содержание

Страница

1. ОБЩИЕ УКАЗАНИЯ
2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ5
3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ
4. УКАЗАНИЕ МЕР БЕЗОПАСНОСТИ8
5. УСТРОЙСТВО ПРИБОРА9
6. ПОДГОТОВКА К РАБОТЕ12
7. ПОРЯДОК РАБОТЫ
8. ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ И ПРОВЕРКА ТЕХНИЧЕСКОГО СОСТОЯНИЯ42
9. МЕТОДИКА ПОВЕРКИ43
10. ВОЗМОЖНЫЕ НЕИСПРАВНОСТИ И МЕТОДЫ ИХ УСТРАНЕНИЯ
11. УПАКОВКА
12. ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ
13. СВИДЕТЕЛЬСТВО О ПРИЕМКЕ52
14. ГАРАНТИИ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ53
15. СВЕДЕНИЯ О НЕИСПРАВНОСТЯХ
16. СВЕДЕНИЯ О ПОВЕРКЕ55
ПРИЛОЖЕНИЕ А. ИНСТРУКЦИЯ ПО ЧИСТКЕ ВНЕШНИХ СТЕКЛЯННЫХ ПОВЕРХНОСТЕЙ МЕР ОПТИЧЕСКОЙ ПЛОТНОСТИ ИЗ НАБОРА НОСМОП-7, КОНТРОЛЬНЫХ МЕР И
ОПТИЧЕСКИХ КЮВЕТ

Настоящее руководство по эксплуатации (далее - Руководство) предназначено для ознакомления обслуживающего персонала с устройством, правилами эксплуатации и обслуживания анализатора биохимического фотометрического АБФП-КТ– 01, торговая марка микроБиАн (далее – анализатор или прибор).

Анализатор представляет собой портативный программируемый одноволновый специализированный фотометр со сменяемым светофильтром из спектрального диапазона 340-700 нм, обеспечивающий измерение оптической плотности раствора и определение по измеренной оптической плотности концентрации исследуемого вещества в растворе с пересчетом по фактору или калибровочной кусочно-линейной кривой. Фактор пересчета определяется автоматически при калибровке по стандартному (калибровочному) раствору (линейная калибровка) или по нескольким стандартным (калибровочным) растворам (многоточечная калибровка). Фактор может вводиться в прибор вручную. Параметры калибровки (концентрация стандартов, фактор И другие) сохраняются В энергонезависимой памяти для 99 методик и изменяются (перепрограммируются) при смене методики исследования, стандартов или реагентов.

Прибор выпускается с предустановкой методик в соответствии с пожеланиями заказчика.

Измерения могут проводиться в прямоугольных стеклянных, кварцевых или пластиковых кюветах с длиной оптического пути 10 мм или 5 мм, в соответствии с процедурой, описанной в инструкции к реагенту.

Спектральная полоса прибора определяется установленным светофильтром из спектрального диапазона 340 -700 нм.

Установленный светофильтр определяет перечень возможных биохимических исследований, доступных для анализатора, например:

340 нм – IgA, IgM, IgG, фосфор, СРБ (многоточечная калибровка), АЛТ, АСТ, креатинкиназа, ЛДГ.

405 нм - активность антитромбина III, плазминогена, протеина С, анти Ха активность гепарина, натрий, А-амилаза, гамма-ГТ, щелочная фосфатаза, кислотная фосфатаза.

492 нм - креатинин

540 нм - глюкоза, триглицириды, холестерин, холестерин-ЛВП, общий белок, альбумин, билирубин общий, билирубин прямой+общий, мочевая кислота, магний, гемоглобин (HbCN) по фактору, гемоглобин (HbCN) по стандарту, гемоглобин (HbCN) по стандарту.

580 нм - калий, кальций, хлориды.

600 нм - общий белок в моче (ПГК, Бредфорд, ССК – многоточечная калибровка). 620 нм - железо.

Помимо этих могут использоваться другие длины волн из спектрального диапазона 400-700 нм и другие биохимические методики.

Анализаторы со светофильтрами 340 нм, 405 нм, 492 нм имеют термостатированную фотометрическую ячейку, анализаторы с другими светофильтрами – нетермостатированную.

Прибор имеет возможность вывода результатов измерения и служебной информации на «Устройство печатающее к анализаторам с оптическим каналом связи для передачи информации УП-02-«НПП-ТМ». С помощью встроенного в прибор оптического инфракрасного канала связи возможна передача данных через адаптер для персонального компьютера (ПК) на ПК.

Область применения - медицинские клинико-диагностические лаборатории, мобильные и экспресс-лаборатории, у постели больного.

Прибор как изделие медицинской техники относится:

к группе 2 по ГОСТ Р 50444 в части восприимчивости к механическим воздействиям;

к классу Г по ГОСТ Р 50444 в части возможных последствий отказа в процессе использования;

к классу І по ГОСТ Р 51350 в части электробезопасности;

к виду климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150 в части условий эксплуатации;

к классу, в зависимости от потенциального риска применения – 2а по ГОСТ Р 51609.

Прибор является восстанавливаемым ремонтопригодным изделием многократного использования.

Пример записи при заказе прибора и в документации других изделий: «Анализатор биохимический фотометрический АБФП-КТ-01 ТУ 9443-031-11254896-2006».

Рабочая длина волны светофильтра, устанавливаемого при выпуске прибора из производства, определяется дополнительно при заказе прибора, исходя из необходимого перечня возможных биохимических методик.

Рабочая длина волны светофильтра указывается в разделе 13 Руководства и на корпусе анализатора.

4

1. ОБЩИЕ УКАЗАНИЯ

1.1. Перед началом работы с прибором необходимо ознакомиться с Руководством.

1.2. При поступлении прибора на место эксплуатации после транспортирования и/или хранения необходимо произвести:

а) проверку комплектности на соответствие разделу 3 Руководства;

б) внешний осмотр на отсутствие повреждений;

в) подготовку к работе согласно разделу 6 Руководства.

1.3. Для обеспечения работоспособности прибора и предупреждения выхода его из строя при эксплуатации необходимо соблюдать меры безопасности, изложенные в разделе 4 Руководства.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

2.1. Спектральная полоса прибора определяется установленным светофильтром из спектрального диапазона 340-700 нм. Светофильтр, определяющий рабочую длину волны прибора, имеет следующие параметры:

- точность установки рабочей длины волны - ± 2 нм

- спектральная полоса пропускания, определенная на уровне 0,5 от максимальной величины пропускания – 10 ± 2 нм.

Рабочая длина волны светофильтра (длина волны максимума пропускания интерференционного светофильтра) указывается на корпусе прибора, в разделе 13 Руководства и отображается на дисплее анализатора.

Фактическое значение эффективной рабочей длины волны светофильтра 340 нм указывается в разделе 13 Руководства.

2.2. Диапазон измерений оптической плотности прибором составляет от 0 до 2,0 Б.

2.3. Пределы допускаемой систематической составляющей абсолютной погрешности при измерении оптической плотности стеклянных мер из набора НОСМОП 7 должны быть:

- на длине волны 340 нм:

±0,02 Б - в диапазоне от 0 до 0,5 Б;

± (0,02+0,04 • (D-0,501)) Б - в диапазоне от 0,5< D ≤1,0 Б;

5

 \pm (0,02+0,1 • (D-1,01)) Б - в диапазоне от 1< D \leq 2,0 Б

- в диапазоне 400 - 700 нм:

±0,02 Б - в диапазоне от 0 до 0,9 Б;

 $\pm (0,02+0,03 \bullet (D-0,901))$ Б - в диапазоне от $0,9 \le D \le 2,0$ Б.

2.4. Предел допускаемого среднего квадратического отклонения (СКО) случайной составляющей погрешности прибора при измерении оптической плотности не более

0,001 Б - в диапазоне от 0 до 1 Б.

(0,001+0,006 • (D-1,001)) Б в диапазоне от 1< D ≤ 2,0 Б.

Погрешность определения концентрации вещества в растворе и пороговая чувствительность зависят от выбранного способа (метода) и указываются в инструкциях на реагенты.

2.5. Прибор имеет оптический выход (ИК-связь) для соединения с принтером (Устройство печатающее к анализаторам с оптическим каналом связи для передачи информации УП-02-«НПП-ТМ») и с компьютером через адаптер инфракрасной связи с компьютером ДГВИ.943119.006.

2.6. Прибор работает от источника питания:

- ДГВИ.436615.010, преобразующего сетевое переменное напряжение (220±22) В в постоянное напряжение (9,0±1) В, 1 А (для анализаторов со светофильтрами 340 нм, 405 нм, 492 нм).

- ДГВИ.436615.010, преобразующего сетевое переменное напряжение (220±22) В в постоянное напряжение (5,0±1) В, 0,5 А (для анализаторов с другими светофильтрами).

2.7. Ток потребления прибора:

- при напряжении питания 9 В - не более 600 мА (для анализаторов со светофильтрами 340 нм, 405 нм, 492 нм).

- при напряжении питания 5 В - не более 500 мА (для анализаторов с другими светофильтрами).

2.8. Длительность цикла измерения не превышает 4 с.

П р и м е ч а н и е. Циклом измерения считается работа прибора с момента опускания кюветы с реакционной смесью в фотометрическую ячейку до появления показаний на табло-индикаторе.

2.9. Объем пробы для фотометрирования - не менее 0,5 мл.

2.10. Оптический путь кюветы - 10 мм, по ГОСТ 20903;

- 5 мм с адаптером ДГВИ.303758.004.

2.11. Габаритные размеры приборов не превышают 135х180х50 мм.

2.12. Масса прибора без комплекта запасных частей и принадлежностей (ЗИП) - не более 0,5 кг, в полном комплекте поставки - не более 2 кг.

2.13. Средний срок службы прибора не менее 4 лет при средней интенсивности эксплуатации 7 часов в сутки.

2.14. Прибор имеет термостатируемый отсек фотометрирования (для анализаторов со светофильтрами 340 нм, 405 нм, 492 нм). Температура термостатирования: 37±0,2 °C. Время нагрева термостата прибора не более 30 мин.

Значения фотометрических и других параметров, измеренных при приемосдаточных заводских испытаниях приводятся в разделе 13 «Свидетельство о приемке».

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ

Комплект поставки прибора указан в таблице 1.

Таблица 1

Наименование	Шифр конструкторской документации	Кол- во	Примеча- ние
Анализатор биохимический фотометрический АБФП-КТ-01, ТУ 9443-031-11254896-2006	ДГВИ.941416.016	1	
Принадлежности			
Кювета 10 мм оптическая стеклянная или кварцевая	ГОСТ 20903	1	
Кювета 5 мм оптическая кварцевая	ГОСТ 20903	1	*)
Контрольная мера КМ1 БЛАНК	ДГВИ.203319.022	1	
Контрольная мера КМ2	ДГВИ.203319.004	1	**)
Набор стеклянных мер оптической плотности НОСМОП-7	ТУ 9443-015-11254896- 00	1	*), ***)
Устройство печатающее к анализаторам с оптическим каналом связи для передачи информации УП-02-«НПП-ТМ»	ТУ 9443-018-11254896- 2003	1	*)
Адаптер механический для 5 мм кюветы	ДГВИ. 303758.004	1	*)
Адаптер инфракрасной связи с компьютером	ДГВИ.943119.006	1	*)
Источник питания	ДГВИ.436615.018 (для анализаторов со светофильтрами 340 нм, 405 нм, 492 нм) ДГВИ.436615.010 (для анализаторов с другими светофильтрами)	1	
Эксплуатационная документация			
Руководство по эксплуатации с методикой поверки	ДГВИ.941416.016 РЭ	1	

*) - поставляется по отдельному заказу.

