

全国卫生专业技术资格考试指导

2014

附赠考试大纲

全国卫生专业技术资格考试专家委员会 编写

权威
畅销书

临床医学检验技术(师)

适用专业

临床医学检验技术(师)



人民卫生出版社

全国卫生专业技术资格考试指导

2014

附赠考试大纲

全国卫生专业技术资格考试专家委员会 编写

临床医学检验技术(师)

适用专业

临床医学检验技术(师)

中国国家图书馆藏书登记证号：1105

中图分类号：R473.2

（1105）中图分类号：R473.2

出版地：北京 定价：25.00元

印制者：北京出版社

印制时间：2014年1月

印制厂：北京华联印刷有限公司

印制时间：2014年1月

人民卫生出版社

图书在版编目 (CIP) 数据

2014 全国卫生专业技术资格考试指导·临床医学检验技术(师)/全国卫生专业技术资格考试专家委员会编写.
—北京：人民卫生出版社，2013. 10
ISBN 978-7-117-17978-2

I. ①2… II. ①全… III. ①医学-医药卫生人员-
资格考试-自学参考资料②医学检验-医药卫生人员-资
格考试-自学参考资料 IV. ①R-42②R446

中国版本图书馆 CIP 数据核字(2013)第 209821 号

人卫社官网 www.pmph.com 出版物查询，在线购书
人卫医学网 www.ipmph.com 医学考试辅导，医学数
据库服务，医学教育资
源，大众健康资讯

版权所有，侵权必究！

2014 全国卫生专业技术资格考试指导 临床医学检验技术(师)

编 写：全国卫生专业技术资格考试专家委员会
出版发行：人民卫生出版社（中继线 010-59780011）
地 址：北京市朝阳区潘家园南里 19 号
邮 编：100021
E - mail：pmpmhp@pmpmhp.com

购书热线：010-59787592 010-59787584 010-65264830

印 刷：尚艺印装有限公司
经 销：新华书店
开 本：787×1092 1/16 印张：52
字 数：1330 千字
版 次：2013 年 10 月第 1 版 2013 年 10 月第 1 版第 1 次印刷
标准书号：ISBN 978-7-117-17978-2/R · 17979
定 价：130.00 元

打击盗版举报电话：010-59787491 E-mail：WQ@pmpmhp.com
(凡属印装质量问题请与本社市场营销中心联系退换)

出版说明

为贯彻国家人事部、卫生部《关于加强卫生专业技术职务评聘工作的通知》等相关文件的精神,自2001年全国卫生专业初、中级技术资格以考代评工作正式实施。通过考试取得的资格代表了相应级别技术职务要求的水平与能力,作为单位聘任相应技术职务的必要依据。

依据《关于2013年度卫生专业技术资格考试工作有关问题的通知》(人社厅发[2012]110号)文件精神,临床医学及中医学初级(士)、初级(师)、中级、中医护理学初级(师)、中级等65个专业“基础知识”、“相关专业知识”、“专业知识”、“专业实践能力”4个科目的考试均采用人机对话的方式进行。其他52个专业的4个科目仍采用纸笔作答的方式进行考试。

为了帮助广大考生做好考前复习工作,特组织国内有关专家、教授编写了《2014全国卫生专业技术资格考试指导》临床医学检验技术(师)部分。本书根据最新考试大纲中的具体要求,参考国内外权威著作,将考试大纲中的各知识点与学科的系统性结合起来,以便于考生理解、记忆。

临床医学检验技术(师)专业资格考试基础知识、相关专业知识、专业知识、专业实践能力四个科目的具体考核内容请参见考试大纲。

欢迎广大考生和专业人士来信交流学习:zgks2009@163.com。

目 录

第一篇 临床检验基础

第一章 血液样本采集和血涂片	96
制备	1
第二章 红细胞检查	103
第三章 白细胞检查	111
第四章 血液分析仪及其临床应用	120
第五章 血型和输血	125
第六章 尿液生成和标本采集及 处理	127
第七章 尿理学检验	130
第八章 尿有形成分检查	133
第九章 尿液化学检查	136
第十章 尿液分析仪及其临床应用	140
第十一章 粪便检验	55
第十二章 脑脊液检验	59
第十三章 浆膜腔积液检验	64
第十四章 精液检查	74
第十五章 前列腺液检查	88
第十六章 阴道分泌物检查	96
第十七章 羊水检查	103
第十八章 痰液与支气管灌洗液 检验	111
第十九章 胃液和十二指肠引流液 检验	120
第二十章 脱落细胞检查	125

第二篇 临床血液学检验

第一章 绪论	153
第二章 造血与血细胞分化发育	154
第三章 骨髓细胞学检查的临床 意义	158
第四章 血细胞化学染色的临床 应用	164
第五章 血细胞超微结构检查的临床 应用	171
第六章 血细胞染色体检查的临床 应用	178
第七章 贫血及其细胞学检验	179
第八章 白血病概述	199
第九章 急性淋巴细胞白血病及其 实验诊断	203
第十章 急性髓细胞白血病	204
第十一章 慢性白血病	208
第十二章 特殊类型白血病	210
第十三章 骨髓增生异常综合征及其 实验诊断	212
第十四章 恶性淋巴瘤及其实验 诊断	214
第十五章 浆细胞病及其实验诊断	216
第十六章 骨髓增生性疾病及其 实验诊断	218
第十七章 恶性组织细胞病及其 实验诊断	220
第十八章 其他白细胞疾病及其 实验诊断	222
第十九章 出血与血栓的基础理论	224
第二十章 血栓与止血检验的 基本方法	229
第二十一章 常见出血性疾病的 实验诊断	239
第二十二章 血栓性疾病及其 实验诊断	240

