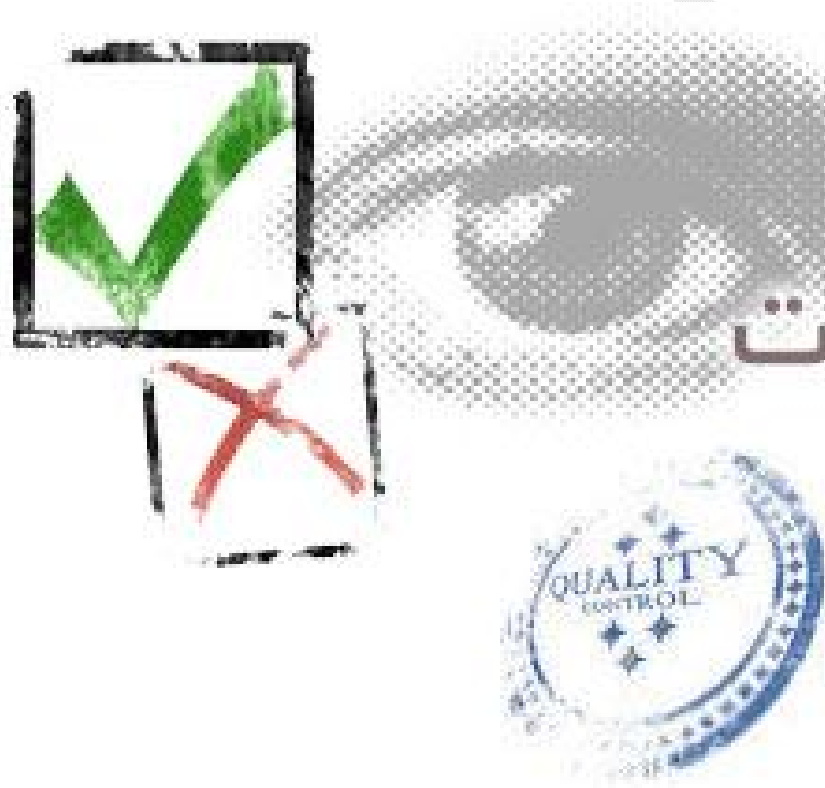


# کنترل کیفیت تجهیزات آزمایشگاهی



گردآوری و تنظیم:

محسن خداداد بسحاق

## فصل اول :

# کنترل کیفیت تجهیزات آزمایشگاهی

اولین قدم برای استفاده صحیح از تجهیزات آزمایشگاهی، مطالعه کامل کاتالوگها و عمل به دستورالعملهای نگهداری و کنترل کیفیت مندرج در آن می‌باشد. مطالبی که در ذیل آمده است، جنبه عام داشته و جایگزین دستورالعمل سازنده نمی‌باشد.

### میکرو پیپت / سمپلر

#### چگونگی کاربری

(Control button/Push button) پس از محکم کردن نوک سمپلر مناسب به سمپلر، ابتدا دکمه کنترل / فشار سمپلر را به آرامی تا توقف اول دکمه، پائین می‌آوریم، در همان حال نوک سمپلر را چند میلیمتر (حدود ۳ میلی متر و بسته به حجم سمپلر) در مایع فرو برد و دکمه فشار را به آرامی رها می‌کنیم تا مایع وارد نوک سمپلر شود، برای تخلیه در لوله یا ظرف مورد نظر، با فشار مجدد دکمه تا توقف اول، محلول را با تماس به جداره ظرف به آرامی خارج کرده و پس از ۱-۳ ثانیه با فشار تا توقف دوم، باقیمانده محلول را نیز کاملاً خارج می‌نمائیم.

جهت رسیدن به حداکثر دقت و صحت برای سمپلرهای با حجم ۱۰ میکرولیتر و بیشتر، توصیه می‌شود قبل از انتقال حجم نمونه، ۲ الی ۳ بار عمل برداشت و تخلیه از نمونه تکرار شده تا کاملاً جدار داخلی نوک سمپلر به نمونه آغشته شود و سپس حجم مورد نظر از نمونه منتقل شود.

که خشک Unwetted Tip برای حجم های کمتر از ۱۰ میکرولیتر بهتر است، فقط یکبار برداشت با نوک سمپلر و بدون آغشتنی به نمونه باشد، انجام شده و پس از تخلیه در محل مورد نظر، جهت اطمینان از تخلیه کامل تمامی حجم درون نوک سمپلر، با محلول موجود در ظرف شسته شود.

باید در نظر داشت، عملکرد مطلوب سمپلر فقط با استفاده از سر سمپلر های نو و یکبار مصرف بدست می‌آید و از شستشو و استفاده مجدد از سر سمپلرها، می‌بایست خودداری نمود.

نکات مهمی که در کار با سمپلر می‌بایست رعایت شود، عبارتند از :

- ۱- اطمینان از اتصال کامل نوک سمپلر به سمپلر
- ۲- عدم نگهداشتن سمپلر در زمان مکش
- ۳- تخلیه محلول با تماس نوک سمپلر به جداره ظرف تحت زاویه ۱۰ تا ۴۰ درجه
- ۴- رها کردن آرام دکمه در زمان پر یا خالی کردن محتویات نوک سمپلر
- ۵- کشیدن کناره های خارجی نوک سمپلر پس از انجام مکش به جداره های فوچانی لوله به منظور حذف قطرات خارجی نوک سمپلر یا در صورت نیاز خشک کردن قطرات باقی مانده در بخش خارجی آن به کمک پارچه ای بدون پرز (البته باید مطمئن شد که پارچه چیزی از محتویات داخل نوک سمپلر را به خود جذب نکند)
- ۶- هنگام تخلیه محلول پس از توقف اول (پائین آوردن دکمه کنترل تا مرحله اول) باید کمی تامل کرد (۱-۳ ثانیه) و سپس دکمه را تا توقف دوم پائین آورد.
- ۷- در سمپلرهای متغیر (قابل تنظیم برای حجم های مختلف) توصیه می‌شود برای کاهش حجم و تنظیم حجم مورد نظر، دکمه کنترل به آرامی تارییدن به حجم انتخابی، چرخانده شود.  
برای افزایش حجم بهتر است دکمه کنترل را تا کمی بیش از حجم مورد نظر پیچاند و بعد در خلاف جهت با کم کردن حجم به مقدار مورد نظر رسید.

### کنترل کیفیت سمپلر (میکروپیپت) :

اطمینان از کالیبراسیون صحیح میکرو پیپتا که از طریق بررسی دقت و صحت عملکرد میکرو پیپت در برداشت حجم مورد انتظار حاصل میشود، نقش مهمی در برنامه های تضمین کیفیت ایفا میکند. اگرچه این ارزیابی به دو روش توزیں و رنگ سنجی قابل انجام است، ولی تحت شرایط موجود و به علت عدم دسترسی اغلب مناسب برای کنترل (Resolution) آزمایشگاهها به الزامات استفاده از روش توزیں مانند ترازو هایی با درجه تفکیک سمپلر (درجه تفکیک ۰/۰ میلی گرم) و کالیبراسیون منظم ترازو، استفاده از روش رنگ سنجی، توصیه می گردد.

بررسی دقت و صحت سمپلر بهتر است ۳ تا ۴ بار در سال انجام شود.

### ارزیابی سمپلر (میکروپیپت) به روش رنگ سنجی

در این روش با استفاده از یک محلول رنگی با جذب پایدار، مثل رنگ سبز خوراکی در طول موج ۶۳۰-۶۴۰ نانومتر و یا پارانیتروفنل در طول موجهای ۴۰۱ یا ۴۰۵ نانومتر، صحت عملکرد سمپلر و نیز قابلیت تکرار آن کنترل می شود.

