## Федеральное государственное унитарное предприятие «Всероссийский научно-исследовательский институт метрологии имени Д.И. Менделеева» ФГУП «ВНИИМ им. Д.И. Менделеева»

СОГЛАСОВАНО Генеральный директор УП «ВНИИМ им/Д,И. Менделеева» А.Н. Пронин » декабря 2023 г.

Государственная система обеспечения единства измерений

# Анализаторы гематологические ветеринарные автоматические Mythic Методика поверки

МП-244-0036-2023

Руководитель научно-исследовательского отдела госэталонов и стандартных образцов в области биоаналитических и

медицинских измерений

Вонский М.С.

Руководитель лаборатории НИО 2442

Кустова В.Н.

Санкт-Петербург 2023 г.

#### 1 Общие положения

Настоящая методика распространяется на анализаторы гематологические ветеринарные автоматические Mythic (далее - анализаторы), предназначенные для измерений счетной концентрации лейкоцитов, эритроцитов, а также массовой концентрации гемоглобина в крови животных.

Данная методика разработана с учетом требований ГОСТ 8.627-2013 «ИЗДЕЛИЯ МЕДИЦИНСКИЕ ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ IN VITRO, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЕ ДЛЯ ИЗМЕРЕНИЙ ВЕЛИЧИН В БИОЛОГИЧЕСКИХ ПРОБАХ. ЧАСТЬ 1. АНАЛИЗАТОРЫ ГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЕ. Методика поверки».

Методикой поверки обеспечивается прослеживаемость поверяемых анализаторов в соответствии с:

- государственной поверочной схемой, утвержденной приказом Росстандарта от 29.12.2018 № 2840 к единице длины метру, воспроизводимой ГЭТ 2-2021 Государственным первичным эталоном единицы длины-метра (в части измерения счетной концентрации лейкоцитов и эритроцитов), путем выполнения измерений с помощью ГСО 10669-2015 (СО состава форменных элементов крови гематологический контроль (комплект ГК ВНИИМ);
- государственной поверочной схемой, утвержденной приказом Росстандарта от 28.09.2018 № 2085 к единице оптической плотности Белу, воспроизводимой ГЭТ 206-2016 Государственным первичным эталоном единицы оптической плотности (в части измерения массовой концентрации гемоглобина), путем выполнения измерений с помощью ГСО 10669-2015 (СО состава форменных элементов крови гематологический контроль (комплект ГК ВНИИМ).

Методикой поверки не предусмотрена возможность проведения поверки для меньшего числа измеряемых величин.

Метод, обеспечивающий реализацию методики поверки - прямые измерения поверяемым анализатором значений, воспроизводимых стандартным образцом.

Анализаторы подлежат первичной и периодической поверке.

#### 2 Перечень операций поверки

Объем и последовательность операций поверки указаны в таблице 1.

Таблица 1 - Объем и последовательность операций поверки

	Обязател	<b>Т</b> ЬНОСТЬ	Номер раздела (пункта)	
Наименование операции поверки	выполнения поверк		методики поверки, в соответствии с которым	
	первичной периодической поверке поверке		выполняется операция поверки	
Внешний осмотр средства измерений	Да	Да	7	
Контроль условий поверки	Да	Да	8.1	
Проведение подготовительных работ	Да	Да	8.2	
Опробование	Да	Да	8.3	
Проверка программного обеспечения средства измерений	Да	Да	9	
Определение метрологических характеристик: определение относительной погрешности измерений счетной концентрации лейкоцитов, эритроцитов, а также массовой концентрации гемоглобина в крови	Да	Да	10	
Подтверждение соответствия средства измерений метрологическим требованиям	Да	Да	11	

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

#### 3 Требования к условиям проведения поверки

При проведении поверки должны быть соблюдены следующие условия:

- диапазон температуры окружающего воздуха, °С

от +18 до +32;

- диапазон относительной влажности воздуха, %

от 30 до 80;

- диапазон атмосферного давления, кПа

от 60 до 106.

#### 4 Требования к специалистам, осуществляющим поверку

К проведению поверки допускаются лица, прошедшие инструктаж по технике безопасности и производственной санитарии в клинико-диагностической лаборатории, изучившие эксплуатационную документацию на поверяемые анализаторы и средства их поверки.

