

ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា  
ជាតិ សាសនា ព្រះមហាក្សត្រ

២០២២



ក្រសួងសាធារណការ  
គ្រប់គ្រងសំណើនៅប្រព័ន្ធឌីជីថាម HIV1/2 សំរាប់ប្រើប្រាស់ជាប្រព័ន្ធដែលបានបង្កើតឡើង  
ដូចមួយនឹមួយៗដែលមានភាពស្ថិតិយោគ និងស្ថិតិយោគ

Validation of the Serodia HIV1/2 kit for tie-breaker testing



កម្មការជាតិ សាធារណការ និងស្ថិតិយោគ

៩៧៣ ផ្លូវលេខ ១០០

ເຮັດວຽກຂໍ້ອະນຸມັງກອນ ຂໍ້ຕົກລາຍເກີໂຫຼວດ ປະເທດ ສີເວລີ ສີເວລີ HIV 1/2

**କେବଳ ଏହି ପାତାରେ ମାତ୍ରାକୁ ନାହିଁ ଏହି ପାତାରେ ମାତ୍ରାକୁ ନାହିଁ**

සුරතායුස්ටීඩොහි ප්‍රූජ්සිස්ටෑහේර්ස් අයිජ්ස් ( Serodia -HIV1/2)

ເຕາລບຳແນ່ນໄສນກສາຣຣະ: ຕີບໜ້າຕູ ຕີສາຣະ ສໍາຂາກໍໄສກາວົາຍັດໆໄລເລື່ອປະຕິກວ ສໍາກັບເຜື້ອເສັ່ນ  
ຍ້າມຮກເມເກຕເໝັດສິ້ນກວດເກີດຫຼຸດຜົດຜູ້ຍັດ (tie-breaker test) ເພີ່ມື້ຍົກລູດຫຼຸດຜົດແລ້ວ ມກປະ  
ປະສ່ວໂຮງຕູ້ຈຳກັດປະປະເວັບຕີໃຫຍ້ສາງສູງສິ້ນຫຼຸດຜົດ ໃຜົດໄສກາວົາຍັດໆໄລ ແລ້ວໄສນກສາຣຣະ  
ງຽບກັບໆກຳຕີ ວິທີສາງສູງເຜື້ອເສັ່ນຍ້າມຮກເມເກຕເໝັດສິ້ນໄສລັດກຳຕຸ້ນອຸກຸວ່າຕູ້ແກ່ຕາມ ພະແນກເຜື້ອເສັ່ນຍ້າມ  
ຮກເມເກຕເໝັດສິ້ນເຜົຍສູງຕົກຕື້ອີກການກົງການສໍາໜາຕໍ່ເກົ່າຕູ້ຈຳກັດປະປະເວັບຕີໃຫຍ້ສາງຕູ້ອີກວິທີ  
ສາງສູງກວົາຍັດໆໄລເລື່ອຫຼຸດຜົດໄສນກສາຣຣະ (tie-breaker test) ຮູ່ມຈຳກັດຫຼຸດຜົດໄສກາວົາຍັດໆໄລ  
ສິ້ນການຜົດໆອຸກສາຍ໌ຜົນໄດ້

