative. Nevertheless, they should be handled and disposed as if they were infectious.

Liquid reagents contain $\leq 0.1\%$ Proclin 950 as preservative. Proclin 950 is not toxic in concentrations used in this kit. It may cause allergic skin reactions – avoid contact with skin or eyes.

- Do not pipette by mouth.
- Do not eat, drink, smoke, or apply cosmetics where reagents are used.
- Avoid all contact with the reagents by using gloves.
- Sulfuric acid is irritating to eyes and skin. Avoid contact with skin and mucous. Irritations are possible – flush with water if contact occurs!

13) LITERATURE

1. Burg M et al., Depression Predicts Elevated Endothelin-1 in Patients With Coronary Artery Disease. *Psychosom Med* (2011), 73: 2-6
2. Van Beneden R et al., Superiority of big endothelin-1 and endothelin-1 over natriuretic peptides in predicting survival in severe congestive heart failure: a 7-year follow-up study. *J Card Fail* (2004), 10(6): 490-495
3. Lockowandt U et al., Plasma levels and vascular effects of endothelin and big endothelin in patients with stable and unstable angina pectoris undergoing coronary bypass grafting. *Eur J Cardiothorac Surg* (2002), 21(2):218-223
4. Frey B et al., Prognostic value of hemodynamic vs big endothelin measurements during long-term therapy in advanced heart failure patients. *Chest* (2000), 117(6):1713-1719
5. Arun C. et al., The role of big endothelin-1 in colorectal cancer. *Int J Biol Markers* (2002), 17(4):268-274

1) EINLEITUNG

Big Endothelin-1 (BigET), ein 38 Aminosäuren langes Peptid, ist die biologische Vorstufe von Endothelin-1 (ET), Aminosäuresequenz 1-21 (<http://www.uniprot.org/uniprot/P05305>). ET ist ein starker Vasokonstriktor und wird in Endothelzellen der Gefäße produziert, deshalb hat es eine weite Verbreitung im Gewebe (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/UniGene/ESTProfileViewer.cgi?uglist=Hs.511899>).

Die Spaltung von BigET durch das Endothelin Converting Enzyme (ECE) führt zu ET und zum C-terminalen Fragment. Sowohl BigET als auch ET sind stark unabhängige Prädiktoren für die Überlebensrate von Patienten mit kongestiver Herzinsuffizienz und identifizieren Patienten mit hohem Mortalitätsrisiko. In humanen Plasma ist die Halbwertszeit von ET (1-21) weniger als eine Minute. Die Spaltung von BigET ist wesentlich langsamer, weshalb es leichter gemessen werden kann.

Interessensgebiete:

- Kongestive Herzinsuffizienz, akuter Herzinfarkt
- Niereninsuffizienz und Transplantatabstossung
- Arteriosklerose
- Lungenhochdruck
- Sklerodermie

2) INHALT DES KITS

CONT	KIT KOMPONENTEN	MENGE
PLATE	Polyklonaler Schaf anti human Big Endothelin-1 Antikörper, beschichtet auf Mikrotiterplattenstreifen im Streifenhalter. Verpackt im Alu Beutel mit Trockenmittel	12 x 8 Teste
WASHBUF	Waschpuffer, 20fach Konzentrat, durchsichtige Kappe	1 x 50 ml
AB	Monoklonaler Maus anti human Big Endothelin-1 Antikörper, biotinyliert, rote Farbe, grüne Kappe, gebrauchsfertig	1x 18 ml
STD	Standards human Serum, synthetisches human Big Endothelin-1 (0; 0,10; 0,20; 0,40; 1; 3 pmol/l), lyophilisiert, weiße Kappe	6 Fläschchen
CTRL	Kontrolle human Serum, synthetisches human Big Endothelin-1, lyophilisiert, gelbe Kappe, genaue Konzentration nach Rekonstitution siehe Etikett	1 Fläschchen
CONJ	Konjugat (Streptavidin-HRPO), braune Kappe, gebrauchsfertig	1 x 22 ml
SUB	Substrat (TMB Lösung), blaue Kappe, gebrauchsfertig	1 x 22 ml
STOP	Stopp Lösung H ₂ SO ₄ , weiße Kappe, gebrauchsfertig	1 x 7 ml

