

(90×210mm Size)

For Research Use Only Code No. 294-63601 (750 Tests)

**Wako**

## LabAssay<sup>TM</sup> NEFA (ACS-ACOD method)

### [Introduction]

Non-esterified fatty acid (NEFA) in serum binding albumin, is used as an important energy source of peripheral tissues.

LabAssay<sup>TM</sup> NEFA is the reagent kit for assay of NEFA based on an enzymatic method using 3-methyl-N-ethyl-N-(β-hydroxyethyl)-aniline (MEHA) as a violet color agent. The kit is used for the quantitative determination of NEFA in mouse serum. It is a simultaneous multi-sample assay format using a microplate, but measurements can also be made using a test tube.

### [Kit contents]

(1)	Chromogen Reagent A After reconstitution, ( Coenzyme A (CoA) 0.73mmol/L ATP disodium salt 4.5mmol/L Acyl-CoA synthetase (ACS) 0.27units/mL 4-Aminoantipyrine 1.5mmol/L Ascorbate oxidase (AOD) 2.7units/mL	For 10mL	6vials
(2)	Solvent A (for Chromogen Reagent A) ( Phosphate buffer, pH 7.0)	65mL	1vial
(3)	Chromogen Reagent B After reconstitution, ( Acyl-CoA oxidase (ACOD) 5.5units/mL Peroxidase (POD) 6.8units/mL	For 20mL	6vials
(4)	Solvent B (for Chromogen Reagent B) ( 3-methyl-N-ethyl-N-(β-hydroxyethyl)-aniline (MEHA) 1.2mmol/L	130mL	1vial
(5)	NEFA Standard Solution ( Oleic acid 1mEq/L)	10mL	1vial

### [Materials and apparatuses to be prepared]

- 96wells microplate (transparent type)
- Micropipette
- Incubator maintaining at 37°C \*
- Plate mixer\*
- Microplate reader with 550nm wavelength filter  
(\* if the microplate reader is not equipped.)

### [For test tube method]

- Test tube
- Pipette
- Spectrophotometer or colorimeter with 550nm wavelength filter

### [Assay principle]

Non-esterified fatty acid (NEFA) in the sample is converted to Acyl-CoA, AMP and Pyrophosphoric acid (PPi) by the action of Acyl-CoA synthetase (ACS), under coexistence with Coenzyme A (CoA) and Adenosine 5'-triphosphate disodium salt (ATP). The obtained Acyl-CoA is oxidized and yields 2,3-trans-enoyl-CoA and hydrogen peroxide by the action of Acyl-CoA oxidase (ACOD). In the presence of peroxidase (POD), the hydrogen peroxide yields a blue purple pigment by quantitative oxidation condensation with 3-methyl-N-ethyl-N-(β-hydroxyethyl)-aniline (MEHA) and 4-aminoantipyrine. NEFA concentration is obtained by measuring absorbance of the blue purple pigment.



### [Preparation of reagents to be used]

- ① Color Reagent A :  
Prepare Reagent A by mixing 1 vial of each Chromogen reagent A (for 10mL) and Solvent A (10mL). After reconstitution, the solution should be stored below 25°C and used the same day, or stored at 2-10°C and used within 5 days.
- ② Color Reagent B :  
Prepare Reagent B by mixing 1 vial of each Chromogen reagent B (for 20mL) and Solvent B (20mL). After reconstitution, the solution should be stored below 25°C and used the same day, or stored at 2-10°C and used within 5 days.
- ③ Standard solution (Microplate method)  
Standard solution is prepared by dilution of the provided Standard.

No.	NEFA Standard	Distilled or deionized water	Sample volume	NEFA Concentration
1	1.0mL	1.0mL	4 μL	0.50 mEq/L
2	Undiluted	—	4 μL	1.00 mEq/L
3	Undiluted	—	8 μL	1.97 mEq/L <sup>*1</sup>

\*1 The test sample volume is usually 4 μL, but 8 μL is taken in this case. The NEFA concentration must be corrected accordingly as indicated in the table above.

### [Procedure]

#### (1) Assay in a microplate

Perform the assay in the wells according to the following table scheme.

