

cobas u 601 urine analyzer

Manual del usuario Versión 2.5 Versión de software 2.3





Información del documento

Versión del manual	Versión del software	Fecha de la revisión	Descripción del cambio
1.0.0	1.0	Diciembre 2013	Primera publicación
1.0.1	2.0	Mayo 2014	Ajustes lingüísticos y ajustes menores del contenido
1.0.1	2.1	Enero 2015	Actualización del software. Sin cambios en el contenido del manual del usuario.
2.0.0	2.2	Julio 2015	 Se han adaptado las ilustraciones a la versión más reciente del hardware y del software. Nuevo: Unidad de conexión de entrada opcional. Nuevo: Conexión opcional al suministro externo de agua. Se ha mejorado la presentación de los resultados. Nuevo: Función de detención de emergencia Nuevo: Definición de períodos de notificación. Cambios en la configuración de las tablas de intervalos y de las reglas de comprobación. Nuevo: Definición de los intervalos de colores para COL. Diversas mejoras en las funciones de configuración. Nuevo: Procedimiento para ajustar la acción de las agujas a diferentes tubos y racks.
2.1.0	2.2.3	Julio 2016	 Se ha mejorado el trabajo con el modo Número de secuencia de la muestra. Se ha mejorado el tratamiento de los resultados de SG no válidos. Definición de racks STAT.
2.2	2.3	Marzo 2018	 Nueva versión (2) de la unidad de control. Sistema operativo Windows 10. Actualización del sistema de transporte de tiras reactivas.
2.3 (solo en inglés)	2.3	Mayo 2019	 Efecto del color intrínseco de la orina para la densidad específica y la claridad. Se ha eliminado la información sobre la bandeja de tiras reactivas y las identificaciones de los transportadores. Se han adaptado los volúmenes necesarios de solución de lavado.
2.4	2.3	Marzo 2020	Nueva disposición.Ajustes lingüísticos y ajustes menores del contenido.
2.5	2.3	Noviembre de 2020	Cumplimiento del IVDR.

Aviso de edición

Esta publicación está destinada a operadores y administradores del **cobas u** 601 urine analyzer.

Se han tomado todas las medidas necesarias para garantizar que la información contenida en esta publicación es correcta en el momento de la edición. No obstante, el fabricante de este producto puede estimar necesario actualizar la información de la publicación como resultado de las actividades de control del producto y, por consiguiente, elaborar una nueva versión de esta publicación.

Dónde encontrar la información

El Manual del usuario y la Ayuda en línea contienen toda la información sobre el producto, incluido lo siguiente:

- Operación de rutina
- Mantenimiento
- Seguridad
- Información para la resolución de problemas
- Una referencia del software
- Información de configuración
- Información de referencia

El Manual del usuario y la Ayuda en línea contienen información importante sobre seguridad. Debe leerlos antes de utilizar el instrumento.

La Guía de referencia rápida le ofrece un resumen de las tareas rutinarias.



Advertencia general

Para evitar lesiones graves o mortales, asegúrese de familiarizarse con el sistema y la información de seguridad antes de utilizar el sistema.

- Preste especial atención a todas las precauciones de seguridad.
- Siga siempre las instrucciones de esta publicación.
- No utilice el instrumento de forma distinta a la descrita en esta publicación.
- Guarde todas las publicaciones en un lugar seguro y de fácil acceso.



Notificación de incidentes

▶ Informe a su representante del servicio técnico de Roche y a su autoridad competente local acerca de cualquier incidente grave que se pueda producir al utilizar este producto.

Formación

No lleve a cabo ninguna tarea de operación o de mantenimiento sin haber recibido antes la formación correspondiente por parte de Roche Diagnostics. Las tareas que no se describen en la documentación del usuario únicamente deben realizarlas los representantes del servicio técnico de Roche con la formación adecuada.

Imágenes

Las capturas de pantalla e imágenes de hardware de esta publicación se han añadido a título ilustrativo únicamente. Los datos configurables y de variables de las capturas de pantalla (como pruebas, resultados o nombres de rutas visibles en esta publicación) no se deben utilizar en los análisis del laboratorio.

Garantía

Cualquier modificación del sistema por parte del cliente anula e invalida la garantía o el contrato de servicio técnico.

Para conocer las condiciones de la garantía, póngase en contacto con el representante comercial local o consulte al responsable del contrato de garantía.

Deje siempre que sea un representante del servicio técnico de Roche quien realice las actualizaciones del software o llévelas a cabo con su ayuda.

Copyright

© 2014-2020, Roche Diagnostics GmbH. Reservados todos los derechos.

Marcas comerciales

En el manual se hace referencia a las siguientes marcas comerciales:

COBAS, COBAS U y LIFE NEEDS ANSWERS son marcas comerciales de Roche.

Todos los demás nombres de productos y marcas comerciales son propiedad de sus respectivos propietarios.

Comentarios

Se han tomado todas las medidas necesarias para garantizar que esta publicación cumple el uso previsto. No obstante, le animamos a enviarnos sus comentarios sobre cualquier aspecto de la publicación, que tendremos en cuenta para las próximas actualizaciones. Si tiene algún comentario, póngase en contacto con su representante de Roche.

Aprobaciones

El **cobas u** 601 urine analyzer satisface los requisitos fijados por las siguientes normativas:

- Reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 5 de abril de 2017, sobre productos sanitarios para diagnóstico *in vitro* y por el que se deroga la Directiva 98/79/CE y la Decisión 2010/227/UE de la Comisión.
- Directiva 2011/65/UE del Parlamento Europeo y del Consejo de 8 de junio de 2011 sobre la restricción del uso de ciertas sustancias peligrosas en equipos eléctricos y electrónicos

El cumplimiento de las directivas aplicables queda establecido por la Declaración de conformidad.

Las siguientes marcas demuestran el cumplimiento:



Para uso diagnóstico in vitro.



Cumple las disposiciones de las normativas pertinentes de la UE.



Certificado de Conformidad EAC. Demuestra que el producto cumple los reglamentos y las normativas de la Unión Económica Euroasiática (EAEU por sus siglas en inglés) en lo relativo al despacho de aduanas y el comercio.



Emitida por Underwriters Laboratories, Inc. (UL) para Canadá y los Estados Unidos.

Equipment de Laboratoire / Laboratory Equipment

«Equipo de laboratorio» es el identificador de producto que se muestra en la placa de características.

Dirección de contacto



Roche Diagnostics GmbH Sandhofer Strasse 116 68305 Mannheim Alemania Fabricado en Hungría

Afiliados de Roche

Puede consultar una lista de todos los afiliados de Roche en:

www.roche.com/about/business/roche_worldwide.htm

eLabDoc

La documentación electrónica del usuario puede descargarse utilizando el servicio electrónico eLabDoc en Roche DiaLog:

www.dialog.roche.com

Para obtener más información, póngase en contacto con su afiliado local o con el representante del servicio técnico de Roche.

Índice de materias

	Información del documento	2	4	Software	
	Dirección de contacto	5		Introducción	135
	Índice de materias	7		Elementos fundamentales de la pantalla	135
	Uso previsto	9		Áreas de trabajo fundamentales	141
	Cómo usar este manual	9		Pestañas	143
	Símbolos y abreviaturas	11		Visualización de información	145
	Lista de accesorios y material fungible			Trabajo con listas (tablas)	146
	disponibles	14		Introducción de información	148
	Novedades en la publicación sobre la			Trabajo con gráficas de CC	150
	versión 2.2	16		Teclado externo y ratón	151
	Novedades en la versión de publicación			Asistentes	153
	2.1.0	16		Código de colores	156
	Novedades en la versión de publicación			Ayuda en línea	157
	2.0.0	17			
			Fι	ıncionamiento	
D	escripción del sistema				
			5	Funcionamiento	
1	Seguridad			Seguridad	165
	Clasificación de la seguridad	25		Guía breve para el análisis de rutina	168
	Precauciones de seguridad	26		Tareas de funcionamiento de rutina	172
	Resumen de seguridad	30		Gestión de resultados	192
	Etiquetas de seguridad del equipo	41		Situaciones inusuales	206
	Eliminación del equipo	47		Gestión de pacientes	214
_				Tareas de mantenimiento de rutina	216
2	Introducción			Al final del turno	229
	Descripción general	51		Calibración de la unidad fotométrica	243
	Funcionamiento diario	60		Calibración de la celda de medición	245
_	Hand on			Tareas de CC	246
3	Hardware	71		Tareas de funcionamiento adicionales	258
	Seguridad	71	c	Configuración	
	Componentes principales	73 74	ь	Configuración	207
	Tapas	74 77		Gestión de usuarios	267
	Conectores	77		Ajustes del sistema: definición del entorno de análisis	272
	Interruptores de alimentación Buffers de entrada y de salida	83			272
	Tubos, racks y bandejas de racks	85 90		Configuración del sistema: definición del	291
	Recipientes para líquidos	95		entorno operativo Gestión de racks	305
		100		Ajuste de la acción de la aguja	303
	Recipiente de residuos sólidos Unidad de transporte de racks	100		Ajuste de la accion de la aguja	307
	Sistema de fluidos	102			
	Manipulación de las muestras	110	M	antenimiento	
	Manipulación de las tiras reactivas	111			
	Lector de códigos de barras	121	7	Mantenimiento	
	Códigos de barras	121	•	Seguridad	313
	Identificación por radiofrecuencia	123		Mantenimiento de rutina	314
	Especificaciones técnicas	125		Tareas de mantenimiento diversas	318
	Lopositioa of toolifoas	120		raroad ad mantonimonto aivordas	510

Resolución de problemas

8	Resolución de problemas	
	Situaciones excepcionales	331
	Capturas de pantalla	334
	Archivos de registro	335
	No puede generarse una calibración del	
	fotómetro	337
	No puede generarse una calibración de la	
	celda de medición	337
	Etiquetas de código de barras despegadas	338
	Recuperación tras una detención irregular	339
	Detención de emergencia	341
	Si se ha abierto accidentalmente el cajón de	
	residuos durante el funcionamiento	342
	Recuperación del sistema tras un corte de	
	corriente	343
	Bloqueo de seguridad	345
	Filtro de entrada de agua obstruido	345
	Flotadores bloqueados	348
9	Mensajes	
	Mensajes	355
GI	osario	
10	Glosario	
ĺn	dice analítico	
	Índice	383

Uso previsto

El **cobas u** 601 urine analyzer es un sistema de análisis de orina totalmente automatizado para la determinación cuantitativa, cualitativa o semicuantitativa in vitro de analitos urinarios, tales como pH, leucocitos, nitrito, proteínas, glucosa, cuerpos cetónicos, urobilinógeno, bilirrubina y eritrocitos, así como de la densidad específica, el color y la turbidez.

Estas mediciones son útiles en la evaluación de trastornos renales, urinarios, hepáticos y metabólicos. Este sistema está destinado a ser utilizado por operadores cualificados en laboratorios clínicos.

Cómo usar este manual

'Q' Conserve este Manual del usuario en un lugar seguro para evitar que se deteriore y para que esté siempre disponible para futuras consultas.

Este Manual del usuario debe estar accesible en todo momento.

En esta documentación se incluyen imágenes de pantallas con fines ilustrativos. No son necesariamente idénticas a las que pueda ver en su analizador.

Para ayudarle a encontrar información rápidamente, se presenta una índice al comienzo del manual y al comienzo de cada capítulo. Además, al final del manual se presenta un índice analítico exhaustivo.

Resumen del contenido

La documentación está dividida en las siguientes partes:

- Parte A Descripción del sistema: la descripción del sistema proporciona información sobre el funcionamiento seguro del sistema y sobre su hardware y software, así como un resumen de cómo se utiliza.
- Parte B Funcionamiento: el apartado de funcionamiento describe cómo realizar las diferentes tareas necesarias para analizar muestras.
- Parte C Mantenimiento: el apartado de mantenimiento proporciona información acerca de cómo garantizar un funcionamiento continuo del sistema sin problemas.
- Parte D Resolución de problemas: el apartado de resolución de problemas proporciona ayuda acerca de cómo actuar ante situaciones excepcionales.
- Parte E Glosario: el glosario explica los términos clave empleados en la interfaz de usuario y en esta documentación.
- Parte F Índice analítico: el índice analítico proporciona un acceso rápido a información; consta de una lista alfabética de palabras clave que conducen a la información relevante en esta documentación.

Símbolos y abreviaturas

Se utilizan indicaciones visuales para ayudarle a localizar e interpretar la información de una manera rápida. Este apartado explica las convenciones que se usan con esta finalidad.

Nombres de productos

Excepto en los casos en los que el contexto indique claramente lo contrario, se utilizan los nombres y descriptores de productos indicados a continuación.

Nombre del producto	Descriptor
cobas u 601 urine analyzer	Analizador de tiras reactivas

■ Nombres de productos

Símbolos usados en esta publicación

Se usan los siguientes símbolos:

Significado
Elemento de lista.
Referencia cruzada a otro tema.
Sugerencia. Información adicional sobre el uso adecuado o consejos útiles.
Información adicional dentro de una tarea.
Resultado de una acción en una tarea.
Materiales necesarios para una tarea.
Requisitos previos de una tarea.
Figura. Utilizado en títulos de ilustraciones y referencias cruzadas a ilustraciones.
Tabla. Utilizado en títulos de tablas y referencias cruzadas a tablas.

■ Símbolos usados en esta publicación

Símbolo	Comentario
<u>^!</u>	Alerta de seguridad.
X	Los equipos eléctricos y electrónicos marcados con este símbolo están cubiertos por la Directiva europea sobre residuos de aparatos eléctricos y electrónicos.
	Etiqueta en el contenedor de agua para el kit de conexión para el suministro de agua externo que indica la limpieza mensual.
— Címhalaa	des asses assessinisate sensille de la

Símbolos usados para un reconocimiento sencillo de la información

Símbolos utilizados en el producto

Se usan los siguientes símbolos:

Símbolo	Significado
REF	Número de catálogo del producto.
GTIN	Número mundial de artículo comercial.
SN	Número de serie.
س	Fecha de fabricación.
	Fabricante.
~	Equipo adecuado únicamente para corriente alterna que permite la identificación de terminales apropiadas
IVD	Para uso diagnóstico in vitro.
UDI	Identificador único del producto
C € 0123	Cumple las disposiciones de las normativas pertinentes de la UE.
<u>[]i</u>	Consulte las instrucciones de uso.
CUL US	Emitida por Underwriters Laboratories, Inc. (UL) para Canadá y los Estados Unidos.
EAC	Certificado de Conformidad EAC
	itilizados en el producto

■ Símbolos utilizados en el producto

Símbolo	Significado
Equipment de Laboratoire / Laboratory Equipment	«Equipo de laboratorio» es el identificador de producto que se muestra en la placa de características.
	Límite de temperatura



Límite de humedad

■ Símbolos utilizados en el producto

Abreviaturas

Se usan las siguientes abreviaturas:

Abreviación	Significado
ANSI	American National Standards Institute (Instituto Americano para las Normas Nacionales)
BIL	Bilirrubina
CC	Control de calidad
CE	Comunidad Europea
CLA	Turbidez
COL	Color
CSA	Canadian Standards Association (Asociación Canadiense de Normalización)
DES	Descarga electrostática
EN	Normativa europea
ERY	Eritrocitos y hemoglobina
GLU	Glucosa
IEC	International Electrical Commission (Comisión Eléctrica Internacional, CEI)
IVD	Diagnóstico in vitro
IVDR	Reglamento sobre los productos sanitarios para diagnóstico in vitro
KET	Cuerpos cetónicos
LEU	Leucocitos
n/a	No aplicable
NIT	Nitrito
PRO	Proteínas
RAEE	Residuos de Aparatos Eléctricos y Electrónicos
RD	Roche Diagnostics
RF	Radiofrecuencia
RFID	Identificación por radiofrecuencia
SAI	Sistema de alimentación ininterrumpida
SAL	Sistema de automatización de laboratorio
Abrovioture	

Significado
Densidad específica
Sistema de información de laboratorio
Tiempo de ejecución rápido
Urobilinógeno
Underwriters Laboratories Inc.
Voltaje de corriente alterna

 [■] Abreviaturas

Lista de accesorios y material fungible disponibles

A continuación se incluyen las listas de accesorios y material fungible globalmente disponibles. Si desea información para pedidos, póngase en contacto con su representante comercial local.