**) – оптические характеристики приведены в разделе 13 Руководства.

***) – набор должен быть поверен в установленном порядке.

4. УКАЗАНИЕ МЕР БЕЗОПАСНОСТИ

4.1. Перед началом работ с прибором, необходимо ознакомиться с Руководством.

4.2. При работе с прибором запрещается:

подвергать его ударам;

самостоятельно разбирать прибор.

4.3. Проводить измерения с помощью прибора следует в нормальных

климатических условиях при температуре от +15 до +35 °C, при этом следует учитывать температурные условия проведения лабораторного исследования, указанные в инструкции на реагенты.

4.4. После транспортирования в условиях отрицательных температур прибор в транспортной упаковке необходимо выдержать в нормальных условиях не менее 4 ч.

5. УСТРОЙСТВО ПРИБОРА

Основными функциональными узлами прибора являются:

- оптический блок с аналоговой электрической платой;
- жидкокристаллический дисплей
- электронная плата управления прибором;

5.1. ОПТИЧЕСКИЙ БЛОК ПРИБОРА

Источником света является полупроводниковый светодиод (см. рисунок 1). Световой пучок от светодиода падает на находящуюся в измерительном канале оптическую кювету с биопробой. Прошедший кювету световой поток падает на светофильтр, который вырезает узкую область спектра излучения. Далее свет попадает на фотоприемник, в качестве которого используется полупроводниковый фотодиод. В фотоприемнике происходит преобразование света в электрический сигнал, с последующим преобразованием и отображением результата на дисплее.



Рис. 1. Размещение оптических элементов измерительного канала

В приборе используются интерференционные светофильтры, изготовленные по технологиям, обеспечивающим их продолжительную эксплуатацию без ухудшения оптических свойств. Например, в ультрафиолетовом светофильтре 340 нм многослойное

интерференционное покрытие, чувствительное к воздействию внешней среды, помещено в герметичный объем, заполненный инертным газом аргоном.

5.2. ЭЛЕКТРОННАЯ ЧАСТЬ ПРИБОРА

Электронная часть прибора состоит из:

платы с жидкокристаллическим двухстрочным 32-значным дисплеем с подсветкой;

- аналоговой платы усиления сигнала фотоприемника и аналого-цифрового преобразования этого сигнала, а также схемы стабилизации светового излучения светодиода;

- цифровой платы управления, расчета параметров биохимического анализа; в анализаторах со светофильтрами 340 нм, 405 нм и 492 нм плата стабилизирует температуру термостата.

Протокол анализа может быть выведен через инфракрасный выход на УСТРОЙСТВО ПЕЧАТАЮЩЕЕ УП-02-«НПП ТМ» (принтер), а также на компьютер через адаптер инфракрасной связи с компьютером ДГВИ.943119.006. Вид прибора сверху



Вид прибора сзади



Гнездо сетевого адаптера

Вид прибора снизу



Рис. 2. Внешний вид прибора

6.1. РАСПАКОВКА, УСТАНОВКА И ВКЛЮЧЕНИЕ ПРИБОРА

Извлеките из транспортной упаковки прибор, его принадлежности, эксплуатационную документацию и проверьте комплектность на соответствие разделу 3 Руководства.

Проверьте наличие номера прибора, штампа, даты и подписи представителя ОТК и поверителя в разделах «Свидетельство о приемке» и «Сведения о поверке». Проверьте заполнение гарантийных талонов, наличие даты и штампа торгующей организации. Сверьте заводской номер на шильдиках прибора, контрольной меры с заводским номером, указанным в разделах Руководства.

Контрольная мера КМ2, входящая в комплект поставки прибора, предназначена для контроля правильности измеренных прибором значений оптической плотности. Контроль осуществляется на этапе испытаний, при поверке, при вводе в эксплуатацию прибора и в случае необходимости. Оптические характеристики КМ2 приведены в разделе 13 Руководства.

Внимание: контрольная мера КМ2, контрольная мера

<u>КМ1 БЛАНК и меры из «Набора стеклянных мер</u>	ГЛАНК БЛАНК
оптической плотности НОСМОП-7»	
устанавливаются в измерительную ячейку	
сориентированными так, чтобы текст на верхней	
<u>грани меры был обращен к оператору.</u>	

Осмотрите прибор и принадлежности на отсутствие повреждений. Обратите особое внимание на целостность оптической кюветы.

При обнаружении некомплектности, повреждений или других недостатков необходимо составить соответствующий акт и направить его в торгующую организацию, где был приобретен прибор.

6.2. ПРОВЕРКА РАБОТОСПОСОБНОСТИ ПРИБОРА

6.2.1. Установите прибор на стол, при этом на него не должны падать прямые солнечные лучи и в непосредственной близости не должны находиться источники тепла и сильного электромагнитного излучения.

6.2.2. Соедините разъем сетевого адаптера с гнездом на задней стороне прибора, вставьте вилку адаптера в сеть. Прибор готов к работе.

Примечание. Для использования прибора для экспресс-анализа, допускается режим круглосуточной непрерывной работы.

6.2.3. Проверьте оптические поверхности контрольных меры КМ2 и КМ1 БЛАНК. При наличии любых загрязнений и пыли очистите поверхности в соответствии с Приложением А.

6.2.4. Проведите процедуру установки оптического нуля прибора по контрольной мере КМ1 БЛАНК (см. п.7.1.1. УСТАНОВКА ОПТИЧЕСКОГО НУЛЯ ПРИБОРА).

6.2.5. Измерьте значения оптической плотности контрольной меры КМ2 на рабочей длине волны, для чего выполните следующие операции:

6.2.5.1. Нажмите кнопку **МЕНЮ** на панели управления. На дисплее индицируется «Измерить абсорбцию?»

6.2.5.2. Нажмите кнопку ВВОД.

6.2.5.3. На дисплее индицируется «Жду пробу». Вставьте в измерительную ячейку контрольную меру КМ2. На дисплее индицируется значение оптической плотности. Зафиксируйте среднее значение из 5 показаний с интервалом времени не менее 5 с, не вынимая контрольной меры из измерительной ячейки.

6.2.5.4. Полученное значение не должно отличаться от значения оптической плотности КМ2, записанного в разделе 13 Руководства, на величину более чем значение погрешности прибора в соответствующей точке диапазона оптической плотности.

6.2.5.5. Нажмите кнопку ОТМЕНА.

6.2.6. В случае несоответствия измеренных значений со значениями, записанными в разделе 13 Руководства, прибор должен быть возвращен в организацию, где был приобретен (см. также раздел 10 Руководства).

Лабораторные исследования на приборе основаны на определении значения оптической плотности (поглощения, абсорбции) жидкой биопробы относительно значения оптической плотности холостой пробы и последующем пересчете полученного значения оптической плотности (поглощения, абсорбции) в необходимый параметр лабораторного теста в соответствии с методикой медицинского лабораторного исследования.

Лабораторные исследования на приборе могут быть проведены как в ручном режиме, так и с использованием встроенных программ.

7.1. РАБОТА В РУЧНОМ РЕЖИМЕ

Если есть необходимость измерять оптическую плотность без пересчёта в концентрацию, можно воспользоваться режимом измерения абсорбции. Этот режим может быть полезен для слежения за ходом химической реакции, поскольку оптическая плотность в нём считывается (а так же печатается) непрерывно, пока кювета находится в измерительной ячейке.

7.1.1. УСТАНОВКА ОПТИЧЕСКОГО НУЛЯ ПРИБОРА

За оптический ноль прибора принимается значение оптической плотности:

- меры 0 из набора стеклянных мер оптической плотности НОСМОП-7 - при поверке прибора;

- меры КМ1 БЛАНК (из комплекта поставки прибора) - при проведении контроля прибора по контрольной мере КМ (из комплекта поставки прибора) или паспортизации этой меры КМ - при первичной поверке анализатора;

- кварцевой прямоугольной кюветы или пробирки из комплекта поставки, наполненной дистиллированной водой – при проведении биохимических исследований.

Оптическая плотность элементов оптической схемы прибора со временем изменяется из-за загрязнений, деформации конструкции и т.п. Поэтому установку оптического нуля рекомендуется проводить не реже одного раза в неделю.

При запросе установки кюветы (для целей измерения концентрации, установки нуля или измерения контрольной меры) в приборе проводится подстройка оптического нуля (см п.).

14

Включите прибор и подождите не менее 30 минут для стабилизации рабочего режима прибора. Нажмите кнопку **МЕНЮ** и на запрос

Измерить абсорбцию ?

ответьте нажатием кнопки **ВВОД**. После этого на дисплее будет отображён запрос

Абс ХХХ нм

Жду пробу

Нажмите кнопку МЕНЮ. По запросу

Жду нулевую

меру

вставьте в измерительную ячейку либо кювету или пробирку (из комплекта поставки прибора) с дистиллированной водой, если вы в дальнейшем будете проводить биохимические исследования; либо меру 0 из набора НОСМОП-7 перед поверкой прибора; либо меру КМ1 БЛАНК (из комплекта поставки прибора) перед паспортизацией меры КМ (из комплекта поставки) во время первичной поверки прибора или при проверке прибора. Для выполнения установки оптического нуля программе потребуется несколько секунд, в течение которых на дисплее будет индикация

Идёт установка

оптического нуля

В случае удовлетворительных фотометрических параметров прибора на дисплее индицируется сообщение

Оптический ноль установлен

В случае неудовлетворительных фотометрических параметров на дисплее индицируется сообщение

В случае такого сообщения необходимо устранить ошибку, действуя в соответствии с разделом 10 Руководства.

Появление сообщения о коде ошибки свидетельствует об уменьшении оптического диапазона прибора, а его численное значение - о величине оптического диапазона. Это уменьшение диапазона может быть следствием недостаточной интенсивности света светодиода, повышенного светопоглощения жидкости в кювете (наличие значительного количества пузырьков воздуха, взвесей и т.п.), попадания в световую зону оптического посторонних предметов, а также загрязнения оптических поверхностей кюветы.

Проводить измерения в таких условиях нецелесообразно, так как величина погрешности фотометрического измерении плотности раствора может превысить допустимую величину.

После извлечения кюветы появится запрос:

Абс XXX нм Жду пробу

Нажмите кнопку ОТМЕНА для возврата прибора в начальное состояние.

