

Анализатор ИВД
для считывания и обработки цветовой информации с сенсорных
зон биохимических тест-полосок
серии «Биос-АН» ТУ 26.60.12-001-45677786-2021,
вариант исполнения 1 Анализатор ИВД для считывания и
обработки цветовой информации с сенсорных зон биохимических
тест-полосок
с ручной подачей тест-полосок «Биос-АН-100»

Руководство по эксплуатации
БИО 2.01-00.000 РЭ
Изменено 06.04.2022 г.



✉ 142432, Московская область, г. Черноголовка, 1-й проезд, д. 4
☎ +7(496) 522-81-90, 522-84-90
🌐 E-mail: [info@ biosensoran.ru](mailto:info@biosensoran.ru)
internet: www.biosensoran.ru

Оглавление

ВВЕДЕНИЕ	3
ИНФОРМАЦИЯ ПО ТЕХНИКЕ БЕЗОПАСНОСТИ	6
1. ОПИСАНИЕ И РАБОТА.....	8
1.1. НАЗНАЧЕНИЕ.....	8
1.2 ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ.....	10
1.3 СОСТАВ АНАЛИЗАТОРА.....	12
1.4 УСТРОЙСТВО И РАБОТА	15
1.5 СЕРВИС	22
1.6 СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЯ, ИНСТРУМЕНТ И ПРИНАДЛЕЖНОСТИ.....	22
1.7 МАРКИРОВКА.....	23
1.8 УПАКОВКА	27
2 ИСПОЛЬЗОВАНИЕ АНАЛИЗАТОРА ПО НАЗНАЧЕНИЮ	28
2.1 ЭКСПЛУАТАЦИОННЫЕ ОГРАНИЧЕНИЯ	28
2.3 ДЕЙСТВИЯ В ЭКСТРЕМАЛЬНЫХ УСЛОВИЯХ	35
2.4 РИСКИ ПРИМЕНЕНИЯ УСТРОЙСТВА	35
3 ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ	40
4 ТЕКУЩИЙ РЕМОНТ	41
5 ХРАНЕНИЕ.	41
6 ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ.....	42
6.1 Требования к транспортированию изделия и условиям, при которых оно должно осуществляться	42
6.2 Порядок подготовки изделия для транспортирования различными видами транспорта.	42
7 УТИЛИЗАЦИЯ	42
Приложение 1	43
Анализатор ИВД для считывания и обработки цветовой информации с реакгентных зон биохимических тест-полосок с ручной подачей тест-полосок «Биос-АН-100»,	43
Перечень применяемых ГОСТов.....	44
Перечень научной литературы.....	46

ВВЕДЕНИЕ

Настоящее Руководство по эксплуатации (далее по тексту – Руководство) предназначено для изучения обслуживающим персоналом устройства, правил эксплуатации и обслуживания анализатора ИВД для считывания и обработки цветовой информации с сенсорных зон биохимических тест-полосок серии «Биос-АН», ТУ 26.60.12-001-45677786-2021, в вариантах исполнения: вариант исполнения 1 Анализатор ИВД для считывания и обработки цветовой информации с сенсорных зон биохимических тест-полосок с ручной подачей тест-полосок «Биос-АН-100» (в дальнейшем - Анализатор ИВД для считывания и обработки цветовой информации с сенсорных зон биохимических тест-полосок с ручной подачей тест-полосок «Биос-АН-100» или анализатор).

Анализатор производится по ТУ 26.60.12-001-45677786-2021.

К работе с анализатором допускаются врачи клинической лабораторной диагностики либо медицинские лабораторные техники, ознакомленные с данным руководством.

Назначение медицинского изделия.

Анализатор предназначен для скринингового исследования мочи человека в клинико-диагностических лабораториях лечебных, лечебно-профилактических, лечебно-оздоровительных учреждениях, больницах скорой медицинской и неотложной помощи с использованием индикаторных тест-полосок, производства ООО «Биосенсор АН»: «Тест-полоски индикаторные для качественного и полуколичественного определения: глюкозы, белка, крови/гемоглобина, лейкоцитов, нитритов, кетоновых тел, рН, билирубина, уробилиногена, относительной плотности, аскорбиновой кислоты в моче Уриполиан-ХН по ТУ 21.20.23-007-45677786-2018 вариант исполнения 18: Тест-полоски индикаторные для качественного и полуколичественного определения: глюкозы, белка, крови/гемоглобина, лейкоцитов, нитритов, кетоновых тел, рН, билирубина, уробилиногена, относительной плотности в моче Уриполиан-10U и вариант исполнения 22: Тест-полоски индикаторные для качественного и полуколичественного определения, глюкозы, белка, крови/гемоглобина, лейкоцитов, нитритов, кетоновых тел, рН, билирубина, уробилиногена, относительной плотности, аскорбиновой кислоты в моче Уриполиан-11U» РУ ФСР №2008/02809 от 11.02.2019г.-(далее по тексту тест-полоски).

Общий анализ мочи – комплексное лабораторное исследование, которое выявляет ряд ее физических и химических характеристик. Моча — биологическая жидкость, в составе которой из организма выводятся продукты обмена веществ. Таким образом, *целевым аналитом* при анализе мочи является:

- ✓ лейкоциты,
- ✓ нитриты,
- ✓ глюкоза,
- ✓ кетоновые тела,
- ✓ общий белок,
- ✓ свободный гемоглобин,
- ✓ кислотность (рН),
- ✓ относительная плотность,
- ✓ билирубин,
- ✓ уробилиноген,
- ✓ аскорбиновая кислота

Показания к применению: Анализаторы применяются для скрининговых исследований мочи человека в клиничко-диагностических лабораториях лечебных, лечебно-профилактических, лечебно-оздоровительных учреждениях, больницах скорой медицинской и неотложной помощи

По условиям эксплуатации анализатор относится к изделиям исполнения УХЛ категории 4.2 по ГОСТ 15150.

По устойчивости к механическим воздействиям анализатор относится к изделиям группы 2 по ГОСТ Р 50444.

Класс в зависимости от потенциального риска применения - 2а согласно Приказа МЗ РФ от 6 июня 2012 г. N 4н г. Москва.

В части безопасности – к степени загрязнения 2 по ГОСТ ИЕС 61010-1-2014.

Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией: – 261240 (согласно Приказам МЗ РФ от 6 июня 2012 г. N 4н г. и от 25 сентября 2014 г. N 557н).

Противопоказания: не допускается использование анализатора для целей, отличных от показаний к применению, указанных в ТУ 26.60.12-001-45677786-2021.

Возможных побочных действий не имеется.

ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ ОБОЗНАЧЕНИЯ**ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ!****РИСК ИНФЕКЦИИ!**

Указывает на наличие риска при работе с биологически опасными материалами.

**ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ!**

Указывает на потенциально опасную ситуацию.

**ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ!****ЗАЗЕМЛЕНИЕ!**

Показывает на необходимость заземления.

**ВОПРОС!**

Акцентирует внимание на данном вопросе.

**ВНИМАНИЕ!**

Обращает внимание на важность проблемы.

**ВНИМАНИЕ!**

Узел, чувствительный к электростатическому разряду

ИНФОРМАЦИЯ ПО ТЕХНИКЕ БЕЗОПАСНОСТИ

ПЕРЕД НАЧАЛОМ РАБОТЫ ВНИМАТЕЛЬНО ПРОЧИТАЙТЕ ДАННОЕ РУКОВОДСТВО И СТРОГО СЛЕДУЙТЕ ИНСТРУКЦИЯМ, ПРИВЕДЕННЫМ В НЕМ!



АНАЛИЗАТОР МОЖЕТ БЫТЬ ИСПОЛЬЗОВАН ТОЛЬКО ДЛЯ ИССЛЕДОВАНИЯ ПРОБ МОЧИ ЧЕЛОВЕКА.

АНАЛИЗАТОР НЕ МОЖЕТ БЫТЬ ИСПОЛЬЗОВАН В КАКИХ-ЛИБО ИНЫХ ЦЕЛЯХ.

ДЛЯ РАБОТЫ НА АНАЛИЗАТОРЕ МОГУТ БЫТЬ ИСПОЛЬЗОВАНЫ ТОЛЬКО ТЕСТ-ПОЛОСКИ ПРОИЗВОДСТВА ООО «БИОСЕНСОР АН».



ЕСЛИ ПРИ РАБОТЕ НА АНАЛИЗАТОРЕ ВЫ ПОЧУВСТВУЕТЕ ЗАПАХ ДЫМА, НЕМЕДЛЕННО ВЫКЛЮЧИТЕ АНАЛИЗАТОР И ВЫНЬТЕ ШНУР ИЗ РОЗЕТКИ. ОБРАТИТЕСЬ В СЕРВИСНУЮ СЛУЖБУ.



БУДЬТЕ ОСТОРОЖНЫ ПРИ ВЫПОЛНЕНИИ АНАЛИЗОВ. РАБОТАЙТЕ ТОЛЬКО В МЕДИЦИНСКИХ ПЕРЧАТКАХ. ПОМНИТЕ, ЧТО ВЫ РАБОТАЕТЕ С ПОТЕНЦИАЛЬНО ОПАСНЫМИ БИОЛОГИЧЕСКИМИ ЖИДКОСТЯМИ! ИСПОЛЬЗУЙТЕ ПРИНЯТЫЕ В МЕДИЦИНСКОМ УЧРЕЖДЕНИИ МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ, ЧТОБЫ СНИЗИТЬ РИСК ВОЗДЕЙСТВИЯ ЭТИХ ВЕЩЕСТВ!



НЕ СНИМАЙТЕ КРЫШКУ КОРПУСА С АНАЛИЗАТОРА, НЕ ПРИКАСАЙТЕСЬ К ЭЛЕКТРИЧЕСКИМ ЦЕПЯМ ВНУТРИ АНАЛИЗАТОРА. СУЩЕСТВУЕТ РИСК ПОРАЖЕНИЯ ЭЛЕКТРИЧЕСКИМ ТОКОМ!



ПОДКЛЮЧАЙТЕ АНАЛИЗАТОР ТОЛЬКО К РОЗЕТКЕ, ИМЕЮЩЕЙ ВНЕШНИЙ КОНТУР ЗАЗЕМЛЕНИЯ!



АНАЛИЗАТОР СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ К ПОМЕХОУСТОЙЧИВОСТИ И ЭЛЕКТРОМАГНИТНОЙ ЭМИССИИ, ПРИВЕДЕННЫМ В ГОСТ Р МЭК 61326-2-6-2014.



НЕ ИСПОЛЬЗУЙТЕ ДАННОЕ ОБОРУДОВАНИЕ ВБЛИЗИ ИСТОЧНИКОВ СИЛЬНОГО ЭЛЕКТРОМАГНИТНОГО ИЗЛУЧЕНИЯ (НАПРИМЕР, НЕЭКРАНИРОВАННЫХ ПРЕДНАМЕРЕННЫХ ИСТОЧНИКОВ РАДИОЧАСТОТНОГО ИЗЛУЧЕНИЯ), ПОСКОЛЬКУ ОНИ МОГУТ НАРУШИТЬ ЕГО НОРМАЛЬНОЕ ФУНКЦИОНИРОВАНИЕ!



ПРИ ПОДКЛЮЧЕНИИ ОБОРУДОВАНИЯ, НЕ ВХДЯЩЕГО В КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ К АНАЛИЗАТОРУ, ВОЗМОЖНО ВЗНИКНОВЕНИЕ ЭЛЕКТРОМАГНИТНОЙ ЭМИССИИ, ПРЕВЫШАЮЩЕЙ УРОВЕНЬ, УКАЗАННЫЙ В ГОСТ Р МЭК 61326-1-2014!