## مواد و ابزار مورد نیاز :

۱- ماده رنگی :

- رنگ سبز خوراکی  
یا

Paranitrohenol (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>NO<sub>3</sub>), indicator PH(5.4-7.5) MERCK Art. 6798 •

(جذب نوری بدست آمده از پودر پارانیتروفنل (اندیکاتور) استفاده شده در این دستورالعمل با مقادیر قید شده قابل انطباق است). Tietz 1999 مندرج در کتاب High purity- NIST SRM 938 Paranitrophenol برای

۲ - هیدروکسید سدیم . / نرمال . محلول کاری برای رقت سازی پارانیتروفنل .

. Sodium hydroxide(NaOH) , Pure ... MERCK Art. 6462

با توجه به حجم مورد نیاز در تهیه غلظت محلول رنگی (از قبیل بالن ژوژه و پیپت) - ۳A - لوازم شیشه ای کلاس

۴ - فتومنتر دارای طول موجهای ۱۰۵۰ نانومتر برای رنگ سبز خوراکی

۵- لوله آزمایش

۶- ترازو (کالیبره و تحت کنترل )

۷- نوک سمپلر مناسب

۸- آب مقطر

نکته : طول موج انتخابی برای قرائت محلول پارانیتروفنل ۱۰۵۰ نانومتر است ولی امکان قرائت در ۵۴۰ نانومتر نیز وجود دارد.

## روش کار :

همانطور که گفته شد انجام روش رنگ سنگی با استفاده از پودر رنگ سبز خوراکی و نیز پارانیتروفنل ذیلاً بیان شده است. قابل ذکر است در سالهای اخیر رنگ (stock) امکانپذیر میباشد، لذا نحوه تهیه هر دو محلول ذخیره سبز خوراکی بعضاً بصورت ناهمگون و یا محلول عرضه شده که در این موارد، دستورالعمل زیر کاربرد نداشته و بهتر است از پارانیتروفنل استفاده شود.

بطور معمول سمپلرها به سه گروه الف) ۱۰۰-۱۰۰ میکرولیتر، ب) ۱۰۰ میکرولیتر پ) حجمهای کمتر از ۱۰ میکرولیتر، تقسیم می شوند.

برای هریک از گروههای فوق می بایست باشد یک محلول ذخیره از "رنگ" تهیه نمود. از آنجایی که اغلب فتوتمترها بهترین عملکرد خود را در محدوده جذبی ۴/۰ نشان میدهند محلول های ذخیره رنگی با غلظتی تهیه می شوند که پس از مرحله رقیق شدن دارای جذبی در حدود ۴/۰ باشند.

### ۱- طرز تهیه محلول رنگی ذخیره رنگ سبز خوارکی برای هر گروه از سمپلرها:

سمپلرها گروه الف (۱۰۰-۱۰۰ میکرولیتر): ۱۵/۵ میلی گرم پودر رنگ سبز در ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر حل شود. (غلظت رنگ در محلول ذخیره این گروه، ۱۵/۵ میلی گرم درصد است)

سمپلرها گروه ب (۱۰۰-۱۰۰ میکرولیتر): ۱۵۵ میلی گرم پودر رنگ سبز در ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر حل شود. (غلظت رنگ در محلول ذخیره این گروه، ۱۵۵ میلی گرم درصد است)

سمپلرها گروه پ (سمپلرها کمتر از ۱۰ میکرولیتر): ۱/۵۵ گرم از پودر رنگ سبز در ۱۰۰ میلی لیتر آب حل شود. (غلظت رنگ در محلول ذخیره این گروه، ۱/۵۵ گرم درصد یا ۱۵۵ میلی گرم درصد است)

### ۲- طرز تهیه محلول رنگی ذخیره پارانیتروفنل برای هر گروه از سمپلرها:

سمپلرها گروه الف (۱۰۰-۱۰۰ میکرولیتر): ۴۲ میلی گرم پودر پارانیتروفنل، در یک لیتر آب مقطر، حل می شود. (غلظت رنگ در محلول ذخیره این گروه، ۴۲ میلی گرم در لیتر است)

سمپلرها گروه ب (۱۰۰-۱۰۰ میکرولیتر): ۴۲ میلی گرم پودر پارانیتروفنل، در ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر، حل می شود. (غلظت رنگ در محلول ذخیره این گروه، ۴۲ میلی گرم درصد است)

سمپلرها گروه پ (سمپلرها کمتر از ۱۰ میکرولیتر): ۲۰۴ میلی گرم پودر پارانیتروفنل، در ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر، حل می شود. (غلظت رنگ ذخیره این گروه، ۲۰۴ میلی گرم درصد است)

## ارزیابی دقیقت

برای بررسی دقیقت عملکرد سمپلر و بعبارتی سنجش مقدار عدم دقیقت یا قابلیت تکرار، ابتدا محلول ذخیره رنگی مناسب طبق روش ذکر شده و با توجه به حجم سمپلر مورد کنترل، تهیه می گردد سپس ده لوله در جالوله ای و بر مبنای جدول (۱-۱) مقدار مشخص آب مقطر (در صورت استفاده از رنگ A چیزده و با استفاده از پی پت کلاس سبز) و یا سود ۱/۰ نرمال (در صورت استفاده از پارانیتروفنل)، با دقیقت بسیار زیاد در هر لوله ریخته می شود. سپس با استفاده از سمپلر مورد کنترل، از محلول ذخیره رنگی برداشت شده و به هر لوله اضافه می شود. پس از مخلوط

کردن، میزان جذب نوری لوله ها در مقابل بلانک مناسب(آب مقطر برای سبز خوراکی و سود برای پارانیتروفنل) قرائت می گردد. همانگونه که قبل ذکر شد طول موج انتخابی برای قرائت جذب نوری رنگ سبز خوراکی ۶۲۰ یا ۶۳۰ نانومتر و برای پارانیتروفنل ۱۴۵۰ یا ۱۵۰ نانومتر میباشد.

توجه : در صورت استفاده از محلول ذخیره پارانیترو فنل ، رقتها مورد نیاز طبق جدول ۱ میباشد در سود ۰/۰۱ نرمال تهیه شود . در حالیکه برای رنگ سبز خوراکی از آب مقطر استفاده میشود.

### جدول (۱-۱)

رقت حاصله	حجم رنگ برداشتی از محلول ذخیره توسط سمپلر بر حسب میکرولیتر	آب مقطر یاسود ۰/۰۱ نرمال برداشتی توسط پی پت بر حسب میلی لیتر	حجم سمپلر مورد کنترل بر حسب میکرولیتر	گروه سمپلر
۱/۱۰۱	۵	۵	۵	گروه ب
۱/۱۰۱	۱۰	۱	۱۰	گروه ب
۱/۱۰۱	۲۰	۲	۲۰	گروه ب
۱/۱۰۱	۲۵	۲/۵	۲۵	گروه ب
۱/۱۰۱	۵۰	۵	۵۰	گروه ب
۱/۱۰۱	۱۰۰	۱۰	۱۰۰	گروه ب
۱/۱۱	۲۰۰	۲	۲۰۰	گروه الف
۱/۱۱	۵۰۰	۵	۵۰۰	گروه الف
۱/۱۱	۱۰۰۰	۱۰	۱۰۰۰	گروه الف

( ) . الوله ، محاسبه و ضریب انحراف خوانده‌ها SDسپس میانگین و انحراف معیار خوانده‌های جذب نوری (

بدست می‌آید.(CV%)

$$mean = \frac{\sum x_i}{n} \quad SD = \sqrt{\frac{\sum (xi - mean)^2}{n-1}}$$

$$CV\% = \frac{SD * 100}{mean}$$

CV : ضریب انحراف (Coefficient of variation)  
SD : انحراف معیار

: میانگین جذب نوری لوله‌ها

: تعداد خوانده‌ها

: جذب نوری هر لوله؛

در صورت انتقال صحیح حجم آب و یا سود ، اختلاف در جذب نوری لوله‌های حاوی محلول رنگی به اختلاف در معرف قابلیت (CV%) حجم برداشت شده توسط سمپلر، نسبت داده شده و درصد ضریب انحراف خوانده‌ها تکرارپذیری و مقدار عدم دقت سمپلر خواهد بود.

