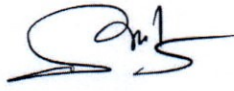
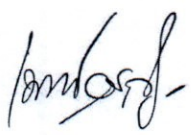






วิธีปฏิบัติงาน

เรื่อง

การตรวจหาระดับ Alpha-fetoprotein (AFP) ด้วยเครื่อง Liaison XL
โรงพยาบาลสุทธาเวช คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหาสารคาม

จัดเตรียมเอกสารโดย	ตรวจสอบเอกสารโดย	อนุมัติใช้เอกสารโดย
		
(ทพ.ณภัทร แสนจักร) นักเทคนิคการแพทย์	(ทพญ.เบญจมาศ อรุณพาส) ผู้จัดการวิชาการ งานเทคนิคการแพทย์	(ทพญ.เบญจพร แก้วคำใต้) ผู้จัดการคุณภาพ งานเทคนิคการแพทย์

เลขที่เอกสาร	แก้ไขครั้งที่	สำเนาฉบับที่	วันที่เริ่มใช้
MSUH-WI-LAB-031	00		1 สิงหาคม 2562

	โรงพยาบาลสุทธาเวช คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหาสารคาม		
	ระเบียบปฏิบัติ เรื่อง : การตรวจหาระดับ Alpha-fetoprotein (AFP) ด้วยเครื่อง Liaison XL	เอกสารเลขที่ MSUH-WI-LAB-031	หน้า 2 จาก 9
		แก้ไขครั้งที่ 00	วันที่เริ่มใช้ 1 สิงหาคม 2562
	ผู้จัดทำ : ทนพ.ณภัทร แสนจักร	หน่วยงาน : งานเทคนิคการแพทย์	
ผู้ตรวจสอบ : ทนพญ.เบญจมาศ อรุณพาส ผู้จัดการวิชาการ งานเทคนิคการแพทย์	ผู้อนุมัติ : ทนพญ.เบญจพร แก้วคำใต้ ผู้จัดการคุณภาพ งานเทคนิคการแพทย์		

1. วัตถุประสงค์ของการทดสอบ

- 1.1 เพื่อเป็นแนวทางในการปฏิบัติงานของเจ้าหน้าที่ห้องปฏิบัติการทางภูมิคุ้มกันวิทยา
- 1.2 เพื่อใช้เป็นคู่มือมาตรฐานในการตรวจหาปริมาณ AFP ในซีรัมหรือพลาสมา

2. การใช้งาน

- 2.1 ใช้ในการตรวจหาปริมาณ AFP ในซีรัมหรือพลาสมา
- 2.2 ใช้ติดตามอาการ และพยากรณ์โรค
- 2.3 การตรวจ AFP เพื่อการวินิจฉัยต้องพิจารณา ร่วมกับการตรวจร่างกายด้วย

3. เอกสารอ้างอิง


- 3.1 เอกสารกำกับชุดน้ำยา LIASON[®] AFP (REF 314471) สำหรับเครื่อง Automate LIAISON[®] XL ของบริษัท DiaSorin จำกัด

4. คำนิยามและคำย่อ

- 4.1 CLIA = Chemiluminescent Immuno Assay
- 4.2 RLU = Relative Light Unit
- 4.3 AFP = Alpha-fetoprotein

5. หลักการของวิธีทดสอบ

การตรวจวัดปริมาณ Alpha-fetoprotein ในสิ่งส่งตรวจ ใช้หลักการ Sandwich Chemiluminescence Immunoassay (CLIA) โดย Alpha-fetoprotein ในสิ่งส่งตรวจจะจับกับแอนติบอดีที่เคลือบอยู่บน Magnetic bead (solid phase) และแอนติบอดีที่ติดสารที่ทำให้เกิดแสง (Isoluminol) เมื่อเติมน้ำยาเหนี่ยวนำปฏิกิริยาลงไป จะเกิดเป็นแสงและวัดความเข้มของแสงที่เปล่งออกมาในหน่วย Relative light units (RLU)