实验诊断	246	实验室监测	250
第二十三章 抗栓与溶栓治疗的		第二十四章 出凝血试验的自动化	… 252

第三篇 临床化学

第一章 绪论	253	第十章 肝胆疾病的实验室检查	347
第二章 糖代谢紊乱及糖尿病的 检查	254	第十一章 肾功能及早期肾损伤的 检查	358
第三章 脂代谢及高脂蛋白血症	276	第十二章 胰腺疾病的检查	371
第四章 血浆蛋白质检查	288	第十三章 内分泌疾病的检查	376
第五章 诊断酶学	294	第十四章 临床化学常用分析技术	392
第六章 体液平衡紊乱及其检查	305	第十五章 血清酶催化活性浓度和代谢 物浓度检测技术	396
第七章 钙、磷、镁代谢与微量元素	320	第十六章 临床化学自动分析仪	401
第八章 治疗药物浓度监测	326	第十七章 标本、试剂、量器常识	402
第九章 心肌损伤的生化标志物	329		

第四篇 临床免疫学与检验

第一章 概论	407	第五章 凝集反应	427
第一节 免疫学简介	407	第一节 凝集反应的特点	427
第二节 临床免疫学	411	第二节 直接凝集反应	427
第三节 临床免疫学与免疫检验	412	第三节 间接凝集反应	427
第二章 抗原抗体反应	414	第四节 自身红细胞凝集试验	429
第一节 抗原抗体反应的原理	414	第五节 抗球蛋白试验	429
第二节 抗原抗体反应的特点	415	第六章 沉淀反应	430
第三节 影响抗原抗体反应的 因素	415	第一节 沉淀反应的特点	430
第四节 免疫学检测技术的类型	416	第二节 液体内沉淀试验	430
第三章 免疫原和抗血清的制备	417	第三节 凝胶内沉淀试验	431
第一节 免疫原的制备	417	第四节 免疫电泳技术	432
第二节 免疫佐剂	419	第五节 沉淀反应在医学检验中的 应用	434
第三节 抗血清的制备	419	第七章 放射免疫分析	435
第四节 抗血清的鉴定和保存	420	第一节 放射免疫技术	435
第五节 抗血清的纯化	421	第二节 放射免疫分析	436
第四章 单克隆抗体与基因工程抗体的 制备	422	第三节 免疫放射分析	437
第一节 杂交瘤技术的基本原理	422	第四节 放射免疫分析技术的 应用	437
第二节 单克隆抗体的制备	423	第八章 荧光免疫技术	439
第三节 基因工程抗体制备	424	第一节 概述	439
第四节 单克隆抗体的应用	425	第二节 荧光抗体技术	440

第三节 荧光免疫分析的类型	443	第三节 其他的免疫细胞	478
第四节 荧光免疫技术在医学检验 中的应用	445	第四节 免疫细胞表面标志的检测 及应用	479
第九章 酶免疫技术	447	第十五章 免疫细胞功能检测技术	480
第一节 酶免疫技术的特点	447	第一节 淋巴细胞的功能检测	480
第二节 酶免疫技术的分类	449	第二节 吞噬细胞功能检测技术	482
第三节 酶联免疫吸附试验	450	第三节 免疫细胞功能检测的临床 应用	483
第四节 酶免疫测定的应用	452		
第十章 化学发光免疫分析技术	453	第十六章 细胞因子与细胞黏附因子 的测定	484
第一节 概述	453	第一节 生物学测定方法	484
第二节 化学发光剂和标记技术	453	第二节 免疫测定方法	485
第三节 化学发光免疫分析的 类型	455	第三节 细胞因子与细胞黏附分子 测定的临床应用	487
第十一章 生物素-亲和素放大技术	457	第十七章 流式细胞仪分析技术及 应用	488
第一节 生物素的理化性质与 标记	457	第一节 概述	488
第二节 亲和素、链霉亲和素的理化 性质与标记	458	第二节 数据的显示与分析	490
第三节 生物素-亲和素系统的 特点	459	第三节 流式细胞仪免疫分析的 技术要求	491
第四节 生物素-亲和素系统的 应用	460	第四节 流式细胞术在免疫学检查 中的应用	493
第十二章 固相膜免疫测定	462	第十八章 体液免疫球蛋白测定	495
第一节 概述	462	第一节 血清 IgG、IgA、IgM 测定	495
第二节 免疫金标记技术	462	第二节 血清 IgD 和 IgE 测定	496
第三节 膜载体免疫测定的种类与 原理	463	第三节 尿液及脑脊液 Ig 测定	497
第十三章 免疫组织化学技术	467	第四节 血清 IgG 亚类测定及临床 意义	498
第一节 概述	467	第五节 M 蛋白测定及临床意义	498
第二节 免疫荧光组织化学技术	469	第六节 轻链测定及临床意义	499
第三节 酶免疫组织化学技术	470	第七节 冷球蛋白的检测	499
第四节 亲和组织化学染色	471	第十九章 补体检测及应用	501
第五节 免疫标记电镜技术	473	第一节 概述	501
第六节 免疫组织化学技术的 应用	474	第二节 补体总活性测定	501
第十四章 免疫细胞的分离及其表面 标志检测技术	476	第三节 单个补体成分的测定	502
第一节 免疫细胞的分离	476	第四节 补体结合试验	503
第二节 淋巴细胞表面标志及亚群 分类	477	第五节 补体受体的测定	504
		第六节 补体测定的应用	504
		第二十章 免疫检验自动化仪器 分析	506

