

**Arbeitsanleitung / Manual****Nur für den Gebrauch durch Fachpersonal /  
For professional use only****ID-Vit® Niacin**

**Mikrobiologisches Verfahren zur Bestimmung des Gesamtgehalts von freiem Niacin (Nikotinsäure/Nikotinsäureamid) in Serum mittels einer Lactobacillus-plantarum-beschichteten Mikrotiterplatte**

**Zur Verwendung in Human- und Veterinärmedizin und zu Forschungszwecken**

**Microbiological test kit for the determination of total free niacin (nicotinic acid/nicotinamide acid) in serum using a Lactobacillus plantarum-coated microtiter plate  
For use in human and veterinary medicine and in research**

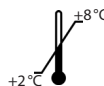
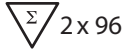
Gültig ab / Valid from 2024-05-07



KIF003



KIF003.2



Immundiagnostik AG, Stubenwald-Allee 8a, 64625 Bensheim, Germany

Tel.: +49 6251 70190-0

Fax: +49 6251 70190-363

e.mail: info@immundiagnostik.com

www.immundiagnostik.com

## **Sicherheitshinweise**

Dieses Zubehör ist ausschließlich nach der beigefügten Arbeitsanleitung zu nutzen. Wichtige Sicherheitshinweise zu diesem Produkt sind dem Kapitel 6 zu entnehmen.

# Inhalt

|   |           |
|---|-----------|
| <b>1. ZWECKBESTIMMUNG</b>                           | <b>2</b>  |
| <b>2. EINLEITUNG</b>                                | <b>2</b>  |
| <b>3. TESTPRINZIP</b>                               | <b>3</b>  |
| <b>4. INHALT DER TESTPACKUNG</b>                    | <b>4</b>  |
| <b>5. ERFORDERLICHE LABORGERÄTE UND HILFSMITTEL</b> | <b>4</b>  |
| <b>6. HINWEISE UND VORSICHTSMASSNAHMEN</b>          | <b>4</b>  |
| <b>7. LAGERUNG UND VORBEREITUNG DER REAGENZIEN</b>  | <b>5</b>  |
| 7.1 <i>Wasser</i>                                   | 5         |
| 7.2 <i>Herstellung des sterilen Assay-Mediums</i>   | 5         |
| 7.3. <i>Herstellung der Kontrollen</i>              | 6         |
| 7.4 <i>Herstellung der Standardkurve</i>            | 6         |
| 7.5 <i>Mikrotiterplatte [PLATE]</i>                 | 7         |
| <b>8. PROBENLAGERUNG UND -VORBEREITUNG</b>          | <b>7</b>  |
| 8.1 <i>Probenverdünnung</i>                         | 7         |
| <b>9. TESTDURCHFÜHRUNG</b>                          | <b>7</b>  |
| 9.1 <i>Testvorbereitungen</i>                       | 7         |
| 9.2 <i>Testansatz</i>                               | 8         |
| 9.3 <i>Messung</i>                                  | 8         |
| <b>10. AUSWERTUNG DER ERGEBNISSE</b>                | <b>9</b>  |
| 10.1 <i>Berechnung</i>                              | 9         |
| 10.2 <i>Qualitätskontrolle</i>                      | 9         |
| <b>11. EINSCHRÄNKUNGEN</b>                          | <b>9</b>  |
| <b>12. TESTCHARAKTERISTIKA</b>                      | <b>10</b> |
| 12.1 <i>Präzision und Reproduzierbarkeit</i>        | 10        |
| 12.2 <i>Wiederfindung</i>                           | 10        |
| 12.3 <i>Linearität</i>                              | 12        |
| <b>13. ALLGEMEINE HINWEISE ZUM TEST</b>             | <b>12</b> |
| <b>14. LITERATUR</b>                                | <b>13</b> |
| <b>15. SYMBOLE</b>                                  | <b>14</b> |

## 1. ZWECKBESTIMMUNG

Der ID-Vit® Niacin-Mikrotiterplattentest ist ein mikrobiologisches Verfahren zur Bestimmung des Gesamtgehaltes an freiem Niacin (Nikotinsäure und Nikotinsäureamid) in Serum. Alle benötigten Reagenzien und der Standard sind im Test enthalten. Für die Auswertung ist ein ELISA-Reader notwendig. Zur Verwendung in Human- und Veterinärmedizin und zu Forschungszwecken. Nur zur *In-vitro*-Diagnostik.

## 2. EINLEITUNG

Niacin (= Sammelbegriff für Nikotinsäure und Nikotinsäureamid) wird vom menschlichen Organismus zur Biosynthese der Coenzyme NAD<sup>+</sup> bzw. NADP<sup>+</sup> verwendet. Nicht weniger als 200 Enzyme benötigen eines dieser beiden Coenzyme, daher ist es nicht verwunderlich, dass sich ein Niacin-Mangel auf vielfältige Bereiche des Stoffwechsels auswirkt. In diesem Zusammenhang spricht man auch von den 4 Ds, die durch einen Niacin-Mangel hervorgerufen werden können: Dermatitis, Diarröh, Demenz und Tod (Death).

### **Niacin-Manglerscheinungen**

Symptome eines leichten Niacinmangels können sein:

- Appetitmangel
- Depressivität
- Gedächtnisstörungen
- Schlaflosigkeit
- Verminderte Leistungsfähigkeit
- Verwirrtheit

Ein ausgeprägter Niacinmangel äußert sich in Form des Krankheitsbilds „Pellagra“. Der aus dem Italienischen stammende Ausdruck *pelle agra* bedeutet so viel wie „raue Haut“. Jedoch ist nicht nur die Haut betroffen, auch die Schleimhäute zeigen Veränderungen:

- Glossitis (Himbeerzunge)
- Zungenbrennen
- Übermäßige Pigmentierung und Veränderungen der Haut, besonders nach Sonnenbestrahlung

## Cholesterinsenker Niacin

Niacin hemmt die Fettsäurefreisetzung aus dem Fettgewebe. Das Molekül ist ein seit langem bekannter Wirkstoff bei der Therapie der Fettstoffwechselstörungen und wird insbesondere bei Patienten mit kombinierter Dyslipidämie, die durch erhöhtes LDL-Cholesterin und erhöhte Triglyzeride sowie niedrige HDL-Cholesterin-Werte gekennzeichnet ist, und bei Patienten mit primärer Hypercholesterinämie verabreicht. Niacin wird zusammen mit Statinen zur Regulation des Fettstoffwechsels bei Fettstoffwechselstörungen eingesetzt, aber auch allein, wenn Statine nicht vertragen werden.