1. ОПИСАНИЕ И РАБОТА

1.1. НАЗНАЧЕНИЕ

1.1.1 Настоящее Руководство по эксплуатации распространяется на Анализатор ИВД для считывания и обработки цветовой информации с сенсорных зон биохимических тест-полосок серии «Биос-АН» в вариантах исполнения: вариант исполнения 1 Анализатор ИВД для считывания и обработки цветовой информации с сенсорных зон биохимических тест-полосок с ручной подачей тест-полосок «Биос-АН-100» (в дальнейшем - Анализатор ИВД для считывания и обработки цветовой информации с сенсорных зон биохимических тест-полосок с ручной подачей тест-полосок «Биос-АН-100» или анализатор) в составе: блок анализатора «Биос-АН-100» (1 шт.), кабель питания (1 шт.), сменный картридж (2 шт.), кабель Ethernet (1 шт.), руководство по эксплуатации (1 шт.), паспорт (1 шт.), сервисная инструкция (1 шт.), предназначенный для скринингового исследования мочи человека в клинично-диагностических лабораториях лечебных, лечебно-профилактических, лечебно-оздоровительных учреждениях, больницах скорой медицинской и неотложной помощи с использованием индикаторных тест-полосок (далее по тексту тест-полоски).

Вычисление анализатором содержания определяемого аналита производится путем анализа RGB кодов, полученных после обработки выполненного в отраженном свете изображения сенсорных зон тестовых полосок, и сравнения их с хранящимися в памяти анализатора калибровочными значениями.

Методика определения – полуколичественная. Точность определения задается точностью метода «сухой химии» - полуколичественного метода, основанного на изменении окраски полоски при контакте с биологической жидкостью (мочой человека).

Анализаторы применяются для скрининговых исследований мочи человека в клинично-диагностических лабораториях лечебных, лечебно-профилактических, лечебно-оздоровительных учреждениях, больницах скорой медицинской и неотложной помощи при исследовании мочи человека по 10 или 11 параметрам (*при исследовании мочи по 10 параметрам не производится анализ на аскорбиновую кислоту*):

- ✓ лейкоциты;
- ✓ нитриты;
- ✓ глюкоза;
- ✓ кетоновые тела;
- ✓ общий белок;
- ✓ свободный гемоглобин;
- ✓ кислотность (pH);
- ✓ относительная плотность;
- ✓ билирубин;
- ✓ уробилиноген;
- ✓ аскорбиновая кислота.

1.1.2. Поскольку точность определения задается точностью метода «сухой химии», показания анализатора должны соответствовать концентрациям исследуемых веществ, приведенным в таблице 1

Таблица 1

№ п/п	Определяемый параметр (аналит) мочи	Значение
1	Лейкоциты	0 лей/мкл (нег.) 15 лей/мкл (±) 70 лей/мкл (+) 125 лей/мкл (++) ≥ 500 лей/мкл (+++)
2	Кровь	0 эр/мкл (нег.) 10 эр/мкл(±) 25 эр/мкл(+) 50 эр/мкл(++) ≥ 250 эр/мкл(+++)
3	Кетоны	0,0 (отр.) ммоль/л (0,0 мг/дл) (нег.) 0,5 ммоль/л (5,0 мг/дл) (±) 1,5 ммоль/л (15 мг/дл) (+) 4 ммоль/л (40 мг/дл) (++) 8 ммоль/л (80 мг/дл) (+++) ≥16 ммоль/л (160 мг/дл) (++++)
4	Белок	0,0 г/л (0,0 мг/мл) (нег.) 0,1 г/л (10 мг/мл) (±) 0,3 г/л (30 мг/мл) (+) 1 г/л (100 мг/мл) (++) 3 г/л (300 мг/мл) (+++) ≥ 10 г/л (1000 мг/мл) (++++)
5	Нитриты	0,1 мг/дл (отр.) (нег.) ≥0,1 мг/дл (пол.)
6	Билирубин	0,0 мкмоль/л (0 мг/мл) (нег.) 9,0 мкмоль/л (0,5 мг/мл) (±) 17,0 мкмоль/л (1,0 мг/мл) (+) ≥ 50,0 мкмоль/л (3,0 мг/мл) (++)
7	Уробилиноген	3,5 мкмоль/л (0,2 мг/дл) 17,0 (17,5) мкмоль/л (1 мг/дл) (±) 35,0 мкмоль/л (2 мг/дл) (+) 70,0 мкмоль/л (4мг/дл) (++) 140,0 мкмоль/л (8 мг/дл) (+++) ≥ 210 мкмоль/л (12 мг/дл) (++++)
8	Глюкоза	0,0 ммоль/л (0,0 г/л) (нег.) 5,6 ммоль/л (100 мг/л) (±) 14 ммоль/л (250 мг/л) (+) 28 ммоль/л (500 мг/л) (++) 56 ммоль/л (1000 мг/л) (+++) ≥ 112 ммоль/л (2000 мг/л) (++++)
9	рН	5,0 6,0 6,5 7,0 8,0 ≥ 9,0

Продолжение таблицы 1

№ п/п	Определяемый параметр (аналит) мочи	Значение
10	Удельный вес	1,000
		1,005
		1,010
		1,015
		1,020
		1,025
		≥ 1,030
11	Аскорбиновая кислота	0 мг/дл (отр.) (нег)
		10 мг/дл (±)
		20 мг/дл(+)
		≥ 40 мг/дл (+)



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ! ВСЕ МАТЕРИАЛЫ ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ АНАЛИЗОВ ЯВЛЯЮТСЯ ПОТЕНЦИАЛЬНО ОПАСНЫМИ БИОЛОГИЧЕСКИМИ ЖИДКОСТЯМИ!



БУДЬТЕ ОСТОРОЖНЫ ПРИ ВЫПОЛНЕНИИ АНАЛИЗОВ. РАБОТАЙТЕ ТОЛЬКО В МЕДИЦИНСКИХ ПЕРЧАТКАХ.

1.1.3 Нормальные условия эксплуатации:

- Температура окружающего воздуха (20±5) °С
- Относительная влажность при температуре (20±5) °С (60±20) %
- Атмосферное давление 101,3±4 кПа (760±30 мм рт. ст.)

1.2 ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Питание от сети переменного тока

230±10%, 50 Гц

Мощность, потребляемая анализатором от сети, В*А

20±5

Исследование мочи человека по 10 или 11 параметрам (*при исследовании мочи по 10 параметрам не производится анализ на аскорбиновую кислоту*):

- ✓ лейкоциты;
- ✓ нитрит;
- ✓ глюкоза;
- ✓ кетоновые тела;
- ✓ общий белок;
- ✓ свободный гемоглобин;
- ✓ кислотность (рН);
- ✓ относительная плотность;
- ✓ билирубин;
- ✓ уробилиноген;
- ✓ аскорбиновая кислота.

Тип считываемых полосок:

Уриполиан-11U «Тест-полоски индикаторные для качественного и полуколичественного определения: глюкозы, белка, крови/гемоглобина, лейкоцитов, нитритов, кетоновых тел, рН, билирубина, уробилиногена, относительной плотности, аскорбиновой кислоты в моче Уриполиан-ХН по ТУ 21.20.23-007-45677786-2018» вариант исполнения 22: Тест-полоски индикаторные для качественного и полуколичественного определения, глюкозы, белка, крови/гемоглобина, лейкоцитов, нитритов, кетоновых тел, рН, билирубина, уробилиногена, относительной плотности, аскорбиновой кислоты в моче Уриполиан-11U» РУ № ФСР2008/02809 от 11.02.2019 г.

Уриполиан-10U «Тест-полоски индикаторные для качественного и полуколичественного определения: глюкозы, белка, крови/гемоглобина, лейкоцитов, нитритов, кетоновых тел, рН, билирубина, уробилиногена, относительной плотности, аскорбиновой кислоты в моче Уриполиан-ХН по ТУ 21.20.23-007-45677786-2018» вариант исполнения 18: Тест-полоски индикаторные для качественного и полуколичественного определения: глюкозы, белка, крови/гемоглобина, лейкоцитов, нитритов, кетоновых тел, рН, билирубина, уробилиногена, относительной плотности в моче Уриполиан-10U РУ № ФСР2008/02809 от 11.02.2019 г.

Количество исследований в час:

при инкубировании внутри анализатора, не менее	50
при инкубировании вне анализатора, не менее	350

Распознавание нестандартной или несмоченной полоски

Имеется

Наличие счетчиков анализов

За день и с начала эксплуатации

Печать протокола

Встроенный термопринтер

Возможность подключения ПК

Имеется

Габаритные размеры, мм

310±20x210±10 x 230±20

Масса, не более, кг

5±1

Время непрерывной работы анализатора, час

8

Анализатор считывает и обрабатывает цветовую информацию с сенсорных зон биохимический тест-полосок при исследовании мочи человека по 10 или 11 параметрам.

Анализатор имеет автоматический запуск подачи тест-полосок к камере считывания.

Анализатор распознает нестандартную или несмоченную полоску и при ее обнаружении выдает оповещение об этом на ЖК индикаторе.

Анализатор имеет счетчик количества проведенных за день исследований и счетчик количества проведенных исследований с момента начала эксплуатации.

Анализатор имеет возможность подключения к ЛИС.

Печать протокола. Для печати протокола в анализаторе имеется встроенный термопринтер. Протокол печатается автоматически после окончания анализа. Номер протокола имеет формат: А/В, где А соответствует очередности начала проведения анализа за день, В – номеру анализа с момента начала эксплуатации.

1.3 СОСТАВ АНАЛИЗАТОРА

1.3.1 В состав анализатора входит:

- Блок анализатора
«Биос-АН-100»



Рисунок 1 – Блок анализатора «Биос-АН-100»

- Кабель питания



Рисунок 3 – Кабель питания

- Кабель Ethernet



Рисунок 3 – Кабель Ethernet

- Сменный картридж



Рисунок 4 – Сменный картридж

Анализатор ИВД для считывания и обработки цветовой информации с сенсорных зон биохимических тест-полосок с ручной подачей тест-полосок «Биос-АН-100» поставляется в следующей комплектации (таблица 2).

Таблица 2

№ п/п	Наименование	Обозначение	Кол. шт.
1	Анализатор ИВД для считывания и обработки цветовой информации с сенсорных зон биохимических тест-полосок с ручной подачей тест-полосок «Биос-АН-100» в составе:	БИО 2.01-00.000	
	Блок анализатора «Биос-АН-100»	БИО 2.01-00.000-01	1
	Кабель питания		1
	Сменный картридж (при необходимости поставляется по отдельному заказу)	БИО 2.01-00.000-02	2
	Кабель Ethernet (при необходимости поставляется по отдельному заказу)		1
2	Руководство по эксплуатации	БИО 2.01-00.000 РЭ	1
3	Паспорт	БИО 2.01-00.000 ПС	1
4	Сервисная инструкция (поставляется по отдельному заказу)	БИО 2.01-00.000 ИС	1

1.3.2 Блок анализатора состоит из:

- ✓ Микропроцессорного устройства, управляющего всей работой анализатора (измерением, обработкой информации, управлением температурой термостатов и другими блоками анализатора и т.д.).