第一节 自动化免疫浊度分析系统	506	第三节 常见的自身免疫性疾病	542
第二节 自动化发光免疫分析系统	508	第四节 常见自身免疫性疾病的自身抗体检测	544
第三节 自动化荧光免疫分析系统	510	第五节 自身抗体检测的临床应用	550
第四节 自动化酶联免疫分析系统	511	第六节 自身免疫性疾病的相关实验检测	551
第二十一章 临床免疫检验的质量保证	513	第二十五章 免疫增殖性疾病及其免疫检测	552
第一节 概述	513	第一节 免疫球蛋白异常增殖性疾病的概念及分类	552
第二节 免疫检验的质量控制原则	514	第二节 免疫球蛋白异常增殖疾病的免疫损伤机制	552
第三节 质量保证、室内质控和室间质评之间的关系	516	第三节 常见免疫球蛋白增殖病	553
第四节 常用免疫检验的质量控制	517	第四节 免疫球蛋白异常增殖常用的免疫检测	554
第五节 免疫检验室内质量控制的数据处理	518	第五节 异常免疫球蛋白的测定	555
第二十二章 感染性疾病与感染免疫检测	520	第二十六章 免疫缺陷性疾病及其免疫检验	556
第一节 细菌感染性疾病的免疫检测	520	第一节 免疫缺陷病的分类和特点	556
第二节 真菌感染性疾病的免疫检测	522	第二节 原发性免疫缺陷病	556
第三节 病毒感染性疾病的免疫检测	523	第三节 继发性免疫缺陷病	558
第四节 先天性感染的免疫检测	527	第四节 免疫缺陷病检验	560
第五节 寄生虫感染的免疫检测	529	第二十七章 肿瘤免疫与免疫学检验	563
第二十三章 超敏反应性疾病及其免疫检测	531	第一节 肿瘤抗原	563
第一节 I型超敏反应	531	第二节 机体抗肿瘤的免疫学效应机制	564
第二节 II型超敏反应	534	第三节 肿瘤免疫学检验	564
第三节 III型超敏反应	536	第二十八章 移植免疫及其免疫检测	569
第四节 IV型超敏反应	538	第一节 引起排斥反应的靶抗原	569
第二十四章 自身免疫性疾病及其免疫检测	540	第二节 排斥反应的种类及发生机制	570
第一节 概述	540	第三节 HLA 分型	571
第二节 自身免疫性疾病与免疫损伤	540	第四节 常见的组织或器官移植	572

第五篇 微生物学及检验

第一章 绪论	577	第二十三章 立克次体及检验	676
第二章 细菌的形态与结构	580	第二十四章 支原体及检验	682
第三章 细菌的生理	585	第二十五章 病原性放线菌及检验	685
第四章 细菌的遗传与变异	589	第二十六章 螺旋体及检验	687
第五章 细菌的分类与命名	593	第二十七章 病毒感染的实验诊断	691
第六章 微生物检验概述	595	第一节 概述	691
第七章 细菌形态学检查法	601	第二节 病毒感染的实验诊断	692
第八章 培养基	604	第三节 各类病毒感染的简介	693
第九章 细菌的培养与分离技术	607	第二十八章 真菌检验	706
第十章 细菌的生物化学试验	611	第一节 真菌的基本特性	706
第十一章 细菌的非培养检测方法	616	第二节 真菌的基本微生物检验	
第十二章 微生物自动化检测	618	方法	707
第十三章 病原性球菌及检验	620	第三节 病原性真菌	709
第十四章 肠杆菌科及检验	628	第二十九章 临床标本微生物检验	
第十五章 弧菌科及检验	641	概述	713
第十六章 弯曲菌属和幽门螺杆菌及		第三十章 细菌对药物的敏感	
检验	646	试验	719
第十七章 厌氧性细菌及检验	649	第一节 药敏试验中抗菌药物的	
第十八章 需氧/兼性厌氧革兰阳性		选用	719
杆菌及检验	659	第二节 细菌对药物的敏感试验	721
第十九章 分枝杆菌属及检验	664	第三节 细菌的耐药性和产生	
第二十章 不发酵菌及检验	667	机制	727
第二十一章 其他革兰阴性杆菌及		第三十一章 医院感染和消毒灭菌	729
检验	671	第三十二章 微生物实验室生物	
第二十二章 衣原体及检验	674	安全	732

第六篇 寄生虫学及检验

第一章 总论	735	第四章 医学节肢动物	751
第二章 医学蠕虫	738	第五章 实验检验技术	753
第三章 医学原虫	747	临床医学检验技术初级(师)考试大纲	757

定采血方法、所需血量及适用抗凝剂。

(一) 静脉采血法

1. 概述 静脉采血多采用位于体表的浅静脉,通常采用肘部静脉、手背静脉、内踝静脉或股静脉。小儿可采颈外静脉血液。根据采血量可选用不同型号注射器,配备相应的针头。某些特殊检查,为避免血小板激活,要使用塑料注射器和硅化处理后的试管或塑料试管。目前,已有商品化的真空采血系统的采血法。

2. 操作方法

(1) 准备试管:取合适数量和规格的试管备用。

(2) 检查注射器:打开一次性注射器包装,左手持针头下座,右手持针筒,将针头和针筒紧密连接,并使针头斜面对准针筒刻度,抽拉针栓检查有无阻塞和漏气。最后排尽注射器中的空气,备用。