#### 5 Метрологические и технические требования к средствам поверки

5.1 При проведении поверки применяются средства измерений и государственные стандартные образцы, представленные в таблице 2.

Таблица 2 - Средства измерений и государственные стандартные образцы, применяемые при

поверке

Операции	Метрологические и технические требования к	Перечень
поверки,	средствам поверки, необходимые для	рекомендуемых
требующие	проведения поверки	средств поверки
применение		
средств поверки		
п.8.1 Контроль	Средства измерений температуры	Прибор
условий поверки	окружающей среды в диапазоне измерений от	комбинированный
(при подготовке к	+18 °C до +32 °C с абсолютной погрешностью	Testo 622
поверке и	не более 1,0 °С;	(регистрационный
опробовании	Средства измерений относительной влажности	номер в ФИФ ОЕИ
средства измерений)	воздуха в диапазоне от 30 % до 80 % с	53505-13)
	абсолютной погрешностью не более 3 %;	
	Средства измерений атмосферного давления в	
	диапазоне не менее от 60 до 106 кПа, с	
	абсолютной погрешностью не более 0,5 кПа	
п. 10 Определение	СО состава форменных элементов крови	ГСО 10669-2015 (СО
метрологических	в диапазоне измерений счетной концентрации	состава форменных
характеристик	лейкоцитов от 2,5·10 <sup>9</sup> до 9,0·10 <sup>9</sup> дм- <sup>3</sup> с	элементов крови -
	относительной погрешностью не более 7 %;	гематологический
	в диапазоне измерений счетной концентрации	контроль (комплект
	эритроцитов от $2,0\cdot10^{12}$ до $5,5\cdot10^{12}$ дм <sup>-3</sup> с	ГК - ВНИИМ)
	относительной погрешностью не более 7 %;	
	в диапазоне измерений массовой концентрации	
	гемоглобина от 95 до 160 г/дм-3 с	
	относительной погрешностью не более 5 %.	

- 5.2 Допускается применять средства, не приведенные в перечне, но обеспечивающие определение метрологических характеристик с требуемой точностью.
- 5.3 Все средства измерений должны быть поверены, стандартные образцы с не истекшим сроком годности.

## 6 Требования (условия) по обеспечению безопасности проведения поверки

6.1 При проведении поверки соблюдают требования безопасности, указанные в Правилах по охране труда при эксплуатации электроустановок (Приказ Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 15 декабря 2020 г. N 903н) и руководстве по эксплуатации на поверяемый анализатор.

6.2 Помещение, в котором проводится поверка, должно соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004-91 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009-83.

#### 7 Внешний осмотр средства измерений

При проведении внешнего осмотра анализатор проверяется на соответствие следующим требованиям:

- проверка соответствия внешнего вида анализатора описанию и изображению, приведенному в описании типа СИ;
- проверка наличия знака утверждения типа в месте, указанном в описании типа СИ;
- отсутствие механических повреждений анализатора;
- соответствие комплектности анализатора нормативно-эксплуатационной документации (руководство по эксплуатации и описание типа);
- определение целостности питающих кабелей для безопасного включения анализатора в сеть;
- проверка заземления в случае наличия соответствующего требования, указанного в руководстве по эксплуатации.

При несоответствии требованиям, изложенным в разделе 7, анализатор к дальнейшей поверке не допускают.

#### 8 Подготовка к поверке и опробование анализатора

8.1 Контроль условий поверки

Условия проведения поверки должны удовлетворять требованиям, изложенным в п. 3 настоящей методики поверки.

8.2 Проведение подготовительных работ

Перед проведением поверки выполняют следующие подготовительные работы:

- проверяют наличие и срок годности стандартного образца ГСО 10669-2015 СО состава форменных элементов крови - гематологический контроль (комплект ГК-ВНИИМ);
- перед включением поверяемого анализатора, его подготавливают в соответствии с требованиями Руководства по эксплуатации;
- подготавливают к применению стандартный образец ГСО 10669-2015 СО состава форменных элементов крови гематологический контроль (комплект ГК-ВНИИМ) («норма», «патология») согласно паспорту, для определения счетной концентрации эритроцитов, лейкоцитов и массовой концентрации гемоглобина.

#### 8.3 Опробование

Поверяемый анализатор включают до начала измерений за время, необходимое для прогрева и указанное в руководстве по эксплуатации.