	Test	Standard	Reagent Blank	Sample Blank*2
Color Reagent A	80 $\mu$ L	80 $\mu$ L	80 $\mu$ L	80 $\mu$ L
Specimen	Serum 4 $\mu$ L	Standard 4 $\mu$ L	Distilled or Deionized water 4 $\mu$ L	—
Mix well and incubate at 37°C for 10 min.				
Color Reagent B	160 $\mu$ L	160 $\mu$ L	160 $\mu$ L	160 $\mu$ L
Specimen	—	—	—	Serum 4 $\mu$ L
Mix well and incubate at 37°C for 10min.				
After cooling the reaction solution to room temperature, measure the absorbance at 550 nm of the test sample and standard solution with the blank solution as the control within the next 30min.				

\*2 Sample blank is not required for common samples, but required for chyle or hemolyzed sample.

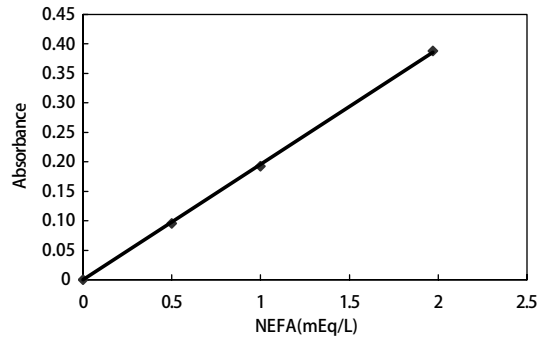
#### (2) Assay in a test tube

Perform the assay in a test tube according to the following table scheme.

	Test	Standard	Reagent Blank	Sample Blank*2
Color Reagent A	1.0 mL	1.0 mL	1.0 mL	1.0 mL
Specimen	Serum 0.05 mL	Standard 0.05 mL	Distilled or Deionized water 0.05 mL	—
Mix well and incubate at 37°C for 10 min.				
Color Reagent B	2.0 mL	2.0 mL	2.0 mL	2.0 mL
Specimen	—	—	—	Serum 0.05 mL
Mix well and incubate at 37°C for 10 min.				
After cooling the reaction solution to room temperature, measure the absorbance of the test sample and standard solution with the blank solution as the control within the next 30min. Colorimeter with 550 nm filter Spectrophotometer : 550 nm				

\*2 Sample blank is not required for common samples, but required for chyle or hemolyzed sample.

### [Standard curve]



Microplate reader : SAFIRE (TECAN)

### [Performance]

#### (1) Sensitivity

- The absorbance is below 0.07, when measuring purified water as a sample.
- The absorbance is 0.10 to 0.37, when measuring 1 mEq/L NEFA as a sample.

#### (2) Specificity

The NEFA concentration is less than  $\pm$  15 % , when measuring the known concentration of control serum as a sample.

### [Usage Notes]

#### (1) Sample

- Samples should be used immediately after collecting, because enzymes such as lipoprotein lipase, phospholipase etc. hydrolyze lipids and form fatty acids. Freeze sample, when a serum is stored.
- Hemolysis gives a higher value on the assay.
- Bilirubin gives a lower value on the assay.
- Ascorbic acid does not have significant effects on the assay.

#### (2) Notes on the assay

- Do not use the reagents described above in any procedures other than those described herein. Performance cannot be guaranteed if the reagents are used in other procedures or for other purposes.
- Operate the measurement apparatuses according to operator's manuals under appropriate conditions. Consult the apparatus manufacturer for details.
- Keep the provided reagents under the indicated conditions before the expiration.
- Do not use reagents, which were frozen in error. Such reagents may give false results.
- After opening the reagents, it is recommended to use them immediately. The opened vials should be capped and kept under the specified conditions.
- Do not use the containers and other materials in the package for any purpose other than those described herein.
- The vial is stoppered at reduced pressure. Slowly remove the stopper in order not to blow the powder in the vial.
- Do not use the reagents at other reaction temperatures and reac-

tion times than described herein.

- The reaction induced by Color Reagent A is completed in about 6 min at 37°C. Do not incubate more than 15 min.
- The reaction induced by Color Reagent B is completed in about 5 min at 37°C. When the incubation at 37°C is continued, absorbance decreases incrementally over time. Therefore, return it to room temperature immediately after the incubation for 10 min at 37°C.
- Avoid the direct sunlight during operation.
- This kit is for research use only. Not for diagnostic use.