3) ZUSÄTZLICHES MATERIAL IM KIT

- 2 selbstklebende Abdeckfolien
- QC Protokoll
- Protokollblatt
- Arbeitsanleitung (Beipacktext)

4) ZUSÄTZLICH BENÖTIGTES MATERIAL UND GERÄTE

- Kalibrierte Präzisionspipetten für 50 µl, 150 µl, 200 µl, 300 µl, 500 µl, inkl. Pipettenspitzen
- Destilliertes oder deionisiertes Wasser
- Mikrotiterplatten Wascher wird empfohlen, Alternativen: Mehrkanalpipetten oder Dispenser
- Kühlschrank mit 4°C (2-8°C)
- Mikrotiterplattenphotometer mit 450 nm Filter (630 nm Referenz)
- Millimeterpapier oder Software

5) REAGENZIEN UND PROBENVORBEREITUNG

Alle Reagenzien des Kits sind bei 4°C (2-8°C) bis zum Ablaufdatum (siehe Etikett des Reagenz) stabil.

Probenvorbereitung:

Es können Serum und Plasmaproben gemessen werden. Achtung, BigET Werte können in Serum und Plasma unterschiedlich sein. Vermeiden Sie eine Änderung der Probenmatrix während einer Studie. Wir empfehlen die Plasma- oder Serumseparation durch Zentrifugation innerhalb von 2 Stunden nach Probenabnahme, zB 20 min bei 2000 x g,

vorzugsweise bei 4°C (2-8°C). Die gewonnenen Plasma- oder Serumproben sollten aliquotiert und bei -25°C oder tiefer aufbewahrt werden. Proben dürfen maximal 4 Frier-Tau Zyklen unterzogen werden und müssen vor Verwendung auf Raumtemperatur gebracht und gut gemischt werden. Wir empfehlen Doppelbestimmungen. Lipämische oder hämolytische Proben können zu fehlerhaften Ergebnissen führen. Proben mit OD über dem höchsten STD können mit BigET negativer Probe der gleichen Matrix verdünnt werden, zB human Serum mit STD1 (0 pmol/l) oder mit BigET negativem human Serum.

Nähere Informationen zur Probenstabilität finden Sie auf unserer Webseite www.bmgrp.com (s. Validation Data) oder kontaktieren Sie unseren Kundenservice, Email unter info@bmgrp.com, Tel. unter +43/ 1/ 29107- 45.

Rekonstitution / Handhabung

WASHBUF (Waschpuffer): Das mitgelieferte Konzentrat wird 1:20 (1+19) verdünnt (zB. 50 ml WASHBUF + 950 ml destilliertes Wasser). Kristalle im Pufferkonzentrat lösen sich bei Raumtemperatur auf. Das Konzentrat ist bei 4°C (2-8°C) bis zum Ablaufdatum haltbar. Der verdünnte Puffer ist bei 4°C (2-8°C) bis zu einem Monat haltbar. Im Testsystem darf nur verdünnter WASHBUF (Waschpuffer) verwendet werden.

STD (Standards) + CTRL (Kontrolle): Lösen Sie das Lyophilisat jeweils in 0,5 ml destilliertem Wasser bei Raumtemperatur (18-24°C) für 10 min, gut mischen. Die genaue Konzentration der einzelnen STD und CTRL ist am Etikett vermerkt. Rekonstituierte STD und CTRL sind bei -25°C oder tiefer bis zum Ablaufdatum haltbar. Vermeiden Sie Frier-Tau Zyklen.

6) TESTPRINZIP

Siehe Kapitel 6) *PRINCIPLE OF THE ASSAY* im englischen Teil des Beipacktextes.

7) TESTPROTOKOLL

Im Test dürfen nur Reagenzien und Proben verwendet werden, welche Raumtemperatur (18-24°C) aufweisen.

Markieren Sie die Positionen für STD/PROBE/CTRL (Standard/Probe/Kontrolle) am Protokollblatt.

Nehmen Sie die benötigten Mikrotiterstreifen aus dem Aluminium Beutel. Nicht verwendete Mikrotiterstreifen können mit Trockenmittel im Aluminium Beutel bis zum angegebenen Ablaufdatum gelagert werden.