Анализатор допускается к дальнейшему проведению работ, если присутствует сообщение о готовности анализатора к работе и отсутствуют какие-либо ошибки в процессе запуска.

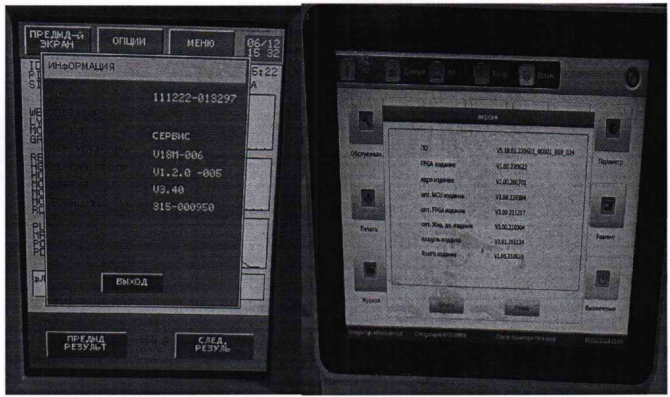
#### 9 Проверка программного обеспечения средства измерений

9.1 Провести проверку идентификационных данных ПО анализатора.

Программное обеспечение анализаторов идентифицируется:

 для модели Mythic 18 Vet в разделе «Главное меню» в поле отображения времени (в правом верхнем углу дисплея) при нажатии выводится информация о версии ПО;

- для модели Mythic 5Vet Pro в разделе «Установки» главного меню во вкладке «Версия» путем вывода на экран номера версии ПО, как показано на рисунке 1.



Mythic 18 Vet

Mythic 5Vet Pro

# Рисунок 1 - Номер версии ПО

Результат подтверждения соответствия метрологически значимой части ПО анализаторов считают положительным, если сведения о номере ее версии соответствует значениям, указанным в описании типа.

#### 10 Определение метрологических характеристик средства измерений

Определение относительной погрешности измерений счетной концентрации эритроцитов, лейкоцитов и массовой концентрации гемоглобина в крови в образцах из флакона с показателями крови, соответствующими норме, и флакона с показателями крови, соответствующими патологии, из комплекта ГСО 10669-2015 СО состава форменных элементов крови - гематологический контроль (комплект ГК-ВНИИМ), проводят путем сравнения измеренных анализатором значений счетной концентрации эритроцитов, лейкоцитов и массовой концентрации гемоглобина с аттестованными значениями, указанными в паспорте ГСО 10669-2015 СО состава форменных элементов крови - гематологический контроль (комплект ГК-ВНИИМ).

Измерения счетной концентрации эритроцитов, лейкоцитов и массовой концентрации гемоглобина в крови каждого из образцов ГСО 10669-2015 проводят три раза.

Результаты измерения счетной концентрации эритроцитов (RBC), лейкоцитов (WBC) и массовой концентрации гемоглобина (HGB) выводятся на экран анализатора и сохраняются в памяти анализатора, а также выводятся на печать.

Для модели Mythic 18 Vet проводить измерения образцов ГСО 10669-2015 необходимо в режиме измерения «тип крови «Standart»».

Для модели Mythic 5Vet Pro перед измерением образцов ГСО 10669-2015 анализатор требуется переключить на тип крови «Польз.3» с последующим переводом в режим измерения WIC (режим измерения лейкоцитов импедансным методом). Процедура перевода режимов следующая:

1. Смена типа крови: в меню «Тест» нажать кнопку «Животное», поставить галочку напротив «Польз.3», нажать «ОК».

2. Выбор режима WIC: в меню «Установки» нажать кнопку «Сервис», ввести пароль «6666», в выпадающем списке выбрать «WIC», нажать «ОК».

3. По окончании выполнения поверки анализатор переводят в режим измерения WOC (режим измерения лейкоцитов оптическим методом) по следующей процедуре: в меню «Установки» нажать кнопку «Сервис», ввести пароль «6666», в выпадающем списке выбрать «WOC», нажать «ОК». В окне выбора типа крови должна стоять галочка напротив «Польз.3», нажать «ОК».

Провести обработку результатов измерений в соответствии с п. 11.1.