## Indikationen

- Veränderte Hautpigmentierung nach Sonneneinstrahlung
- Alkoholabusus
- Demenz
- Mundtrockenheit
- Taubheitsgefühle der Extremitäten
- Entzündungen der Mund- und Zungenschleimhaut
- Verdauungsstörungen

Aufgrund der Verknüpfung des Nikotinsäurestoffwechsels mit dem des Tryptophans müssen nahrungsbedingte Mangelzustände als kombinierte Protein (Tryptophan)- und Vitamin (Niacin)-Mangelzustände gesehen werden. Da Tryptophan mit Hilfe von Pyridoxin (Vitamin B<sub>6</sub>) in Nikotinsäure umgewandelt wird, kann auch ein Pyridoxinmangel den Nikotinsäurestoffwechsel beeinträchtigen.

## 3. TESTPRINZIP

Das Serum wird verdünnt in die Kavitäten einer Mikrotiterplatte gegeben, die mit *Lactobacillus plantarum* beschichtet sind. Nach Zugabe von Niacin als Standard oder als in einer Serumprobe enthaltenes Vitamin wächst der Keim so lange, bis das Vitamin aufgebraucht ist. Die Inkubation erfolgt bei **37 °C für 46–50 h**. Das Wachstum des *Lactobacillus plantarum* wird als Trübung bei 610–630 nm (alternativ bei 540–550 nm) im ELISA-Reader gemessen und mit einer Standard-Konzentrationsreihe verglichen. Die Menge des Niacins ist dabei direkt proportional der Trübung.

## 4. INHALT DER TESTPACKUNG

| Art.-Nr. | Bezeichnung | Kit-Komponenten  | Menge                  |           |
|----------|-------------|--|------------------------|-----------|
|          |             |  | KIF003                 | KIF003.2  |
| KIF003   | DIL         | Wasser   | 6 x 30 ml              | 7 x 30 ml |
|          | PLATE       | Mikrotiterplatte, beschichtet mit <i>Lactobacillus plantarum</i> | 1 x                    | 2 x       |
|          | ASYMED      | Niacin-Assay-Medium  | 4 x                    | 4 x       |
|          | STD         | Niacin-Standard, lyoph.  | 4 x                    | 3 x       |
|          | FOL         | Abklebefolie   | 1 x ganze<br>3 x halbe | 3 x ganze |
|          | FRA         | Ersatzrahmen zum Umstechen der Mikrotiterstreifen                | 1 x                    | 1 x       |
|          | CTRL1       | Niacin-Kontrolle 1, lyoph.                                       | 4 x                    | 3 x       |
|          | CTRL2       | Niacin-Kontrolle 2, lyoph.                                       | 4 x                    | 3 x       |

## 5. ERFORDERLICHE LABORGERÄTE UND HILFSMITTEL

- Inkubator mit dunkler Inkubationskammer, 37 °C
- Mikrotiterplattenphotometer 610–630 nm (540–550 nm)
- Kalibrierte Präzisionspipetten und sterile Pipettenspitzen für den Einmalgebrauch mit variablen Volumina von 20–1 000 µl
- 5-ml- bzw. 10-ml-Pipette
- 1,5–2 ml-Reaktionsgefäß
- 0,2 µm-Polyethersulfon (PES)-Sterilfilter und Einwegspritze (10 ml)
- 15 ml-Zentrifugenröhren, (z.B. Falcons)
- Biozentrifuge (10 000 g)
- Vortex-Mixer

## 6. HINWEISE UND VORSICHTSMASSNAHMEN

- Es handelt sich um einen mikrobiologischen Test. Kontaminationen führen zu falschen Ergebnissen.
- Die Wasserqualität ist von großer Bedeutung für den Testablauf. Nur das im Testkit enthaltene Wasser (**DIL**) verwenden.
- Bei den Sterilfiltern muss es sich um Polyethersulfon-Sterilfilter handeln.

- Bei jeder Testdurchführung muss eine Standardkurve mitgeführt werden.
- Bei jedem Ansatz sind Kontrollen mitzumessen.
- Es wird die Messung in Doppelwerten empfohlen.
- Die Reagenzien dürfen nach Ablauf des Haltbarkeitsdatums nicht mehr verwendet werden.
- Gebrauchte Mikrotiterplattenstreifen sowie andere mit Patientenproben in Kontakt gekommene Materialien sind als potenziell infektiös zu behandeln und entsprechend zu entsorgen.
- Als Vorsichtsmaßnahme wird empfohlen, das verwendete Humanmaterial immer als potenziell infektiös zu betrachten.

## 7. LAGERUNG UND VORBEREITUNG DER REAGENZIEN

- Den Testkit und die Reagenzien bei 2–8 °C lagern.
- Angesetzte Reagenzien unmittelbar verwenden und nach Testansatz verwerfen.
- Bitte achten Sie bei mehrfachem Einsatz des Kits darauf, dass die Reagenzien wie in der Vorschrift beschrieben gelagert und nur die für den jeweiligen Ansatz benötigten Reagenzienmengen frisch angesetzt werden. Der Kit kann so bis zu 3x (KIF003.2) bzw. 4x (KIF003) je nach Probenaufkommen bis zum angegebenen Haltbarkeitsdatum verwendet werden.

### 7.1 Wasser

- Wasser (**DIL**) für Medium (**ASYMED**), Standard (**STD**), Kontrollen (**CTRL1**, **CTRL2**) und Verdünnungen.
- Deckel nach oben drücken, nach hinten bis zum Glasrand abziehen und dann durch Drehen den gesamten Verschluss entfernen.

### 7.2 Herstellung des sterilen Assay-Mediums

- Das sterile Assay-Medium muss vor jedem Test frisch hergestellt werden.
- Trockenmittelbeutel aus dem Fläschchen mit einer Pinzette abschütteln, herausnehmen und verwerfen.

