

5 تخلیه چاهک‌ها و 5 بار شستشو
هر بار 300λ (Soaking Time): در هر
مرحله شستشو ۳۰ ثانیه توقف محلول
شستشو قبل از تخلیه الزامی می‌باشد

6 100λ
محلول رنگزا (A+B)

از تکان دادن پلیت در این مرحله خودداری کنید

! 15 دقیقه انکوباسیون
در دمای اتاق و تاریکی

7 50λ
محلول Stop

! 20 ثانیه حرکت آرام روی سطح میز

8 خوانش با فیلتر 450 nm
فیلتر رفرانس 630 nm
خوانش حداکثر تا مدت 15 دقیقه

1 25λ
کالیبراتور، کنترل، نمونه
1:100 رقیق شده

2 100λ
کونژوگه بیوتینی

! 1 دقیقه میکروپلیت را به آرامی
روی سطح میز تکان دهید

! پوشاندن چاهک‌ها با پرچسب
مخصوص پلیت و 60 دقیقه
انکوباسیون در دمای اتاق

3 تخلیه چاهک‌ها و 5 بار شستشو
هر بار 300λ (Soaking Time): در هر
مرحله شستشو ۳۰ ثانیه توقف محلول
شستشو قبل از تخلیه الزامی می‌باشد

4 100λ
کونژوگه آنزیمی

از تکان دادن پلیت در این مرحله خودداری کنید

! پوشاندن چاهک‌ها با پرچسب
مخصوص پلیت و 30 دقیقه
انکوباسیون در دمای اتاق

نمونه

سرم یا پلاسمای هیپارینه یا
حاوی EDTA (ترجیحاً ناشتا)

آماده‌سازی محلول‌ها

محلول شستشو: 20 میلی‌لیتر از محلول شستشو
(50X) را به 980 میلی‌لیتر آب مقطر دیونیزه اضافه
کنید / نگهداری در دمای 2 تا 8 درجه سانتی‌گراد.

محلول رنگزا: محلول‌های رنگزا A و B با حجم‌های
مساوی (1:1) مخلوط و قبل از مصرف به مدت 10
دقیقه در دمای اتاق و تاریکی انکوبه شود.

رقیق‌سازی نمونه: حجم 10 میکرولیتر از نمونه سرم
را به 1 میلی‌لیتر از محلول رقیق‌کننده اضافه نموده و
با سر و ته کردن به خوبی مخلوط نمایید (رقیق‌سازی
به نسبت 1:100)

مقادیر مرجع

Negative Result	Borderline	Positive Result
<20 (U/mL)	20-30 (U/mL)	>30 (U/mL)

نکات

غلظت کالیبراتورها و کنترل (ها) در برگه COA
درج شده است.

Rev (D₀):14/03/02/08