Accesorios

lmagen del	Nombre del producto
producto	Número de catálogo del producto
Tablas	
	cobas 6500 Table
	REF 07524811001
	Table Cobas Integra 400 plus
	REF 03310264001
	PC Table (D)
	REF 04590457001
Racks y bandej	as de racks
	RD Standard rack 0001-0050
	REF 11902997001
	Std-rack 0051-0100
	REF 11903004001
	Std-rack 0101-0150
	REF 11903012001
	Std-rack 0151-0200
	REF 11903039001
	Std-rack Control Q001-Q010 white
	REF 12025574001
	Std-rack, Wash W999 green (2 pcs)
	REF 12025728001
■ Accesorios di	isnonihles

Imagen del Nombre del producto
producto Número de catálogo del producto
Rack Tray, 75 pos, collapsible, RDA

REF 05099986001

Recipientes para líquidos



Water Container

REF 06390528001



Water Container (External Water Supply)

REF 07524803001



Liquid Waste Container

REF 06390536001

Kit External Water Supply

REF 07564490001

Manipulación de las muestras

Sample probe cobas u 601

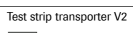
REF 07127162001

Manipulación de las tiras reactivas

Test strip tray V2



REF 09109170001





REF 09109161001

Material fungible



■ Material fungible disponible

Novedades en la publicación sobre la versión 2.2

Nueva versión de la unidad de controlSe ha sustituido la unidad de control por una nueva versión (versión 2).

Sistema operativo Windows 10 El PC interno utiliza el sistema operativo Windows 10.

Actualización de la bandeja y del transportador de tiras reactivas

Se han mejorado la bandeja de tiras reactivas y el transportador de tiras reactivas.

Sustitución de la placa de referencia

La placa de referencia solo puede ser sustituida por un representante del servicio técnico de Roche.

Novedades en la versión de publicación 2.1.0

Illustraciones y capturas de pantalla

Se han adaptado las illustraciones y las capturas de

pantalla para reflejar la versión más reciente del

hardware y del software.

Componentes opcionales Ahora se dispone de etiquetas de colores para los racks

de 5 posiciones de Roche.

→ Componentes opcionales (130)

Trabajo con el modo Número de secuencia de la muestra

Se ha mejorado el procedimiento de trabajo con el modo Número de secuencia de la muestra.

▶ Definición de los intervalos de números de secuencia de la muestra (176)

Para Repetición de análisis cuando se trabaja con el modo Número de secuencia de la muestra (209) Los resultados STAT y de rutina se marcan cuando se trabaja con el modo Número de secuencia de la muestra Si trabaja con el modo **Número de secuencia de la muestra**, las identificaciones de muestras se marcan con una "N" antes del número de secuencia de la muestra para los resultados de los análisis de rutina y con una "E" para los resultados de los análisis STAT.

→ Validación de resultados (193)

Resultados de SG no válidos

Ahora puede buscar resultados de SG no válidos y editarlos manualmente.

▶ Gestión de resultados de SG no válidos (199)

Trabajo con el modo Número de secuencia de la muestra

Se ha adaptado la información sobre la definición del método de validación.

▶ Definición del método de validación (276)

Racks STAT

Ahora puede definir racks STAT específicos.

▶ Para definir un rack STAT (305)

Novedades en la versión de publicación 2.0.0

Ilustraciones y capturas de pantalla

Se han adaptado las ilustraciones y las capturas de pantalla para reflejar la versión más reciente del hardware y del software.

Alimentación automática de racks, unidad de conexión de entrada

De forma opcional puede conectar el analizador a un sistema de automatización de laboratorio sustituyendo el buffer de entrada por una unidad de conexión de entrada. Esto permite la alimentación automática de racks en el analizador.

- ▶ Unidad de conexión de entrada (87)
- Funcionamiento con la unidad de conexión de entrada (185)
- ▶ Para cargar un rack de urgencias cuando se trabaja con un SAL (188)
- Para realizar una medición de CC cuando se trabaja con un SAL (248)
- ▶ Para limpiar el filtro de entrada de agua (suministro externo de agua) (347)
- Para aflojar los flotadores del recipiente de agua para suministro externo de agua (350)

Suministro externo de agua

De forma opcional puede conectar el analizador a un sistema de suministro externo de agua de laboratorio. Cuando se utiliza esta característica, los residuos líquidos se drenan directamente en el sistema de residuos líquidos del laboratorio.

- Page Recipiente de agua para suministro externo de agua (96)
- ▶ Residuos líquidos con suministro externo de agua (99)
- Para limpiar el filtro de entrada de agua (suministro externo de agua) (347)
- Para aflojar los flotadores del recipiente de agua para suministro externo de agua (350)

Especificaciones técnicas

Se han ajustado algunos valores.

- Condiciones externas
- Requisitos de alimentación eléctrica
- Calidad del agua
- Solución de lavado
- Solución de limpieza
- ▶ Especificaciones técnicas (125)

Información sobre seguridad

Unidad de conexión de entrada

Se ha añadido información sobre el uso adecuado de los siguientes elementos:

- ▶ Unidad de conexión de entrada (87)
- Page Recipiente de agua para suministro externo de agua (96)
- Racks (91)
- ▶ Para ajustar la acción de la aguja (307)
- ▶ Etiquetas de seguridad del equipo (41)

Área de trabajo Resumen

- Se ha mejorado la clasificación de la lista de tareas.
- Se ha añadido un botón de detención de emergencia (Detención e.). Utilice esta función si, por alguna razón, es necesario detener inmediatamente todas las actividades del analizador o si el analizador está bloqueado en los estados En funcionamiento o Inicialización.
- Cuando se trabaja con un sistema de automatización de laboratorio, está disponible el botón Rack urgente en el área de trabajo Resumen.
- ▶ Detención de emergencia (341)
- ▶ Para cargar un rack de urgencias cuando se trabaja con un SAL (188)

Presentación de los resultados

- Como ayuda para las personas que padecen deficiencias de visión de los colores, además de los colores se muestra un sombreado.
- Se han introducido nuevos símbolos y alarmas de resultados para proporcionar más información sobre el estado del resultado.
- ▶ Código de colores (156)
- ▶ © Comprobación del estado del procesamiento (188)
- ▶ Validación de resultados (193)
- ▶ Para revisar resultados de CC (255)

Gráficas de CC

Se ha mejorado la función de gráficas de CC.

▶ Trabajo con gráficas de CC (150)

Impresión y exportación de información

Se ha adaptado y aplicado de manera uniforme esta función.

Algunos cambios:

- Las capturas de pantalla ya no forman parte del informe de problemas; en cambio, puede guardarlas por separado.
- ► Impresión y exportación de información, generación de informes (261)

Detención de emergencia

Se ha introducido una función de detención de emergencia para aquellas situaciones en las que sea necesario detener inmediatamente todas las actividades del analizador o si el analizador está bloqueado en los estados En funcionamiento o Inicialización.

▶ Detención de emergencia (341)

Sustitución de la placa de referencia

Se ha ajustado la descripción de cómo sustituir la placa de referencia.

Intervalos de advertencia

Ahora puede definir cuánto tiempo antes del evento se emite una advertencia en relación con la caducidad de los materiales y las tareas de mantenimiento.

▶ Definición del momento en que deben generarse las notificaciones (296)

Materiales de CC

Han cambiado las condiciones para realizar cambios en los materiales de CC.

- ▶ Para cambiar los datos del material de CC (251)
- Para realizar cambios relacionados con los parámetros de análisis (252)
- Para incluir o excluir análisis de las mediciones de CC (253)

Definición de los materiales de CC utilizando el lector de RFID

Se ha adaptado el procedimiento para definir los materiales de CC utilizando el lector de RFID.

▶ Para definir un nuevo material de CC leyendo la etiqueta de RFID (250)

Definición de informes

Se han reagrupado y complementado los elementos.

▶ Definición del aspecto, el contenido y la gestión de informes (299)

Tablas de intervalos y reglas de comprobación

Se han simplificado los procedimientos para definir las tablas de intervalos y las reglas de comprobación.

▶ Definición de tablas de intervalos (281)

▶ Definición de reglas de comprobación (277)

Intervalos de colores para COL

Ahora puede ajustar los intervalos de colores para COL para conseguir una correspondencia completa con el color real.

▶ Definición de los intervalos para los colores de COL (288)

Importar ajustes del sistema

Ahora puede importar ajustes del sistema generados con versiones del software distintas de la actual.

→ Importación y exportación de los ajustes del sistema (302)

Ajuste de la acción de la aguja

Para permitir el uso de diferentes racks y tubos, ahora se proporciona una función para ajustar la acción de la aguja a las dimensiones modificadas.

▶ Para ajustar la acción de la aguja (307)

Descripción del sistema

1	Seguridad	23
	Introducción	
3	Hardware	69
4	Software	133

Seguridad

En este capítulo encontrará información sobre el funcionamiento seguro del equipo.

Contenido del capítulo	1
Clasificación de la seguridad	25
Precauciones de seguridad. Preparación del operador Uso seguro y adecuado del analizador Seguridad personal Equipo de protección individual Exactitud y precisión de los resultados medidos Instalación Condiciones ambientales	26 26 27 27 27 28 28
Componentes aprobados	28 28 29
Resumen de seguridad	30 30 31 32 32 33
software	33 37 37 38 38 38

Mal funcionamiento debido a campos		
electromagnéticos interferentes	39	
Fatiga después de muchas horas de trabajo .	39	
Avisos	39	
Elementos móviles	40	
Fusibles	40	
Derrame	40	
Humedad ambiental excesiva	40	
Influencia de las vibraciones	41	
Etiquetas de seguridad del equipo	41	
Vistas del analizador		
Vista frontal	42	
Vista posterior	43	
Compartimento de residuos sólidos	44	
Unidad de conexión de entrada	46	
Eliminación del equipo		

Clasificación de la seguridad

En este apartado se describe la presentación de la información de precaución en este manual.

Las precauciones de seguridad y las notas importantes para el usuario se clasifican según la norma ANSI Z535.6. Familiarícese con los siguientes significados e iconos:



Mensajes sobre riesgos genéricos

El símbolo de alerta de seguridad sin un texto de atención se utiliza para concienciar en relación con riesgos genéricos o para dirigir al lector a información relativa a la seguridad localizada en otras partes del documento.

Se utilizan los siguientes símbolos y palabras de advertencia para alertar de riesgos específicos:

△ ADVERTENCIA

Advertencia

Indica una situación peligrosa que, si no se evita, podría causar una lesión grave o la muerte.

△ ATENCIÓN

Precaución

Indica una situación peligrosa que, si no se evita, podría causar una lesión leve o moderada.

AVISO

Aviso

Indica una situación peligrosa que, si no se evita, podría causar daños al equipo.

La información importante pero que no es relevante para la seguridad se señala con el símbolo siguiente:



-Ò́- Sugerencia

Indica información adicional sobre el uso adecuado o sugerencias útiles.

Precauciones de seguridad



Mensajes sobre riesgos genéricos

Debe prestarse atención especial a las siguientes precauciones de seguridad. De ignorarse estas precauciones de seguridad, el operador puede sufrir lesiones graves o mortales. Cada precaución es importante.

En este apartado

Preparación del operador (26) Uso seguro y adecuado del analizador (26) Otras precauciones de seguridad (29)

Preparación del operador

Conocimientos y habilidades insuficientes

Los operadores deben conocer en profundidad las directrices y normas relevantes así como la información y los procedimientos que se incluyen en el Manual del usuario.

No lleve a cabo ninguna tarea de funcionamiento o mantenimiento si no ha recibido la formación necesaria de Roche. Para el funcionamiento y el mantenimiento del analizador, observe cuidadosamente los procedimientos especificados en el Manual del usuario. Deje las intervenciones de mantenimiento, instalación o servicio que no se describen en el Manual del usuario en manos de un representante del servicio técnico de Roche cualificado. Siga las buenas prácticas de laboratorio, especialmente si trabaja con materiales biopeligrosos.

Uso seguro y adecuado del analizador

En este apartado

Seguridad personal (27)

Equipo de protección individual (27)

Exactitud y precisión de los resultados medidos (27)

Instalación (28)

Condiciones ambientales (28)

Componentes aprobados (28)

Software de terceros (28)

Seguridad personal

Lesiones personales e infecciones debidas a zonas afiladas, filos rugosos y/o piezas móviles

- Las buenas prácticas en el laboratorio pueden reducir el riesgo de lesiones.
- Analice con detalle el entorno de su laboratorio para estar prevenido y cumplir las instrucciones de uso.
- Algunas áreas del instrumento pueden contener bordes afilados o irregulares y/o partes móviles. Lleve un equipo de protección individual para minimizar el riesgo de lesiones por el contacto del cuerpo con esas partes, especialmente en las zonas de más difícil acceso, o mientras limpia el instrumento.
- ▶ El equipo de protección individual debe ser el adecuado al nivel y al tipo de posibles peligros; por ejemplo, guantes de laboratorio, protección ocular, bata de laboratorio y calzado adecuado.

Equipo de protección individual

Riesgo de lesiones a causa de falta de equipo de protección individual

Asegúrese de utilizar el equipo de protección adecuado, lo que incluye (sin limitación) protección ocular con pantallas laterales protectoras, bata de laboratorio resistente a fluidos y guantes de laboratorio aprobados. Utilice una protección facial si existe riesgo de salpicaduras.

Exactitud y precisión de los resultados medidos

Resultados de medición incorrectos

Un resultado de medición incorrecto puede ser motivo de un error de diagnóstico, representando en consecuencia un riesgo para el paciente.

Para garantizar el uso debido del equipo, mida muestras de CC y supervise el equipo durante su funcionamiento. No utilice material fungible que haya superado su fecha de caducidad, ya que de lo contrario podría obtener resultados inexactos. Para tareas de diagnóstico, los resultados siempre se deben evaluar junto con los antecedentes médicos del paciente, su exploración clínica y otros datos.

Instalación

Realización de la instalación

 Únicamente el personal autorizado y cualificado de Roche debe realizar la instalación.

Condiciones ambientales

Condiciones ambientales inadecuadas

El funcionamiento fuera de las condiciones ambientales especificadas puede dar lugar a resultados incorrectos o a un mal funcionamiento del equipo.

- ▶ Utilice el equipo solamente en espacios cerrados y evite el calor y la humedad.
- Cumpla siempre la normativa local sobre laboratorios.
- Realice el mantenimiento del equipo conforme a los intervalos especificados y cuando el software del sistema se lo indique para mantener las condiciones ambientales necesarias para el analizador.
- Asegúrese de que no se obstruyan en ningún momento las aberturas de ventilación del analizador.
- Conserve el Manual del usuario en un lugar seguro para evitar que se deteriore y para que esté siempre disponible para futuras consultas. Debe permanecer fácilmente accesible en todo momento.
- → Especificaciones técnicas (125)

Componentes aprobados

Uso de piezas no aprobadas

El uso de componentes o dispositivos no aprobados puede traer como consecuencia un mal funcionamiento y puede ser motivo de que se invalide y anule la garantía.

Use únicamente componentes y dispositivos aprobados por Roche.

Software de terceros

Instalación de software de terceros

La instalación de cualquier tipo de software fabricado por un tercero que no haya sido aprobado por Roche puede alterar el correcto comportamiento del analizador.

 Todo el software aprobado por Roche debe ser instalado por personal autorizado y cualificado de Roche.

Otras precauciones de seguridad

Corte de corriente

Un corte de corriente o una caída momentánea de tensión puede causar daños en el analizador o provocar la pérdida de datos. Realice de forma periódica copias de seguridad de los resultados de las mediciones. Roche recomienda usar el analizador con un sistema de alimentación ininterrumpida. No desconecte la corriente mientras el PC obtiene acceso a la unidad de disco duro o a un dispositivo de almacenamiento externo.

Analizador inactivo durante un período largo

de tiempo

Si el analizador no va a usarse durante un período largo de tiempo, coloque el interruptor de alimentación en la posición de apagado. Observe los períodos de estabilidad de las tiras reactivas.

Reubicación y transporte

No intente reubicar o transportar el analizador. Estas tareas deben realizarlas únicamente personal cualificado o autorizado por Roche.

▶ Eliminación del equipo (47)

Resumen de seguridad

Este resumen de seguridad contiene los mensajes de advertencia, precaución y aviso generales más importantes. También encontrará información de seguridad específica al comienzo de los capítulos y en los procedimientos.

En este apartado

Mensajes de advertencia (30) Mensajes de precaución (37) Avisos (39)

Mensajes de advertencia



Lista de mensajes de advertencia

Antes de utilizar el analizador, lea con detenimiento los mensajes de advertencia del siguiente resumen. El incumplimiento de estos mensajes puede conllevar muertes o lesiones importantes.

En este apartado

Seguridad eléctrica (30)

Materiales biopeligrosos (31)

Residuos (32)

Lectores de códigos de barras (32)

Espuma, burbujas o películas en la muestra (33)

Información acerca de la protección de la seguridad de los datos personales y el software (33)

Seguridad eléctrica

Descarga eléctrica por un equipo electrónico

La retirada de las tapas del equipo electrónico puede causar una descarga eléctrica debido a la presencia de componentes de alta tensión en su interior.