- Zum Assay-Medium (**ASYMED**) 10 ml Wasser (**DIL**) zugeben, das Fläschchen gut verschließen und gut vortexen. Die Menge ist ausreichend für 6 Mikrotiterstreifen.
- Medium mit Einwegspritze (10 ml) und dem 0,2-µm-PES-Filter in ein Zentrifugenrörchen (15 ml, z.B. Falcon) sterilfiltrieren.
- Das so hergestellte sterile Assay-Medium wird im Test verwendet.

### 7.3. Herstellung der Kontrollen

- Die lyophilisierten Kontrollen (**CTRL1, CTRL2**) sind mit je **1,25 ml** Wasser (**DIL**) aus dem Testkit zu resuspendieren und mittels Vortex-Mixer zu homogenisieren.
- Die Kontrollen werden nach der Rekonstitution wie eine Probe behandelt.
- Die Konzentration der Kontrollen ändert sich von Charge zu Charge und ist der Produktspezifikation zu entnehmen.

### 7.4 Herstellung der Standardkurve

- Für die Herstellung des für die Standardkurve benötigten Standardkonzentrats ist der lyophilisierte Standard (**STD**) mit x ml Wasser (**DIL**) (x = siehe Quality Control Protocol) aus dem Testkit zu resuspendieren und mittels Vortex-Mixer zu homogenisieren.
- In 6 sterilen Reaktionsgefäßeln (Fassungsvermögen 1,5–2 ml) wird mit dem Standardkonzentrat und Wasser (**DIL**) eine Standardkurve nach folgendem Schema hergestellt:

| Niacin<br>[µg/l] | Wasser (DIL)<br>[µl] | + | Standard-<br>konzentrat [µl] | = | Gesamtvolumen<br>[µl] |
|------------------|----------------------|---|------------------------------|---|-----------------------|
| Blank: 0         | 500                  | + | 0                            | = | 500                   |
| Standard 1: 2    | 475                  | + | 25                           | = | 500                   |
| Standard 2: 8    | 400                  | + | 100                          | = | 500                   |
| Standard 3: 16   | 300                  | + | 200                          | = | 500                   |
| Standard 4: 24   | 200                  | + | 300                          | = | 500                   |
| Standard 5: 40   | 0                    | + | 500                          | = | 500                   |

## 7.5 Mikrotiterplatte [PLATE]

- Die Mikrotiterplatte (**PLATE**) ist in der Aluminiumverpackung mit dem Trockenmittelbeutel bei 2–8 °C zu lagern.
- Die Mikrotiterplatte (**PLATE**) muss vor Feuchtigkeit und Kontamination geschützt sein.
- Es ist darauf zu achten, dass die Aluminiumverpackung nicht beschädigt wird.
- Die Aluminiumverpackung nach dem Öffnen wieder sorgfältig verschließen.
- Nur die benötigten Mikrotiterstreifen unmittelbar vor Gebrauch entnehmen, um Kontaminationen zu vermeiden..

## 8. PROBENLAGERUNG UND -VORBEREITUNG

- Die Analyse ist mit Serum durchzuführen.
- Die Haltbarkeit der Probe beträgt bei 2–8 °C im Dunkeln 3 Tage. Zur längeren Lagerung kann die Probe bei -20 °C bis zu 5 Monate aufbewahrt werden.
- Proben vor dem Einsatz zentrifugieren (mind. 5 min bei 10 000 g). Den resultierenden Überstand im Test einsetzen.
- Hämolytische Proben nicht verwenden, da sie das Testergebnis beeinflussen. Lipämische Proben vor dem Einsatz im Test bei 13 000 g für 10 min zentrifugieren, um ein möglichst fettfreies Serum zu erhalten.

### 8.1 Probenverdünnung

Von den Serumproben/den Kontrollen je 100 µl abnehmen, 300 µl Wasser (**DIL**) zugeben und mischen. Dies resultiert in einer 1:4-Verdünnung (= Probenverdünnungsfaktor).

## 9. TESTDURCHFÜHRUNG

### 9.1 Testvorbereitungen

Entnehmen Sie die benötigten Reagenzien und Materialien für den durchzuführenden Test und legen Sie den restlichen Testkit zurück in den Kühlschrank. Bringen Sie die benötigten Reagenzien auf Raumtemperatur.

## 9.2 Testansatz

- Benötigte Mikrotiterstreifen entnehmen und in den Ersatzrahmen (**FRA**) stecken.
- 150 µl steriles Assay-Medium in jede Kavität geben.
- Je 150 µl der hergestellten Standardverdünnungen (Blank, Standard 1–5), vorbereiteten Proben und Kontrollen in die jeweiligen Kavitäten pipettieren. Pipettenspitzen jeweils mit der Standard-, Proben- bzw. Kontroll-Lösung vor-spülen.
- Sorgfältig die befüllten Kavitäten mit der im Kit enthaltenen Klebefolie (**FOL**) abkleben. Wichtig: die Kavitäten müssen durch Andrücken mit der Hand luftdicht verschlossen werden!
- Bei **37 °C** für **46–50 h** im Brutschrank inkubieren.

## 9.3 Messung

- Klebefolie (**FOL**) nochmals mit der Hand fest andrücken.
- Mikrotiterplatte (**PLATE**) über Kopf drehen, auf eine Tischoberfläche legen und Keime gut aufschütteln.
- Mikrotiterplatte (**PLATE**) wieder zurückdrehen und die Abklebefolie (**FOL**) vorsichtig nach hinten abziehen. Mit einer Hand dabei die Streifen fest im Rahmen halten (Folie ist stark klebend!)
- Eventuell vorhandene Bläschen an der Oberfläche der Messlösung in den Kavitäten zerstören, z. B. mit Hilfe einer Pipettenspitze oder einer Nadel.
- Trübung im ELISA-Reader bei E 610–630 nm messen (alternativ bei E 540–550 nm).

## Hinweise

- Nach 46–50 h Inkubation kann die Mikrotiterplatte (**PLATE**) auch für max. 48 h im Kühlschrank aufbewahrt werden, um danach die Trübung zu messen.