- ✓ Устройства ввода-вывода, обеспечивающего обмен информацией с внешними устройствами и оператором: ввод входной информации с тачскрина, вывод необходимой информации на ЖК индикатор и принтер, обмен информацией с ПК.

- ✓ Устройства считывания в отраженном свете изображения сенсорных зон тестовых полосок.

- ✓ Встроенного принтера, позволяющего распечатывать протокол анализа.



НЕ СНИМАЙТЕ КРЫШКУ КОРПУСА С БЛОКА АНАЛИЗАТОРА, НЕ ПРИКАСАЙТЕСЬ К ЭЛЕКТРИЧЕСКИМ ЦЕПЯМ ВНУТРИ БЛОКА. СУЩЕСТВУЕТ РИСК ПОРАЖЕНИЯ ЭЛЕКТРИЧЕСКИМ ТОКОМ!

Внешний вид блока анализатора показан на рисунке 5.

Ввод необходимой информации осуществляется с помощью тачскрина.

Общение с оператором происходит посредством информации, выводимой на ЖК индикатор.

Вывод результатов анализа происходит:

- ✓ на ЖК индикатор;
- ✓ на встроенный принтер
- ✓ отправляется в ЛИС.

Анализируемая тест-полоска кладется в картридж, автоматически выдвигаемый при начале анализа.

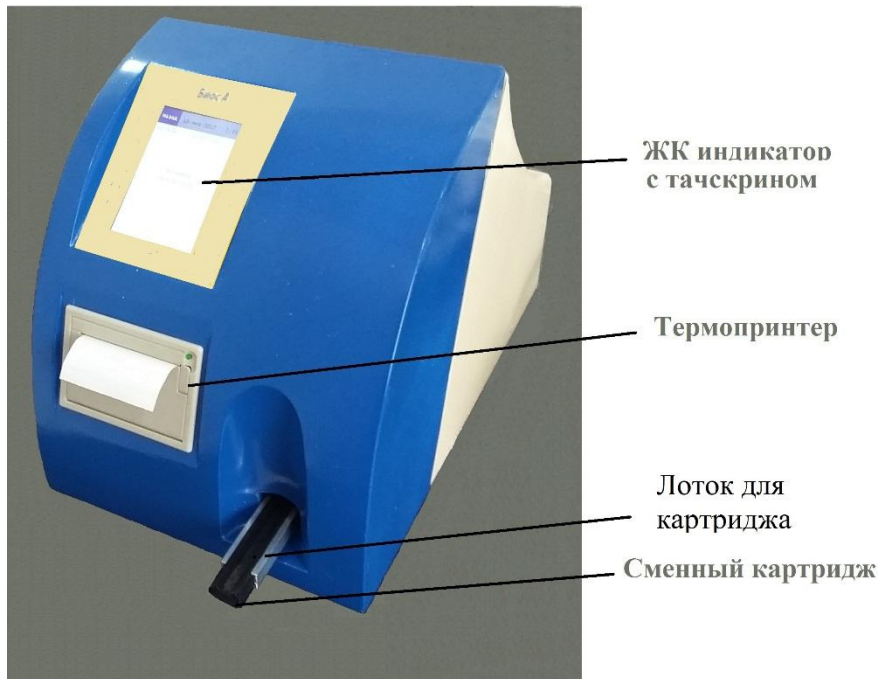


Рисунок 5 - Внешний вид анализатора

На **задней панели** (рисунок 6) находятся:

- ✓ Выключатель «СЕТЬ»;
- ✓ Отсек для предохранителей;
- ✓ Разъем для подключения кабеля питания;
- ✓ Разъем USB для подключения сканера штрих-кодов;
- ✓ Разъем Ethernet для подключения к ЛИС;
- ✓ Заводской номер;
- ✓ Информационные знаки;
- ✓ Кроме того, на задней панели находится информация о производителе, температуре эксплуатации и номер ТУ.



Рисунок 6 - Задняя панель

1.3.3 Сменный картридж

Сменный картридж предназначен для размещения в нем тест-полосок (рисунок 7).



Рисунок 7 – Сменный картридж

Картридж легко вставляется и вынимается из анализатора. Тест-полоска вставляется в желоб картриджа до упора сенсорными зонами вверх.

Дезинфекцию картриджа следует проводить регулярно после окончания работы на анализаторе путем протирания поверхностей картриджа ветошью, смоченной растворами, зарегистрированными в установленном порядке и разрешенными производителем для дезинфекции пластиковых изделий, в соответствии с действующими нормативными документами по проведению дезинфекции в ЛПУ. После дезинфекции картридж следует промыть в проточной воде и просушить.

1.4 УСТРОЙСТВО И РАБОТА

1.4.1 Принцип работы

В качестве анализируемого образца используется моча человека. Информация об условиях, необходимых для сбора, обработки и подготовки образцов, данные по стабильности анализируемых образцов, в том числе условия и длительность хранения, условия транспортировки, ограничения по циклам заморозки (размораживания) приведена в пункте «Анализируемые образцы» инструкции по применению к .

установленными внутри анализатора. Находящаяся внутри анализатора видеокамера производит считывание изображения всех сенсорных зон тест-полоски в отраженном свете. Микропроцессорное устройство обрабатывает поступающую с видеокамеры цветовую информацию, анализируя RGB коды и сравнивая их с хранящимися в памяти анализатора RGB кодами калибровочных значений.

Методика определения – полуколичественная. Точность определения задается точностью метода «сухой химии», основанного на изменении окраски полоски при контакте с биологической жидкостью (мочой). Показания анализатора в этом случае должны соответствовать концентрациям исследуемых веществ, приведенным в таблице 3.

Таблица 3

№ п/п	Определяемый параметр (аналит) мочи	Значение
1	Лейкоциты	0 лей/мкл (нег.) 15 лей/мкл(±) 70 лей/мкл (+) 125 лей/мкл(++) ≥ 500 лей/мкл(+++)
2	Кровь	0 лей/мкл (нег.) 10 эр/мкл(±) 25 эр/мкл(+) 50 эр/мкл(++) ≥ 250 эр/мкл(+++)
3	Кетоны	0,0 (отр.)ммоль/л (0,0 мг/дл) (нег.) 0,5 ммоль/л (5,0 мг/дл) (±) 1,5 ммоль/л (15 мг/дл) (+) 4 ммоль/л (40 мг/дл) (++) 8 ммоль/л (80 мг/дл) (+++) ≥16 ммоль/л (160 мг/дл) (++++)
4	Белок	0,0 г/л (0,0 мг/мл) (нег.) 0,1 г/л (10 мг/мл) (±) 0,3 г/л (30 мг/мл) (+) 1 г/л (100 мг/мл) (++) 3 г/л (300 мг/мл) (+++) ≥ 10 г/л (1000 мг/мл) (++++)
5	Нитриты	0,1 мг/дл (отр.) (нег.) ≥0,1 мг/дл (пол.)
6	Билирубин	0,0 мкмоль/л (0 мг/мл) (нег.) 9,0 мкмоль/л (0,5 мг/мл) (±) 17,0 мкмоль/л (1,0 мг/мл) (+) ≥ 50,0 мкмоль/л (3,0 мг/мл) (++)
7	Уробилиноген	3,5мкмоль/л (0,2 мг/дл) 17,0 (17,5) мкмоль/л (1 мг/дл) (±) 35,0 мкмоль/л (2 мг/дл) (+) 70,0 мкмоль/л (4мг/дл) (++) 140,0 мкмоль/л (8 мг/дл) (+++) ≥ 210,0 мкмоль/л (12 мг/дл) (++++)

Продолжение таблицы 3

№ п/п	Определяемый параметр (аналит) мочи	Значение
8	Глюкоза	0,0 ммоль/л (0,0 г/л) (нег.) 5,6 ммоль/л (100 мг/л) (±) 14 ммоль/л (250 мг/л) (+) 28 ммоль/л (500 мг/л) (++) 56 ммоль/л (1000 мг/л) (+++) ≥ 112 ммоль/л (2000 мг/л) (++++)
9	рН	5,0 6,0 6,5 7,0 8,0 ≥ 9,0
10	Удельный вес	1,000 1,005 1,010 1,015 1,020 1,025 ≥ 1,030
11	Аскорбиновая кислота	0,0 мг/дл(отр.) (нег) 10,0 мг/дл(±) 20,0 мг/дл(+) ≥ 40,0 мг/дл(++)

1.4.2 Структура меню.

1.4.2.1 После включения анализатора на индикаторе высвечивается Основное меню (рисунок 8).



Рисунок 8 - Основное меню

Вверху в центре панели – текущая дата, в правом верхнем углу – время, в левом верхнем – кнопка «Назад» для возвращения в предыдущее окно. **Эта панель – едина для всех окон** (в дальнейшем будем называть ее единой панелью).

Внизу панели – название анализатора и версия программы.

В центре панели – две кнопки: «Анализ» - для производства анализов и «Настройки» - для входа в меню настроек.

Структура меню приведена на рисунке

9.

Анализатор ИВД для считывания и обработки цветовой информации с
реагентных зон биохимических тест-полосок с ручной подачей
тест-полосок «Биос-АН-100»

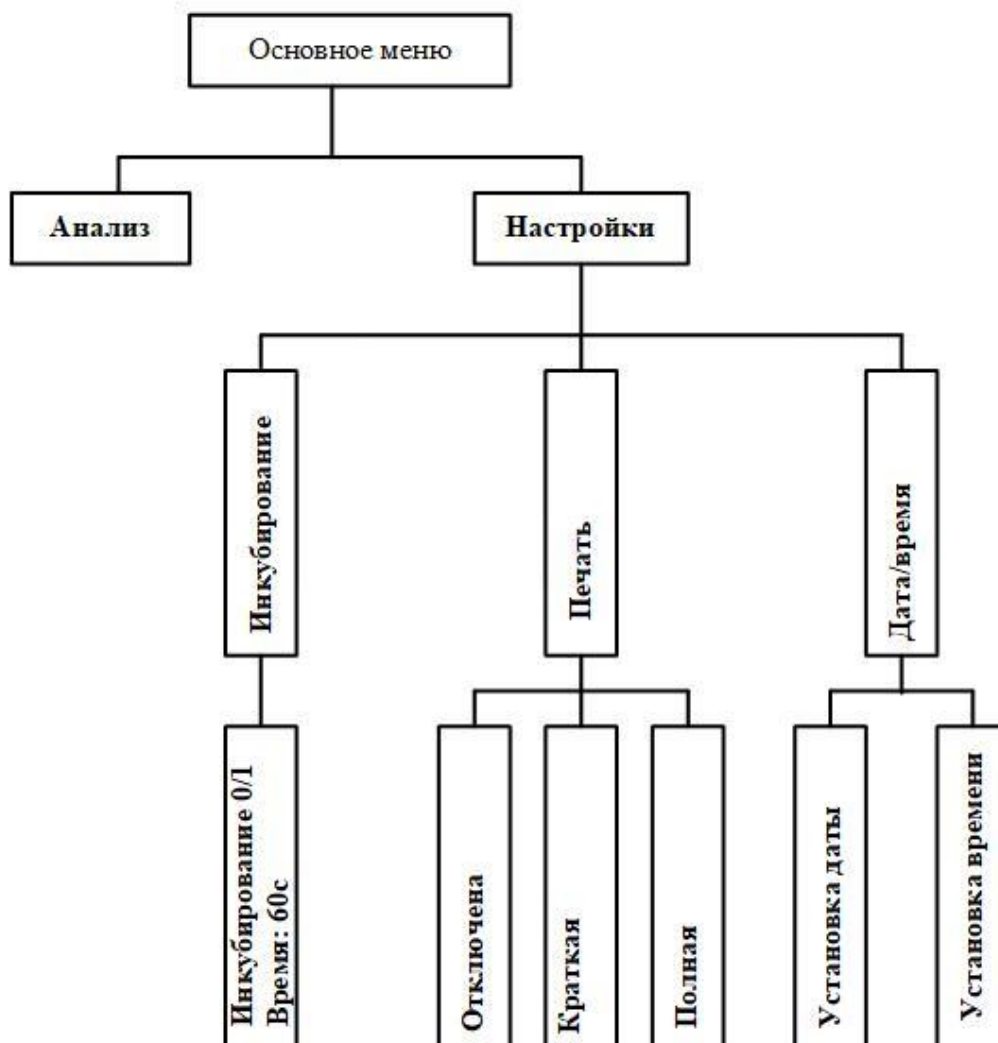


Рисунок 9 - Структура меню

1.4.2.2 Меню «Анализ»