### ارزیابی صحت

جهت کنترل صحت عملکرد سمپلر و تهیه معیار سنجش صحت در روش رنگ سنجی ، باید با استفاده از ابزار شیشه‌ای کالیبره، محلولی دارای رقت مشابه با رقت تهیه شده توسط سمپلر تهیه شود. (۱/۱۰۰۱) یا (۱/۱۰۱) و یا (۱/۱۱) ، مقداری از محلول رنگ ذخیره (متناسب با گروه حجمی سمپلر طبق روش A بدین منظور با پی پت کلاس ای که تا خط نشانه از آب مقطر پر شده اضافه میشود.A.ذیل)، به بالن ژوژه کلاس

### روش تهیه محلولهای کنترل صحت :

#### کنترل صحت گروه پ (سمپلرهای کمتر از ۱۰ میکرولیتر) رقت ۱/۱۰۰۱

بالن ژوژه یک لیتری را برای سیز خوراکی با آب مقطر و برای پارانیتروفنل با سود ۱۰٪ نرمال به حجم ۱ میلی لیتر از رنگ ذخیره (گروه پ) به آن اضافه و مخلوط نمایید.A.رسانده سپس با پی پت کلاس

#### کنترل صحت گروه ب (سمپلرهای ۱۰-۱۰۰ ) رقت ۱/۱۰۱ :

بالن ژوژه ۱۰۰ میلی لیتری را برای سبز خوراکی با آب مقطر و برای پارانیتروفنل با سود ۱٪ نرمال به حجم ، ۱۰ میلی لیتر از رنگ ذخیره (گروه ب) به آن اضافه و مخلوط نمایید . A رسانده سپس با پت کلاس

### کنترل صحت گروه الف (سمپلرهای ۱۰۰-۱۰۰۰) رقت ۱/۱۱ :

بالن ژوژه ۱۰۰ میلی لیتری را برای سبز خوراکی با آب مقطر و برای پارانیتروفنل با سود ۱٪ نرمال به حجم ، ۱۰ میلی لیتر از رنگ ذخیره (گروه الف ) به آن اضافه و مخلوط نمایید.A رسانده سپس با پت کلاس

نکته : هرگاه برای اضافه کردن ۰۱ میلی لیتر رنگ، در بالای خط نشانه فضای خالی وجود نداشت ، تاجاییکه امکان دارد از حجم ۰۱ میلی لیتر به بالن اضافه نموده و بقیه را به داخل بشر منقل میکنیم . پس از مخلوط نمودن کامل محتويات بالن ژوژه ، همه حجم را به بشر اضافه نموده و با محتويات بشر ، بالن ژوژه را چند بار شستشو میدهیم.

پس از اطمینان از یکنواختی محلول صحت تهیه شده ، محلول حداقل در سه لوله ریخته و جذب نوری هر سه لوله قرائت میشود . میانگین خوانده ها بعنوان معیار مقایسه صحت دربررسی صحت عملکرد سمپلر استفاده میشود .

است که از فرمول زیر بدست می آید: (Bias) شاخصه صحت

$$Bias \% = \frac{expected - observed}{expected} \times 100$$

: میانگین جذب نوری ۳ خوانده از محلول تهیه شده در بالن ژوژه

*observed* : میانگین جذب نوری ۱ لوله که در مرحله ارزیابی عدم دقت بدست آمده است.

**توجه : به منظور به حداقل رساندن عوامل ایجاد خطا بهتر است بررسی دقت و صحت در یک روز انجام گیرد .**

### **مقادیر مجاز عدم دقت و عدم صحت :**

الوین معيار مقایسه برای کنترل کیفیت سمپلرهای میزان ادعا شده توسط سازندگان سمپلر برای (Bias) (Imprecision) و (CV%) میباشد . چرا که بدبال ارتقای فناوری ابزار آزمایشگاهی و بهبود کیفیت عملکرد ابزار ، مقادیر عدم صحت و عدم دقت ادعائی سازندگان میکرو پیپتیها نیز بسیار کاهش یافته است .

و حداقل CV% با توجه به مختصات کیفیتی بسیاری از میکرو پیپتیها ، حداقل میزان قابل قبول عدم دقت = ٪۲ . پیشنهاد میشود Bias% میزان قابل قبول عدم صحت = ٪۳ .

نکته: معیارهای یاد شده که با توجه به تنوع سمپلرهای مورد استفاده آزمایشگاهها انتخاب شده است، اگرچه از معیارهای مجاز اعلام شده قبلی کوچکتر میباشد ولی هنوز با میزان قابل قبول برخی مراجع بین المللی فاصله زیادی دارد.

## تنظیم

( در صورت وجود Fixed Volume در برخی از انواع سمپلرهای که حجم ثابتی را برداشت می نمایند(سمپلرهای Bias غیرقابل قبول، میتوان با استفاده از اطلاعات مندرج در راهنمای سمپلر، حجم برداشتی را تصحیح نمود. در مورد تنظیم سمپلرهای متغیر باید توجه داشت که هرگونه تغییر در حجمهای مختلف، به میزان ثابت اعمال میشود . بدین معنی که تغییر ۱ میکرو لیتر در حجم ۰۰۰۱ میکرولیترنیز باعث ۱ میکرو لیتر تغییر، ( یعنی ۰.۱٪ تغییر ) خواهد شد. لذا بهتر است عمل تنظیم کالیبراسیون توسط شرکت معتبر انجام شود.

## نحوه نگهداری سمپلر:

نگهداری سمپلر بر اساس دستورالعمل سازنده انجام می پذیرد ولی مطالب ذیل در موردبیشتر انواع سمپلر صادق می باشد.

- کلیه قسمت های خارجی اغلب سمپلرهای را می توان با محلول صابون تمیز کرد و پس از آبکشی با آب مقطر در دمای اتاق خشک نمود.
- برای ضد عفونی کردن ، محلول ۶۰٪ ایزوپروپانول توصیه می شود. برخی از انواع سمپلر نیز قابل اتوکلاو هستند.
- پس از شستشوی سطوح خارجی و تمیز کردن بخش نگهدارنده نوک سمپلر "Tip holder" ( که به کمک میله همراه یا با سوآب آغشته به اتanol ۷۰ درجه انجام می گیرد) باید پیستون با مقدار کمی از روغن همراه سمپلر، که اغلب Silicone grease میباشد، روغن کاری شود.
- برای تمیز کردن قسمتهای داخلی سمپلر باید به راهنمای همراه سمپلر مراجعه شود.