7.1.2. ИЗМЕРЕНИЕ ОПТИЧЕСКОЙ ПЛОТНОСТИ

Включите прибор и подождите не менее 30 минут для стабилизации рабочего режима прибора. Затем приведите прибор в начальное состояние. Нажмите кнопку **МЕНЮ** и на запрос

Измерить абсорбцию ?

ответьте нажатием кнопки ВВОД. После этого на дисплее будет отображён запрос

Абс ХХХ нм	
Жду пробу	

Вставьте в измерительную ячейку кювету с исследуемой смесью. На дисплее появится измеренное значение оптической плотности. Пока кювета остаётся в измерительной ячейке, это значение будет автоматически обновляться. Интервал обновления – 2.5 секунды. Слева от значения оптической плотности отображается номер отсчета, изменяющийся каждые 2.5 секунды. При достижении 100 номер автоматически сбрасывается, и отсчет начинается снова.

При необходимости завершить работу в режиме измерения абсорбции извлеките кювету из измерительной ячейки, и после появления запроса

Абс XXX нм Жду пробу

нажмите кнопку ОТМЕНА.

7.2. РАБОТА С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ВСТРОЕННЫХ ПРОГРАММ7.2.1. ВЫБОР ТЕКУЩЕЙ МЕТОДИКИ

После включения прибор переходит в начальное состояние (в зависимости от модификации прибора и его состояния перед последним выключением наименование методики может меняться):

11) Альбумин

Строка отображает номер и название текущей методики. Прежде, чем начать исполнение или редактирование какой-либо методики, её необходимо сделать текущей. Для этого нажимайте кнопки **ВЫБОР+** (увеличение номера) или **ВЫБОР-** (уменьшение номера) до тех пор, пока не будут отображены номер и название соответствующей методики. Следует помнить, что в памяти прибора могут присутствовать несколько методик с одинаковым названием.

7.2.2. ВЫПОЛНЕНИЕ БИОХИМИЧЕСКОГО ТЕСТА ПО КОНЕЧНОЙ ТОЧКЕ С РЕАГЕНТНОЙ ХОЛОСТОЙ ПРОБОЙ

Для определённости предлагается освоить проведение теста на примере определения альбумина в сыворотке крови бромкрезоловым методом (в зависимости от модификации прибора в качестве примера может быть использована другая методика по конечной точке с реагентной холостой пробой, при этом последовательность операций остается неизменной). Перед запуском методики на исполнение сделайте её текущей (см. п. 7.2.1). Затем нажмите кнопку **ВВОД**. При наличии принтера он отпечатает следующие параметры методики:

Тест # 11: Альбумин КОНЕЧНАЯ ТОЧКА Фильтр: 620 нм Конц. стандарта = 50.0

Внимание: возможно, что параметры этого теста были изменены после покупки прибора. В таком случае нетрудно запрограммировать тест заново (см. п.7.3.1) или отредактировать имеющийся тест (см. п. 7.3.3).

На дисплее появится вопрос:

Новая калибровка?

Если требуется откалибровать тест заново, нажмите кнопку **ВВОД**. Если нужно сохранить прежний калибровочный фактор, – нажмите кнопку **ОТМЕНА**. В случае новой калибровки следующий запрос будет такой:

Кол-во дублей стандарта = 1?

Если Вы приготовили для калибровки один образец стандарта, нажмите кнопку **ВВОД**. Однако для более точной калибровки Вы можете приготовить несколько экземпляров (дублей) стандарта. В таком случае нажатием кнопки **ВЫБОР**+ доведите количество дублей до требуемого (от 2 до 5), затем подтвердите нажатием кнопки **ВВОД**.

ВНИМАНИЕ! Здесь имеются в виду образцы стандарта одной концентрации. Для получения калибровочного фактора используется среднее арифметическое оптических плотностей экземпляров. Не путайте этот способ калибровки с многофакторной калибровкой, для которой применяют образцы стандарта различных концентраций.

Когда Вы ответили на вышеуказанные вопросы, принтер отпечатает заголовок таблицы результатов:

dA Конц.

На дисплее Вы увидите запрос:

Жду реактив

Вставьте в измерительную ячейку кювету с реагентной холостой пробой. Когда на экране появится значение оптической плотности, кювету можно извлечь. По запросу

Жду станд.	50.0
экземпляр	1

вставьте кювету со стандартным образцом. Для продолжения выполнения теста после появления на дисплее результата кювету следует извлечь. Далее, если стандарт дублируется, будут выдаваться запросы на оставшиеся экземпляры стандарта. В конце калибровки принтер отпечатает среднее значение абсорбции калибратора и рассчитанный фактор. Этот фактор будет сохранён в энергонезависимой памяти. Если при следующем запуске теста на вопрос «Новая калибровка?» Вы ответите нажатием кнопки **ОТМЕНА**, то для расчёта концентрации проб будет использован этот фактор.

Дисплей отобразит запрос:

Жду пробу 1

Вставьте кювету с первым образцом. Через некоторое время на дисплее появится результат определения в виде:

Проба 1 0.236 C= 46.4

Здесь показаны: оптическая плотность образца против холостой пробы и концентрация образца. Результат отображается до тех пор, пока Вы не извлечёте кювету. Это даёт возможность записать данные вручную, если принтер не используется. Когда кювета вынута, отображается запрос на ввод следующей пробы.

Чтобы завершить работу с методикой, нажмите кнопку **ОТМЕНА**, когда дисплей покажет очередной запрос. Это может быть любой из вышеуказанных запросов: «Жду реактив», «Жду станд.» или «Жду пробу».

Внимание: после пробы с номером 99 тест завершается автоматически. Если у Вас большее количество проб, следует вызвать тест на исполнение повторно.

Примерная распечатка:

Тест # 11: Альбумин КОНЕЧНАЯ ТОЧКА Фильтр: 620 нм Конц. стандарта = 50.0

dA Конц.

Реактив: Abs = 0.048 C 1 0.331 C 2 0.338 C 3 0.365 Абс стандарта = 0.345 Фактор = 145.071 0.259 37.6 2 0.302 43.8 3 0.313 45.4 4 0.290 42.1 5 0.327 47.4 6 0.298 43.2 7 0.266 38.6 8 0.317 46.0 Конец теста

7.2.3. ВЫПОЛНЕНИЕ БИОХИМИЧЕСКОГО АНАЛИЗА ПО КОНЕЧНОЙ ТОЧКЕ С СЫВОРОТОЧНОЙ ХОЛОСТОЙ ПРОБОЙ

Для определённости предлагается освоить проведение теста на примере определения общего билирубина методом Ендрашека. В зависимости от модификации прибора в качестве примера может быть использована другая методика по конечной точке с сывороточной холостой пробой, при этом последовательность операций остается неизменной.

Перед запуском методики на исполнение сделайте её текущей (см. п.7.2.1.). Затем нажмите кнопку **ВВОД**. При наличии принтера он отпечатает следующие параметры методики:

Тест # 12: Билирубин об КОНЕЧНАЯ ТОЧКА СЫВОРОТОЧНАЯ ХОЛОСТАЯ ПРОБА Фильтр: 540 нм Фактор = 234.00

dA Конц.

ВНИМАНИЕ! Возможно, что параметры этого теста были изменены после покупки прибора. В таком случае нетрудно запрограммировать тест заново (см. п. 7.3.1) или отредактировать имеющийся тест (см. п. 7.3.3).

На дисплее Вы увидите запрос:

Жду хол.пробу 1

Вставьте кювету с сывороточной холостой пробой для первого образца. По завершении считывания на дисплей будет выдана её оптическая плотность против реагентной холостой пробы. Извлеките кювету. Затем по каждому запросу вставляйте остальные сывороточные холостые пробы. Когда извлечёте последнюю, нажмите кнопку **ВВОД**. По запросу

Жду пробу 1

вставьте кювету с первым инкубированным образцом. Таким же образом проведите считывание оставшихся образцов. Программа отсчитает столько же проб, сколько было в первом цикле, и вернётся к начальному состоянию.

Примерная распечатка:

Тест # 12: Билирубин об КОНЕЧНАЯ ТОЧКА СЫВОРОТОЧНАЯ ХОЛОСТАЯ ПРОБА Фильтр: 540 нм Фактор = 234.00

dA1 dA2 dA Конц.

Реактив1: Абс = 0.004 **Реактив:** Абс = 0.021 1 0.021 0.059 0.038 8.9 2 0.002 0.073 0.071 16.6 3 0.014 0.155 0.141 33.0 4 0.037 0.286 0.249 58.3 5 0.016 0.057 0.041 9.6 6 0.010 0.038 0.028 6.6 7 0.048 0.079 0.031 7.3 8 0.015 0.079 0.064 15.0 Конец теста

Здесь рассмотрено проведение теста с калибровкой по фактору. При работе с калибровкой по стандарту аппарат предложит Вам ответить на вопросы «Новая калибровка?»

и «Кол-во дублей стандарта = 1?». Как на них отвечать, описано выше (см. п. 7.2.2). Сывороточная холостая проба для стандарта измеряется по запросу:

Жду хол.стандарт Экземпляр 1

Калибровочный образец стандарта подаётся по запросу:

Жду станд.	59.0
экземпляр	1

7.2.4. ИЗМЕРЕНИЕ С МНОГОТОЧЕЧНОЙ КАЛИБРОВКОЙ ПО РЕАГЕНТНОЙ ХОЛОСТОЙ ПРОБЕ

После выбора методики с многоточечной калибровкой на принтере будет распечатано:

Тест # [номер теста] [Название теста] МНОГОТОЧЕЧНАЯ КАЛИБРОВКА Вид аппроксимации: ЛИНЕЙНО-ЛОМАНАЯ Фильтры: [используемые в методике фильтры] Стандарт 1 = [концентрация стандарта 1] Стандарт 2 = [концентрация стандарта 2]
 Стандарт 7 = [концентрация стандарта 7]
dA Конц.

На дисплее будет отображён запрос:

Жду реактив

Вставьте кювету с реагентной холостой пробой. На дисплее отобразится оптическая плотность холостой пробы:

Реактив	
А= [опт. плотность]	

На принтер будет выведено:

Реактив: Абс= [опт. плотность]

После извлечения холостой пробы прибор по очереди начнёт запрос стандартов:

Жду станд. 1

Вставьте кювету с соответствующим стандартом. После измерения оптической плотности очередного стандарта на дисплее отобразится:

Стандарт [номер стандарта] [концентрация стандарта] С= [оптическая плотность]

На принтер будет выведено:

С [номер стандарта] [опт. плотность] [конц. стандарта]

ВНИМАНИЕ!

Стандарты следует вводить в порядке возрастания. В противном случае на дисплей выведется надпись:

Калибровки нет! <ВВОД><ОТМЕНА>

При нажатии кнопки отмена прибор завершит работу с методикой. При нажатии кнопки ввод прибор продолжит измерение оптической плотности без пересчёта в концентрацию.

После того как будет введён последний стандарт, прибор выведет на дисплей запрос:

Жду пробу 1

Вставьте кювету с первой пробой. После измерения на дисплее отобразится:

Проба 1	
[Оптическая плотность] С= [концентрация]	

Принтер распечатает строку:

[оптическая плотность] [концентрация]

После извлечения кюветы прибор выдаст запрос на пробу № 2 и так далее.