1. Pipettieren Sie 50 µl STD /PROBE/CTRL (Standard weiße Kappen/Probe/Kontrolle gelbe Kappe) in Doppelbestimmung in die Mikrotiterstreifen.
2. Pipettieren Sie 150 µl AB (biotinylierter anti BigET Antikörper, rote Farbe, grüne Kappe) in alle Wells, behutsam mischen.
- 3. Streifen abdecken und 4 Stunden bei Raumtemperatur (18-24°C) im Dunklen inkubieren.**
4. Inhalt der Wells verwerfen und 5x mit 300 µl verdünntem WASHBUF (Waschpuffer) waschen. Nach dem letzten Waschschritt Reste von Waschpuffer durch Ausklopfen auf saugfähigem Papier entfernen.
5. Pipettieren Sie 200 µl CONJ (Streptavidin-HRPO, braune Kappe) in alle Wells.
- 6. Streifen abdecken und 1 Stunde bei Raumtemperatur (18-24°C) im Dunklen inkubieren.**
7. Inhalt der Wells verwerfen und 5x mit 300 µl verdünntem WASHBUF (Waschpuffer) waschen. Nach dem letzten Waschschritt Reste von Waschpuffer durch Ausklopfen auf saugfähigem Papier entfernen.
8. Pipettieren Sie 200 µl SUB (Substrat, blaue Kappe) in alle Wells.
- 9. 30 Minuten bei Raumtemperatur (18-24°C) im Dunkeln inkubieren.**
10. Pipettieren Sie 50 µl STOP (Stopplösung, weiße Kappe) in alle Wells, mischen.
11. Extinktion unmittelbar bei 450 nm messen, mit 630 nm als Referenz, falls möglich.

8) BERECHNUNG DER ERGEBNISSE

Messen Sie die optische Dichte (OD) von allen Wells mit einem Mikrotiterplattenphotometer mit einem 450 nm Filter (Referenz 630 nm). Konstruieren Sie eine Standardkurve aus den OD Werten der STD unter Verwendung von halblogarithmischen Millimeterpapier oder einer geeigneten Software. Das Testsystem wurde mit einem 4 Parameter Algorithmus evaluiert. Andere Auswerte Algorithmen müssen vom Verwender evaluiert werden. Die Konzentration der Proben wird aus der Standardkurve abgelesen. Eventuelle Proben Verdünnungen müssen berücksichtigt werden.

Falls die Extinktion des höchsten Standards außerhalb des Messbereiches des Photometers liegt, kann sofort bei 405 nm, mit 630 nm als Referenz (falls möglich), gemessen werden.

Typische STD-Kurve:

Siehe Kapitel 8) *CALCULATION OF RESULTS* im englischen Teil des Beipacktextes.

Auf dem beige packten QC Protokoll sind die Resultate bei der QC Freigabe des Kits vermerkt. Vom Verwender erhaltene Daten der OD können abweichend sein, bedingt durch verschiedene Einflüsse und/oder dem normalen Signalverlust des Kits während der Laufzeit. Dieser mögliche Signalverlust hat keinen Einfluss auf die Gültigkeit der Resultate, so lange die OD des höchsten Standards den Wert 1,00 oder höher erreicht und der Wert der CTRL im gültigen Bereich ist (Bereich siehe Etikett).

9) TESTMERKMALE:

Methode:	Sandwich ELISA, HRP/TMB, 12x8-well strips		
Probentyp:	Serum, EDTA plasma, Heparin plasma, Citrat plasma		
Standardbereich:	0 bis 3 pmol/l (6 Standards und 1 Kontrolle in humaner Serum-Matrix)		
Umrechnungsfaktor:	1 pg/ml = 0,2335 pmol/l (MW: 4,283 kDa)		
Probenvolumen:	50 µl / Vertiefung		
Inkubationszeiten:	4 h / 1 h / 30 min		
Sensitivität:	LOD: (0 pmol/l + 3 SD): 0,02 pmol/l; LLOQ: 0,03 pmol/l		
Kreuzreaktivitäten:	ET1/2/3 (1-21): <1%, ET2 (1-37): <1%, ET1/2 (1-38): <1%, Schwein BigET (1-39): 21%, BigET1/2 (22-38) : <1%, BigET2 (22-37) : <1%, Ratte BigET1 (1-39): 10%, Sarafotoxin: <1%		
Präzision:	Intra-assay (n=5) ≤ 5%, Inter-assay (n=10) ≤ 4%		
Wiederfindung (durchschnittliche Wiederfindung nach spike mit 1pmol/l rek. BigET):	Serum (n=14) = 100%	Heparin plasma (n=3) = 97%	
	EDTA plasma (n=3) = 100%	Citrat plasma (n=3) = 98%	
Verdünnungslinearität (durchschnittliche BigET Werte nach VD mit STD1):	Verdünnung:	1+1	1+3
	Serum (n=8)	90%	96%
	EDTA plasma (n=4)	110%	104%
Werte von anscheinend gesunden Spendern:	Median Serum (n=41) = 0,09 pmol/l Jedes Labor sollte den Normalbereich für seine Proben evaluieren. Wechseln Sie nicht die Probenmatrix innerhalb einer Studie.		