## نکات مهم :

- ۱- ضربه به سمپلر می تواند این وسیله را از کالیبراسیون خارج نماید.
- ۲- با انتخاب سر سمپلر مناسب، حجم محلول برداشتی باید در حدی باشد که مایع وارد قسمتهای داخلی نگردد.
- ۳- تماس دست با نوک سمپلر آلوده ممنوع است.
- ۴- در صورت مکش محلول های اسیدی و سایر مواد با خاصیت خورنده باید بخش نگهدارنده نوک سمپلر (Tip-holder) باز شده و پیستون و حلقه پلاستیکی (O-ring) بخوبی با آب مقطر شسته شود.
- ۵- هرگز نباید سمپلر حاوی محلول به پهلو روی میز گذاشته شود.
- ۶- هرگز نباید سمپلرهای متغیر را بر روی حجمی خارج از محدوده حجم ادعائی آن تنظیم کرد.

## اسپکتروفوتومتر و فتومنتر

مهمترین مواردی که در اسپکتروفوتومترها مورد ارزیابی قرار می‌گیرند عبارتند از خطی بودن ، صحبت فتومنتریک، صحبت طول موج ، رانش و نورهای ناخواسته

### ۱- خطی بودن

هدف از این آزمون تعیین محدوده ای است که در آن ارتباط خطی بین نور جذب شده و خوانش فتومنتر وجود دارد. در این آزمایش میزان عدم صحبت جذب نوری در هر رقت بررسی می‌شود.

برای این ارزیابی از محلولهای مختلفی می‌توان استفاده نمود که می‌بایست تا حد امکان پایدار باشند. بعلت و تاثیرات دما در محلولها، باید در استفاده از این pH تاثیر متغیرهایی از قبیل خطای رقت ، کاهش پایداری ، تغییرات روش ، عوامل یاد شده را تحت کنترل گرفت.

مانند دیدمیوم، جایگزینی برای روش قبل solid glass filter در صورت امکان، استفاده از فیلترهای شیشه‌ای میباشد ( این فیلترها از طریق شرکت‌های پشتیبان قابل دستیابی است)

### بررسی خطی بودن با استفاده از محلول در طول موجهای مختلف :

، در طول موج ۵۴۰ نانومتر از محلول HICN برای بررسی خطی بودن در طول موج ۳۴۰ نانومتر از محلول پارانیتروفنل ۸٪ میلی مول در لیتر و در طول موج ۴۵۰ نانومتر از محلول دی‌کرومات پتابیم استفاده می‌گردد.

جهت بررسی خطی بودن طول موج ۴۵۰ نانومتر ، می‌بایست با مخلوط نمودن خون با درابکین ، ذخیره ای از محلول سیان مت هموگلوبین با جذب نوری حدود ۲ تهیه شود. (بطور مثال از اضافه کردن ۱۰۰ میکرولیتر (Stock) ۱۷۰ به ۵ میلی لیتر درابکین ، محلولی با جذب نوری حدود ۲٪ بدست می‌آید). اگر میزان آرخون با هموگلوبین هموگلوبین نمونه کم باشد حجم بیشتری از خون ، می‌بایست به درابکین اضافه شود. سپس از این محلول ذخیره ، حداقل ۴ رقت تهیه می‌شود (بطور مثال ۱/۲ ، ۱/۴ ، ۱/۸ و ۱/۱۶) و جذب نوری محلول ذخیره و رقتیابی تهیه شده در طول موج ۴۵۰ نانومتر از محلول که در حدود ۴٪ باشد به عنوان مبنای OD برای محاسبه میزان خطای رقت (جذب نوری) مشاهده شده (Observed) در نظر گرفته می‌شود.

) رقتی از محلول که در حدود ۴٪ باشد به عنوان مبنای OD برای محاسبه میزان خطای رقت (جذب نوری) انتخاب و میزان خطای سایر رقتها با توجه به آن محاسبه می‌شود تا جذب مورد انتظار بدست بیاید .

بطور مثال اگر جذب نوری نمونه با رقت ۱/۴ ، حدود ۴٪ باشد. جذب نوری مورد انتظار برای رقت ۱/۲ بصورت زیر محاسبه می‌شود :

رقت	جذب نوری	
۱/۴	۰/۴	( جذب نوری Expected بحسب آمده ، مقدار مورد انتظار (X مقدار نمونه در رقت ۱/۲ می باشد. بدین ترتیب پس از محاسبه جذب نوری مورد انتظار برای رقت‌های مختلف ، میزان عدم صحت هر رقت با استفاده از فرمول تعیین می‌گردد . Bias )
۱/۲	X	

$$Bias = \frac{\text{expected} - \text{observed}}{\text{expected}} * 100$$

مثال زیر ، میزان عدم صحت جذب نوری رقت‌های مختلف نمونه سیان مت هموگلوبین در یک دستگاه فتوомتر را نشان می‌دهد .

(OD expected) جذب نوری مورد انتظار	(OD observed) جذب نوری بحسب آمده	%Bias
2.075	2.094	0.
1.66	1.663	0.
1.245	1.259	1.
1.037	1.017	1.
0.83	0.826	0.
-	0.415	
0.207	0.212	2

جدول ۱-۲

برای بررسی خطی بودن در طول موج ۵۴ نانومتر از محلول پارانیتروفنل ۰.۸٪ میلی مول در لیتر استفاده می‌گردد . طرز تهیه این محلول:

$$\text{وزن یک مول پارانیتروفنل} = \frac{139}{11} \text{ گرم}$$

$$\text{یک میلی مول} = \frac{13911}{10} \text{ گرم}$$

برای تهیه پارانیتروفنل ۰.۸٪ میلی مول در لیتر ، با استفاده از محاسبه زیر ، می بایست  $\frac{111288}{11}$  پارانیتروفنل ۱٪ نرمال حل شود.  $(\text{NaOH})$  (بطور تقریبی  $\frac{11}{1}$  میلی گرم) در یک لیتر هیدروکسید سدیم

$$\text{میلی گرم} 11.1 \sim \text{میلی گرم} 11.11288 = 0.0111288 \times 0.08 = \text{گرم} 0.13911$$

۱٪ نرمال می‌توان خطی بودن  $(\text{NaOH})$  این محلول جذبی در حدود ۲ خواهد داشت و با تهیه رقتیهای مختلف در سود را در طول موج ۵۴ نانومتر و در مقابل بلانک سود، بررسی نمود. بطور مثال با تهیه ۲ تا ۰.۱ در محدوده جذب محاسبه Bias میلی مول در لیتر نتایج زیر بدست آمده و ۰.۰۰۵، ۰.۰۱، ۰.۰۲، ۰.۰۴، ۰.۰۶ م محلولهایی با غلظت گردیده است.

را ملاک قرار داده و با تناسب مانند مثال زیر جذب نوری مورد ۰.۴ قبل گفته شد جذب نوری حدود همانطور که انتظار هر غلظت را محاسبه نماید.

### جدول ۱-۳

غلظت	جذب نوری	جذب نوری بدهست	Bias %
غلظت محلول $0.02 \mu\text{mol/L}$ پارانیتروفنل $0.04$	$0.463$	آمدہ	
۰.۰۸	۱.۸۵۲	۱.۹۰۸	۳
۰.۰۶	۱.۳۸۹	۱.۴۱۸	۲
۰.۰۴	۰.۹۲۶	۰.۹۳۷	۱.۲
۰.۰۲	-	۰.۴۶۳	-
۰.۰۱	۰.۲۳۱	۰.۲۲۵	۲.۶
۰.۰۰۵	۰.۱۱۶	۰.۱۱۳	۲.۶

برای بررسی خطی بودن در طول موج ۳۴۰ نانومتر از محلول دیکرومات پتاسیم استفاده می‌شود.