## 10. AUSWERTUNG DER ERGEBNISSE

Wir empfehlen für die Auswertung die 4-Parameter-Funktion. Der Probenverdünnungsfaktor muss bei der Auswertung berücksichtigt werden.

Der Blank dient als optische Kontrolle zum Ausschluss von Kontaminationen und wird nicht in der Berechnung berücksichtigt. Die optische Dichte muss < Standard 1 haben. Ist dies nicht der Fall, muss die Analyse erneut durchgeführt werden.

### 10.1 Berechnung

Niacin in µg/l = Wert aus Standardkurve × Probenverdünnungsfaktor (4)

#### Referenzbereich für Humanserum

Anhand einer laborinternen Studie mit Serumproben von augenscheinlich Gesunden (n = 83) wurden die folgenden Werte ermittelt.

Niacin: 17–85 µg/l (Mittelwert ± 2 SD)

#### Anmerkung

Bei einem Probenverdünnungsfaktor von 4 ist ein Bereich von 8–160 µg/l Niacin abgedeckt.

Wir empfehlen jedem Labor, einen eigenen Referenzbereich zu etablieren, da Referenzbereiche stark von der Auswahl des Probandenkollektivs abhängig sind. Die Angabe des Referenzbereichs für Niacin dient lediglich der Orientierung und kann von anderen publizierten Daten abweichen.

### 10.2 Qualitätskontrolle

Die Extinktion des höchsten Standards muss > 0,6 sein.

Die Ergebnisse der Kontrollen müssen auf Richtigkeit überprüft werden. Liegen eine oder mehrere Kontrollen oder der höchste Standard außerhalb des angegebenen Bereiches, kann Immundiagnostik die Richtigkeit der Messergebnisse nicht gewährleisten.

## 11. EINSCHRÄNKUNGEN

Nur Serum kann im Test eingesetzt werden.

## 12. TESTCHARAKTERISTIKA

Die nachfolgenden Testcharakteristika wurden mit Humanserum erhoben.

### 12.1 Präzision und Reproduzierbarkeit

#### Intra-Assay (n = 6)

|       | Niacin [µg/l] | VK [%] |
|-------|---------------|--------|
| Probe | 64            | 2,9    |

#### Inter-Assay (n = 5)

|       | Niacin [µg/l] | VK [%] |
|-------|---------------|--------|
| Probe | 64            | 3,4    |

### 12.2 Wiederfindung

Proben von 4 Patienten wurden unterschiedlich verdünnt (20, 40, 80, 120, 160), mit Niacin gespiked und analysiert. Die Mittelwerte sind im Folgenden dargestellt.

| Probe<br>(n=9)                       | Mittelwert<br>Originalprobe<br>[µg/l] | Spike<br>[µg/l] | Niacin<br>erwartet<br>[µg/l] | Niacin<br>gemessen<br>[µg/l] | Wiederfin-<br>dungsrate<br>[%] |
|--------------------------------------|---------------------------------------|-----------------|------------------------------|------------------------------|--------------------------------|
| A                                    | 21,5                                  | 60              | 81,5                         | 77                           | 93                             |
|                                      |                                       | 120             | 141,5                        | 134                          | 94                             |
|                                      |                                       | 180             | 201,5                        | 203                          | 101                            |
| <b>Wiederfindungsrate gesamt [%]</b> |                                       |                 |                              |                              | <b>96</b>                      |

| Probe<br>(n=9)                       | Mittelwert<br>der Original-<br>probe<br>[µg/l] | Spike<br>[µg/l] | Niacin<br>erwartet<br>[µg/l] | Niacin<br>gemessen<br>[µg/l] | Wiederfin-<br>dungsrate<br>[%] |
|--------------------------------------|--|-----------------|------------------------------|------------------------------|--------------------------------|
| B                                    | 16,9   | 60              | 76,9                         | 76                           | 99                             |
|                                      |  | 120             | 136,9                        | 136                          | 100                            |
|                                      |  | 180             | 196,9                        | 199                          | 101                            |
| <b>Wiederfindungsrate gesamt [%]</b> |  |                 |                              |                              | <b>100</b>                     |

| Probe<br>(n=9)                       | Mittelwert<br>der Original-<br>probe<br>[µg/l] | Spike<br>[µg/l] | Niacin<br>erwartet<br>[µg/l] | Niacin<br>gemessen<br>[µg/l] | Wiederfin-<br>dungsrate<br>[%] |
|--------------------------------------|--|-----------------|------------------------------|------------------------------|--------------------------------|
| C                                    | 19,9   | 60              | 79,9                         | 79                           | 99                             |
|                                      |  | 120             | 139,9                        | 145                          | 104                            |
|                                      |  | 180             | 199,9                        | 203                          | 102                            |
| <b>Wiederfindungsrate gesamt [%]</b> |  |                 |                              |                              | <b>102</b>                     |

| Probe<br>(n=10)                      | Mittelwert<br>Originalprobe<br>[µg/l] | Spike<br>[µg/l] | Niacin<br>erwartet<br>[µg/l] | Niacin<br>gemessen<br>[µg/l] | Wiederfin-<br>dungsrate<br>[%] |
|--------------------------------------|---------------------------------------|-----------------|------------------------------|------------------------------|--------------------------------|
| D                                    | 18,3                                  | 60              | 78,3                         | 82                           | 106                            |
|                                      |                                       | 120             | 138,3                        | 139                          | 100                            |
|                                      |                                       | 180             | 198,3                        | 195                          | 98                             |
| <b>Wiederfindungsrate gesamt [%]</b> |                                       |                 |                              |                              | <b>102</b>                     |

### 12.3 Linearität

Proben von 2 Patienten wurden verdünnt und analysiert. Die Ergebnisse sind im Folgenden dargestellt:

| Probe | Verdünnung | Niacin erwartet<br>[µg/l] | Niacin gemessen<br>[µg/l] |
|-------|------------|---------------------------|---------------------------|
| A     | 4          | 128                       | 128                       |
|       | 8          |                           | 138                       |
|       | 16         |                           | 137                       |
| D     | 8          | 196                       | 196                       |
|       | 16         |                           | 193                       |
|       | 24         |                           | 203                       |
|       | 32         |                           | 188                       |