## ១. តាមធនប់ផ្ទះ

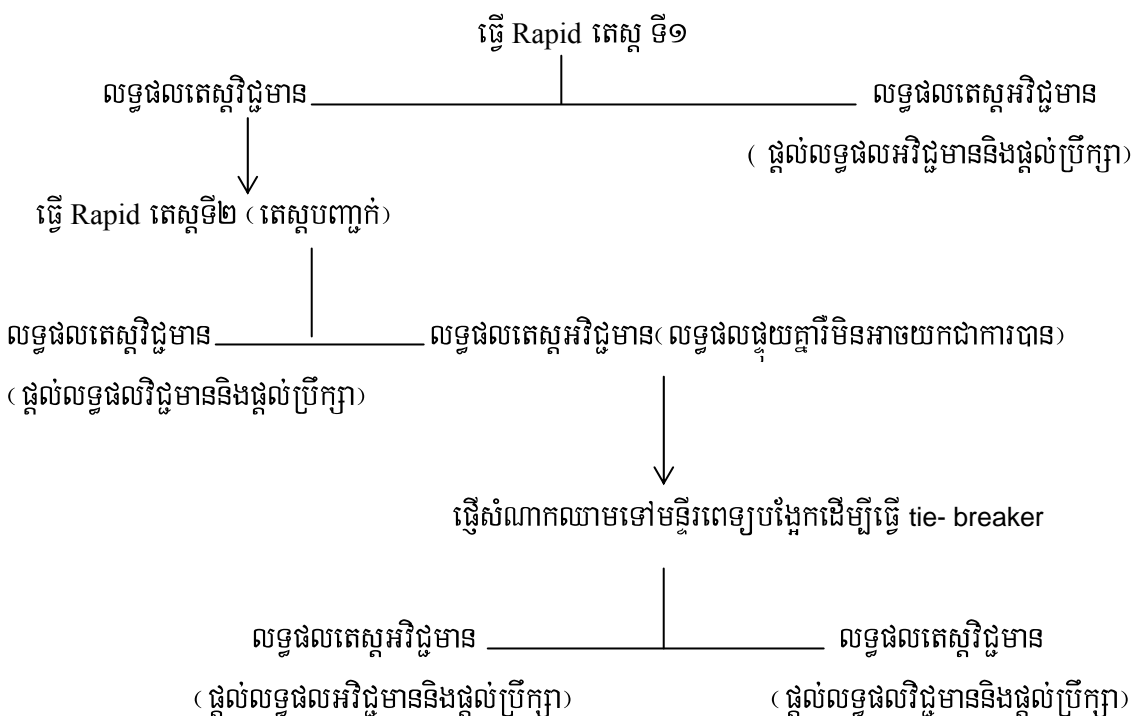
២. ក្រុមពតេជ្ជ

ទិន្នន័យនឹងការកែតែឡើងចំនួនអតិថិជនមកទេសបីឡើងដោយរកមេរភពអេដស់ក្នុងរបៈពេលបុណ្យនា  
ផ្លាស់ប្តូរការប្រើប្រាស់មធ្យមណុលជាតិប្រយុទ្ធឌីអងដីអេដស់សិស្សកនិងកាមរភព(NCHADS) បានកត់សំគាល់  
យើងក្នុងការប្រើប្រាស់ប្រព័ន្ធដីអងដីអេដស់សិស្សកនិងកាមរភព(NCHADS) បានកត់សំគាល់  
(Rapid Test) ពីរខែត្រី។

តាមពិធីសារនៃការធ្វើតែស្ថិតិយាមរកមេរភេទអង់ស៊ីប្រសិនបើលទ្ធផលពេស្តនៃសំណាកជាមួយទី១យើង  
វិដ្ឋមាននៅត្រូវធ្វើតែស្ថិតិយាមរកមេរភេទអង់ស៊ីប្រសិនបើលទ្ធផលបង្ហាញពីភាពផ្តុយត្រានេះគេ  
ត្រូវយកសំណាកជាមួយនោះទៅធ្វើតែស្ថិតិយាមវិញ្ញាបាយទាំងអស់ដោយប្រើតែស្ថិតិយាមរបស់ដឹងច្នោះ។ ប្រសិនបើលទ្ធផលពេស្ត  
ទី២នឹងវិញ្ញានេះនៅថ្មីបង្ហាញពីភាពផ្តុយត្រានេះគេត្រូវដើរបានអតិថិជននៅរយៈត្រឡប់មកធ្វើតែស្ថិតិយាម

វិញ្ញនោរយេះពេលពីរសប្តាហើក្រាយឱ្យរជានេនេដើម្បីធ្វើតែស្ថិតឡើងឡើត ។ ចំពោះការបុមិផ្សាយធ្វើតែស្ថិតឡើតនេះគឺប្រាសវិធីសាស្ត្រមានលក្ខណៈដូចត្រួតឯងការធ្វើតែស្ថិតឡើកទី១ដែរ ។ ប្រសិនបើលទ្ធផល លើកទី២នេះនៅវិធីនឹងផ្លាស់ឡើតនោះគេត្រូវបញ្ចូនសំណាកលយាមដែលមានលទ្ធផលតែស្ថិតឡើងត្រូវបានបង្កើតឡើងនៅមកវិញ្ញនានាដោយទីក្រុងត្រូវធ្វើតែស្ថិតឡើងបញ្ចាក់ដោយប្រើវិធីសាស្ត្រ ELISA វិញ្ញ ។ ត្រួតពេករាយនៃលទ្ធផលនឹងផ្លាស់លាក់នេះមានការតាមប្រមាណជាហ៍ ០.០៤៥% ក្នុងឆ្នាំ២០០៦ក៏ដោយក៏បុំនួរវាពានបង្ហាញរោយយើបានចំនួនលទ្ធផលតែស្ថិតឡើងត្រូវដែលជាការតាមរំលោះមានកែវិនីនូវចំនួនអតិថិជនត្រលប់មកធ្វើតែស្ថិតឡើងវិញ្ញ ។

