

# AFLAOCHRA PREP<sup>®</sup>

Product Code: P89 / P89B

Immunoaffinity columns for use in conjunction with HPLC or LC-MS/MS.  
For in vitro use only.

P89/V10/12.11.20

[www.r-biopharm.com](http://www.r-biopharm.com)





## Contents

	Page
Test Principle .....	4
Reagents Not Provided .....	4
Accessory Products .....	4
Hazards .....	4
Recommended Methods and Application Notes .....	4
Decontamination .....	5
Storage & Shelf Life .....	5
Sampling .....	5
Sensitivity .....	5
Recoveries .....	5
Column Preparation .....	6
Elution .....	6
Sample Preparation .....	7
• Cereal .....	7
• Spices and Dried Fruit .....	8
Preparation of Standards .....	9
• Preparation of 1,000 ng/ml Aflatoxin Stock Solutions .....	9
• Preparation of 1,000 ng/ml Ochratoxin A Stock Solutions .....	9
Calibration Curve .....	9
Recommended HPLC Conditions .....	10
Typical HPLC Trace for Analysis of Aflatoxins and Ochratoxin A Using AFLAOCHRA PREP® .....	11
Immunoaffinity Columns .....	11
• Cereal .....	11
• Paprika .....	11
Quality .....	12
Technical Support .....	12
Warranty .....	12

## **Test Principle**

The procedure is based on monoclonal antibody technology, which makes the test highly specific, sensitive, rapid and simple to perform.

The columns contain a gel suspension of monoclonal antibodies specific to the toxins of interest. Following extraction of the toxins the sample extract is filtered, diluted and passed slowly through the immunoaffinity column. Any toxins which are present in the sample are retained by the antibody within the gel suspension. The column is washed to remove unbound material and the toxins are then released from the column following elution with solvent. The eluate is collected and injected prior to analysis by HPLC or LC-MS/MS. Aflatoxins are required to be derivatised when analysed by HPLC.

The total extraction and clean-up time takes approximately 20 minutes to perform. The result is improved clean-up and concentration of the toxins from food and feed samples giving a much cleaner chromatogram and therefore providing more accurate and sensitive detection. The columns also have the added advantage that they can be automated for large scale analysis of samples.

## **Reagents Not Provided**

- Distilled / Deionised Water (suitable for use with HPLC, e.g. MilliQ)
- Solvents (HPLC Grade Methanol)
- Phosphate Buffered Saline (PBS) (RP202)\*
- Mycotoxin Standards (Please refer to Preparation of Standards section)
- Sodium Chloride
- Sodium Hydroxide (to pH filtrate if required)
- Nitric Acid (only required when derivatising with a KOBRA® CELL)
- Potassium Bromide (only required when derivatising with a KOBRA® CELL)

## **Accessory Products**

- Whatman No. 113 or No. 4 Filter Paper
- Glass Microfibre Filter Paper
- KOBRA® CELL (K01)\*
- Immunoaffinity Column Rack (CR1)\*
- Immunoaffinity Column Accessory Pack (AP01)\*

\* Available from R-Biopharm. Please contact your local R-Biopharm distributor for further information.

## **Hazards**

Mycotoxins are very hazardous substances. Only laboratories equipped to handle toxic materials and solvents should perform analyses. Suitable protective clothing, including gloves, safety glasses and lab coats should be worn throughout the analysis.

Flammable solvents should be stored in an explosion-proof cabinet. Use a chemical hood and protective equipment as applicable.

Contact your local R-Biopharm distributor for a Material Safety Data Sheet for further information if required.

## **Recommended Methods and Application Notes**

Methods are available for all matrices covered by legislation as well as additional commodities. Please contact your local R-Biopharm distributor for further information.

## **Decontamination**

Prior to disposal, excess standard solutions should be treated with at least one-tenth their volume of 5 % sodium hypochlorite. Labware and contaminated waste should be immersed in 5 % sodium hypochlorite solution for 30 minutes followed by the addition of 5 % acetone for 30 minutes. Flush with copious amounts of water before disposal. After decontamination labware should be thoroughly washed. Incinerate waste if regulations permit.

## **Storage & Shelf Life**

The columns have an expiry of 18 months from date of manufacture if stored at 2 - 8 °C or 12 months from date of manufacture if stored at 21 - 25 °C. Do not freeze.

Ensure that the column has not dried out and contains buffer above the gel. It is important to note that the antibody included in the immunoaffinity column can be denatured by extreme temperature or pH change.

## **Sampling**

A representative sample should be obtained by following one of the officially recognised sampling procedures. It is recommended that a minimum of 1 kg of representative sample is finely ground and a portion (10 - 50 g dependent on method used) of this is removed and extracted.

## **Sensitivity**

The sensitivity is dependent on the final detection system employed by the analyst. However the test sensitivity may be improved if required by increasing the volume of sample passed through the immunoaffinity column. Please note that the ratio of solvent to phosphate buffered saline (PBS) should be maintained.

## **Recoveries**

If an analyst wishes to account for losses during extraction it is recommended that a spiked sample of the same commodity type as the material being tested be analysed following the complete procedure as a reference standard. The recoveries obtained with the spiked sample can then be used to correct the results obtained with the test sample.

## **Column Preparation**

Immunoaffinity columns should be at ambient temperature before use.

It is normal for there to be a space between the gel and the frit. On occasion, during transport, a bubble can form here. If this occurs, it is possible to remove the bubble by tapping the base of the column on a hard surface.

Remove the cap from the top of the column and discard. Firmly attach the column to a glass syringe barrel and place in an immunoaffinity column rack or clamp stand.

## Elution

In order to fully elute the toxin/s from the immunoaffinity column it is vital that the solvent is in contact with the antibody within the gel suspension for a sufficient period of time. This ensures that all of the bonds between the antibody and the toxin are broken, ultimately releasing all of the toxin from the column for analysis with the detection system of choice

To ensure that the solvent is in contact with the antibody gel for a sufficient period of time any of the following elution methods can be used: -

**Backflushing (this is the preferred method of choice at R-Biopharm):** backflush by gently raising and lowering the syringe plunger during passage of the solvent through the column. This process will reverse the direction of flow of the eluate through the gel. This should be repeated 3 times before collecting the eluate. Proceed to the next step in the method.