- No intente trabajar en ningún compartimento electrónico.
- No retire ninguna tapa del analizador salvo las especificadas en este Manual del usuario.
- Únicamente el personal autorizado y cualificado de Roche debe realizar la instalación, el servicio y la reparación del equipo.
- Observe las etiquetas de seguridad del equipo.

Materiales biopeligrosos

Infección por muestras y materiales asociados

El contacto con muestras que contienen material de origen humano puede causar una infección. Todos los materiales y los componentes mecánicos asociados a muestras de origen humano constituyen un peligro biológico potencial.

- Siga las buenas prácticas de laboratorio, especialmente si trabaja con materiales biopeligrosos.
- Mantenga la tapa cerrada y en su posición durante el funcionamiento del equipo.
- Asegúrese de utilizar el equipo de protección adecuado, lo que incluye (sin limitación) protección ocular con pantallas laterales protectoras, bata de laboratorio resistente a fluidos y guantes de laboratorio aprobados.
- Utilice una protección facial si existe riesgo de salpicaduras.
- Si se derrama algún material biopeligroso, límpielo inmediatamente y aplique un desinfectante.
- Si una muestra o residuos líquidos entraran en contacto con su piel, elimínelo inmediatamente con jabón y agua y aplique un desinfectante. Consulte a un médico.

Infección por una lesión causada por objetos cortantes

- Al limpiar las agujas, utilice varias capas de papel y límpielas de arriba a abajo.
- ▶ Tenga cuidado de no pincharse.
- Asegúrese de usar el equipo de protección adecuado, por ejemplo, guantes. Tenga especial cuidado cuando trabaje con guantes de laboratorio, ya que pueden perforarse o cortarse fácilmente, lo cual puede causar una infección.

Residuos

Infección por residuos líquidos

El contacto con residuos líquidos puede causar una infección. Todos los materiales y los componentes mecánicos asociados a los sistemas de residuos constituyen un peligro biológico potencial.

- Asegúrese de usar equipo de protección. Tenga especial cuidado cuando trabaje con guantes de laboratorio, ya que pueden perforarse o cortarse fácilmente, lo cual puede causar una infección.
- Si se derrama algún material biopeligroso, límpielo inmediatamente y aplique un desinfectante.
- Si residuos líquidos entraran en contacto con su piel, elimínelo inmediatamente con agua y aplique un desinfectante. Consulte a un médico.
- Observe las etiquetas de seguridad del equipo.

Contaminación del entorno por líquido y residuos sólidos

Los residuos del analizador constituyen un peligro biológico potencial y deben tratarse conforme a las leyes y normativas relevantes.

- Cuando deseche cualquier residuo, hágalo conforme a la normativa local aplicable.
- ▶ Toda sustancia contenida en los materiales de CC y en otros materiales de trabajo, que están regulados legalmente en relación con la protección medioambiental, debe desecharse conforme a la normativa aplicable del centro en materia de aguas residuales. Para conocer las normativas legales en materia de aguas residuales, póngase en contacto con los proveedores de los materiales.

Lectores de códigos de barras

Para leer los códigos de barras de las muestras y de los racks se utilizan lectores de códigos de barras que utilizan una tecnología de diodos luminosos (LED) con una potencia de salida muy baja.

Pérdida de visión

La intensa luz de los diodos luminosos puede dañar sus ojos.

No mire a los diodos luminosos.

Espuma, burbujas o películas en la muestra

Resultados incorrectos debido a un volumen de muestra incorrecto

La presencia de espuma, burbujas o películas en una muestra o en el interior de un recipiente de muestras puede provocar un volumen escaso de pipeteo y deteriorar la exactitud de la medición.

 Cuando cargue muestras o materiales de CC en el instrumento, asegúrese de que no contienen espuma, burbujas o películas.

Información acerca de la protección de la seguridad de los datos personales y el software

El Reglamento General de Protección de Datos (RGPD) es un reglamento de la legislación de la UE destinado a proteger los datos y la privacidad de todos los ciudadanos de la Unión Europea (UE) y del Espacio Económico Europeo (EEE). El reglamento también cubre el procesamiento de los datos personales fuera de la UE y el EEE.

Si este reglamento, o cualquier otro que proteja la privacidad, es aplicable en su país, respete los siguientes mensajes de seguridad para evitar la quiebra de seguridad de datos y cumplir el RGPD:

Control del acceso

El acceso no autorizado puede ocasionar quiebras de seguridad de datos.

- Implemente controles para el acceso físico para asegurarse de que solo el personal autorizado maneje el sistema en todo momento.
- Asigne un ID personal exclusivo a cada usuario para acceder al sistema.
- Asigne solo los derechos de acceso que necesite cada usuario para realizar sus tareas.
- Elimine los ID de usuario del sistema de aquellos usuarios que ya no utilicen el sistema.

Datos dañados debido a la revelación de contraseñas

Para proteger la seguridad del sistema y de sus datos, es necesario definir un acceso protegido mediante contraseña. Si una persona no autorizada descubre su ID de usuario y contraseña, puede ponerse en peligro esa seguridad.

- Introduzca siempre su contraseña sin que nadie la vea.
- No la escriba en ningún sitio, incluyendo formularios de contacto, libretas de direcciones o archivos guardados un ordenador.
- No revele su contraseña a nadie. Roche nunca le pedirá su contraseña.
- Si alguna vez revela su contraseña a alguien, cámbiela inmediatamente después.
- Póngase en contacto con su afiliado de Roche si cree que se ha vulnerado su cuenta.

Seguridad de la red

El software malicioso y los ataques de los hackers pueden poner en peligro la seguridad de los sistemas informáticos. El laboratorio debe encargarse de proteger la seguridad de su infraestructura informática.

- Para proteger y separar los sistemas de Roche de otras infraestructuras del laboratorio, debe utilizarse el cortafuegos proporcionado por Roche.
- Proteja todos los dispositivos y servicios usados en la infraestructura del laboratorio frente al software malicioso y el acceso no autorizado.
- Proteja el entorno de la red para que evitar que se redireccione e intercepte el tráfico.

Introducción y transferencia de datos

Escribir datos sensibles de los pacientes en campos de comentarios puede suponer una infracción de las leyes de protección de la información confidencial sobre salud.

- No escriba ningún tipo de información sensible relativa a pacientes en los campos de comentarios.
- No descargue identificadores de pacientes de ningún sistema de host (p. ej., LIS, middleware o HIS) en el sistema.

La transferencia de datos mediante protocolos de host no está cifrada; los datos se transfieren como texto sin formato y pueden leerse con herramientas de TI como las aplicaciones de análisis.

Almacenamiento seguro de datos

El acceso no autorizado a copias de seguridad de datos y documentos archivados supone una infracción de las leyes de protección de datos.

- Las copias de seguridad de datos o los documentos archivados que se hayan exportado desde el instrumento se deben almacenar físicamente en una ubicación protegida.
- Asegúrese de que solo las personas autorizadas pueden acceder al almacenamiento seguro de datos. Esto incluye la transferencia de datos a ubicaciones de almacenamiento remotas y la recuperación tras fallos.
- No se pueden extraer las copias de seguridad de datos del almacenamiento seguro de datos. No saque los dispositivos de almacenamiento externos fuera del entorno del laboratorio.

Concienciación sobre la ciberseguridad y la privacidad

Si los empleados no están bien informados, puede ponerse en peligro la seguridad.

- Organice con regularidad cursos de concienciación sobre la ciberseguridad y la privacidad orientados a la gestión de datos personales por parte del personal. Indique al personal cómo deben gestionar los datos cumpliendo las normas establecidas y de conformidad con los principios sobre privacidad impuestos por las normativas del cliente.
- Revise su instrumento para comprobar si se han realizado actividades sospechosas en él y notifique cualquier sospecha de infracción a su representante de Roche local inmediatamente.
- Actualice el software con las versiones más recientes que le proporcione Roche tan pronto como sea posible.
- Tenga cuidado cuando utilice dispositivos de almacenamiento externos.
 - No conecte el sistema a ningún dispositivo de almacenamiento externo que utilice en ordenadores públicos o domésticos.
 - De lo contrario, podrían perderse datos y el instrumento podría quedar inutilizable.

Uso de dispositivos de almacenamiento

Una gestión incorrecta de los dispositivos de almacenamiento externos puede ocasionar pérdidas de datos o un mal funcionamiento del sistema.

- Inserte o extraiga un dispositivo de almacenamiento externo solo después de que finalice la exportación de los datos.
- Solo se puede usar un mismo dispositivo de almacenamiento externo en todo momento. Antes de insertar un dispositivo de almacenamiento externo en un puerto USB, compruebe que no haya ningún otro dispositivo de almacenamiento externo conectado.

Virus informáticos

Si detecta una operación sospechosa o daños en el programa o los datos, el ordenador puede estar infectado de virus informáticos.

- Para evitar las infecciones por virus, use un programa antivirus en el sistema para analizar los dispositivos de almacenamiento extraíbles.
- No use nunca un programa o un dispositivo de almacenamiento externo que sospeche que está infectado por virus.
- Si cree que su ordenador está infectado por un virus informático, llame a su representante del servicio técnico de Roche local. Su representante del servicio técnico de Roche revisará su sistema para comprobar si funciona correctamente.

Copia de seguridad de datos

Pueden perderse datos debido a fallos o daños en el disco duro.

- Cree copias de seguridad de sus datos (resultados de mediciones y parámetros del sistema) con regularidad.
- Use la función de copia de seguridad de datos periódicamente para guardar los datos relevantes en un dispositivo de almacenamiento externo.
- Cree copias de seguridad si ha cambiado algún parámetro del sistema.

Software de terceros no aprobado

La instalación de cualquier tipo de software de terceros que no haya sido aprobado por Roche Diagnostics puede alterar el correcto comportamiento del sistema.

Copie e instale en el sistema el software y parches de software solo si forman parte del software del sistema o se lo recomienda su representante del servicio técnico de Roche.

Mensajes de precaución

Lista de mensajes de precaución

▶ Antes de utilizar el equipo, lea con detenimiento los mensajes de precaución del siguiente resumen. El incumplimiento de estos mensajes puede conllevar lesiones leves o importantes.

En este apartado

Seguridad mecánica (37)

Soluciones de trabajo (37)

Contaminantes insolubles en las muestras (38)

Influencia de las vibraciones (38)

Humedad ambiental excesiva (38)

Mal funcionamiento debido a campos electromagnéticos interferentes (39)

Fatiga después de muchas horas de trabajo (39)

Seguridad mecánica

Lesiones por contacto con elementos móviles

- Mantenga la tapa principal cerrada y en su posición durante el funcionamiento del analizador.
- Durante el funcionamiento y el mantenimiento. proceda conforme a las instrucciones descritas en el Manual del usuario.
- Observe las etiquetas de seguridad del equipo.
- ▶ Etiquetas de seguridad del equipo (41)

Soluciones de trabajo

Inflamación o lesión de la piel a causa de las soluciones de trabajo El contacto directo con soluciones de limpieza u otras soluciones de trabajo puede causar irritación, inflamación o quemaduras en la piel.

Si una solución de limpieza u otra solución de trabajo entra en contacto con su piel, elimínela inmediatamente con agua y aplique un desinfectante. Consulte a un médico.

Contaminantes insolubles en las muestras

Resultados incorrectos e interrupción del análisis debido a la presencia de muestras contaminadas

La presencia de contaminantes insolubles en las muestras y la presencia de burbujas o películas en el interior de un recipiente de muestras pueden provocar obstrucciones o escasez del volumen de pipeteo y dar lugar a una disminución de la exactitud de medición.

 Asegúrese de que las muestras no contienen contaminantes insolubles tales como fibrina o polvo.

Influencia de las vibraciones

Resultados incorrectos debido a vibraciones o a golpes sufridos por el analizador Las vibraciones fuertes o los golpes sufridos por el instrumento pueden influir en la posición de los dispositivos de medición y causar resultados falsos. Las vibraciones fuertes o los golpes sufridos por el instrumento pueden causar el desplazamiento de un rack a la posición de entrada de racks, lo cual puede provocar

una identificación incorrecta de las muestras.

Asegúrese de que la superficie sobre la que descansa el analizador no sufra vibraciones y tenga cuidado de no golpear el analizador durante el procesamiento de los análisis.

Humedad ambiental excesiva

Resultados incorrectos a causa de una humedad ambiental elevada Una humedad ambiental excesiva puede influir en las reacciones químicas de las tiras reactivas y dar lugar a resultados incorrectos.

- Use siempre el analizador en las condiciones ambientales definidas en las especificaciones técnicas.
- No guarde los casetes de tiras reactivas en su envase protector una vez abierto este.
- Después de extraer los casetes de tiras reactivas de su envase protector, cárguelos siempre en el compartimento del casete de tiras reactivas dentro del plazo de tiempo definido en sus instrucciones de uso.

Mal funcionamiento debido a campos electromagnéticos interferentes

Mal funcionamiento del analizador y resultados incorrectos debido a la interferencia causada por campos electromagnéticos

Este analizador se ha diseñado y probado como dispositivo de clase A conforme a la norma CISPR 11. En un entorno doméstico puede causar radiointerferencia, en cuyo caso puede ser necesario tomar medidas para atenuar la interferencia.

- Debe evaluarse el entorno electromagnético antes de usar el dispositivo.
- No use este analizador en estrecha proximidad de fuentes de campos electromagnéticos potentes (por ejemplo, fuentes deliberadas de radiofrecuencia no protegidas), ya que pueden interferir en el funcionamiento adecuado.

Fatiga después de muchas horas de trabajo

Fatiga después de muchas horas de trabajo

Mirar la pantalla del monitor durante un período prolongado de tiempo puede provocar cansancio ocular o fatiga corporal.

 Evite pasar períodos prolongados mirando a la pantalla del monitor.

Avisos



Lista de avisos

▶ Antes de utilizar el equipo, lea con detenimiento los avisos del siguiente resumen. Su incumplimiento puede provocar daños en el equipo.

En este apartado

Elementos móviles (40)

Fusibles (40)

Derrame (40)

Humedad ambiental excesiva (40)

Influencia de las vibraciones (41)

Elementos móviles

Daños del analizador debido al contacto con elementos móviles

El contacto con elementos móviles puede doblar la aguja de pipeteo de muestra o dañar algún otro componente. Si el analizador detecta una colisión, se generará una alarma y se detendrá inmediatamente el funcionamiento.

- Mantenga todas las tapas cerradas y en su posición durante el funcionamiento del equipo.
- No toque ningún componente del analizador salvo los especificados. Manténgase alejado de los elementos móviles durante el funcionamiento del equipo.

Fusibles

Daños del analizador a causa de un uso inapropiado

Si se funde uno de los fusibles, no intente usar el analizador antes de ponerse en contacto con el representante del servicio técnico de Roche.

Derrame

Mal funcionamiento debido a líquidos derramados

Todo líquido derramado en el analizador puede causar un mal funcionamiento o daños del equipo.

- No coloque muestras ni ningún otro líquido sobre la superficie del analizador.
- Si se derrama un líquido sobre el analizador, límpielo inmediatamente y aplique un desinfectante.
 Asegúrese de usar equipo de protección.

Humedad ambiental excesiva

Mal funcionamiento debido a una humedad ambiental elevada

Una humedad ambiental elevada puede causar condensación en el interior del analizador y provocar un cortocircuito en los componentes eléctricos.

 Use siempre el analizador en las condiciones ambientales definidas en las especificaciones técnicas.

Influencia de las vibraciones

Mal funcionamiento del analizador debido al derrame de muestras Las vibraciones fuertes o los golpes sufridos por el instrumento pueden causar el derrame de la muestra, lo cual puede provocar un mal funcionamiento del analizador.

Asegúrese de que la superficie sobre la que descansa el analizador no sufra vibraciones y tenga cuidado de no golpear el analizador durante el procesamiento de los análisis.

Etiquetas de seguridad del equipo



Se han colocado etiquetas de advertencia en el analizador para llamar su atención en las áreas de peligro potencial. Las etiquetas y sus definiciones figuran a continuación según la ubicación que tienen en el instrumento.

Las etiquetas de seguridad del analizador cumplen las siguientes normas: ANSI Z535, IEC 61010-1, IEC 60417 o ISO 7000.

-Ŷ- Si las etiquetas se deterioran, deben ser sustituidas por un representante del servicio técnico de Roche. Póngase en contacto con su representante local del servicio técnico de Roche para solicitar etiquetas de repuesto.