7.2.5. ВЫПОЛНЕНИЕ БИОХИМИЧЕСКОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ КИНЕТИЧЕСКИМ МЕТОДОМ С КАЛИБРОВКОЙ ПО ФАКТОРУ

Кинетический метод может быть использован только в приборах со светофильтрами 340 нм, 405 нм и 492 нм.

Для определённости предлагается освоить проведение теста на примере определения аланинаминотрансферазы (АЛТ).

Перед измерениями подготавливаются пробирки с реактивом. К началу определения реактив должен нагреться до 37°С. Для этого пробирки можно установить в настольный термостат.

Перед запуском методики на выполнение сделайте её текущей (см. п.7.2.1). Убедитесь в том, что температура в измерительной ячейке близка к 37°С. Затем нажмите кнопку **ВВОД**. Принтер отпечатает следующие параметры методики:

Внимание: возможно, что параметры этого теста были изменены после покупки прибора. В таком случае нетрудно запрограммировать тест заново (см. п.7.3.1) или отредактировать имеющийся тест (см. п. 7.3.3).

На дисплее Вы увидите запрос:

Жду нулевую пробу или <ВВОД>

Если оптический ноль, установленный по воде, Вас устраивает (см. п.7.1.1), нажмите **ВВОД**. Если требуется ноль по воздуху, вставьте в ячейку пустую фотометрическую кювету. Если же ноль следует установить по реагенту – кювету с рабочим реактивом.

После появления на дисплее сообщения

Нулевая проба: 0.003

> кювету можно извлечь. Затем по запросу

Жду пробу 1

Возьмите из термостата фотометрическую кювету с подогретым реактивом и внесите в неё первый образец (исследуемую сыворотку). Перемешайте реакционную смесь и вставьте кювету в измерительную ячейку. О протекании процесса свидетельствуют показания нижней строки дисплея. Например,

LT 45 1.343

означает, что идёт фаза задержки (LT), до её окончания осталось 45 секунд, текущее значение абсорбции 1.343. Показания меняются через каждые 5 секунд. После начала времени считывания показания аналогичные, например:

RT 50 1.312

(идёт фаза задержки (RT), до её окончания осталось 55 секунд, текущее значение абсорбции 1.312). По завершении процесса на дисплее появится результат определения в виде:

Проба 1 21.4

Здесь показана активность определяемого фермента. Результат отображается до тех пор, пока Вы не извлечёте кювету. Это даёт возможность записать данные вручную, если принтер не используется. Когда кювета вынута, отображается запрос на ввод следующей пробы.

Если при анализе хода реакции программа обнаруживает явление истощения субстрата, то выдача результата будет сопровождаться предупреждающим звуковым сигналом и появлением справа от результата сообщения «Истощение?». В этом случае следует полагать результат недостоверным и для получения верного результата повторить определение с предварительно разведённым в несколько раз образцом.

Аналогично, при обнаружении существенных колебаний скорости реакции на интервале считывания, на дисплей выдаётся сообщение «Помехи?». В таких случаях следует проверить, что могло вызвать эти колебания и, по возможности устранив причину, повторить определение.

Чтобы завершить работу с методикой, нажмите кнопку **ОТМЕНА**, когда дисплей покажет очередной запрос. Это может быть любой из запросов: «жду дистил. воду», «жду станд.» или «жду пробу».

Внимание: после пробы с номером 20 кинетический тест завершается автоматически. Если у Вас большее количество проб, следует вызвать тест на выполнение повторно.

Примерный вид распечатки:

В колонке «#» печатается номер пробы; в колонке «dA/мин» – скорость изменения оптической плотности в интервале считывания; «Конц.» – результат определения в единицах активности или концентрации, в зависимости от того, что является определяемым компонентом: фермент или метаболит. В свободной правой части строки при наличии признаков недостоверности определения печатается предупреждающее сообщение (отсутствие сообщения свидетельствует о достоверности

результата).

7.2.6. ВЫПОЛНЕНИЕ БИОХИМИЧЕСКОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ КИНЕТИЧЕСКИМ МЕТОДОМ С КАЛИБРОВКОЙ ПО СТАНДАРТУ

Кинетический метод может быть использован только в приборах со светофильтрами 340 нм, 405 нм и 492 нм.

Для определённости предлагается освоить проведение теста на примере определения креатинина в сыворотке крови методом, основанным на реакции Яффе без депротеинизации.

Перед измерениями подготавливаются пробирки с реактивом. К началу определения реактив должен нагреться до 37°С. Для этого пробирки можно установить в настольный термостат.

Перед запуском методики на выполнение сделайте её текущей (см. п. 7.2.1). Убедитесь в том, что температура в измерительной ячейке близка к 37°С. Затем нажмите кнопку **ВВОД**. Принтер отпечатает следующие параметры методики:

Тест # 16 Креатинин КИНЕТИКА Фильтры: 492 нм Стандарт = 177 Задержка = 60 с; Вр. счит. = 120 с

Внимание: возможно, что параметры этого теста были изменены после покупки прибора. В таком случае нетрудно запрограммировать тест заново (см. п.7.3.1) или отредактировать имеющийся тест (см. п. 7.3.3).

На дисплее появится вопрос:

Новая

калибровка?

(Если калибровка ещё ни разу не выполнялась, то данный вопрос не будет задан). Если требуется откалибровать тест заново, нажмите **ВВОД**. Если же нужно сохранить прежний калибровочный фактор, – нажмите **ОТМЕНА**. В случае новой калибровки следующий запрос будет такой: Кол-во дублей

стандарта = 1?

Если Вы приготовили для калибровки один стандартный образец, нажмите **ВВОД**. Однако для более точной калибровки Вы можете приготовить несколько экземпляров (дублей) стандарта. В таком случае нажатием **«ВЫБОР+** » доведите количество дублей до требуемого (от 2 до 5), затем подтвердите нажатием **ВВОД**.

Внимание! Здесь имеются в виду экземпляры стандартного образца одной концентрации. Для получения калибровочного фактора используется среднее арифметическое оптических плотностей экземпляров.

Когда Вы ответили на вышеуказанные вопросы, принтер отпечатает заголовок таблицы результатов:

dA/мин Конц.

На дисплее Вы увидите запрос:

Жду нулевую пробу или <ВВОД>

Если оптический ноль, установленный по воде, Вас устраивает (см. п.7.1.1), нажмите **ВВОД**. Если требуется ноль по воздуху, вставьте в ячейку пустую фотометрическую кювету. Если же ноль следует установить по реагенту – кювету с рабочим реактивом. После появления на дисплее сообщения

Нулевая проба: 0.003

кювету можно извлечь. Затем по запросу

Жду станда	арт
экземпляр	1

Возьмите из термостата прибора кювету с подогретым реактивом и внесите в неё стандарт. Перемешайте реакционную смесь и вставьте кювету в измерительную ячейку.

О протекании процесса свидетельствуют показания нижней строки дисплея. Например,

LT 20 0.398

означает, что идёт фаза задержки (LT), до её окончания осталось 20 секунд, текущее значение абсорбции 0.398. Показания меняются через каждые 5 секунд. После начала времени считывания показания аналогичные, например:

RT 80 0.413

(идёт фаза задержки (RT), до её окончания осталось 80 секунд, текущее значение абсорбции 0.413). По завершении процесса на дисплее появится результат определения в виде:

Стандарт Экз. 1	
A= 0.016	

Здесь показана скорость изменения оптической плотности $\Delta A / Muh$ для данного экземпляра стандарта. Результат отображается до тех пор, пока Вы не извлечёте кювету. Далее, если стандарт дублируется, будут выдаваться запросы на оставшиеся экземпляры стандарта. В конце калибровки (после извлечения из измерительной ячейки последнего экземпляра стандарта) на дисплее будут отображены её результаты:

Стандарт 177 0.018 F=9672,1

Здесь в нижней строке указаны среднее значение скорости изменения абсорбции калибратора и рассчитанный фактор. Эти же данные отпечатает принтер. Фактор будет сохранён в энергонезависимой памяти. Если при следующем запуске теста на вопрос «Новая калибровка?» Вы ответите нажатием **ОТМЕНА**, то для расчёта концентрации проб будет использован этот фактор.

Нажмите ВВОД. На дисплее будет отображён запрос:

Возьмите из термостата кювету с подогретым реактивом и внесите в неё первый образец (исследуемую сыворотку). Перемешайте реакционную смесь и вставьте кювету в измерительную ячейку. По завершении процесса на дисплее появится результат определения в виде:

Проба	1	
84		

Здесь показана концентрация образца. Результат отображается до тех пор, пока Вы не извлечёте кювету. Это даёт возможность записать данные вручную, если принтер не используется. Когда кювета вынута, отображается запрос на ввод следующей пробы.

Чтобы завершить работу с методикой, нажмите кнопку **ОТМЕНА**, когда дисплей покажет очередной запрос. Это может быть любой из запросов: «жду станд.» или «жду пробу».

Внимание: после пробы с номером 20 тест завершается автоматически. Если у Вас большее количество проб, следует вызвать тест на выполнение повторно.

Примерная распечатка:

Тест # 16 Креатинин КИНЕТИКА Фильтры: 492 нм Стандарт = 177 Задержка = 60 с; Вр. счит. = 120 с

dA/мин Конц.

Абс. нулевой пробы = 0.003 C1 0.018 C2 0.018 C3 0.019 Стандарт: dA/мин= 0.018; Фактор= 9672.1 1 0.007 68 2 0.007 63 3 0.008 81 4 0.011 110 5 0.008 80 6 0.009 89 Конец теста

7.3. ПРОГРАММИРОВАНИЕ, РЕДАКТИРОВАНИЕ И УДАЛЕНИЕ ТЕСТОВ

В анализаторе имеется 99 ячеек памяти для хранения методик. Каждая из них имеет порядковый номер от 1 до 99 и может содержать тест или быть пустой. Вы можете убедиться в том, что пустые методики есть, перелистывая по очереди все имеющиеся. На дисплее будут по порядку показаны номера только имеющихся тестов. Сделать текущей пустую методику - не удастся.

Специальные пункты меню позволяют запрограммировать новый тест, отредактировать параметры старого теста, а также удалить имеющийся тест.

7.3.1. ВВОД НОВОГО ТЕСТА

Если в памяти прибора имеется свободная ячейка, Вы можете создать новую методику, указать её параметры и наименование. Вновь созданная методика помещается в первую же попавшуюся свободную ячейку.

Перед вводом методики следует привести аппарат в начальное состояние. Какая методика при этом является текущей – безразлично. Затем нажмите кнопку **МЕНЮ** и на все вопросы отвечайте нажатием кнопки **ОТМЕНА** до тех пор, пока не будет отображён вопрос

Создать тест?

Нажмите кнопку **ВВОД**. Программа произведёт поиск пустой ячейки памяти и перейдёт к редактированию её параметров. Если все ячейки окажутся занятыми, будет выдано сообщение

Нет свободной ячейки памяти!