**Application of small volumes of solvent:** apply the volume of solvent required for elution in two or three smaller aliquots. Allow each aliquot to remain in contact with the gel suspension for a minimum of 30 seconds before allowing each to pass fully through the gel suspension for collection. Proceed to the next step in the method.

**Incubation with solvent:** apply the full volume of solvent required for elution and allow 2-3 drops of the solvent to pass through the column for collection. Allow the remainder of the solvent to remain in contact with the gel suspension for a minimum of 60 seconds before allowing it to pass through the gel suspension for collection. Proceed to the next step in the method.



## Sample Preparation

- Cereal

This method has been tested on a number of cereals including wheat, barley and maize.

1. Weigh 25 g of ground sample and 5 g of sodium chloride into a 1 litre capacity, solvent resistant blender jar.
2. Add 100 ml of 80 % methanol and blend at high speed for 2 minutes.
3. Filter the sample through Whatman No. 113 or No. 4 filter paper, or centrifuge at 4,000 rpm for 10 minutes.
4. Dilute 2 ml of the filtrate with 18 ml of phosphate buffered saline (PBS).
5. Filter the diluted extract through glass microfibre filter paper.
6. Pass 10 ml of the filtrate (equivalent to 0.25 g of sample) through the column at a flow rate of 2 ml per minute (or the sample can be allowed to pass through the column by gravity if preferred). A slow, steady flow rate is essential for the capture of the toxins by the antibody.
7. Wash the column by passing 20 ml of PBS through at a flow rate of approximately 5 ml per minute. Pass air through the column to remove residual liquid.
8. Elute the toxins from the column at a flow rate of 1 drop per second using 1 ml of 100 % methanol and collect in an amber glass vial. Please refer to the Elution section for further information.
9. Following elution pass 1 ml of water through the column and collect in the same vial to give a 2 ml total volume.
10. Inject 100 µl onto the HPLC system.

## Sample Preparation

### • Spices and Dried Fruit

This method has been tested on a number of spices including paprika and black pepper, and dried fruit including sultanas, raisins, figs and apricots.

**Note:** there is a specific application note available for paprika oleoresin and turmeric.

1. Weigh 25 g of ground sample and 5 g of sodium chloride into a 1 litre capacity, solvent resistant blender jar.
2. Add 100 ml of 80 % methanol and blend at high speed for 2 minutes.
3. Filter the sample through Whatman No. 113 or No. 4 filter paper, or centrifuge at 4,000 rpm for 10 minutes.
4. Dilute 2 ml of the filtrate with 18 ml of 10 % Tween 20 in phosphate buffered saline (PBS).
5. Adjust to around pH 7.4 using 2 M sodium hydroxide.
6. Filter the diluted extract through glass microfibre filter paper.
7. Pass 10 ml of the filtrate (equivalent to 0.25 g of sample) through the column at a flow rate of 2 ml per minute (or the sample can be allowed to pass through the column by gravity if preferred). A slow, steady flow rate is essential for the capture of the toxins by the antibody.
8. Wash the column by passing 20 ml of PBS through at a flow rate of approximately 5 ml per minute. Pass air though the column to remove residual liquid.
9. Elute the toxins from the column at a flow rate of 1 drop per second using 1 ml of 100 % methanol and collect in an amber glass vial. Please refer to the Elution section for further information.
10. Following elution pass 1 ml of water through the column and collect in the same vial to give a 2 ml total volume.
11. Inject 100 µl onto the HPLC system.

## **Preparation of Standards**

### **• Preparation of 1,000 ng/ml Aflatoxin Stock Solutions**

1. Ready-to-use AFLASTANDARD (P22 / P22A, 1,000 ng/ml) is available from R-Biopharm.

or
1. Alternatively, crystalline powder of aflatoxins B1, B2, G1 and G2 can be purchased. Contact your local R-Biopharm distributor for further information. The powder is reconstituted as per the instructions provided and left overnight in the dark at room temperature to give a stock concentrate.
2. This is then used to prepare a 1,000 ng/ml aflatoxin B1, B2, G1 and G2 stock solution.

Note: The ratio of B1, B2, G1 and G2 may vary in each standard. Please note the correct ratio for the standard purchased.

### **• Preparation of 1000 ng/ml Ochratoxin A Stock Solutions**

1. Ready-to-use OCHRASTANDARD (P11 / P11A, 1,000 ng/ml) is available from R-Biopharm.

or
1. Alternatively, crystalline powder of ochratoxin A can be purchased. Contact your local R-Biopharm distributor for further information. The ochratoxin powder is reconstituted as per the instructions provided and left overnight in the dark at room temperature to give a stock concentrate.
2. This is then used to prepare a 1,000 ng/ml ochratoxin A stock solution.

## **Calibration Curve**

It is recommended to run at least a 3 - 6 point calibration curve. In constructing a suitable curve the levels of the calibration standards should bracket or include the range of expected results. The diluted standard solutions should be prepared fresh on the day of analysis and used within a 24 hour period.

### **• Total Aflatoxin and Ochratoxin Standard Dilution**

1. Measure 2.5 ml of 100 % methanol into an amber vial.
2. Remove 160 µl to waste.
3. Add 100 µl of 1,000 ng/ml total aflatoxin standard and 60 µl of 1,000 ng/ml ochratoxin standard.
4. Add 2.5 ml of water to give a 20 ng/ml total aflatoxin and 12 ng/ml ochratoxin combined solution.

