



コスモ・バイオ株式会社
COSMO BIO CO., LTD.

研究用試薬

YK100 Human/Rat NO Synthase-I EIA

取扱説明書

FOR RESEARCH LABORATORY USE ONLY

株式会社 矢内原研究所

〒418-0011 静岡県富士宮市栗倉 2480-1

FAX: 0544-22-2770 TEL: 0544-22-2771

Website: www.yanaihara.co.jp E-mail: ask@yanaihara.co.jp

目 次

I. はじめに	2
II. 特徴	3
III. キットの構成	3
IV. 操作法	4~5
V. 操作上の注意	5
VI. 基本性能	6~7
VII. 貯蔵法および有効期間	7
VIII. 文献	7

YK100 Human/Rat NO Synthase-I EIA キット

1. はじめに

NO Synthase-I は神経組織のみならず、腎緻密細胞、膵β細胞、骨格筋など多彩な組織に存在し、NOの産生に関与する酵素として知られています。

矢内原研究所では、脳NO Synthase (NOS-I)に対する部位特異抗体を作製し、ついで組織中の免疫活性様NOS-1の含有量を直接測定しうるEIAを確立しました。これにより組織中のNOS-1の分布や、NOS-1のNO産生活性との相関などを検討する上で、有効なツールとして活用できるものです。

YK100 Human/Rat NO Synthase-I EIA キット	内容
<ul style="list-style-type: none">▼ ヒトおよびラット組織抽出物中のNOS-I測定用です。▼ 0.133～32.4pmol/mLの範囲で測定できます。▼ 41検体をduplicateでアッセイできます。▼ 測定は18-20時間(室温)と1.5時間で終了します。▼ 検体量は50μLです。▼ プレートは一列(8ウェル)ずつ取り外しができますので、キットの分割使用が可能です。▼ 同時再現性 (CV%)4.0-5.3▼ 日差再現性 (CV%)4.7-8.0	<ul style="list-style-type: none">1)測定プレート2)標準品3)標識抗原4)特異抗体5)SA-HRP溶液6)酵素基質液7)酵素反応停止液8)濃縮洗浄液9)緩衝液10)プレートシール
保存性と安定性	
2～8℃で保存してください。製造日より12ヶ月は安定です。	

II. 特徴

いままでの NO Synthase 測定キットは、NO の生成量を測定することによる NO Synthase の活性を定量するキットです。本キットはラットおよびヒト組織の抽出物もしくは細胞培養液に含まれる免疫活性様 NOS-1 を直接的且つ特異的に定量するためのキットです。操作は簡便でしかも特異性・定量性に優れ、共存する他の生理活性物質や体液成分の影響を受けにくいなど多くの利点があります。なお、添付の標準品 human NOS-1 (998-1024) は高純度合成品(純度 99%以上)であり、表示の重量は絶対量を示しております。また、ビオチン化 human NOS-1 は、HPLC により精製した biotinylated glycyglycyl-human NOS-1 (998-1024) を使用しています。

< 特異性 >

本 EIA キットはヒトおよびラット NOS-1 を認識します。

< 測定原理 >

本 EIA は特異性の高い NOS-1 の IgG 精製抗体を用いた競合反応にビオチンとstreptavidinの非常に高い親和性を利用した測定法です。

96 穴プレートの各ウェルには、ヤギ抗ウサギ IgG が固定されています。この各ウェルに標識抗原溶液、ついで標準品または検体および特異抗体溶液を順次加えて、競合反応させます。これに horse radish peroxidase 結合 streptavidin (SA-HRP)を加えると、ウェルに SA-HRP-ビオチン化抗原-抗体複合体が形成されます。最後にこの複合体中の酵素 (HRP)活性を測定することにより、検体中の免疫活性様 NOS-1 濃度を求めることができます。

III. キットの構成

試薬	形状	規格	内容物
①測定プレート		96 穴プレート1枚	ヤギ抗ウサギ IgG 抗体固定化プレート
②標準品	凍結乾燥品	32.4pmol、 1 本	合成ヒト NOS-1 (998-1024)
③標識抗原	凍結乾燥品	バイアル 1 本	ビオチン化ヒト NOS-1 (998-1024)
④特異抗体	液状	6mL、 1 本	ウサギ抗ヒト NOS-1 (998-1024) IgG
⑤SA-HRP 溶液	液状	12mL、 1 本	HRP に結合したstreptavidin
⑥酵素基質液	液状	12mL、 1 本	3,3',5,5'-tetramethylbenzidine (TMB)
⑦酵素反応停止液	液状	12mL、 1 本	1M 硫酸溶液
⑧濃縮洗浄液	液状	25mL、 1 本	1% Tween 20を含む濃縮生理食塩液
⑨緩衝液	液状	25mL、 1 本	非特異反応除去剤を含むリン酸緩衝液
⑩プレート密閉用シール		3 枚	

