

大安聯合醫事檢驗所公告

公告編碼：462

日期：114年12月05日

公告事
項：

1. 檢驗項目Tumor Necrosis Factor- α ，TNF- α Alpha型腫瘤壞死因子檢查變更操作平台及參考區間
2. 檢驗項目Cross Matching 交叉配合試驗，為確保核血正確性，修正檢體採集要求

1. 114年12月10日起，檢驗項目Tumor Necrosis Factor- α ，TNF- α Alpha型腫瘤壞死因子檢查，因原操作設備Immulite 1000試劑停止生產，更換為同廠牌另一設備Immulite 2000xpi，並變更參考區間，說明如下：

檢驗項目：Tumor Necrosis Factor- α ，TNF- α Alpha

健保編號：12162B 組織壞死因子

分析方法：Chemiluminescence Immunoassay (CLIA)，Immulite 2000xpi，SIEMENS

檢體採集：≥0.25 mL血清或血漿(Heparin)(或全血≥0.5mL)。血清/血漿保存在2-8℃穩定2天，-20℃冷凍可保存6個月。

檢體退件：溶血4+；嚴重脂血；非Heparin血漿檢體

參考區間：<4.0-13.7 pg/mL

報告時效：隔工作日上午操作，當日發報告。遇假日順延至下一工作日

(2025年版檢驗目錄p.42)(原操作設備：Immulite 1000，SIEMENS；原參考區間：≤ 8.1 pg/mL)

2. 即日起，Cross Matching 交叉配合試驗，為確保核血正確性，修正檢體採集要求及核血送檢確認單，說明如下：

檢驗項目：Cross Matching 交叉配合試驗

健保編號：11002C 交叉配合試驗

分析方法：Column Agglutination Testing (CAT) - Gel method，IH-500，Bio-Rad受血者紫頭全血

檢體採集：一管2 mL，血清一管2 mL，2~8℃冷藏；供血者標示血袋號碼的軟管至少3段，每段應貼有血袋號碼，請填本冊附件十一：核血送檢單，與檢體一起送檢。

因應CAP Checklist TRM30575規範提到需在核血前先抽一管EDTA全血送至本所檢測血型(與核血之EDTA全血檢體需分開時間採檢)的要求，如本所發現輸血方送來的受血者未在本所檢驗過血型，本所將會使用該管EDTA檢體檢驗血型，等輸血方再次抽取受血者的EDTA全血再進行核血。送檢單位已充分了解核血送檢之規定，請務必於下方簽名並簽署日期(如未簽名本所將不予受理並以退件處理)，感謝您的配合與諒解。

該單位簽名：_____ 日期：_____

謹此敬告週知修正

陳明輝



大安聯合醫事檢驗所
負責人陳明輝敬上