



« نمونه مجهول SEMEN »

راهنمای نحوه شمارش اسپرم و مرفولوژی

هدف: تشریح نحوه شمارش اسپرم در نمونه semen

مواد و وسایل لازم:

- سمپلر در اندازه های مختلف
- لام نئوبار هموسیتومتر
- **Shaker**
- محلول فیکساتیو

تهیه محلول فیکساتیو

۵۰ گرم سدیم بی کربنات (NaHCO_3) را در ۵۰۰ میلی لیتر آب مقطر حل کنید. ۱۰ میلی لیتر فرمالین ۳۶ تا ۴۰ درصد اضافه و حجم نهایی را به یک لیتر برسانید. به دلخواه ۰٫۲۵ گرم تریپان بلو (**colour index 23859**) برای وضوح سر اسپرم و تسهیل در شمارش می توانید اضافه کنید.

***** چنانچه محلول فیکساتیو در دسترس نبود از آب شهری میتوان استفاده کرد.**

تخمین اولیه جهت تعیین رقت مورد نیاز

نمونه را بوسیله دستگاه شیکر، بهم زنید تا نمونه در تمام لوله یکنواخت و یکسان گردد. **10x** از نمونه را بوسیله سمپلر بردارید و روی لام قرار دهید. لامل **18x18** را روی نمونه قرار داده آنرا جهت بررسی زیر میکروسکوپ قرار دهید. برای تخمین شمارش اسپرم با استفاده از عدسی ۴۰ نمونه را از نظر وجود یا عدم وجود اسپرم بررسی کرده و تعداد اسپرم در هر شان را شمارش و تقسیم بر چهار کنید.

فیکس نمودن اسپرم ها برای شمارش:

در صورتی که اسپرم ها حرکت داشته باشند از مربع ها خارج یا وارد می شوند. به همین علت برای شمارش بایستی اسپرم ها فیکس شوند.

تهیه رقت مناسب از نمونه:

برای تهیه رقت مناسب از نمونه با استفاده از جدول ۱ اقدام می کنیم. پس از تهیه رقت ۱۰ لانداز نمونه رقیق شده را بین لام هموسایتومتر و لامل قرار می دهیم و پس از ثابت شدن نمونه شمارش را آغاز می کنیم.

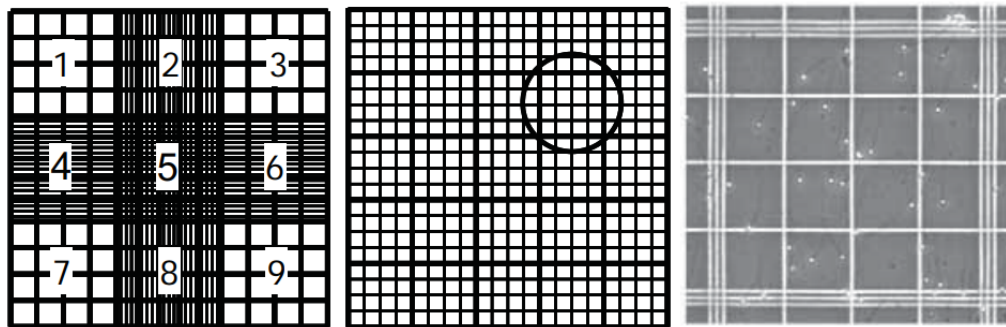
Spermatozoa per ×400 field	Spermatozoa per ×200 field	Dilution required	Semen (μl)	Fixative (μl)	Chamber	Area to be assessed
>101	>404	1:20 (1 + 19)	50	950	Improved Neubauer	Grids 5, 4, 6
16-100	64-400	1:5 (1 + 4)	50	200	Improved Neubauer	Grids 5, 4, 6
2-15	8-60	1:2 (1 + 1)	50	50	Improved Neubauer	Grids 5, 4, 6
<2	<8	1:2 (1 + 1)	50	50	Improved Neubauer or large-volume	All 9 grids or Entire slide

جدول ۱. روش تهیه رقت مناسب از نمونه



لام هموسیتومتر

برای شمارش اسپرم استفاده از لام نئوبار هموسیتومتر توصیه می شود. لام نئوبار هموسیتومتر دارای دو قسمت جداگانه برای شمارش سلول می باشد که در هر قسمت یک مربع 3×3 میلی متر روی شیشه لام حک شده است و این مربع بزرگ به ۹ مربع کوچکتر 1×1 میلی متر تقسیم شده است. لام نئوبار را با لامل 22×22 پوشانده و عمقی برابر 0.1 میلی متر ایجاد می شود (شکل ۱).



شکل ۱. لام نئوبار هموسیتومتر

همانطور که در شکل ۱ دیده می شود مربع های ۱، ۳، ۷ و ۹ هر کدام به ۱۶ مربع کوچکتر تقسیم می شود. مربع های ۲، ۴، ۶ و ۸ هر کدام به ۲۵ مربع کوچک تر تقسیم شده و به وسیله خطوط افقی و عمودی ردیف بندی می شوند. مربع مرکزی (شماره ۵) خود به ۲۵ مربع تقسیم شده که هر کدام مجدداً به ۱۶ مربع کوچکتر تقسیم می شوند. بسته به رقت تهیه شده از نمونه نواحی مختلف لام جهت شمارش اسپرم بررسی می شود. برای مثال اگر نمونه را $1:20$ یا $1:5$ رقیق نماییم از مربع شماره ۵ و در صورت لزوم از مربع های ۴ و ۶ استفاده می شود، در حالی که اگر نمونه $1:2$ رقیق شود همه مربع های ۱ تا ۹ بایستی شمارش شود.