## 13. ALLGEMEINE HINWEISE ZUM TEST

- Dieser Kit wurde nach der IVD Richtlinie 98/79/EG hergestellt und in den Verkehr gebracht.
- Sämtliche in der Testpackung enthaltene Reagenzien dürfen ausschließlich zur *in-vitro*-Diagnostik eingesetzt werden.
- ID-Vit® ist eine Marke der Immundiagnostik AG.
- Reagenzien nach Ablauf des Verfallsdatums nicht mehr verwenden (Verfallsdatum siehe Testpackung).
- Einzelkomponenten mit unterschiedlichen Lot-Nummern aus verschiedenen Testpackungen nicht mischen oder austauschen.
- Für die Qualitätskontrolle sind die dafür erstellten Richtlinien für medizinische Laboratorien zu beachten.
- Die Testcharakteristika wie Inkubationszeiten, Inkubationstemperaturen und Pipettievolumina der verschiedenen Komponenten wurden vom Hersteller festgelegt. Nicht mit dem Hersteller abgesprochene Veränderungen in der Testdurchführung können die Resultate beeinflussen. Die Firma Immundiagnostik AG übernimmt für die hierdurch entstandenen Schäden und Folgeschäden keine Haftung.

- Bei Gewährleistungsansprüchen ist das beanstandete Material mit schriftlicher Erklärung innerhalb von 14 Tagen zum Hersteller, der Immundiagnostik AG, zurückzusenden.
- Qualitätskontrollen immer mitmessen.
- Die Bestimmung ist immer nach der dem Kit beigefügten Arbeitsanleitung durchzuführen.
- Schwerwiegende Vorfälle sind der Immundiagnostik AG und den nationalen Aufsichtsbehörden zu melden.

## 14. LITERATUR

1. Strohecker, R. & Henning, H., **1963**. Vitamin-Bestimmungen. Erprobte Methoden. Weinheim/Bergstraße: *Verlag Chemie GmbH*.
2. Singer, D. et al., 2012. Defective intestinal amino acid absorption in Ace2 null mice. *American journal of physiology. Gastrointestinal and liver physiology*, **303**(6), pp.G686-95.
3. Morris, M.C. et al., 2004. Dietary niacin and the risk of incident Alzheimer's disease and of cognitive decline. *Journal of neurology, neurosurgery, and psychiatry*, **75**(8), pp.1093–9.

## 15. SYMBOLE

|  |   |  |                                       |
|--|---|--|---------------------------------------|
|  | Temperaturbegrenzung                          |  | Bestellnummer                         |
|  | In-Vitro-Diagnostikum                         |  | Zu verwenden mit                      |
|  | Hersteller                                    |  | Inhalt ausreichend für <n> Prüfungen  |
|  | Chargenbezeichnung                            |  | Verwendbar bis                        |
|  | Enthält Plasmaderivate oder menschliches Blut |  | Gebrauchsanweisung beachten           |
|  | Spezifikationsdatenblatt beachten             |  | Nicht wiederverwenden                 |
|  | eindeutige Produktidentifizierung             |  | Enthält Material tierischen Ursprungs |
|  | medizinische Substanz                         |  | Enthält Material humanen Ursprungs    |



**Manual**  
**For professional use only**

# **ID-Vit® Niacin**

***Microbiological test kit for the determination of total free  
niacin (nicotinic acid/nicotinamid acid) in serum using a  
Lactobacillus plantarum-coated microtiter plate  
For use in human and veterinary medicine and in research***

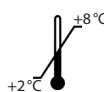
Valid from 2024-05-07



**KIF003**



**KIF003.2**



**Immundiagnostik AG**, Stubenwald-Allee 8a, 64625 Bensheim, Germany

Tel.: +49 6251 70190-0

Fax: + 49 6251 70190-363

e.mail: info@immundiagnostik.com

www.immundiagnostik.com

## Table of Contents

|   |           |
|---|-----------|
| <b>1. INTENDED PURPOSE</b>                              | <b>19</b> |
| <b>2. INTRODUCTION</b>                                  | <b>19</b> |
| <b>3. PRINCIPLE OF THE TEST</b>                         | <b>20</b> |
| <b>4. MATERIAL SUPPLIED</b>                             | <b>21</b> |
| <b>5. MATERIAL REQUIRED BUT NOT SUPPLIED</b>            | <b>21</b> |
| <b>6. PRECAUTIONS</b>                                   | <b>21</b> |
| <b>7. STORAGE AND PREPARATION OF REAGENTS</b>           | <b>22</b> |
| 7.1 <i>Water</i>  | 22        |
| 7.2 <i>Preparation of the sterile assay medium</i>      | 22        |
| 7.3 <i>Preparation of the controls</i>                  | 23        |
| 7.4 <i>Preparation of the standard curve</i>            | 23        |
| 7.5 <i>Microtiter plate [PLATE]</i>                     | 23        |
| <b>8. SAMPLE STORAGE AND PREPARATION</b>                | <b>24</b> |
| 8.1 <i>Sample dilution</i>                              | 24        |
| <b>9. ASSAY PROCEDURE</b>                               | <b>24</b> |
| 9.1 <i>Test preparations</i>                            | 24        |
| 9.2 <i>Test procedure</i>                               | 24        |
| 9.3 <i>Measurement</i>                                  | 25        |
| <b>10. EVALUATION OF RESULTS</b>                        | <b>25</b> |
| 10.1 <i>Calculation</i>                                 | 25        |
| 10.2 <i>Quality control</i>                             | 26        |
| <b>11. LIMITATIONS</b>                                  | <b>26</b> |
| <b>12. PERFORMANCE CHARACTERISTICS</b>                  | <b>26</b> |
| 12.1 <i>Precision and reproducibility</i>               | 26        |
| 12.2 <i>Recovery</i>                                    | 26        |
| 12.3 <i>Linearity</i>                                   | 28        |
| <b>13. GENERAL NOTES ON THE TEST AND TEST PROCEDURE</b> | <b>28</b> |
| <b>14. REFERENCES</b>                                   | <b>29</b> |
| <b>15. SYMBOLS</b>                                      | <b>30</b> |

## Safety information

These accessories are to be used exclusively in accordance with the enclosed instructions for use. Important safety information for this product can be found in chapter 6.

