

r-biopharm®



## RIDA® QUICK Zearalenon RQS

**REF** R5504

Immunchromatographischer Test zur quantitativen Bestimmung von Zearalenon

Immuno chromatographic test for the quantitative determination of zearalenone

In vitro Test

Lagerung bei 2 - 8 °C  
Storage at 2 - 8 °C (36 - 46 °F)



R-Biopharm AG, An der neuen Bergstraße 17, 64297 Darmstadt, Germany

Phone: +49 (0) 61 51 81 02-0 / Fax: +49 (0) 61 51 81 02-20

Für weitere Fragen stehen Ihnen gerne zur Verfügung:

Please contact for questions and further information:

R-Biopharm AG Zentrale  
Tel.: +49 (0) 61 51 - 81 02-0

R-Biopharm AG switchboard  
Phone: +49 (0) 61 51 - 81 02-0

Auftragsannahme  
Fax: +49 (0) 61 51 - 81 02-20  
E-Mail: [orders@r-biopharm.de](mailto:orders@r-biopharm.de)

Order department  
Fax: +49 (0) 61 51 - 81 02-20  
E-mail: [orders@r-biopharm.de](mailto:orders@r-biopharm.de)

Marketing & Vertrieb  
E-Mail: [info@r-biopharm.de](mailto:info@r-biopharm.de)

Marketing & sales  
E-mail: [sales@r-biopharm.de](mailto:sales@r-biopharm.de)

RIDA<sup>®</sup>, RIDASCREEN<sup>®</sup> und RIDASOFT<sup>®</sup>  
sind eingetragene Marken der R-Biopharm AG.  
Hersteller: R-Biopharm AG, Darmstadt, Deutschland

R-Biopharm AG ist ISO 9001 zertifiziert.

RIDA<sup>®</sup>, RIDASCREEN<sup>®</sup> and RIDASOFT<sup>®</sup>  
are registered trademarks of R-Biopharm AG.  
Manufacturer: R-Biopharm AG, Darmstadt, Germany

R-Biopharm AG is ISO 9001 certified.

## Kurzinformation

RIDA®QUICK Zearalenon RQS (Art. Nr. R5504) ist ein immun-chromatographischer Test zur quantitativen Bestimmung von Zearalenon in Mais (siehe Kapitel 1. Verwendungszweck). Das Testkit enthält 20 Teststreifen für jeweils eine Bestimmung.

Die Auswertung erfolgt mit

- der RIDA®SMART APP Software (ZRSAM1000) und einem freigegebenen Smartphone oder
- der RIDA®SMART APP Software (ZRSAM1000), installiert auf einem Android Smartphone, und der RIDA®SMART BOX (ZRSA-SB).

Probenvorbereitung: homogenisieren und extrahieren

Zeitbedarf: Probenvorbereitung (für 10 Proben)..... ca. 10 min  
Testdurchführung (Inkubationszeit)..... ca. 5 min

Nachweisgrenze (LoD): ca. 50 µg/kg (ppb)

Messbereich: 50 - 1000 µg/kg

Spezifität: Der RIDA®QUICK Zearalenon RQS-Test erfasst Zearalenon in Mais.

Weitere Informationen können dem Validierungsbericht entnommen werden.

Die Spezifität des RIDA®QUICK Zearalenon RQS Tests wurde durch die Bestimmung der Kreuzreaktivität zu den entsprechenden Substanzen im Puffersystem ermittelt. In Proben kann die Spezifität aufgrund von Matrixeffekten von den im Puffersystem ermittelten Werten abweichen. Vor der Analyse von kreuzreaktiven Substanzen muss deren Nachweisgrenze und Wiederfindungsrate in der jeweiligen Matrix durch den Anwender bestimmt werden. Der Test kann nicht zwischen Analyten und kreuzreaktiven Substanzen diskriminieren.

## Weitere Produkte und Zubehör für den Nachweis von Zearalenon

RIDASCREEN® Zearalenon (Art. Nr. R1401)

RIDASCREEN®FAST Zearalenon (Art. Nr. R5502)

RIDASCREEN®FAST Zearalenon SC (Art. Nr. R5505)

RIDA®SMART APP Software (Art. Nr. ZRSAM1000)

RIDA®SMART BOX (Art. Nr. ZRSA-SB)

Trilogy® Zertifiziertes Referenzmaterial und Standards für Zearalenon (ISO 17034)

### 1. Verwendungszweck

RIDA®QUICK Zearalenon RQS (Art. Nr. R5504) ist ein immunchromatographischer Test im Teststreifenformat zur quantitativen Bestimmung von Zearalenon in Mais.

### 2. Allgemeines

Das Mykotoxin Zearalenon wird von Pilzen der Gattung *Fusarium* gebildet. Es ist ein Phytohormon und besitzt neben seiner anabolen hauptsächlich eine östrogene Wirkung. Als Östrogen wirkende Substanz kann Zearalenon bei Tieren zu Fertilitätsstörungen und zum klinischen Erscheinungsbild des Hyperöstrogenismus führen. Ein Krankheitsbild, das vor allem bei weiblichen Schweinen häufig beschrieben ist, aber auch bei anderen Tierspezies wie Kühen, Pferden und Schafen auftreten kann.

