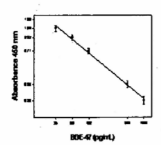
preserved buffer.

During the assay procedure, magnetic separation was performed using a magnetic separation rack (Abraxis, Warminster, PA). The device consists of a magnetic separation rack and a test tube holder, which fits over a magnetic separation rack containing permanent rare earth magnets. The two-piece design allows for up to sixty tubes to be set up, incubated and magnetically separated without removing the tubes from the tube holder.

Water samples were analyzed directly without any sample extraction or pre-concentration. After mixing 1:1 with methanol, 250 mL of the sample and anti-PBDE coupled magnetic particles (500 mL) were added to a disposable glass test tube and incubated for 20 minutes at room temperature. An aliquot of PBDE-HRP solution (250 mL) was added and the reaction was incubated for 20 minutes at room temperature. A magnetic field was applied to the magnetic solid-phase to facilitate washing and removal of unbound PBDE-HRP and to eliminate any potential interfering substances. The enzyme substrate and chromogen (peroxide/TMB) were then added (500 mL) and incubated for 20 minutes. The reaction is stopped with the addition of 2 N H₂SO₄ (500 mL) and the final color was read with analyzed using a photometer by determining the absorbance at 450 nm. The observed absorbance data were compared to a linear regression line using a log-log standard curve prepared from calibrators containing 0, 25, 50, 100, 500 and 1,000 parts per trillion (ppt) of BDE-47.

Results and Discussion



Dose Response Curve and Sensitivity. Figure 1 illustrates the mean standard curve for the BDE-47 calibrators collected over 24 assays, error bars represent one standard deviation (SD, n=24). The displacement at the 25 ppt level is significant (84% B/Bo, where B/Bo is the absorbance at 450 nm observed for a sample or standard divided by the absorbance at the zero standard). The assay sensitivity in water based on 90% B/Bo is 17 ppt.

Precision. Table 1 shows the results from a precision study in which surface and groundwater samples fortified with BDE-47 at 3 concentrations were each measured 5 times per assay and on five different days. The within and between day variation was estimated by the method of Bookbinder and Panosian¹³. Coefficients of variation below 5% were observed.

Table 1 Table 2

Precision of BDE-47 Measurements in Water BDE-47 Recovery in Water

Conc. of		-Recove	гу
BDE-47	Mean	S.D.	-
Added (ppt)	(ppt)	(ppt)	%
62.5	56.4	2.9	90
125	131.5	5.3	105
250	270.6	12.8	108
500	510.4	28.3	102
Average			101.4

1	2	3
5	5	5
5	5	5
25	25	25
47	95	514
3.2	2.2	2.0
4.4	4.8	4.0
	47 3.2	47 95 3.2 2.2

Accuracy. Known amounts of BDE-47 were added to four groundwater samples obtained from Warminster, PA. The samples included a municipal water source, a reservoir, a lake, a pond,

and a creek. The accuracy (recovery) was assessed by analyzing the samples before and after the addition of BDE-47 and then subtracting the estimated concentration of PBDE before spiking. None of the samples had significant levels of PBDEs. Added amounts were accurately recovered (Table 2). An average assay recovery of 101% was obtained.

Table 3			
Specificity (Cross-Reactivity)			
	LDD	50% B/Bo	
Compound	(ppb)	(ppb)	
BDE -47	8.017	0.135	
BDE-99	8.02	0.15	
BDE -28	0.045	0.9	
BDE 100	₽.055	5.5	
BDE 153	0.075	10	
BDE 154	3.5	580	
80E -183	13.5	2000	
BDE -209	370	3000	
Aroclor 1254	3	180	
PCB-37	160	2000	
PCB-77	>1000	>1000	
PCP	3300	>10,000	
2-4-0	>10,000	>10,000	

Specificity. Table 3 summarizes the cross-reactivity data of the PBDE assay for various PBDE congeners as well as other environmental contaminants such as PCBs, PCP, and 2,4-D. The percent cross-reactivity was determined by estimating the amount of analogue required to displace 50% of the enzyme conjugate and comparing to the 50% displacement of the BDE-47 standard curve. The results showed that the antibody recognizes BDE-47 and BDE-99 equally well, the higher the brominate substitution the less cross-reactivity was observed. The antibodies have less than 0.1% cross-reactivity for Aroclor 1254.

