

کیت اندازه گیری نیتريت

Nitrite Assay Kit

KNIT96

جهت سنجش ۹۶ نمونه

نیتريت در بسيارى از مواد غذايى به عنوان نگهدارنده افزوده مى شود زيرا از رشد باكتري ها جلوگيرى ميكند. گرچه به نوبه خود مى تواند با آمين ها واكنش داده و نيروزامين ايجاد كند كه از مواد سرطان زاي شناخته شده مى باشد. از طرفى مقادير قابل توجهى نيز در خاک وجود دارد كه مى تواند منجر به افزايش رشد در گياهان شود كه اين امر نقش آن را در گياه شناسى برجسته مى كند.

در اين آزمايش از معرف Griess به عنوان واكنش دهنده با نيتريك اكسايد استفاده مى شود. سپس نيتريت با معرف باند شده و در طول موج ۵۴۰-۵۶۰ نانومتر قابل خوانش مى باشد.

اطلاعات کلی و محتویات

نگهداری و حمل:

در دمای -20°C نگهداری شود. حمل توسط یخ مرطوب انجام می شود.

محدوده اندازه گیری دینامیک: 3.12-50 nmol/mL

حساسیت: 1 nmol/mL

مقدار نمونه پیشنهادی

نمونه	حداکثر	مطلوب
Tissues from animal/plant	80 mg	30 mg
Cells	1.5×10^6	$5 \times 10^5 - 1 \times 10^6$
Serum	100 μl	80 μl
Plant/Food/Soil	بسته به نوع	بسته به نوع

محتویات کیت

مقدار/تعداد	ماده	شماره
5 mL	Nitrite Developer	1
5 mL	Nitrite Binder	2
Lyophilized	Nitrite Standard	3
4 mL	Deproteinizer 1	4
4 mL	Deproteinizer 2	5
50 mL	Nitrite Buffer	6
1 PCs	96-well Clean photometric Plate	7

موارد مورد نیاز اضافی

- ست سمپلر متغیر و چند کاناله
- سرسمپلر مناسب
- میکروتیوب ۱/۵ میلی لیتری
- سانتریفیوژ دور بالا (12000 RPM)
- فور با دمای ۴۰ درجه سانتی گراد
- آب دیونیزه
- دستگاه Plate Reader با طول موج ۵۴۰-۵۶۰ نانومتر

- نکته: توصیه اکید می شود قبل از شروع، ابتدا جهت مشخص ساختن میزان نیتريت در نمونه های مورد بررسی، آزمایش توسط تعدادی از نمونه ها به صورت پایلت (Pilot) همراه با رسم استاندارد انجام شود.
- **قبل از انجام تست کلیه مطالب مندرج دفترچه را تا انتها و با دقت مطالعه کنید.

آماده سازی نمونه

هموژن کردن بافت

نمونه بافت: ۱۰ تا ۲۰ میلی گرم از بافت را توسط سونیکاتور و یا هموژنایزر در Nitrite Buffer هموژن کرده و سپس در 12000 rpm به مدت ۱۵ دقیقه در ۴ درجه سانتیفریوژ کنید. سوپرناتانت را در تیوب جدید در دمای 80°C فریز کنید.

سلول های چسبنده

محیط را خالی و سپس سلول ها را تریپسینه کرده و پس از سانتیفریوژ کردن سوپرناتانت را دور ریخته و در Nitrite Buffer تا ۳ بار فریز و دفریز نمایید تا سلول ها لیز شوند.

سلول های معلق

پس از سانتیفریوژ کردن سوپرناتانت را دور ریخته و در Nitrite Buffer تا ۳ بار فریز و دفریز کرده تا سلول ها لیز شوند. توجه*: برخی محیط هایی مانند RPMI حاوی نیترات بالا می باشند که با این آزمایش داخل دارد. لطفا پلت سلولی حاصل را چندین بار با PBS شستشو دهید تا نیترات آن کاملا شسته شود یا ترجیحا محیط را تغییر دهید..

نمونه سرم

خون را در تیوب بدون ضد انعقاد ریخته و به مدت ۳۰ دقیقه در دمای اتاق گذاشته تا لخته شود. سپس در $2500 \times g$ به مدت ۲۰ دقیقه سانتیفریوژ کنید. سرم زرد رنگ را بدون آسپیره کردن لایه سفید بافی (لکوسیت) برداشته و تا زمان آزمایش در دمای 80°C فریز کنید. نکته*: از نمونه همولیز پرهیز شود. نمونه EDTA ارجح تر می باشد.