با حرارت ۱۱۰ درجه سانتی گراد به مدت یک ساعت خشک کرده و oven برای تهیه محلول، پودر دیکرومات پتاسیم را در میلی گرم آن را با اسید سولفوریک ۰.۱٪ نرمال به حجم ۱ لیتر برسانید. این محلول را بعنوان ذخیره در شیشه تیره ۲۰۰ نگهداری نماید. محلول ذخیره جذبی در حدود ۲ خواهد داشت و با تهیه رقتیهای مختلف در اسید سولفوریک ۰.۱٪ را در مقابل بلانک اسید سولفوریک، در طول موج ۳۴۰ نانومتر ۰.۱ نرمال، می‌توان خطی بودن در محدوده جذب

میلی گرم در لیتر نتایج زیر بدست 10 و 25، 50، 100، 150، 200 بررسی نمود. بطور مثال با تهیه محلولهایی با غلظت محاسبه گردیده است. آمد و Bias.

را ملاک قرار داده و با تناسب مانند مثال زیر جذب نوری مورد انتظار هر 0.4 مشابه مثال قبل جذب نوری حدود غلظت را محاسبه نمایید.

غلظت	جذب نوری
50	0.493
25	x

### جدول ۱-۴

غلظت محلول دی کرومات پتابسیم mg/L	جذب نوری مورد انتظار	جذب نوری بدست آمد	Bias %
200	1.972	2.007	1.8
150	1.479	1.486	0.5
100	0.986	0.991	0.5
50	-	0.493	-
25	0.247	0.245	0.8
10	0.099	0.095	4

مجاز در هر رقت حداکثر ۵٪ پیشنهاد می‌شود. ولی بهتر است این مقدار را میزان عدم صحبت براساس دستورالعمل سازنده تعیین نمود.

### ۲- صحبت فتوомتریک

بررسی صحبت فتوومتری با استفاده از محلول دی کرومات پتابسیم : بیش از ۵۰ میلی گرم از دی کرومات پتابسیم را به مدت یک ساعت در درجه حرارت ۱۱۰ درجه سانتی گراد قرارداده تا خوب خشک شود. سپس با ترازوی کالیبره دقیقاً ۵ میلی گرم از ماده فوق برداشته و در یک لیتر اسید سولفوریک ۱٪ نرمال حل میگردد. سپس اسپکتروفوتوومتر توسط بلانک اسید سولفوریک ۱٪ نرمال در طول موج ۳۵۰ نانومتر صفر شده و جذب نوری محلول

دی کرومات پتاسیم در اسید سولفوریک قرائت می‌گردد . جذب نوری در محدوده  $536 \pm 0$  / . نشاندهنده صحت فتومتريک دستگاه می‌باشد.

نکته : بررسی صحت فتومتري با استفاده از روش گفته شده برای فتومنتر امکانپذیر نمی‌باشد(بعثت عدم دسترسی به طول موج ۳۵۰ نانومتر). این بررسی می‌باشد با استفاده از محلولها یا فیلترهای مناسب و توسط شرکتهای پشتیبان ، انجام گردد.

جهت کالibrاسیون و تأییدیه عملکرد اسپکتروفتومنتر و فتومنتر توسط SRM (مواد استاندارد مرجع و انسٹیتوی ملی استاندارد و تکنولوژی امریکا) معرفی شده است RMM انسٹیتوی مواد مرجع و روشها در اروپا /bc [www.irmm.jrc.ec.europa.eu](http://www.irmm.jrc.ec.europa.eu) . [www.nist.gov](http://www.nist.gov)

### ۳- صحت طول موج

ارزیابی صحت طول موج به منظور ارزیابی ادعای سیستم در تاباندن طول موجی است که دستگاه برای آن تنظیم شده است .

راحترین و قابل دسترس ترین روش برای اسپکتروفتومنترهایی که با نور مرئی کار می کنند، استفاده از محلول سیانومت همو گلوبین ( ۲۰ میکرولیتر خون و ۵ میلی لیتر درابکین ) بوده که دارای حداکثر جذب نوری در طول موج ۵۴۰ نانومتر است . ابتدا با محلول درابکین به عنوان بلانک دستگاه را صفر کرده و سپس جذب نوری نمونه در طول موج ۵۳۰، ۵۳۵، ۵۴۰، ۵۴۵ و ۵۵۰ نانومتر قرائت می‌گردد.(لازم بذکر است پس از هر تغییر طول موج ، باید جذب نوری دستگاه با محلول بلانک صفر گردد) . بر اساس طول موج و میزان جذب یک منحنی رسم می‌گردد که در صورت وجود صحت طول موج ، حداکثر جذب نوری را در ۵۴۰ نانومترنشان خواهد داد.

نکته : بررسی صحت طول موج با استفاده از روش گفته شده برای فتومنتر امکانپذیر نمی‌باشد. این بررسی می‌باشد با استفاده از محلولها یا فیلترهای مناسب و توسط شرکتهای پشتیبان ، انجام گردد.

### ۴- آزمون رانش فتومنتری (Drift)

یکی از منابع اصلی خطای اسپکتروفتومنتری ، که به علت فرسودگی شدید منبع نوری رخ می‌دهد، عدم پایداری زمان می‌باشد. مقدار جذب خوانش شده در طول

برای بررسی ، ابتدا دستگاه را با درابکین صفر نموده و پس از ریختن محلول سیان مت همو گلوبین در کووت و بستن درب آن با پارافیلم ، جذب نوری این محلول هر ۱۵ دقیقه یکبار (بمدت یک ساعت) قرائت می‌گردد. حداکثر می‌باشد  $\pm 0.005$  تغییر مجاز در جذبهای نوری قرائت شده طی این مدت

۱.۲۵۹± ۰.۰۰۵ باشد در مدت یک ساعت می‌تواند در محدوده ۱.۲۵۹ بعنوان مثال اگر جذب محلولی در ابتدا تغییر نماید.

## ۵- نورهای ناخواسته (Stray light)

، به نمونه تاییده می‌شوند. نورهای ناخواسته ، نورهایی هستند که غیر از نور عبور داده شده از منوکروماتور برای اینکار محلولی که نور را بطور کامل جذب می‌کند ( مثل استن یا نیتریت سدیم در طول موجهای خاص ) در مسیر % ( جذب بینهایت و غیر قابل خوانش) باشد زیرا عبور نور قرار داده می‌شود . در این حالت می‌باشد ترانس میتانس نور از محلول عبور نکرده و به دیگر نمی‌رسد.

برای بررسی انوار ناخواسته محلول آبی ۰.۵ گرم در لیتر سدیم نیتریت تهیه و در مقابل بلانک آب مقطر در باشد.  $T = \frac{1}{\text{طول موج}} \times 10^{-3} \text{ نانومتر خوانش می‌شود}$ . ترانس میتانس می‌باشد

توجه : آزمایشگاههایی که از فتومتر استفاده می‌نمایند ، از بین پارامترهای گفته شده تنها می‌توانند خطی بودن، رانش فتومتری و انوار ناخواسته را بررسی نمایند. سایر موارد ذکر شده و همچنین دمای محفظه باید از طریق شرکت پشتیبان بررسی شود.

## سانتریفوژ

سانتریفوژ نمودن یکی از روش‌های جدا سازی است که در آن با استفاده از نیروی گریز از مرکز، قسمتهای سبکتر یک محلول ، مخلوط و یا سوسپانسیون ، از قسمتهای سنگینتر آن جدا می‌شود .