Conclusions

This work describes the performance characteristics of a magnetic particle-based ELISA for the detection of PBDEs in groundwater samples. The assay is fast, and eliminates the need for expensive instrumentation and solvent disposal. The ELISA exhibits good precision and accuracy which can provide consistent and cost-effective monitoring of water

samples. Using this ELISA, fifty results can be obtained in about one hour. Future efforts will be to extend these observations to the analysis of other type of matrices such as food, serum, milk, soil, and to perform comparison with other analytical methods.

Acknowledgements

The authors would like to thank Amy McGarvey for technical assistant.

References

- 1. IPCS (1994). Environmental Health Criteria 162: Brominated diphenyl ethers. International Programme on Chemical Safety, World Health Organization, Geneva.
- 2. Hardy, M.I. Chemosphere 2002, 46, 757-777.
- 3. deWitt, C.A. Chemosphere 2002, 46, 583-624.
- 4. Boon, J.P.; Lewis, W.E.; Tjoen-A-Choy, M.R.; Allchin, C.B.; Law, R.J.; De Boer, J.; Hallers-Tjabbes, C.C.; Zegers, B.N.; Environ. Sci. Technol. 2002, 46, 697-707.
- 5. Anderson, O., and Blomkvist, G. Chemosphere 1981, 10, 1051-1060.
- 6. Klasson Wehler, E.; Hovander, L.; Bergman, A. Organohalgen Compd. 1997, 33, 420-425.
- 7. Meiroyte, D.; Noren, K; Bergman, A. J. Toxicol. Environ. Health. 1999, 58, 329-341.
- 8. Brouwer, A.; Morse, D.C.; Lnas, M.C.; Schuur, A.G.; Murk, A.J.; Klasson-Wehler, E.; Bergman, A., and Visser, T.J. 1998, Toxicol. Ind. Health, 14, 59-84.
- 9. Hottenstein, C.S.; Fleeker, J.R; Herzog, D.P.; Rubio, F.M.; Lawruk, T.S. Journal of Agricultural and Food Chemistry 1996, 44:3576-358.
- 10. Jourdan, S.W.; Scutellaro, A.M; Fleeker, J.R.; Herzog, D.P.; Rubio, F.M. Journal of Agricultural and Food Chemistry1995, 43:2784-2788.
- 11. Lawruk, T.S.; Gueco, A.M.; Jourdan, S.W.; Scutellaro, A.M.; Fleeker, J.R.; Herzog, D.P.; Rubio, F.M. Journal of Wine Research 1994, 5:205-214.
- 12. Shelver, W. L., Keum, Y. -S., Kim, H. -J., Rutherford, D., Hakk, H., Bergman, D., and Li, Q. X. J. Agri. Food

ANA - Bioanalytical Approaches for POPs Detection

Chem. 2005 (web release: April 15, 2005)

13. Bookbinder, M.J.; Panosian, K.J. Correct and Incorrect Estimation of Within and Between-day Variation. Clin. Chem. 1986, 32:1734-1737.

ポリ臭化ジフェニルエーテル(PBDE) ELISA キット(マグネティック・パーティクル)・使用説明書

● はじめに

本製品はポリ臭化ジフェニルエーテル (PBDE)を分析するキットです。各種環境水 (地下水、表流水、井戸水、処理水、など)を分析する場合は、別添の使用方法もご参照ください。土壌や生体試料など他のマトリクスを測定する場合はお問い合わせください。

● 測定原理など

ポリ臭化ジフェニルエーテル(PBDE) ELISA キット(マグネティック・パーティクル)は酵素 免疫測定法(ELISA)を原理とした PBDE 分 析キットです。測定試料を抗 PBDE 抗体を固 定化した磁気微粒子(マグネティック・パーテ ィクル)溶液と試験管内で混合し、これに抗原 酵素複合体溶液を加えると、試料中の PBDE と抗原酵素複合体の間で、磁気微粒子に固 定化した抗体の結合部位を奪い合う競争反 応が起こります。20分間の競争反応の後、 磁気で磁気微粒子を試験管壁面に吸着させ た状態で、抗体に結合しなかった PBDE や抗 原酵素複合体を洗浄液で洗い流します。(こ のとき、もともと溶液中の存在比で、PBDE と 抗原酵素複合体が磁気微粒子上の抗体に 結合しています。)