To prepare a four point calibration curve:

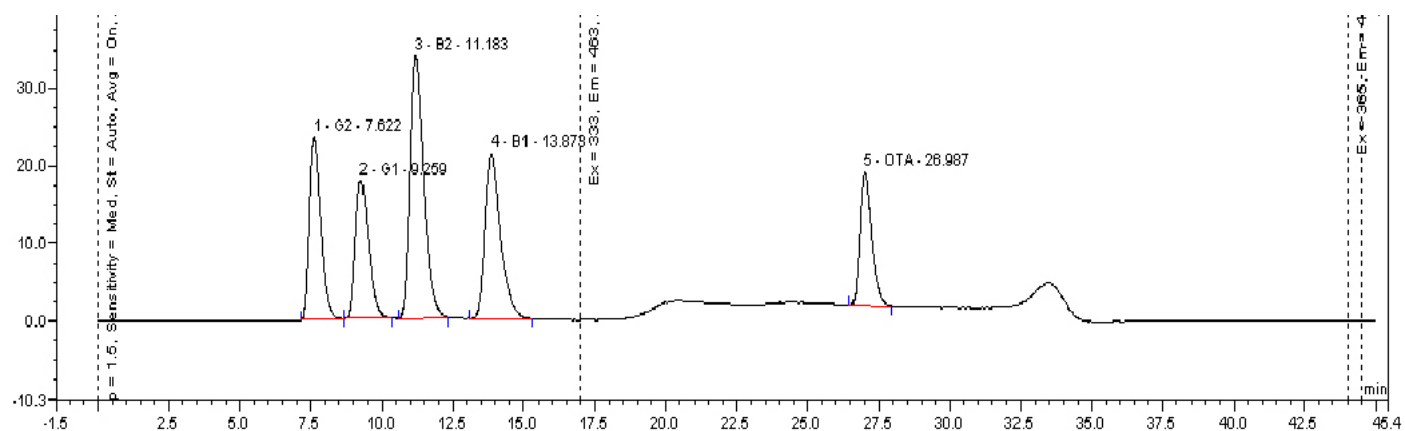
1. Standard 4: Take 250 µl of 20 ng/ml total aflatoxin solution and 12 ng/ml of ochratoxin A combined standard, and make up to 2 ml with 50 % methanol (equivalent to 2.5 ng/ml of total aflatoxin and 1.5 ng/ml of ochratoxin A).
2. Standard 3: Take 1 ml of 2.5 ng/ml of total aflatoxin and 1.5 ng/ml of ochratoxin A and add 1 ml of 50 % methanol (equivalent to 1.25 ng/ml of total aflatoxin and 0.75 ng/ml of ochratoxin A).
3. Standard 2: Take 1 ml of 1.25 ng/ml of total aflatoxin and 0.75 ng/ml of ochratoxin A and add 1 ml of 50 % methanol (equivalent to 0.625 ng/ml of total aflatoxin and 0.375 ng/ml of ochratoxin A).
4. Standard 1: Take 800 µl at 0.625 ng/ml of total aflatoxin and 0.375 ng/ml of ochratoxin A and make up to 2 ml with 50 % methanol (equivalent to 0.25 ng/ml of total aflatoxin and 0.15 ng/ml of ochratoxin A).
5. Inject 100 µl of each solution onto the HPLC system. The elution order for total aflatoxins is G2, G1, B2, B1 and ochratoxin A when derivatising with a KOBRA® CELL.

- Recommended HPLC Conditions

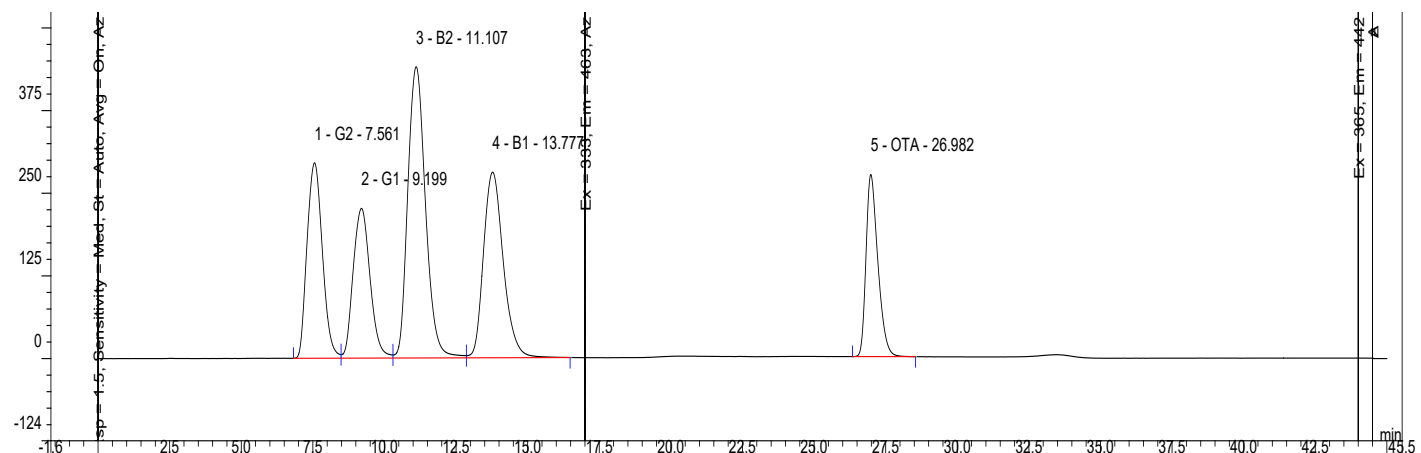
HPLC Conditions			
Derivatisation	KOBRA® CELL at 100 µA setting		
Guard Cartridge	Inertsil ODS-3 5 µm, 4 mm x 10 mm (Hichrom) or equivalent		
Analytical Column	Inertsil ODS-3V 5 µm, 4.6 mm x 150 mm (Hichrom) or equivalent		
Mobile Phase	Solution A: Water : Methanol (55 : 45 v/v) Solution B: Water : Methanol (20 : 80 v/v) Add 119 mg of potassium bromide and 350 µl 4 M Nitric Acid to 1 litre of mobile phase A and B. Prepare fresh on day of analysis.		
Gradient Conditions	Time (min)	% Solution A	% Solution B
	0	100	0
	14	100	0
	16	35	65
	30	35	65
	31	100	0
	40	100	0
HPLC Pump	From preferred supplier		
Flow Rate	0.8 ml per minute		
Fluorescence Detector	Time (min)	Excitation (nm)	Emission (nm)
	0	365	442
	17	333	463
Column Heater	Maintain guard and analytical columns at 40 °C		
Integrator / Data Control System	From preferred supplier		
Injector	Autosampler / Rheodyne valve		
Injection Volume	100 µl		
Elution Order	G2, G1, B2, B1, ochratoxin A		