اساس عمل سانتریفوژ، حرکت دورانی حول یک محور ثابت است . نیروی سانتریفوژ یا Force(RCF) به شعاع و سرعت دوران داشته ، با فرمول زیر محاسبه و واحد آن نیز بر اساس ضریبی از gravity (g) بیان می‌شود . ( بطور مثال  $10^5 \times g$  )

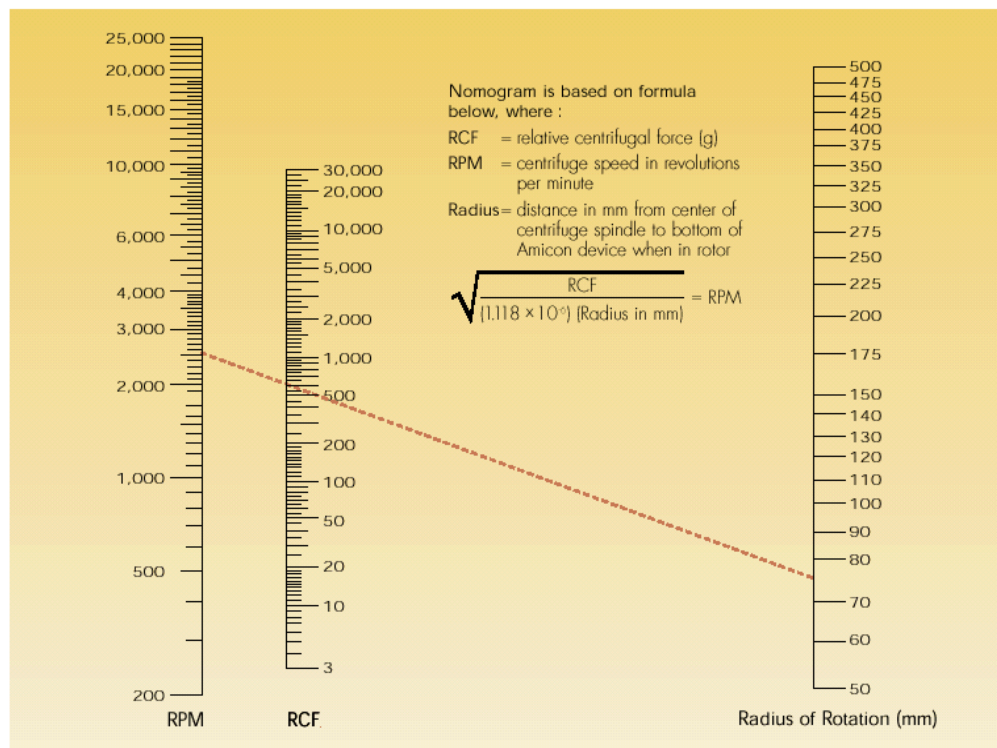
$$RCF = 1.118 \times 10^{-5} \times r \times (rpm)^2$$

$$r = \frac{\text{شعاع سانتریفوژ بر حسب سانتیمتر}}{1.118 \times 10^5 \text{ مقدار تجربی قراردادی}}$$

مقدار شعاع از مرکز چرخش سانتریفوژ ( محور ) تا انتهای لوله درون سانتریفوژ اندازه گیری می‌شود

سرعت چرخش بر حسب دور در دقیقه rpm =

را میتوان به وسیله نموگرام نیز تعیین نمود RCF نیروی سانتریفوژ



مورد انتظار عبور می‌کند و ادامه آن، سرعت بدست g در این حالت با کشیدن خطی که از شعاع سانتریفوژ و در سانتریفوژی که شعاع آن ۷۵ میلی‌متر است، لازم ۵۰۰g می‌آید. بعنوان مثال در شکل فوق برای بدست آوردن قدرت است سرعت روی ۲۵۰۰ دور در دقیقه تنظیم گردد.

### أنواع سانتریفوژ :

و سانتریفوژ های زاویه ثابت ، انواعی از (Horizontal-head /Swinging-bucket) سانتریفوژ های شناور (Swing-out centrifuges) سانتریفوژ های زاویه ثابت ، بیشتر در آزمایشگاه های تشخیص طبی استفاده می شوند .

در سانتریفوژ های شناور، لوله ها در حالت توقف وضعیت عمودی و در حال حرکت وضعیت افقی دارند.

در سانتریفوژ های زاویه ثابت ، لوله ها در همه حال دارای زاویه ثابت نسبت به محور سانتریفوژ می باشند.

سرعت این نوع سانتریفوژ ، می تواند نسبت به مورد قبلی بیشتر باشد ولی در زمان چرخش بعلت مقاومت به هوا ، درون آن گرمای بیشتری ایجاد شده و دما بالا می رود.

انتخاب سانتریفوژ در آزمایشگاه باید با توجه به نوع مصرف ( مانند سرعت مورد نیاز، حداکثر دمای قابل قبول و...) و نیز مختصات فنی مندرج در کاتالوگ دستگاه صورت گیرد

### نکات مهم در استفاده از سانتریفوژ :

- در کار روزانه نباید سانتریفوژ را با درب باز به کار انداخت.
- استفاده از لوله های مناسب و توصیه شده سازنده و رعایت توازن لوله ها و حجم نمونه ها هنگام استفاده از سانتریفوژ از نکات اساسی در استفاده صحیح سانتریفوژ میباشد. بطور معمول وزن لوله های حاوی نمونه که مقابل هم قرار گرفته اند نباید بیش از ۱٪ متفاوت باشند. وزن مجموع لوله های حاوی نمونه نباید از وزن تعیین شده سازنده برای سرعت خاص ، تجاوز نماید.
- لازم است درب لوله های حاوی خون قبل از سانتریفوژ بسته شود تا از پخش آئروسل در محیط جلوگیری گردد . از استفاده از اپلیکاتورهای چوبی جهت خارج کردن لخته قبل از عمل سانتریفوژ به علت افزایش احتمال همولیز باید خودداری شود .

### نگهداری و کنترل کیفیت سانتریفوژ :

تمیز نگهداشتن سانتریفوژ در کاهش انتشار آلودگی ها بسیار مهم است و باید در فواصل زمانی مشخص انجام شود .

برای کنترل کیفیت سانتریفوژ لازم است موارد زیر بررسی گردد:

**سرعت سانتریفوژ :** ابزار سنجش سرعت سانتریفوژ، تاکومتر است. سرعت سانتریفوژ باید حداقل هر سه ماه یکبار بررسی شده و میزان سرعت اندازه گیری شده نباید بیش از ۵٪ با سرعت مورد انتظار (سرعت انتخابی هنگام کار با سانتریفوژ ) متفاوت باشد . برای بررسی سرعت سانتریفوژ با تاکومتر مراحل زیر انجام میشود :

- قفل سانتریفوژ را در حالتی قرار دهید که در حال باز بودن در ، چرخش انجام شود.
- کاغذ مخصوص همراه تاکومتر را نزدیک مرکز محور سانتریفوژ ( نه در روی مرکز محور ) بچسبانید.
- این کار باعث می شود در هر بار چرخش ، نور یکبار از کاغذ مخصوص به تاکومتر باز تاییده شود.
- سانتریفوژ را با دور مورد نظر تنظیم نموده و روشن کنید.
- تاکومتر را در فاصله مناسب نسبت به کاغذ نشاندار تگهداشته و آنرا روشن کنید.
- هنگامیکه عدد نمایش داده شده روی تاکومتر ثابت ماند ، آن را یادداشت نموده با سرعت انتخاب شده اولیه مقایسه نماید.