	โรงพยาบาลสุทธาเวช คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหาสารคาม		
	ระเบียบปฏิบัติ เรื่อง : การตรวจหาระดับ Alpha-fetoprotein (AFP) ด้วยเครื่อง Liaison XL	เอกสารเลขที่ MSUH-WI-LAB-031	หน้า 3 จาก 9
		แก้ไขครั้งที่ 00	วันที่เริ่มใช้ 1 สิงหาคม 2562
	ผู้จัดทำ : ทนพ.ณภัทร แสนจักร	หน่วยงาน : งานเทคนิคการแพทย์	
ผู้ตรวจสอบ : ทนพญ.เบญจมาศ อรุณพาส ผู้จัดการวิชาการ งานเทคนิคการแพทย์	ผู้อนุมัติ : ทนพญ.เบญจพร แก้วคำใต้ ผู้จัดการคุณภาพ งานเทคนิคการแพทย์		

6. รายละเอียดที่ต้องการตรวจสอบ

- 6.1 Analytical sensitivity: 0.20 IU/mL
- 6.2 ความเข้มข้นถึง 740,000 IU/mL ไม่มี High dose hook effect

7. ประเภทหรือชนิดของตัวอย่าง


- 7.1 Serum
- 7.2 Plasma (EDTA or Heparin)

8. ประเภทของภาชนะบรรจุและสารตัวอย่างที่ใช้เก็บตัวอย่าง

- 8.1 Plain tube
- 8.2 EDTA tube
- 8.3 Heparin tube

9. เครื่องมือและน้ำยาที่ใช้

- 9.1 เครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติ LIASON[®] XL ของบริษัท DiaSorin จำกัด
- 9.2 Microparticles: Magnetic Microparticle เคลือบด้วย Monoclonal antibody (mouse) ขนาดบรรจุ 2.3 mL สำหรับชุดตรวจ 100 tests
- 9.3 Conjugate: Monoclonal antibody (mouse) ติดฉลากด้วย Isoluminol ขนาดบรรจุ 23 mL สำหรับชุดตรวจ 100 test
- 9.4 Specimen Diluent: 0.09 % Sodium azide ขนาดบรรจุ 25 mL สำหรับชุดตรวจ 100 test
- 9.5 Buffer A: Mouse IgG ขนาดบรรจุ 23 mL สำหรับชุดตรวจ 100 test
- น้ำยาจะคงตัวจนถึงวันสิ้นอายุที่ระบุไว้ข้างภาชนะบรรจุเมื่อเก็บน้ำยาที่ 2 - 8°C

	โรงพยาบาลสุทธาเวช คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหาสารคาม		
	ระเบียบปฏิบัติ	เอกสารเลขที่	หน้า 4 จาก 9
	เรื่อง : การตรวจหาระดับ Alpha-fetoprotein (AFP) ด้วยเครื่อง Liaison XL	MSUH-WI-LAB-031	วันที่เริ่มใช้ 1 สิงหาคม 2562
		แก้ไขครั้งที่ 00	
ผู้จัดทำ : ทนพ.ณภัทร แสนจักร	หน่วยงาน : งานเทคนิคการแพทย์		
ผู้ตรวจสอบ : ทนพญ.เบญจมาศ อรุณพาส ผู้จัดการวิชาการ งานเทคนิคการแพทย์	ผู้อนุมัติ : ทนพญ.เบญจพร แก้วคำใต้ ผู้จัดการคุณภาพ งานเทคนิคการแพทย์		

- เมื่อเปิดใช้งาน น้ำยาจะมีอายุ 2 สัปดาห์ ในช่องใส่น้ำยาของเครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติ LIAISON[®] XL ทั้งนี้สามารถใช้น้ำยาต่อไปได้ หากค่า Control ยังอยู่ใน Range ที่กำหนด