## Typical HPLC Trace for Analysis of Aflatoxins and Ochratoxin A Using AFLAOCHRA PREP® Immunoaffinity Columns

### • Cereal



### • Paprika



## **Quality**

RBR products are developed, manufactured, tested and dispatched under an ISO 9001 registered Quality Management System, guaranteeing a consistent product, which always meets our performance specifications. Our products have been used in many collaborative studies to develop standard European and International Methods and are widely used by key institutions, food companies and government laboratories. Customer references for RBR products are available on request.

## **Technical Support**

RBR understand that from time to time users of our products may need assistance or advice. Therefore, we are pleased to offer the following services to our customers:

- Analysis of problem samples.
- Application notes for difficult samples.
- References from the RBR library.
- Installation and support of the KOBRA® CELL.
- Advice on detection parameters.
- Advice on preparation and handling of standards.
- Updates on legislation, sampling and other news by e-mail.
- Provision of spiked samples.

Please contact your local R-Biopharm distributor for further information.

## **Warranty**

R-Biopharm Rhône Ltd makes no warranty of any kind, express or implied, except that all products made by R-Biopharm Rhône Ltd are made with materials of suitable quality. If any materials are defective, R-Biopharm Rhône Ltd will provide a replacement product. The user assumes all risk and liability resulting from the use of R-Biopharm Rhône Ltd products and procedures. R-Biopharm Rhône Ltd shall not be liable for any damages, including special or consequential damages, loss or expense arising directly or indirectly from the use of R-Biopharm Rhône Ltd products or procedures.

# AFLAOCHRA PREP®

## Art. Nr.: RBRP89 / RBRP89B

Immunaffinitätssäulen zur Verwendung in Kombination mit HPLC oder LC-MS/MS.  
Nur zum In-vitro-Gebrauch.

### Inhalt

	Seite
Testprinzip .....	14
Nicht im Lieferumfang enthaltene Reagenzien .....	14
Zubehörprodukte.....	14
Gefahren .....	14
Empfohlene Methoden und Anwendungshinweise .....	14
Dekontamination .....	15
Lagerung und Haltbarkeit .....	15
Probennahme .....	15
Sensitivität .....	15
Wiederfindung .....	15
Säulenvorbereitung.....	15
Elution .....	16
Verfügbare Applikationen .....	16
Vorbereitung der Probe .....	17
• Getreide .....	17
• Gewürze und Trockenfrüchte .....	18
Vorbereitung von Standards.....	19
• Vorbereitung von 1.000 ng/ml Aflatoxin-Standardlösungen .....	19
• Vorbereitung von 1.000 ng/ml Ochratoxin A-Standardlösungen .....	19
Kalibrierkurve.....	19
Empfohlene HPLC-Bedingungen .....	20
Typische HPLC-Chromatogramme zur Analyse von Aflatoxinen und Ochratoxin A mittels AFLAOCHRA PREP® Immunaffinitätssäulen .....	21
• Getreide .....	21
• Paprika .....	21
Qualität.....	22
Technische Unterstützung.....	22
Garantie .....	22

## **Testprinzip**

Das Verfahren basiert auf monoklonaler Antikörpertchnologie, die den Test hochspezifisch, sensitiv, schnell und einfach durchführbar macht.

Die Säulen enthalten eine Gelsuspension des monoklonalen Antikörpers, der spezifisch für die jeweiligen Toxine ist. Im Anschluss an die Extraktion der Toxine wird der Probenextrakt gefiltert, verdünnt und langsam durch die Immunaffinitätssäule geleitet. Die in der Probe vorhandenen Toxine werden vom Antikörper in der Gelsuspension gebunden. Die Säule wird gewaschen, um ungebundene Substanzen zu entfernen, und die Toxine werden mit einem geeigneten Lösungsmittel von der Säule eluiert. Das Eluat wird vor der HPLC oder LC-MS/MS-Analyse gesammelt und injiziert. Aflatoxine müssen vorher derivatisiert werden, wenn sie per HPLC analysiert werden.

Die Extraktion und Reinigung dauert insgesamt ca. 20 Minuten. Das Ergebnis ist eine verbesserte Reinigung und Konzentration der Toxine aus Lebensmittel- und Futterproben, wodurch man ein viel saubereres Chromatogramm und somit eine genauere und sensitivere Detektion erhält. Die Säulen haben außerdem den Vorteil, dass sie für eine große Anzahl von Proben automatisiert werden können.

## **Nicht im Lieferumfang enthaltene Reagenzien**

- Destilliertes / deionisiertes Wasser (geeignet für die HPLC, z. B. MilliQ)
- Lösungsmittel (Methanol mit HPLC-Qualität)
- Phosphatgepufferte Salzlösung (PBS) (RBRRP202)\*
- Mykotoxin-Standards (siehe Abschnitt „Vorbereitung von Standards“)
- Natriumchlorid
- Natriumhydroxid (zur pH-Einstellung, falls erforderlich)
- Salpetersäure (nur erforderlich, wenn mit einer KOBRA® CELL derivatisiert wird)
- Kaliumbromid (nur erforderlich, wenn mit einer KOBRA® CELL derivatisiert wird)

## **Accessory Products**

- Whatman Nr. 113 oder Nr. 4 Filterpapier\*
- Glasmikrofaserfilterpapier\*
- KOBRA® CELL (RBRK01)\*
- Immunaffinitätssäulenständer (RBRCR1)\*
- Immunaffinitätssäulen-Zubehörpaket (RBRAP01)\*

\* Erhältlich bei R-Biopharm AG.