(3) 选择静脉:患者取坐位,前臂水平伸直置于桌面枕垫上。暴露穿刺部位,选择容易固定、明显可见的肘部静脉。

(4) 消毒:先用 30g/L 碘酊棉签自所选静脉穿刺处从内向外、顺时针方向消毒皮肤,待碘酊挥发后,再用 75% 乙醇棉签以同样方法拭去碘迹,待干。

(5) 扎压脉带:在采血部位上端扎压脉带或止血带,并嘱患者反复握拳几次后握紧拳头,使静脉充盈暴露,便于穿刺。

(6) 穿刺:取下针头无菌帽,以左手拇指固定静脉穿刺部位下端,右手拇指和中指持注射器针筒,食指固定针头下座,使针头斜面和针筒刻度向上,沿静脉走向使针头与皮肤成 30° 角斜行快速刺入皮肤,然后以 5° 角向前穿破静脉壁进入静脉腔。见回血后,将针头顺势探入少许,以免采血时针头滑出;但不可用力深刺,以免造成血肿,同时立即去掉压脉带。

(7) 抽血:以左手固定注射器,缓缓抽动注射器内芯至所需血量后,用消毒干棉球压住针孔,请患者松拳,迅速拔出注射器。嘱患者继续按压针孔数分钟,以防出血。

(8) 放血与混匀:取下注射器针头,将血液沿试管壁缓缓注入抗凝管中,防止溶血和泡沫产生。轻轻混匀抗凝血,切忌振荡试管,盖紧试管塞备用。

3. 注意事项

(1) 采血前应向患者耐心解释,以消除疑虑和恐惧心理。如个别患者进针时或采血后发生眩晕,应让其平卧休息。必要时可嗅吸芳香氨酊、针刺(或指压)人中和合谷等穴位。若因低血糖诱发眩晕,可立即静脉注射葡萄糖或让患者口服糖水。如有其他情况,应找医生共同处理。

(2) 静脉采血前要仔细检查针头是否安装牢固,针筒内是否有空气和水分。所用针头应锐利、光滑、通气,针筒不漏气。

(3) 如果肥胖患者静脉暴露不明显,可用左手食指经碘酊、乙醇消毒后,在采血部位触摸,发现静脉走向后凭手感的方向与深度试探性穿刺。

(4) 抽血时针栓只能向外抽,不能内推,以免静脉内注入空气形成气栓,造成严重后果。

(二) 皮肤采血法

1. 概述 曾称为毛细血管采血法,是采集微动脉、微静脉和毛细血管的混合血,同时含细胞间质和细胞内液。通常,选择耳垂或手指部位。耳垂采血痛感较轻,操作方便,但血循环较差,受气温影响较大,检查结果不够恒定(如红细胞、白细胞、血红蛋白和血细胞比容等测定结果比手指血或静脉血高),一般情况下不宜使用。手指采血操作方便,检查结果比较恒定,世

界卫生组织(WHO)推荐采集左手无名指指端内侧血液,婴幼儿可采集大脚趾或足跟内外侧缘血液,严重烧伤患者,可选择皮肤完整处采血。

目前可用激光无痛采指血仪采血,原理是仪器中激光发生器发出一串单脉冲激光束,在一次性耗材(镜头片)的配合下,细微的光束打在手指上,在很短时间内使皮肤组织溶解、挥发,出现一个小孔,而打孔后的残留物成等离子状态,吸附在镜头片表面。仪器采血有效地避免了皮肤浅层组织液、细胞外液等渗入血液,确保检测结果准确,同时也可消除交叉感染,达到无痛采血的效果。

2. 操作方法

(1) 准备:取合适试管,加适量稀释液。取微量吸管和乳胶吸头相连,检查连接处是否漏气,或取一次性微量吸管备用。

(2) 按摩:轻轻按摩左手中指或无名指指端内侧,使局部组织自然充血。

(3) 消毒:用75%乙醇棉签擦拭采血部位,待干。

(4) 针刺:用左手拇指和食指固定采血部位使皮肤和皮下组织绷紧,右手持一次性消毒采血针自指端腹内侧刺入,深度2~3mm,立即出针。

(5) 拭血:待血液自然流出后,用无菌干棉球擦去第1滴血。

(6) 吸血:用一次性微量吸管吸血,然后用无菌干棉球压住伤口止血。如血流不畅,可用左手自采血部位远端向指端稍施压使血液流出。

(7) 稀释:用无菌干棉球擦净微量吸管外部,将吸管伸入装有稀释液的试管底部,慢慢排出吸管内的血液,并用上清液冲洗管内余血2~3次,最后将试管内的液体混匀。

3. 注意事项

(1) 所选择采血部位的皮肤应完整,无烧伤、冻疮、发绀、水肿或炎症等。除特殊情况外,不要耳垂采血。

(2) 本试验具有创伤性,必须严格按无菌技术操作,防止采血部位感染,做到一人一针一管,避免交叉感染,最好用一次性器材。

(3) 皮肤消毒后,应待乙醇挥发后采血,否则流出的血液扩散而不成滴。

(4) 因第1滴血混有组织液,应擦去。如血流不畅切勿用力挤压,以免造成组织液混入,影响结果的准确性。

(5) 进行多项检查时,采血的顺序依次为血小板计数、红细胞计数、血红蛋白测定、白细胞计数、血型鉴定等。

(三) 真空采血法 是一种新的静脉采血法。真空采血装置有套筒式、头皮静脉式两种。封闭式采血无需容器之间的转移,减少了溶血现象,能有效保护血液有形成分,保证待检样本原始性状的完整性,使检验结果更可靠,同时,样本转运方便,能有效避免医护人员和患者间交叉感染。各种真空定量采血容器,根据需要标有不同的色码,适于不同检验项目(表1-1-1)。