## 1. INTENDED PURPOSE

ID-Vit® Niacin is a microtiter plate test kit based on a microbiological method which measures the total free niacin content in serum. The test kit contains the standard and all reagents required to perform the test. An ELISA reader is required for the evaluation of the results. For use in human and veterinary medicine and in research. For *in vitro* diagnostic use only.

## 2. INTRODUCTION

Niacin (nicotinic acid and nicotinamide) is used by the body to form coenzymes such as nicotinamide adenine dinucleotide ( $\text{NAD}^+$ ) and nicotinamide adenine dinucleotide phosphate ( $\text{NADP}^+$ ). As many as 200 enzymes require the two coenzymes,  $\text{NAD}^+$  and  $\text{NADP}^+$ , mainly to accept or donate electrons for redox reactions.  $\text{NAD}^+$  functions most often in reactions involving the degradation (catabolism) of carbohydrates, fats, proteins, and alcohol to produce energy.  $\text{NADP}^+$  functions more often in biosynthetic (anabolic) reactions, such as in the synthesis of fatty acids and cholesterol. Since almost every metabolic pathway uses either  $\text{NAD}^+$  or  $\text{NADP}^+$ , it is not surprising to find signs and symptoms of niacin deficiency in severe metabolic disorders. The worst of these is pellagra which is characterized by the four Ds, representing dermatitis, diarrhoea, dementia and death.

### Niacin deficiency syndromes

Symptoms of minor niacin deficiency:

- Loss of appetite
- Depressiveness
- Dementia
- Insomnia
- Weakness
- Irritability

Severe niacin deficiency may cause pellagra. The term pellagra is derived from the Italian words “pelle agra” meaning “rough” or “smarting skin”. Pellagra is characterized by symptoms such as:

- Glossitis
- Sore, swollen, purple-red tongue
- Skin lesions primarily located on sun-exposed areas

## Niacin as cholesterol lowering drug

Niacin increases HDL cholesterol and reduces LDL cholesterol and triglycerides. When taken in conjunction with another cholesterol medication, diet or exercise, niacin has been proven to reduce „bad“ cholesterol levels. A niacin-statin combination therapy substantially improves 4 major lipoprotein levels associated with atherosclerotic disease (Insull et al. 2004). The drug combination had good records in clinical trials for reduction in cardiovascular events and improvement in progression/regression of coronary lesions.

## Indications

- Deeply pigmented skin on sun-exposed areas
- Alcohol abuse
- Dementia
- Dry skin and mouth
- Numbness of the extremities
- Inflammation of the mucous membranes of the tongue and mouth
- Digestive disorders

Niacin can be synthesized in the body from tryptophan, whereby the conversion requires the presence of thiamine, pyridoxine, and riboflavin. Any deficiency in these vitamins can affect the niacin metabolism.

## 3. PRINCIPLE OF THE TEST

The serum samples are diluted and then transferred into the wells of a microtiter plate coated with *Lactobacillus plantarum*. The addition of niacin in either standards or samples gives a niacin-dependent growth response until niacin is consumed. After incubation at **37 °C** for **46–50 h**, the growth of *Lactobacillus plantarum* is measured turbidimetrically at 610–630 nm (alternatively at 540–550 nm) in an ELISA reader and compared to a standard curve generated from the dilution series. The amount of niacin is directly proportional to the turbidity.

## 4. MATERIAL SUPPLIED

| Cat. No. | Label  | Kit components   | Quantity            |          |
|----------|--------|--|---------------------|----------|
|          |        |  | KIF003              | KIF003.2 |
| KIF003   | DIL    | Water  | 6x 30 ml            | 7x 30 ml |
|          | PLATE  | <i>Lactobacillus plantarum</i> -precoated microtiter plate | 1x                  | 2x       |
|          | ASYMED | Niacin assay medium  | 4x                  | 4x       |
|          | STD    | Niacin standard, lyoph.                                    | 4x                  | 3x       |
|          | FOL    | Adhesive cover foil  | 1x whole<br>3x half | 3x whole |
|          | FRA    | Replacement holder for microtiter strips                   | 1x                  | 1x       |
|          | CTRL1  | Niacin control 1, lyoph.                                   | 4x                  | 3x       |
|          | CTRL2  | Niacin control 2, lyoph.                                   | 4x                  | 3x       |

## 5. MATERIAL REQUIRED BUT NOT SUPPLIED

- Incubator with a dark incubation chamber, 37 °C
- ELISA reader 610–630 nm (540–550 nm)
- Calibrated precision pipettors and sterile single use 20–1 000 µl tips
- 5 ml and 10 ml pipets
- 1.5–2 ml reaction vials
- 0.2 µm sterile polyethersulfone (PES) filter with a disposable syringe (10 ml)
- 15 ml centrifuge tubes (e.g. Falcon tubes)
- Biocentrifuge (10 000 g)
- Vortex

## 6. PRECAUTIONS

- The test is based on a microbiological method. Contaminations lead to erroneous results.
- Water quality is extremely important for the test. Use only the water delivered with the test kit (**DIL**).
- For sterile filtration, only a sterile polyethersulfone filter must be used.
- It is essential to run a standard curve for each separate assay.

- Measure controls with each assay.
- We recommend measurements in duplicate.
- Do not use reagents beyond the expiration date shown on the label.
- As a precaution, it is recommended that the human material used is always considered potentially infectious.
- Used microtiter stripes and materials that have been in contact with patient samples must be handled and disposed of as potentially infectious.

## 7. STORAGE AND PREPARATION OF REAGENTS

- Store test kit and reagents at 2–8 °C.
- Prepare reagents freshly and use them immediately after preparation.
- To run the assay more than once, ensure that reagents are stored at the conditions stated on the label. Prepare only the appropriate amount necessary for each run. The kit can be used up to 3 x (KIF003.2) or 4 x (KIF003) within the expiry date stated on the label.

### 7.1 Water

- Water (**DIL**) for medium (**ASYMED**), standard (**STD**), controls (**CTRL1, CTRL2**) and dilutions.
- Push the lid up and pull it back to the rim of the glass, then twist the whole cap off.