9.5 LIAISON[®] AFP calibrator1: AFP แอนติเจน ในซีรัมอัลบูมิน ขนาดบรรจุ 1.0 mL

9.6 LIAISON[®] AFP calibrator2: AFP แอนติเจน ในซีรัมอัลบูมิน ขนาดบรรจุ 1.0 mL

9.6 LIAISON[®] AFP control

9.7 LIAISON[®] XL Cuvette

9.8 LIAISON[®] XL Disposable tips

9.9 LIAISON[®] XL Starter kit

9.10 LIAISON[®] Wash/System Liquid

9.11 LIAISON[®] XL Waste Bags

10. วิธีการสอบเทียบ

10.1 สาร Calibrate ของบริษัท DiaSorin จำกัด เป็นแบบพร้อมใช้งาน มากับตลับน้ำยา

10.2 Calibrator 1: AFP tumour antigen ระดับต่ำ ขนาดบรรจุ 1.0 mL

10.3 Calibrator 2: AFP tumour antigen ระดับสูง ขนาดบรรจุ 1.0 mL

10.4 ขั้นตอนการทำ Calibrate

10.4.1. ใส่ตลับน้ำยาในช่องใส่น้ำยาของเครื่อง LIAISON[®] XL

10.4.2. เมื่อเครื่องอยู่ในสถานะ “Ready” กดเลือก “loading”

10.4.3. กดเลือก “Reagent” แล้วเลือกตลับน้ำยา AFP

10.4.4. กดเลือกปุ่ม “Calibrate”


10.4.5. ดูผลที่ “View calibration”

10.4.6. เมื่อผลการ Calibrate ผ่านทำการควบคุมคุณภาพภายในตามข้อ 11.2

10.5 การ Calibrate จะทำต่อเมื่อ

10.5.1. มีการเปลี่ยน Lot น้ำยา หรือ Starter Kit

10.5.2. เมื่อค่า Control ออกนอกช่วงที่กำหนด

	โรงพยาบาลสุทธาเวช คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหาสารคาม		
	ระเบียบปฏิบัติ เรื่อง : การตรวจหาระดับ Alpha-fetoprotein (AFP) ด้วยเครื่อง Liaison XL	เอกสารเลขที่ MSUH-WI-LAB-031	หน้า 5 จาก 9
		แก้ไขครั้งที่ 00	วันที่เริ่มใช้ 1 สิงหาคม 2562
	ผู้จัดทำ : ทนพ.ณภัทร แสนจักร	หน่วยงาน : งานเทคนิคการแพทย์	
ผู้ตรวจสอบ : ทนพญ.เบญจมาศ อรุณพาส ผู้จัดการวิชาการ งานเทคนิคการแพทย์	ผู้อนุมัติ : ทนพญ.เบญจพร แก้วคำใต้ ผู้จัดการคุณภาพ งานเทคนิคการแพทย์		

10.5.3. เมื่อทำการ Calibrate น้ายามาเกินกว่า 2 สัปดาห์

10.5.4. เมื่อมีการบำรุงรักษา/ซ่อมแซม ชิ้นส่วนสำคัญของเครื่องมือ

11. ขั้นตอนการดำเนินการ

11.1 การเตรียมเครื่องก่อนใช้งาน

11.1.1 ตรวจสอบ Status ของเครื่อง ต้องอยู่สถานะ ready

11.1.2 ตรวจสอบ Reagent Status

11.1.2.1 หน้า Main Menu เลือก Loading

11.1.2.2 เลือก Reagent ตรวจสอบน้ำยาที่ต้องการใช้ ต้องอยู่ในสถานะ Online

11.1.3 ตรวจสอบและเปลี่ยน Supplies ได้แก่ (Wash Buffer, Waste, Disposable tips, Cuvette, Starter Kit)

11.1.3.1 หน้า Main Menu เลือก Status

11.1.3.2 เลือก Summary

11.1.3.3 เลือก Update Supplies ที่มีการเปลี่ยนหรือเติมใหม่

11.2 การรัน Control

11.2.1 ใส่ขวด control ลงใน Rack โดยหันบาร์โค้ดออกจากช่องว่างของ Rack

11.2.2 โหลด Rack ลงใน ช่องสำหรับตัวอย่างตรวจ เพื่อให้เครื่องสแกนบาร์โค้ด

11.2.3 จากหน้า Sample ให้เลือก Rack control ที่ต้องการสั่งงานจากหน้าจอ จากนั้นกดเลือก "Schedule"