Через несколько секунд аппарат перейдёт в начальное состояние.

Если свободная ячейка нашлась, то принтер распечатает параметры теста, который хранился там ранее.

Первый параметр имеет два возможных варианта:

Вид процедуры: Конечная точка Вид процедуры: Многоточечная

Прибор со светофильтром из ряда 340 нм, 405 нм и 492 нм имеет еще один вариант параметра:

Вид процедуры:	
Кинетика	

Первый вариант предполагает измерение по конечной точке с линейной калибровкой, второй - по конечной точке с нелинейной многоточечной калибровкой, третий – измерение в кинетике. Выбор между вариантами производится кнопками **ВЫБОР**+ и **ВЫБОР**-, переход к следующему параметру методики - кнопкой **ВВОД**.

В случае выбора кинетической процедуры предлагается выбрать между двумя видами измерений:

Кинетика
Многоточечная
И
Кинетика
Двухточечная

Выбор между вариантами производится кнопками **ВЫБОР**+ и **ВЫБОР**-, переход к следующему параметру методики - кнопкой **ВВОД**.

7.3.1.1. ВВОД ПАРАМЕТРОВ ТЕСТА ПРИ ИЗМЕРЕНИИ ПО КОНЕЧНОЙ ТОЧКЕ С ЛИНЕЙНОЙ КАЛИБРОВКОЙ

При выборе измерения по конечной точке далее будет предложено выбрать один из вариантов:

Калибровка	
по стандарту	

И

Калибровка по фактору

Выберите вариант, который Вам требуется при помощи кнопки **ВЫБОР**+ или **ВЫБОР**-. Нажмите кнопку **ВВОД** для подтверждения. В зависимости от того, какой вариант выбран, может появиться запрос:

Стандарт 50,0 сохранить ?

или

Фактор	234	
сохрани	гь ?	

Эти вопросы появляются в случае, если память параметров теста содержит значение стандарта (фактора), установленное ранее. Вы можете нажать кнопку **ВВОД**, если хотите сохранить прежнее значение. Чтобы ввести новое значение, нажмите кнопку **ОТМЕНА**. Далее введите значение, как описано в п.7.3.2.

Следующий параметр имеет два варианта:

Холостая проба реагентная

И

Холостая проба сывороточная

При помощи кнопок **ВЫБОР**+ или **ВЫБОР**- выберите нужный вариант и нажмите кнопку **ВВОД**.

После этого производится ввод наименования теста (см. п. 7.3.1.4).

7.3.1.2. ВВОД ПАРАМЕТРОВ ТЕСТА ПРИ ИЗМЕРЕНИИ ПО КОНЕЧНОЙ ТОЧКЕ С МНОГОТОЧЕЧНОЙ КАЛИБРОВКОЙ

При выборе измерения по конечной точке с многоточечной калибровкой далее будет предложено задать количество стандартов для нелинейной калибровки:

Количество

стандартов: Х

Количество стандартов X может меняться от 2 до 7. Изменение количества производится кнопками **ВЫБОР**+ и **ВЫБОР**-, переход к следующему параметру – кнопкой **ВВОД**.

Далее будет отображаться запрос на изменение каждого из стандартов:

Станд. Х: Х.ХХХ сохранить ?

Здесь X – текущий номер стандарта, X.XXX – значение концентрации стандарта, хранящееся в памяти. Для подтверждения значения стандарта и перехода к вводу следующего стандарта следует нажать кнопку **BBOД**. Ввод нового значения производится после нажатия кнопки **OTMEHA**. Порядок ввода описан в п. 7.3.2. Значения стандартов должны вводиться в порядке возрастания.

Далее будет предложено выбрать один из вариантов:

Холостая проба реагентная

И

Холостая проба	
сывороточная	

При помощи кнопок **ВЫБОР**+ или **ВЫБОР**- выберите нужный вариант и нажмите кнопку **ВВОД**.

После этого производится ввод наименования теста (см. п. 7.3.1.4).

7.3.1.3. ВВОД ПАРАМЕТРОВ ТЕСТА ПРИ КИНЕТИЧЕСКИХ ИЗМЕРЕНИЯХ

Кинетический метод измерений может быть использован только в приборах со светофильтрами 340 нм, 405 нм и 492 нм.

При выборе кинетического измерения далее будет предложено выбрать один из вариантов:

И

Калибровка	
по фактору	

Выберите вариант, который Вам требуется при помощи кнопки **ВЫБОР**+ или **ВЫБОР**-. Нажмите кнопку **ВВОД** для подтверждения. В зависимости от того, какой вариант выбран, может появиться запрос:

Стандарт 50,0 сохранить ?

или

Фактор 234 сохранить ?

Эти вопросы появляются в случае, если память параметров теста содержит значение стандарта (фактора), установленное ранее. Вы можете нажать кнопку **ВВОД**, если хотите сохранить прежнее значение. Чтобы ввести новое значение, нажмите кнопку **ОТМЕНА**. Далее введите значение, как описано в п.7.3.2.

Следующий вопрос касается определения времени задержки (lag time):

Задержка (сек)	
	00

Установка времени задержки производится кнопками **ВЫБОР**+ или **ВЫБОР**- с шагом 10 секунд. Максимальное время задержки – 1190 секунд.

Далее предлагается задать время измерения (read time):

Время измерени	R
(сек):	00

Установка времени измерения производится кнопками **ВЫБОР**+ или **ВЫБОР**- с шагом 10 секунд. Максимальное время измерения определяется заданным в предыдущем шаге

временем задержки таким образом, чтобы сумма этих времен не превышала 1200 секунд.

После этого производится ввод наименования теста (см. п. 7.3.1.4).

7.3.1.4. ВВОД НАИМЕНОВАНИЯ ТЕСТА

В заключение Вы должны будете ввести наименование новой методики. Сначала экран будет выглядеть так:

Имя теста	4:
А	

В нижней строке выведен первый символ наименования, который можно менять при помощи кнопок **BыБОР**+ и **BыБОР**-, перебирая одну за другой все литеры русского алфавита. Переход к регистру ввода латинским шрифтом или цифровых знаков производится кнопкой **МЕНЮ**. Выбрав нужный символ, нажмите кнопку **BBOД** для перехода к подбору следующего. Удаление последнего символа производится кнопкой **ОТМЕНА**. Длина наименования не превышает 12 символов. Когда на экране окажется полное наименование методики, то вместо кнопки **BBOД** нажмите кнопку **ПЕЧАТЬ**. На этом создание новой методики будет завершено и она станет текущей.

7.3.2. ПОРЯДОК ВВОДА ЧИСЛОВОГО ЗНАЧЕНИЯ

В некоторых ситуациях требуется ввод числового параметра (например, концентрации стандарта). После перехода к процедуре ввода числа в верхней строке дисплея появится строка символов («клавиатура»):

В 0123456789.- У Стандарт:

В левой части нижней строки расположено название вводимого числа.

Символы 0-9, «.», «-» служат для формирования числа, символ «В» - для завершения ввода, «У» - для удаления самого правого символа в строке набора числа. Строка набора числа расположена с правой стороны нижней строки дисплея. Текущая позиция «клавиатуры» выделяется мигающим символом. Для перемещения текущей позиции служат кнопки **ВЫБОР**+ (перемещение влево) и **ВЫБОР**- (перемещение вправо), а также кнопка **МЕНЮ** для перемещения текущей позиции к символу «В».

При нажатии кнопки **ВВОД** происходит выполнение операции, связанной с текущим символом «клавиатуры»: ввод цифры в правую позицию набираемого числа (0-9), удаление последней цифры («У»), изменение знака числа («-»), установка десятичной точки («.»), завершение ввода с запоминанием результата («В»):



Ввод цифр и десятичной точки производится последовательно, слева направо. Вводимое число может содержать не более 5 цифр (включая ведущий 0). Для изменения какой-либо ошибочно введенной цифры надо последовательно удалить все цифры от крайней правой до ошибочной, а затем повторить ввод цифр.

Если десятичная точка уже установлена, то повторная установка десятичной точки переносит ее в позицию после последней введенной цифры. Для ввода (и удаления) знака «-» вводимого числа следует использовать знак «-» на «клавиатуре».

Выход из процедуры ввода без запоминания результата производится кнопкой ОТМЕНА.

7.3.3. РЕДАКТИРОВАНИЕ ПАРАМЕТРОВ ТЕСТА

Пользователю доступно изменение любой методики. При этом номер методики остается прежним, а другие параметры могут изменяться. Чтобы отредактировать имеющуюся методику:

Сделайте её текущей (см.п.7.2.1).

Нажмите кнопку МЕНЮ. На все вопросы отвечайте нажатием кнопки ОТМЕНА, до тех пор, пока не будет отображён вопрос

Изменить тест # XX ?

(вместо «XX» будет номер теста);

Нажмите кнопку **ВВОД**. Принтер напечатает номер и параметры теста. Дальнейший порядок вопросов аналогичен порядку при создании новой методики (см. п. 7.3.1).

7.3.4. УДАЛЕНИЕ МЕТОДИКИ

Когда в памяти записано большое количество методик, из которых используются лишь немногие, то при поиске нужной методики приходится перебирать много вариантов. Это неудобство легко устранить, удалив лишние методики¹. Тогда «пустые» методики будут автоматически пропускаться и список перебираемых вариантов сократится.

Чтобы удалить тест, сделайте его текущим (см.п.2.1). Затем нажмите кнопку МЕНЮ и отвечайте на все вопросы нажатием кнопки ОТМЕНА до тех пор, пока не появится вопрос

Удалить тест?

На него следует ответить нажатием кнопки ВВОД. Система выдаст предупреждение:

Внимание! Будет	
удалён тест 3!	

Если Вы подтвердите своё намерение нажатием кнопки **ВВОД**, то удаление произойдёт. В случае нажатия кнопки **ОТМЕНА** запрос на удаление будет отозван.

7.3.4. ПРОСМОТР ПАРАМЕТРОВ МЕТОДИКИ

Просмотр параметров методики можно выполнить двумя способами – в режиме редактирования и в режиме меню методик. Для просмотра первым способом следует войти в режим редактирования методики и последовательно отвечать на все вопросы нажатием кнопки **BBOД** (кроме пункта ввода имени методики, где следует нажать кнопку **ПЕЧАТЬ**). Просмотр вторым способом выполняется последовательным нажатием кнопки **ПЕЧАТЬ**, когда прибор находится в режиме меню методик. При первом нажатии в верхней строке дисплея выводится значение фактора методики, при втором – значение стандарта, при третьем – длина волны, на которой проводится фотометрирование. Информация сохраняется на экране в течение 3 секунд после каждого нажатия кнопки.

¹ На самом деле методика полностью из памяти не ликвидируется. Стирается только её имя, а все безымянные тесты считаются пустыми. По этой причине при создании новой методики Вы будете обнаруживать, что в ней уже есть какие-то параметры, а весь цикл установки параметров точно повторяет последовательность редактирования параметров готового теста.