نمونه گیاه

ابتدا گیاه را سونیکیت و یا خرد کرده و به مدت ۱۰ دقیقه در Nitrite Buffer نگه دارید. سپس در $2500 \times g$ به مدت ۲۰ دقیقه سانتیفریوژ کنید. سوپرناتانت را جمع آوری کنید.

نمونه خاک یا خوراکی

نمونه را خرد کرده و در Nitrite Buffer به مدت ۱۰ دقیقه در دمای اتاق انکوبه کنید. سپس در $2500 \times g$ به مدت ۲۰ دقیقه سانتیفریوژ کنید. سوپرناتانت را جمع آوری کنید.

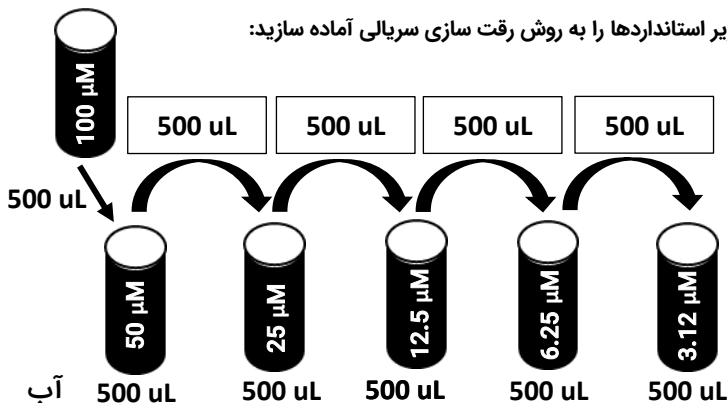
آماده سازی کیت و استاندارد

- پس از آماده سازی نمونه موارد زیر را آماده کنید. محلول ها تا یک ساعت پس از آماده سازی پایدار هستند. همه محلول ها در دمای اتاق گرم شوند.
- تمام مواد کیت را قبل از شروع اسپین کنید تا محتویات از در و دیواره به ته ظرف جمع آوری شود.
همه محلول ها آماده به کار هستند.

آماده سازی استاندارد:

به ظرف استاندارد ۲ میلی لیتر آب مقطر اضافه کرده و خوب حل نمایید و محلول حاصله را تقسیم بندی کرده و در دمای 20°C - به مدت ۱۲ ماه نگه دارید. غلظت ویال استاندارد Nitrite mM 10 می باشد. از ویال استاندارد $10\ \mu\text{L}$ را به $990\ \mu\text{L}$ آب دیونیزه اضافه کرده تا استاندارد $100\ \mu\text{M}$ حاصل شود.

سپس به هر میکروتیوب ۵۰۰ میکرولیتر آب دیونیزه اضافه کرده و با توجه به شکل زیر استانداردها را به روش رقت سازی سریالی آماده سازید:



نحوه انجام آزمایش

دپروتئینه کردن نمونه:

۱- از محلول 1 Deproteinizer به میزان ۱ به ۳ به نمونه اضافه کنید و خوب هم بزنید (یک قسمت محلول 1 Deproteinizer با ۳ قسمت نمونه) و به مدت ۵ دقیقه روی یخ انکوبه کنید. سپس نمونه را در $6000 \times g$ به مدت ۱۰ دقیقه سانتریفیوژ کنید.

۲- در ادامه به نسبت ۱ به ۲ از سوپرناتانت را برداشته و به آن از محلول 2 Deproteinizer 2 آن اضافه کنید و خوب هم بزنید (یک قسمت محلول 2 Deproteinizer 2 با ۲ قسمت نمونه).

۳- سپس نمونه را در $6000 \times g$ به مدت ۱۰ دقیقه سانتریفیوژ کنید، سوپرناتانت را برداشته و برای مرحله بعد می توانید در دمای $80^{\circ}C$ ذخیره یا آزمایش را ادامه دهید.

۴- جهت محاسبه غلظت اصلی نمونه به دلیل رقیق شدن با محلول های دپروتئینه، از فرمول زیر اقدام کنید تا عدد K را بدست آورده و در فرمول نهایی محاسبه در قسمت نحوه محاسبه جایگزین کنید:

$$K = \frac{A}{A+B+C}$$

(K) غلظت اصلی

A=حجم اولیه نمونه

B=حجم 1 Deproteinizer

C=حجم 2 Deproteinizer

نحوه انجام آزمایش

نحوه انجام آزمایش:

۱- ابتدا به ازای هر نمونه، استاندارد و یا بلانک مسترمیکس زیر را آماده می کنیم.