(四) 方法学评价

1. 皮肤采血 缺点是易于溶血、凝血、混入组织液,而且局部皮肤揉擦、针刺深度不一、个体皮肤厚度差异等都影响检查结果,所以,皮肤采血检查结果重复性差、准确性不好。

2. 静脉采血 开放式采血法的操作环节多,难于规范统一,在移液和丢弃注射器时可能造成血液污染。封闭式采血法的操作规范,有利于样本收集运送和保存,防止院内血源性传染病。

表 1-1-1 常用彩色真空采血容器的用途

盖子颜色	添加抗凝剂	注意事项	用 途
红色	无	凝块形成约需 30min	化学、血清学、血库
紫色	EDTA	须颠倒混匀 6~8 次	全血细胞计数 (CBC)
淡蓝色	枸橼酸钠	须颠倒混匀; 血液与抗凝剂比例为 9:1	凝血检查 (PT、APTT、因子测定)
绿色	肝素钠、肝素锂、肝素铵	根据实验需要, 选择不同类型的肝素	化学
灰色	氟化钠、草酸钾	不能用于其他化学检查	葡萄糖、糖耐量、乙醇浓度
黄色	多茴香脑磺酸钠 (SPS)	须颠倒混匀 8 次	血培养
深蓝色	无抗凝剂或肝素钠、EDTA	化学清洁的试管	毒理学、微量金属
金黄色	分离胶/凝块激活剂	须颠倒混匀 5 次, 使血液与激活剂充分接触。凝块完全形成后离心	化学, 不适于血库
淡绿色	分离胶/肝素锂	-	钾测定
橘黄色	凝血酶	须颠倒混匀 8 次	化学
黑色	枸橼酸钠	血液与抗凝剂比例为 4:1	血沉
棕色	肝素钠	铅浓度 < 0.1 μg/ml	铅测定
粉红色	无	-	血库
橘红色	促凝剂	采血后须颠倒, 混匀 8 次, 静置 5min 离心	快速生化

(五) 质量控制

- 患者** 患者活动情况、精神状态、药物、年龄、性别、种族、样本采集时间、吸烟、季节等都会影响检测结果。
- 采血** 止血带结扎时间应小于 1min, 如超过 2min, 大静脉血流受阻而使毛细血管内压增高, 使分子质量 < 5000 的物质逸入组织液, 或缺氧引起血液成分的变化, 使检查结果不可靠。
- 溶血** 因容器不洁、接触水、强力振荡、操作不慎等可引起溶血, 使红细胞计数、血细胞比容、血浆或血清化学成分(如钾、镁、转氨酶、胆红素)等多项指标检验结果发生变化。
- 样本处理** 血液样本采集后应立即送检, 并尽快进行检查, 样本保存不当直接影响实验结果。
- 实验结果分析** 分析结果时, 应考虑药物、饮食等因素对结果的影响。同时, 应密切结合临床。

三、抗凝剂选择

抗凝是用物理或化学方法除去或抑制血液中的某些凝血因子的活性, 以阻止血液凝固。能够阻止血液凝固的物质, 称为抗凝剂或抗凝物质。常用抗凝剂和使用方法如下。

- 乙二胺四乙酸 (EDTA) 盐** 常用有钠盐 (EDTA-Na₂ · H₂O) 或钾盐 (EDTA-K₂ ·

$2\text{H}_2\text{O}$),能与血液中钙离子结合成螯合物,使 Ca^{2+} 失去凝血作用,阻止血液凝固。

EDTA 盐对血细胞形态、血小板计数影响很小,适用于血液学检查,尤其是血小板计数。但钠盐溶解度低于钾盐,有时影响抗凝效果。根据国际血液学标准化委员会(ICSH)建议,CBC 抗凝剂用 $\text{EDTA-K}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$,量为 $1.5 \sim 2.2\text{mg/ml}$ 血液。不适于凝血检查、血小板功能试验。

2. 草酸盐 常用有草酸钠、草酸钾、草酸铵,溶解后解离的草酸根离子能与样本中钙离子形成草酸钙沉淀,使 Ca^{2+} 失去凝血作用,阻止血液凝固。

草酸盐优点是溶解度好、价廉。草酸盐对凝血因子 V 的保护作用差,影响凝血酶原时间测定,而且草酸盐与钙结合后形成的沉淀物,影响自动凝血仪检测结果,因此,草酸盐不适于凝血检查。

双草酸盐抗凝剂:草酸钾可使红细胞体积缩小,草酸铵则可使红细胞胀大,两者按适当比例混合,恰好不影响红细胞形态和体积,可用于血细胞比容、CBC、网织红细胞计数等项目检查,若单用草酸钾或草酸钠作为抗凝剂,与肝素为抗凝剂测定的血细胞比容比较,测定结果可减低 8% ~ 13%。双草酸盐抗凝剂可使血小板聚集、影响白细胞形态,不适于血小板计数、白细胞分类计数。

3. 肝素 加强抗凝血酶(AT)灭活丝氨酸蛋白酶作用,阻止凝血酶的形成,并阻止血小板聚集等作用,从而阻止血液凝固。

肝素广泛存在于肺、肝、脾等几乎所有组织和血管周围肥大细胞和嗜碱性粒细胞颗粒中,带有较多负电荷。肝素具有抗凝力强、不影响血细胞体积、不易溶血等优点,绝大多数检查都可用肝素作为抗凝剂,是红细胞渗透脆性试验的理想抗凝剂。但肝素可引起白细胞聚集,瑞氏染色后产生蓝色背景,不适于 CBC、细胞形态学检查。每毫升血液肝素用量为 $(15 \pm 2.5)\text{U}$,多为肝素钠盐或钾盐。