**زمان سنج سانتریفوژ :** بیتر است زمان سنج بصورت هفتگی در مقابل زمان سنج کالیبره مورد بررسی قرار گیرد. برای این امر زمان سنج را در زمانهای مختلف تنظیم و با کرونومتر مقایسه کنید . اعداد حاصله نباید بیش از ۱۰٪ با زمان مورد انتظار متفاوت باشد.

**کنترل دما :** برخی سانتریفوژ ها هنگام کار ایجاد حرارت زیاد در محفظه داخل سانتریفوژ مینمایند و این دما میتواند بر کیفیت نمونه و غلظت کمیت های آن تاثیر گذار باشد لذا هنگامی که اندازه گیری کمیتی مورد نظر است که به دما حساس میباشد، بیتر است از سانتریفوژ یخچال دار استفاده شود . برای کنترل دما، میتوان در لوله آزمایش ، آب مقطر ریخته و دمای آنرا تعیین نمود. سپس لوله در سانتریفوژ قرار گرفته و دستگاه با دور مشخص روشن می شود .

پس از مدت مقرر ، دمای آب داخل لوله مجددا اندازه گیری می شود . دمای سانتریفوژهای یخچال دار میباید هر ماه بررسی شده و میزان دمای اندازه گیری شده نباید بیش از ۲ درجه سانتی گراد با دمای مورد انتظار متفاوت باشد .

## بن ماری

برای انجام آزمایش در محیط مرطوب و دمای خاص از بن ماری استفاده می شود. برای استفاده مناسب از بن ماری باید به موارد زیر توجه داشت.

- ۱- سطح آب در بن ماری باید بالاتر از سطح ملیعات انکوبه شده باشد.
- ۲- آب بن ماری باید مرتبا تعویض گردد تا از رشد میکروبها جلوگیری بعمل آید.
- ۳- برای جلوگیری از ایجاد رسوب بهتر است از آب مقطر برای پر کردن بن ماری استفاده شود. در صورت ایجاد رسوب می توان از اسید کلریدریک رقیق برای ازبین بردن رسوبها استفاده نمود.
- ۴- برای اطمینان از دمای بن ماری می بایست دمای آب، روزانه بوسیله دماسنجدی غیر از دماسنجد درون بن ماری، کنترل گردد.
- ۵- در مورد بن ماری هایی که فاقد سیرکولاتور آب می باشند ، لازم است در چهار گوشه بن ماری دماسنجهای دقیق قرار گرفته و نتایج آن با دماسنجد درون بن ماری مقایسه گردد.
- ۶- میزان خطای مجاز دما برای آزمایشها نقطه پایانی (end point)  $\pm 0.5$  می باشد.

## یخچال

برای استفاده صحیح از یخچال باید به موارد زیر توجه داشت :

- ۱- یخچالها باید طوری قرار گیرند که هوای کافی از مبرد که عموما در پشت یخچال است ، عبور نماید.
- ۲- دمای یخچال باید روزانه دو بار در ساعت مشخص، اندازه گیری و ثبت شود. با توجه به امکان وجود اختلاف دما، درجه حرارت بخشی های مختلف یخچال باید بررسی گردد.
- ۳- محفظه یخ باید هر ماه بررسی و در صورت وجود یخ تمیز شود.
- ۴- غبار روی مبرد ماهانه پاک شود.
- ۵- لاستیک دور در، مرتبا بررسی شود.

## ترازو

عواملی مانند دما، رطوبت، نیروی جاذبه و هوا می توانند در اندازه گیری صحیح وزن مواد تداخل نمایند.

برای نگهداری و برای استفاده صحیح از ترازو باید به موارد زیر توجه داشت :

- ۱- ترازو باید در محلی دور از جریان هوا، دقیقا در وضعیت افقی و در مکانی ثابت و بدون ارتعاش قرار گیرد .
- ۲- ترازو باید پیش از هر اندازه گیری صفر شود.

- ۳ ظرفی که برای توزین استفاده شود باید تا حد امکان کوچک باشد ( با توجه به حجم ماده مورد توزین ) . از بکار بردن ظروف پلاستیکی باید خودداری شود.
- ۴ ظرف و ماده مورد توزین باید قبل از توزین به حرارت اتاق رسانده شوند.
- ۵ دست را نباید وارد محفظه توزین نمود زیرا باعث گرم شدن محفظه می شود. بهتر است از پنس استفاده شود.
- ۶ ماده مورد توزین را باید وسط کفه قرار داد.
- ۷ ترازو باید تمیز نگه داشته شود. در صورت ریختن مواد شیمیایی باید سریعاً محل را تمیز نمود . برای پاکسازی عوامل بیولوژیک از الكل ۷۰ درصد استفاده می شود.
- ۸ برای اطمینان از صحت اندازه گیری لازم است علاوه بر کالیبراسیون داخلی ، در فواصل زمانی مشخص با استفاده از وزنه های کالیبره با وزن معین، صحت عملکرد را بررسی کرد یا از طریق مراجع کالیبراسیون معتبر ، اقدام به کالیبراسیون دستگاه نمود.

## سیستم های تخلیص آب

آب خالص یکی از ارکان ضروری بسیاری از فعالیتهای آزمایشگاهی می باشد . درجه خلوص مورد نیاز آب به مورد مصرف آن بستگی دارد.

برای تهیه آب از روش های تقطیر ، اسموز معکوس و دیونیزه کردن استفاده می شود. از آنجاییکه هیچیک از این تعییر نام داده است) CLSI ( کمیته ملی استانداردهای آزمایشگاهی امریکا که به NCCLS روشها به تهابی ، معیارهای برای آب نوع ۱ را تامین نمی نمایند ، در صورت نیاز به این نوع آب باید دو روش تخلیص را با هم استفاده نمود.

در NCCLS توافقی روش های مختلف تخلیص آب در برداشت ناخالصیها به تفکیک نوع روش بر اساس دستورالعمل جدول ۱-۵ آمده است.

## جدول ۱-۵

Purification Process	Major Classes of Contaminants					
	Dissolved Ionized Solids	Dissolved Ionized Gases	Dissolved Organics	Particulate Matter	Micro- organisms	Pyrogens/ Endotoxins
Distillation	E	G/P	G	E	E	E
Deionization	E	E	P	P	P	P
Reverse osmosis	G	P	G	E	E	E
Carbon adsorption/absorption	P	P	E/G	P	P	P
Filtration (0.22 mm)	P	P	P	E	E	P
Ultrafiltration	P	P	P	E	E	P

E : Excellent

G : Good

P : Poor

موارد استفاده از انواع آب بشرح زیر می‌باشد.

: برای شستشوی ظروف شیشه‌ای و آزمایشگاهی کیفی مانند تجزیه ادرار ||انواع

احتیاج ندارد . ۱ : در روش‌های معمول آزمایشگاهی که به آب نوع انواع

: مواردی که کمترین تداخلات و بیشترین صحت مورد نیاز است مانند اندازه‌گیری عناصر کمیاب انواع

**TABLE I-9** NCCLS Specifications for Reagent Grade Water

	Type I	Type II	Type III
<i>Microbiological content,* colony forming units per mL, cfu/mL (maximum)</i>	10	$10^3$	N.A.
pH	N.A.	N.A.	5.0-8.0
<i>Resistivity,† MΩ per centimeter (MΩ-cm), 25 °C</i>	10 (in line)	2.0	0.1
<i>Silicate, mg SiO<sub>2</sub>/L (maximum)</i>	0.05	0.1	1.0
<i>Particulate matter‡</i>	Water passed through 0.2-μm filter	N.A.	N.A.
<i>Organics</i>	Water passed through activated carbon	N.A.	N.A.