11.2.4 เลือก control ที่ต้องการ แล้วกดเลือก Test ที่ปรากฏอยู่ทางด้านขวามือ จากนั้นกด "Store"

11.2.5 เมื่อต้องการเริ่มรันงานให้กด "Start"


11.2.6 ดูผลหน้า Result แล้วเลือก Control

11.3 การรัน Sample

11.3.1 ปั่นแยกซีรัมหรือพลาสมาด้วยเครื่องปั่นตกตะกอนที่ความเร็ว 3000 รอบ/นาที นาน 10 - 15 นาที

11.3.2 ใช้ Sample ประมาณ 25 μ l (+ 150 μ l dead volume)

11.3.3 ใส่ Sample tube ใน Sample Rack โดยให้หันบาร์โค้ดออกมา จากนั้นโหลดลงใน Sample area

	โรงพยาบาลสุทธาเวช คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหาสารคาม		
	ระเบียบปฏิบัติ เรื่อง : การตรวจหาระดับ Alpha-fetoprotein (AFP) ด้วยเครื่อง Liaison XL	เอกสารเลขที่ MSUH-WI-LAB-031	หน้า 6 จาก 9
		แก้ไขครั้งที่ 00	วันที่เริ่มใช้ 1 สิงหาคม 2562
ผู้จัดทำ : ทนพ.ณภัทร แสนจักร	หน่วยงาน : งานเทคนิคการแพทย์		
ผู้ตรวจสอบ : ทนพญ.เบญจมาศ อรุณพาส ผู้จัดการวิชาการ งานเทคนิคการแพทย์	ผู้อนุมัติ : ทนพญ.เบญจพร แก้วคำใต้ ผู้จัดการคุณภาพ งานเทคนิคการแพทย์		

- 11.3.4 เลือก Rack sample ที่ต้องการสั่งงานจากหน้าจอ จากนั้นกดเลือก "Schedule"
- 11.3.5 เลือก Sample ที่ต้องการ แล้วกดเลือก Test ที่ปรากฏอยู่ทางด้านขวามือ กรณีต้องการเพิ่มจำนวน Replication ให้กดเลือก "Replication" แล้วกดเพิ่มลดจำนวนได้เลย หรือหากต้องการ Dilute sample ให้กดเลือก "Dilution" แล้วกำหนดอัตราส่วนได้เลย จากนั้นกด "Store"
- 11.3.6 เมื่อต้องการเริ่มรันงานให้กด "Start"
- 11.3.7 ดูผลที่หน้า Result แล้วเลือก "Done" หรือ "Achieve"

12. วิธีการควบคุมคุณภาพ

12.1 การเตรียมเครื่องก่อนใช้งาน

- 11.1.1 ตรวจสอบ Status ของเครื่อง ต้องอยู่สถานะ ready
- 11.1.2 ตรวจสอบ Reagent Status
 - 11.1.2.1 หน้า Main Menu เลือก Loading
 - 11.1.2.2 เลือก Reagent ตรวจสอบน้ำยาที่ต้องการใช้ ต้องอยู่ในสถานะ Online
- 11.1.3 ตรวจสอบและเปลี่ยน Supplies ได้แก่ (Wash Buffer, Waste, Disposable tips, Cuvette, Starter Kit)
 - 11.1.3.1 หน้า Main Menu เลือก Status
 - 11.1.3.2 เลือก Summary
 - 11.1.3.3 เลือก Update Supplies ที่มีการเปลี่ยนหรือเติมใหม่

11.2 การรัน Control

- 11.2.1 ใส่ขวด control ลงใน Rack โดยหันบาร์โค้ดออกทางช่องว่างของ Rack
- 11.2.2 โหลด Rack ลงใน ช่องสำหรับตัวอย่างตรวจ เพื่อให้เครื่องสแกนบาร์โค้ด
- 11.2.3 จากหน้า Sample ให้เลือก Rack control ที่ต้องการสั่งงานจากหน้าจอ จากนั้นกดเลือก "Schedule"
- 11.2.4 เลือก control ที่ต้องการ แล้วกดเลือก Test ที่ปรากฏอยู่ทางด้านขวามือ จากนั้นกด "Store"
- 11.2.5 เมื่อต้องการเริ่มรันงานให้กด "Start"
- 11.2.6 ดูผลหน้า Result แล้วเลือก Control