4. 枸橼酸盐 常用有枸橼酸钠,能与血液中钙离子结合形成螯合物,阻止血液凝固。枸橼酸盐的溶解度低,抗凝力不如上述抗凝剂。枸橼酸钠与血液的抗凝比例为 1:9 或 1:4。适用于红细胞沉降率、凝血检查,是输血保养液的成分。

四、血液涂片制备

(一) 载玻片的清洁 新载玻片常带有游离碱质,必须用约 1mol/L HCl 浸泡 24h,清水冲洗,干燥后备用。用过的载玻片可用适量肥皂或其他洗涤剂煮沸 20min,趁热刷去血膜,清水冲洗,必要时蒸馏水浸泡,干燥后备用。要保持载玻片的清洁、干燥、中性、无油腻。

(二) 血涂片的制备 有手工推片法、载玻片压拉法、棕黄层涂片法等。血涂片可用非抗凝静脉血或毛细血管血,也可用 EDTA 抗凝血液制备。EDTA 抗凝血有时能引起红细胞皱缩和白细胞聚集,因此最好使用非抗凝血制备血涂片。

1. 手工推片法 取血 1 滴置载玻片一端,以边缘平滑的推片,从血滴前方接触血液,使血液沿推片散开,通常推片与载玻片保持 $25^\circ \sim 30^\circ$ 夹角,平稳地向前推动,血液即在载玻片上形成薄层血膜。涂片厚薄与血滴大小、推片与载玻片间夹角、推片速度、血细胞比容有关。

2. 厚血膜涂片法 载玻片中央置血 1 滴,用推片角将血由内向外旋转涂成厚薄均匀、直径约 1.5cm 的圆形血膜,待干后,加蒸馏水使红细胞溶解,再干后染色镜检。

一张良好的血片,应厚薄适宜、头体尾明显、细胞分布均匀、血膜边缘整齐,并留有一定空隙。

五、血液细胞染色

血涂片在用光学显微镜观察前需要固定和染色。固定是将细胞蛋白质和多糖等成分迅速交联凝固,以保持细胞原有形态结构不发生变化。染色是使细胞的主要结构,如细胞膜、细胞质、细胞核等染上不同的颜色,以便于镜下观察识别。血涂片染色方法大多源自罗氏染色法,常用瑞氏染色法、吉姆萨染色法。

(一) 瑞氏染色法

1. 瑞氏染料 由酸性染料伊红(E^-)和碱性染料亚甲蓝(M^+)组成。伊红通常为钠盐,有色部分为阴离子。亚甲蓝(又称美蓝)为四甲基硫堇染料,有对醌型和邻醌型两种结构。通常为氯盐,即氯化美蓝,有色部分为阳离子。美蓝容易氧化为一、二、三甲基硫堇等次级染料(即天青)。将适量伊红、美蓝溶解在甲醇中,即为瑞氏染料。甲醇的作用:一是溶解美蓝和伊红;二是固定细胞形态。

2. 染色原理 既有物理的吸附作用,又有化学的亲和作用。各种细胞成分化学性质不同,对各种染料的亲和力也不一样。如血红蛋白、嗜酸性颗粒为碱性蛋白质,与酸性染料伊红结合,染粉红色,称为嗜酸性物质;细胞核蛋白、淋巴细胞、嗜碱性粒细胞胞质为酸性,与碱性染料美蓝或天青结合,染紫蓝色或蓝色,称为嗜碱性物质;中性颗粒呈等电状态与伊红和美蓝均可结合,染淡紫红色,称为嗜中性物质;原始红细胞、早幼红细胞胞质、核仁含较多酸性物质,染成较浓厚的蓝色;中幼红细胞既含酸性物质,又含碱性物质,染成红蓝色或灰红色;完全成熟红细胞,酸性物质彻底消失后,染成粉红色。

3. pH 值的影响 细胞各种成分均属蛋白质,由于蛋白质系两性电解质,所带电荷随溶液 pH 而定,在偏酸性环境中正电荷增多,易与伊红结合,红细胞和嗜酸性粒细胞染色偏红,细胞核呈淡蓝色或不染色;在偏碱性环境中负电荷增多,易与美蓝结合,所有细胞呈灰蓝色,颗粒呈深暗,嗜酸性颗粒呈暗褐,甚至棕黑色,中性颗粒偏粗,呈紫黑色。稀释染液必须用缓冲液,冲洗用水应近中性,否则可导致细胞染色反应呈色异常,形态难以识别,甚至错误。

4. 试剂配制

(1) I 液:瑞氏染料 1.0g、纯甲醇(AR 级以上)600ml、甘油 15ml。将染料放入清洁干燥乳钵中,先加少量甲醇慢慢研磨(至少 30min),以使染料充分溶解,然后将溶解的染料倒入洁净的棕色瓶内,乳钵内再加入少许甲醇细研,如此多次研磨,直至染料全部溶解,甲醇用完为止,最后加 15ml 甘油,密闭保存。

(2) II 液:磷酸盐缓冲液(pH6.4 ~ 6.8),由磷酸二氢钾(KH_2PO_4)0.3g、磷酸氢二钠(Na_2HPO_4)0.2g、蒸馏水加至 1000ml。配好后用磷酸盐溶液校正 pH,塞紧瓶口贮存。