From National Committee for Clinical Laboratory Standards: Preparation and Testing of Reagent Water in the Clinical Laboratory. 3rd ed. Approved Standard. NCCLS Document C03-A3. Wayne, PA, National Committee for Clinical Laboratory Standards, 1997.

\**Microbiological content*. The microbiological content of viable organisms, as determined by total colony count after incubation at  $36 \pm 1$  °C for 14 hr, followed by 48 hr at  $25 \pm 1$  °C, and reported as colony forming units per mL (cfu/mL).

†*Specific resistance or resistivity*. The electrical resistance in ohms measured between opposite faces of a 1-cm cube of an aqueous solution at a specified temperature. For these specifications, the resistivity will be corrected for 25 °C and reported in MΩ/cm. The higher the amount of ionizable materials, the lower the resistivity and the higher the conductivity.

‡*Particulate matter*. When water is passed through a membrane filter with a mean pore size of 0.2 μm, it is considered to be free of particulate matter. *Organic material*. When water is passed through a bed of activated carbon, it is considered to contain minimum organic material.

## جدول ۱-۶

III و II امکان نگهداری نداشته و باید بلا فاصله بعد از تهیه مصرف گردد. آب نوع انگهداری انواع آب : آب نوع را می‌توان در ظروف بوروسیلیکات یا پلی‌اتیلن با درب محکم برای مدت کوتاهی نگهداری نمود.

پیشنهاد می‌گردد برای اطمینان از کیفیت آب حداقل ۳ شاخص مقاومت آب، آلودگی میکروبی و در مورد آب بررسی گردد. pH، III نوع

برای بررسی مقاومت آب از هدایت سنج یا کنداکتومتر استفاده می‌شود که میزان هدایت آب را اندازه به III و II، I. مقاومت برای آب نوع (Conductivity =  $1 / \text{resistance}$ ) می‌گیرد. هدایت با مقاومت نسبت عکس دارد ۰/۰، ۰/۵ و ۰/۱ خواهد بود. اندازه‌گیری  $\mu\text{S}/\text{cm}$ ،  $10^3$  و  $10^4$  می‌باشد پس هدایت به ترتیب معادل  $\text{M}\Omega/\text{cm}$  ترتیب هدایت آب باید پس از اندازه‌گیری دما با دماسنج کالیبره و براساس دستورالعمل هدایت سنج صورت گیرد.

برای بررسی آلودگی میکروبی می‌بایست اجازه داد آب برای حداقل یک دقیقه براحتی از دستگاه خارج شود. سپس در یک ظرف استریل ۱۰ میلی لیتر آب جمع آوری می‌شود. آزمایش باید در مدت یک ساعت از جمع آوری آب انجام شود در صورت عدم امکان کشت در مدت یک ساعت، نگهداری برای ۶ ساعت در دمای ۲-۸ درجه امکان‌پذیر است. بعد از مخلوط کردن آب (که با ۱۰ بار سروته کردن بدست می‌آید)، ۱ میلی لیتر از آب در پتری دیش ریخته می‌شود. BHI سپس محیط کشت ذوب شده تا دمای ۴۶-۵۰ درجه سرد و در پتری دیش ریخته می‌شود (از محیط کشت های یا هر محیط کشتی که از رشد باسیلهای گرم منفی پشتیبانی کند، می‌توان استفاده نمود). با چرخاندن پتری دیش، TSA آب را با محیط کشت مخلوط نمایید. پس از سرد شدن و جامد شدن آگار، دیش بطور وارونه و بمدت ۲۴ ساعت در

درجه سانتی گراد قرار می‌گیرد (مدت انکوباسیون  $23 \pm 3$  درجه سانتی گراد و سپس  $24$  ساعت در دمای  $36 \pm 1$  دمای گزارش می‌شود)  $\text{cfu/mL}$  مجموعاً  $48$  ساعت می‌باشد) رشد میکروبی بصورت

استفاده از لوپ برای کشت آب مجاز نمی‌باشد.

انجام می‌شود.  $\text{pH}$  meter و بر اساس دستورالعمل  $\text{pH}$  meter برای آب نوع  $3$  با استفاده از  $\text{pH}$  اندازه‌گیری

در صورت خرید آب، می‌بایست مشخصات آب از طرف تولیدکننده ارائه گردد. پیشنهاد می‌شود آزمایشگاه در فوائل معین نسبت به کنترل آب خریداری شده اقدام نماید.

باید در نظر داشت انواعی از آب استریل که بصورت ویال عرضه می‌شود، الزاماً از کیفیت مورد نیاز آزمایشگاه برخودار نبوده و باید قبل از استفاده، میزان هدایت آن بررسی شود.

**نکته:** حجم ادعایشده ویالهای آب، باید مبنایی برای به حجم رساندن کنترلها، کالیبراتورها، معرفه‌ها و... باشد. آزمایشگاه می‌بایست صرف نظر از حجم مندرج روی ویال، با استفاده وسایل حجمی مناسب مانند پیپت اقدام به انتقال حجم مورد نیاز نماید.

## میکروسکوپ

برای حفظ کیفیت عملکرد میکروسکوپ آگاهی از نحوه صحیح نگهداری آن از اهمیت ویژه‌ای برخوردار می‌باشد که در زیر به نکاتی در این مورد اشاره می‌شود:

- ۱- هنگامی که از میکروسکوپ استفاده نمی‌شود، لامپ آن خاموش و با روکش مناسب پوشانده شود.
- ۲- بلافاصله پس از استفاده، روغن ایمرسیون از روی عدسی‌های شیئی پاک شود.
- ۳- قبل و بعد از استفاده از میکروسکوپ، قسمتهای نوری با دستمال مخصوص لنز، کاغذهای جاذب یا پارچه نرم آغشته به محلولی متشکل از یک حجم اتر و یک حجم ایزوپروپیل الکل، پاک شود.
- ۴- برای پاک کردن لنزها نباید از گزیل استفاده شود. لنزها نمی‌بایست در الکل خیسانده شوند.
- ۵- در حال مشاهده لام، برای وضوح تصویر، هیچگاه عدسی‌های شیئی را خیلی پائین نبرید زیرا ممکن است منجر به خراشیدگی اسلاید و صدمه به لنز شود.
- ۶- عدسی‌های شیئی نباید از میکروسکوپ جدا شوند.
- ۷- در هوای گرم و مرطوب به منظور جلوگیری از رشد قارچ بر روی لنزها، می‌توان میکروسکوپ را هر عصر در محفظه‌ای که با یک یا دو لامپ  $40$  وات گرم شده و محیط خشکی فراهم آورده، قرار داد. باید توجه داشت دمای ان محفظه نمی‌بایست بیش از  $5$  درجه از دمای آزمایشگاه بالاتر باشد.
- ۸- در هوای گرم و خشک که مشکل اصلی گرد و غبار است، علاوه بر پوشاندن میکروسکوپ در ساعت‌های غیر کاری، در پایان روز می‌بایست گرد و غبار لنزها را با دمیدن هوا از وسیله‌ای مانند پوار یا با استفاده از برس مخصوص لنز یا قلم موی نقاشی و در صورت لزوم کاغذ مخصوص لنز (Lense paper) تمیز نمود.