Eine potentielle Gefährdung des Menschen durch dieses Mykotoxin, das über Nahrungsmittel pflanzlichen und tierischen Ursprungs aufgenommen werden kann, wird intensiv diskutiert.

### 3. Testprinzip

Der immunchromatographische Test in Form eines Teststreifens basiert auf einer Antigen-Antikörper-Reaktion. Ein spezifischer anti-Zearalenon Antikörper erkennt das Zearalenon in der Probe. Während der Inkubation des Teststreifens muss ein durchgängiges Bandenmuster (Testlinie und Kontrolllinie) entstehen, anhand dessen die Zearalenon-Konzentration der Probe bestimmt werden kann. Die Intensität der Testbande (Testlinie) ist abhängig von der Zearalenon-Konzentration in der Probe. Sie steigt mit zunehmender Zearalenon-Konzentration an. Auch bei einer negativen (unterhalb der Nachweisgrenze belasteten) Probe kann es zu einer schwachen Testbandenentwicklung kommen. Die Kontrollbande (Kontrolllinie) muss nach Ablauf der Reaktion stets zu erkennen sein, um die Funktionstüchtigkeit des

Tests zu belegen. Die Kontrollbande wird mit zunehmender Zearalenon-Konzentration in der Probe schwächer. Die Auswertung erfolgt quantitativ mit der RIDA®SMART APP Software (Art. Nr. ZRSAM1000).

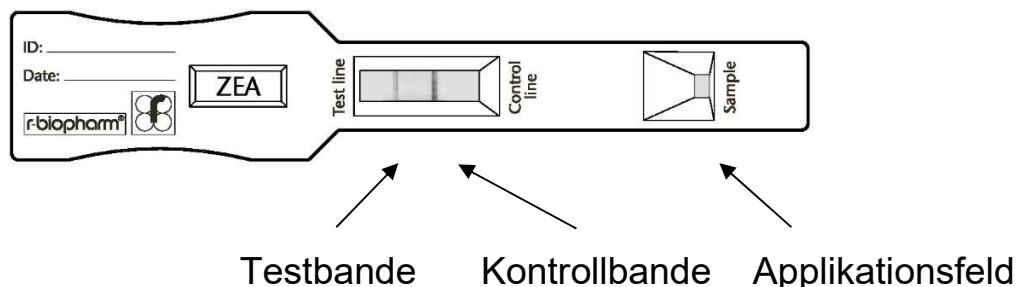


Abb. 1: Teststreifen RIDA®QUICK Zearalenon RQS.

#### 4. Packungsinhalt

Mit den Reagenzien einer Packung können max. 20 Bestimmungen durchgeführt werden. Jeder Testkit enthält:

Komponente	Deckelfarbe	Zustand	Inhalt
<b>20 x Test strip</b> 20 x Teststreifen	-	Gebrauchsfertig	Eine Bestimmung je Teststreifen (einzeln verpackt)
<b>1 x Mobile solvent</b> 1 x Laufmedium	Weiß	Gebrauchsfertig	13 ml
<b>1 x RIDA®SMART APP cover</b> 1 x RIDA®SMART APP Abdeckung	-	Gebrauchsfertig	Auswerte-Abdeckung für die Verwendung mit RIDA®SMART APP

#### 5. Zusätzlich benötigte Reagenzien – erforderliches Zubehör

##### 5.1 Geräte

- Laborhandschuhe
- Schlagmühle, Mörser
- Waage
- Messzylinder
- Optional: Schüttler (z. B. Rock-it 360, Trilogy® Analytical Laboratory Inc. oder Vergleichbares)
- Optional: Zentrifuge (≥ 2.000 g)
- 100 µl und 600 µl Mikropipette
- Neueste Version der RIDA®SMART APP Software (Art. Nr. ZRSAM1000) aktiviert und installiert auf kompatibelem Smartphone
- Optional: RIDA®SMART BOX (Art Nr. ZRSA-SB)

## 5.2 Reagenzien

- Destilliertes Wasser (dest. Wasser) oder deionisiertes Wasser
- 70 % Methanol (z. B. 70 ml 100 % Methanol + 30 ml dest. Wasser), exakte Einstellung wichtig

## 6. Vorsichtsmaßnahmen

Das Produkt / der Test ist ausschließlich zur Anwendung im Rahmen der Zweckbestimmung geeignet.

Dieser Test ist nur von geschultem Laborpersonal durchzuführen. Die Gebrauchsanweisung zur Durchführung des Tests ist strikt einzuhalten.

Dieses Kit kann gesundheitsgefährdende Substanzen enthalten. Sicherheitshinweise zu den enthaltenen Komponenten entnehmen Sie bitte den Sicherheitsdatenblättern (SDS) zu diesem Produkt auf unserer Internetseite [www.r-biopharm.de](http://www.r-biopharm.de).