## **Gefahren**

Mykotoxine sind sehr gefährliche Stoffe. Analysen sollten nur von Laboren durchgeführt werden, die über die entsprechende Ausrüstung zur Handhabung toxischer Substanzen und Lösungsmittel verfügen. Während der Analyse ist geeignete Schutzkleidung einschließlich Handschuhe, Schutzbrille und Laborkittel zu tragen.

Entzündliche Lösungsmittel müssen in einem explosionssicheren Schrank aufbewahrt werden. Je nach Anwendung ist eine Abdeckhaube und Schutzausrüstung zu verwenden.

Bitte wenden Sie sich an die R-Biopharm AG, wenn Sie ein Sicherheitsdatenblatt erhalten möchten.

## **Empfohlene Methoden und Anwendungshinweise**

Es sind Methoden für alle gesetzlich vorgeschriebenen Matrizen sowie für zusätzliche Erzeugnisse verfügbar. Für weitere Informationen wenden Sie sich bitte an Ihren R-Biopharm Vertriebspartner vor Ort.

## Dekontamination

Überschüssige Standardlösungen müssen vor der Entsorgung mit mindestens einem Zehntel ihres Volumens mit einer 5 %igen Natriumhypochloritlösung behandelt werden. Laborzubehör und kontaminiertes Abfall sollte 30 Minuten lang in eine 5 % Natriumhypochloritlösung eingetaucht werden, gefolgt von der Zugabe einer 5 % Acetonlösung für 30 Minuten. Vor der Entsorgung mit unbedingt mit reichlich Wasser nachspülen. Laborzubehör sollte nach einer Dekontamination gründlich gewaschen werden. Abfall verbrennen, wenn die Vorschriften es zulassen.

## Lagerung und Haltbarkeit

Die Säulen haben eine Mindesthaltbarkeit von 18 Monaten ab dem Herstelldatum, wenn sie bei 2 - 8 °C gelagert werden, bzw. von 12 Monaten ab dem Herstelldatum, wenn sie bei 21 - 25 °C gelagert werden. Die Säulen nicht einfrieren.

Es sollte sichergestellt werden, dass die Säulen nicht austrocknen und sich Puffer über dem Gel befindet. Wichtiger Hinweis! Der Antikörper in der Immunaffinitätssäule kann durch extreme Temperatur- oder pH-Änderungen denaturiert werden.

## Probennahme

Eine repräsentative Probe sollte durch Befolger einer der offiziell anerkannten Probennahmeverfahren entnommen werden. Es wird empfohlen, dass mindestens 1 kg einer repräsentativen Probe fein gemahlen und ein Teil (10 - 50 g abhängig von der verwendeten Methode) hiervon abgenommen und extrahiert wird.

## Sensitivität

Die Sensitivität ist abhängig vom verwendeten Detektionssystem, das zur Analyse verwendet wird. Die Testsensitivität kann bei Bedarf verbessert werden, indem das Volumen der durch die Immunaffinitätssäule geleiteten Probe erhöht wird.

## Wiederfindung

Wenn Sie Verluste während der Extraktion berücksichtigen wollen, wird empfohlen, dass eine gespikte Probe der gleichen Matrix wie die zu analysierende Probe gemäß dem kompletten Verfahren wie ein Referenzstandard analysiert wird. Die mit der gespikten Probe erhaltene Wiederfindung kann dann verwendet werden, um die mit der Testprobe erhaltenen Ergebnisse zu korrigieren.

## Säulenvorbereitung

Die Immunaffinitätssäulen sollten vor der Verwendung auf Raumtemperatur gebracht werden.

Eine Lücke zwischen dem Gel und der Fritte ist normal und ist keine Beeinträchtigung der Funktionalität. Gelegentlich kann sich hier während des Transports eine Blase bilden. Falls dies passiert, kann die Blase durch leichtes Klopfen der Säule mit der Unterseite gegen eine harte Oberfläche entfernt werden.

Entfernen Sie die Kappe von der Oberseite der Säule und werfen Sie sie weg. Die Säule fest an einem Glasspritzenzylinder anbringen und in einen Immunaffinitätssäulen- oder einen Klemmständer stellen.

## Elution

Um das/die Toxine/e vollständig aus der Immunaffinitätssäule zu eluieren, muss das Lösungsmittel lange genug mit dem Antikörper in der Gelsuspension in Kontakt sein. Dadurch wird sichergestellt, dass alle Bindungen zwischen dem Antikörper und dem Toxin aufgebrochen werden und so das gesamte Toxin aus der Säule freigesetzt wird, um es mit dem bevorzugten Detektionssystem zu analysieren.



Um sicherzustellen, dass das Lösungsmittel lange genug mit dem Antikörper-Gel in Kontakt ist, kann eine der folgenden Elutionsmethoden verwendet werden: -

Rückspülung (bevorzugte Methode bei R-Biopharm): Die Rückspülung wird durchgeführt, indem der Spritzenkolben während des Durchlaufs des Lösungsmittels durch die Säule sanft angehoben und abgesenkt wird. Dadurch wird die Richtung des Eluatflusses durch das Gel umgekehrt. Dieser Prozess sollte vor der Sammlung des Eluats dreimal wiederholt werden. Fahren Sie mit dem nächsten Schritt der Methode fort.

Anwendung kleiner Lösungsmittelmengen: Fügen Sie die für die Elution erforderliche Lösungsmittelmenge in zwei oder drei kleineren Aliquoten hinzu. Belassen Sie jedes Aliquot mindestens 30 Sekunden lang mit der Gelsuspension in Kontakt, bevor Sie es zur Sammlung vollständig durch die Gelsuspension laufen lassen. Fahren Sie mit dem nächsten Schritt der Methode fort.