(3) Safety precautions

- If a reagent comes into contact with the mouth, eyes, or skin, immediately wash with a lot of water. Consult a physician if necessary.
- A pipette with a safety pipette filler should be used.
- Be careful not to cut yourself with the aluminum cap when removing it from the vial.

(4) Waste

- The waste should be processed appropriately according to regulations.
- All the devices including reagents and vials that come into contact with the specimen should be considered potentially infectious.
- Chromogen Reagent A and Solvent A contain sodium azide as preservative (0.07% in Color A when reconstituted). NEFA Standard Solution contains 0.05% sodium azide. Sodium azide may react with lead or copper plumbing to form explosive compounds. Even though the reagent contains minute quantity of sodium azide, drains should be flushed well with a large amount of water, when discarding the reagents.

**Expiration date :** 12 months after the manufacture

**Storage** : Store at 2 ~ 10°C

**Package** : 750 tests

**[Reference]**

1. Shimizu, S., Yasui, K., Tani, Y. and Yamada, H. : *Biochem. Biophys. Res. Commun.*, **91**, 108 (1979).

## Wako Pure Chemical Industries, Ltd.

1-2, Doshomachi 3-Chome, Chuo-Ku, Osaka 540-8605, Japan  
Telephone : +81-6-6203-3741  
Facsimile : +81-6-6201-5964  
<http://www.wako-chem.co.jp>

**Wako Chemicals USA, Inc.**  
1600 Bellwood Road  
Richmond, VA 23237  
U.S.A.  
Telephone : +1-804-271-7677  
Facsimile : +1-804-271-7791  
<http://www.wakousa.com>

**Wako Chemicals GmbH**  
Fuggerstrasse 12  
D-41468 Neuss  
Germany  
Telephone : +49-2131-31100  
Facsimile : +49-2131-311100  
<http://www.wako-chemicals.de>

研究用試薬

コード No. 294-63601 (750 回用)

## ラボアッセイ™ NEFA (ACS・ACOD 法)

**[はじめに]**

遊離脂肪酸 (NEFA) は血清中においてアルブミンと結合し、末梢組織の重要なエネルギー源となっています。

本品はアシル CoA シンセターゼ (ACS) とアシル CoA オキシダーゼ (ACOD) 及び 3-メチル-N-エチル-N-( $\beta$ -ヒドロキシエチル)-アニリン (MEHA) を利用した青紫色発色系の酵素法試薬です。マイクロプレート法によりマウス血清中の NEFA の測定に用いることができます。手法での測定も可能であり、また、ヒト血清中の NEFA の定量を行うこともできます。

**[キット内容]**

	発色剤 A 溶解時	10mL 用	6 本
(1)	コエンザイム A(CoA) 0.73mmol/L アデノシン-5'-三りん酸二ナトリウム 4.5mmol/L アシル CoA シンセターゼ(ACS) 0.27units/mL 4-アミノアンチビリン 1.5mmol/L アスコルビン酸オキシダーゼ(AOD) 2.7units/mL		
(2)	発色剤 A 溶液 (りん酸緩衝液、pH7.0)	65mL	1 本
(3)	発色剤 B 溶解時 (アシル-CoA オキシダーゼ (ACOD) 5.5units/mL ペルオキシダーゼ(POD) 6.8units/mL)	20mL 用	6 本
(4)	発色剤 B 溶液 (3-メチル-N-エチル-N-( $\beta$ -ヒドロキシエチル)-アニリン (MEHA) 1.2mmol/L)	130mL	1 本
(5)	基準液 (オレイン酸 1mEq/L)	10mL	1 本

**[キット以外に必要な器具・器材]**

- 96 ウエルの透明マイクロプレート
- マイクロピペット
- 恒温槽 (37°C)\*
- プレートミキサー\*
- マイクロプレートリーダー (550nm 吸光フィルター)  
(\* : マイクロプレートリーダーの機種によっては不要です)

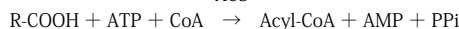
**(用手法の場合)**

- 試験管
- ピペット (試料採取用、試液分注用)
- 分光光度計または 550nm のフィルターを持つ比色計

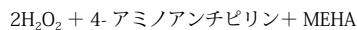
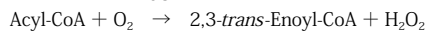
### [測定原理]