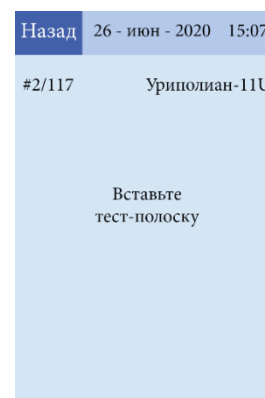
Для того, чтобы производить необходимые измерения, необходимо войти в меню «Анализ». Для этого в Основном меню нажмите кнопку «Анализ». Откроется окно (рисунок 10):

Под единой панелью в левом верхнем углу – порядковый номер анализа (#A/BBBB), где А – порядковый номер анализа в данный день, BBBB - порядковый номер анализа за все время эксплуатации анализатора.

Под единой панелью в правом верхнем углу – тип используемой полоски Уриполиан-11U.

В середине окна – надпись: «Вставьте тест-полоску».

Рисунок 10 – Меню «Анализы»



После того, как Вы положили в картридж смоченную в исследуемой жидкости тест-полоску, анализатор сделает необходимые измерения, и на дисплее появятся результаты анализа (рисунок 11).

Нажимая кнопку «Назад», можно вернуться в Основное меню.

Назад	26 - июн - 2020	15:07
#2/117	Уриполиан-11U	
ЛЕЙ	Отр.	
КРО	50	эри/мкл
КЕТ	Отр.	
БЕЛ	Отр.	
НИТ	Отр.	
БИЛ	Отр.	
УРО	3,5	мкмоль/л
ГЛЮ	5,6	ммоль/л
pH	5	
УВ	1,000	
АСК	Отр.	

Рисунок 11 - Результаты анализа

1.4.2.3 Меню «Настройки»

Меню «Настройки» состоит из трех подменю: «Инкубирование», «Печать» и «Дата/время».



В меню «Настройки» под единой панелью располагаются три кнопки: «Инкубирование», «Печать» и «Дата/время» (рисунок 12).

Рисунок 12. Меню «Настройки»

Нажав на кнопку «Инкубирование», попадаем в режим выбора инкубирования (рисунок 13).

В этом меню можно выбрать режим с внутренним или внешним инкубированием.

Также, можно задать нужное время инкубирования.

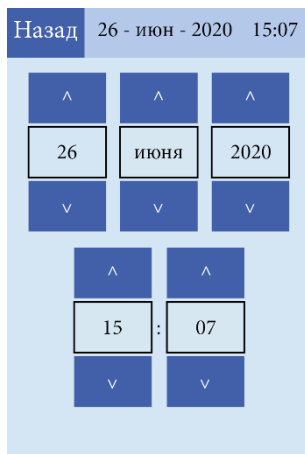


Рисунок 13. Меню «Инкубирование»

Нажав в меню «Настройки» на кнопку «Печать», попадаем в режим настройки печати (рисунок 14).



Рисунок 14 - Меню «Печать»



Установить текущую дату и время можно, нажав в меню «Настройки» на кнопку «Дата/время» (рисунок 15).

Рисунок 15 - Меню «Дата/время»

1.4.3 Работа на анализаторе



ПЕРЕД НАЧАЛОМ РАБОТЫ ВНИМАТЕЛЬНО ПРОЧТИТЕ ДАННОЕ РУКОВОДСТВО И СТРОГО СЛЕДУЙТЕ ИНСТРУКЦИЯМ, ПРИВЕДЕННЫМ В НЕМ!

Вставьте сменный картридж в лоток для сменного картриджа (рисунок 4).

Подключите блок питания к блоку анализатора, вставив штекер блока питания в соответствующее гнездо на задней панели блока анализатора. Вставьте блок питания в розетку 230 В, 50 Гц. Через некоторое время (приблизительно 1 мин.) загрузится Основное меню. Прибор готов к работе.



**АНАЛИЗАТОР ПОСТАВЛЯЕТСЯ КОНЕЧНОМУ
ПОЛЬЗОВАТЕЛЮ ОТКАЛИБРОВАННЫМ И НЕ ТРЕБУЕТ
ДОПОЛНИТЕЛЬНОЙ КАЛИБРОВКИ!**

Если по какой-либо причине возникает необходимость перекалибровки анализатора, обращайтесь к сервис-инженеру. Правила калибровки анализатора приведены в сервисной инструкции.

1.4.3.1 Установка времени и даты

Дата и время анализа отображаются в протоколе анализа, поэтому крайне важно установить на анализаторе их текущее значение.

Установка производится из режима «Настройки».

Установка времени и даты описана в п. 2.2.2.

1.4.3.2 Выбор режима инкубирования

Прежде, чем начать работать, необходимо выбрать режим инкубирования.

Выбор производится из режима меню «Настройки».

Подробное описание приведено в п.2.2.3 данной инструкции.

1.4.3.3 Настройка печати

Перед началом работы нужно определиться с настройками печати.

Анализатор работает в режиме без печати протокола (результаты анализа выводятся на индикатор), с печатью краткого протокола или с печатью полного протокола.

В протоколе краткой печати имеется:

- номер анализа;
- дата и время анализа;
- измеренные значения.

В протоколе полной печати имеется:

- название анализатора;
- серийный номер анализатора;
- тип тест-полоски;
- номер анализа;
- дата и время анализа;
- измеренные значения;
- фамилия пациента (вписывается вручную);
- подпись оператора (вписывается вручную).

Подробное описание настройки печати приведено в п.2.2.4 данной инструкции.

1.4.3.4 Производство анализов

Анализатор считывает и обрабатывает цветовую информацию с сенсорных зон биохимической тест-полоски при исследовании мочи человека по 11 параметрам:

- ✓ лейкоциты;
- ✓ нитриты;
- ✓ глюкоза;
- ✓ кетоновые тела;
- ✓ общий белок;
- ✓ свободный гемоглобин;
- ✓ кислотность (рН);
- ✓ относительная плотность;
- ✓ билирубин;
- ✓ уробилиноген;
- ✓ аскорбиновая кислота.



ВНИМАНИЕ! АНАЛИЗАТОР РАБОТАЕТ ТОЛЬКО С ТЕСТ-ПОЛОСКАМИ ПРОИЗВОДСТВА ООО «БИОСЕНСОР АН».

Подробное описание работы на анализаторе приведено в п. 2.2.6 данного Руководства.

1.5 СЕРВИС

Режим СЕРВИС необходим для контроля параметров и изменения настроек основных узлов анализатора. Работа с Сервисным меню описана в Сервисной инструкции.



ВНИМАНИЕ! ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ МЕНЮ «СЕРВИС», А ТАКЖЕ ОПИСАНИЕ РАБОТ ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ ОБСЛУЖИВАНИЮ И РЕМОНТУ, ПЕРЕЧЕНЬ НЕОБХОДИМОГО ОБОРУДОВАНИЯ И ИНСТРУМЕНТОВ ДЛЯ КОНТРОЛЯ, НАСТРОЙКИ И РЕМОНТА И ИХ ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРИВЕДЕНЫ В СЕРВИСНОЙ ИНСТРУКЦИИ НА АНАЛИЗАТОР.




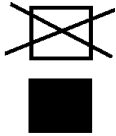




1.6 СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЯ, ИНСТРУМЕНТ И ПРИНАДЛЕЖНОСТИ

Анализатор не требует применения специальных средств измерения для контроля, регулирования (настройки), выполнения работ по техническому обслуживанию и текущему ремонту.


1.7 МАРКИРОВКА

1.7.1 Символы, применяемые при маркировке

Таблица 4

Номер символа	Символ или информация	Наименование символа или описание информации	Документ
1		Хрупкое, осторожно.	ГОСТ Р ИСО 15223-1-2020
2		Беречь от влаги.	ГОСТ Р ИСО 15223-1-2020
3		Верх	ГОСТ 14192-96
4		Штабелировать запрещается	ГОСТ 14192-96
5		Знак «Производитель»	ГОСТ Р ИСО 15223-1-2020
6		Знак «Порядковый номер изделия»	ГОСТ Р ИСО 15223-1-2020
7		Знак «Дата изготовления»	ГОСТ Р ИСО 15223-1-2020
8		Знак «Ознакомьтесь с инструкцией»	ГОСТ Р ИСО 15223-1-2020

Продолжение таблицы 4

Номер символа	Символ или информация	Наименование символа или описание информации	Документ
9		Знак «ин-витро»	ГОСТ Р ИСО 15223-1-2020
10		Знак «Номер по каталогу»	ГОСТ Р ИСО 15223-1-2020
11		Знак «Температурный диапазон»	ГОСТ Р ИСО 15223-1-2020
12		Знак «Биологическая опасность»	ГОСТ ИЕС 61010-2-101-2013
13		Знак «Внимание»	ГОСТ Р ИСО 15223-1-2020
14		Знак «Узел, чувствительный к электростатическому разряду»	ГОСТ ИЕС TR 61340-5-2-2021

1.7.2 Блок анализатора



На лицевой панели блока анализатора нанесено название анализатора: «Биос-АН-100» (рисунок 16).

Панель выполнена типографским способом и устойчива к дезинфекции.

Рисунок 16 - Лицевая панель блока анализатора

На задней панели блока анализатора нанесено (рисунок 17):

- ✓ Наименование, адрес, и контактная информация предприятия-изготовителя;
- ✓ Знак «Изготовитель»;
- ✓ Наименование анализатора;
- ✓ Серийный номер и дата изготовления;
- ✓ Знак «Серийный номер»;
- ✓ Знак «Дата изготовления»;
- ✓ Номер технических условий;



Рисунок 17 - Задняя панель блока анализатора

- ✓ Надпись «ВКЛ.»;
- ✓ Знак «USB»;
- ✓ Знак «Ethernet»;

- ✓ Номер регистрационного удостоверения;
- ✓ 230 В, 50 Гц, 20 Вт – подключение кабеля питания;
- ✓ F1 2А, F2 2А - предохранители на 2 А;
- ✓ Знак «Изделие медицинское для диагностики in vitro»;
- ✓ Знак «Температурный диапазон»;
- ✓ Знак «Ознакомьтесь с инструкцией»;
- ✓ Знак «Биологическая опасность»;
- ✓ Знак «Узел, чувствительный к электростатическому разряду»

Панель выполнена типографским способом и устойчива к дезинфекции.

1.7.3 Сменный картридж.