Inkubation mit Lösungsmittel: Fügen Sie die für die Elution erforderliche gesamte Lösungsmittelmenge hinzu und lassen Sie 2-3 Tropfen des Lösungsmittels zur Sammlung durch die Säule laufen. Belassen Sie den Rest des Lösungsmittels mindestens 60 Sekunden lang mit der Gelsuspension in Kontakt, bevor Sie es zur Sammlung durch die Gelsuspension laufen lassen. Fahren Sie mit dem nächsten Schritt der Methode fort.

## Vorbereitung der Probe

- **Getreide**

Diese Methode wurde an verschiedenen Getreidesorten, darunter Weizen, Gerste und Mais, getestet.

1. 25 g gemahlene Probe und 5 g Natriumchlorid in einen lösungsmittelresistenten Becher mit einer Kapazität von 1 Liter einwiegen.
2. 100 ml 80 % Methanol zugeben und 2 min bei hoher Geschwindigkeit in einem Mixer mischen.
3. Die Probe filtrieren (z. B. Whatman Nr. 113 oder Nr. 4) oder bei 4000 U/min 10 Minuten lang zentrifugieren.
4. 2 ml des Filtrats mit 18 ml PBS verdünnen.
5. Den verdünnten Extrakt durch ein Glasmikrofaserfilterpapier filtern.
6. 10 ml des Filtrats (äquivalent zu 0,25 g der Probe) auf die Säule aufgeben und mit einer Flussrate von 2 ml pro Minute durch die Säule laufen lassen (oder die Probe durch Schwerkraft durch die Säule laufen lassen, wenn dies bevorzugt wird). Eine langsame, stetige Flussrate ist wichtig, damit das Toxin vom Antikörper gebunden wird.
7. Die Säule mit 20 ml PBS und einer Flussrate von etwa 5 ml pro Minute waschen. Luft durch die Säule drücken, um Restflüssigkeit zu entfernen.
8. Die Toxine aus der Säule mit einer Flussrate von 1 Tropfen pro Sekunde mittels 1 ml 100 % Methanol eluieren und in einem Braunglasröhrchen auffangen. Weitere Informationen finden Sie im Abschnitt „Elution“.
9. Nach dem eluieren 1 ml Wasser durch die Säule laufen lassen und im gleichen Röhrchen auffangen, um ein Volumen von insgesamt 2 ml zu erhalten.
10. 100 µl in das HPLC-System injizieren.

## Vorbereitung der Probe

### • Gewürze und Trockenfrüchte

Diese Methode wurde an einer Reihe von Gewürzen wie Paprika und schwarzem Pfeffer sowie an Trockenfrüchten wie Sultaninen, Rosinen, Feigen und Aprikosen getestet.

**Hinweis:** Für Paprika-Oleoresin und Kurkuma ist ein spezieller Anwendungshinweis erhältlich

1. 25 g gemahlene Probe und 5 g Natriumchlorid in einen lösungsmittelresistenten Becher mit einer Kapazität von 1 Liter einwiegen.
2. 100 ml 80 % Methanol zugeben und 2 min bei hoher Geschwindigkeit in einem Mixer mischen.
3. Die Probe filtrieren (z. B. Whatman Nr. 113 oder Nr. 4) oder bei 4000 U/min 10 Minuten lang zentrifugieren.
4. 2 ml des Filtrats mit 18 ml 10 % Tween in 80% PBS (v/v) verdünnen.
5. Mit 2 M Natriumhydroxid auf einen pH-Wert von rund 7,4 einstellen.
6. Den verdünnten Extrakt durch ein Glasmikrofaserfilterpapier filtern.
7. 10 ml des Filtrats (äquivalent zu 0,25 g der Probe) auf die Säule aufgeben und mit einer Flussrate von 2 ml pro Minute durch die Säule laufen lassen (oder die Probe durch Schwerkraft durch die Säule laufen lassen, wenn dies bevorzugt wird). Eine langsame, stetige Flussrate ist wichtig, damit das Toxin vom Antikörper gebunden wird.
8. Die Säule mit 20 ml PBS und einer Flussrate von etwa 5 ml pro Minute waschen. Luft durch die Säule drücken, um Restflüssigkeit zu entfernen.
9. Die Toxine aus der Säule mit einer Flussrate von 1 Tropfen pro Sekunde mittels 1 ml 100 % Methanol eluieren und in einem Braunglasröhrchen auffangen. Weitere Informationen finden Sie im Abschnitt „Elution“.
10. Nach dem eluieren 1 ml Wasser durch die Säule laufen lassen und im gleichen Röhrchen auffangen, um ein Volumen von insgesamt 2 ml zu erhalten.
11. 100 µl in das HPLC-System injizieren.

## **Vorbereitung von Standards**

### **• Vorbereitung von 1.000 ng/ml Aflatoxin-Standardlösungen**

1. Eine gebrauchsfertige AFLASTANDARD (RBRP22 / RBRP22A, 1.000 ng/ml) ist bei R-Biopharm AG erhältlich.  
oder
1. Alternativ können kristalline Aflatoxine B1, B2, G1 und G2 in Pulverform erworben werden. Bitte wenden Sie sich an R-Biopharm AG, wenn Sie weitere Informationen erhalten möchten. Das Pulver wird entsprechend den mitgelieferten Anweisungen rekonstituiert und über Nacht im Dunkeln bei Raumtemperatur stehen gelassen, um ein Stammkonzentrat zu erhalten.
2. Dieses wird dann verwendet, um eine 1.000 ng/ml Gesamt-Aflatoxin-Standardlösung vorzubereiten.

Hinweis: Das Verhältnis von B1, B2, G1 und G2 kann bei jedem Standard variieren. Bitte beachten Sie das korrekte Verhältnis für den erworbenen Standard.