En este apartado

Vistas del analizador (41)

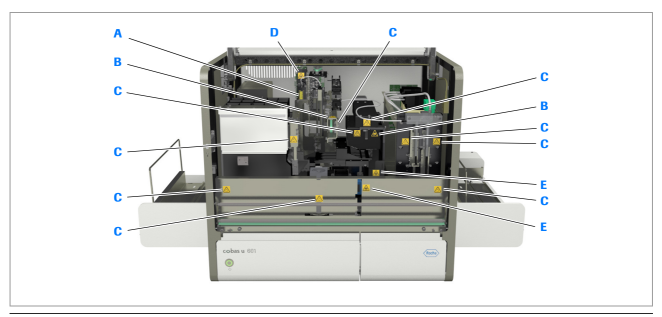
Vistas del analizador

En este apartado

Vista frontal (42) Vista posterior (43) Compartimento de residuos sólidos (44) Unidad de conexión de entrada (46)

Vista frontal

Etiquetas de seguridad del analizador de tiras reactivas (vista frontal)



A



Fuente de luz láser (Clase 1)

Esta etiqueta indica que la celda de medición lleva integrada una fuente de luz láser, pero no existe peligro de entrar en contacto con la luz láser. No altere la celda de medición.

Esta etiqueta indica que la celda de medición como unidad es conforme con la norma IEC 60825-1:2007 sobre los productos láser y que existe peligro de radiación láser de clase 3R si se abre la celda de medición.

B



Sensibilidad frente a descargas electrostáticas

Esta etiqueta indica un componente que es sensible a los campos electromagnéticos.

No use este analizador en estrecha proximidad de fuentes de campos electromagnéticos potentes (por ejemplo, fuentes deliberadas de radiofrecuencia no protegidas), ya que pueden interferir en el funcionamiento adecuado.

C



D



E



Elementos móviles

Esta etiqueta advierte del peligro de elementos móviles en las inmediaciones de esta etiqueta. Mantenga las manos alejadas de los elementos móviles.

Fuente de luz láser (Clase 1)

Esta etiqueta indica que la celda de medición lleva integrado un emisor láser, pero no existe peligro de entrar en contacto con la luz láser. No altere la unidad fotométrica.

Advertencia de material biopeligroso

Esta etiqueta advierte de la existencia de materiales potencialmente biopeligrosos en las inmediaciones de esta etiqueta.

El usuario es responsable de limpieza del área si se derrama material biopeligroso.

Siga las buenas prácticas de laboratorio, especialmente si trabaja con materiales biopeligrosos.

Vista posterior

Etiquetas de seguridad situadas en la parte posterior del analizador de tiras reactivas



in Etiquetas de seguridad situadas en la parte posterior del analizador de tiras reactivas (versión 1 de la unidad de control)



Etiquetas de seguridad situadas en la parte posterior del analizador de tiras reactivas (versión 2 de la unidad de control)





Advertencia

Esta etiqueta advierte de la existencia de situaciones peligrosas en las inmediaciones de esta etiqueta, que pueden causar la muerte o lesiones graves. Consulte el Manual del usuario para ver instrucciones sobre un funcionamiento seguro.

Compartimento de residuos sólidos

Etiquetas de seguridad del analizador de tiras reactivas (cajón de residuos)



☑ Etiquetas de seguridad del analizador de tiras reactivas (cajón de residuos)





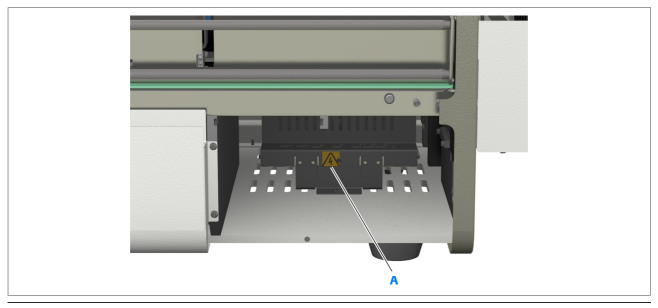
Advertencia de material biopeligroso

Esta etiqueta advierte de la existencia de materiales potencialmente biopeligrosos en las inmediaciones de esta etiqueta.

El usuario es responsable de limpieza del área si se derrama material biopeligroso.

Siga las buenas prácticas de laboratorio, especialmente si trabaja con materiales biopeligrosos.

Etiquetas de seguridad del analizador de tiras reactivas (cajón de residuos extraído)



Etiquetas de seguridad del analizador de tiras reactivas (cajón de residuos extraído)



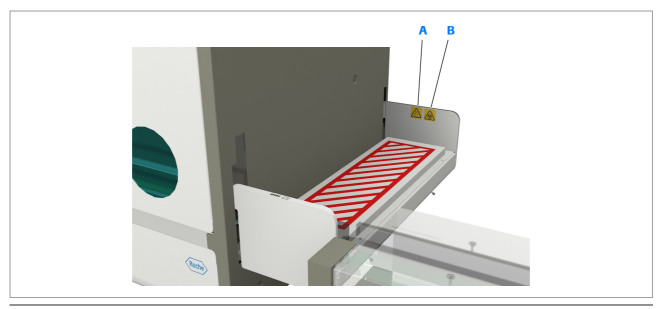


Advertencia eléctrica

El contacto con componentes eléctricos puede causar una descarga eléctrica. Esta etiqueta advierte del riesgo de contacto con componentes eléctricos al acceder a partes del sistema marcadas con esta etiqueta. Consulte el Manual del usuario para ver instrucciones sobre un funcionamiento seguro.

Unidad de conexión de entrada

Etiquetas de seguridad de la unidad de conexión de entrada



Etiquetas de seguridad de la unidad de conexión de entrada





Elementos móviles

Esta etiqueta advierte del peligro de elementos móviles en las inmediaciones de esta etiqueta. Mantenga las manos alejadas de los elementos móviles.





Advertencia de material biopeligroso

Esta etiqueta advierte de la existencia de materiales potencialmente biopeligrosos en las inmediaciones de esta etiqueta.

El usuario es responsable de limpieza del área si se derrama material biopeligroso.

Siga las buenas prácticas de laboratorio, especialmente si trabaja con materiales biopeligrosos.

Eliminación del equipo

Eliminación de los componentes de la unidad de control



Los componentes de la unidad de control (como el ordenador, el monitor y el teclado) que están marcados con este símbolo están cubiertos por la Directiva europea sobre residuos de aparatos eléctricos y electrónicos(2002/96/CE).

- Estos componentes deben desecharse a través de los centros de recogida indicados designados por el gobierno o por las autoridades locales.
- Si desea más información sobre la eliminación de su producto antiguo, póngase en contacto con su ayuntamiento, con el servicio de eliminación de residuos o con el representante del servicio técnico de Roche.
- Limitación:
 Es responsabilidad de la organización de laboratorios responsable determinar si los componentes de la unidad de control están contaminados o no. Si están contaminados, trátelos de la misma manera que el

Contaminación del medio ambiente por materiales biopeligrosos

El instrumento debe tratarse como residuo peligroso contaminado biológicamente.

analizador.

- Su eliminación final debe organizarse de manera que no se ponga en peligro al personal responsable de la eliminación del instrumento.
- Como norma, dicho equipo debe ser estéril antes de su disposición para su eliminación final. Si desea más información, póngase en contacto con el representante del servicio técnico de Roche.

Introducción

En este capítulo encontrará información general sobre el sistema de análisis de orina y un esquema general de su funcionamiento.

2
51
51
53
54
55
57
58
59
60
60
61
63
64
65
66
67
67
67

Índice de materias

Descripción general

En este apartado

Resumen (51)

Introducción al analizador (53)

Asistencia al operador (54)

Principios de funcionamiento (55)

Comprobación del estado del analizador (57)

Calibración (58)

Control de calidad (CC) (59)

Resumen

El **cobas u** 601 urine analyzer (denominado *analizador de tiras reactivas* en esta documentación) es un sistema de análisis de orina totalmente automatizado destinado a la determinación cualitativa o semicuantitativa in vitro de analitos urinarios.

Puede procesar hasta 240 análisis por hora, y permite analizar la orina con respecto a las siguientes características y analitos:

Análisis	Características del análisis
ERY	Eritrocitos y hemoglobina
LEU	Leucocitos
NIT	Nitrito
KET	Cuerpos cetónicos
GLU	Glucosa
PRO	Proteínas
UBG	Urobilinógeno
BIL	Bilirrubina
рН	
COL	Color
CLA	Turbidez
SG	Densidad específica

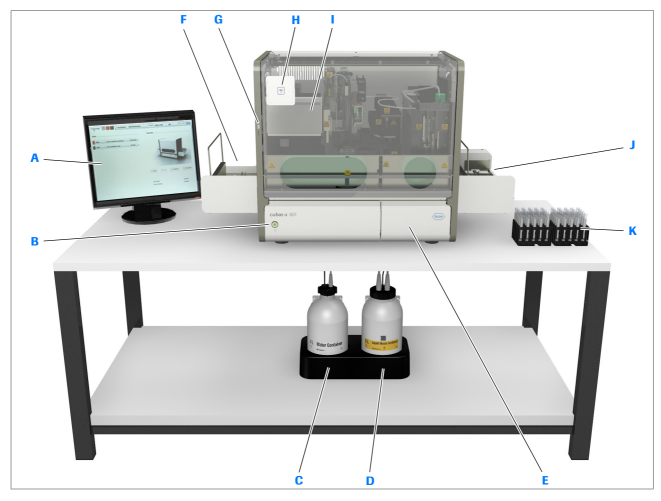
ma Parámetros medidos por el analizador de tiras reactivas

Funcionamiento

Durante el funcionamiento de rutina, la intervención del operador se reduce a la carga y descarga de muestras y a la validación de resultados. (Puede configurar el sistema para que valide automáticamente los resultados que superen una serie de comprobaciones internas). Es posible que tenga que realizar cierto mantenimiento de rutina tal como reponer material fungible, limpiar derrames y realizar acciones de lavado del sistema de fluidos. Se le indicará cuándo deben realizarse estas acciones, ayudado por guías interactivas en línea (asistentes); simplemente siga las instrucciones presentadas en línea. Esto mismo se aplica a las tareas de comprobaciones de funciones, calibración y CC. Normalmente, todo lo que tiene que hacer para estas tareas es preparar los tubos y colocar los elementos específicos en el analizador cuando se le indique que lo haga.

Introducción al analizador

En la siguiente ilustración se muestra el analizador de tiras reactivas completo.

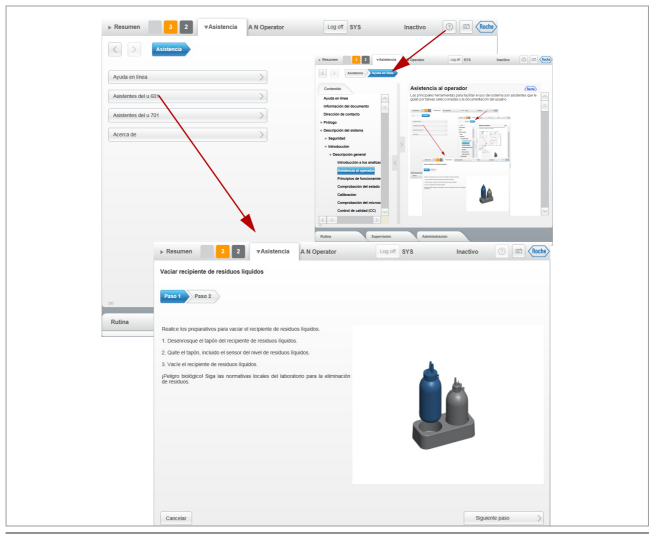


- A Pantalla táctil
- B Interruptor de encendido/apagado
- C Recipiente de agua
- D Recipiente de residuos líquidos
- E Recipiente de residuos sólidos
- F Buffer de salida

- G Puerto USB
- H Lector de RFID para materiales de CC
- I Compartimento del casete de tiras reactivas
- J Buffer de entrada
- K Racks de muestras

Asistencia al operador

Las principales herramientas para facilitar el uso del sistema son asistentes que le guían por tareas seleccionadas y la documentación del usuario.



Pestaña Asistencia

▶ Temas relacionados

- Asistentes (153)
- Ayuda en línea (157)

Principios de funcionamiento

El analizador está diseñado para funcionar con códigos de barras de racks y de muestras, pero se puede usar el sistema sin códigos de barras de muestras. Los códigos de barras de racks se utilizan para identificar los diferentes tipos de rack; se utilizan racks específicos para realizar análisis de muestras de pacientes, análisis de CC y acciones de lavado del sistema de fluidos. Esto permite un alto grado de automatización, de manera que los análisis y las actividades se inician automáticamente al cargar el rack correspondiente.

En el caso de los análisis de muestras de pacientes, si se trabaja con un sistema de información de laboratorio (LIS), la petición se descarga en cuanto se lee el código de barras de una muestra; si no se trabaja con un LIS, el analizador genera automáticamente las peticiones durante la medición.

De forma opcional, puede conectar el analizador a un sistema de automatización de laboratorio (SAL), que permite la alimentación automática de racks de muestras.

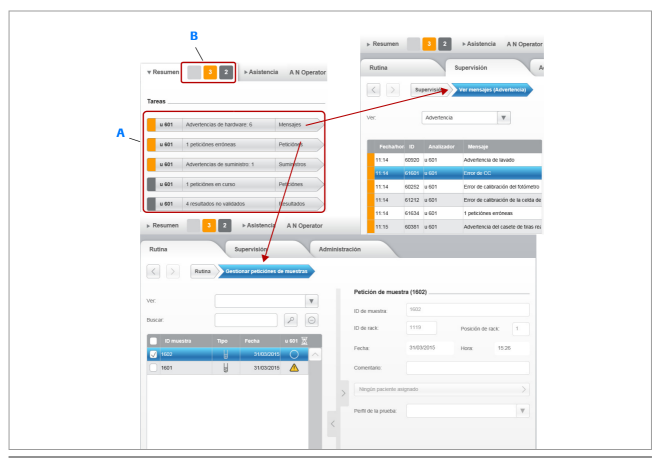
La realización de un análisis consta de las siguientes actividades y tareas:

- El operador coloca las muestras en un rack, carga el rack en una bandeja de racks y, a continuación, coloca la bandeja de racks en el buffer de entrada.
- 2. El rack se desplaza automáticamente al transportador de racks.
- 3. Se leen los códigos de barras del rack y del tubo de muestra.
 - Si trabaja con un sistema de información de laboratorio (LIS), la petición se descarga en cuanto se lee el código de barras de una muestra; si no se trabaja con un LIS, el analizador genera automáticamente la petición.
- 4. El tubo de muestra (en su rack) es transportado a la posición de muestreo.
- Se mezcla la muestra en el interior del tubo de muestra.
 - Esta acción se realiza aspirando y dispensando la muestra.
- 6. Se aspira la muestra al sistema de fluidos. (1)
- Se establecen la turbidez y la densidad específica en la celda de medición (excepto cuando se trabaja con un perfil de la prueba reducido).
- Se extrae una tira reactiva del casete de tiras reactivas y se coloca en la posición de pipeteo en la bandeja de tiras reactivas.
- 9. Se pipetean las cantidades exactas de orina en las almohadillas de análisis de la tira reactiva.
 - Se lava la aguja después de la acción de pipeteo para evitar una contaminación por arrastre.
- 10. La tira reactiva se mueve a lo largo de la bandeja de tiras reactivas a intervalos regulares, lo cual da lugar a un tiempo de incubación de 60 segundos.
- Cuando la tira reactiva alcanza la posición de medición, se mide fotométricamente la reflectancia de cada almohadilla de análisis.
- 12. La tira reactiva se desecha en el recipiente de residuos sólidos.
- En el área de trabajo Rutina se muestran los resultados, que pueden validarse de forma manual o automática.
- 14. Una vez procesados todos los tubos de muestra del rack, se mueve el rack a la bandeja de racks en el buffer de salida, desde el que el operador puede extraerlo.

⁽¹⁾ El volumen mínimo de muestra necesario depende del perfil de la prueba. Consulte Volúmenes mínimos de muestras (según el perfil de la prueba) (128).

Comprobación del estado del analizador

Las principales herramientas para comprobar el estado del analizador son el indicador de tareas (B) y la lista de tareas (A).



indicador de tareas y lista de tareas

Indicador de tareas



El indicador de tareas proporciona un resumen aproximado del estado actual del analizador. El color de los botones representa la urgencia de las tareas y el número del botón indica cuántas tareas de esta urgencia hay. Una tarea puede comprender varios mensajes.

En la tabla siguiente se explica el significado de los colores.

Color	Significado
Rojo	La tarea requiere una intervención inmediata del operador. Es posible que se haya detenido el funcionamiento. Cuando se genera una tarea de este tipo, también suena una señal acústica a menos que esta función esté desactivada.

Color	Significado
Naranja	La tarea requiere una intervención rápida del operador; de lo contrario, podría detenerse el funcionamiento.
Gris	Tareas en curso. Si se requiere la intervención del operador, intervenga.
Gris claro	No hay tareas. No se requiere intervención por parte del operador.