На упаковке сменного картриджа нанесено (рисунок 19):

- ✓ товарный знак предприятия-изготовителя;
- ✓ наименование, адрес, и контактная информация предприятия-изготовителя;
- ✓ наименование изделия;
- ✓ номер технических условий;
- ✓ номер регистрационного удостоверения;
- ✓ количество в упаковке;
- ✓ знак «Номер по каталогу»;
- ✓ каталожный номер;
- ✓ знак «Обратитесь к инструкции по применению»;
- ✓ знак «Изготовитель»;
- ✓ знак «Биологический риск».



Рисунок 19 - Этикетка на упаковку сменного картриджа



Рисунок 20 - Сменный картридж в упаковке.

Этикетка распечатана на принтере (рисунок 19).

1.7.4 Кабель питания



Рисунок 21а.
Кабель питания

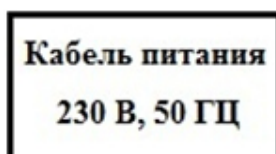


Рисунок 21б.
Этикетка кабеля питания

На этикетке кабеля питания нанесено:

- ✓ наименование изделия;
- ✓ напряжение питающей сети 230В, 50Гц.

Этикетка распечатана на принтере, либо выполнена типографским способом.

1.7.5 Кабель Ethernet



Рисунок 22.
Этикетка кабеля Ethernet

На этикетке кабеля Ethernet нанесено:

- ✓ Наименование изделия;
- ✓ Количество в упаковке;
- ✓ Знак «Номер по каталогу»;
- ✓ Номер по каталогу.

Этикетка распечатана на принтере, либо выполнена типографским способом.

1.7.7 Упаковочная тара

Блок Анализатора упаковывается в воздушно-пузырьковую плёнку (с документацией) и помещается в картонную упаковочную коробку.

Кабель Ethernet упаковывается в гриппер и помещается в специальный отсек упаковочной коробки рядом с блоком Анализатора.

Кабель питания упаковывается в гриппер и помещается в специальный отсек упаковочной коробки рядом с блоком Анализатора.

Контрольные тест-полоски упаковываются отдельно в гриппер и помещаются в специальный отсек упаковочной коробки рядом с блоком Анализатора.





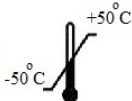
На упаковочную тару наклеивается этикетка с информацией (рисунок 23):



Рисунок 23 - Этикетка на упаковочную тару анализатора

- ✓ Наименование, адрес, и контактная информация предприятия-изготовителя;
- ✓ Знак «Изготовитель»;
- ✓ Наименование анализатора;
- ✓ Номер технических условий;
- ✓ Номер регистрационного удостоверения;
- ✓ Знак «Серийный номер»;
- ✓ Серийный номер и дата изготовления изделия;
- ✓ Знак «Дата изготовления»;
- ✓ Знак «Изделие медицинское для диагностики in vitro»;
- ✓ Знак «Температурный диапазон»;
- ✓ Условия транспортирования - по условиям хранения 5 по ГОСТ 15150-69.

Кроме того, на упаковочную тару наносятся следующие символы в соответствии с ГОСТ Р ИСО 15223-1-2010:

	«Хрупкое. Осторожно»
	«Беречь от влаги»
	«Верх»
	«Штабелировать запрещается»
	Температурный диапазон при транспортировании от -50 °С до +50 °С.

Этикетки распечатаны на принтере (рисунок 24).



Рисунок 24 - Анализатор в упаковке

1.8 УПАКОВКА

1.8.1 Блок анализатора «Биос-АН-100», сменные картриджи упакованы в отдельные полиэтиленовые пакеты и уложены в картонный ящик по ГОСТ 9142.

1.8.2 Перемещение компонентов анализатора внутри тары допускается в пределах допусков посадочных мест согласно технической документации.

1.8.3 Упаковка анализатора и технической документации обеспечивает сохранность их товарного вида.

2 ИСПОЛЬЗОВАНИЕ АНАЛИЗАТОРА ПО НАЗНАЧЕНИЮ

2.1 ЭКСПЛУАТАЦИОННЫЕ ОГРАНИЧЕНИЯ

Анализатор эксплуатируется при значениях климатических факторов внешней среды (для исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150-69):

- температура окружающего воздуха – (+10 °С... +35 °С);
- относительная влажность при температуре 20 °С – 60%;
при температуре 25 °С – 80%;
- атмосферное давление – 84,0 – 106,7 кПа (630 – 800 мм рт. ст.).

2.1.1. Механические помехи

Блок анализатора имеет выдвижной лоток для картриджа, на который помещается картридж тест-полоски. Необходимо контролировать свободу его прохождения на этапах запуска и окончания считывания изображения. При появлении механических помех может произойти поломка выдвижной системы, что приведет к выходу из строя анализатора.

2.1.2. Рабочая поверхность

При работе с анализатором используется картридж тест-полоски, в который помещается смоченная тест-полоска. Для плавного перемещения картриджа необходимо проконтролировать ровность рабочей поверхности.

2.1.3. Электромагнитная обстановка, в которой предназначено работать анализатору.

Анализатор предназначен для работы в промышленной электромагнитной обстановке: в местах с отдельной сетью электропитания, используемой для электропитания оборудования, предназначенного для питания производственного или аналогичного оборудования при выполнении одного или нескольких условий:

- частого переключения значительных индуктивных или емкостных нагрузок;
- высокого значения токов и связанных с ними полей;
- наличия промышленного, научного и медицинского оборудования.

По электромагнитной совместимости анализатор соответствует требованиям ГОСТ Р МЭК 61326-1-2014, ГОСТ Р МЭК 61326-2-6-2014. Анализатор удовлетворяет критерию качества функционирования С согласно п. 6.4 ГОСТ Р МЭК 61326-1-2014.

2.1.3.1 Уровень промышленных радиопомех, создаваемых при работе анализатора, не превышает значений, установленных в ГОСТ 51318.11-2006. Анализатор относится к группе 1 классу А по ГОСТ 51318.11-2006.

2.1.3.2 По помехоустойчивости анализатор соответствует требованиям ГОСТ 30804.4.2-2013, 30804.4.3-2013, 30804.4.4-2013, 30804.4.11-2013, ГОСТ Р 51317.4.5-99, 51317.4.6-99. Анализатор удовлетворяет критерию качества функционирования С согласно п. 6.4 ГОСТ Р МЭК 61326-1-2014

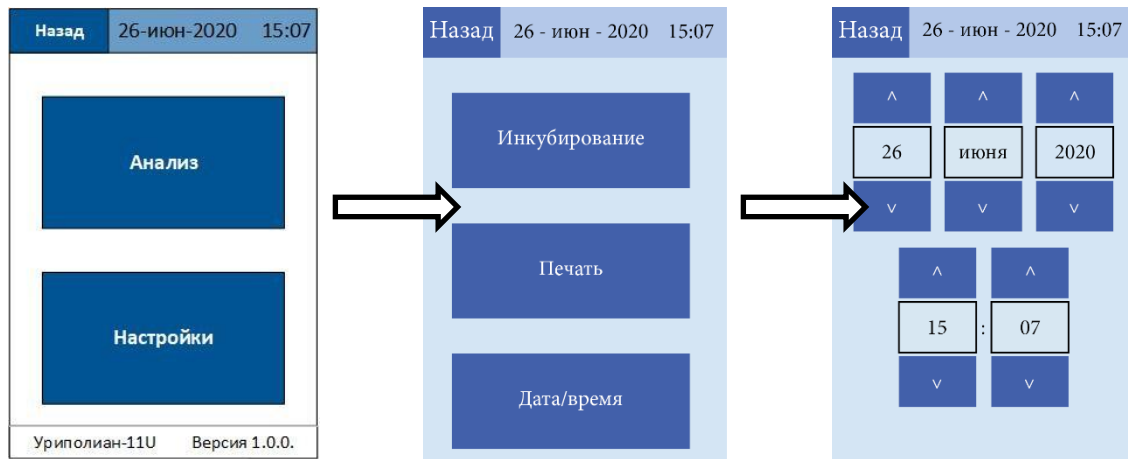


Рисунок 25 – Установка даты и времени

Кнопками \wedge и \vee установите текущие дату и время.

Нажимая кнопку «Назад», вернитесь в Основное меню.

2.2.3 Выбор режима инкубирования

В Основном меню нажмите на кнопку «Настройки». В меню «Настройки» нажмите на кнопку «Инкубирование» (рисунок 26).

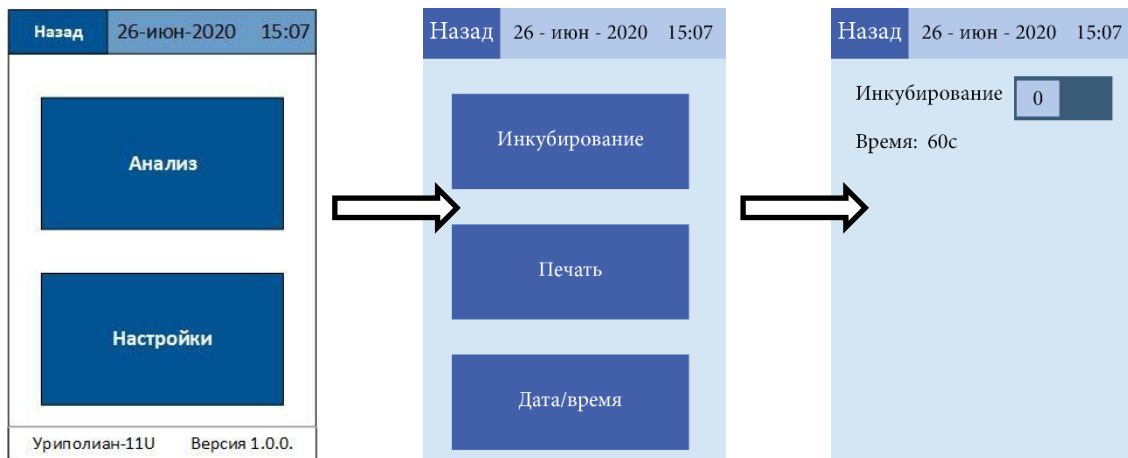


Рисунок 26 – Выбор режима инкубирования

В этом окне можно выбрать режим работы анализатора: с инкубированием внутри или с инкубированием вне анализатора.

Если Вам нужен режим работы с инкубированием внутри анализатора, нажмите на квадратик рядом с надписью: «Инкубирование». Цифра 1 означает, что включен режим работы с инкубированием внутри анализатора. Цифра 0 означает, что включен режим работы с инкубированием вне анализатора.

Нажимая кнопку «Назад», вернитесь в Основное меню.

2.2.4 Настройка печати

В Основном меню нажмите на кнопку «Настройки». В меню «Настройки» нажмите на кнопку «Печать» (рисунок 27).

Если Вы не хотите распечатывать результаты анализа, в открывшемся окне нажмите на кнопку «Отключена».

Если Вы хотите распечатывать результаты анализа, выберите вид печати: краткую или полную.

Выбранная кнопка окрашивается в оранжевый цвет.