5. 染色方法

- (1) 采血:静脉或毛细血管血 1 滴,加在距离载玻片一端 1cm 处。
- (2) 推片:左手执载玻片,右手持推片,制成舌状,头、体、尾分明的血涂片。
- (3) 干燥:将血涂片在空气中晃动,使其迅速干燥。天气寒冷或潮湿时,可置 37℃ 温箱中保温促干。
- (4) 标记:在载玻片一端做好标记。
- (5) 染色:将血涂片平置于染色架上,滴加 I 液 3 ~ 5 滴,使其迅速盖满血涂片,约 0.5 ~ 1min 后,滴加等量或稍多的 II 液,轻轻摇动玻片或用吸球吹气,使染液充分混合。
- (6) 冲洗:5 ~ 10min 后用流水冲去染液,待干镜检。

6. 注意事项

- (1) 血涂片面积太小会影响结果观察,故应在距载玻片另一端2cm处结束涂抹为宜。
- (2) 血涂片干透后固定,否则细胞在染色过程中容易脱落。
- (3) 加染液应适量,过少易蒸发形成沉淀,使细胞不易检查。
- (4) 冲洗时应以流水冲洗,不能先倒掉染液,以防染料沉着在血涂片上。冲洗时间不能过久,以防脱色。如血涂片上有染料颗粒沉积,可滴加甲醇,然后立即用流水冲洗。
- (5) 染色过淡可以复染,复染时应先加缓冲液,然后加染液。染色过深可用流水冲洗或浸泡,也可用甲醇脱色。

(二) 吉姆萨染色法

1. 染色原理 吉姆萨染液由天青、伊红组成。染色原理和结果与瑞氏染色基本相同。
2. 试剂配制 吉姆萨染料1.0g、甘油66ml、甲醇66ml。将染料粉末全部倒入盛有66ml甘油的圆锥烧瓶内,在56℃水浴锅上加热90~120min,使染料与甘油充分溶解,然后加入60℃预热甲醇,充分摇匀后置棕色瓶中,在室温下静置7d,过滤后使用。

3. 染色方法

- (1) 同瑞氏染色(1)~(4)步骤。
- (2) 固定:将干燥血涂片用甲醇固定3~5min。
- (3) 染色:将血涂片置于用磷酸盐缓冲液(pH 6.4~6.8)稀释10~20倍的吉姆萨染液中,浸泡10~30min。
- (4) 冲洗:取出用流水冲洗,待干镜检。

六、方法学评价

(一) 血涂片制备 手工推片法用血量少、操作简单,是应用最广泛的方法。此外,疟原虫、微丝蚴等检查可采用厚血膜涂片法。

(二) 血液细胞染色 瑞氏染色法是最经典、最常用的染色法,尤其对于细胞质成分、中性颗粒等可获得很好的染色效果,但对细胞核的着色能力略差。吉姆萨染液对细胞核、寄生虫(如疟原虫等)着色较好,结构更清晰,但对细胞质成分的着色能力略差。采用瑞氏-吉姆萨复合染液可使细胞胞质、颗粒、胞核等均获得满意的染色效果。

瑞氏染料的质量规格用吸光度比值(rA)来评价,新配制染料rA接近2,降到 1.3 ± 0.1 时,染料即可使用。新鲜配制的染料偏碱,须在室温或是37℃下贮存一定时间,待美蓝逐渐变为天青B,贮存时间愈久,染色效果愈好。在贮存过程中,必须加塞,以防甲醇挥发和氧化成甲酸,所用甲醇须为AR级,若其中含过多丙酮,会使染色偏酸,白细胞着色不良。

七、质量控制

(一) 血涂片制备 制备涂片时,血滴愈大、角度愈大、推片速度愈快,血膜愈厚,反之则愈薄。血细胞比容增高、血液黏度较高时,应采用小血滴、小角度、慢推,可得满意结果;血细胞比容减低、血液较稀时,应采用大血滴、大角度、快推。

(二) 血液细胞染色 染色深浅与血涂片中细胞数量、血膜厚度、染色时间、染液浓度、pH值密切相关。

第二章 红细胞检查

一、概 要

(一) 红细胞生理 红细胞是血液中数量最多的有形成分,起源于骨髓造血干细胞,在红细胞生成素作用下,经红系祖细胞阶段,分化为原红细胞,经数次有丝分裂发育为早幼、中幼和晚幼红细胞。晚幼红细胞通过脱核成为网织红细胞,这一过程在骨髓中进行,约需 72h。网织红细胞经约 48h 成完全成熟的红细胞,释放入血液,平均寿命约 120d,衰老红细胞主要在脾破坏,分解为铁、珠蛋白和胆红素。

红细胞生理功能是通过胞内的血红蛋白来实现的。红细胞有交换和携带气体的功能。红细胞经过肺部时,肺泡中氧气经肺泡壁、毛细血管壁进入红细胞内,与红细胞内血红蛋白结合,随血液被带到各组织;同时,组织代谢产生的二氧化碳与血红蛋白结合,经血流带回肺部,经肺泡排出体外。如此往复,使全身组织能及时、充分地得到代谢所需的氧气,并排出体内多余的二氧化碳。

(二) 血红蛋白 血红蛋白分子是有核红细胞、网织红细胞内形成的一种含色素蛋白质。色素部分为亚铁血红素,蛋白质部分为珠蛋白。亚铁血红素由原卟啉、铁组成,受 δ -氨基- γ 酮戊酸合成酶、血红素和 Fe^{2+} 的调节。珠蛋白肽链分为 α 、 β 两类:① α 类链: α 、 ζ 和 θ 链;② β 类链: β 、 δ 、 γ 、 ϵ 链。 α 链由 141 个氨基酸组成, β 链由 146 个氨基酸组成。每个 Hb 分子由 2 条 α 类肽链和 2 条 β 类肽链组成。在正常情况下,99% Hb 的铁原子呈 Fe^{2+} 状态,称为还原 Hb,1% 呈 Fe^{3+} 状态,称为高铁血红蛋白,只有 Fe^{2+} 状态的 Hb 才能与氧结合,称为氧合血红蛋白。