Alle Reagenzien und Materialien müssen nach Gebrauch unter Beachtung des Schutzes von Mensch und Umwelt eigenverantwortlich verwertet oder beseitigt werden. Bitte beachten Sie bei der Entsorgung die jeweils national geltenden Vorschriften (z. B. Kreislaufwirtschaftsgesetz, Gefahrenstoffverordnung etc.).

## 7. Reagenzien und ihre Lagerung

Den Test bei 2 - 8 °C lagern. Die Teststreifen und Komponenten des Testkits nicht einfrieren.

Die Teststreifen sind feuchtigkeitsempfindlich. Feuchte Teststreifen können das Testergebnis negativ beeinflussen, deshalb unbedingt vor Feuchtigkeit schützen. Dazu die Teststreifen erst unmittelbar vor dem Einsatz aus der Teststreifenverpackung nehmen.

Nach Ablauf des Verfallsdatums (siehe Testkit-Außenetikett unter Expiration) darf das Testkit nicht mehr verwendet werden.

Ein Austausch von Einzelreagenzien zwischen Kits verschiedener Chargennummern ist nicht zulässig.

## 8. Probenvorbereitung

Alle verwendeten Komponenten vor dem Einsatz im Test auf Raumtemperatur (20 - 25 °C) bringen und die Probenvorbereitung bei Raumtemperatur durchführen. Dabei muss das Abdampfen von Methanol vermieden werden.

Die Proben kühl und lichtgeschützt lagern.

Eine repräsentative Probe (eine unter offiziellen Probenahme-Vorschriften gezogene Probe) vor dem Extrahieren des Analyten zerkleinern und sorgfältig mischen.

- 10 g der zerkleinerten und sorgfältig gemischten Probe einwiegen und 20 ml 70 % Methanol hinzufügen
- Gefäß verschließen und die Probe ca. 5 min kräftig schütteln (manuell oder mittels Schüttler).
- Diese Lösung 3 - 5 min sedimentieren lassen oder zentrifugieren.
- 600 µl des temperierten Laufmediums vorlegen und mit 100 µl des klaren Überstandes mischen.  
Davon 100 µl im Test einsetzen.

### Anmerkung

Das Abdampfen von Methanol während der Probenvorbereitung muss verhindert werden.

Die Probeneinwaage kann bei Bedarf erhöht werden, z. B. 20 g Probe in 40 ml 70 % Methanol. In diesem Fall muss das eingesetzte Methanolvolumen entsprechend angepasst werden.

## 9. Testdurchführung

Alle verwendeten Komponenten vor dem Einsatz im Test auf Raumtemperatur (20 - 25 °C) bringen. Den Test und die Auswertung bei Raumtemperatur durchführen.

- Einen Teststreifen aus einem Folienbeutel entnehmen.
- 100 µl der Probelösung (siehe Kapitel 8. Probenvorbereitung) auf das Applikationsfeld des Teststreifens auftragen (vgl. Abb. 1).
- Den Teststreifen bei Raumtemperatur inkubieren.
- Das Ergebnis nach 5 min (+ max. 15 Sekunden) Inkubationszeit mit der RIDA®SMART APP auswerten.

## 10. Auswertung

Die linke Bande im Reaktionsfeld ist die Testbande (Testlinie, siehe Abb. 1). Ihr Erscheinen und ihre Intensität ist abhängig von der Zearalenon-Konzentration der Probe. Die Probe enthält Zearalenon, wenn sowohl die Kontrollbande (Kontrolllinie) vorhanden, als auch die Testbande (Testlinie) sichtbar ist.

Die rechte Bande im Reaktionsfeld des Teststreifens ist eine Kontrollbande (Kontrolllinie). Sie muss nach jedem Testlauf sichtbar sein. Fehlt diese Bande, so wurde der Test nicht sachgemäß durchgeführt oder die Reagenzien waren nicht funktionell. Der Test sollte in diesem Fall mit einem neuen Teststreifen wiederholt werden. Bei wiederholtem Fehlen der rechten Bande informieren Sie uns bitte.

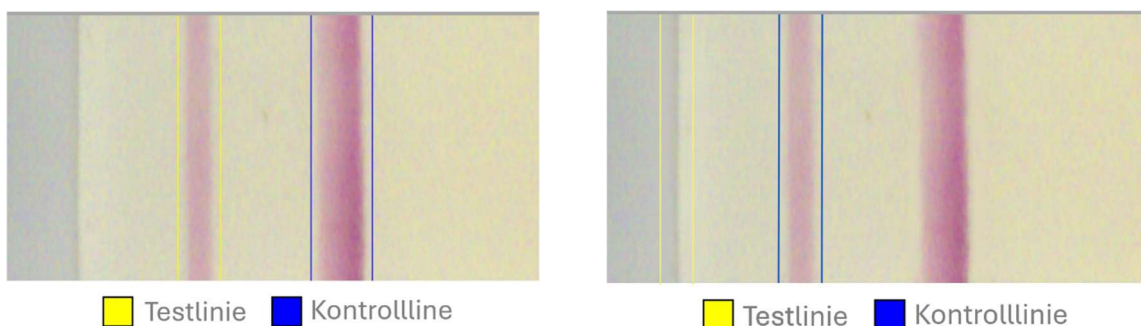
### Bitte beachten:

- Fragmentierte Banden:

Erscheinen fragmentierte Banden sind die Streifen invalide und gemessene Ergebnisse sind nicht zu verwenden.