E Código de colores de los mensajes

Lista de tareas

La lista de tareas contiene los botones de tareas. La selección de uno de estos botones conduce a una lista de todos los mensajes de la categoría o a un panel que contiene información y las funciones relacionadas con el problema mencionado en el botón de tareas (suministros, peticiones, resultados).

Los mensajes y las tareas que representan los botones están agrupados en primer lugar por su analizador, a continuación por su categoría temática (mensajes, suministros, peticiones, resultados) y, a continuación, por su prioridad.

Calibración

Para garantizar el correcto funcionamiento de la unidad fotométrica, debe realizarse una calibración cada 4 semanas. Consiste en medir las almohadillas de una tira de calibración específica y de la placa de referencia integrada.

Para garantizar el correcto funcionamiento de la celda de medición, se miden periódicamente la turbidez y la densidad específica del agua del sistema como parte del procedimiento de medición normal. La calibración de la celda de medición debe realizarse cada 4 semanas o como parte del procedimiento de resolución de problemas.

Cuando llega el momento en que debe realizarse una calibración, se añade un mensaje a la lista de mensajes. Puede continuar realizando análisis, pero los resultados se marcarán con una C en la columna P.

• Calibración de la unidad fotométrica (243) Calibración de la celda de medición (245)

Control de calidad (CC)

Las mediciones de control de calidad (CC) garantizan el correcto funcionamiento del analizador. Se mide un material de CC para el que se conocen los resultados y, a continuación, se comparan los resultados con los intervalos definidos para estos resultados conocidos. Cuando expira el lote del material de CC o falla el análisis de CC, se añade un mensaje a la lista de mensajes. Se siguen realizando análisis, pero los resultados del análisis se marcan con una Q en la columna \square .

Generalmente se realizan tareas de CC cuando así se indica. La realización de una medición de CC consiste en preparar un rack de CC específico con los materiales apropiados y colocarlo en el analizador; a continuación, los análisis se realizan de forma automática.

Funcionamiento diario

En este apartado

Resumen (60)

Guía breve para una sesión de trabajo típica (61)

Gestión de resultados (63)

Fin del turno (67)

Mantenimiento (67)

Resumen

El funcionamiento diario consta de las siguientes fases:

- 1. Preparación del sistema.
 - Asegúrese de que todo el material fungible está disponible, de que el recipiente de agua está lleno y de que el recipiente de residuos líquidos está vacío.
 - Solucione los problemas de todas las entradas rojas o naranjas de la lista de tareas.
- 2. Realización de análisis y mantenimiento continuo.
 - Cargue las muestras.
 - Limpie los derrames y reponga el material fungible según proceda.
 - Valide los resultados.
 - Imprima los resultados y guárdelos como archivos PDF según proceda.
 - Descargue las muestras.
- 3. Mantenimiento de la seguridad de los datos
 - Archive los resultados conforme a los procedimientos de su laboratorio.
- 4. Mantener limpio el analizador
 - Vacíe los recipientes de residuos líquidos y sólidos.
 - Realice la acción de lavado diario y apague el sistema
 - Limpie los buffers de entrada y salida.
 - Limpie los transportadores de racks.
 - Limpie la bandeja de tiras reactivas, el transportador de tiras reactivas y el área de pipeteo de tiras reactivas.
 - Limpie el detector de dobleces de la aguja.
 - Elimine los derrames y la suciedad de la carcasa del analizador.

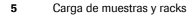
Guía breve para una sesión de trabajo típica

En la tabla siguiente se presentan las principales tareas del operador cuando se realizan análisis de rutina.

Procedimiento Paso Tarea Inicio del analizador 1. Asegúrese de que todas las tapas están cerradas. 2. Encienda el analizador. 3. Espere a que se muestre el área de trabajo Resumen. Esto puede llevar unos minutos. En el área de trabajo Resumen, seleccione el Inicio de sesión botón Iniciar sesión. Se muestra un cuadro de diálogo. Introduzca el nombre de usuario y la contraseña. Seleccione el botón Iniciar sesión. Ahora se muestra su nombre en el área de información global. 3 Puesta en marcha del En el área de trabajo Resumen, compruebe el analizador indicador de tareas. Resuelva los elementos rojos y naranjas que haya. 2. Compruebe el recipiente de agua⁽¹⁾. Si no está lleno, inicie el asistente correspondiente y llénelo. 3. Compruebe el recipiente de residuos líquidos⁽¹⁾. Si no está vacío, inicie el asistente correspondiente y vacíelo. Compruebe el casete de tiras reactivas. Si está casi vacío, asegúrese de que hay uno nuevo disponible para cuando sea necesario reemplazar el antiguo. (1) Si trabaja con un suministro externo de agua, este paso no es necesario. Las peticiones se definen automáticamente cuando el Definición de peticiones



rack y los tubos han pasado por el lector de códigos de barras.





- Asegúrese de que los códigos de barras de las muestras están orientados hacia delante.
- Asegúrese de que los códigos de barras de los racks apuntan hacia fuera y hacia la parte posterior del analizador al colocarlos en el buffer

El analizador detecta la presencia de la bandeja de racks o de racks individuales en las entradas para rack de urgencias y para rack único y mueve un rack al transportador de racks.

(Si trabaja con una unidad de conexión de entrada, no es necesario que cargue manualmente los racks, ya que esta acción se realiza de forma automática).

■ Guía breve para la realización de análisis

Paso Tarea Procedimiento

6 Inicio del análisis El análisis se ir



El análisis se inicia automáticamente.

7 Supervisión del analizador



- En el área de trabajo Resumen, compruebe el indicador de tareas y la lista de tareas.
 Solucione todos los elementos rojos y naranjas de la lista de tareas.
- Seleccione un botón de tareas.
 Si se muestra la lista de mensajes, seleccione un mensaje, compruebe los detalles y siga las instrucciones que aparecen en la pantalla.
 Si se muestra otro panel, por ejemplo, el panel de suministros, realice la tarea apropiada; generalmente hay disponible un asistente.
- Rojo: Problemas que requieren una intervención inmediata del operador.
- Naranja: Problemas que requieren una intervención rápida del operador; de lo contrario, podría detenerse el funcionamiento.
- Gris: Mensajes que informan sobre el estado de las tareas en curso. Si se requiere la intervención del operador, intervenga.
- Gris claro: No hay problemas de la gravedad asociada.
- Il número indicado en un botón indica cuántos mensajes de esta gravedad hay.

8 Validación de los resultados



- Seleccione Rutina > Gestionar resultados de prueba si procede.
- Seleccione un resultado de la lista y compruebe si hay alarmas de resultados y los gráficos de los intervalos.
 - Verde: negativo
 - Amarillo: positivo (patológico bajo)
 - Rojo: positivo (patológico)

Si trabaja con información demográfica de los pacientes, puede asignar un paciente a cada resultado. Seleccione el botón Ningún paciente asignado.

Seleccione el botón Validar o Reanal. según proceda.

Puede configurar el analizador para que acepte automáticamente todos los resultados o para que excluya los resultados de la validación automática si tienen ciertas alarmas de resultados asociadas a ellos. También puede elegir validar manualmente todos los resultados.

Paso Tarea 9 Impresión o exportación de resultados seleccionados o de todos los resultados

Procedimiento

Para imprimir resultados seleccionados o todos los resultados, seleccione Rutina > Gestionar resultados de prueba.

- En la lista de resultados, seleccione la casilla de verificación de todos los resultados que desee imprimir o guardar en un archivo PDF.
- 2. Seleccione el botón Informe.
- Seleccione si desea imprimir los resultados o guardarlos en un archivo.
- 4. Seleccione el botón Sí.

10 Impresión o exportación de los resultados de pacientes seleccionados

Vaciado del buffer de

salida

Para imprimir los resultados de pacientes seleccionados, seleccione Rutina > Gestionar pacientes.

- En la lista de pacientes, seleccione la casilla de verificación de todos los pacientes cuyos resultados desee imprimir o guardar en un archivo PDF.
- 2. Seleccione el botón Informe.
- Seleccione si desea imprimir los resultados o guardarlos en un archivo.
- 4. Defina qué resultados desea imprimir.
- 5. Seleccione el botón Sí.
- Extraiga la bandeja de racks y sustitúyala por una

 vacía



Realización del mantenimiento de fin de turno y apagado del analizador

11





Si el siguiente turno no tiene lugar inmediatamente después, realice las siguientes tareas:

- Archive los resultados conforme a los procedimientos de su laboratorio, si procede.
- 2. Vacíe los recipientes de residuos líquidos y sólidos.
- Realice la acción de lavado diario y apague el sistema.
- 4. Limpie los buffers de entrada y salida.
- 5. Limpie los transportadores de racks.
- Limpie la bandeja de tiras reactivas, el transportador de tiras reactivas y el área de pipeteo de tiras reactivas.
- 7. Limpie el detector de dobleces de la aguja.
- 8. Elimine los derrames y la suciedad de la carcasa del analizador.

oxdots Guía breve para la realización de análisis

Gestión de resultados

En este apartado

Resumen (64)

Visualización de resultados (65)

Validación de resultados (66)

Impresión y exportación de resultados (67)

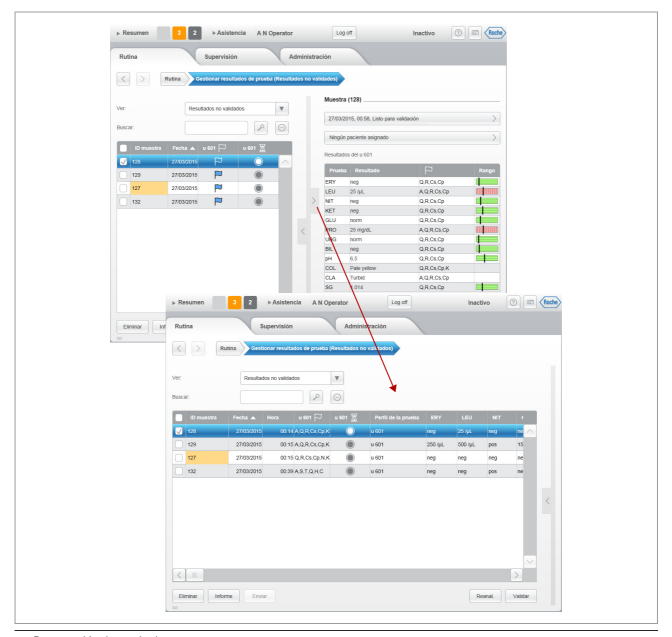
Resumen

Puede configurar el analizador para que valide automáticamente todos los resultados o para que excluya los resultados de la validación automática si tienen ciertas alarmas de resultados asociadas a ellos. También puede elegir validar manualmente todos los resultados.

Pueden mostrarse y estudiarse los detalles de los resultados.

Visualización de resultados

Los resultados se muestran en un panel específico, y se dispone de presentaciones tanto a pantalla completa como a pantalla dividida. Se puede definir qué resultados se mostrarán con la ayuda de las vistas; por ejemplo, se pueden mostrar únicamente los resultados que aún no se hayan validado. También se puede buscar resultados específicos o un grupo de resultados introduciendo parte de la identificación de muestra en el campo Buscar.



Presentación de resultados

Validación de resultados

Se utilizan intervalos de valores y límites para determinar si un resultado es positivo o negativo y si deben activarse alarmas de resultados y acciones tales como la realización de análisis adicionales. Si se superan estos intervalos y valores, se generan alarmas de resultados y se marcan en consonancia los resultados; estas indicaciones ayudan a identificar resultados críticos y señalan acciones posibles que es necesario realizar.

El analizador proporciona varias ayudas para validar los resultados:

- Puede configurar el analizador para que acepte automáticamente todos los resultados o para que excluya los resultados de la validación automática si tienen ciertas alarmas de resultados asociadas a ellos. También puede elegir validar manualmente todos los resultados.
- ▶ Para obtener información acerca de la configuración del analizador, consulte Definición del método de validación (276).

- Q-Si trabaja con un sistema de información de laboratorio, los resultados validados se envían automáticamente al Host.

- En la lista de resultados, los resultados que tienen asociada a ellos una alarma de resultados se marcan con 🔁 en la columna 🔁.
- Si trabaja con el modo Número de secuencia de la muestra, las identificaciones de muestras se marcan con una «N» antes del número de secuencia de la muestra para los resultados de los análisis de rutina y con una «E» para los resultados de los análisis STAT.
- En los detalles de los resultados, los resultados se muestran con un código de colores para indicar si los valores son normales (verde), patológicos bajos (amarillo) o patológicos (rojo).
- Puede imprimir los resultados y guardarlos en formato PDF.
- Puede exportar los resultados en formato CSV y procesarlos en un ordenador externo.

Impresión y exportación de resultados

Puede imprimir resultados seleccionados o guardarlos en un archivo en formato PDF. También puede exportar los resultados en el formato de valores separados por caracteres (CSV) con fines de notificación o para procesarlos en un programa de hoja de cálculo.

El analizador puede conectarse a una red o directamente a una impresora.

Fin del turno

Si el siguiente turno no tiene lugar inmediatamente después, Roche recomienda realizar las siguientes tareas:

- Archive los resultados conforme a los procedimientos de su laboratorio.
- 2. Vacíe los recipientes de residuos líquidos y sólidos.
- 3. Realice la acción de lavado diario y apague el sistema.
- 4. Limpie los buffers de entrada y salida.
- 5. Limpie los transportadores de racks.
- Limpie la bandeja de tiras reactivas, el transportador de tiras reactivas y el área de pipeteo de tiras reactivas.
- 7. Limpie el detector de dobleces de la aguja.
- 8. Elimine los derrames y la suciedad de la carcasa del analizador.

Mantenimiento

Para el funcionamiento de rutina, todas las tareas de mantenimiento pueden realizarse utilizando asistentes, que son conjuntos de instrucciones interactivas paso a paso. Un mensaje en la lista de mensajes le informa cuándo hay que realizar una tarea de mantenimiento; si selecciona ese mensaje, accederá a información detallada y al asistente correspondiente.

Hardware

En este capítulo se presentan los elementos de hardware que el operador podría necesitar manipular durante el mantenimiento o el funcionamiento diario.

Contenido del capítulo	3
Seguridad	71
Componentes principales	73
Tapas	74
Conectores Acerca de los conectores Conectores para líquidos. Acerca de los conectores para líquidos Con suministro externo de agua	77 77 80 80 82
Interruptores de alimentación	83
Buffers de entrada y de salida	85 86 87 87
Tubos, racks y bandejas de racks	90 90 91 93
Recipientes para líquidos	95 95
agua	96 97
agua	99
Unidad de transporte de racks	100

Sistema de fluidos	104
Acerca del sistema de fluidos	104
Unidad de pipeteo	107
Acerca de la unidad de pipeteo	108
Calibración de la aguja	108
Estación de lavado	109
Manipulación de las muestras	110
Manipulación de las tiras reactivas	111
Acerca de la manipulación de las tiras reactivas.	111
Casete de tiras reactivas	114
Compartimento del casete de tiras reactivas	115
Procesamiento de tiras reactivas	117
Medición fotométrica de reflectancia	118
Acerca de la medición del fotómetro de	
reflectancia	118
Medición de compensación	119
Celda de medición	120
Lector de códigos de barras	121
Códigos de barras	122
Identificación por radiofrecuencia	123
Especificaciones técnicas	125
Lista de especificaciones técnicas	125
Condiciones de almacenamiento	126
Condiciones ambientales	126
Dimensiones físicas	126
Espacio efectivo	126
Inclinación permitida	127
Requisitos de alimentación eléctrica	127
Sistema de alimentación ininterrumpida (SAI)	127
Salida de calor	127
Nivel de ruido	127
Principios de medición	128
Interfaces	128
Rendimiento	128
Volúmenes mínimos de muestras (según el	128
perfil de la prueba)	128
Calidad del aguaSolución de lavado	128
Soluciones de limpieza	129
Manipulación de residuos	129
Pantalla	129
Teclado	129
Ratón	130
Suministros estándar	130
Componentes opcionales	130
Intervalos de concentración (internacional)	131

Seguridad

Lea y comprenda la información presentada en el capítulo Seguridad.

Los siguientes mensajes de seguridad son especialmente importantes:

- ▶ Mensajes de advertencia: Seguridad eléctrica (30) Materiales biopeligrosos (31)
- ▶ Mensajes de precaución: Seguridad mecánica (37)
- ▶ Mensajes de aviso: Humedad ambiental excesiva (40) Derrame (40)

△ ATENCIÓN

Lesiones y daños del analizador debido a una manipulación inadecuada

Si se toca la aguja con los dedos desnudos, se pueden dejar residuos en su superficie que influirán en la exactitud de los resultados.