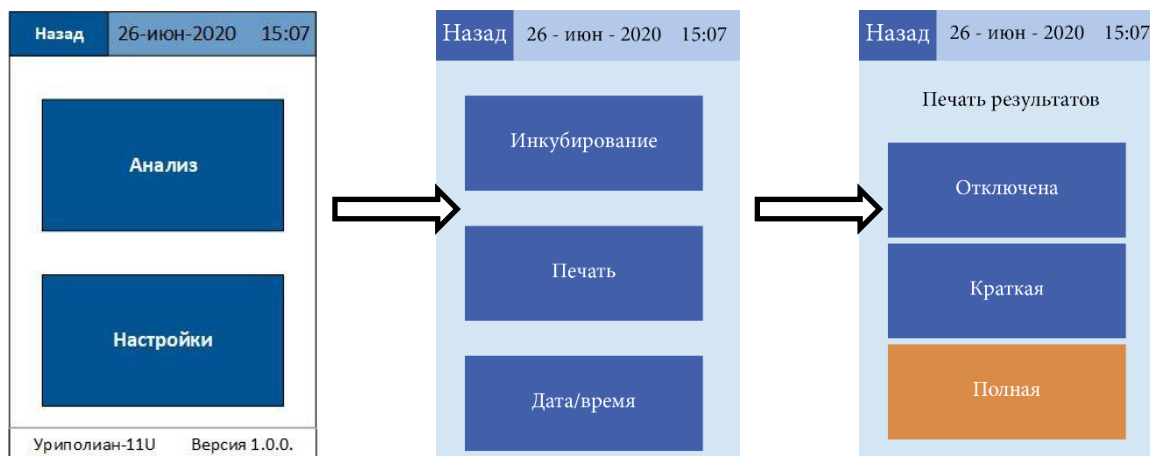


Рисунок 27 - Настройка печати

В протоколе краткой печати имеется:

- номер анализа;
- дата и время анализа;
- измеренные значения.

В протоколе полной печати имеется:

- название анализатора;
- серийный номер анализатора;
- тип тест-полоски;
- номер анализа;
- дата и время анализа;
- измеренные значения;
- фамилия пациента (вписывается вручную);
- подпись оператора (вписывается вручную).

Нажимая кнопку «Назад», вернитесь в Основное меню.

2.2.5 Калибровка.

Калибровка анализатора производится на заводе-производителе. Дополнительная калибровка потребителем не требуется.

Анализатор откалиброван к тест-полоскам производства ООО «Биосенсор АН».

2.2.6 Работа.

Измерения производятся в режиме «Анализы».

Анализатор считывает и обрабатывает цветовую информацию с сенсорных зон биохимический тест-полосок при исследовании мочи человека по 10 или 11 параметрам (*при исследовании мочи по 10 параметрам не производится анализ на аскорбиновую кислоту*):

- ✓ лейкоциты;
- ✓ нитриты;
- ✓ глюкоза;
- ✓ кетоновые тела;
- ✓ общий белок;
- ✓ свободный гемоглобин;
- ✓ кислотность (рН);
- ✓ относительная плотность;
- ✓ билирубин;
- ✓ уробилиноген;
- ✓ аскорбиновая кислота.

Анализатор откалиброван к тест-полоскам производства ООО «Биосенсор АН».



ВНИМАНИЕ! СОБЛЮДАЙТЕ ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ ТЕСТ-ПОЛОСОК. НЕ РАБОТАЙТЕ С ПРОСРОЧЕННЫМИ ТЕСТ-ПОЛОСКАМИ И ПОЛОСКАМИ, ХРАНИВШИМИСЯ С НАРУШЕНИЕМ РЕЖИМА ХРАНЕНИЯ.

Для начала измерений в Основном меню нажмите на кнопку «Анализ». Появится сообщение (рисунок 28):

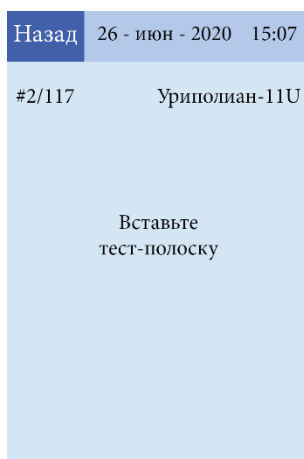


Рисунок 28 – Меню «Анализ»

Под единой панелью в левом верхнем углу отобразится текущий номер анализа (за день/с начала эксплуатации анализатора. В данном примере 2/117).

В правом верхнем углу под единой панелью – тип тест-полоски- Уриполиан-11U.

В центре – сообщение: «Вставьте тест-полоску».

Положите смоченную в исследуемой жидкости тест-полоску в выдвинутый из прибора картридж. В зависимости от выбранного режима анализатор либо сразу автоматически заберет картридж внутрь анализатора, либо подождет время, необходимое для инкубирования, и заберет картридж внутрь анализатора.

После проведения анализа (приблизительно 3-5 сек.) картридж автоматически выдвинется, и на индикаторе появятся результаты анализа (рисунок 29).

Назад	26 - июн - 2020	15:07
#2/117	Уриполиан-11U	
ЛЕЙ	Отр.	
КРО	50	эри/мкл
КЕТ	Отр.	
БЕЛ	Отр.	
НИТ	Отр.	
БИЛ	Отр.	
УРО	3.5	мкмоль/л
ГЛЮ	5.6	ммоль/л
pH	5	
УВ	1.000	
АСК	Отр.	

Результаты анализа будут оставаться на экране, пока Вы не уберете тест-полоску с картриджа. Затем появится надпись: «Вставьте тест-полоску». Можно приступить к следующему анализу.

Рисунок 29 - Панель с результатами анализа

Результаты анализа (измеренные концентрации веществ в каждой сенсорной зоне тест-полоски) соответствуют концентрациям исследуемых веществ, приведенным в таблице 5.

Таблица 5

№ п/п	Определяемый параметр (аналит) мочи	Значение
1	Лейкоциты	0 лей/мкл (нег.) 15 лей/мкл(±) 70 лей/мкл (+) 125 лей/мкл(++) ≥ 500 лей/мкл(+++)
2	Кровь	0 лей/мкл (нег.) 10 эр/мкл(±) 25 эр/мкл(+) 50 эр/мкл(++) ≥ 250 эр/мкл(+++)
3	Кетоны	0,0 (отр.)ммоль/л (0,0 мг/дл) (нег.) 0,5 ммоль/л (5,0 мг/дл) (±) 1,5 ммоль/л (15 мг/дл) (+) 4 ммоль/л (40 мг/дл) (++) 8 ммоль/л (80 мг/дл) (+++) ≥16 ммоль/л (160 мг/дл) (++++)
4	Белок	0,0 г/л (0,0 мг/мл) (нег.) 0,1 г/л (10 мг/мл) (±) 0,3 г/л (30 мг/мл) (+) 1 г/л (100 мг/мл) (++) 3 г/л (300 мг/мл) (+++) ≥ 10 г/л (1000 мг/мл) (++++)
5	Нитриты	0,1 мг/дл (отр.) (нег.) ≥0,1 мг/дл (пол.)
6	Билирубин	0,0 мкмоль/л (0 мг/мл) (нег.) 9,0 мкмоль/л (0,5 мг/мл) (±) 17,0 мкмоль/л (1,0 мг/мл) (+) ≥ 50,0 мкмоль/л (3,0 мг/мл) (++)

Продолжение таблицы 5

7	Уробилиноген	3,5мкмоль/л (0,2 мг/дл) 17,0 (17,5) мкмоль/л (1 мг/дл) (±) 35,0 мкмоль/л (2 мг/дл) (+) 70,0 мкмоль/л (4мг/дл) (++) 140,0 мкмоль/л (8 мг/дл) (+++) ≥ 210,0 мкмоль/л (12 мг/дл) (++++)
8	Глюкоза	0,0ммоль/л (0,0 г/л) (нег.) 5,6 ммоль/л (100мг/л) (±) 14 ммоль/л (250мг/л) (+) 28 ммоль/л (500мг/л) (++) 56 ммоль/л (1000мг/л) (+++) ≥ 112 ммоль/л (2000мг/л) (++++)
9	рН	5,0 6,0 6,5 7,0 8,0 ≥ 9,0
10	Удельный вес	1,000 1,005 1,010 1,015 1,020 1,025 ≥ 1,030
11	Аскорбиновая кислота	0,0 мг/дл(отр.) (нег) 10,0 мг/дл(±) 20,0 мг/дл(+) ≥ 40,0 мг/дл(+)

Если ваш анализатор подключен к ЛИС (через порт Ethernet), войдите в меню «Настройки» и нажмите на кнопку «ЛИС». Затем введите IP-код, который Вам должен сообщить инженер по ЛИС.

Нажимая кнопку «Назад», вернитесь в Основное меню.

После этого анализатор готов к работе.

Если анализатор подключен к ЛИС, подключите к анализатору сканер штрих-кодов через USB порт на задней панели анализатора. Появится экран:



В нижнем левом углу – надпись: «Сканер подключен». Отсканируйте штрих-код с пробирки с образцом на экране появится информация со штрих-кода надпись «Вставьте тест-полоску».

Положите смоченную тест-полоску в картридж. По окончании анализа распечатается чек с результатами. На экране появится надпись «Уберите тест-полоску». Информация уходит в ЛИС.

Рисунок 30

После окончания работы выключите анализатор, выньте сменный картридж, протрите его ветошью, смоченной дезинфицирующим раствором, применяемым в медицинском учреждении и разрешенным производителем для дезинфекции пластиковых изделий, затем промойте проточной водой, просушите и вставьте в анализатор до щелчка.



ВНИМАНИЕ! ПРОМЫВКУ И ДЕЗИНФЕКЦИЮ КАРТРИДЖЕЙ НЕОБХОДИМО ПРОВОДИТЬ В РЕЗИНОВЫХ ПЕРЧАТКАХ!

Контроль функциональных характеристик анализатора производится измерением аттестованного контрольного материала для анализа мочи. В качестве аттестованного контрольного материала рекомендуется использовать Набор контрольных материалов МАС ЮА Дип-Тьюбе производства фирмы Thermo scientific (США) РУ № ФСЗ 2012/12955 от 31.08.2015

2.2.7 Сервис.

Сервис анализатора осуществляется инженером, прошедшим обучение на заводе-производителе и имеющим соответствующий сертификат.



ВНИМАНИЕ! ПРОЦЕДУРА ВХОДА И ПОДРОБНОЕ ОПИСАНИЕ МЕНЮ «СЕРВИС», ОПИСАНИЕ РАБОТ ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ ОБСЛУЖИВАНИЮ И РЕМОНТУ, ПЕРЕЧЕНЬ НЕОБХОДИМОГО ОБОРУДОВАНИЯ И ИНСТРУМЕНТОВ ДЛЯ КОНТРОЛЯ, НАСТРОЙКИ И РЕМОНТА И ИХ ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРИВЕДЕНЫ В СЕРВИСНОЙ ИНСТРУКЦИИ НА АНАЛИЗАТОР.

2.2.8 Перечень возможных неисправностей

Таблица 6

№ п/п	Неисправность		Необходимые действия
	Проявление	Причина	
1	В режиме «Анализ» картридж забирается внутрь без установленной в него тест-полоски	1) Не до конца вставлен картридж. 2) Отверстие на картридже засорено.	1) Вставьте картридж до щелчка. 2) Прочистите отверстие картриджа, затем промойте картридж и просушите.
2	При производстве измерений Вы убираете с картриджа тест-полоску, а надпись: «Вставьте тест-полоску» не появляется		Если все предыдущие действия не привели к устранению неисправности, обратитесь в сервисную службу.