血红蛋白的合成受激素的调节,①红细胞生成素:可促进 δ -氨基- γ 酮戊酸生成和铁的利用,从而促进血红素、Hb 的合成;②雄激素:能促进 δ -氨基- γ 酮戊酸合成酶、红细胞生成素的生成。

在人体生长各期,Hb 种类与比例不同。在胚胎发育早期,约妊娠第 5 周, ζ 与 ϵ 基因表达,形成个体发育中第一个有功能的胚胎期血红蛋白: $\zeta_2\epsilon_2$ (Hb Gower I);妊娠第 6 周, α 和 γ 基因开始表达,形成 Hb Gower I ($\zeta_2\epsilon_2$)、Hb Gower II ($\alpha_2\epsilon_2$)、Hb Portland ($\zeta_2\gamma_2$) 和 HbF ($\alpha_2\gamma_2$) 等胚胎期血红蛋白;妊娠第 8 周, γ 链合成达到最高峰, β 链开始合成,形成 HbA ($\alpha_2\beta_2$);妊娠第 36 周, β 链合成迅速增加, γ 链合成速率减低;刚出生时, β 链与 γ 链合成量大致相等;出生后 3 个月,使 HbA 逐步占 Hb 总量 95% 以上,而 HbF 逐步降至 1% 以下。 δ 链开始合成时间不是很清楚,出生后 HbA2 ($\alpha_2\delta_2$) 占 Hb 总量的 2% ~ 3%。

血红蛋白(Hb 或 HGB)分子是一种微红色的胶体物质,相对分子质量为 64 458,是一种呼吸载体,每克血红蛋白可携带 1.34ml 氧,成人约含 600g 血红蛋白,可携约 800ml 氧。血红蛋白降解产物为珠蛋白和血红素。珠蛋白由蛋白酶、肽酶分解为氨基酸,进入氨基酸代谢,可再参与蛋白质、多肽合成或转变成其他含氮物质;血红素中铁由单核-吞噬细胞系统处理,与运铁蛋白结合进入铁代谢库。

二、红细胞计数

(一) 检测原理

1. **手工显微镜法** 用等渗稀释液将血液稀释一定倍数,充入血细胞计数池,在显微镜下计数一定体积内的红细胞数,经换算求出每升血液中红细胞数量。

2. **血液分析仪法** 用电阻抗和(或)光散射原理。

(二) 方法学评价

1. **手工显微镜法** 是传统方法,不需要特殊设备,但操作复杂、费时。

2. **血液分析仪法** 是常用方法,比手工法精确(如电阻抗计数法的变异系数为2%,手工法则大于11%),且操作简便、快速。当白细胞数量明显增高时,会干扰红细胞计数和体积测定而产生误差。

(三) 质量控制

1. **手工法** 误差原因为:①样本:血液发生凝固。②操作:稀释、充池、计数不规范。③器材:微量吸管、计数板不标准。④固有误差(计数域误差)。

2. **仪器法** 仪器应严格按照规程操作,并定期进行室内质控和区间质评。

(四) 参考值 参考值:成年男性 $(4 \sim 5.5) \times 10^{12}/L$;成年女性 $(3.5 \sim 5.0) \times 10^{12}/L$;新生儿 $(6.0 \sim 7.0) \times 10^{12}/L$ 。

医学决定水平:高于 $6.8 \times 10^{12}/L$,应采取治疗措施;低于参考值低限,为诊断贫血界限,应寻找病因;低于 $1.5 \times 10^{12}/L$ 应考虑输血。

(五) 临床意义

1. 生理性变化

(1) 年龄与性别的差异:新生儿,由于出生前处于生理性缺氧状态,故红细胞明显增高,较成人约增加35%,出生2周后逐渐下降,2个月婴儿约减少30%。男性在6~7岁时最低,随年龄增大而逐渐上升,25~30岁达到高峰,30岁后随年龄增大而逐渐下降,直到60岁尚未停止。女性也随年龄增大而逐渐上升,13~15岁达到高峰,随后受月经、内分泌等因素影响而逐渐下降,21~35岁维持最低水平,以后随年龄增大而逐渐上升,与男性水平相当。

(2) 精神因素:感情冲动、兴奋、恐惧、冷水浴等可使肾上腺素增多,导致红细胞暂时增多。

(3) 剧烈体力运动和劳动:由于需氧量增加,使红细胞生成素生成增加、骨髓加速释放红细胞,导致红细胞增多。

(4) 气压减低:高山地区居民和登山运动员因缺氧,红细胞代偿性增生,数量增高。

(5) 妊娠中后期:为适应胎盘循环需要,通过神经、体液调节,孕妇血浆容量明显增加使血液稀释,导致红细胞减少。

2. **红细胞和血红蛋白量减少** 见于临幊上各种原因的贫血。通过红细胞计数、血红蛋白测定或血细胞比容测定可诊断贫血,明确贫血程度。贫血原因分析应结合体检和进一步检查。按病因将贫血分成:

(1) 急、慢性红细胞丢失过多:各种原因出血,如消化性溃疡、痔疮、十二指肠钩虫病等。

(2) 红细胞寿命缩短:各种原因溶血,如输血溶血反应、蚕豆病、遗传性球形细胞增多症等。