نحوه استفاده از خانه های لام هموسایتومتر:

در هنگام شمارش تنها اسپرم هایی که دارای سر و دم (اسپرم کامل) هستند، شمارش می شوند. اینکه یک اسپرم در شمارش لحاظ شود یا نه، بستگی به محل قرارگیری سر اسپرم در خانه ها دارد. در اینجا طرز قرارگیری دم اهمیتیت ندارد. مرز هر کدام از مربع های ۹ گانه دارای ۳ خط می باشند. در صورتی که سر اسپرم داخل مربع یا روی دو خط داخلی باشد آن اسپرم در شمارش لحاظ می شود، اما در صورتی که سر اسپرم روی دو خط خارجی باشد، در شمارش لحاظ نمی شود. برای اینکه یک اسپرم روی خطوط دو بار شمارش نشود در هر مربع تنها ۲ ضلع در نظر گرفته می شود.

روش شمارش اسپرم در لام نئوبار هموسایتومتر:

شمارش اسپرم هر نمونه بایستی در هر دو طرف لام نئوبار انجام شود و در صورت مغایرت آزمایش تکرار شود. برای شمارش مربع مرکزی (مربع شماره ۵) را انتخاب می کنیم. این مربع ۵ ردیف افقی دارد که حجم هر ردیف ۲۰ نانولیتتر می باشد. ابتدا از یک ردیف شروع می کنیم و اسپرم ها را شمارش می کنیم. این کار را آنقدر ادامه می دهیم تا ۲۰۰ عدد اسپرم شمارش شود. اگر در ردیف اول به ۲۰۰ نرسیدیم ردیف های بعدی را تا رسیدن به ۲۰۰ عدد اسپرم می شماریم. اگر در وسط یک ردیف به ۲۰۰ عدد اسپرم رسیدیم تا انتهای آن ردیف ادامه می دهیم.

روش محاسبه اسپرم های شمارش شده در لام نئوبار هموسایتومتر:

- در رقت $1:20$: تعداد اسپرم های شمارش شده در مربع مرکزی (مربع شماره ۵) تقسیم بر تعداد ردیف.
- در رقت $1:5$: تعداد اسپرم های شمارش شده در مربع مرکزی (مربع شماره ۵) تقسیم بر تعداد ردیف، عدد حاصل تقسیم بر چهار.
- در رقت $1:2$: تعداد اسپرم های شمارش شده در مربع مرکزی (مربع شماره ۵) تقسیم بر تعداد ردیف، عدد حاصل تقسیم بر ۱۰.

نکته: سلول هایی که فاقد سر هستند **pin head** یا سر سوزنی اطلاق می شوند و به عنوان اسپرم در نظر گرفته نمی شوند و در شمارش محاسبه نمی شوند. همچنین سلول هایی که فاقد دم هستند **without tail** یا بدون سر اطلاق می شوند و در شمارش محاسبه نمی شوند.



Semen Analysis

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

توجه: ثبت کد شناسایی الزامی است

نام آزمایشگاه: ----- کد شناسایی آزمایشگاه: EQAP -

برای آزمایش روی نمونه با مشخصات: B5- 0348 پاسخدهی فقط از طریق اینترنت تا ۱۴۰۳/۰۶/۱۰ تا ۱۴۰۳/۰۶/۲۴

دستورالعمل آماده سازی نمونه:

روش استفاده:

- نمونه حاوی مایع سیمین بوده که باید در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتیگراد در یخچال نگهداری شود.
- از یخ زدگی نمونه جلوگیری شود.
- ده دقیقه قبل از انجام آزمایش ویال حاوی نمونه از یخچال خارج گردد.
- ویال حاوی نمونه را به مدت ۳۰ ثانیه به آرامی ورتکس کنید تا نمونه کاملا بصورت یکنواخت آماده انجام آزمایش گردد.
- تعداد اسپرم را مطابق روش رایج در آزمایشگاه خود شمارش نموده و در جدول مربوطه ثبت نمایید.

خواهشمند است محاسبات را به دقت انجام داده و جدول انجام آزمایشها را بر اساس اطلاعات درخواستی شامل مطالب ذیل را به شکل صحیح وارد نمایید. بدیهی است ثبت ناقص اطلاعات مورد نیاز سبب دسته بندی و آنالیز آماری نامناسب یا حذف آزمایش خواهد شد.

نام آزمایش	روش	نتیجه	دوره	واحد
Sperm concentration	<input type="checkbox"/> Computer Assisted Semen Analysis(CASA) <input type="checkbox"/> Improved Neubauer <input type="checkbox"/> Other			millions/mL
Sperm morphology	<input type="checkbox"/> WHO 1999 <input type="checkbox"/> WHO 2010 <input type="checkbox"/> WHO 2021			% normal