IV. 操作法

＜必要な器具および装置＞

1. マイクロピペットおよびチップ(50 μ L-4 mL); 8 連または12連マルチチャンネルピペットの使用をお薦めします。
2. マイクロプレート用吸光度計(測定波長 450nm で、吸光度 2.5 まで測定できる装置)。
3. 標準液の調製に使用するポリプロピレン製の試験管
4. マイクロプレート洗浄装置、用手法の場合は連続分注器、ニードルディスペンサー、アスピレーターまたは真空ポンプの使用を薦めます。
5. メスシリンダー(500mL)。
6. 蒸留水または脱イオン水。

＜試薬の調製＞

1. 洗浄液の調製法: 25mL (全量)を蒸留水または脱イオン水 475mL にて希釈し使用する。
2. 標準液の調製法: 標準品の容器に緩衝液 1mL を加え、32.4pmol/mL の標準液(Std-1)を調製する。調製した STd-1 から 0.2mL を取り、0.4mL 緩衝液で希釈し、10.8 pmol/mL の標準液(Std-2)を調製する。以下同様の希釈操作を繰り返し、さらに 3.6 (STd-3)、1.2 (Std-4)、0.4 (Std-5)、0.133 (Std-6) pmol/mL の各標準液を調製する。Bo (0 pmol/mL)は緩衝液をそのまま使用する。
3. 標識抗原溶液の調製法: 標識抗原の容器に緩衝液 12mL を加え、内容物を充分溶解させてから使用する。
4. その他の試薬はそのまま測定操作＞に従って使用する。

＜測定操作＞

1. キット内容を室温に戻す。標準液、標識抗原溶液および洗浄液を調製法に従って希釈調製する。
2. プレートの各ウェルに 350 μ L の洗浄液を満たした後、アスピレーターにより吸引するか、あるいは液を捨てて、紙タオルなどに軽く叩き付けるようにして完全に液を除く。この操作を合計 3 回繰り返します。
3. 各ウェルに標識抗原溶液 100 μ L を加える。次いで標準品溶液または検体 50 μ L を加え、さらに抗体溶液 50 μ L を加える。
4. 測定プレートをプレート密閉用シールで密閉し、室温で 18-20 時間静置し、反応を行なう。
5. 各ウェル中の液を除き、2.と同様の洗浄操作を 3 回行なう。
6. 各ウェルに SA-HRP 溶液 100 μ L を加える。
7. プレートをプレート密閉用シールで密閉し、室温で 1 時間静置する。
8. 各ウェル中の液を除き、2.と同様の洗浄操作を 5 回行なう。
9. 各ウェルに酵素基質液 100 μ L を加え、プレートをプレート密閉用シールで密閉し、遮光の状態で室温で静置し、30 分間反応させる。
10. 各ウェルに酵素反応停止液 100 μ L を加える。
11. マイクロプレート吸光度計にて 450nm の吸光度を測定する。

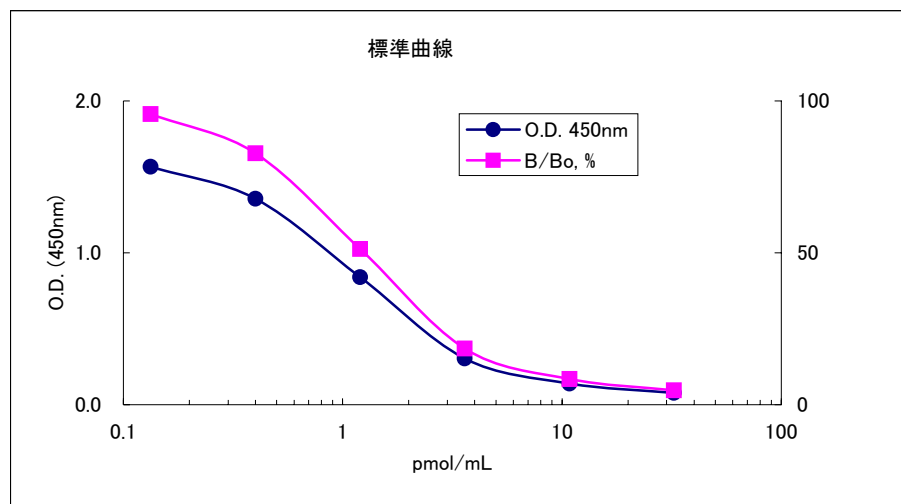
12. X 軸に標準液の濃度、Y 軸に各標準品溶液の吸光度値もしくは B_0 に対する Binding (B/B_0 , %)を取ってプロットする。各プロット間に回帰曲線を当てはめ、標準曲線を作成する。
13. 被検検体の吸光度値もしくは B_0 に対する Binding (%)を検量線に当てはめ、その濃度を読み取る。