試料中の PBDE は酵素基質(過酸化水素)と 水素供与体(3,3,5,5 -テトラメチルベンチジン)からなる発色液(Color Solution)により検 出されます。(PBDE 抗体に結合した抗原酵 素複合体が発色液を着色させます。)20 分 の発色反応時間の後に発色停止液

(Stopping Solution)の添加により発色反応を 止め、着色を安定化させます。この発色に寄 与する抗原酵素複合体は、試料中の抗原 (PBDE)との競争反応のすえ抗体に結合した もので、着色度は試料中の PBDE 濃度に反 比例する結果となります。

●試薬

ポリ臭化ジフェニルエーテル(PBDE) ELISA キット(マグネティック・パーティクル)には以 下の試薬が含まれています。

抗 PBDE 抗体固相化磁気微粒子(PBDE Antibody Coupled Paramagnetic Particles)

抗 PBDE 抗体(ウサギ)を共有結合した 磁気微粒子懸濁液(ベース: 防腐剤と安 定剤を含有した緩衝溶液) 100 テスト分: 60mL

抗原酵素複合体溶液(PBDE Enzyme Coniugate)

西洋ワサビペルオキシターゼ溶液(ベース:防腐剤と安定剤を含有した緩衝溶液)

100 テスト分:30mL

PBDE 標準液(PBDE Standards)

標準液 0.025, 0.05, 0.1, 0.5, 1.0ppb PBDE(#47)メタノール溶液(ベース:防腐 剤と安定剤を含有したメタノール 50%溶 液)

100 テスト分: 各 2mL

コントロール(Control)

PBDE 0.25ppb 溶液 (ベース: 防腐剤と安定剤を含有したメタノール 50%溶液) 100 テスト分: 2mL

希釈液/ゼロ標準液(試料希釈液) (Diluent/Zero Standard (Sample Diluent))

PBDE や抗体への交差反応物質を含まない防腐剤と安定剤を含有したメタノール溶液

100 テスト分:35mL

発色液(Color Solution)

過酸化水素と3,3 ,5,5 -テトラメチルベンチジン溶液(ベース: 有機溶剤) 100 テスト分: 65mL

発色停止液(Stopping Solution)

0.5%希硫酸

100 テスト分:60mL

洗浄液 T(Washing Solution T)

洗浄剤を含有した蒸留水 100 テスト分: 250mL

試験管(Test Tubes)

ガラス製使い捨て試験管 100 テスト分:36 本入り(3 箱)

● 試薬の保存と安定性

全ての試薬を2-8 で保存してください(冷凍厳禁)。試薬はキット箱記載の使用期限までにご使用ください。キット添付の試験管は冷蔵保存の必要がありませんから、冷蔵庫スペースを有効利用するためにも、別の場所に保存してください。

試薬の廃棄については、所定の法定規則に 従ってください。

● 必要な器具や試薬(キットに含まれないもの)

キットに含まれる試薬以外に、以下の器具や試薬が必要になります。

- ·マイクロピペット(250, 500 µL が秤量可能な もの)
- ·分注ピペット(1mL が秤量可能なもの)
- ・ボルテックスミキサー
- ・マグネティクセパレーションラック (Magnetic Separation Rack)
- 吸光度計(450nm を読み取り可能なもの) 詳いくはお問い合わせください。

● 測定試料について

水試料については別添の取り扱い説明書をご参照ください。その他の試料についてはお問い合わせください。

モノクロロ酢酸や他の酸で保存されている試料は6N水酸化ナトリウム等の強塩基で中和してください。

試料中の PBDE 濃度が 1.0ppb 以上の場合は試料を希釈して再測定してください。この場合、キット添付の 希釈液 / ゼロ標準液(試料希釈液) (Diluent/Zero Standard (Sample