- Bandenerkennung:

Das Ergebnis im Ergebnisfeld der RIDA<sup>®</sup>SMART APP muss visuell auf Erkennung der Banden gegengeprüft werden. Es müssen die beiden richtigen (rot gefärbten) Banden (Testbande und Kontrollbande) eingerahmt werden, s. Abbildung 2. Sind andere Banden eingerahmt, ist das Ergebnis invalide, s. Abbildung 3.



- Auswerteergebnis

Wurde die Probe nach Kapitel 8 vorbereitet und liegt eine sehr hohe Belastung der Probe mit Zearalenon vor, so ist die Kontrollbande nur noch



sehr schwach sichtbar. Als Auswerteergebnis kann „Ungültiges Ergebnis“ oder > 1000 ppb (RIDA®SMART APP) ausgegeben werden.

Um korrekte und vergleichbare Ergebnisse zu erzielen, muss die Auswertung immer nach 5 min erfolgen.

### 10.1 Auswertung mit der RIDA®SMART APP Software in Kombination mit einem freigegebenen Smartphone

Bitte zunächst das Anwenderhandbuch der RIDA®SMART APP sorgfältig lesen. Die Auswertung mit der RIDA®SMART APP Software ist anhand dieser Vorgaben durchzuführen. Eine Kurzanleitung zur Softwareanwendung (Quick Starter Guide) ist online auf der Internetseite [www.r-biopharm.de](http://www.r-biopharm.de) verfügbar. Zur Auswertung mit der RIDA®SMART APP Software muss die aktuell gültige Version genutzt werden. Diese ist über einen QR Code auf dem Certificate of Analysis (CoA) zu finden.

Zur Auswertung wird die dem Testkit beiliegende RIDA®SMART APP Abdeckung benötigt.

RIDA®SMART APP Software-Applikationen für die Auswertung:

<b>Matrix</b>	<b>Messbereich</b>	<b>RIDA®SMART APP Applikation</b>
Mais	50 - 1000 µg/kg	50 - 1000 ppb

### 10.2 Auswertung mit der RIDA®SMART APP Software in Kombination mit der RIDA®SMART BOX

Bitte zunächst das Anwenderhandbuch der RIDA®SMART APP und die Bedienungsanleitung der RIDA®SMART BOX sorgfältig lesen. Die Auswertung mit der RIDA®SMART APP Software in Kombination mit der RIDA®SMART BOX ist anhand dieser Vorgaben durchzuführen. Eine Kurzanleitung zur Softwareanwendung (Quick Starter Guide) ist online auf der Internetseite [www.r-biopharm.de](http://www.r-biopharm.de) verfügbar. Zur Auswertung mit der RIDA®SMART APP Software muss die aktuell gültige Version genutzt werden. Diese ist über einen QR Code auf dem Certificate of Analysis (CoA) zu finden.

Die auszuwählenden RIDA®SMART Software Applikationen sind 10.1 zu entnehmen.

## 11. Empfehlung

Um eine hohe analytische Sicherheit zu gewährleisten, wird empfohlen:

- Bei extrem sauren oder basischen Proben den pH-Wert der Probe auf neutral (pH 6,5 bis 7,5) einzustellen.
- Zur Prüfung auf richtige und störungsfreie Durchführung der Bestimmung Dotierungsversuche durchzuführen.

## 12. Sensitivität

Dieser Test bestimmt Zearalenon-Kontaminationen von  $\geq 50 - 1.000 \mu\text{g}/\text{kg}$  in Kombination mit der RIDA®SMART APP Software.

## 13. Weitere Applikationen

Auf Anfrage sind weitere Applikationen bei R-Biopharm erhältlich.

Für weitere Produktinformationen und Applikationen kontaktieren Sie bitte [info@r-biopharm.de](mailto:info@r-biopharm.de).

### Versionsübersicht

Versionsnummer	Kapitel und Bezeichnung
2011-10-24	Freigabeversion
2016-06-30	Generelle Überarbeitung
2021-12-07	Generelle Überarbeitung
2024-02-28	Generelle Überarbeitung
2025-10-02	Aktuelle Version Generelle Überarbeitung Vorgenommene Änderungen: - 10. Auswertung: ergänzt, Auswertung RIDA®QUICK Scan gestrichen/RIDA®SMART BOX ergänzt - FGIS Approval Methode ergänzt (s. Appendix englische Version) Neuer Haftungsausschluss

## Symbolerklärung

Allgemeine Symbole:



Gebrauchsanweisung beachten



Chargennummer



Verfallsdatum (JJJJ-MM-TT)