Nähere Informationen zu den Testmerkmalen finden Sie auf unserer Website www.bmgrp.com (s. Validation Data) oder kontaktieren Sie unseren Kundenservice, Email unter info@bmgrp.com, Tel. unter +43/ 1/ 29107-45.

10) PRÄZISION

Intra-Assay: 2 Proben bekannter Konzentration wurden 5fach in einem Test getestet.

Inter-Assay: 2 Proben bekannter Konzentration wurden 10fach in 3 verschiedenen Testen von unterschiedlichen Operatoren getestet.

Intra-Assay (n=5)	Probe1	Probe2	Inter-Assay (n=10)	Probe1	Probe2
Durchschnitt (pmol/l)	0,20	1,0	Durchschnitt (pmol/l)	0,20	1,0
SD (pmol/l)	0,003	0,048	SD (pmol/l)	0,009	0,041
VK (%)	2	5	VK (%)	4	4

11) TECHNISCHE MERKMALE

- Reagenzien von verschiedenen Lots oder Testen dürfen nicht gemischt werden.
- Stöpsel oder Verschlüsse von verschiedenen Reagenzien dürfen nicht vertauscht werden.
- Abgelaufene Reagenzien dürfen nicht verwendet werden.
- Reagenzien sind vor direktem Sonnenlicht zu schützen.
- Substratlösung muss vor Verwendung farblos sein.
- Mikrotiterstreifen müssen bei den Inkubationen mit Abdeckfolie abgedeckt sein.
- Vermeiden Sie Schaumbildung beim Mischen der Reagenzien.

12) VORSICHTSMASSNAHMEN

Alle Bestandteile humanen Ursprunges wurden auf HIV-Ak, HCV-Ak und HBsAg getestet und negativ gefunden.

Trotzdem sollten die Reagenzien als potentiell infektiös behandelt werden.

Die flüssigen Reagenzien enthalten $\leq 0,1\%$ Proclin 950 als Konservierungsmittel.

Proclin 950 ist in der verwendeten Konzentration nicht toxisch. Allergische Reaktionen sind möglich.

- Nicht mit dem Mund pipettieren.
- Nicht Rauchen, Essen, Trinken oder Kosmetika benutzen während der Verwendung der Testreagenzien.
- Verwenden Sie Handschuhe zur Vermeidung jedes Kontaktes mit Reagenzien.
- Schwefelsäure reizt die Augen und die Haut. Bei Berührung gründlich mit Wasser spülen.

13) LITERATUR

Siehe Kapitel 13) *LITERATURE* im englischen Teil des Beipacktextes.

SYMBOLS



Expiry date / Verfallsdatum / Date de péremption / Data di scadenza / Fecha de caducidad / Data de validade / Uiterste gebruiksdatum / Udløbsdato / Utgångsdatum / Termin Ważności / Lejárati idő / Doba expirácie / Doba expirace



Consider instructions for use / Bitte Gebrauchsanweisung beachten / Consultez la notice d'utilisation / Consultare le istruzioni per l'uso / Consulte las instrucciones de utilización / Consulte as instruções de utilização / Raadpleeg de gebruiksaanwijzing / Se brugsanvisningen / Läs anvisningarna före användning / Proszę przeczytać instrukcję wykonania / Vegyük figyelembe a használati utasításban foglaltakat / Postupujte podľa pokynov na použitie / Postupujte dle návodu k použití