V. 操作上の注意

1. 組織は摘出後 10mM のリン酸緩衝液(pH7.4)で抽出してください。必要によって抽出用緩衝液に酵素抑制剤 (PMSF, aprotinin)などを加えてから抽出してください。抽出液は pH が中性の場合、そのまま測定に供することができますが、大きく変化した場合は中性に調整してから測定してください。抽出された検体の NOS-1 濃度が低いと予測される場合、濃縮か、抽出液を凍結乾燥したのち、キット緩衝液で再溶解してから測定してください。再溶解した検体の凍結融解の繰り返しは避けてください。
2. 各試薬(検体を含む)は、用時調製(希釈)を原則としてください。
3. 試薬調製時には、必ず各試薬(検体)ごとにチップを交換してください。標準液を希釈するとき、移す度にかならず新しいチップを使ってください。
4. キットは分割使用が可能なように設計されています。溶解(調製)した試薬(標準液および標識抗原)の残液は-30℃以下にて保存してください。
5. 2キット(2プレート)以上を操作する場合も、各プレートごとに標準曲線を作成して下さい。なお、異なるロットのキットを組み合わせて使用しないでください。
6. 標準品、検体ともに二重測定で行なってください。
7. 高濃度が予想されるような検体の場合は、キット緩衝液で数段階希釈してから測定(再測定)してください。
8. 発色反応はかならずプレートを遮光して行なってください。
9. 酵素-基質反応停止後は、すみやかに吸光度の測定を行なってください。
10. 洗浄原液は保存中に沈殿を生ずることがありますが、この沈殿は希釈調製時に溶解します。
11. 酵素基質の発色レベルは、反応温度、時間、プレートの振盪の程度などでわずかながら影響を受けることがありますので、必ず測定毎に検量線を作成してください。

VI. 基本性能

< 標準曲線 >



< 再現性 >

同時再現性 (CV%) 4.0～5.3

日差再現性 (CV%) 4.7～8.0

< 添加回収試験 >

Sample	Human NOS 1 added (pmol/mL)	Observed (pmol/mL)	Expected (pmol/mL)	Recovery (%)
Rat cerebellum	0.00	0.30	-	-
	0.51	0.97	0.81	120.1
	2.03	2.29	2.33	98.5
	8.11	8.65	8.41	102.8
Rat colon No. 1	0.00	0.73	-	-
	0.51	1.24	1.24	100.0
	2.03	2.74	2.76	98.8
	8.11	8.04	8.84	90.9
Rat colon No. 2	0.00	3.47	-	-
	0.51	4.76	3.98	119.8
	2.03	6.35	5.50	115.5
	8.11	13.09	11.58	113.0

< 希釈試験 >

Dilution	Undiluted	1/2	1/4
Rat cerebellum A	21.25	20.62	20.80

Rat cerebellum B	21.77	20.90	21.73
Rat colon A	20.26	19.26	20.57
Rat colon B	24.60	22.42	23.37

VII. 貯蔵法および有効期間

< 貯蔵 >

遮光し、4℃にて保存してください。

< 有効期間 >

製造日より12ヶ月(使用期限は外箱に表示)

< 包装 >

1 キット 96 テスト分(標準曲線作成用を含む)

VIII. 文献

1. Nakane M et al: Cloned human brain nitric oxide synthase is highly expressed in skeletal muscle. FEBS 316: 175-180, 1993
2. Imai T et al: Expression of brain nitric oxide synthase mRNA in various tissues and cultured cells of rat. Biomed Res 13: 371-374, 1992
3. Schmidt HHHW et al: Biochemistry and regulation of nitric oxide synthase、Taniguchi Symposium on Brain Sciences No.17: 3-18, 1994

< お問い合わせ先 >

株式会社 矢内原研究所

〒418-0011 静岡県富士宮市粟倉 2480-1

FAX: 0544-22-2770 TEL: 0544-22-2771

<http://www.yanaihara.co.jp> ask@yanaihara.co.jp

2008 年 9 月 10 日改訂