Lagertemperatur



Artikelnummer



Anzahl Testbestimmungen



Herstelldatum (JJJJ-MM-TT)



Hersteller + Adresse

## Haftungsausschluss

1. R-Biopharm AG leistet für Sach- und Rechtsmängel über einen Zeitraum von 12 Monaten (bzw. im Falle von Produkten, die eine kürzere Haltbarkeit haben, bis zum Ablauf des Haltbarkeitsdatums) Gewähr, gerechnet vom Tag des Gefahrübergangs, vorbehaltlich einer frist- und formgerechten Rüge durch den Kunden, wobei die vereinbarte Beschaffenheit und Eignung für die vertraglich vorausgesetzte Verwendung und Übergabe mit vereinbartem Zubehör und vereinbarten Anleitungen („subjektiven Anforderungen“) entscheiden, ob eine Sache mangelhaft ist.
2. Insbesondere erstreckt sich die Gewährleistung und die sich hieraus ergebende Haftung aufgrund Pflichtverletzung wegen Schlechtleistung nicht auf Folgen, die nicht nachweisbar auf fehlerhaftem Material, Konstruktion, Herstellerstoffen, Nutzungsleistungen, oder fehlerhafter Ausführung beruhen, und auch nicht auf die Folgen fehlerhafter Benutzung oder ungeeigneter Lagerung oder chemischer, elektromagnetischer, mechanischer oder elektrolytischer Einflüsse, die von vereinbarten Produktspezifikationen, Produktbeschreibungen oder in dem jeweils produktspezifischen Datenblatt der R-Biopharm AG oder herstellerseits vorgesehenen durchschnittlichen Standardeinflüssen abweichen.
3. R-Biopharm AG übernimmt auch keine Gewährleistung für nicht von R-Biopharm AG vollzogenen Veränderungen, Bearbeitungen, Nutzungen oder Verarbeitungen, die nicht dem vertraglich vereinbarten Bestimmungszweck der Produkte entsprechen oder mit der allgemeinen Produktsicherheit vereinbar sind.
4. Die Haftung der R-Biopharm AG für die leicht fahrlässige Verletzung wesentlicher Vertragspflichten (Pflichten, die für die Erreichung des Vertragszwecks wesentlich sind und auf deren Einhaltung der Vertragspartner regelmäßig vertrauen darf) ist auf den vertragstypisch vorhersehbaren Schaden begrenzt; die Haftung der R-Biopharm AG für die leicht fahrlässige Verletzung anderer Pflichtverletzungen ist ausgeschlossen.
5. Ziff. 1-4 gelten nicht bei Arglist, grober Fahrlässigkeit oder Vorsatz der R-Biopharm AG oder Verletzung von Leib, Leben oder Gesundheit, der Übernahme einer Garantie, eines Beschaffungsrisikos nach § 276 BGB oder einer Haftung nach einem gesetzlich zwingenden Haftungstatbestand oder soweit sonst gesetzlich eine längere Verjährungsfrist zwingend festgesetzt ist. § 305 b BGB (der Vorrang der Individualabrede in mündlicher oder textlicher oder schriftlicher Form) bleibt unberührt. Eine Umkehr der Beweislast ist mit der vorstehenden Regelung nicht verbunden.

# RIDA®QUICK Zearalenon RQS

## Brief information

RIDA®QUICK Zearalenon RQS (Art. No. R5504) is an immuno-chromatographic test for the quantitative determination of zearalenone in corn (see chapter 1. Intended use).

The test kit contains 20 test strips, each of which can be used for one analysis. All reagents required for the assay are contained in the test kit.

Results are evaluated with

- the RIDA®SMART APP software (ZRSAM1000) and an approved smartphone or
- the RIDA®SMART APP software (ZRSAM1000) installed on an Android smartphone and the RIDA®SMART BOX (ZRSA-SB).

Sample preparation: homogenization and extraction

Time requirement: sample preparation (for 10 samples)... approx. 10 min  
test implementation (incubation time)..... 5 min

Limit of detection: approx. 50 µg/kg

Measuring range: 50 - 1000 µg/kg

Specificity: The RIDA®QUICK Zearalenon RQS test reacts with zearalenone in corn samples.

Further information is contained in the validation report.

The specificity of the RIDA®QUICK Zearalenon RQS test was determined by analyzing the cross reactivities to corresponding substances in buffer system. In samples, the specificity may deviate from those determined in the buffer system due to matrix effects. Prior to the analysis of cross-reactive substances, the user has to determine the Limit of Detection and the Recovery for the substance in the respective sample matrix. The test cannot discriminate between analytes and cross-reactive substances.

## Related products and accessories for zearalenone determination

RIDASCREEN® Zearalenon	(Art. No. R1401)
RIDASCREEN®FAST Zearalenon	(Art. No. R5502)
RIDASCREEN®FAST Zearalenon SC	(Art. No. R5505)
RIDA®SMART APP software	(Art. No. ZRSAM1000)
RIDA®SMART BOX	(Art. No. ZRSA-SB)
Trilogy® certified reference material and standards for Zearalenon (ISO 17034)	

### 1. Intended use

RIDA®QUICK Zearalenon RQS (Art. No. R5504) is an immuno-chromatographic test in strip format for the quantitative determination of zearalenone in corn.