### **• Vorbereitung von 1.000 ng/ml Ochratoxin A-Standardlösungen**

1. Eine gebrauchsfertige OCHRASTANDARD (RBRP11 / RBRP11A, 1.000 ng/ml) ist bei R-Biopharm AG erhältlich.  
oder
1. Alternativ kann kristallines Ochratoxin A in Pulverform erworben werden. Bitte wenden Sie sich an R-Biopharm AG, wenn Sie weitere Informationen erhalten möchten. Das Pulver wird entsprechend den mitgelieferten Anweisungen rekonstituiert und über Nacht im Dunkeln bei Raumtemperaturstehen gelassen, um eine Stammlösung zu erhalten.
2. Dieses wird dann verwendet, um eine 1.000 ng/ml Ochratoxin A-Lösung vorzubereiten.

## **Kalibrierkurve**

Es wird empfohlen, mindestens eine 3 bis 6-Punkt-Kalibrierkurve zu erstellen. Bei der Erstellung einer geeigneten Kurve sollten die Werte der Kalibrierstandards den Bereich oder Abschnitte der erwarteten Ergebnisse umfassen. Die verdünnten Standardlösungen sollten frisch am Tag des Einsatzes vorbereitet und innerhalb eines Zeitraums von 24 Stunden verwendet werden.

### **• Verdünnung des Gesamt-Aflatoxin- und Ochratoxin-Standards**

1. 2,5 ml 100 % Methanol in einem Braunglasröhrchen abmessen.
2. 160 µl entfernen und verwerfen.
3. 100µl des 1.000 ng/ml Total Aflatoxin Standard und 60µl des 1.000 ng/ml Ochratoxin Standard hinzugeben.
4. 2,5ml VE-Wasser hinzugeben um eine 20 ng/ml Total Aflatoxin und 12 ng/ml Ochratoxin Lösung zu erhalten.

## Vorbereitung einer 4-Punkt-Kalibrierkurve:

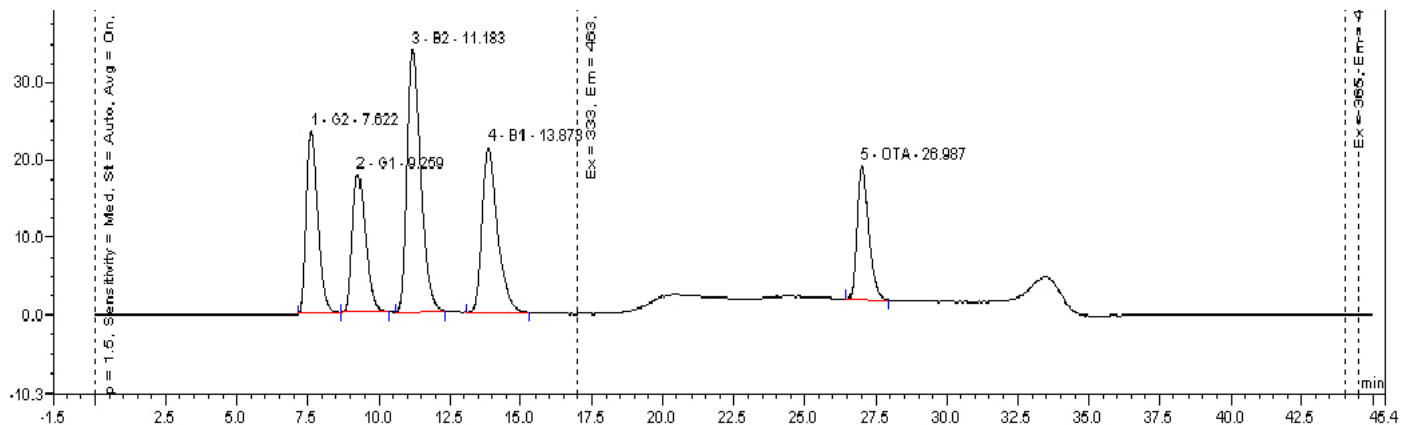
1. Standard 4: 250 µl kombinierte 20 ng/ml Gesamt-Aflatoxin-Lösung und 12 ng/ml kombinierte Ochratoxin A-Lösung nehmen und bis auf 2 ml mit 50 % Methanol auffüllen (äquivalent zu 2 ng/ml Gesamt-Aflatoxin und 1,5 ng/ml Ochratoxin A).
2. Standard 3: 1 ml 2,5 ng/ml Gesamt-Aflatoxin und 1,5 ng/ml Ochratoxin A nehmen und 1 ml 50 % Methanol (äquivalent zu 1,25 ng/ml Gesamt-Aflatoxin und 0,75 ng/ml Ochratoxin A) zugeben.
3. Standard 2: 1 ml 1,25 ng/ml Gesamt-Aflatoxin und 0,75 ng/ml Ochratoxin A nehmen und 1 ml 50 % Methanol (äquivalent zu 0,625 ng/ml Gesamt-Aflatoxin und 0,375 ng/ml Ochratoxin A) zugeben.
4. Standard 1: 800 µl 0,625 ng/ml Gesamt-Aflatoxin und 0,375 ng/ml Ochratoxin A nehmen und bis auf 2 ml mit 50 % Methanol auffüllen (äquivalent zu 0,25 ng/ml Gesamt-Aflatoxin und 0,15 ng/ml Ochratoxin A).
5. 100 µl jeder Lösung in das HPLC-System injizieren. Die Elutionsreihenfolge für Gesamt-Aflatoxine ist G2, G1, B2, B1 und Ochratoxin A, wenn mit einer KOBRA® CELL derivatisiert wird.