El analizador es muy pesado. Si se intenta moverlo sin los suministros, herramientas y técnicas apropiados, pueden producirse lesiones y daños del analizador al dejarlo caer desde cierta altura.

- No intente levantar el analizador usted mismo.
- Para mover el analizador, utilice siempre los suministros, las herramientas y las técnicas conforme a la normativa local aplicable.

AVISO

Mal funcionamiento debido a la colocación inadecuada del analizador

El funcionamiento del analizador puede verse afectado si se coloca sobre una superficie irregular o inclinada.

La colocación del analizador sobre una superficie a la que no pueda acceder cómodamente todo el personal operativo puede causar un funcionamiento incorrecto del analizador.

- Coloque el analizador sobre una superficie uniforme con la inclinación máxima indicada en:
 - ▶ Inclinación permitida (127)
- Ajuste la altura de la superficie de manera que todo el personal operativo pueda abrir y cerrar cómodamente la tapa principal.

AVISO

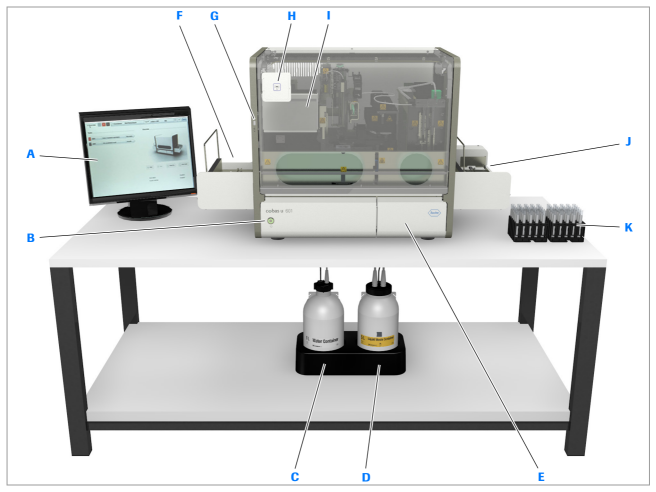
Mal funcionamiento debido a controladores incompatibles del monitor

Para que el monitor funcione correctamente deben instalarse los controladores apropiados.

▶ No sustituya el monitor usted mismo. Si es necesario sustituirlo, póngase en contacto con el representante del servicio técnico de Roche.

Componentes principales

En la figura siguiente se destacan los componentes principales.



- A Pantalla táctil
- B Interruptor de encendido/apagado
- C Recipiente de agua
- Recipiente de residuos líquidos
- E Recipiente de residuos sólidos
- Buffer de salida

- G Puerto USB
- H Lector de RFID para materiales de CC
- I Compartimento del casete de tiras reactivas
- J Buffer de entrada
- K Racks de muestras

Tapas

Todas las tapas deben permanecer cerradas durante el procesamiento. Únicamente deben abrirse cuando así lo indiquen las instrucciones que aparecen en pantalla o para actividades de mantenimiento y resolución de problemas.

ADVERTENCIA

Lesiones por contacto con elementos móviles

- Mantenga la tapa principal cerrada y en su posición durante el funcionamiento del analizador.
- Durante el funcionamiento y el mantenimiento, proceda conforme a las instrucciones descritas en el Manual del usuario.
- Observe las etiquetas de seguridad del equipo.

△ ATENCIÓN

Lesiones causadas por la manipulación incorrecta de la tapa principal

Si la tapa principal no está completamente abierta, puede descender a su posición cerrada y posiblemente pillarle los dedos al hacerlo.

- Abra siempre la tapa principal completamente hasta su posición vertical.
- Al cerrar la tapa principal, asegúrese de no situar las manos o los dedos de las manos en el marco lateral del analizador.

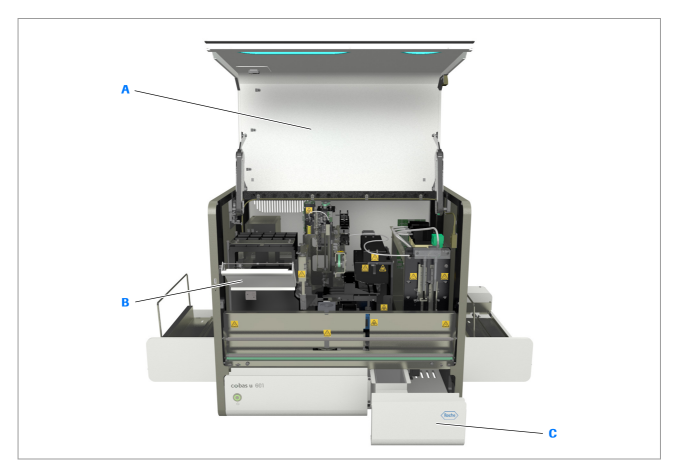
△ ATENCIÓN

Pérdida de datos y muestras debido a la apertura de tapas o cajones

La apertura de la tapa principal durante el funcionamiento del equipo interrumpe el fuente de alimentación a todas las unidades, de manera que se detiene inmediatamente el procesamiento y no puede almacenarse información sobre el estado del equipo. Los análisis y otras actividades incompletos deberán repetirse.

La apertura de un cajón de residuos interrumpe las actividades de medición actuales. No se generan resultados para los análisis que se hayan iniciado.

- No abra ninguna tapa mientras el analizador esté llevando a cabo alguna actividad. Hágalo únicamente en caso de emergencia.
 - Para obtener información acerca de cómo realizar la recuperación tras dicha situación, consulte los temas siguientes:
 - Si se ha abierto accidentalmente el cajón de residuos durante el funcionamiento (342)
 - ▶ Recuperación tras una detención irregular (339)



- A Tapa principal
- B Puerta del compartimento del casete
- C Cajón de residuos

Conectores

En este apartado

Acerca de los conectores (77) Conectores para líquidos (80)

Acerca de los conectores

En la parte posterior del analizador hay conectores para la red eléctrica, líquidos y datos.

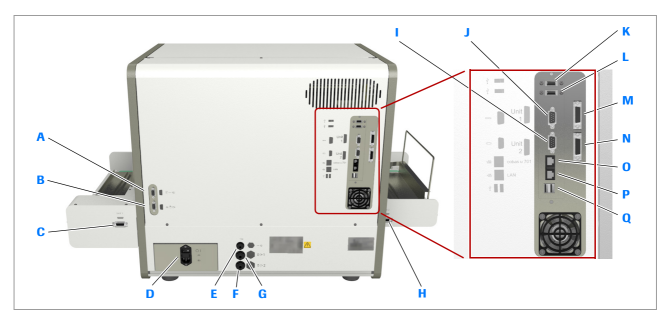
Los adaptadores de los conectores para líquidos externos son diferentes para evitar confusiones.

△ ATENCIÓN

Daños del analizador debido a la conexión de dispositivos inapropiados

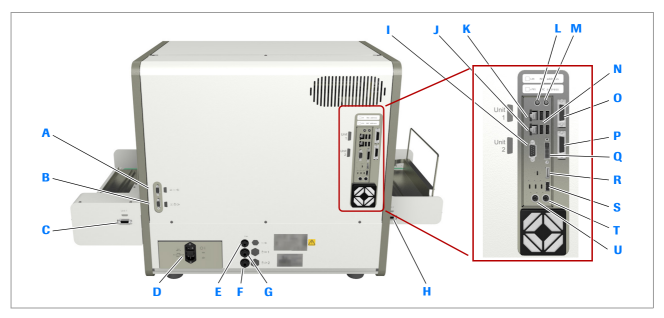
La conexión de dispositivos externos no indicados para usarse con el analizador puede dañar el analizador o alterar su funcionamiento.

 Conecte al analizador únicamente dispositivos externos que estén indicados para usarse con él y que se mencionen en el Manual del usuario.



- A Conector del sensor de nivel de agua
- B Conector del sensor de nivel de residuos líquidos
- Conector del buffer de entrada para el conector en serie M L
- D Conector de la red eléctrica con interruptor de alimentación y fusible
- E Entrada de agua del sistema
- F Salida de seguridad de residuos líquidos
- G Salida de residuos líquidos
- H Conector del buffer de salida para el conector en serie N
- Conector para el monitor (VGA)

- J Sin uso
- K Puerto USB para la pantalla táctil
- L Puerto USB para ratón, teclado o impresora
- M Conector en serie para el conector del buffer de entrada C
- N Conector en serie para el conector del buffer de salida H
- O Puerto LAN para el analizador microscópico
- Puerto LAN para el LIS o para una impresora en red
- Q Puerto USB para ratón, teclado o impresora
- © Conectores del analizador de tiras reactivas (versión 1 de la unidad de control)



- A Conector del sensor de nivel de agua
- B Conector del sensor de nivel de residuos líquidos
- Conector del buffer de entrada para el conector en serie O N
- Conector de la red eléctrica con interruptor de alimentación y fusible
- E Entrada de agua del sistema
- F Salida de seguridad de residuos líquidos
- G Salida de residuos líquidos
- H Conector del buffer de salida para el conector en serie P
- I Sin uso
- J Puerto LAN para el analizador microscópico
- K Puerto LAN para el LIS o para una impresora en red

- L Sin uso
- M Sin uso
- N Puertos USB para pantalla táctil, ratón, teclado o impresora
- O Conector en serie para el conector del buffer de entrada C
- P Conector en serie para el conector del buffer de salida H
- Conector para el monitor (DVI)
- R Sin uso
- S Puerto USB para pantalla táctil, ratón, teclado o impresora
- T Sin uso
- U Sin uso

🖻 Conectores del analizador de tiras reactivas (versión 2 de la unidad de control)

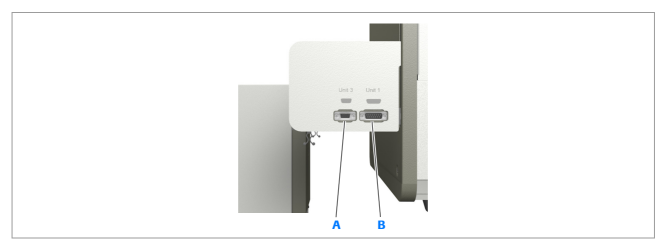
AVISO

Complicaciones operativas debidas al uso simultáneo del teclado virtual y del teclado externo

El sistema está diseñado para ser manejado por medio de la pantalla táctil, pero puede utilizar en su lugar el teclado externo suministrado.

Si se configura el instrumento para trabajar con el teclado virtual y se conecta al mismo tiempo el teclado externo, pueden surgir complicaciones operativas.

Trabaje únicamente con el teclado virtual o con el teclado externo.



A Línea de conexión

B Analizador

Conectores de la unidad de conexión de entrada

Conectores para líquidos

En este apartado

Acerca de los conectores para líquidos (80) Con suministro externo de agua (82)

Acerca de los conectores para líquidos

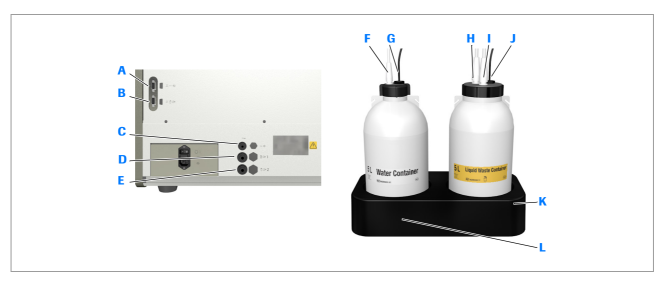
Los conectores para líquidos externos deben fijarse correctamente antes de encender el analizador.

△ ATENCIÓN

Resultados incorrectos debido a la presencia de aire en los tubos

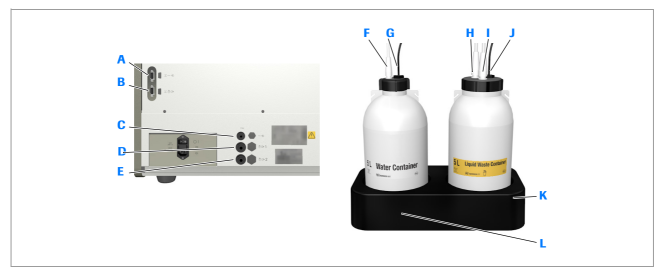
Si los conectores para líquidos no están conectados correctamente, puede entrar aire en los tubos y pueden aspirarse y dispensarse cantidades incorrectas de líquido, lo cual puede causar resultados incorrectos.

 Asegúrese de enroscar correctamente todos los conectores para líquidos; coloque los conectores en perpendicular al conectarlos.



- A Conector del sensor de nivel de agua
- B Conector del sensor de nivel de residuos líquidos
- C Entrada de agua del sistema
- D Salida de residuos líquidos
- E Salida de seguridad de residuos líquidos
- F Tubo para el agua del sistema

- G Conexión del sensor de nivel de agua
- H Tubo para residuos líquidos
- Tubo para conectar a la salida de seguridad de residuos líquidos
- J Conexión del sensor de nivel de residuos líquidos
- K Recipiente de residuos líquidos
- L Recipiente de agua
- o Conectores para líquidos (versión 1 de la unidad de control)



- A Conector del sensor de nivel de agua
- B Conector del sensor de nivel de residuos líquidos
- Entrada de agua del sistema
- Salida de residuos líquidos
- Salida de seguridad de residuos líquidos
- F Tubo para el agua del sistema

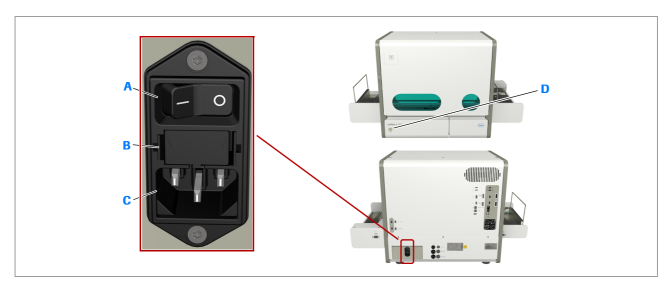
- G Conexión del sensor de nivel de agua
- H Tubo para residuos líquidos
- Tubo para conectar a la salida de seguridad de residuos líquidos
- J Conexión del sensor de nivel de residuos líquidos
- K Recipiente de residuos líquidos
- L Recipiente de agua
- o Conectores para líquidos (versión 2 de la unidad de control)

Con suministro externo de agua

Con el suministro externo de agua, el suministro de agua de del laboratorio se conecta al contenedor de agua de 5 litros, que se conecta al analizador de la misma forma que un contenedor de agua convencional. (Las dos salidas de residuos líquidos del analizador están conectadas directamente al sistema de residuos del laboratorio).

Interruptores de alimentación

-Ŷ- El analizador se ajusta automáticamente a la red eléctrica de 100 V a 240 V y de 50 Hz a 60 Hz.



- A Interruptor de alimentación
- **B** Compartimento de fusibles

- Conector de la red eléctrica
- Interruptor de encendido/apagado
- interruptores de alimentación (versión 1 de la unidad de control)



- A Interruptor de alimentación
- B Compartimento de fusibles

- Conector de la red eléctrica
- D Interruptor de encendido/apagado
- interruptores de alimentación (versión 2 de la unidad de control)

Si se pulsa el interruptor de encendido/apagado durante varios segundos, se apaga por completo el analizador.

△ ATENCIÓN

Pérdida de datos y de muestras debido al apagado del analizador con el interruptor de encendido/apagado

Si se pulsa el interruptor de encendido/apagado durante varios segundos, se detiene todo el procesamiento y se apaga el PC interno. No puede almacenarse información sobre el estado. Los análisis y otras actividades incompletos deberán repetirse.

- No utilice el interruptor de encendido/apagado para apagar el analizador salvo en caso de emergencia, por ejemplo, si la pantalla está "congelada" y el analizador no reacciona a ninguna acción del usuario en la pantalla o por otros medios.
 - Para obtener información acerca de la recuperación de una situación de emergencia de este tipo, consulte Para recuperar el sistema tras un apagado forzado (340).

△ ATENCIÓN

Pérdida de datos y muestras y daños del equipo debido al apagado del equipo

Si se apaga el equipo por medio del interruptor de alimentación, se detendrá todo el procesamiento y no podrá almacenarse información sobre el estado del equipo. Los análisis y otras actividades incompletos deberán repetirse. El equipo puede dañarse.

- No apague el equipo mientras esté funcionando.
- Asegúrese de que los cables de red están colocados de manera segura alejados de zonas por las que podría pasar el personal.
- Roche recomienda usar un sistema de alimentación ininterrumpida.
 - ▶ Sistema de alimentación ininterrumpida (SAI) (127)
 - Para obtener información acerca de la recuperación de una situación de emergencia de este tipo, consulte Para recuperar el sistema tras un corte de corriente (343).

