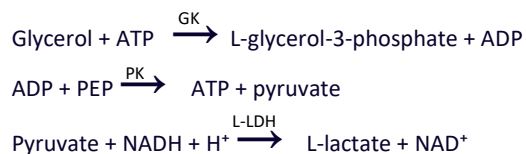




Kit for determination of glycerol / Kit pour la détermination du glycérol

Ref. E07



Principle: The determination is based on the formation of NAD⁺ measured at 340 nm.

Reagents preparation: **R1** mix 18 ml of **A** and 2 ml of **B**. Stability 1 month at 2 to 8 °C.
R2 mix 200 µl of **C** and 2.6 ml of **D**. Stability 1 month at 2 to 8 °C.

Samples preparation: Degas if necessary

Performances: kit linear up to 1 g/l. If results are higher than 1 g/l, dilute samples with water and multiply results by dilution factor.

Storage instructions and reagent stability: Reagents are stable up to the expiry date if stored at 2 to 8°C. Contamination should be avoided.

Warnings and precautions: Do not swallow the reagents. Avoid contact with skin and mucous membranes. Take the necessary precautions for the use of laboratory reagents.

Principe: La détermination est basée sur la formation de NAD⁺ mesurée à 340 nm.

Préparations des réactifs: **R1** mélanger 18 ml de **A** et 2 ml de **B**. Stable 1 mois entre 2-8°C.
R2 mélanger 200 µl de **C** et 2,6 ml de **D**. Stable 1 mois entre 2 et 8°C.

Préparations des échantillons: Dégazer les échantillons gazeux.

Performances: Kit linéaire jusqu'à 1 g/l. Si les résultats sont supérieurs à 1 g/l, diluer les échantillons avec de l'eau et multiplier les résultats par le facteur de dilution.

Stockage et stabilité des réactifs: Les réactifs sont stables jusqu'à la date de péremption à condition de les stocker entre 2 et 8 °C et en évitant toute contamination.

Avertissements et précautions: Ne pas avaler. Eviter tout contact avec la peau et les muqueuses. Prendre les précautions nécessaires à l'utilisation des réactifs de laboratoire.

Bottle / Flacon	Composition	Quantity / Quantité
A.	Buffer / Tampon	90 ml
B.	Coenzymes	10 ml
C.	Diluent / Diluant	1 ml
D.	Enzymes	13 ml
STD.	Standard 1 g/l	2 ml

Calculation	Calculs
$\Delta\text{DO sample} = (\text{DO2-DO1}) \text{ sample} - (\text{DO2-DO1}) \text{ blank}$ $\Delta\text{DO standard} = (\text{DO2-DO1}) \text{ standard} - (\text{DO2-DO1}) \text{ blank}$ $\text{C sample (g/l)} = \text{C standard} \times \frac{\Delta\text{DO sample}}{\Delta\text{DO standard}}$ <p>Multiply results of diluted samples by dilution factor.</p>	$\Delta\text{DO échantillon} = (\text{DO2-DO1}) \text{ échantillon} - (\text{DO2-DO1}) \text{ blanc}$ $\Delta\text{DO standard} = (\text{DO2-DO1}) \text{ standard} - (\text{DO2-DO1}) \text{ blanc}$ $\text{C échantillon (g/l)} = \text{C standard} \times \frac{\Delta\text{DO échantillon}}{\Delta\text{DO standard}}$ <p>Multiplier les résultats des échantillons dilués par le facteur de dilution.</p>

Analysis procedure / Protocole d'analyse 45 / 135 tests cuvette macro / semi-micro λ : 340 nm Cuvette: 10 mm Temperature: 20 - 37°C Zero: water / eau		Blank / Blanc	Standard	Sample/ Échantillon	
		R1	2200 µl	2200 µl	2200 µl
		Water / Eau	30 µl		
		Standard		30 µl	
		Sample / Échantillon			30 µl
If you are using semi-micro cuvettes apply the volumes below:	Si vous utilisez des cuvettes semi-micro, appliquez les volumes ci-dessous:	Mix and read / Agiter et lire	DO1 blank / blanc	DO1 standard	DO1 sample / échantillon
		R2	300 µl	300 µl	300 µl
R1= 730 µl / Sample/Ech. = 10 µl / R2= 100 µl		Mix, wait 15 min and read Agiter, attendre 15 min. et lire	DO2 blank /blanc	DO2 standard	DO2 sample / échantillon