Diluent))で10倍またはそれ以上の希釈を推奨します。(例えば、別の試験管に900µLの希釈液を取り、そこに100µLの試料を添加し完全に混合してください。測定方法に従い測定し、得られた結果を希釈倍率で掛け戻してください。)

以下の物質が1%以上試料中に混在しても、 測定結果に影響を与えません。

窒素、リン、硫黄、フッ素、カリウム、マグネシウム、銅、亜鉛、鉄、ナトリウム

フミン酸および硫酸鉄は 100ppm まで影響を 受けません。

●試薬の調製

全ての試薬を使用前に室温にもどしてください。 抗 PBDE 体抗固相化磁気微粒子 (PBDE Antibody Coupled Paramagnetic Particles) は使用前に完全に混合してください。

● ご使用に関する注意等

他のイムノアッセイ同様、首尾一貫したピペット操作が満足な測定結果を得るための鍵となります。測定精度を最も高めるために、どの試験管に対しても全く同じ操作を行ってください。

試薬とピペットチップが接触しないことに注意 しながら、試薬類はウェルや試験管の底に直 接添加してください。

試薬相互のコンタミや直前に使用した試薬の 混入を防ぐため、各試料の添加にはそれぞ れ新しいピペットチップを使用し、先に入れた 試薬とピペットチップが接触しなよう注意して ください。

ボルテックスミキサーでの攪拌時に気泡が生 じないように注意してください。

マグネティクセパレーションラック(Magnetic Separation Rack)は2つのパーツから構成されています。上部は試験管を保持するためのパーツで、下部は強力磁石を内包しており抗体を固定化した磁気微粒子を引き付ける役割を果たします。各反応工程では、上部パーツを下部から引き離してください。そうすることで、反応中溶液中の磁気微粒子を均一に保つことができます。洗浄工程では上部と下部のパーツを重ね合わせ、磁気微粒子を試験管壁面に吸着させます。(下部パーツを使用するのは、洗浄時のみです。)

測定精度を高めるため、洗浄工程には十分に注意を払い、常に同じリズムで行ってください。セパレーションラックを作業者から遠い位置に持ち、ゆっくりと反転させてデカント(上澄み液の分離=廃棄)を行ってください。このとき巧みに動作を反転させることにより、試験管の一方のみを伝って液体が流出するようにすれば効果的です。ラックを反転させた状態で試験管先をウエス等に接触させ、試験管先の液滴を取ることができます。このとき、ラックをウエス等から離し、また押し付ける動作を数回繰り返すことにより、より効果的に

のキットには濃度既知(0.25ppb)のコントロールが添付されています。測定時にコントロールも加え、測定値のずれを精度管理に利用することができます。

● 使用方法

試薬の調製やご使用に関する注意等をよくお 読みください。

- 1. 環境水試料については、別添の水試料に関する取り扱い説明書をご参照ください。水以外のマトリクスについては、お問い合わせください。
- 2. キット添付のガラス試験管に標準液、コントロール、サンプル名を印字してください。

<一例>

試験管 No. 添加試薬や試料

1,2	希釈液/ゼロ標準液, 0 ppb
3,4	標準 1, 0.025 ppb
5.6	標準 2, 0.05 ppb
7.8	標準 3, 0.1 ppb
9,10	標準 4, 0.5 ppb
11,12	標準 5, 1.0 ppb
13	コントロール
14	試料 1
15	試料 2
16	試料 3