## Empfohlene HPLC-Bedingungen

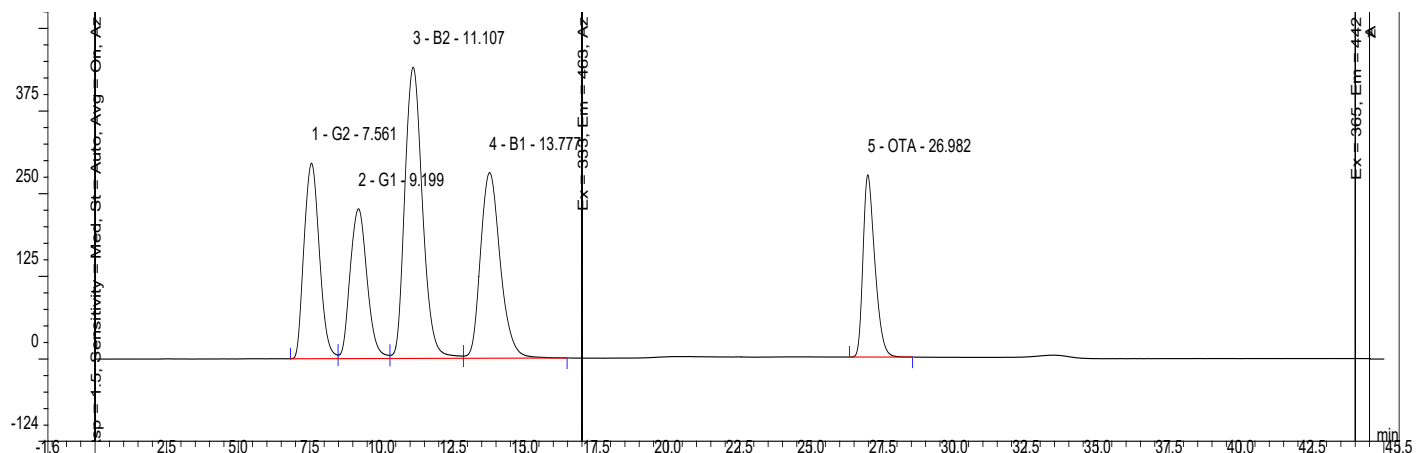
HPLC-Bedingungen			
Derivatisierung	KOBRA® CELL bei Einstellung 100 µA		
Vorsäule	Inertsil ODS-3 5 µm, 4 mm x 10 mm (Hichrom) oder Äquivalent		
Analytische Säule	Inertsil ODS-3V 5 µm, 4,6 mm x 150 mm (Hichrom) oder Äquivalent		
Mobile Phase	Lösung A: Wasser : Methanol (55 : 45 v/v) Lösung B: Wasser : Methanol (20 : 80 v/v) 119 mg Kaliumbromid und 350 µl 4 M Salpetersäure zu 1 Liter mobiler Phase A und B zugeben. Frisch am Tag des Einsatzes vorbereiten.		
Gradientenbedingungen	Zeit (min)	% Lösung A	% Lösung B
	0	100	0
	14	100	0
	16	35	65
	30	35	65
	31	100	0
	40	100	0
HPLC-Pumpe	Von bevorzugtem Anbieter		
Flussrate	0,8 ml pro Minute		
Fluoreszenzdetektor	Zeit (min)	Erregung (nm)	Emission (nm)
	0	365	442
	17	333	463
Säulenheizung	Hält die Vor- und die Analytische Säule bei 40 °C		
Integrator/ Datenkontrollsyste	Von bevorzugtem Anbieter		
Injektor	Autosampler / Rheodyne-Ventil		
Injectivolumen	100 µl		
Elutionsreihenfolge	G2, G1, B2, B1, ochratoxin A		

## Typische HPLC-Chromatogramme zur Analyse von Aflatoxinen und Ochratoxin A mittels AFLAOCHRA PREP® Immunaffinitätssäulen

- Getreide



- Paprika



## **Qualität**

RBR-Produkte werden unter einem ISO 9001- registrierten Qualitätsmanagementsystem entwickelt, hergestellt, getestet und ausgeliefert, wodurch ein konsistentes Produkt gewährleistet wird, das stets unsere Leistungsspezifikationen erfüllt. Unsere Produkte wurden in vielen kollaborativen Studien eingesetzt, um europäische und internationale Standardmethoden zu entwickeln, und werden von vielen Schlüsselinstitutionen, Lebensmittelunternehmen und staatlichen Laboren verwendet. Kundenreferenzen für RBR-Produkte sind auf Anfrage erhältlich.

## **Technische Unterstützung**

RBR versteht, dass Benutzer unserer Produkte von Zeit zu Zeit Hilfe oder Beratung benötigen. Wir freuen uns daher, unseren Kunden die folgenden Serviceleistungen anbieten zu können:

- Analyse problematischer Proben.
- Anwendungshinweise für schwierige Proben.
- Referenzen aus der RBR-Bibliothek.
- Installation und Unterstützung der KOBRA® CELL.
- Beratung zu Detektionsparametern.
- Beratung zur Vorbereitung und Handhabung von Standards.
- Aktuelle Informationen zur Gesetzgebung, Probenentnahme und andere Neuigkeiten per E-Mail.
- Bereitstellung gespickter Proben.

Bitte wenden Sie sich an R-Biopharm AG, wenn Sie weitere Informationen erhalten möchten.

## **Garantie**

R-Biopharm Rhône Ltd gibt keine Garantie gleich welcher Art, weder ausdrücklich noch stillschweigend, mit Ausnahme der, dass alle von R-Biopharm Rhône Ltd hergestellten Produkte mit Materialien von geeigneter Qualität hergestellt sind. Sollten Materialien fehlerhaft sein, stellt R-Biopharm Rhône Ltd ein Ersatzprodukt bereit. Der Benutzer übernimmt sämtliche Risiken und Haftung, die sich aus der Verwendung von R-Biopharm Rhône Ltd-Produkten und Verfahren ergeben. R-Biopharm Rhône Ltd haftet für keinerlei Schäden, einschließlich spezieller oder Folgeschäden, Verlust oder Kosten, die direkt oder indirekt aus der Verwendung von R-Biopharm Rhône Ltd-Produkten oder Verfahren entstehen.



**R-Biopharm Rhône Ltd**  
Block 10 Todd Campus  
West of Scotland Science Park  
Acre Road, Glasgow G20 0XA  
[www.r-biopharm.com](http://www.r-biopharm.com)