### 2. General information

The mycotoxin zearalenone is formed by fungi of the genus *Fusarium*. Zearalenone is a phytohormone which displays, apart from its anabolic properties, mainly estrogenic effects. Because of its estrogenic properties, zearalenone may induce fertility disorders in animals with clinical signs of hyperestrogenism - an aspect of a disease which although reported mainly in hogs, is described in other species such as cow, horse and sheep, too.

The potential health risk for humans induced by this mycotoxin, which is taken up with foods of vegetable or animal origin, is extensively discussed.

### 3. Test principle

The immunochromatographic test in the form of a test strip is based on an antigen-antibody reaction. A specific anti-zearalenone antibody detects zearalenone in the sample. During incubation of the test strip, a continuous band pattern (test line and control line) needs to be formed that is used to determine the concentration of zearalenone. The intensity of the test line depends on the zearalenone concentration of the sample. It increases as the zearalenone concentration increases. A weak test band can also occur with a negative sample (contaminated below the detection limit). It must be possible to detect the control line after the reaction has taken place in order to verify the functioning of the test. The control line weakens as the zearalenone concentration in the sample increases.

The test strip is evaluated using the RIDA®SMART APP software (Art. No. ZRSAM1000).

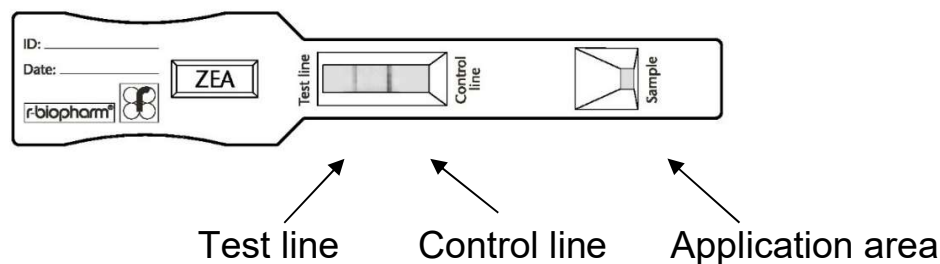


Fig. 1: RIDA®QUICK Zearalenon RQS test strip.

#### 4. Reagents provided

Each kit contains sufficient materials for max. 20 determinations. Each test kit contains:

Component	Cap color	Format	Volume
20 x Test strip	-	Ready to use	One determination per test strip (separately packed)
1 x Mobile solvent	White	Ready to use	13 mL
1 x RIDA®SMART APP cover	-	Ready to use	Evaluation cover for use with RIDA®SMART APP

#### 5. Reagents required but not provided

##### 5.1 Equipment

- Gloves
- Laboratory grinder
- Balance
- Graduated cylinder
- Optional: Shaker (e.g. Rock-it 360, Trilogy® Analytical Laboratory Inc. or equivalent)
- Optional: Centrifuge ( $\geq 2,000$  g)
- 100  $\mu$ L and 600  $\mu$ L micropipette
- Latest version of the RIDA®SMART APP software (Art. No. ZRSAM1000) activated and installed on a compatible smartphone
- Optionally: RIDA®SMART BOX (Art. No. ZRSA-SB)

##### 5.2 Reagents

- Distilled water (dist. Water) or deionized water
- 70 % methanol (e.g. 70 mL 100 % methanol + 30 mL distilled water), exact adjustment necessary

## **6. Warnings and precautions for the users**

The product/test is only suitable within the scope of its intended use.

This test should only be carried out by trained laboratory personnel. The instruction for use must be strictly followed.

This kit may contain hazardous substances. For hazard notes on the contained substances please refer to the appropriate material safety data sheets (SDS) for this product, available online at [www.r-biopharm.com](http://www.r-biopharm.com).

All reagents and materials must be recovered or disposed after use at customers own responsibility according to the protection of human health and the environment. Please observe the applicable national regulations concerning waste disposal (e.g. Waste Management Act, Regulations on Dangerous Chemicals, etc.).

## **7. Storage instructions**

Store the kit at 2 - 8 °C (36 - 46 °F). Do not freeze the test strips or any test kit components.

The test strips are sensitive to moisture. Moist test strips can have a negative impact on the test result. For this reason, it is important to protect the strips against moisture. Do not remove the test strips from the test strip packaging until immediately prior to use in the test.

Do not use the test kit after the expiration date (see test kit label).

Do not interchange individual reagents between kits of different lot numbers.

## **8. Sample preparation**

Bring all components necessary for sample preparation to room temperature (20 - 25 °C / 68 - 77 °F) before use in the test and perform sample preparation at room temperature. Do not allow methanol to evaporate.

The sample should be stored in a cool place, protected against light.

A representative sample (according to accepted sampling techniques) should be ground and thoroughly mixed prior to proceeding with the extraction procedure.