គោលបំណងសំខាន់របស់ NCHADS គឺផ្តល់នូវតេស្សមួយដែលអាចធ្វើតេស្សយកជាការបានក្នុងករណិតទូទៅដែលធ្វើតេស្សយាមពីរដុយគ្នា(tie-breakertest) ដែលងាយប្រើប្រាស់បាននៅតាមមន្ទីរពេញប៉ែងកេខត្តដើម្បីកាត់បន្ថយការពន្លាបេលក្នុងការផ្តល់ព័ត៌មានស្តីពីលទ្ធផលនៃការធ្វើតេស្សរកម្រោគភេទនេះ។ ពិធីសារធ្វើសំរាប់ធ្វើតេស្សយាមរកម្រោគអេដស៊ែដលប្រើប្រាស់សេវាពិសេស HIV 1/2 ឬ tie-breaker testing



ពិធីសារពេល HIV ថ្មីដែលបានស្ថិតិសំប្តីសេរីអូយា HIV1/2(tie-Breaker test ) ត្រួចករណីលម្អិតផល ពេលវិធីពីរដុយគ្នា (tie-Breaker test )ដើម្បីជួនសការ ដើម្បីសំណងក មកភ្លៀងពេញដើម្បីធ្វើ  
ELISA ។

၃. ကျမ်းမားဆောင်ရွက်ခြင်းနှင့် အမြတ်ဆုံး ပို့ဆောင်ရွက်ခြင်း ( tie-breaker test )

[http://www.who.int/entity/diagnostics\\_laboratory/publications/EN-HIVEval\\_Guide.pdf](http://www.who.int/entity/diagnostics_laboratory/publications/EN-HIVEval_Guide.pdf)

- តែង្វើដែលយកមកប្រើត្រូវពេមានភាព Sensitivity និងភាព Specificity ខ្លែស ។
  - តែង្វើត្រូវពេមាជវិភាគបានលើអង់គេង ដែលខ្សោត្រួតពីតែង្វើដែលបានប្រើពីដំបូង (Initial test) និងមានគោលការណ៍ខ្សោត្រួតពីរ។
  - ងាយស្រួលប្រើប្រាស់និងងាយស្រួលបកប្រាយលម្អិតលូ។
  - ប្រសិនបើប្រពិករទាំងនេះត្រូវរៀបចំជាកក្ខុងទូរទឹកកក (refrigeration) ត្រូវធានាថាមានចរន្តអគ្គិសនិក្រប់គ្រាន់និងជាប្រចាំនៅតាមសេវាសុខាធិបាលខេត្ត/ស្រុកប្រពិបត្តិ ។
  - តែង្វើនេះយើងបោចឆាន់គ្នរពេមានSensitivityនិងSpecificityដែលអាចទទួលយកបានខ្សោត្រួតពីរណ៍  
 $\text{sensitivity} \geq 99\%$  និង  $\text{Specificity} \geq 98\%$  ។

( តាមប្រភពនៃកសារ និងអត្ថបទជាប្រើប្រាស់បច្ចុប្បន្នថាគារពន្លាខ្សែស្អាតស្ថិតិយោះ HIV1/2 មានគុណភាពល្អខ្ចោះ  
Sensitivity និង Specificity )

**๓.๑. ปฏิกรณ์เสรวชี้บัญชี HIV1/2 ทดสอบว่าอยู่ต่ำสูงผิดปกติ แสดงผลการตรวจทางห้องปฏิบัติการจะเป็นเช่นไร**

តម្រវិធីការណែនាំដោយប្រើប្រាស់នាយក ២០០៦ (Bulk Procurement)

Scheme, 2006) ។ ការវាយតម្លៃនេះ បានបង្ហាញអំពី sensitivity តិច ១០០ភាគរយ និង specificity តិច ១០០ភាគរយឡើដូរ។

๓. ๒. Branson, B. point of care Rapid ເຕັມສຳກັບອະນຸຍາກ HIV (2003) J Lab Med 21(118) : 228-295