- 3. 250 uL の PBDE 標準液(PBDE Standards)、 コントロール(Control)、試料を 2.で印字した試験管に入れてください。
- 4. 抗 PBDE 体抗固相化磁気微粒子(PBDE Antibody Coupled Paramagnetic Particles) を攪拌して完全に均一化してから、500 uL を各試験管に入れてください。
- 5. 泡立に注意しながらボルテックスミキサーで 1~2 秒攪拌してください。
- 6. 室温で 20 分間放置して抗原抗体反応を行ってください。
- 7. 250 uL の 抗原酵素複合体溶液(PBDE Enzyme Conjugate)を各試験管に入れて〈ださい。
- 8. 泡立に注意しながらボルテックスミキサーで 1~2 秒攪拌してください。
- 9. 室温で 20 分間放置して競争反応を行って〈 ださい.
- マグネティクセパレーションラックの両パーツをセットして、2分間放置して固液分離を行ってください。
- 一定の動作でセパレーションラックを反転させ、デカント(上澄み液の分離=廃棄)を行ってください。
- 2. 1mL の 洗浄液 T(Washing Solution T)を 各試験管に加え、ボルテックスミキサーで 1 ~2 秒攪拌してください。セパレーションラッ クの両パーツをセットして、2 分間放置して (固液分離を)行ってください。
- 3. 一定の動作でセパレーションラックを反転させ、デカント(上澄み液の分離=廃棄)を行ってください。
- 4. 12.と 13.のステップを再度実施してください。
- セパレーションラックの上部(試験管保持部分)を外し、500 uLの 発色液(Color Solution)を各試験管に加えてください。

- 16. 泡立に注意しながらボルテックスミキサーで 1~2 秒攪拌してください。
- 17. 室温で 20 分間放置して発色反応を行って ださい。
- 18.500µLの 発色停止液(Stopping Solution) を各試験管に加えてください。
- 新しい試験管に1mLの 洗浄液T (Washing Solution T)を入れ、ステップ20.のブランク(リファレンス)に使用してください。
- 20. 発色停止液を入れてから 15 分以内に吸光 度(450 nm)を測定してください

● 測定結果の算出方法

手計算

- 1. 各標準液の吸光度の平均値を計算してくだ さい。
- 2. ゼロ標準の平均吸光度で各平均吸光度を割った値 (B/B_0) を計算してください。
- 3. キット添付の片対数グラフに B/B₀(Y 軸: リ ニア) と各標準液濃度(x 軸: 対数)をプロット し、検量線を作成してください。
- 4. コントロールと試料の B/B₀を検量線に参照して各濃度を読み取ってください。

●性能試験データ(Abraxis 社実施例)

感度

ポリ臭化ジフェニルエーテル(PBDE) ELISA キット(マグネティック・パーティクル)の検出下限は 0.017ppb です(B/B₀=90%で算出)。

特異性(交差反応性)

ポリ臭化ジフェニルエーテル(PBDE) ELISA キット(マグネティック・パーティクル)の関連物質に対する交差反応性は以下の通りです。(B/B。=90%から算出した検出下限および阻害率50%となるのに必要な濃度の2通りで表現しています。)

化合物	LDD 50% B/Bo Compour	nd
(ppb)	(ppb)	
PBDE Congener 47	0.017	0.135
PBDE Congener 99	0.02	0.15
PBDE Congener 28	0.045	0.9
PBDE Congener 100	0.055	5.5
PBDE Congener 153	0.075	10
PBDE Congener 154	3.5	580
PBDE Congener 183	13.5	2000
PBDE Congener 209	370	3000
2,2',4,5' Tetrabromobipheny	II 6.6	250
2,2',4,4',5,5' Hexabromobip	henyl 130	>1000
2,4',5 Tribromobiphenyl	160	2600
2,2',5 Tribromobiphenyl	<i>175</i>	2900
2,4,5 Tribromobiphenyl	240	3200
2,2',4,5',6 Pentabromobiphe	enyl 320	>1000
3,3',4,4',5,5' Hexabromobip	henyl >1000	>1000
2,2'4,4'6,6' Hexabromobiph	enyl >1000	>1000
Decabromobiphenyl	>1000	>1000
PCB Aroclor 1254	3	180
PCB Congener 37	160	2000
PCB Congener 77	>1000	>1000
2,2',4,4' Tetrachlorobipheny	rl 16	360
2,2',4,4',5 Pentachlorobiphe	enyl 54	1500
PCP	3300	>10,000

以下の化合物が試料中に 10,000ppb 存在して も本 ELISA キットに反応しないことを確認して います。

ピフェニル、2,5-ジクロロフェノール、2,3,5-トリクロロフェノール、ジ-n-オクチルフタレート

●お問合せ

日本エンバイロケミカルズ(株) 事業開発室 〒105-0023 東京都港区芝浦一丁目 2 番 1 号 シーバンス N 館

TEL: 03-5444-9891 FAX: 03-5444-9860 E-mail: eco@jechem.co.jp URL: http://www.jechem.co.jp