7.4. ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ ВОЗМОЖНОСТИ РАСПЕЧАТКИ

Прибор предоставляет следующие дополнительные возможности просмотра и распечатки результатов определения:

а) печать всех результатов последнего проведенного теста;

б) просмотр и выборочная печать последнего проведенного теста;

в) повторная распечатка результата при проведении теста.

7.4.1. ПЕЧАТЬ ВСЕХ РЕЗУЛЬТАТОВ ПОСЛЕДНЕГО ПРОВЕДЁННОГО ТЕСТА

После того, как тест завершён, его результаты сохраняются в энергонезависимой памяти. Эти данные стираются либо при запуске нового теста на исполнение, либо при изменении параметров методики.

Внимание: данные не сохраняются, если тест завершён выключением питания. Если Вы хотите выключить анализатор, делайте это после нормального завершения теста.

Для того чтобы вывести на печать результаты последнего теста, выполните следующее:

Включите анализатор и принтер и убедитесь в наличии связи.

Когда анализатор находится в начальном состоянии (текущая методика – любая), нажмите кнопку **МЕНЮ**. На все вопросы отвечайте нажатием кнопки **ОТМЕНА**, до тех пор пока не будет отображён вопрос

Печать

результатов?

В ответ на него нажмите кнопку **ВВОД**. Результаты последнего теста будут распечатаны. Прибор вернётся в начальное состояние.

Если пункт меню «Печать результатов» не появляется на дисплее, значит, тест был завершён неправильно или данные по какой-либо причине удалены.

7.4.2. ПРОСМОТР И ВЫБОРОЧНАЯ ПЕЧАТЬ РЕЗУЛЬТАТОВ ПОСЛЕДНЕГО ПРОВЕДЁННОГО ТЕСТА

Если на вопрос меню

Печать

результатов?

ответить нажатием кнопки ОТМЕНА, то будет предложен следующий пункт меню:

Просмотр		
	0	

результатов?

Активизируйте его нажатием кнопки **ВВОД**. Будет напечатан заголовок результатов. На дисплее появится результат первого из образцов серии. Вы можете перелистывать образцы в порядке возрастания номеров кнопкой **ВЫБОР**+. Нажатие кнопки **ПЕЧАТЬ** приводит к распечатке текущего образца.

7.4.3. ПОВТОРНАЯ РАСПЕЧАТКА РЕЗУЛЬТАТА ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ТЕСТА

Непосредственно при проведении теста можно затребовать повторную распечатку текущего результата. Для этого нажмите кнопку **ПЕЧАТЬ** в тот момент, когда результат отображается на дисплее (т.е. до извлечения пробирки из измерительной ячейки).

7.5. АВТОМАТИЧЕСКАЯ ПОДСТРОЙКА ОПТИЧЕСКОГО НУЛЯ ПРИБОРА

При запросе установки кюветы (для целей измерения концентрации, установки нуля или измерения контрольной меры) в приборе проводится подстройка внутреннего оптического нуля. Подстройка производится путем измерения фотосигнала в моменты, когда в измерительном отделении отсутствует кювета. Подстройка проводится как с выводом на дисплей сообщения «Калибровка», так и без всяких сообщений. При смене режима работы (например, при переходе в режим измерения абсорбции) подстройка производится с выводом сообщения. В дальнейшем, если производятся последовательные измерения в этом же режиме, то калибровка периодически производится во время вывода сообщения «Жду пробу», когда в измерительном отделении нет кюветы, при этом сообщение «Калибровка» не выводится. Прибор автоматически переходит в режим измерения образца при установке

кюветы. Во время вывода сообщения «Калибровка» следует дождаться окончания калибровки (около 4 секунд), и только после появления сообщения об ожидании кюветы в измерительном отделении установить кювету.

8. ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ И ПРОВЕРКА ТЕХНИЧЕСКОГО СОСТОЯНИЯ

8.1. Техническое обслуживание прибора производится персоналом, изучившим настоящее Руководство. Дезинфекция прибора производится один раз в неделю, а также перед отправкой прибора для ремонта на предприятии-производителе протиркой наружных поверхностей тампоном, смоченным 3%-ной перекисью водорода ГОСТ 177 с добавлением моющего средства типа "Лотос" ГОСТ 25644 при температуре не менее 18 °C.

8.2. Проверка технического состояния производится один раз в месяц в соответствии с п. 6.2 Руководства.

9. МЕТОДИКА ПОВЕРКИ

Настоящая методика поверки распространяется на анализаторы биохимические фотометрические АБФП-КТ-01 ТУ 9443-031-11254896-2006 (далее прибор), предназначенные для использования в качестве средства измерений при медицинских лабораторных исследованиях.

Методика устанавливает методы и средства поверки прибора при выпуске из производства, в процессе эксплуатации и после ремонта, а также после смены светофильтра в процессе эксплуатации.

Межповерочный интервал - 1 год.

9.1. ОПЕРАЦИИ ПОВЕРКИ

9.1.1. При проведении поверки должны быть выполнены операции, указанные в таблице 2.

Таблица 2

Наименование операции	Номер пункта методики поверки	Первичная поверка	Периодическая поверка (1 раз в год, после смены светофильтра, после ремонта)
Внешний осмотр	9.6.1	Дa	Дa
Опробование	9.6.2	Дa	Дa
Определение погрешности прибора при измерении оптической плотности	9.6.3	Да	Да
Определение значений оптической плотности контрольной меры КМ2	9.6.4	Дa	Да
Оформление результатов поверки	9.7	Да	Да

9.1.2. При получении отрицательных результатов при проведении хотя бы одной операции поверка прекращается.

9.2. СРЕДСТВА ПОВЕРКИ

При проведении поверки должны быть использованы средства поверки,

Номер	Наименование и тип основного или вспомогательного средства
пункта	поверки; обозначение нормативного документа, регламентирующего
методики	технические требования и (или) метрологические и основные
поверки	технические характеристики средства поверки
9.6.3	Набор стеклянных мер оптической плотности НОСМОП-7, ТУ 9443-
	015-11254896-00 (№ 20818-01 Государственного реестра средств измерений),
	Пределы допускаемой погрешности измерений оптической плотности
	$\Delta D, E: \pm 0,006 E$ в диапазоне от 0,000 E до 0,400 E; $\pm 1,5\%$ в диапазоне от
	0,400Б до 2,00Б (в соответствии с ГОСТ 8.559),
	меры №7, 8, 9, 10 для диапазона длин волн 405-690 нм, меры№2, 3, 4, 5,
	6 для длины волны 340 нм

Средства измерений, указанные в таблице, должны быть поверены в установленном порядке.

Допускается использовать средства поверки других типов, обеспечивающие поверку заданных метрологических характеристик прибора.

9.3. ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ПОВЕРИТЕЛЯ

Поверка осуществляется лицами, аттестованными в качестве поверителей, в порядке, установленном Ростехрегулированием.

9.4. УСЛОВИЯ ПОВЕРКИ

При контроле метрологических характеристик фотометров нормальные условия испытания должны быть по ГОСТ Р 50444 следующие:

- температура воздуха (20 ± 5) ОС;
- относительная влажность (60 ± 15) % при температуре воздуха (20 ± 5)OC;
- атмосферное давление $(101,3 \pm 4,0)$ кПа $(760 \pm 30$ мм рт. ст.).

9.5. ПОДГОТОВКА К ПОВЕРКЕ

Перед проведением поверочных работ прибор, набор стеклянных мер оптической плотности НОСМОП-7, КМ2 и КМ1 БЛАНК должны быть подготовлены к работе в соответствии с НД на них.

9.6. ПРОВЕДЕНИЕ ПОВЕРКИ

9.6.1. ВНЕШНИЙ ОСМОТР

9.6.1.1. Убедитесь путем визуального осмотра контрольных мер КМ1 БЛАНК и КМ2, входящих в состав комплекта поставки прибора, в отсутствии на них повреждений и загрязнений, способных влиять на их работоспособность. В случае необходимости очистите загрязненные поверхности в соответствии с приложением А.

9.6.1.2. Проверьте соответствие маркировки и состава комплекта прибора п.3 настоящего руководства.

9.6.1.3. Результат осмотра считать положительным, если контрольные меры не имеют повреждения и загрязнения.

9.6.2. ОПРОБОВАНИЕ

Подготовка к работе и проверка функционирования прибора проводится в соответствии с разделом 6 настоящего Руководства.

9.6.3. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПОГРЕШНОСТИ ПРИБОРА ПРИ ИЗМЕРЕНИИ ОПТИЧЕСКОЙ ПЛОТНОСТИ

9.6.3.1. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СИСТЕМАТИЧЕСКОЙ СОСТАВЛЯЮЩЕЙ АБСОЛЮТНОЙ ПОГРЕШНОСТИ ИЗМЕРЕНИЯ ОПТИЧЕСКОЙ ПЛОТНОСТИ

9.6.3.1.1. Включите прибор. Вставьте вилку сетевого адаптера в сеть. Прибор готов к работе.

9.6.3.1.2. Проведите процедуру установки оптического нуля прибора.

Нажмите кнопку МЕНЮ и на запрос

Измерить

абсорбцию?

ответьте нажатием кнопки **ВВОД**. После этого на дисплее будет отображён запрос

Абс ХХХ нм

Жду пробу

Нажмите кнопку МЕНЮ. По запросу

Жду нулевую меру

вставьте в измерительную ячейку меру №0 из набора НОСМОП 7.

Для выполнения установки оптического нуля программе потребуется 3 секунды, в течение которых на дисплее индицируется сообщение

Идёт установка

оптического нуля

В случае удовлетворительных фотометрических параметров прибора на дисплее индицируется сообщение

Оптический ноль

установлен

Извлеките меру №0 из фотометрической ячейки.

Абс XXX нм Жду пробу

Нажмите кнопку ОТМЕНА для возврата прибора в начальное состояние.

В случае неудовлетворительных фотометрических параметров на дисплее индицируется сообщение

Код ошибки	
M,N	

В случае такого сообщения необходимо устранить ошибку, действуя в

соответствии с разделом 10 Руководства.

9.6.3.1.4. Нажмите кнопку **МЕНЮ** на панели управления. На дисплее индицируется «Измерить абсорбцию?»

9.6.3.1.5. Нажмите кнопку **ВВОД**.

9.6.3.1.6. На дисплее индицируется: «Жду пробу».

9.6.3.1.7. Поверку на длине волны 340 проводят с помощью мер №2, 3, 4, 5, 6 из набора НОСМОП-7, поверку в диапазоне 400-700 нм проводят с помощью мер №7, 8, 9, 10 из набора НОСМОП-7

9.6.3.1.8. Выберите из набора группу мер, соответствующую длине волны установленного в поверяемом приборе светофильтра.

9.6.3.1.9. Поочередно установите в измерительную ячейку меры из выбранной группы. Не вынимая из ячейки установленную меру, произведите 10 измерений и зафиксируйте результаты измерений Dn (n=1...10).

9.6.3.1.10. Вычислите среднее арифметическое значение оптической плотности D_{cp} по формуле:

$$D_{cp} = \frac{\sum_{n=1}^{10} D_n}{10} , \qquad (1)$$

где D_n - значения оптической плотности D в серии из 10 измерений.

