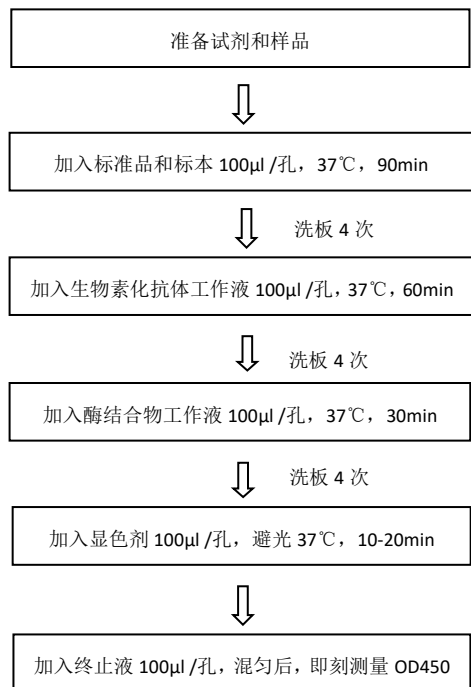






**操作流程图:**



**操作要点提示:**

- 配制各种试剂时要充分混匀, 但要避免产生大量泡沫, 以免加样时加入大量的气泡, 产生加样误差。
- 为避免交叉污染, 在加入不同浓度的标准品、不同样品、不同试剂时谨记及时更换吸头。
- 为了确保准确的结果, 在每次孵育前均需使用新封板胶纸封住反应孔。
- 显色剂在添加之前, 应保持无色, 请勿使用已变为蓝色的显色溶液。最佳显色时间对标准曲线很重要, 肉眼可见前 3-4 孔有梯度蓝色, 后 3-4 孔差别不明显, 零孔无蓝色出现即可终止。
- 每次检测均要做标准曲线, 根据样品待测因子的含量, 适当稀释或浓缩样本, 最好做预实验。

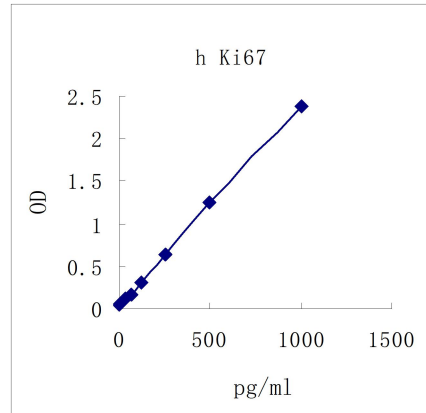
**结果判断:**

- 每个标准品和标本的OD值应减去空白孔的OD值, 如果做复孔, 求其平均值。
- 使用计算机软件以吸光度OD值为纵坐标(Y), 相应的Ki-67/MKI67标准品浓度为横坐标(X), 生成相应的标准曲线, 样品的Ki-67/MKI67含量可根据其OD值由标准曲线换算出相应的浓度。
- 若标本 OD 值高于标准曲线上限, 应适当稀释后重测, 计算浓度时应乘以稀释倍数算标本含量。

**4. 参考数据:**

标准品浓度 (pg/ml)	OD值1	OD值2	平均值	矫正值
0	0.042	0.041	0.042	——
15.625	0.070	0.078	0.074	0.032
31.25	0.101	0.113	0.107	0.065
62.5	0.171	0.159	0.165	0.123
125	0.306	0.296	0.301	0.259
250	0.625	0.633	0.629	0.587
500	1.258	1.260	1.259	1.217
1000	2.375	2.381	2.378	2.336