Продолжение таблицы 6

3	Анализатор не включается	На анализатор не подается питающее напряжение	Проверьте правильность подключения блока анализатора Проверьте наличие напряжения в сети 230 В
		Отказ анализатора	Если все предыдущие действия не привели к устранению неисправности, обратитесь в сервисную службу
4	Вы положили тест-полоску, а анализатор пишет: «Тест-полоска не найдена»	Надпись: «Тест-полоска не найдена»	Проверьте, установлен ли картридж в направляющую картриджа
			Если картридж в лоток установлен, обратитесь в сервисную службу
5	Не печатается протокол	1) Светодиод на принтере не мигает. 2) Светодиод на принтере мигает в режиме: три коротких мигания – длинный перерыв.	1) В меню «Настройка» включите опцию печати (краткая или полная)
			2) Вставьте в принтер бумагу
			Если все предыдущие действия не привели к устранению неисправности, обратитесь в сервисную службу.

2.2.9 Дезинфекция

Дезинфекция картриджа и наружных поверхностей анализатора должна производиться ежедневно после окончания работы. Для этого необходимо салфетку из бязи смочить дезинфицирующим раствором, зарегистрированным в установленном порядке и не наносящим вреда, оговоренного пускателем использование дезинфицирующих салфеток, зарегистрированных в установленном порядке и не наносящих вреда, оговоренного производителем, при дезинфекции пластиковых изделий.

2.3 ДЕЙСТВИЯ В ЭКСТРЕМАЛЬНЫХ УСЛОВИЯХ

Экстремальная ситуация может возникнуть:

- если напряжение в сети превысит допустимое максимальное значение;
- если на прибор пролита жидкость.



**НА ПРИБОР ПРОЛИТА ЖИДКОСТЬ
ПРИ РАБОТЕ НА АНАЛИЗАТОРЕ ВЫ
ЧУВСТВУЕТЕ ЗАПАХ ДЫМА**

**ВЫНЬТЕ ШНУР ИЗ РОЗЕТКИ И
ВЫКЛЮЧИТЕ АНАЛИЗАТОР.
ОБРАТИТЕСЬ В СЕРВИСНУЮ
СЛУЖБУ.**



**НЕ СНИМАЙТЕ КРЫШКУ КОРПУСА С АНАЛИЗАТОРА, НЕ
ПРИКАСАЙТЕСЬ К ЭЛЕКТРИЧЕСКИМ ЦЕПЯМ ВНУТРИ
АНАЛИЗАТОРА. СУЩЕСТВУЕТ РИСК ПОРАЖЕНИЯ
ЭЛЕКТРИЧЕСКИМ ТОКОМ!**

2.4 РИСКИ ПРИМЕНЕНИЯ УСТРОЙСТВА

Угроза жизни/здоровью мед. персоналу, работающему на приборе или осуществляющему его тех. обслуживание или ремонт, может быть связана с:

- Применяемыми материалами, поскольку есть прямой контакт поверхности анализатора с мед. персоналом, работающим на нем.
- Поражением электрическим током, т.к. блок питания подключается к сети 230В, 50Гц.
- С проведением анализов, т.к., анализируемыми пробами является моча человека, а также с загрязнением поверхности анализатора биологическими жидкостями (мочой человека) и последующим контактом с этой поверхностью.
- С человеческим фактором, если не соблюдаются правила техники безопасности.

Угроза жизни/здоровью пациентам может быть связана с выдачей анализатором неверных результатов анализов, вызванных:

- Отказом электронных компонентов анализатора.
- Помехами, наводимыми работающими поблизости приборами или поступающими из сети.
- Работой с просроченными тест-полосками или с неправильно хранящимися тест-полосками.
- Работой на неправильно откалиброванном приборе.
- Человеческим фактором: работа с плохо смоченной полоской, с плохо отжатой полоской, криво положенной полоской и т.д.

На рисунке 28 приведена диаграмма рисков работы на анализаторе «Биос-АН-100».

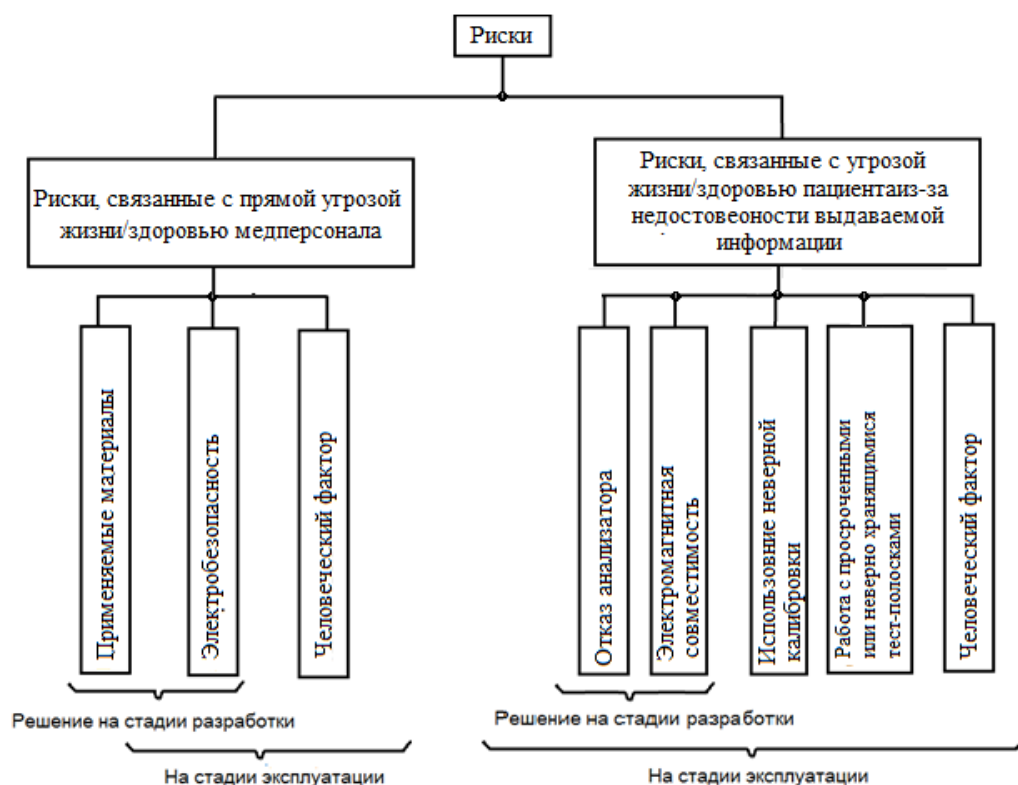


Рисунок 31 – Риски работы на анализаторе «Биос-АН-100»

Выбор материалов, компонентов, конструкторских и других решений основывался на проведенном анализе рисков, возникающих при их использовании.

Материалы

Для корпуса блока анализатора применен материал, применяемый, в частности, для изготовления внутренних частей холодильников и различных изделий и тары, предназначенных для контакта с пищевыми продуктами, и исключающий риски для медицинского персонала от контакта с ним.

Риск от контакта мед. персонала с материалом анализатора оцениваем как **невозможный (P0)**.

Однако, остается риск возгорания корпуса анализатора при возникновении пожара в помещении, так как применяемый материал загорается при контакте с огнем, температура воспламенения - 343°C.

Риск от воспламенения анализатора при возникновении пожара можно классифицировать как **очень малый**, так как воспламенение может произойти только при повышении температуры окружающего воздуха до 343°C или при контакте с открытым огнем, т.е., когда человека рядом с прибором быть не может.

Это позволяет оценить **вероятность риска** от воспламенения материала как **очень низкую (P1)**, **тяжесть вреда – очень малую**.

Таблица 7

Вероятность возникновения риска	Очень малая	Незначительная	Серьезная	Высокая	Очень высокая
Невозможная					
Очень низкая	P1/F0				
Низкая					
Средняя					
Высокая					
Очень высокая					

где, серый цвет – недопустимый риск,
белый цвет – допустимый риск.

Электробезопасность.

После проведения всех запланированных мероприятий по уменьшению риска поражения электрическим током при работе на анализаторе были проведены испытания анализатора на электробезопасность (в составе технических испытаний). Анализатор полностью соответствует требованиям безопасности для изделий класса I, степень загрязнения 2, категория монтажа II по ГОСТ 12.2.091-2012. Анализатор питается от источника постоянного напряжения 12 В.

Вероятность возникновения риска поражения электрическим током при работе на анализаторе в нормальных условиях эксплуатации оцениваем как **очень низкую (P1)**.

Учитывая, что работа на анализаторе производится в помещении с нормальной влажностью, не с металлическими полами, а мед. персонал работает не в резиновой обуви (обстоятельства, усугубляющие тяжесть поражения электрическим током), **тяжесть вреда** от поражения мед. персонала электрическим током при работе в нормальных условиях эксплуатации на анализаторе можно оценить как **незначительную**.

Таблица 8

Вероятность возникновения риска	Очень малая	Незначительная	Серьезная	Высокая	Очень высокая
Невозможная					
Очень низкая		P1/F1			
Низкая					
Средняя					
Высокая					
Очень высокая					

Риски, связанные с прямой угрозой жизни/здоровью пациента из-за недостоверности выдаваемой информации.

Информация для пациентов выдается, как правило, комплексно (не один тест, а несколько взаимосвязанных тестов), поэтому, недостоверная информация будет отфильтровываться на этапе анализа полученных данных.

Угроза жизни/здоровью пациента заключается скорее не в недостоверности выдаваемой информации, а в ее отсутствии: в случае отказа анализатора пациент не получит необходимую для его лечения информацию.

Тяжесть причиненного вреда в этом случае оцениваем как **незначительную**.

Отказ электронных компонентов анализатора.

Проведенный расчет надежности анализатора показывает высокую надежность прибора.

Средняя интенсивность отказа $\lambda = 18,8 \cdot 10^{-6}$

Средняя наработка на отказ $T_{ср} = 53277$ час, т.е., при работе на приборе по 8 часов в день наработка на отказ составляет 18 лет.

Средняя вероятность безотказной работы в течение срока службы (5 лет)
 $P(5\text{лет}) = 0,84$

Средняя вероятность безотказной работы за 1500 час $P(1500 \text{ час}) = 0,97$

С учетом всего вышесказанного, вероятность возникновения риска выдачи неверных результатов анализа из-за отказа электронных компонентов можно оценить как **низкую (P2)**.

Таблица 9

Вероятность возникновения риска	Очень малая	Незначительная	Серьезная	Высокая	Очень высокая
Невозможная					
Очень низкая					
Низкая		P2/F1			
Средняя					
Высокая					
Очень высокая					

Помехи, наводимые работающими поблизости приборами или поступающие из сети.

Как показали технические испытания анализатора, помехи, наводимые работающими поблизости приборами или поступающие из сети, не влияют на работоспособность анализатора.

Вероятность возникновения риска выдачи неверных результатов анализа из-за помех, наводимых работающими поблизости приборами или поступающих из сети, оцениваем как **очень низкую (P1)**.

Таблица 10

Вероятность возникновения риска	Очень малая	Незначительная	Серьезная	Высокая	Очень высокая
Невозможная					
Очень низкая		P1/F1			
Низкая					
Средняя					
Высокая					
Очень высокая					

Использование неверной калибровки.

При проведении периодического визуального контроля и контроля качества риск работы на анализаторе с неверной калибровкой очень низок.

Вероятность возникновения риска оцениваем как **очень низкую (P1)**.