検体中の遊離脂肪酸(NEFA)はコエンザイムA(CoA)とアデノシン-5'-三りん酸二ナトリウム(ATP)の存在下、アシルCoAシンセターゼ(ACS)の作用により、アシル-CoA、AMP及びピロリん酸(PPi)を生成します。生成したアシル-CoAはアシル-CoAオキシダーゼ(ACOD)の作用により酸化され、同時に2,3-trans-エノイル-CoA及び過酸化水素を生成します。生成した過酸化水素は、ペルオキシダーゼ(POD)の作用により3-メチル-N-エチル-N-(β-ヒドロキシエチル)-アニリン(MEHA)と4-アミノアンチビリンとを定量的に酸化縮合させ、青紫色の色素を生成させます。この青紫色の吸光度を測定することにより検体中のNEFA濃度を求めます。

ACS



ACOD



POD



### [試薬の調製法]

- ① 発色試薬A：発色剤A(10mL用)1本を発色剤A溶解液10mLで溶解し、発色試薬Aとしてください。  
調製後、25℃以下保存で当日中、2～10℃保存で5日間使用できます。
- ② 発色試薬B：発色剤B(20mL用)1本を発色剤B溶解液20mLで溶解し、発色試薬Bとしてください。  
調製後、25℃以下保存で当日中、2～10℃保存で5日間使用できます。
- ③ 基準液調製法(マイクロプレート法)  
付属の基準液をそのまま、または希釀して基準液No.1～3とします。

No.	付属の基準液	蒸留水またはイオン交換水	試料採取量	濃度
1	1.0mL	1.0mL	4 μL	0.50 mEq/L
2	原液	—	4 μL	1.00 mEq/L
3	原液	—	8 μL	1.97 mEq/L <sup>*1</sup>

\*1 試料の採取量は通常4 μLですが、この場合は8 μLを使用します。  
そのため液量が増加しますので補正した値です。

### [標準操作法]

- (1) マイクロプレート法

下記に従って、ウエル内で反応させてください。

	テスト	スタンダード	ブランク	検体盲検 <sup>*2</sup>
発色試薬A	80 μL	80 μL	80 μL	80 μL
試料	血清 4 μL	基準液 4 μL	蒸留水又はイオン 交換水4 μL	—
			よく混合し、37℃で10分間加温。	
発色試薬B	160 μL	160 μL	160 μL	160 μL
試料	—	—	—	血清4 μL
			よく混合し、37℃で10分間加温。 室温に戻し、30分以内にブランクを対照として検体及び基準液の吸光度を測定する。 550nm吸光フィルター	

\*2 通常の試料では検体盲検は必要ありません。乳び血清または溶血した血清について行って下さい。

- (2) 用手法

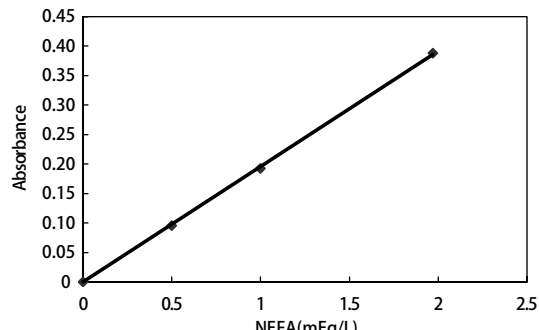
下記に従って、試験管中で反応させて下さい。

	テスト	スタンダード	ブランク	検体盲検 <sup>*2</sup>
発色試薬A	1.0mL	1.0mL	1.0mL	1.0mL
試料	血清 0.05mL	基準液 0.05mL	蒸留水または イオン交換水 0.05mL	—
			よく混合し、37℃で10分間加温。	
発色試薬B	2.0mL	2.0mL	2.0mL	2.0mL
試料	—	—	—	血清 0.05mL
			よく混合し、37℃で10分間加温。 室温に戻し、30分以内にブランクを対照として検体及び基準液の吸光度を測定する。 比色計：550nmのフィルター 分光光度計：550nm	

注：用手法で測定した場合、50回用となります。

\*2 通常の試料では検体盲検は必要ありません。乳び血清または溶血した血清について行って下さい。

### [標準曲線]



マイクロプレートリーダー：SAFIRE (TECAN)

