



«نمونه مجهول ایمونوهماتولوژی ABO»

انتقادات و پیشنهادهای خود را درباره برنامه حاضر (دوره بیست و یکم ایمونوهماتولوژی) ذیلا اعلام فرمائید.

توصیه میشود: تاریخ انجام هر تست را برای پیگیریهای بعدی برای خودتان یادداشت نمایند.

نگهداری و پایداری

- نمونه ارسالی، حاوی یک و بال سرم با درب آبی رنگ و به منظور انجام مرحله Back Type گروه خونی می باشد و باید در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد در یخچال قرار گیرد و همانند یک نمونه بیمار و تحت همان شرایط نگهداری و مصرف شود.
- نمونه باید حداقل ظرف مدت ۵ روز پس از تحويل آزمایش شود.
- عدم توجه به زمانبندی ارائه شده جهت انجام آزمایش، شرایط نمونه ارسالی را تغییر داده و ناپایداری آن، باعث نتایج نامناسب خواهد شد.

روش استفاده

- در زمان آزمایش طبق دستورالعمل موجود در آزمایشگاه خودتان، تست های درخواستی را انجام داده و نتیجه را طبق جداول صفحه بعد گزارش نمایید.
- نکته ۱: تعیین Rh زمانی اعتبار دارد که همراه با لوله حاوی Anti-D , یک لوله دیگر حاوی معرف Rh-Control (مانند آلبومین ۶٪) آزمایش شده و واکنش منفی در لوله کنترل مشاهده شود. (برای تهیه آلبومین ۶٪، میتوان آلبومین ۲۲٪ را رقیق کرد)
- نکته ۲: در صورت وجود اتوآنتی بادی در خون بیمار و یا پوشیده شدن گلbulous های قرمز بیمار با آنتی بادی و یا اجزاء کمپلمان ، در لوله کنترل واکنش مثبت مشاهده می شود و نتیجه آزمایش Rh-Control معتبر نیست و Unresolved گزارش می شود.
- ✓ خواهشمند است جدول انجام آزمایش ها را بر اساس اطلاعات درخواستی شامل روش انجام تست، شرکت سازنده معرف و نوع معرف (D) به شکل صحیح و خوانا تکمیل نمایید.

توجه: ثبت کد شناسایی الزامی است

EQAP -

<input type="text"/>				
----------------------	----------------------	----------------------	----------------------	----------------------

کد شناسایی آزمایشگاه:

نام آزمایشگاه:

برای آزمایش روی نمونه با مشخصات: I1-0041

زمان پاسخ‌دهی فقط از طریق اینترنت ۱۴۰۰/۱۲/۱۷ تا ۱۴۰۰/۱۲/۲۸



ثبت نتایج:

نمونه مربوط به مرحله Back Type است و باید هم زمان با مرحله Cell Type که نمونه شماره ۲ می باشد و حاوی سوسپانسیون خونی است و درب آبی رنگ دارد انجام و تفسیر شود. لازم به ذکر هست هردو نمونه با درب آبی رنگ باید به عنوان نمونه یک بیمار تلقی شود و نتایج Cell Type و Back Type با هم تفسیر شود. نتایج مربوط به تست در جدول مربوط به ثبت نتایج ABO/Rh(D) که در سایت با عنوان II است و یا در جدول زیر وارد شود.

نام آزمایش	روش انجام	شرکت سازنده معرف	نوع معرف Rh
ABO/Rh(D)	Tube test <input type="checkbox"/> Slide Test <input type="checkbox"/> Other specify <input type="checkbox"/>	Anti-A : Anti-B : A1 cells: B cells : Anti-D : Rh control : AHG(used <input type="checkbox"/> not used <input checked="" type="checkbox"/>):	Monoclonal(IgM) <input type="checkbox"/> Blend(IgG , IgM) <input type="checkbox"/>