نام ماده	مقدار به میکرولیتر
Nitrite Developer	50
Nitrite Binder	50

۲- در ادامه $1-100 \mu\text{L}$ از نمونه (مابقی با Nitrite Buffer جبران شود) را با $100 \mu\text{L}$ از مسترمیکس آماده شده ترکیب کنید. دقت داشته باشید مقدار نمونه (V) را بدون احتساب بافر Nitrite یادداشت نمایید تا در مرحله محاسبه استفاده شود.

۳- سپس در دمای اتاق ۴ تا 24 ساعت انکوبه کنید. زمان واکنش بستگی به رنگ دهی نمونه ها دارد. چاهک هایی که در آن واکنش رخ می دهد می تواند به رنگ صورتی کمزنگ تا ارغوانی درآید.

نکته: انکوباسیون در دمای ۴۰ درجه سرعت واکنش را دو برابر می کند.

۴- در پایان زمان انکوباسیون می توانید جذب نمونه را در طول موج ۵۴۰ تا ۵۶۰ نانومتر (بیشینه ۵۴۵ نانومتر) بخوانید. طول موج رفرانس نیز در ۶۳۰ نانومتر باید خوانده شود تا از جذب ۵۴۵ نانومتر کم شود.

نحوه محاسبه

۱- مقدار میانگین جذب بلانک را از نمونه ها و استاندارد کم کنید.

۲- با استفاده از یک نرم افزار مناسب مانند اکسل و با استفاده از جذب استانداردها منحنی استاندارد را رسم کنید و غلظت نمونه ها را حساب نمایید.

۳- از فرمول زیر ادامه محاسبه را انجام دهید:

$$\text{Nitrite Concentration} = \frac{C}{V} \times D \times 200 \times \frac{1}{K}$$

C= غلظت بدست آمده از نمودار استاندارد

V= حجم ریخته شده از نمونه در هرچاهک بدون احتساب بافر

D= ضریب رقت نمونه

K= ضریب رقت اصلی نمونه در مرحله دیپروتئینه کردن

۴- نمونه ها بر حسب nmol/mL و یا μM بیان می شوند.

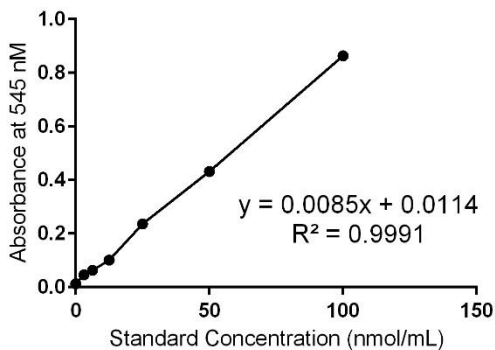
۵- جهت نرمال سازی مقادیر بهتر است میزان پروتئین نمونه ها قبل از آزمایش

سنجیده شود و مقادیر برحسب میلی گرم پروتئین نرمال سازی شوند. nmol/mg

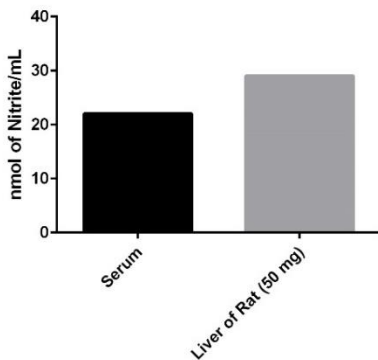
(Protein)

نمونه منحنی استاندارد و تست

Nitrite Standard Curve



Sample Analytes



مشکل یابی

مشکل	علت	راه حل
جذب بالای منحنی استاندارد	مقدار نمونه اولیه بالا نمونه با پروتئین بالا	مقدار نمونه اولیه را کم کنید رقیق سازی نمونه در PBS Buffer
جذب پایین منحنی استاندارد	-مقدار نمونه اولیه کم -خراب شدن بافر Chromogen	مقدار نمونه را افزایش دهید بافر Chromogen را تازه آماده کنید
کدورت چاهک	غلظت بالای پروتئین نمونه یا سرم	به صفحه حذف اثر پروتئین مراجعه شود
عدم وجود سیگنال	واکنش بیش از حد پیشرفته است مقدار نمونه کم می باشد زمان واکنش کم می باشد	زمان انکوباسیون را به به بیش از ۳۶ ساعت افزایش دهید مقدار نمونه را افزایش دهید زمان واکنش را تا ۲۴ ساعت افزایش دهید



KIAZIST



www.Kiazist.com



081-3450 8267

0930 402 4884



Info@Kiazist.com

www.kiazist.com