- Weigh 10 g of ground and homogenized sample into a suitable container and add 20 mL 70 % methanol.
- Close the tube and shake the sample vigorously approx. 5 min (manually or with shaker / vortex).
- Let the solution settle for 3 min or centrifuge.
- Mix 600 µL of the temperate mobile solvent with 100 µL of clear supernatant.
- Apply 100 µL of the sample solution on the application area of the test strip (see fig. 1).

## Note

Please avoid methanol evaporation during sample preparation.

If necessary, the sample weight can be increased, e.g. 20 g sample in 40 mL 70 % methanol. In this case the volume of methanol has to be adapted.

## 9. Test procedure

Bring all components necessary for sample preparation to room temperature (20 - 25 °C / 68 - 77 °F) before use in the test and perform sample preparation at room temperature.

- Remove a test strip from its foil pouch.
- Apply 100 µL of the sample solution (see chapter 8. Sample preparation) on the application area of the test strip (see Fig. 1).
- Incubate the test strip at room temperature.
- Evaluate the result after 5 min (+ max. 15 seconds) of incubation time with the RIDA®SMART APP.

## 10. Evaluation

The left line in the reaction area is the test band (test line, see fig. 1). Its appearance and intensity depend on the zearalenone concentration of the sample. The sample is contaminated with zearalenone, if the control band (control line) is visible and the test band (test line) is also visible.

The right line in the reaction area is a control band (control line) and must be present after each test procedure. If this line is not visible, the test was not performed correctly, or the reagents were not in order. In this case, the test should be repeated with a new test strip. If the right band is missing again, please inform your local distributor.

## Please note:

- Fragmented bands:

Results will be invalid and test strips are inoperative if (testing or control) bands appear fragmented.

- Band detection:

The result field in the RIDA®SMART APP must always be visually checked. The correct test- and control-bands (red bands) have to be framed as shown in Fig. 2. Results are invalid if another band is framed (see, e.g. Fig. 3).

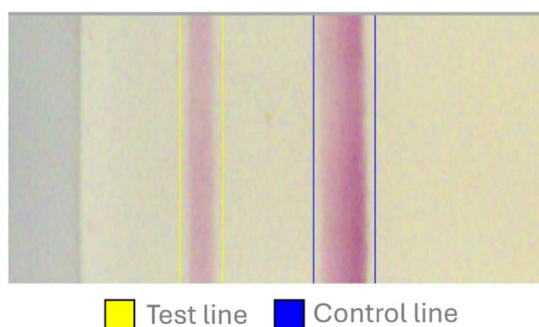


Fig. 2: Band detection valid

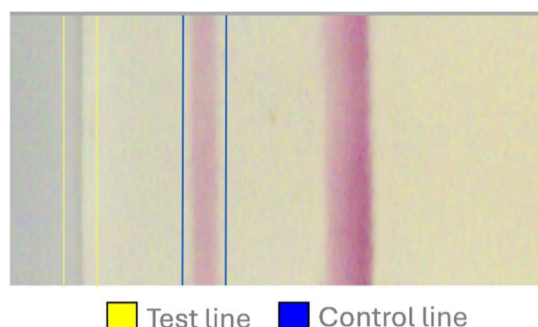


Fig. 3: Band detection invalid

- Reported result:

If the sample is highly contaminated with zearalenone, the control line will be only faintly visible. In this case the test result might be reported as “> 1000 ppb or invalid result“ (RIDA®SMART APP).

To obtain comparable results, the test strips must always be evaluated after 5 min.

### 10.1 Evaluation with RIDA®SMART APP software in combination with an approved smartphone

First, please read the instructions for use of the RIDA®SMART APP software (Art. No. ZRSAM1000) attentively. The test strip evaluation has to be performed by using the RIDA®SMART APP software according to these guidelines. Please find a short description (Quick Starter Guide) of how to use the RIDA®SMART APP on our website [www.r-biopharm.de](http://www.r-biopharm.de). To analyze this test with RIDA®SMART APP software you must update to the latest software version. On the Certificate of analysis (CoA) you find the latest version by scanning the QR Code.

For the test strip evaluation the RIDA®SMART APP cover is needed which is included in the test kit.

RIDA®SMART APP software applications for evaluation:

<b>Matrix</b>	<b>Measuring range</b>	<b>RIDA®SMART APP application</b>
Corn	50 - 1000 µg/kg	50 - 1000 ppb

## 10.2 Evaluation with RIDA®SMART APP software in combination with the RIDA®SMART BOX

First, please read the instructions for use of the RIDA®SMART APP software and of the RIDA®SMART BOX attentively. The test strip evaluation with RIDA®SMART APP software in combination with the RIDA®SMART BOX has to be performed according to these guidelines. Please find a short description (Quick Starter Guide) of how to use the RIDA®SMART APP on our website [www.r-biopharm.com](http://www.r-biopharm.com). To analyze this test with RIDA®SMART APP software you must update to the latest software version. On the Certificate of analysis (CoA) you find the latest version by scanning the QR Code.