9.6.3.1.11. Вычислите систематическую составляющую (Δ) абсолютной погрешности измерения оптической плотности на установленной длине волны по формуле:

$$\Delta = \mathbf{D}_{\rm cp} - \mathbf{D}_0, \tag{2}$$

где D₀ - значение оптической плотности меры на данной длине волны, взятое из «Свидетельства о поверке» на используемый набор НОСМОП-7

9.6.3.2. Определение СКО случайной составляющей абсолютной погрешности измерения оптической плотности

9.6.3.2.1. Вычислите СКО (σ) случайной составляющей абсолютной погрешности измерения оптической плотности на установленной длине волны для каждой из мер по формуле:

$$\sigma = \sqrt{\frac{\sum_{n=1}^{n=10} (D_n - D_{cp})^2}{n \cdot (n-1)}}$$
(3)

где n - число измерений

9.6.3.2.2. Прибор считается прошедшим испытания, если:

- систематическая составляющая абсолютной погрешности измерения оптической плотности не превышает:

На длине волны 340 нм

±0,02 Б - в диапазоне от 0 до 0,5 Б,

± (0,02+0,04 • (D-0,501)) Б - в диапазоне 0,5 < D ≤1,0 Б,

 \pm (0,02+0,1 • (D-1,01)) Б - в диапазоне 1,0 < D \leq 2,0 Б

В диапазоне 400-700 нм

±0,02 Б - в диапазоне от 0 до 0,9 Б,

 \pm (0,02+0,03 • (D-0,901)) Б - в диапазоне 0,9 < D \leq 2,0 Б

где D- значение плотности меры, Б, взятое из Свидетельства о поверке на используемый в поверке набор НОСМОП-7.

- СКО в диапазоне 340-700 нм не превышает:

0,001 Б - в диапазоне от 0 до 1,0 Б.

 $(0,001+0,006 \bullet (D-1,01))$ Б в диапазоне $1,0 < D \le 2,0$ Б

где D- значение плотности меры, Б, взятое из Свидетельства о поверке на используемый в поверке набор НОСМОП-7.

9.6.4. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ЗНАЧЕНИЯ ОПТИЧЕСКОЙ ПЛОТНОСТИ КОНТРОЛЬНОЙ МЕРЫ КМ2

Определение оптической плотности (паспортизация) контрольной меры КМ2 проводится только при первичной поверке и после замены светофильтра.

9.6.4.1. Проведите процедуру установки оптического нуля прибора по мере КМ1 БЛАНК из комплекта поставки аналогично п. 9.6.3.1.2.

9.6.4.2. Нажмите кнопку **МЕНЮ** на панели управления. На дисплее индицируется «Измерить абсорбцию?»

9.6.4.2.1. Нажмите кнопку ВВОД.

9.6.4.2.2. На дисплее индицируется: «Жду пробу».

9.6.4.3. Произведите 5 измерений значения оптической плотности для контрольной меры КМ2 на рабочей длине волны. Определите среднее значение показаний оптической плотности и результат запишите в разделе 13 Руководства «Свидетельство о приемке».

9.7. ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ПОВЕРКИ

9.7.1. Анализаторы биохимические фотометрические, прошедшие поверку с положительным результатом, признаются годными и допускаются к применению.

9.7.2. Результаты поверки оформляются в соответствии с ПР 50.2.006-94 (при первичной поверке делается запись и ставится клеймо поверителя в разделе «Сведения о поверке» руководства по эксплуатации, при периодической поверке выписывается свидетельство о поверке).

9.7.3. Анализаторы биохимические фотометрические, прошедшие поверку с отрицательным результатом, признаются негодными, не допускаются к применению и на них выдается извещение о непригодности с указанием причин.

49

10. ВОЗМОЖНЫЕ НЕИСПРАВНОСТИ И МЕТОДЫ ИХ УСТРАНЕНИЯ

10.1. Возможные неисправности прибора и способы их устранения приведены в таблице 4.

Таблица	4
таолица	· •

Наименование неисправности	Вероятная причина	Способ устранения	Кто устраняет неисправность
Не включается прибор	Перегорел предохранитель в сетевом адаптере	Заменить предохранители	Потребитель
На дисплее индицируется сообщение «FF»	Недостаточный световой поток. Загрязнены оптические поверхности кюветы, меры или фотометрической ячейки	Очистить оптические поверхности от загрязнений	Потребитель
При установке оптического нуля на дисплее индицируется сообщение о	Недостаточный световой поток. Загрязнены оптические поверхности кюветы, меры или фотометрической ячейки	Очистить оптические поверхности от загрязнений	Потребитель
коде ошиоки M,N	Жидкость в кювете имеет большую оптическую плотность (непрозрачный, мутный раствор, большое количество воздушных пузырьков)	Заменить жидкость	Потребитель
Показания на дисплее не изменяются после установки кюветы или меры в фотометрическ ую ячейку, прибор не «реагирует» на нажатие кнопок	Не работает датчик положения кюветы или меры в фотометрической ячейке. Поворотный рычажок датчика, находящийся на задней стенке ячейки не возвращается в исходное положение внутрь ячейки, оставаясь отведённым в сторону задней стенки прибора после вынимания кюветы из ячейки. В поворотный механизм попала грязь или пыль.	Вернуть рычажок внутрь фотометрическо й ячейки с помощью пинцета или карандаша, пошевелив многократно рычажок	Потребитель
Показания контрольной меры не соответствуют паспортным значениям	Загрязнены оптические поверхности меры или фотометрической ячейки	Протереть оптические поверхности салфеткой, смоченной в 96% этиловом спирте, и просушить.	Потребитель

В остальных случаях требуется текущий ремонт прибора.

11. УПАКОВКА

11.1. Упаковка - по ГОСТ Р 50444. При необходимости консервации перед упаковкой приборы должны быть законсервированы в соответствии с ГОСТ 9.014 по варианту защиты ВЗ-10 и варианту упаковки ВУ-5. Срок защиты без переконсервации – 5 лет. Срок хранения без консервации - 6 месяцев. Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения, а также наиболее полное использование вместимости транспортных средств и удобство выполнения разгрузочно-погрузочных работ.

11.2. Прибор и эксплуатационная документация должны быть помещены в пакеты из полиэтиленовой пленки ГОСТ 10354 и вложены в потребительскую тару.

11.3. В транспортную тару укладывается до 56 приборов в потребительской таре не более 7 приборов в высоту и упаковочный лист, в котором указано:

перечень вложенных изделий и их количество;

дата упаковки;

фамилии упаковщика и контролера и их подписи.

Масса транспортной тары с приборами должна быть не более 50 кг

12. ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ

12.1. Условия хранения приборов в упаковке предприятия- производителя – группа условий 1 по ГОСТ 15150.

12.2. ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ

12.2.1. Прибор транспортируют в крытых транспортных средствах всех видов в соответствии с ГОСТ 20790 и правилами перевозки грузов, действующими на каждом виде транспорта.

12.2.2. Условия транспортирования прибора соответствуют условиям, предусмотренным ГОСТ 15150 для вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по условиям хранения 3, при температуре от -40 °C до + 50 °C.

ПРИМЕЧАНИЕ. После транспортирования в условиях отрицательных температур прибор в транспортной упаковке должен быть выдержан в нормальных климатических условиях не менее 4 ч.

51

13. СВИДЕТЕЛЬСТВО О ПРИЕМКЕ

Анализатор биохимический фотометрический АБФП-КТ-01 заводской
 № ______ соответствует техническим условиям
 ТУ 9443-031-11254896-2006, комплекту технической документации ДГВИ.941416.016 и признан годным к эксплуатации.

Версия программы

Результаты измерений параметров прибора при приемо-сдаточных испытаниях:

1. Эффективная длина волны (для светофильтра 340 нм) _____ нм

2. Рабочая длина волны: _____

Дата выпуска «____»____200_г.

МП Представитель ОТК предприятия- производителя
/ / /

3. Значение оптической плотности контрольной меры КМ2 относительно контрольной меры КМ1 БЛАНК (определяется поверителем при первичной поверке и проверяется при вторичной поверке):

± (п. 2.3)

 Клеймо
 Дата поверки «___» ____ 200_ г.

 поверителя
 Подпись, фамилия, И.О. поверителя

 _____/____/
 _____/____/

14. ГАРАНТИИ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

14.1. Производитель гарантирует соответствие Анализатора биохимического фотометрического АБФП-КТ-01 требованиям технических условий ТУ-9443-031-11254896-2006 при соблюдении потребителем правил и условий эксплуатации, транспортировки и хранения.

14.2. Гарантийный срок эксплуатации прибора - 4 года со дня ввода в эксплуатацию, но не более 4,5 лет со дня отгрузки предприятием-производителем.

14.3. В течение гарантийного срока предприятие-производитель безвозмездно ремонтирует или заменяет прибор и его части по предъявлении гарантийного талона и Руководства и при выполнении следующих условий:

прибор должен быть поставлен на гарантийный учет производителем на основании акта ввода в эксплуатацию, направленного пользователем производителю (стр. 65)

прибор должен эксплуатироваться в соответствии с требованиями настоящего Руководства;

прибор не должен иметь никаких повреждений и загрязнений внешних и внутренних поверхностей;

прибор должен иметь сопроводительное письмо руководителя учреждения с подробным описанием дефекта и гарантирующее дезинфекцию прибора, кювет и контрольных мер в соответствии с разделом 8;

направленный для гарантийного ремонта прибор должен быть укомплектован в соответствии с Комплектом поставки (раздел 3), кроме расходных материалов;

При нарушении указанных требований гарантии производителя снимаются, и производится платный ремонт в соответствии с калькуляцией затрат

<u>Примечание.</u> К Руководству прилагаются три гарантийных талона

14.4. Текущий ремонт является неплановым и проводится при обнаружении в приборе неисправностей, которые не могут быть устранены без его разборки.

14.5. Текущий ремонт осуществляется предприятием-производителем.

14.6. Гарантийный срок эксплуатации продлевается на время нахождения прибора в гарантийном ремонте на предприятии-производителе.

15. СВЕДЕНИЯ О НЕИСПРАВНОСТЯХ

Все возникшие неисправности регистрируются *потребителем* в таблице 5.

Таблица 5

Дата отказа	Краткое описание неисправности	Меры,	Приме-
или возникно-		принятые по	чание
вения		устранению	
неисправности		неисправности	

16. СВЕДЕНИЯ О ПОВЕРКЕ

Наименование изделия: Анализатор биохимический фотометрический АБФП-КТ-01 заводской №_____ дата выпуска:_____

Таблица 6

Дата поверки	Заключение поверителя	Фамилия, подпись, клеймо поверителя

ЗАО Научно-производственное предприятие «Техномедика» 127081, Москва, а/я 1 Тел. (495)223-17-12, (495)223-87-47, факс (495)403-86-66 Электронная почта <u>tm@technomedica.com</u>; Интернет www.technomedica.com

ГАРАНТИЙНЫЙ ТАЛОН № 1

На ремонт (замену) в течение гарантийного срока изделия медицинской техники: Анализатор биохимический фотометрический АБФП-КТ-01 ТУ 9443-031-11254896-2006.