Buffers de entrada y de salida

Los buffers de entrada y de salida se encuentran en los lados del analizador. Permanecen descubiertos para permitir un fácil acceso.

△ ATENCIÓN

Lesiones por contacto con elementos móviles

El impulsor de racks mueve automáticamente los racks en los buffers de entrada y de salida. Si coloca las manos o los dedos de las manos sobre un buffer durante el movimiento de los racks, podría pillarse los dedos.

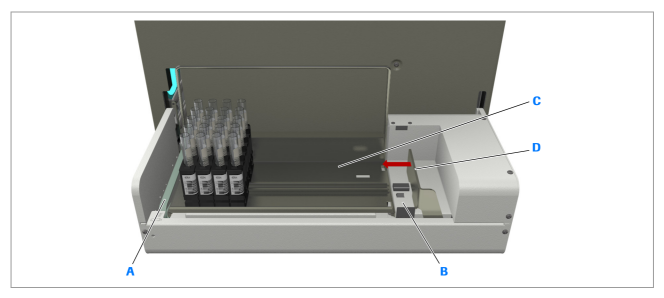
- No coloque las manos sobre los buffers de entrada o salida ni sobre los racks mientras el analizador mueve los racks.
- No cargue racks mientras el analizador mueve racks en el buffer de entrada.
- No descargue racks mientras el analizador mueve racks en el buffer de salida.

En este apartado

Buffer de entrada (86) Buffer de salida (87) Unidad de conexión de entrada (87)

Buffer de entrada

El espacio está dividido en el área para la bandeja de racks de entrada con un máximo de 15 racks, la entrada para rack único y la entrada para rack de urgencias.

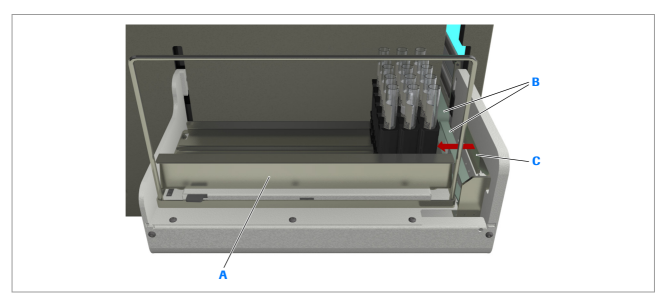


- A Entrada para rack de urgencias
- B Entrada para rack único

- C Bandeja de racks
- Impulsor de racks

Buffer de salida

Hay espacio para un máximo de 15 racks en la bandeja de racks de salida. Cuando la bandeja de racks de salida está llena se genera un mensaje en la lista de mensajes. No puede procesarse ningún rack nuevo cuando el rack está lleno.



- A Bandeja de racks
- B Transportador de racks

C Impulsor de racks

Unidad de conexión de entrada

Para la entrada automática de racks, puede conectar el analizador de tiras reactivas a un sistema de automatización de laboratorio (SAL).

Esto se realiza con la ayuda de una unidad de conexión de entrada, que a su vez se conecta a una línea de conexión externa como parte de un SAL. La unidad de conexión de entrada, junto con el SAL y el LIS, alimenta automáticamente los racks en el analizador.

-Q-La unidad de conexión de entrada y la línea de conexión deben ser instaladas por un representante del servicio técnico de Roche.

△ ATENCIÓN

Resultados incorrectos y daños del analizador por el uso de un tipo de rack no recomendado

El uso de racks que no coincidan con las dimensiones establecidas puede dar lugar a un mal funcionamiento o a errores de pipeteo y, por consiguiente, a resultados incorrectos.

Los racks con colores inadecuados pueden dar lugar a errores en la lectura de los códigos de barras.

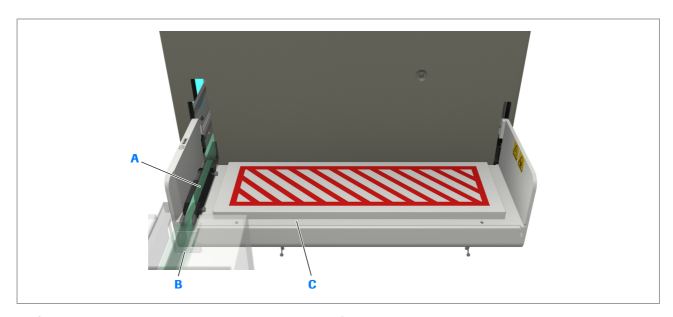
- Utilice únicamente los racks definidos en la tabla siguiente:
 - Tipos de tubos compatibles para los tipos de racks permitidos

 (90)

AVISO

Mal funcionamiento debido a la colocación de elementos en la unidad de conexión de entrada

- No coloque nada en la unidad de conexión de entrada.
- Asegúrese siempre de que la cinta del transportador de racks de la unidad de conexión de entrada no está obstruida.



- A Cinta del transportador de racks de la unidad de conexión C Unidad de conexión de entrada de entrada
- **B** Línea de conexión
- Unidad de conexión de entrada

La cinta del transportador de racks de la unidad de conexión de entrada transporta automáticamente los racks al analizador cuando este está listo para realizar los análisis. Esta cinta sirve también como lugar de entrada para los racks STAT, los racks de lavado y los racks de CC.

- ▶ Para cargar un rack de urgencias cuando se trabaja con un SAL (188)
- ▶ Para realizar una medición de CC cuando se trabaja con un SAL (248)
- ▶ Para lavar el sistema de fluidos cuando se trabaja con un SAL (222)

Tubos, racks y bandejas de racks

Este apartado presenta los recipientes para manipular las muestras.

En este apartado

Tubos (90)

Racks (91)

Bandejas de racks (93)

Tubos

En la tabla siguiente se presenta una lista de los tipos de tubos compatibles para los tipos de racks permitidos.

Tipo de rack	Tubo de fondo redondo			Tubo de fondo cónico		Tubo de falso fondo	
	ø 13 mm	ø 16 mm	ø 13-16 mm	ø 13 mm	ø 16 mm	ø 13 mm	ø 16 mm
Rack estándar RD 5 (gris)	✓	✓	✓	X	✓	✓	✓
Rack de lavado RD 5 (verde)	1	✓	1	X	✓	X	X
Rack de CC RD 5 (blanco)	1	✓	✓	х	1	✓	1
Rack URISYS (amarillo)	х	✓	х	х	✓	х	х

m Tipos de tubos compatibles para los tipos de racks permitidos

La longitud del tubo puede estar comprendida entre 65 mm y 115 mm.

A efectos de identificación, los tubos deben tener adherida una etiqueta de código de barras, pero puede procesar tubos sin código de barras.

- Q- Debe usarse la misma combinación de tipos de rack/tubo para la orina y los materiales de CC, pero puede usar una combinación diferente para el rack de lavado.

Los tubos deben cargarse en racks para poder ser procesados por el analizador.

Los tubos y racks que se utilizarán son definidos por un representante del servicio técnico de Roche, generalmente durante la instalación inicial.

△ ATENCIÓN

Mal funcionamiento o resultados incorrectos debido al uso de tubos inadecuados

El analizador se ha diseñado y probado para el uso de tipos específicos de tubos.

El uso de tubos que no coincidan con las dimensiones especificadas y que no estén definidos para este analizador puede ocasionar un mal funcionamiento o errores de pipeteo y, por consiguiente, resultados incorrectos.

 Utilice únicamente los tubos definidos para este analizador.

Racks

El analizador está diseñado para manipular los racks definidos en la tabla siguiente:

▶ Tubos (90)

Un rack puede contener un máximo de 5 tubos de 13 a 16 mm de diámetro y de 65 a 115 mm de longitud. Los racks pueden cargarse en el analizador de forma individual o en una bandeja de racks, que puede contener un máximo de 15 racks. A efectos de identificación, los racks deben tener adherida una etiqueta de código de barras. Esta identificación identifica un rack como rack de muestras para análisis de rutina, rack de muestras para análisis STAT, rack de CC o rack de lavado, y las acciones correspondientes se inician automáticamente en cuanto se identifica un rack.

- **ऐ**- La etiqueta de código de barras del rack debe estar orientada siempre hacia la parte posterior del analizador al cargar el rack en el buffer de entrada.

△ ATENCIÓN

Mal funcionamiento o resultados incorrectos debido al uso de racks inadecuados

El uso de racks que no coincidan con las dimensiones establecidas puede dar lugar a un mal funcionamiento o a errores de pipeteo y, por consiguiente, a resultados incorrectos.

- Utilice únicamente los racks definidos en la tabla siguiente:
 - Tubos (90)

△ ATENCIÓN

Mal funcionamiento o resultados incorrectos debido al uso de discos de goma del rack inadecuados

El uso de discos de goma del rack cuya altura no coincida con la de los originales puede dar lugar a un mal funcionamiento o a errores de pipeteo y, por consiguiente, a resultados incorrectos.

No sustituya discos de goma del rack individuales; si uno está dañado, sustituya todo el rack.



- A Código de barras de la muestra
- B ID de rack
- C Código de barras del rack

- D Disco de goma del rack
- Racks en una bandeja de racks colocada en el buffer de entrada

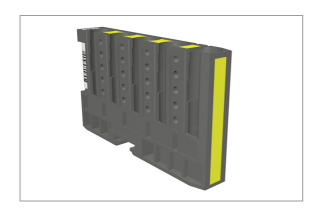
- **Q**- Roche recomienda usar racks con discos de goma del rack.

Rack de muestras

Todos los racks que no estén definidos específicamente como racks STAT, racks de lavado o racks de CC se tratan como racks de muestras.

Rack STAT

El rack STAT es un rack de muestras específico para la realización de pruebas STAT.



Para distinguir visualmente los racks STAT de los racks de muestras de rutina, Roche recomienda marcarlos con etiquetas de colores específicas para racks de 5 posiciones de Roche.

► Componentes opcionales (130)

Rack de lavado

El rack de lavado es un rack específico para la realización de la tarea de mantenimiento de lavado diario. Contiene la solución de lavado necesaria.

▶ Para obtener información acerca de cómo definir un rack de lavado y cómo asignarlo al analizador, consulte Gestión de racks (305).

Rack de CC

El rack de CC es un rack específico para la realización de mediciones de CC. Contiene los materiales de CC necesarios en posiciones predefinidas del rack.

▶ Para obtener información acerca de cómo definir un rack de CC y cómo asignarlo al analizador, consulte Gestión de racks (305).

Identificaciones de rack

El software puede gestionar las siguientes identificaciones de rack legibles para el ser humano.

Identificaciones de los racks de muestras	0001-9999
Identificaciones de los racks de CC	Q001-Q999
Identificaciones de los racks de lavado	W001-W999

Bandejas de racks

Una bandeja de racks puede contener un máximo de 15 racks. Por lo general, los racks se cargan en bandejas de racks para cargarlos en el analizador y para descargarlos de este. Para procesar racks únicos existe una entrada para rack de urgencias y una entrada para rack único.

Puede cargar una bandeja de racks en el buffer de entrada y una en el buffer de salida. El analizador controla el nivel de llenado del buffer de salida y si hay o no una bandeja de racks o racks individuales en el buffer de entrada.

AVISO

Mal funcionamiento debido a una bandeja de racks dañada

Una bandeja de racks con muescas, doblada o dañada de cualquier otra forma puede obstaculizar el mecanismo de bloqueo.

Asegúrese de usar únicamente bandejas de racks que no estén dañadas.

AVISO

Mal funcionamiento debido a bandejas de racks incompatibles

El uso de bandejas de racks incompatibles puede hacer que se bloquee el analizador o que se produzca un mal funcionamiento en el sensor.

Use solamente racks compatibles.

Recipientes para líquidos

Los recipientes de agua y los recipientes de residuos líquidos se encuentran debajo de la mesa sobre la que se coloca el analizador. El sistema controla sus niveles de llenado y le informa por medio de mensajes en la lista de mensajes si se han alcanzado ciertos niveles o si un recipiente está lleno o vacío.

En este apartado

Recipiente de agua (95)

Recipiente de agua para suministro externo de agua (96) Recipiente de residuos líquidos (97)

Recipiente de agua



- A Tubo de agua
- Varilla del ensamblaje del flotador
- C Flotadores
- D Filtro de entrada de agua

Los recipientes de agua blancos tienen una capacidad de 5 litros de agua.

El sistema controla el nivel de llenado y le informa por medio de mensajes en la lista de mensajes si el nivel está bajo y si el recipiente está vacío.

-Q- Utilice agua de la calidad definida en:

▶ Calidad del agua (128)

Recipiente de agua para suministro externo de agua

El recipiente de agua blanco para suministro externo de agua tiene una capacidad de 5 litros de agua. Sirve como depósito de agua intermedio entre el suministro de agua del laboratorio y el analizador. Se rellena de forma continua y automática.

△ ATENCIÓN

Resultados incorrectos debidos a una presión incorrecta de agua en el suministro externo de agua

Si se trabaja con una presión incorrecta de agua puede producirse un mal funcionamiento del hardware y, por consiguiente, un suministro insuficiente o irregular de agua al analizador y posiblemente burbujas de aire en el sistema de fluidos.

- La presión de agua en la entrada de agua del recipiente de agua no debe ser superior a 4 bar.
- Utilice agua de la calidad especificada:
 - ▶ El Calidad del agua (128)



△ ATENCIÓN

Contaminación por depósitos de algas y bacterias

En el interior de la botella, en la zona expuesta al aire, pueden acumularse depósitos de algas y bacterias con el tiempo.

- ▶ Limpie el recipiente de agua una vez al mes.
 - Para limpiar el recipiente de agua para suministro externo de agua (319)

△ ATENCIÓN

Llenado excesivo del recipiente de agua con el analizador apagado

Cuando el analizador está apagado, los sensores de nivel de agua no funcionan y, por consiguiente, no pueden avisar al operador en caso de que el recipiente de agua se llene demasiado accidentalmente.

 Apague el suministro externo de agua cuando apague el analizador.



El nivel de llenado se monitoriza y los mensajes que aparecen en la lista de mensajes le informan si, por algún motivo, el nivel de agua no puede mantenerse automáticamente en el nivel necesario.

- A Conexión del sensor de nivel de agua
- B Tubo para conectar a la entrada de agua del sistema del analizador
- F Flotador
- C Tubo para conectar al suministro de agua del laboratorio
- G Filtro de entrada de agua
- Válvula del flotador

Recipiente de residuos líquidos

El recipiente de residuos líquidos amarillo tiene una capacidad de 5 litros de residuos. Trate los residuos como materiales potencialmente biopeligrosos.

△ ATENCIÓN

Infección por residuos líquidos

El contacto con residuos líquidos puede causar una infección. Todos los materiales y los componentes mecánicos asociados a los sistemas de residuos constituyen un peligro biológico potencial.

- Asegúrese de usar equipo de protección. Tenga especial cuidado cuando trabaje con guantes de laboratorio, ya que pueden perforarse o cortarse fácilmente, lo cual puede causar una infección.
- Si se derrama algún material biopeligroso, límpielo inmediatamente y aplique un desinfectante.
- Si residuos líquidos entraran en contacto con su piel, elimínelo inmediatamente con agua y aplique un desinfectante. Consulte a un médico.
- Observe las etiquetas de seguridad del equipo.

El sistema controla el nivel de llenado y le informa por medio de mensajes en la lista de mensajes si el nivel está alto y si el recipiente está lleno.

En este apartado

Residuos líquidos con suministro externo de agua (99)



- A Tubo de residuos
- B Tubo para conectar a la salida de seguridad de residuos líquidos
- C Flotadores
- Varilla del ensamblaje del flotador

Residuos líquidos con suministro externo de agua

Cuando se trabaja con un suministro externo de agua, los residuos líquidos son conducidos directamente al sistema de residuos del laboratorio.

△ ATENCIÓN

Derramamiento e infección por residuos líquidos

Si trabaja con un suministro externo de agua, las salidas de residuos se conectan directamente al sistema de residuos del laboratorio y no se requiere un recipiente de residuos líquidos. La conexión del recipiente de residuos líquidos podría causar el rebosamiento del recipiente de residuos líquidos debido a que los sensores de nivel de líquido están inhabilitados.

No instale nunca el recipiente de residuos líquidos si trabaja con un suministro externo de agua.

△ ATENCIÓN

Resultados incorrectos debido a tareas de lavado ineficientes

Un flujo insuficiente en la conexión de residuos líquidos de bomba o gravitacional puede dar lugar a reflujo, el cual puede causar una disminución de la eficiencia de las tareas de lavado y, por consiguiente, una contaminación por arrastre.

Los conectores de residuos líquidos del sistema de residuos del laboratorio deben estar situados por debajo de los del analizador. El gradiente debe ser de al menos el 3%.