- បង្ហាញពីការត្រួតពិនិត្យឡើងវិញនៃការស្រើបច្ចេក Rapid តែស្ថាប់ត្រួតពិនិត្យឡើងវិញនៃការស្រើបច្ចេក (ដោយមិនចាំបាច់បង្ហាញគ្រប់ទិន្នន័យដើម្បីនឹងកសារហាមពុម្ពចាំអស់ខ្លះទេ) ។ ការត្រួតពិនិត្យឡើងវិញនៃបានបញ្ជាក់ថាស្អាតូអីយ៉ា HIV1/2 Sensitivity ៩០០% និង Specificity ៩៥% ។

**៣.៣** . Poljak, M. et al Particle agglutination តែស្ថាប់ត្រួតពិនិត្យឡើងវិញ HIV1/2 ដោយតែស្ថាប់ Anti – HIV- ½ សំរាប់ធ្វើ Screening : ការសិក្សាប្រែបង្រៀន លើភាគសំណាកស្អាតូមចំនួន ៣៣១ ( ឆ្នាំ ១៩៩៧ ) Folia Biol ( Praha ) 43(4) : 171-173

- ការវាយតម្លៃជាប្រចាំថ្ងៃប្រចាំសប្តាហរិកស្អាតូអីយ៉ា HIV1/2 នៅក្នុងប្រទេស Slovenia បានបង្ហាញលទ្ធផលវិធីមានមិនពិតម្ពយៗ ( one false positive ) និងត្រានលទ្ធផលអវិធីមានមិនពិត ( Zero False Negative ) នៅក្នុងសំណាកឈាមសរុបចំនួន ៣៣១ ( ២៨១ មានលទ្ធផល HIV 1 វិធីមាន, ៨ មានលទ្ធផល HIV 2 វិធីមាននិង ៣០២២ មានលទ្ធផល HIV1/2 អវិធីមាន ) ។

**៣.៤**ប្រពិករស្អាតូអីយ៉ា HIV ( កំណត់ថា វាមិនជាប្រពិករ HIV1/2 ) ត្រូវបានសង្គតាយើតាមនាយកត្រីមត្រូវនិងភាពជាកំណត់ខ្លស់យោងតាមវិធានស្ថានថាស្ថាប់នៅក្នុងបុរីធមិញ Lien, T-X-et al (2000) ។ ផ្ទៀកលើការវាយតម្លៃនៃតែស្ថាប់សំរាប់ធ្វើភាពវិនិច្ឆ័យ ( Rapid Diagnostic test ) និងប្រព័ន្ធពាណសំរាប់នេះវិនិច្ឆ័យនិងអង់គ្ល់ប្រព័ន្ធដែលបានបង្ហាញលទ្ធផលស្អាតូអីយ៉ា HIV នៅក្នុងបុរីធមិញប្រទេសវេវ៉ិតណាម ។ AM J Trop Med Hyg 62(2) : 301-309 ។

**តារាងទី១** : ប្រពិករតែស្ថាប់នៃ HIV និងគោលការធ្វើតែស្ថាប់ ។ ពិធីសារនៃការធ្វើតែស្ថាប់យាមរកមេភាគនៃដស់បានបង្ហាញឡើងវិញនៃភាពប្រព័ន្ធដែលបានបង្ហាញបញ្ជាក់អំពីការប្រើប្រពិករ Determine ដោយតែស្ថាប់សំរាប់គ្រប់គ្រង់ និងប្រពិករ UniGold និង Stat-Pak ដោយតែស្ថាប់សំរាប់គ្រប់គ្រង់ ។

Kit	Antigen	Test Principle
Determine	Recombinant protein	Lateral flow
Stat-Pak	Synthetic peptides	Lateral flow
UniGold	Recombinant protein	Lateral flow
Serodia	Detergent inactivated Culture HIV1/2	Particle agglutination

## ផែនប័ណ្ណខាងលេខ៖

គោលបំណងសំខាន់នៃការសិក្សានេះគឺពិនិត្យទៅលើ sensitivity និង specificity របស់ ប្រពិករស់រួមឱ្យ HIV 1/2 និងលទ្ធភាពដែលអាចយកមកប្រើប្រាស់សំរាប់ធ្វើតេស្សបញ្ជាក់អាយុបានច្បាស់ក្នុងករណីដែល លទ្ធផលតេស្សរបៀបពីរដូចម្នាតា (tie-breaker test) ។