لطفا درجه واکنش و تفسیر نتایج را در جلوی هر مورد علامت بزنید. ✓

بر اساس آخرین مرحله واکنش تفسیر شود. ✓

ABO					تفسیر A <input type="checkbox"/> B <input type="checkbox"/> AB <input type="checkbox"/> O <input type="checkbox"/> Unresolved <input type="checkbox"/> mf=mixed field	Rh(D)			تفسیر Rh(D) Pos <input type="checkbox"/> Neg <input type="checkbox"/> Unresolved <input type="checkbox"/> mf=mixed field
درجه واکنش	Anti-A	Anti-B	A1-cells	B-cells		درجه واکنش	Anti-D	Rh-control	
4+						4+			
3+						3+			
2+						2+			
1+						1+			
(+)						(+)			
mf						mf			
Neg						Neg			



« نمونه مجھول ایمونوهماتولوژی (Cross Match) ABO/Rh(D) & X.M (Cross Match) »

انتقادات و پیشنهادهای خود را درباره برنامه حاضر (دوره بیست و یکم ایمونوهماتولوژی) ذیلا اعلام فرمائید.

نگهداری و پایداری

نمونه ارسالی، حاوی یک ویال سوسپانسیون ۵-۲٪ با درب آبی رنگ است و برای هر دو تست Cross Match ABO/Rh(D) و

مشترک می باشد و باید در دمای ۲-۸ درجه سانتی گراد در یخچال قرار گیرد و همانند یک نمونه بیمار و تحت همان شرایط نگهداری و مصرف شود.

نمونه باید حداقل ظرف مدت ۵ روز پس از تحويل آزمایش شود.

عدم توجه به زمانبندی ارائه شده جهت انجام آزمایش، شرایط نمونه ارسالی را تغییر داده و ناپایداری آن، باعث نتایج نامناسب خواهد

شد.

روش استفاده

محتوی ویال به صورت آماده در اختیار شما قرار گرفته است.

در زمان آزمایش طبق دستورالعمل موجود در آزمایشگاه خودتان، تست های درخواستی را انجام داده و نتیجه را طبق جداول صفحه بعد گزارش نمایید.

تذکر1: مشترک بودن سوسپانسیون Cross Match با سوسپانسیون ABO/Rh(D) تداخلی در آزمایش ها به وجود نمی آورد و هر کدام از آزمایش ها باید به صورت مجزا انجام شود و پاسخ ها در جداول مربوطه درج گردد.

✓ خواهشمند است جدول انجام آزمایش ها را بر اساس اطلاعات درخواستی شامل روش انجام تست، شرکت سازنده معرف ها به شکل صحیح و خوانا تکمیل نمایید.

ثبت نتایج:

نمونه مربوطه هم به عنوان سوسپانسیون ABO/Rh(D) برای مرحله Cell Type و هم به عنوان سوسپانسیون Cross match باید استفاده شود و نتایج مربوط به گروه خون (ABO) در سایت با عنوان 11 و نتایج مربوط به کراس مچ با عنوان 12 ثبت گردد.

تذکر2: نمونه های مربوط به تست ABO/Rh(D) شامل ۲ ویال (درب آبی) می باشد.

تذکر3: نمونه های مربوط به تست Cross Match شامل ۲ ویال (درب آبی و قرمز) می باشد.

توجه: ثبت کد شناسایی الزامی است

EQAP-

<input type="text"/>				
----------------------	----------------------	----------------------	----------------------	----------------------

کد شناسایی آزمایشگاه:

نام آزمایشگاه:

برای آزمایش روی نمونه با مشخصات: 12-0041

زمان پاسخ دهنده فقط از طریق اینترنت ۱۴۰۰/۱۲/۱۷ تا ۱۴۰۰/۱۲/۲۸



تاریخ انجام آزمایش:

تاریخ دریافت نمونه:

Compatibility Test

نام آزمایش	روش انجام	سازنده معرف AHC
Cross match	Liss,Tube method <input type="checkbox"/> Albumin,Tube method <input type="checkbox"/> Other <input type="checkbox"/> Specify.....	AHG: آنتی هیومن گلوبولین: Liss:..... Albumin:..... IgG Control Cells: چک سل:....

لطفاً درجه واکنش و تفسیر نتایج را علامت بزنید:

بر اساس آخرین مرحله واکنش (AHG) تفسیر شود.