11.3 การรัน Sample



โรงพยาบาลสุทธาเวช คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหาสารคาม

ระเบียบปฏิบัติ เรื่อง : การตรวจหาระดับ Alpha-fetoprotein (AFP) ด้วยเครื่อง Liaison XL	เอกสารเลขที่ MSUH-WI-LAB-031	หน้า 7 จาก 9
	แก้ไขครั้งที่ 00	วันที่เริ่มใช้ 1 สิงหาคม 2562
ผู้จัดทำ : ทนพ.ณภัทร แสนจักร	หน่วยงาน : งานเทคนิคการแพทย์	
ผู้ตรวจสอบ : ทนพญ.เบญจมาศ อรุณพาส ผู้จัดการวิชาการ งานเทคนิคการแพทย์	ผู้อนุมัติ : ทนพญ.เบญจพร แก้วคำใต้ ผู้จัดการคุณภาพ งานเทคนิคการแพทย์	

- 11.3.1 ปั่นแยกซีรัมหรือพลาสมาด้วยเครื่องปั่นตกตะกอนที่ความเร็ว 3000 รอบ/นาที นาน 10 - 15 นาที
- 11.3.2 ใช้ Sample ประมาณ 25 μ l (+ 150 μ l dead volume)
- 11.3.3 ใส่ Sample tube ใน Sample Rack โดยให้หันบาร์โค้ดออกมา จากนั้นโหลดลงใน Sample area
- 11.3.4 เลือก Rack sample ที่ต้องการสั่งงานจากหน้าจอ จากนั้นกดเลือก "Schedule"
- 11.3.5 เลือก Sample ที่ต้องการ แล้วกดเลือก Test ที่ปรากฏอยู่ทางด้านขวามือ กรณีต้องการเพิ่มจำนวน Replication ให้กดเลือก "Replication" แล้วกดเพิ่มลดจำนวนได้เลย หรือหากต้องการ Dilute sample ให้กดเลือก "Dilution" แล้วกำหนดอัตราส่วนได้เลย จากนั้นกด "Store"
- 11.3.6 เมื่อต้องการเริ่มรันงานให้กด "Start"
- 11.3.7 ดูผลที่หน้า Result แล้วเลือก "Done" หรือ "Achieve"

13. สิ่งรบกวน


- 13.1 สารประกอบ และความเข้มข้นของสารนั้น ดังต่อไปนี้ ทดสอบแล้วว่าไม่มีผลต่อการทดสอบ LIAISON[®] AFP

Test Compound	Test Concentration
Anticoagulants	-
Bilirubin	0.2 mg/mL
Hemoglobin	1000 mg/dL
Triglycerides	30 mg/mL

- 13.2 ไม่ควรใช้สิ่งส่งตรวจที่มีการปนเปื้อนของแบคทีเรียอย่างเห็นได้ชัด
- 13.3 ไม่ควรใช้สิ่งส่งตรวจที่มีการแตกของเม็ดเลือดแดง อย่างเห็นได้ชัด

14. หลักการของวิธีการคำนวณผล รวมทั้งความไม่แน่นอนของการวัด

เครื่อง LIAISON[®] XL จะทำการคำนวณค่าความเข้มข้นของ AFP ออกมาในหน่วย IU/mL โดยอัตโนมัติ โดยเครื่อง LIAISON[®] XL สามารถวัดค่าความเข้มข้นของ AFP ได้มากที่สุดถึง 1000 IU/mL