### 7.2 Preparation of the sterile assay medium

- Fresh sterile assay medium has to be prepared each time before performing a test.
- Remove the desiccant bag from the lyophilised assay medium bottle by taking the bag with a forceps and shaking it whilst still inside the bottle. Then remove the clean desiccant bag and discard it.
- Add 10 ml water (**DIL**) to the assay medium bottle (**ASYMED**), close the bottle firmly and vortex well. This amount is sufficient for 6 microtiter stripes.
- Filter the medium using a disposable syringe (10 ml) and the 0.2 µm PES filter into a centrifuge tube (15 ml, e.g. Falcon).
- After this preparation, the sterile assay medium can be used in the test.

### 7.3 Preparation of the controls

- The lyophilised controls (**CTRL1**, **CTRL2**) have to be resuspended each with **1.25 ml** water (**DIL**) from the test kit, then homogenise using a vortex.
- After reconstitution, the controls are treated like samples.
- The concentration of the controls changes from lot to lot and is stated in the product specification.

### 7.4 Preparation of the standard curve

- For the preparation of the standard curve, standard concentrate is needed. To prepare standard concentrate, resuspend the lyophilised standard (**STD**) with  $x\text{ ml}$  water (**DIL**) ( $x$  = see quality control protocol) supplied with the test kit, then homogenise using a vortex.
- Prepare a standard curve in 6 sterile reaction tubes (1.5–2 ml volume) from standard concentrate and water (**DIL**) following the scheme depicted in the table below:

| Niacin<br>[ $\mu\text{g/l}$ ] | Water (DIL)<br>[ $\mu\text{l}$ ] | + | Standard<br>concentrate [ $\mu\text{l}$ ] | = | Total volume<br>[ $\mu\text{l}$ ] |
|-------------------------------|----------------------------------|---|---|---|-----------------------------------|
| Blank: 0                      | 500                              | + | 0   | = | 500                               |
| Standard 1: 2                 | 475                              | + | 25  | = | 500                               |
| Standard 2: 8                 | 400                              | + | 100                                       | = | 500                               |
| Standard 3: 16                | 300                              | + | 200                                       | = | 500                               |
| Standard 4: 24                | 200                              | + | 300                                       | = | 500                               |
| Standard 5: 40                | 0                                | + | 500                                       | = | 500                               |

### 7.5 Microtiter plate [PLATE]

- Store the microtiter plate (**PLATE**) in the aluminium packaging containing the desiccant bag at 2–8 °C.
- The microtiter plate (**PLATE**) has to be protected from humidity and contamination.
- Take care that the aluminium packaging is not damaged.
- Carefully close the aluminium packaging after opening.
- Take only the microtiter stripes needed directly before usage to avoid contamination.

## 8. SAMPLE STORAGE AND PREPARATION

- Use serum for analysis.
- Samples are stable at 2–8 °C for three days in the dark. For longer storage, samples can be frozen and kept at -20 °C for up to 5 months.
- Centrifuge samples prior to measurement (at least 5 min at 10 000 g). Use the resulting supernatant in the test.
- Do not use hemolytic samples for analysis as they may give erroneous results. Centrifuge lipemic samples at 13 000 g for 10 min before assaying to obtain a serum that is as fat free as possible.

### 8.1 Sample dilution

Take 100 µl from the sample/control, add 300 µl water (**DIL**) and mix. This results in a total dilution of 1:4 (= sample dilution factor).

## 9. ASSAY PROCEDURE

### 9.1 Test preparations

Take as many microtiter strips as needed from kit. Return unused strips and any unused test kit components to the original packaging, and store in the refrigerator. Bring all necessary reagents to room temperature.

### 9.2 Test procedure

- Take as many microtiter strips as needed from the kit and put them in the second microtiter strip holder (**FRA**).
- Put 150 µl sterile assay medium into each cavity.
- Add 150 µl of the prepared standard dilutions (blank, standard 1–5), samples and controls into the respective cavities. Pre-rinse each pipet tip with standard, control or sample solution, respectively.
- Carefully seal the plate with adhesive cover foil (**FOL**). Important: the cavities must be made airtight by pressing the foil down with the hand!
- Keep at **37 °C** for **46–50 h** in an incubator.

### 9.3 Measurement

- Press the adhesive cover foil (**FOL**) firmly down again with the hand.
- Turn the microtiter plate (**PLATE**) upside down, place it onto a tabletop and shake the microbes well.
- Turn the microtiter plate (**PLATE**) over again and carefully remove the adhesive cover foil (**FOL**). During this, fix the strips in the frame with your hand because the foil is highly adhesive.
- Remove air bubbles in the cavities using a pipet tip or a needle.
- Read turbidity in an ELISA reader at E 610–630 nm (alternatively at E 540–550 nm).

#### Please note

- After 46–50 h incubation time, the microtiter plate (**PLATE**) may be stored for a maximum of 48 h in the refrigerator before measuring the turbidity.

## 10. EVALUATION OF RESULTS

We recommend to use the 4 parameter algorithm to calculate the results. The sample dilution factor has to be considered for data evaluation.

The blank serves as a visual control to exclude contamination and is not taken into account in the calculation. The optical density must be < standard 1. If this is not the case, the analysis must be carried out again.

### 10.1 Calculation

Niacin in µg/l = value from the standard curve × sample dilution factor (4)

#### Reference value for human serum

Based on studies of serum samples of apparently healthy persons (n = 83), the following values were estimated.

Niacin: 17–85 µg/l (Mean ± 2 SD)

#### Please note

A concentration range of 8–160 µg/l niacin is covered at a sample dilution of 1:4.

We recommend each laboratory to develop its own normal range as normal ranges strongly depend on the choice of the patient collective. The values mentioned above are only for orientation and can deviate from other published data.

## 10.2 Quality control

The extinction of the highest standard has to be > 0.6.

Results, generated from the analysis of control samples, should be evaluated for acceptability. The results for the samples may not be valid if within the same assay one or more values of the quality control sample or the highest standard are outside the acceptable limits.

## 11. LIMITATIONS

Only serum can be used in the assay.

## 12. PERFORMANCE CHARACTERISTICS

The following performance characteristics have been collected using human serum samples.