<p><b>[性能]</b></p> <p>(1) 感度</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・精製水を試料として測定した場合の吸光度は、0.07 以下です。</li> <li>・特定濃度の基準液（遊離脂肪酸 1mEq/L）を試料として測定して場合の吸光度は、0.10 ~ 0.37 です。</li> </ul> <p>(2) 特異性</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・既知濃度の管理用血清を測定するとき、既知濃度の± 15% 以内にあります。</li> </ul> <p><b>[使用上の注意]</b></p> <p>(1) 検体</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・血液中には脂肪酸を生成させる酵素が存在しますので、採血後は速やかに測定して下さい。血清を保存する場合は凍結保存して下さい。</li> <li>・溶血は正誤差を与えます。</li> <li>・ビリルビンは負誤差を与えます。</li> <li>・アスコルビン酸は測定値にほとんど影響を与えません。</li> </ul> <p>(2) 測定上の注意</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・この説明書に記載された使用方法に従って使用して下さい。記載された使用方法以外での使用については、測定値の信頼性を保証しかねます。</li> <li>・測定機器は取扱説明書に従い、適切な条件下で使用して下さい。なお、詳細については、機器メーカーに問い合わせて下さい。</li> <li>・試薬は指定された保存条件で保管し、使用期限を過ぎたものは使用しないで下さい。</li> <li>・誤って凍結させた試薬は使用しないで下さい。正しい結果が得られないことがあります。</li> <li>・試薬を開封した後はなるべく早く使用し、保存する場合は蓋を閉めて指定の条件で保存してください。</li> <li>・本品中の容器、付属品は他の目的に転用しないで下さい。</li> <li>・バイアル瓶の中は減圧になっていますので、開栓時は内容物を飛散させないよう静かに開けて下さい。</li> <li>・指定された反応温度、反応時間以外での使用は避けて下さい。</li> <li>・試料に発色試薬 A を加えて 37℃ で加温しますと約 6 分で反応はほとんど終了します。15 分以上加温を続けることは避けて下さい。</li> <li>・発色試薬 B を加え、37℃ で加温しますと 5 分で反応はほとんど終了します。なお、37℃ で加温を続けますと、吸光度が徐々に下がる傾向があります。37℃ 10 分間加温後は直ちに室温に戻して下さい。</li> <li>・測定中は直射日光を避けて下さい。</li> <li>・本品は体外診断用としては使用できません。</li> </ul> <p>(3) 危険防止に関する注意</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・試薬が誤って口や目に入ったり、皮膚に付着した場合には、直ちに大量の水で洗い流し、必要があれば医師の手当てなどを受けて下さい。</li> <li>・ピペット使用の際は直接口で吸わないよう、必ず安全ピッパーなどを使用して下さい。</li> <li>・バイアル瓶の開栓はアルミキャップ部分で怪我をしないよう慎重に行って下さい。</li> </ul> <p>(4) 廃棄に関する注意</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・廃棄に際しては、廃棄物の処理及び清掃に関する法律（廃棄物処理法）及び排水基準に従って適切に処理して下さい。</li> <li>・検体と接触した試薬及び試薬容器などは、感染の危険があるものとして処理して下さい。</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・発色剤 A、発色剤 A 溶液は防腐剤としてアジ化ナトリウムを含有しています（調製時、発色試薬 A 中に 0.07%）。基準液はアジ化ナトリウムを 0.05% 含有しています。アジ化ナトリウムは、銅や鉛などの重金属と結合してアジ化物を形成します。重金属のアジ化物は、乾燥状態で衝撃により爆発する性質がありますので、排水後は、排水管に残留しないように十分量の水で洗い流してください。</li> </ul> <p><b>使用期限：</b>製造後 1 年</p> <p><b>貯 法：</b>2 ~ 10℃ 保存</p> <p><b>包 装：</b>750 回用</p> <p><b>[参考文献]</b></p> <p>1. Shimizu, S., Yasui, K., Tani, Y. and Yamada, H. : <i>Biochem. Biophys. Res. Commun.</i>, <b>91</b>, 108 (1979).</p> <p>製造発売元 <b>和光純薬工業株式会社</b> 大阪市中央区道修町 3-1-2 電話 (06) 6203-3741 (代表) 0705K01</p> <p>—9/10—</p> <p>—10/10—</p>
--	---