	โรงพยาบาลสุทธาเวช คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหาสารคาม		
	ระเบียบปฏิบัติ เรื่อง : การตรวจหาระดับ Alpha-fetoprotein (AFP) ด้วยเครื่อง Liaison XL	เอกสารเลขที่ MSUH-WI-LAB-031	หน้า 8 จาก 9
		แก้ไขครั้งที่ 00	วันที่เริ่มใช้ 1 สิงหาคม 2562
	ผู้จัดทำ : ทนพ.ณภัทร แสนจักร	หน่วยงาน : งานเทคนิคการแพทย์	
ผู้ตรวจสอบ : ทนพญ.เบญจมาศ อรุณพาส ผู้จัดการวิชาการ งานเทคนิคการแพทย์	ผู้อนุมัติ : ทนพญ.เบญจพร แก้วคำใต้ ผู้จัดการคุณภาพ งานเทคนิคการแพทย์		

15. ขอบเขตค่าอ้างอิงในคน

< 5.5 IU/mL

16. ขอบเขตค่าของผู้ป่วยที่รายงาน

รายงานผลเป็นปริมาณความเข้มข้นของ AFP ในซีรัม หรือพลาสมา ในหน่วย IU/mL

17. การเตือนให้ระมัดระวัง

- 17.1 ไม่ใช้น้ำยา , Calibrator และ Control หลังวันหมดอายุ
- 17.2 เก็บน้ำยา , Calibrator และ Control ไว้ที่อุณหภูมิตามที่ระบุในเอกสารกำกับน้ำยา
- 17.3 ตลับน้ำยาที่นำไปใส่เข้าเครื่องครั้งแรก ต้องทำการผสม Microparticle ให้เข้ากันก่อน เมื่อเข้ากันดีแล้วเปิด seal น้ำยา ด้วยความระมัดระวังเพื่อป้องกันการปนเปื้อน
- 17.4 ไม่ควร Invert ตลับน้ำยา หลังจากเปิดแล้ว เพราะจะทำให้น้ำยาเกิดการรั่วไหล
- 17.5 ระมัดระวังไม่ให้เกิดฟองอากาศในน้ำยา
- 17.6 ระมัดระวังไม่ให้มีของเหลวค้างอยู่ด้านบนของตลับน้ำยา
- 17.7 หากไม่สามารถทำการทดสอบได้ภายใน 24 ชั่วโมง สามารถแยกเก็บซีรัม ที่ 2 – 8 องศาเซลเซียส ได้ 7 วัน และเมื่อไม่สามารถทำการตรวจได้ภายใน 7 วัน ให้เก็บซีรัมไว้ที่ -20 องศาเซลเซียส หรือต่ำกว่า
- 17.8 ควรทำการบำรุงรักษาเครื่องมือตรงตามกำหนดทุกครั้ง
- 17.9 หากอุณหภูมิภายในห้องที่ทำการตั้งวางเครื่อง LIAISON® XL สูงเกินกว่า 25 องศาเซลเซียส ควรทำการปิดเครื่อง แล้วเก็บน้ำยาไว้ในตู้เย็นแทน เพื่อป้องกันการเสียหายของ Sensor อุณหภูมิเครื่อง แล้วเก็บน้ำยาไว้ในตู้เย็นแทน เพื่อป้องกันการเสียหายของ Sensor อุณหภูมิ

18. การแปลผล

ความเข้มข้นของซีรัม AFP ที่สูงขึ้น เป็นตัวบ่งชี้ถึง liver-cell carcinoma หรือ germ-cell tumour



โรงพยาบาลสุทธาเวช คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหาสารคาม

ระเบียบปฏิบัติ เรื่อง : การตรวจหาระดับ Alpha-fetoprotein (AFP) ด้วยเครื่อง Liaison XL	เอกสารเลขที่ MSUH-WI-LAB-031	หน้า 9 จาก 9
	แก้ไขครั้งที่ 00	วันที่เริ่มใช้ 1 สิงหาคม 2562
ผู้จัดทำ : ทนพ.ณภัทร แสนจักร	หน่วยงาน : งานเทคนิคการแพทย์	
ผู้ตรวจสอบ : ทนพญ.เบญจมาศ อรุณพาส ผู้จัดการวิชาการ งานเทคนิคการแพทย์	ผู้อนุมัติ : ทนพญ.เบญจพร แก้วคำใต้ ผู้จัดการคุณภาพ งานเทคนิคการแพทย์	