>10.000

>10.000

2-4-D

水試料中の PBDE 分析

●用途

各種の水検体(地下水、表流水、井戸水、排水)中のポリ臭化エーテル(PBDEs)の測定

メタノールで 1:1 に希釈した実サンプルある いはコントロールでは測定濃度値を 2 倍して ください。あるいは希釈倍率を自動的に補正 できる分析装置の場合には下記の通り設定 してください。

25 25	25
47 0.095	0.514
16 2.17	1.98
35 4.78	3.97
	47 0.095 16 2.17

●必要な器具や試薬(キットに含まれないも

メタノール(HPLC 用または同等品)

● サンブルの取り扱いについて

サンプルはガラス製容器(フタの内側がテフロン加工されているもの)に捕集してください。採取後速やかにメタノール(HPLC用)で1:1に希釈し、ガラスへの吸着を防いでください。

希釈後も ss 分を含む試料は3過し、大粒子を除去してください(3材の一例;0.2 um Anotop™ 25 Plus, Whatman, Inc.)。

● 測定にあたっての注意事項

水試料を上記の通り準備してください。測定は PBDE キットに同封されている使用説明書に従ってください。

イムノアッセイでは一定した測定手技が求められます。測定精度を確保するためにチューブー本一本をできるだけ同じ操作・要領で取り扱ってください。

ピペットの先端が他の試薬に触れないよう注意しながら、試験管の底に直接添加してください。

試薬相互のコンタミや直前に使用した試薬の <u>感度</u> 混入を防ぐため、各試料の添加にはそれぞ B/B₀ 90%として れ新しいピペットチップを使用し、先に入れた (0.017ppb)です。 試薬の液滴がピペットの先端に接触しないよ う注意してください。

● 測定データの取り扱い

手計算

- 1. 各標準液の吸光度の平均値を計算してください。
- 2. ゼロ標準の平均吸光度で各平均吸光度を 割った値 (B/B_0) を計算してください。
- 3. キット添付の片対数グラフに B/B₀(Y軸: リニア)と各標準液濃度(x軸:対数)をプロットし、検量線を作成してください。
- 4. コントロールと試料の B/B₀を検量線に参照して PBDE の濃度を読み取ってください。

吸光分析装置

検量線を自動的に作成しデータを保存できる 吸光分析装置が各社から販売されています。 詳細は測定装置に付属のマニュアルを参照 してください。データの換算機能がある機器 で PBDE を定量する場合には下記のパラメ ータの設定を推奨します。

Data Reduct : Lin. Regression
Xformation : Ln / Ln
Read Mode : Absorbance
Wavelength : 450 nm
Units : PPT
Rgt Blk : 0

Calibrators:
of Cals : 6
of Reps : 2

Concentrations:

#1: 0.00 PPT #2: 25 PPT #3: 50 PPT #4: 100 PPT #5: 500 PPT #6: 1000 PPT

Range : 20 - 1000 Correlation : 0.990 Rep. %CV : 10%

●性能試験データ(Abraxis 社実施例)

et ex

B/B₀ 90%として規定した検出下限は 17ppt (0.017ppb)です。

添加回収

水道原水、上水、井戸水、湖沼水の4サンプルに数段階濃度のPBDEをスパイクし、メタノールで1:1 に希釈して測定した添加回収実験の結果は以下の通りです

Amount of	Recovery		
PBDE	Mean	S.D.	
Added (ppt)	(ppt)	(ppt)	%
62.5	56.4	2.87	90.2
125	131.5	5.30	105.2
250	270.6	12.80	108.3
500	510.4	28.32	102.1
Average			101.4

精度

Control	1	2	3
Replicates	25 5 5	5	5
Days		5	5

● お問合せ

日本エンバイロケミカルズ(株) 事業開発室

〒105-0023

東京都港区芝浦一丁目2番1号シーバン

スN館9F

TEL: 03-5444-9891 FAX: 03-5444-9860

E-mail: eco@jechem.co.jp URL: http://www.jechem.co.jp