# 11 Подтверждение соответствия средства измерений метрологическим требованиям

11.1 Обработка результатов измерений

Рассчитывают относительную погрешность измерений счетной концентрации RBC, WBC и массовой концентрации HGB для каждого образца по формуле (1):

$$\delta_i = \max_{j=1...3} \frac{x_{ij} - x_{i0}}{x_{i0}} \tag{1},$$

где  $x_{ij}$  – результат измерений счетной концентрации RBC, WBC или массовой концентрации HGB;

 $x_{i0}$  — аттестованное значение счетной концентрации RBC, WBC или массовой концентрации HGB, приведенное в паспорте применяемого ГСО.

Нумератор і принимает значение 1 для образца из флакона с показателями крови, соответствующими норме, значение 2 для образца из флакона с показателями крови, соответствующими патологии.

Нумератор j принимает значения от 1 до 3 в соответствии с последовательностью выполнения измерений.

11.2 Анализаторы соответствуют метрологическим требованиям, установленным в описании типа, если полученные значения погрешности для счетной концентрации эритроцитов (RBC) и лейкоцитов (WBC) в каждом образце из флаконов: «норма» и «патология» ГСО 10669-2015 СО состава форменных элементов крови - гематологический контроль (комплект ГК-ВНИИМ) не превышают ±15 %, для массовой концентрации гемоглобина - не превышают ±10%.

#### 12 Оформление результатов поверки

При проведении поверки составляется протокол поверки по форме Приложения A, в котором указывается о соответствии или несоответствии анализатора метрологическим требованиям.

Результаты поверки средств измерений подтверждаются сведениями о результатах поверки средств измерений, включенными в Федеральный информационный фонд (ФИФ) по обеспечению единства измерений. По заявлению владельца средства измерений или лица, представившего его на поверку, выдается свидетельство о поверке средства измерений, оформленное в соответствии с действующим законодательством, с указанием даты поверки, или выдается извещение о непригодности к применению средства измерений.

Результаты считаются отрицательными, если при проведении поверки установлено несоответствие поверяемого анализатора хотя бы одному из требований описания типа. Отрицательные результаты поверки заносятся в ФИФ с указанием причин непригодности.

# протокол поверки

№	от XX.XX.20XX г.
Mo	OT $\lambda \lambda . \lambda \lambda . 2 U \lambda \lambda T$
• 1-	011212122120120121

Наименование прибора, тип					
Регистрационный номер в Федеральном					
информационном фонде по обеспечению					
единства измерений (ОЕИ)					
Заводской номер					
Изготовитель (если имеется информация)					
Год выпуска (если имеется информация)					
Заказчик (наименование и адрес)					
Вид поверки					
Методика поверки					
Средства поверки:					
Наименование и регистрационный номе	р				
эталона, тип СИ, заводской номер, номе		Метрологические характеристики, срок годности ГСО			
паспорта на ГСО			годн	юсти і СС	
Условия поверки:					
Параметры		Требования НД	ц	Измеренные значения	
Температура окружающего воздуха, °С		от + 18 до + 32	2		
Относительная влажность воздуха, %		от 30 до 80			
Атмосферное давление, кПа		от 60 до 106			
Результаты поверки:					
1. Внешний осмотр					
2. Опробование					
3. Подтверждение соответствия программ	ного с	беспечения			
4. Определение метрологических характер					
4.1 Определение относительной погреш	иности	и измерений	счет	юй конц	центрации лейкоцито
ритроцитов, а также массовой концентрации	гемог	лобина в крови			
		Пределы			Значение относи-
Наименование параметра / единица				еренное	тельной погрешности
измерений		носительной	значение		полученное при
	погрешности, %				поверке, %
Счетная концентрация лейкоцитов (WBC)		. 15			
«норма», дм <sup>-3</sup>		± 15			
Счетная концентрация лейкоцитов (WBC)		. 15			
«патология», дм <sup>-3</sup>		± 15			
Счетная концентрация эритроцитов		1 16			
(RBC) «норма», дм-3		± 15			
Счетная концентрация эритроцитов		1.5			
(RBC) «патология», дм-3		± 15			
Массовая концентрация гемоглобина		. 10			
(HGB) «норма», г/дм <sup>3</sup>		± 10			
Массовая концентрация гемоглобина		. 10			
(HGB) «патология», г/дм <sup>3</sup>		± 10			
Заключение о соответствии установлении	резул	іьтатов поверн	си вы	дано:	
	подно	OT			***
Поверитель		Дата			