19. ข้อควรระวังเพื่อความปลอดภัย

- 19.1 เก็บสิ่งส่งตรวจด้วยวิธี Aseptic Technique ตามคู่มือการเก็บสิ่งส่งตรวจและบริการตรวจทางห้องปฏิบัติการ
- 19.2 สิ่งส่งตรวจที่ตรวจเสร็จแล้วให้ทำการฆ่าเชื้อด้วย 0.5% Sodium Hypochlorite ก่อนทิ้ง
- 19.3 ถ้ามีการหกเลอะเทอะของสิ่งส่งตรวจให้ฆ่าเชื้อด้วย 0.5% Sodium Hypochlorite
- 19.4 ขยะติดเชื้อหรือขยะเปื้อนเลือดให้แยกทิ้งในถุงแดงเพื่อส่งเข้าเตาเผา
- 19.5 สวมถุงมือยางขณะปฏิบัติงาน เพื่อป้องกันการติดเชื้อที่อาจปนเปื้อนในตัวอย่างตรวจ และ สวมเสื้อคลุมขณะปฏิบัติงานเพื่อป้องกันการหกเลอะเทอะของตัวอย่างตรวจ และน้ำยาตรวจวิเคราะห์
- 19.6 ไม่ใช่ผิวหนังสัมผัสน้ำยา Calibrators Controls หรือ Starter kit โดยตรง

20. สิ่งที่อาจเป็นสาเหตุของความแปรปรวน

- 20.1 ก่อนปั่นเลือดเพื่อแยกซีรัมควรมั่นใจว่าเลือดได้แข็งตัวเต็มที่แล้ว สิ่งส่งตรวจจากผู้ป่วยบางราย ที่ได้รับการบำบัดสารกันเลือดแข็ง หรือ thrombolytic therapy อาจทำให้เลือดแข็งช้ากว่าปกติ หากปั่นเลือดก่อนเลือดแข็งตัวอาจทำให้มี fibrin และทำให้ผลการตรวจผิดได้
- 20.2 หากไม่สามารถยืนยันคุณภาพของซีรัมที่ได้รับ ควรทำการปั่นอีกครั้ง การปั่นเลือดเพื่อขจัด อนุภาคอื่นๆ ออกเป็นสิ่งสำคัญ รวมทั้งการเทซีรัม (ยกเว้น separator tube) เมื่อเทียบกับ การดูดด้วย pipette ก็อาจก่อให้เกิดการเสี่ยงต่อการปนเปื้อนและอาจทำให้ค่าที่ได้คลาดเคลื่อนได้
- 20.3 เพื่อผลการตรวจที่ดีที่สุด สักรวตตัวอย่างก่อนเพื่อดูว่ามีฟองหรือไม่ หากมีฟองควรกำจัดโดยใช้ applicator stick ใหม่ และ ซีรัมที่ใช้ควรปราศจาก fibrin, เม็ดเลือดแดง หรือ อนุภาคอื่น
- 20.4 ควรหลีกเลี่ยงการละลายและแช่แข็งสิ่งส่งตรวจหลายรอบ ในการละลายสิ่งส่งตรวจ ผู้ใช้ควรผสมตัวอย่างโดยการ vortex เบาๆ หรือ invert mix และปั่นก่อนนำมาตรวจ
- 20.5 หากพบว่ามีการปนเปื้อนหรืออนุภาคเล็กๆ หรือ มีลักษณะฝ้ามัว ต้องปั่นซีรัมก่อนนำมาตรวจ และไม่ควรรใช้สิ่งส่งตรวจที่ปนเปื้อนจากจุลชีพ
- 20.6 ไม่ควรรใช้สิ่งส่งตรวจจากศพ และ Body Fluids อื่นๆ นอกเหนือไปจากซีรัมและพลาสมา
- 20.7 ตัวอย่างตรวจที่มี Heterophile antibodies จะทำปฏิกิริยากับ Immunoglobulins ในน้ำยาได้ จึงควรแปลผลอย่างระมัดระวังในผู้ป่วยที่มีประวัติสัมผัสกับสัตว์ หรือ ซีรัมจากสัตว์