数据仅供参考, 不同用户最佳显色时间会有所不同



本图仅供参考, 应以同次试验标准品所绘标准曲线为准

**结果重复性:**

板间, 板内变异系数均<10%。

**灵敏度:**

最低检测人 Ki-67/MKI67 剂量小于 7 pg/ml。最低检出量测定方法: 20 个零标准的平均 OD 值增加两个标准差, 再计算相应的浓度。

**ELISA检测常见问题分析及解决办法:**

问题	可能原因	解决办法	问题	可能原因	解决办法
无颜色	不同试剂盒或不同批号的试剂混合	重新检查试剂的标签，准确所有组分都属于正使用的试剂盒中的。不能混用不同试剂盒或不同批号的试剂。	全部板子变成规则的蓝色	不充分的洗涤/洗涤步骤被遗漏使没结合的 HRP 仍有残留	最好使用洗板机充分洗涤 检查每孔是否有残留的洗液或加样量是否准确
	漏加酶	检查操作流程，注意不要漏加		太多的酶结合物	检查稀释度，必要时进行效价测定
	HRP 酶污染了叠氮钠	使用新配制的试剂，禁含叠氮钠		封板膜或试剂容器被重复使用，导致 HRP 残留，使 TMB 底物产生非特异蓝色	使用新封板膜，每步使用不同的试剂容器
	试剂配制/使用有误	重做试验，严格按说明书操作，每次配制和使用前看清标签		操作不慎或洗涤不充分	按说明书洗板、加样和显色，洗板尤为重要
显色弱	超过有效期的产品可能会产生很弱的信号	检查产品有效期	高 CV 值花板	出现干板，没有使用封板膜、封板膜重复使用	确定每两步骤间酶标板应保持湿润 使用封板膜封口，注意每步使用新鲜的封板膜
	缩短孵育时间能使实验信号变弱	检查孵育时间		移液器不准确，吸头重复使用	检查并校准移液器，每次取样必须更换吸头
	使用了被污染的试剂	检查试剂是否被污染		酶结合物不足	检查稀释度，必要时进行效价测定
	仪器设定不正确，滤光片不匹配	仪器是否设定正确，滤光片的使用等	标准曲线可得到，但两点之间区别很差（低或平的曲线）	检测抗体不足	检查稀释度，必要进行效价测定
	洗涤操作不规范	洗涤不充分，使用手工洗板常出现		延长底物孵育时间	
		洗瓶洗涤，每孔应完全充满洗涤缓冲液，倾出时应迅速		板子显色不足	使用推荐品牌的底物溶液
		若用洗板机，应校准并设定足够充满每孔的体积量。板内侧不应接触设备	标准曲线很好，但没有任何期望的阳性信号	标本中无相应的待检测物质	使用内参对照 重复实验，重新考虑实验的相应参数
		检查每孔是否有残留的洗液或每孔加样量的体积是否准确		标本基质遮盖检测	将标本至少做 1:2 相应的稀释，或进行系列稀释
		可在两次洗板之间加 30 秒的浸泡		标本中含的待检物质水平超过实验范围	稀释标本
高背景	实验中孵育温度和时间不适当	确定每一试验步骤的孵育温度和时间是否适当	边缘效应	工作环境温度不均衡	避免将板子在变化温度环境中孵育
	酶加量过多	加酶前验看移液器调节量是否准确 检查稀释度，若必要进行效价测定		实验过程中出现间断	整个实验应连续操作，在实验开始前将所有的标准品和标本做适当的准备。
		试剂没有按说明书平衡至室温	漂移	在所有试剂加入孔前，确保它们已平衡至室温，除非说明书中另有另外的要求。	
		是否可更改试剂盒所提供的操作步骤？		一般厂商为确保最高的灵敏度，对试剂盒都进行了优化，为确保每一试剂盒实验的规范性应按说明书操作。	
		是否可混用不同批次试剂盒中的试剂？		不可以，绝大多数试剂在每批试剂盒中是特异的，若有问题可与厂家或代理商联系。	
		是否可增加或减少标本的体积？		商品化的试剂盒所需加入的标本体积是优化的，应按说明书操作，不建议更改所加标本体积。	
		是否可重新确定自己的标准曲线的点？		可以。说明书上有建议制备标准曲线时标准品的稀释度，可改变稀释倍数和增加曲线的点，但是必须在实验范围内，高于试剂盒中最高标准品的点和低于灵敏度以下的点是无效的。	

本产品仅用于科研