### 12.1 Precision and reproducibility

#### Intraassay (n = 6)

|        | Niacin [µg/l] | CV [%] |
|--------|---------------|--------|
| Sample | 64            | 2.9    |

#### Interassay (n = 5)

|        | Niacin [µg/l] | CV [%] |
|--------|---------------|--------|
| Sample | 64            | 3.4    |

### 12.2 Recovery

Samples from 4 patients were diluted differently (20, 40, 80, 120, 160), spiked with niacin and analysed. The mean values are shown below.

| Sample<br>(n=9)                   | Mean value<br>original sample<br>[µg/l] | Spike<br>[µg/l] | Niacin<br>expected<br>[µg/l] | Niacin<br>measured<br>[µg/l] | Recovery<br>Rate [%] |
|-----------------------------------|---|-----------------|------------------------------|------------------------------|----------------------|
| A                                 | 21.5                                    | 60              | 81.5                         | 77                           | 93                   |
|                                   |   | 120             | 141.5                        | 134                          | 94                   |
|                                   |   | 180             | 201.5                        | 203                          | 101                  |
| <b>Recovery rate in total [%]</b> |   |                 |                              |                              | <b>96</b>            |

| Sample<br>(n=9)                   | Mean value<br>original sample<br>[µg/l] | Spike<br>[µg/l] | Niacin<br>expected<br>[µg/l] | Niacin<br>measured<br>[µg/l] | Recovery<br>Rate [%] |
|-----------------------------------|---|-----------------|------------------------------|------------------------------|----------------------|
| B                                 | 16.9                                    | 60              | 76.9                         | 76                           | 99                   |
|                                   |   | 120             | 136.9                        | 136                          | 100                  |
|                                   |   | 180             | 196.9                        | 199                          | 101                  |
| <b>Recovery rate in total [%]</b> |   |                 |                              |                              | <b>100</b>           |

| Sample<br>(n=9)                   | Mean value<br>original sample<br>[µg/l] | Spike<br>[µg/l] | Niacin<br>expected<br>[µg/l] | Niacin<br>measured<br>[µg/l] | Recovery<br>Rate [%] |
|-----------------------------------|---|-----------------|------------------------------|------------------------------|----------------------|
| C                                 | 19.9                                    | 60              | 79.9                         | 79                           | 99                   |
|                                   |   | 120             | 139.9                        | 145                          | 104                  |
|                                   |   | 180             | 199.9                        | 203                          | 102                  |
| <b>Recovery rate in total [%]</b> |   |                 |                              |                              | <b>102</b>           |

| Sample<br>(n=9)                   | Mean value<br>original sample<br>[µg/l] | Spike<br>[µg/l] | Niacin<br>expected<br>[µg/l] | Niacin<br>measured<br>[µg/l] | Recovery<br>Rate [%] |
|-----------------------------------|---|-----------------|------------------------------|------------------------------|----------------------|
| D                                 | 18.3                                    | 60              | 78.3                         | 82                           | 106                  |
|                                   |   | 120             | 138.3                        | 139                          | 100                  |
|                                   |   | 180             | 198.3                        | 195                          | 98                   |
| <b>Recovery rate in total [%]</b> |   |                 |                              |                              | <b>102</b>           |

### 12.3 Linearity

Samples from 2 patients were diluted and analyzed. The results are shown below.

| Sample | Dilution | Niacin expected<br>[µg/l] | Niacin detected<br>[µg/l] |
|--------|----------|---------------------------|---------------------------|
| A      | 4        | 128                       | 128                       |
|        | 8        |                           | 138                       |
|        | 16       |                           | 137                       |
| D      | 8        | 196                       | 196                       |
|        | 16       |                           | 193                       |
|        | 24       |                           | 203                       |
|        | 32       |                           | 188                       |

## 13. GENERAL NOTES ON THE TEST AND TEST PROCEDURE

- This assay was produced and distributed according to the IVD guidelines of 98/79/EC.
- All reagents in the kit package are for *in vitro* diagnostic use only.
- ID-Vit® is a trademark of Immundiagnostik AG.
- Reagents should not be used beyond the expiration date stated on the kit label.

- Do not interchange different lot numbers of any kit component within the same assay.
- The guidelines for medical laboratories should be followed.
- Incubation time, incubation temperature and pipetting volumes of the components are defined by the producer. Any variation of the test procedure, which is not coordinated with the producer, may influence the results of the test. Immundiagnostik AG can therefore not be held responsible for any damage resulting from incorrect use.
- Warranty claims and complaints regarding deficiencies must be logged within 14 days after receipt of the product. The product should be send to Immundiagnostik AG along with a written complaint.
- Control samples should be analysed with each run.
- The assay should always be performed according to the enclosed manual.

## 14. REFERENCES

1. Strohecker, R. & Henning, H., 1963. Vitamin-Bestimmungen. Erprobte Methoden. Weinheim/Bergstraße: Verlag Chemie GmbH.
2. Singer, D. et al., 2012. Defective intestinal amino acid absorption in Ace2 null mice. American journal of physiology. *Gastrointestinal and liver physiology*, **303**(6), pp.G686-95.
3. Morris, M.C. et al., 2004. Dietary niacin and the risk of incident Alzheimer's disease and of cognitive decline. *Journal of neurology, neurosurgery, and psychiatry*, **75**(8), pp.1093–9.

## 15. SYMBOLS

|  |  |  |                                    |
|--|--|--|------------------------------------|
|  | Temperature limitation                     |  | Catalogue number                   |
|  | <i>In Vitro Diagnostic Medical Device</i>  |  | To be used with                    |
|  | Manufacturer                               |  | Content sufficient for <n> tests   |
|  | Lot number                                 |  | Use by                             |
|  | Contains plasma derivatives or human blood |  | Consult instructions for use       |
|  | Consult specification data sheet           |  | Do not re-use                      |
|  | Unique Device Identification               |  | Contains material of animal origin |
|  | Medicinal substance                        |  | Contains material of human origin  |



**Immundiagnostik AG**  
Stubenwald-Allee 8a  
64625 Bensheim, Germany  
Tel.: +49 6251 70190-0  
Fax: +49 6251 70190-363  
[info@immundiagnostik.com](mailto:info@immundiagnostik.com)  
[www.immundiagnostik.com](http://www.immundiagnostik.com)