### **៤.តិចិសារសំរាប់បាយតេស្សប្រតិបត្តិក: Serodia HIV 1/2:**

ពិធីសារនេះធ្វើឡើង ដោយផ្ទៀកទៅតាមលទ្ធផលជំហានទី១នៃការវាយតំលែមនឹងពិសោធន៍ជំលាញ់  
ទ្រឹងតាមគោលការណ៍ណែនាំរបស់អង្គភាពសុខភាពពិភពលោកដើម្បីការវាយតំលែមជំសមប្រមួយអំពី បច្ចេក  
វិទ្យាការធ្វើតេស្សរកម្មភោគដែលសំនោត្រួចបាប្រើក ។

**៤.១ - សំណាកសេវាអម័ំនូន ៦០០ ត្រូវបានធ្វើតេស្សវាយតំលែមនៅតួនាទីការងារសំស្រីស្ថាបនិងការងារ**  
(National STD Clinic) ដោយមាន ៤០០ សំណាកសេវាអម័ំនូនមាន និង ២០០ សំណាកសេវាអម័ំនូនមាន ។

**៤.២ - ត្រូវបាយការណ៍របស់ត្រូវបានប្រមួល និងរៀបចំធ្វើឡើងដោយអនុវត្តទៅតាមនិយាយ និងរក្សាទុកនៅ**  
**តួនាទីការងារសំស្រីស្ថាបនិងការងារ នៅក្នុងការការសំងាង ពាតិមាន**  
**អំពីអតិសញ្ញាណរបស់បុគ្គលម្នាក់ទៅនោះ មិនត្រូវបានដោយដឹងតាមរយៈសំណាកសេវាអម័ំនូនទេ ។**

**៤.៣ - សំណាកសេវាអម័ំដែលបានធ្វើតេស្សដូចម្នាត់ដោយប្រពិករ Determine ត្រូវបានបញ្ជាក់ Seropositive ឬ**  
**Seronegative ដោយការធ្វើតេស្សតាមរបៀប ELISA ( BioRad Gensereen Kit) និងប្រពិករ**  
**Stat-Pak ( យោងទៅតាមការណែនាំរបស់រាយចក្ខុដលិត ) ។**

● ពិធីសារនេះផ្តាល់សំខាន់លើការវាយតំលែមរបស់ប្រពិករសេវាអឱ្យីយ៉ា ដែលងាយរកទិញនិងអាចអនុវត្តបាននៅក្នុងប្រទេសកម្មជាតិ ។ ត្រូវការនេះអាចធ្វើសរាងការប្រើប្រាស់ Western Blotting ធ្វើជាផ្លូវបញ្ជាក់និងបង្ហាញពីការសំរែចិត្តប្រើប្រាស់តេស្សបីផ្សេងទៀតដើម្បីកំណត់ Serostatus ។ ប្រសិនបើ Genscreen Stat-Pak និង Determine មិនបង្ហាញលទ្ធផលដូចម្នាត់ទេនោះសំណាកសេវាអម័ំនូនត្រូវបានយកមកប្រើក្នុងការវិភាគលើកក្រោយទៀតទេ ។

**៤.៤ - សំណាកសេវាអម័ំដែលមានលទ្ធផល Seropositive និង Seronegative គឺត្រូវធ្វើតេស្សដោយសេវាអឱ្យីយ៉ា**

● អ្នកបច្ចេកទេសដែលត្រូវធ្វើតេស្សសេវាអឱ្យីយ៉ា និងបានដឹងអំពី Serostatus នៅសំណាកសេវាអម័ំនៅក្នុងការងារ ត្រូវបានគិតវិភាគហើយដោយតេស្សដូចម្នាត់ទៀតដោយ ។

៤.៥-ត្រប់ទិន្នន័យទាំងអស់ត្រវាទានប្រជប់ដៃវបត្តាពាមរយៈការផ្តូរផ្តុងខ្សោយ (cross matching) ទៅលើលទ្ធផលទាំងប្រចាំថ្ងៃសំណាកលយាមនិមួយទេ ។ បន្ទាប់មក Sensitivity និង Specificity របស់សេវាឯើងឱ្យត្រវាទានគណនា ។

## డී.නඩ්ස්බැල්පෙරානාතායුස්ථිර:

ការវិភាគគំរូយោមបានអនុវត្តន៍ឡើងទីនេះដើម្បីរពិសោធន៍ីនៃតួនាទីការណាតិលើស្ថ្បកនិងកាម្មវក្សាប់ពីថ្ងៃ ទី១៩  
មករា ដល់ថ្ងៃទី ២២ កម្មៈ ឆ្នាំ២០០៧ ។