In vitro Diagnostic Medical Device (for in Vitro Diagnostic Use) / In vitro Diagnostikum (zur In-vitro-Diagnostik) / Dispositif médical de diagnostic in vitro (Pour usage diagnostique in vitro) / Dispositivo medico per diagnostica in vitro (per uso diagnostico in vitro) / Dispositivo médico de diagnóstico in vitro (para uso diagnóstico in vitro) / Dispositivo médico para diagnóstico in vitro (Para utilização de diagnóstico "in vitro") / Medisch hulpmiddel voor diagnostiek in vitro (Voor diagnostisch gebruik in vitro) / Medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik (Udelukkende til in vitro diagnostisk anvendelse) / Medicinteknisk produkt avsedd för in vitro-diagnostik (För in vitro-diagnostiskt bruk) / Wyrób medyczny do Diagnostyki In Vitro / In vitro orvosdiagnosztikai termék / In vitro diagnostický zdravotnícký materiál (určené pre diagnostiku „in vitro“) / In vitro diagnostický zdravotnícký materiál (určeno pro diagnostiku „in vitro“)



Lot-Batch Number / Charge-Chargennummer / Lot-Code du lot / Lotto-Numero di lotto / Lote-Código de lote / Lote-Código do lote / Lot-Partijnummer / Lot-Batchkode / Lot-Satskod / Numer serii / Lot-Batch szám / Číslo šarže / Číslo šarže



Manufactured by / Hergestellt von / Fabriqué par / Prodotto da / Fabricado por / Fabricado por / Vervaardigd door / Fabrikation af / Tillverkad av / Wyprodukowane pr / Gyártotta / Vyrobéné / Vyrobeno



Catalogue Number / Bestellnummer / Numéro de référence / Numero di riferimento / Número de referencia / Número de referência / Referentienummer / Referencenumber / Katalognummer / Numer katalogowy / Katalógusszám / Katalógové číslo / Katalogové číslo



Store at between / Lagerung bei zwischen / Conserver à entre / Conservare a tra / Conservar a temp. entre / Armazene a entre / Bewaar bij tussen / Opbevaars mellem / Förvaras vid / Przechowywać w / Tároljuk között / Skladujte v rozsahu / Skladujte v rozmezí



Contains sufficient for x tests / Inhalt ausreichend für x Teste / Contient suffisant pour x tests / Contenido suficiente per x test / Contiene suficiente para x pruebas / Contém suficiente para x testes / Bevat voldoende voor x bepalingen / Indeholder tilstrækkeligt til x prøver / Innehållet räcker till x analyser / Zawartość na x testów / Tartalma X teszt elvégzésére elegendő / Obsahuje materiál pre x testov / Obsahuje materiál pro x testů

BI-20082H big ENDOTHELIN-1

ASSAY PROTOCOL AND CHECKLIST

PREPARATION OF REAGENTS:

- Bring all reagents to room temperature (18-24°C).
- Prepare reagents and samples as instructed.
- Bring unused and prepared components to the storage temperature mentioned in the package insert.
- Take microtiter strips out of the alu bag and mark positions on the protocol sheet.

TEST PROCEDURE:

- Step 1) Add 50 µl STD/SAMPLE/CTRL (standard/sample/control) in duplicate into respective well.
- Step 2) Add 150 µl AB (biotinylated anti BigET-1 antibody) into each wells, swirl gently.
- Step 3) Cover tightly and incubate for 4 hours at room temperature (18-24°C) in the dark.**
- Step 4) Aspirate and wash wells with 300 µl WASHBUF (wash buffer) five times. Remove remaining buffer by hitting plate against paper towel.
- Step 5) Add 200 µl CONJ (streptavidin-HRPO, amber cap) into each wells.
- Step 6) Cover tightly and incubate for 1 hour at room temperature (18-24°C) in the dark.**
- Step 7) Aspirate and wash wells with 300 µl WASHBUF (wash buffer) five times. Remove remaining buffer by hitting plate against paper towel.
- Step 8) Add 200 µl SUB (substrate, blue cap) into each well.
- Step 9) Incubate for 30 minutes at room temperature (18-24°C) in the dark.**
- Step 10) Add 50 µl STOP (Stop solution, white cap) into each well, swirl gently.
- Step 11) Read Optical Density at 450 nm with reference 630 nm, if available.