Номер и дата выпуска		
(заполняется производителем)		
Приобретен		
(дата, подпись и штамп торгующей организации)		
Введен в эксплуатацию		
(дата, подпись и штамп владельца)		
Принят на гарантийный ремонт предприятием-производителем		
(дата, подпись, штамп предприятия-производителя)		
Гарантийный срок продлен до "" 200_г.		
Ремонт произведен по дефектной ведомости №		

Дата выпуска «____» _____ 200_г.

 $M.\Pi$

Представитель ОТК предприятия-производителя

_____/

Гарантийный случай

Если в период эксплуатации приборов происходит нарушение их работоспособности, наступившее вследствие проявления скрытых дефектов конструкции, изготовления, материалов и комплектующих, то этот случай определяется как **гарантийный**.

Гарантия распространяется на все узлы, детали, электронные платы изделия. На расходные материалы и сменные принадлежности, входящие в комплект поставки (элементы питания), гарантия не распространяется.

Под определение гарантийного случая не попадают следующие ситуации (негарантийные случаи):

- невыполнение или нарушение требований Руководства по эксплуатации, либо небрежное обращение с прибором;

- механические повреждения в результате удара, падения, применения чрезмерной силы;

- проникновение жидкости, пыли, насекомых и др. посторонних предметов внутрь прибора;

- естественный износ запасных частей, расходных материалов, имеющих ограниченный срок службы или предусмотренные к замене расходные материалы в соответствии с инструкцией на них;

- использование для дезинфекции прибора и чистки внешних стеклянных поверхностей реагентов, не входящих в список рекомендованных изготовителем оборудования;

- если оборудование использовалось в целях, не соответствующих его прямому назначению;

- если оборудование имеет следы неквалифицированного ремонта;

- если дефект вызван действием непреодолимых сил, несчастными случаями, умышленными или неосторожными действиями потребителя или третьих лиц.

Если в Руководстве по эксплуатации предусмотрено осуществление каких-либо процедур оператором (пользователем), то проведение таких работ не является гарантийным обслуживанием.

57

ЗАО Научно-производственное предприятие «Техномедика» 127081, Москва, а/я 1 Тел. (495)223-17-12, (495)223-87-47, факс (495)403-86-66 Электронная почта <u>tm@technomedica.com</u>; Интернет www.technomedica.com

ГАРАНТИЙНЫЙ ТАЛОН № 2

На ремонт (замену) в течение гарантийного срока изделия медицинской техники: Анализатор биохимический фотометрический АБФП-КТ-01 ТУ 9443-031-11254896-2006.

Номер и дата выпуска		
	(заполняется производителем)	
Приобретен		
	(дата, подпись и штамп торгующей организации)	
Введен в эксплуатацию		
	(дата, подпись и штамп владельца)	
Принят на гарантийный р	ремонт предприятием-производителем	
(дата, подпись, штамп предприятия-производителя)		
Гарантийный срок продлен до ""200_г.		
Ремонт произведен по де	фектной ведомости №	

Дата выпуска «____» _____ 200_ г.

М.П

Представитель ОТК предприятия-производителя

_____/

Гарантийный случай

Если в период эксплуатации приборов происходит нарушение их работоспособности, наступившее вследствие проявления скрытых дефектов конструкции, изготовления, материалов и комплектующих, то этот случай определяется как **гарантийный**.

Гарантия распространяется на все узлы, детали, электронные платы изделия. На расходные материалы и сменные принадлежности, входящие в комплект поставки (элементы питания), гарантия не распространяется.

Под определение гарантийного случая не попадают следующие ситуации (негарантийные случаи):

- невыполнение или нарушение требований Руководства по эксплуатации, либо небрежное обращение с прибором;

- механические повреждения в результате удара, падения, применения чрезмерной силы;

- проникновение жидкости, пыли, насекомых и др. посторонних предметов внутрь прибора;

- естественный износ запасных частей, расходных материалов, имеющих ограниченный срок службы или предусмотренные к замене расходные материалы в соответствии с инструкцией на них;

- использование для дезинфекции прибора и чистки внешних стеклянных поверхностей реагентов, не входящих в список рекомендованных изготовителем оборудования;

- если оборудование использовалось в целях, не соответствующих его прямому назначению;

- если оборудование имеет следы неквалифицированного ремонта;

- если дефект вызван действием непреодолимых сил, несчастными случаями, умышленными или неосторожными действиями потребителя или третьих лиц.

Если в Руководстве по эксплуатации предусмотрено осуществление каких-либо процедур оператором (пользователем), то проведение таких работ не является гарантийным обслуживанием.

59

ЗАО Научно-производственное предприятие «Техномедика» 127081, Москва, а/я 1 Тел. (495)223-17-12, (495)223-87-47, факс (495)403-86-66 Электронная почта <u>tm@technomedica.com</u>; Интернет www.technomedica.com

ГАРАНТИЙНЫЙ ТАЛОН № 3

На ремонт (замену) в течение гарантийного срока изделия медицинской техники: Анализатор биохимический фотометрический АБФП-КТ-01 ТУ 9443-031-11254896-2006.

Номер и дата выпуска		
(заполняется производителем)		
Приобретен		
(дата, подпись и штамп торгующей организации)		
Введен в эксплуатацию		
(дата, подпись и штамп владельца)		
Принят на гарантийный ремонт предприятием-производителем		
(дата, подпись, штамп предприятия-производителя)		
Гарантийный срок продлен до ""200_г.		
Ремонт произведен по дефектной ведомости №		

Дата выпуска «____» _____ 200_ г.

М.П

Представитель ОТК предприятия-производителя

_____/

Гарантийный случай

Если в период эксплуатации приборов происходит нарушение их работоспособности, наступившее вследствие проявления скрытых дефектов конструкции, изготовления, материалов и комплектующих, то этот случай определяется как **гарантийный**.

Гарантия распространяется на все узлы, детали, электронные платы изделия. На расходные материалы и сменные принадлежности, входящие в комплект поставки (элементы питания), гарантия не распространяется.

Под определение гарантийного случая не попадают следующие ситуации (негарантийные случаи):

- невыполнение или нарушение требований Руководства по эксплуатации, либо небрежное обращение с прибором;

- механические повреждения в результате удара, падения, применения чрезмерной силы;

- проникновение жидкости, пыли, насекомых и др. посторонних предметов внутрь прибора;

- естественный износ запасных частей, расходных материалов, имеющих ограниченный срок службы или предусмотренные к замене расходные материалы в соответствии с инструкцией на них;

- использование для дезинфекции прибора и чистки внешних стеклянных поверхностей реагентов, не входящих в список рекомендованных изготовителем оборудования;

- если оборудование использовалось в целях, не соответствующих его прямому назначению;

- если оборудование имеет следы неквалифицированного ремонта;

- если дефект вызван действием непреодолимых сил, несчастными случаями, умышленными или неосторожными действиями потребителя или третьих лиц.

Если в Руководстве по эксплуатации предусмотрено осуществление каких-либо процедур оператором (пользователем), то проведение таких работ не является гарантийным обслуживанием.

61

ПРИЛОЖЕНИЕ А

ИНСТРУКЦИЯ ПО ЧИСТКЕ ВНЕШНИХ СТЕКЛЯННЫХ ПОВЕРХНОСТЕЙ МЕР ОПТИЧЕСКОЙ ПЛОТНОСТИ ИЗ НАБОРА НОСМОП-7, КОНТРОЛЬНЫХ МЕР И ОПТИЧЕСКИХ КЮВЕТ

Чистка внешних стеклянных поверхностей заключается в удалении с использованием растворителей с поверхности стеклянных деталей мер следов жира, пыли ворсинок и прочих загрязнений.

Для очистки применяется растворитель, в состав которого входят эфир этиловый (ГОСТ 22300) и спирт этиловый ректификованный (ГОСТ 18300) в соотношении 85/15 объемных частей.

Для чистки внешних стеклянных поверхностей необходимы следующие инструменты и материалы:

- палочки деревянные с заостренными концами;
- груша резиновая для сдувания пыли:
- коробка стеклянная или пластмассовая для хранения обезжиренной ваты;
- подставка с замшей для навертывания ваты на палочку;
- подставка для палочек, кисточек (например, стеклянный стакан);

• посуда стеклянная с завинчивающейся пробкой для хранения растворов и их смесей на рабочем месте;

• колпак стеклянный для предохранения от пыли и грязи инструментов и материалов для чистки оптических деталей;

- салфетки батистовые (обезжиренные);
- напальчники резиновые;
- вата для оптической промышленности ГОСТ-10477;
- спирт этиловый ректификованный ГОСТ-18300 (0,15 л на 1 л смеси);
- эфир этиловый ГОСТ-22300 (0,85 л на 1 л смеси);

Перед тем как приступить к чистке, необходимо привести в порядок рабочее место, протереть стол салфеткой смоченной водой, вымыть руки теплой водой с мылом и обезжирить растворителем все приспособления и инструмент для чистки.

Меры при чистке следует брать пальцами в обезжиренных напальчниках, не касаясь рабочих участков поверхности стеклянной детали. Пинцет, кисточка, палочка всегда должны находиться на подставке.

Палочки для чистки следует изготавливать из дерева, не содержащего смолы, (березы, дуба, осины).

Вату на палочку следует навертывать на специальной подставке (например, стеклянной банке, обтянутой замшей, батистом или бязью), предварительно обмакнув конец палочки в растворитель, чтобы вата не соскальзывала с палочки.

Растворитель для чистки оптических деталей и для смачивания палочки следует держать в разной посуде. Навертывая вату, надо следить за тем, чтобы конец палочки не был оголен.

Поверхность оптической детали протирают сначала навернутым на палочку ватным тампоном, смоченным растворителем, затем салфеткой. Для протирки следует пользоваться только внутренней поверхностью салфетки, к которой не прикасались пальцы. Ватный тампон не следует обильно смачивать растворителем, чтобы избежать подтеков. Рекомендуется встряхивать палочку с тампоном после обмакивания в растворитель.

При чистке ватный тампон, смоченный растворителем, приводят в соприкосновение с деталью между центром и краем и ведут через центр детали к противоположному краю, затем быстро отрывают его от поверхности детали.

Так как применяемые для чистки материалы являются веществами легковоспламеняющимися, при работе с ними необходимо строго соблюдать правила безопасности, предусмотренные для работ с легковоспламеняющимися веществами.

		A LAT
Линия		АКТ ввода в эксплуатацию анализатора биохимического фотометрического АБФП-КТ– 01
		Анализатор биохимический фотометрический АБФП-КТ-01
		заводской номер
		дата выпуска
		введен в эксплуатацию
		(дата)
		(наименование учреждения)
e3a		
дто в		
Лини		
	еза	(полный почтовый адрес с индексом)
	отр	·
		- <u></u> ·
		(фамилия, имя, отчество ответственного лица)
		Руководитель учреждения подпись фамилия, инициалы
		М.П
peaa		
то ви		
Лин		