Cross match	
درجه واکنش	نمونه سرم و سوسپانسیون ارسالی
4+	
3+	
2+	
1+	
(+)	
MF	
Negative	
Interpretation	Compatible <input type="checkbox"/> Incompatible <input type="checkbox"/>

MF: Mixed Field



« Ab Screening Test (IN.D) & X.M(Cross Match) »

انتقادات و پیشنهادهای خود را درباره برنامه حاضر (دوره بیست و یکم ایمونوهماتولوژی) ذیلا اعلام بفرمایید.

نگهداری و پایداری

- نمونه ارسالی، حاوی یک ویال سرم با درب قرمز رنگ است و با سرم نمونه Cross match مشترک است و باید در دمای ۲۰ درجه سانتی گراد در یخچال قرار گیرد و همانند یک نمونه بیمار و تحت همان شرایط نگهداری و مصرف شود.
- نمونه باید حداقل ظرف مدت ۵ روز پس از تحویل آزمایش شود.
- عدم توجه به زمانبندی ارائه شده جهت انجام آزمایش، شرایط نمونه ارسالی را تغییر داده و ناپایداری آن، باعث نتایج نامناسب خواهد شد.

روش استفاده

- محتویات ویال به صورت آماده در اختیار شما قرار گرفته است.
 - در زمان آزمایش طبق دستورالعمل موجود در آزمایشگاه خودتان، تست های درخواستی را انجام داده و نتیجه را طبق جداول صفحه بعد گزارش نمایید.
- نکته: جهت کنترل و معتبر سازی نتایج منفی آزمایش Cross match و Ab Screening ، یک قطره از گلبول قرمز حساس شده (چک سل) به لوله های منفی اضافه شده و باید آگلوتیناسیون (+ ، - ، + +) مشاهده شود .
- تذکر: مشترک بودن سرم Cross match با سرم Antibody Screening تداخلی در آزمایش ها به وجود نمی آورد و هر کدام از آزمایش ها باید به صورت مجزا انجام شود و پاسخ ها در جداول مربوطه درج گردد.
- ✓ خواهشمند است جدول انجام آزمایش ها را بر اساس اطلاعات درخواستی شامل روش انجام تست، شرکت سازنده معرف ها به شکل صحیح و خوانا تکمیل نمایید.

ثبت نتایج:

نمونه مربوطه هم به عنوان سرم آنتی بادی اسکرینینگ و هم به عنوان سرم کراس موج باید استفاده شود و نتایج مربوط به کراس موج در سایت با عنوان I2 و نتایج مربوط به آنتی بادی اسکرینینگ با عنوان I3 ثبت گردد.

توجه: ثبت کد شناسایی الزامی است

EQAP-

<input type="text"/>				
----------------------	----------------------	----------------------	----------------------	----------------------

کد شناسایی آزمایشگاه:

نام آزمایشگاه:

برای آزمایش روی نمونه با مشخصات: I3- 0041

زمان پاسخدهی فقط از طریق اینترنت ۱۴۰۰/۱۲/۱۷ تا ۱۴۰۰/۱۲/۲۸



تاریخ انجام آزمایش:

تاریخ دریافت نمونه:

Antibody screening test (Indirect coombs)			
نام آزمایش	روش انجام (فقط یک روش انتخاب شود)	مرکز یا شرکت سازنده کیت	نام شرکت سازنده معرف
Ab Screening Test	Liss,Tube method <input type="checkbox"/> Albumin,Tube method <input type="checkbox"/> Other <input type="checkbox"/> Specify.....	Manufacturer: Lot number..... Home made <input type="checkbox"/>	AHG:..... Liss:..... Albumin:..... IgG Control Cells:..... چک سل:....

لطفاً درجه واکنش و تفسیر نتایج را علامت بزنید:
بر اساس آخرین مرحله واکنش (AHG) تفسیر شود.

Indirect Coombs Test		Interpretation
درجه واکنش	نمونه سرم ارسالی	
4+		Positive <input type="checkbox"/>
3+		Negative <input type="checkbox"/>
2+		
1+		
(+)		
MF		
Negative		

MF: Mixed Field