The RIDA®SMART software applications that need to be selected can be found in chapter 10.1.

## 11. Recommendation

In order to ensure a high analytical performance, we recommend:

- In case of extremely acidic or basic samples, adjust the sample's pH value (pH 6.5 - 7.5) to neutral prior to extraction.
- In order to ensure accurate and correct test procedure, please analyze artificially contaminated samples

## 12. Sensitivity

This test determines zearalenone contaminations in the measurement range of 50 - 1000 µg/kg in combination with the RIDA®SMART APP software.

## 13. Further application notes

Further application notes are available on request.

For further product information and applications, please contact your local distributor or R-Biopharm at this address: [sales@r-biopharm.de](mailto:sales@r-biopharm.de).

## Version overview

Version number	Chapter and title
2011-10-24	Release version
2016-06-30	General revision
2021-12-07	General revision
2024-02-28	General revision
2025-02-10	Current version General revision Changes made: - 10. Evaluation RIDA®QUICK Scan deleted/RIDA®SMART BOX added New Disclaimer

## Explanation of symbols

General symbols:



Follow the instructions for use



Batch number



Expiry date (YYYY-MM-DD)



Storage temperature



Article number



Number of test determinations



Manufacturing date (YYYY-MM-DD)



Manufacturer + address

## Disclaimer

1. In conformance with the German Civil Code (“BGB”) R-Biopharm AG provides a limited warranty (“Gewährleistung”) against defects in design and manufacture present at delivery that make the Product unsuitable or unsafe for the contractually specified Product use and location through properly qualified personnel. Such limited warranty warrants Product title and against such material Product defects for 12 months, or if the Product is provided with a shelf life, the length of the declared shelf life, calculated from the date of risk transfer pursuant to delivery terms, and further provided customer provides timely and proper notice of the defect.  
ALL OTHER WARRANTIES OR GUARANTIES, EXPRESS OR IMPLIED, OF ANY KIND ARE EXCLUDED, WHETHER IMPLIED BY CUSTOM, PRACTICE, THE COURSE OF DEALING BETWEEN THE PARTIES OR OTHERWISE. The responsibility for any express or implied warranties or extensions of R-Biopharm’s own warranty made by dealers, distributors, or resellers is solely with such dealer, distributor, or reseller, and R-Biopharm AG expressly disclaims liability for such warranties.
2. R-Biopharm Products are designed for sole use by properly trained and qualified personnel applying appropriate industry standards and practices. Defects are covered only to the extent that such defects are demonstrably the result of defective material, design, parts, or faulty workmanship, which affect safety or result in substandard performance below specifications. R-Biopharm AG is not liable for any improper use nor the consequences of
  - a. the failure to read, understand and follow use and safety instructions, or use proper preparation and storage;
  - b. the failure to utilize trained and unqualified personnel, suitable samples or sampling techniques;
  - c. chemical, electromagnetic, mechanical, or electrolytic influences outside R-Biopharm AG provided standard perimeters through product specific data sheets, written product descriptions, or as otherwise expressly agreed upon in writing; or
  - d. any combination thereof.
3. R-Biopharm AG is also not liable for any changes or modifications, not carried out by R-Biopharm AG, nor consequences of use, applications, or processing which are unsafe or otherwise inconsistent with intended Product purpose as limited by written Product descriptions and specifications of R-Biopharm AG.
4. R-Biopharm AG’s liability for ordinary breach of contract is limited to repair, replacement, other substitute performance, or refund. The choice of remedies is within R-Biopharm AG’s sole discretion. R-Biopharm AG is not contractually liable for any incidental, or consequential damages, including but not limited to purchaser’s expenses, losses, or damages from loss of good will, frustrated business purposes, sales expectations, investment loss, actual or anticipated lost profits, End User indemnity, or any other business expenditures.
5. The foregoing limited warranty is solely intended to fulfill the warranty requirements (“Gewährleistung”) implied by German Civil Code. It is not intended to extend the scope or period of such Gewährleistung or provide additional warranties. Nor is this Disclaimer otherwise intended to limit or extent mandatory liability for damages in tort resulting from injury to life, body, or health, for intentional or grossly negligent acts, fraud, or due to strict liability under applicable product liability laws. A reversal of the burden of proof or rules of contract interpretation is not intended.

**R-Biopharm AG**

Postanschrift / Postal Address:

An der neuen Bergstraße 17

64297 Darmstadt, Germany

Sitz / Corporate Seat: Pfungstadt

Tel.: +49 (0) 61 51 - 81 02-0

Fax: +49 (0) 61 51 - 81 02-40

E-mail: [info@r-biopharm.de](mailto:info@r-biopharm.de)

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

Vorsitzender des Aufsichtsrats /

Chairman of Supervisory Board:

Dr. Ralf M. Dreher

Vorstand / Board of Management:

Christian Dreher (Vorsitzender / Chairman),

Ute Salzbrenner, Dr. Frank Apostel,

Dr. Frank Vitzthum

Handelsregister / Commercial Register:

Amtsgericht Darmstadt HRB 8321