Таблица 11

Вероятность возникновения риска	Очень малая	Незначительная	Серьезная	Высокая	Очень высокая
Невозможная					
Очень низкая		P1/F1			
Низкая					
Средняя					
Высокая					
Очень высокая					

Работа с просроченными или неверно хранящимися тест-полосками.

Как и в случае с неверной калибровкой, при проведении периодического визуального контроля и контроля качества риск работы на анализаторе с просроченными или неверно хранящимися тест-полосками низок.

Таблица 12

Вероятность возникновения риска	Очень малая	Незначительная	Серьезная	Высокая	Очень высокая
Невозможная					
Очень низкая					
Низкая		P2/F1			
Средняя					
Высокая					
Очень высокая					

Человеческий фактор

Анализатор сконструирован с учетом удобства работы на нем.

Анализатор не дает работать с несмоченной, криво положенной, нестандартной полоской.

Анализатор выдает сообщения о дальнейших действиях оператора.

В Руководстве по эксплуатации на анализатор имеются все необходимые предупреждения и разъяснения.

Учитывая вышесказанное, вероятность возникновения риска из-за наличия человеческого фактора оцениваем как **низкую (P2)**.

Таблица 13

Вероятность возникновения риска	Очень малая	Незначительная	Серьезная	Высокая	Очень высокая
Невозможная					
Очень низкая					
Низкая		P2/F1			
Средняя					
Высокая					
Очень высокая					

Уровень звукового давления.

Применяемые в устройстве двигателя создают шум намного ниже порогового значения. При котором может возникнуть опасность.

Вероятность возникновения риска оцениваем, как **низкую (P2)**, тяжесть вреда как незначительную.

Таблица 14

Вероятность возникновения риска	Очень малая	Незначительная	Серьезная	Высокая	Очень высокая
Невозможная					
Очень низкая					
Низкая		P2/F1			
Средняя					
Высокая					
Очень высокая					

Общая диаграмма оценки совокупности остаточных рисков для анализатора ИВД для считывания и обработки цветовой информации с сенсорных зон биохимических тест-полосок с ручной подачей тест-полосок «Биос-АН-100»

Таблица 15

Вероятность возникновения риска	Очень малая	Незначительная	Серьезная	Высокая	Очень высокая
Невозможная					
Очень низкая	P1/F0	P1/F1			
Низкая		P2/F1			
Средняя					
Высокая					
Очень высокая					

Вывод: Риски от применения анализаторов меньше пользы, приносимой от их применения.

3 ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ

Техническое обслуживание состоит в ежедневном осмотре сменного картриджа. Отверстие картриджа должно быть чистым.

4 ТЕКУЩИЙ РЕМОНТ

Текущий ремонт в анализаторе не предусмотрен.

5 ХРАНЕНИЕ.

5.1 Правила постановки изделия на хранение и снятие его с хранения

5.1.1 При постановке на хранение изделие должно быть упаковано в упаковочную тару поставщика (предприятия - изготовителя).

5.2 Перечень работ, правила их проведения, меры безопасности при подготовке изделия к хранению при кратковременном и длительном хранении изделия, при снятии изделия с хранения

5.2.1 При постановке на хранение необходимо провести дезинфекцию изделия, согласно общепринятым требованиям. Далее – упаковать изделие в упаковочную тару, предварительно сделав отметку в документации о проведенной дезинфекции, дате упаковки и ФИО лица, проводящего подготовку к хранению.

5.2.2 При снятии с хранения изделие следует извлечь из упаковки и выдержать в течение 24 часов в нормальных климатических условиях:

температуре плюс (25 ± 10) °С,

влажности $(65 \pm 15)\%$,

атмосферном давлении (760 ± 30) мм рт. ст

5.3 Условия хранения изделия (вид хранилищ, температура, влажность, освещенность и т.п.) для определенных сроков хранения.

5.3.1 Изделие должно храниться в условиях хранения 2 по ГОСТ 15150-69 при температуре от минус 50 °С до плюс 40 °С и относительной влажности воздуха не более 80% (при плюс 25 °С).

5.3.2 Атмосфера помещения для хранения изделия должна быть типа I или II по ГОСТ 15150-69.

5.3.3 Требования по хранению относятся к складским помещениям поставщика и потребителя.

5.3.4 Срок хранения изделия в потребительской таре без переконсервации –не менее 1 года.

5.4 Предельные сроки хранения в различных климатических условиях

5.4.1 При длительном (более 1 года) хранении изделие должно находиться в упакованном виде и содержаться в отапливаемых хранилищах не более 3 лет при температуре окружающего воздуха от плюс 5 °С до плюс 40 °С и относительной влажности воздуха не более 40% (при плюс 25°С).

6 ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ

6.1 Требования к транспортированию изделия и условиям, при которых оно должно осуществляться

6.1.1 Изделие транспортируются всеми видами транспорта, в том числе воздушным транспортом (условия транспортирования соответствуют условию хранения 3 по ГОСТ 15150-69).

6.1.2 Изделие должно транспортироваться только в упаковке поставщика (предприятия - изготовителя).

6.1.3 Допускается транспортирование изделия в дополнительной транспортной таре транспортной компании.

6.1.4 Способ укладки транспортной тары с изделиями должен исключать возможность их перемещения.

6.1.5 При транспортировании изделия должна быть обеспечена защита транспортной тары с упакованными изделиями от непосредственного воздействия атмосферных осадков и солнечного излучения.

6.1.6 При проведении погрузочно-разгрузочных работ и транспортировании должны строго выполняться требования манипуляционных знаков, нанесенных на упаковке и транспортной таре.

6.1.7 Климатические внешние воздействующие факторы при транспортировании должны быть в соответствии с требованиями, указанными в ГОСТ 15150-69 для условий транспортирования.

6.2 Порядок подготовки изделия для транспортирования различными видами транспорта.

6.2.1 Размещение и крепление транспортной тары с упакованными изделиями на железнодорожном подвижном составе должно осуществляться в соответствии с «Техническими условиями погрузки и крепления грузов», утвержденными транспортной железнодорожной компанией перевозчиком.

6.2.2 Подготовка изделий к транспортированию морским транспортом должна осуществляться в соответствии с требованием ГОСТ 26653-90.

7 УТИЛИЗАЦИЯ

7.1 Анализатор не содержит в своем составе опасных или ядовитых веществ, способных нанести вред здоровью человека или окружающей среде, и не представляет опасности для жизни, здоровья людей и окружающей среды по окончании срока службы.

7.2 Отходы производства анализатора относятся к 5 классу по степени опасности для окружающей среды. Отходы не представляют опасности для окружающей среды.

7.3 Анализатор при утилизации после эксплуатации в мед учреждении относится к классу В - отходам клиничко-диагностических лабораторий согласно СанПиН 2.1.3684-21.

7.4 Тест-полоски, не использованные по назначению, относятся к классу А - отходам, не имеющим контакт с биологическими жидкостями пациентов, инфекционными больными согласно СанПиН 2.1.3684-21.

7.5 Тест-полоски и сменный картридж после использования в мед. учреждении относятся к классу Б - отходам клиничко-диагностических лабораторий согласно СанПиН 2.1.3684-21.

Перечень применяемых ГОСТов

Обозначение документа	Наименование документа
ГОСТ Р 50444-92	Приборы, аппараты и оборудование медицинское. Общие технические условия
ГОСТ ИЕС 61010-2-101-2013	Безопасность электрических контрольно-измерительных приборов и лабораторного оборудования. Часть 1-101. Частные требования к медицинскому оборудованию для лабораторной диагностики (IVD)
ГОСТ ИЕС 61010-1-2014	Безопасность электрических контрольно-измерительных приборов и лабораторного оборудования. Часть 1. Общие требования
ГОСТ 15150-69	Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды
ГОСТ 9142-90	Ящики из гофрированного картона. Общие технические условия
ГОСТ 10354-82	Пленка полиэтиленовая. Технические условия
ГОСТ 3956-76	Силикагель технический. Технические условия
ГОСТ 51318.11-2006	Совместимость технических средств электромагнитная. Промышленные, научные, медицинские и бытовые (ПНМБ) высокочастотные устройства. Радиопомехи индустриальные. Нормы и методы измерений
ГОСТ 30804.4.2-2013	Совместимость технических средств электромагнитная. Устойчивость к электростатическим разрядам. Требования и методы испытаний
ГОСТ Р 51317.4.5-99	Совместимость технических средств электромагнитная. Устойчивость к микросекундным импульсным помехам большой энергии. Требования и методы испытаний.
ГОСТ 30804.4.11-2013	Совместимость технических средств электромагнитная. Устойчивость к провалам, кратковременным прерываниям и изменениям напряжения электропитания. Требования и методы испытаний
ТУ2246-070-00203387-2009	Листы из ударопрочного полистирола
ГОСТ 30804.4.3-2013	Совместимость технических средств электромагнитная. Устойчивость к радиочастотному электромагнитному полю. Требования и методы испытаний
ГОСТ 30804.4.4-2013	Совместимость технических средств электромагнитная. Устойчивость к наносекундным импульсным помехам. Требования и методы испытаний
ГОСТ Р 51317.4.6-99	Совместимость технических средств электромагнитная. Устойчивость к кондуктивным помехам, наведенным радиочастотными электромагнитными полями. Требования и методы испытаний
ГОСТ Р 27.403-2009	Надежность в технике. Планы испытаний для контроля вероятности безотказной работы
Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 6 июня 2012 г. N 4н г. Москва	Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий
СанПиН 2.1.3684-21	Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию территорий городских и сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению населения, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям, эксплуатации производственных, общественных помещений, организации и проведению санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий

ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014	Изделия медицинские Символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях, этикетках и в сопроводительной документации, Часть 1, Общие требования
ГОСТ 14192-96	Маркировка грузов
ГОСТ ИЕС TR 61340-5-2-2021	Электростатика. Защита электронных устройств от электростатических явлений. Руководство по применению
Федеральный закон от 24.06.1998г. №89-ФЗ в ред. Фед. Закона от 30.12.2008 №309-ФЗ	«Об отходах производства и потребления»
БИО 2.01-00.000	Комплект конструкторской документации на Анализатор ИВД для считывания и обработки цветовой информации с сенсорных зон биохимических тест-полосок в вариантах исполнения: вариант исполнения 1 Анализатор ИВД для считывания и обработки цветовой информации с сенсорных зон биохимических тест-полосок с ручной подачей тест-полосок «Биос-АН-100».
МЭК 61326-1-2014	Оборудование электрическое для измерения, управления и лабораторного применения. Требования электромагнитной совместимости. Часть 1. Общие требования
МЭК 61326-2-6-2014	Оборудование электрическое для измерения, управления и лабораторного применения. Требования электромагнитной совместимости. Часть 2-6. Частные требования. Медицинское оборудование для диагностики в лабораторных условиях
ГОСТ 14254-2015	Межгосударственный стандарт Степени защиты, обеспечиваемые оболочками (Код IP)

Перечень научной литературы

1. Лопаткина Н.А. Урология: 2-е изд.// – М.: «Медицина». – 1982. С. 30.
2. Тареев Е.М., Сумароков А.В. Учебное пособие по клиническим лабораторным методам исследования // – М: «Медицина» – 1975. С.169-207.
3. Пытель А.Я. Руководство по клинической урологии// – М: «Медицина» – 1969. С.143-150.
4. Campbell-Walsh. Urology, Saunders, 9th ed. 2007.
5. Беркоу Р.Р., Флетчер Э. Руководство по медицине. Диагностика и терапия. – Т. 2, // – М.: «Мир», – 1997. С.87.