ដោយសារ Western blotting មិនអាចប្រព័ត័ទេថាបាន ដូច្នេះ សេវីមិញ្ញា HIV1/2 ត្រូវបានគេធ្វើការប្រើបង្រៀនជាមួយតែស្ថាកម្មភាពអេដស់ផ្សេងៗ ឡើតដែលធ្លាប់ ប្រើក្នុងប្រព័ន្ធកម្ពុជា ។ តែស្ថាកំងនោះមានដូចជា Determine , Stat – Pak និង Biorad Genscreen ELISA ។ នៅពេលដែលតែស្ថាកំងបិបង្ហាញលទ្ធផលដូចត្រានោះ មាននឹងយកចាប់លទ្ធផលនេះពិនិត្យជាត្រូវ ។ ប្រសិនបើមានការខុសត្រារវាន់ តែស្ថាបាក្រុមៗ ( panel tests) នោះសំណាករិយាយមិនត្រូវបានទេកសរិយបំភាគវិភាគនៅថ្ងៃក្រោយឡើតទេ ។

ប្រព័ន្ធឌីជីថលរៀបចំហើយសុបទាំងអស់មានចំនួន ៦០០ ត្រូវបានធ្វើតែស្ថិតុងនៅក្រោម ៤០០ បង្ហាញថា HIV អវិជ្ជមាន (400 HIV negative) និង ២០០បន្ទូផលHIV វិជ្ជមាន (200 HIV positive)។ ក្នុងនោះមានតែពីររូបីបុរណណាខាដែលមានភាពខុសត្រារវានេតែស្ថិតុង។ ករណីទាំងពីរនេះគឺ Genscreen បង្ហាញលទ្ធផលវិជ្ជមានប៉ុន្ម័ន្ត Determine និង Star – Pak បង្ហាញលទ្ធផលអវិជ្ជមាន។ ចំណោកសេវ្យឱ្យយោង HIV  $\frac{1}{2}$  វិញ បង្ហាញលទ្ធផលអវិជ្ជមានដើម្បីករណីទាំងពីរនេះ។ លទ្ធផលទាំងពីរនេះមិនត្រូវបានយកមកប្រើក្នុងការ វិភាគពី Sensitivity និង Specificity របស់សេវ្យឱ្យយោងទេ។ សំណាកលយាមដែលនៅសល់ចំនួន ៥៩៨ នៅក្នុង ៥៩៧ នោះសេវ្យឱ្យយោង HIV1/2 ផ្តល់លទ្ធផលដឹងថាគារបាយលទ្ធផលនេតែស្ថិតុង។ ( panel result) ។

លទ្ធផលនៃការសិក្សានេះបង្ហាញរកយើត្តិថា Sensitivity និង Specificity របស់សេវាទីបាន HIV1/2 គឺ១០០ ភាគរយ ។

ଶ୍ରୀମତୀ ପାତ୍ନୀ କଣ୍ଠାରୀ

គេប្រកបដីជាប្រព័ន្ធសម្រាប់ធ្វើតែស្ថិតិយោប់ទី ៣ (Third tie-breaker test) ដែលមាន Sensitivity ខ្ពស់ជាមួយវិស្វិកឱ្យ ៩៥% និង Specificity ខ្ពស់ជាមួយវិស្វិកឱ្យ ៩៥% ។ នៅប្រចាំសកម្មជាយើង ដែកលើលទ្ធផលនៃការសិក្សា សេរីអូយ៉ា HIV1/2 មាន Sensitivity ៩០០ ភាតរយ និង Specificity

១០០ ភាគរយ ។ ផ្ទុចនេះប្រពិករ Serodia HIV1/2 ត្រូវបានកំណត់រកាយប្រើសំរាប់ធ្វើជាអេស្តុបញ្ចក់  
លើកទី៣ ត្រូវអនុវត្តនោមនឹងពេលវេលា ២ ដល់ពេលវេលា ៣ ។

ថ្ងៃទី ៧ ខែមករា ឆ្នាំ២០០៨

ប្រធានមជ្ឈមណ្ឌលជាតិប្រយុទ្ធនឹង  
ជ័ង់អេដស៊ែនីស្សកនិងកាមហេត

បានយើងឱ្យឯកការ

អគ្គនាយកបច្ចេកទេសសុខិត្តល



ប៊ុន. ជំនាញ