Recipiente de residuos sólidos

El recipiente de residuos sólidos está diseñado para contener al menos el número de tiras reactivas contenidas en un casete de tiras reactivas lleno. Hay un Waste Box Carton desechable que debe instalarse correctamente. El analizador controla si el cajón está correctamente cerrado. El nivel de llenado se controla por medio de contadores. Cuando se alcanza cierto nivel de llenado, se añade un mensaje a la lista de mensajes.

▶ Para obtener información sobre la definición de los niveles de llenado, consulte Para definir los límites de advertencia (289).

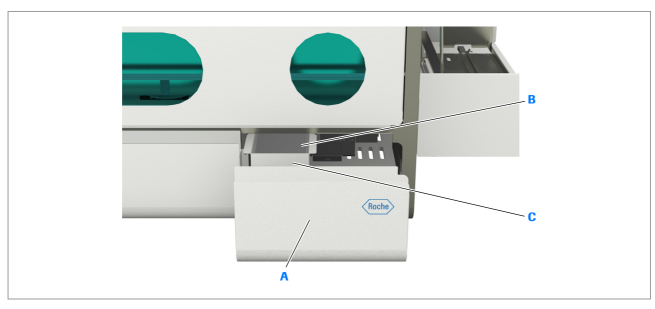
AVISO

Daños del analizador debido al rebosamiento del recipiente de residuos sólidos

Si el recipiente de residuos sólidos está lleno, las tiras reactivas pueden quedarse atascadas en la salida para residuos o en la bandeja de tiras reactivas y pueden interferir en el mecanismo de medición.

- Asegúrese de vaciar el recipiente de residuos sólidos cuando reciba un mensaje de alerta en la lista de tareas.
- Roche recomienda vaciar el recipiente de residuos sólidos siempre que cargue un casete de tiras reactivas nuevo.

- Q- El sistema presupone automáticamente que el recipiente de residuos sólidos está vacío al final de la tarea de mantenimiento Vaciar recipiente de residuos sólidos.



- A Cajón de residuos
- **B** Waste Box Carton

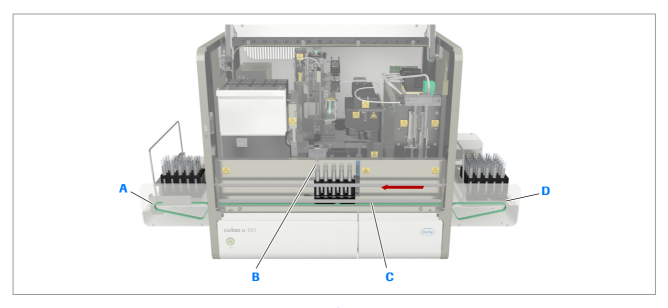
C Recipiente de residuos sólidos

Recipiente de residuos sólidos

Unidad de transporte de racks

El transportador de racks recoge los racks en el buffer de entrada y los transporta a la posición de muestreo. Una vez procesados todos los tubos, el rack es transportado al buffer de salida.

- 'Q'- Si trabaja con una unidad de conexión de entrada, los racks se recogen de la cinta del transportador de racks de la unidad de conexión de entrada.



- A Transportador de racks del buffer de salida
- B Posición de muestreo

- C Transportador de racks
- Transportador de racks del buffer de entrada

Unidad de transporte de racks

La manipulación de los racks consta de los siguientes pasos:

- 1. El operador carga el rack en el buffer de entrada, ya sea en la bandeja de racks, en la entrada para rack única o en la entrada para rack de urgencias.
- El impulsor mueve el rack, en caso necesario, a la entrada para rack de urgencias, que también sirve de alimentador para el transportador de racks.
- 3. El transportador de racks mueve el rack a la posición de muestreo.
 - Se pipetean todas las muestras del rack.
- Una vez procesados todos los tubos del rack, el transportador de racks mueve el rack a la posición de salida de racks del buffer de salida.
- 5. El impulsor de racks mueve el rack a la bandeja de racks del buffer de salida.
- 6. El operador extrae el rack, ya sea extrayendo el propio rack o extrayendo la bandeja de racks.

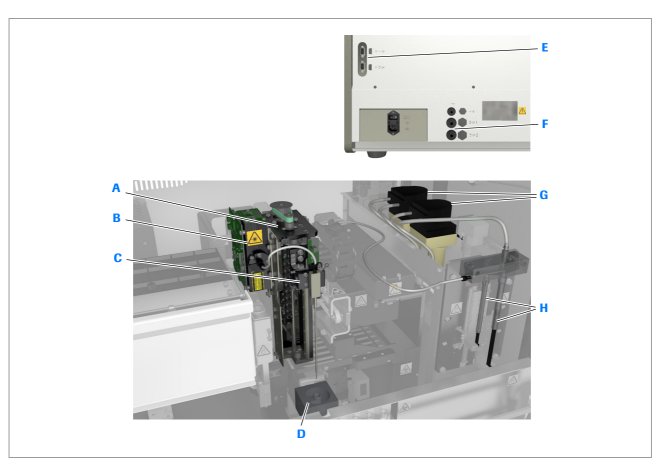
Sistema de fluidos

En este apartado

Acerca del sistema de fluidos (104) Unidad de pipeteo (107) Estación de lavado (109)

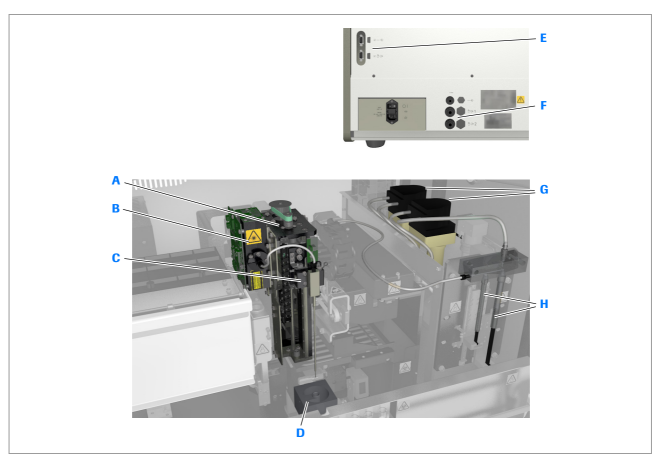
Acerca del sistema de fluidos

El sistema de fluidos está formado por todas las válvulas, bombas, tubos, jeringas, sensores de fluidos, recipientes de agua y de residuos, la aguja, la celda de medición y la estación de lavado. El sistema de fluidos transporta todos los fluidos del instrumento, tales como la orina, el agua del sistema y los residuos. El sistema de fluidos también dispensa las cantidades correctas de orina en las tiras reactivas.



- A Cabezal de transferencia
- B Celda de medición
- C Unidad de pipeteo con aguja
- Estación de lavado

- E Conector del sensor de nivel de agua y conector del sensor de nivel de residuos líquidos en la parte posterior del analizador
- Conectores para líquidos externos en la parte posterior del analizador
- G Bombas peristálticas
- H Jeringas
- ☑ Sistema de fluidos del analizador de tiras reactivas (versión 1 de la unidad de control)



- A Cabezal de transferencia
- B Celda de medición
- C Unidad de pipeteo con aguja
- Estación de lavado

- E Conector del sensor de nivel de agua y conector del sensor de nivel de residuos líquidos en la parte posterior del analizador
- Conectores para líquidos externos en la parte posterior del analizador
- G Bombas peristálticas
- H Jeringas

☑ Sistema de fluidos del analizador de tiras reactivas (versión 2 de la unidad de control)

Unidad de pipeteo

La unidad de pipeteo mueve la aguja a las posiciones apropiadas para aspirar y dispensar líquido. Está equipada con mecanismos de detección de líquido y de prevención de colisiones de la aguja.

▶ Unidad de pipeteo (107)

Aguja

La aguja se enjuaga interna y externamente con agua después de cada acción de pipeteo. Tiene una punta plana, necesaria para la detección del nivel de líquido y del fondo del tubo.

Si la aguja se daña, puede sustituirse.

Para obtener más información sobre la sustitución de la aguja, consulte Problemas con la aguja (323).

ADVERTENCIA

Resultados incorrectos debido al contacto con la aguja

Si se toca la aguja con los dedos desnudos, se pueden dejar residuos en su superficie que influirán en la exactitud de los resultados.

 No toque la aguja excepto para tareas de mantenimiento descritas en la pantalla o en esta documentación.

Estación de lavado

La estación de lavado sirve para limpiar la aguja después de cada acción de pipeteo para prevenir la contaminación por arrastre entre muestras.

► Estación de lavado (109)

Sistema de fluidos

El sistema de fluidos con sus jeringas y bombas controla la aspiración y la dispensación de las muestras. También controla el suministro de agua del sistema y de solución de lavado. La aguja se enjuaga con agua del sistema después de cada acción de pipeteo para prevenir la contaminación por arrastre entre muestras.

Conectores para líquidos externos

Hay una conexión para agua y dos conexiones para residuos, una de las cuales es una salida de seguridad para casos en los que el tubo de la conexión principal está obstruido.

Puede conectar los residuos líquidos al sistema de residuos de la sala. Asegúrese de que la instalación de la sala está por debajo del conector del analizador (circulación por gravedad).

Los recipientes de líquidos externos deben conectarse correctamente antes de encender el analizador.

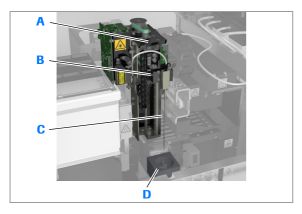
▶ © Conectores para líquidos (80)

Unidad de pipeteo

En este apartado

Acerca de la unidad de pipeteo (108) Calibración de la aguja (108)

Acerca de la unidad de pipeteo

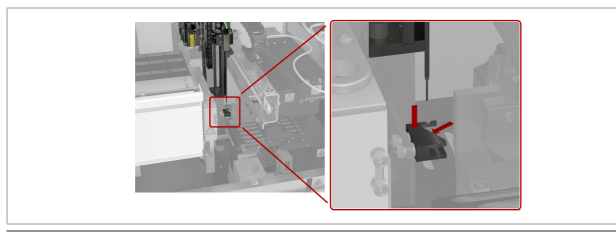


- A Cabezal de transferencia
- C Aguja
- la aguja
- Botón de liberación de D Estación de lavado

La unidad de pipeteo mueve la aguja a las posiciones apropiadas para aspirar y dispensar líquido. El mezclado de la muestra líquida se realiza aspirando y dispensando el líquido dentro del tubo de muestra. La unidad de pipeteo está equipada con mecanismos de detección de nivel de líquido y de prevención de colisiones de la aguja. Si no hay suficiente líquido en el tubo, no se pipetea la muestra, la petición se marca con 🛕 en la lista de peticiones y se añade un mensaje a la lista de mensajes.

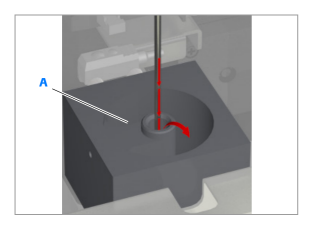
Calibración de la aguja

Durante la inicialización del analizador, se calibra automáticamente la colocación de la aguja y se ajusta su posición. Esto se realiza moviendo la aguja en los planos horizontal y vertical a lo largo de un bloque de referencia.



Detector de dobleces de la aguja del analizador de tiras reactivas

Estación de lavado



A Cámara de la aguja

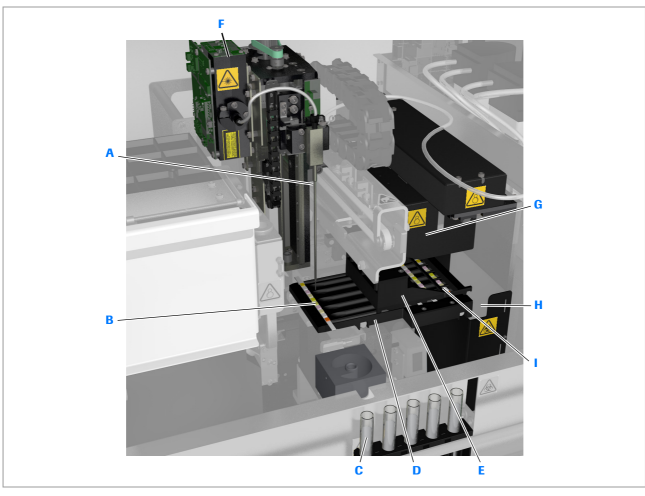
La aguja se enjuaga después de cada pipeteo. Desciende en la cámara de la aguja de la estación de lavado y, a continuación, se bombea agua a través de la aguja para lavarla por dentro y por fuera.

Durante la tarea de mantenimiento Lavado diario, se dispensa solución de lavado en la cámara de la aguja de la estación de lavado varias veces. Con la última de estas acciones, la solución de lavado permanece en la cámara, la aguja aspira la solución de lavado del tubo y, con la solución en su interior, desciende a la cámara de la aguja, donde permanece cierto tiempo. El último paso es lavar con agua la aguja y la estación de lavado.

Manipulación de las muestras

Antes de pipetear la orina, esta se mezcla para garantizar una distribución uniforme de las partículas. Este proceso se realiza aspirando y dispensando orina en el tubo de muestra en la posición de muestreo.

La aguja aspira orina, que a continuación pasa a través del tubo hasta la celda de medición, donde se miden la turbidez y la densidad específica. A continuación, se pipetea la cantidad exacta de orina en cada almohadilla de análisis de la tira reactiva. A continuación, se mueve la tira reactiva a lo largo de la bandeja de tiras reactivas a intervalos regulares. Cuando alcanza la posición de medición, ha transcurrido un tiempo de incubación de 60 segundos. Una vez finalizada la medición, se desecha la tira reactiva en el recipiente de residuos sólidos.



- A Aquia
- B Tira reactiva en la posición de pipeteo
- Muestra en la posición de muestreo
- Bandeja de tiras reactivas
- Transportador de tiras reactivas

- F Celda de medición
- G Fotómetro
- H Salida para residuos
- Tira reactiva en la posición de medición

Platinas de muestras del analizador de tiras reactivas

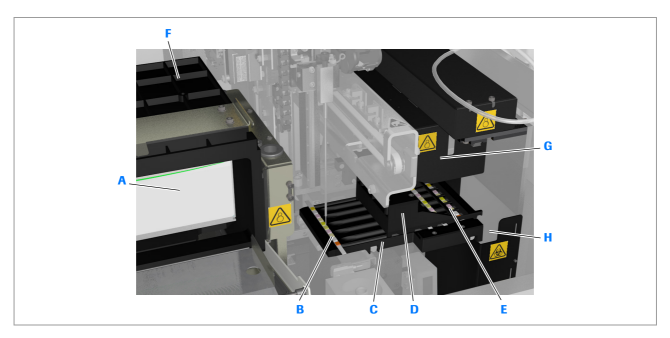
Manipulación de las tiras reactivas

En este apartado

Acerca de la manipulación de las tiras reactivas (111)
Casete de tiras reactivas (114)
Compartimento del casete de tiras reactivas (115)
Procesamiento de tiras reactivas (117)
Medición fotométrica de reflectancia (118)
Celda de medición (120)

Acerca de la manipulación de las tiras reactivas

Las tiras reactivas se suministran en casetes específicos (cobas u pack), que se cargan en el compartimento del casete de tiras reactivas del analizador. Para cada análisis nuevo se extrae una tira reactiva del casete de tiras reactivas y se coloca en la posición de pipeteo en la bandeja de tiras reactivas. Después del pipeteo, se mueve la tira reactiva a lo largo de la bandeja de tiras reactivas a intervalos regulares, lo cual da lugar a un tiempo de incubación de 60 segundos. Cuando la tira reactiva alcanza la posición de medición, se realizan mediciones fotométricas de reflectancia para cada almohadilla de análisis de la tira reactiva. El proceso de medición puede durar hasta 5,5 s para una tira reactiva completa. Una vez finalizada la medición, se extrae la tira reactiva de la bandeja de tiras reactivas y se desecha en el recipiente de residuos sólidos.



- A Casete de tiras reactivas
- B Posición de pipeteo
- C Bandeja de tiras reactivas
- D Transportador de tiras reactivas

- E Posición de medición
- F Compartimento del casete de tiras reactivas
- G Fotómetro
- H Salida para residuos

Bandeja de tiras reactivas (versión 1)



Transportador de tiras reactivas (versión 1)



ADVERTENCIA

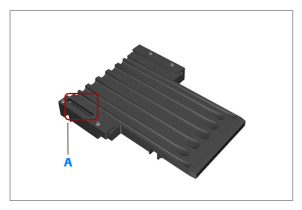
Mal funcionamiento, errores de pipeteo y resultados incorrectos debidos al uso del transportador y de la bandeja de tiras reactivas (versión 1) en instrumentos diferentes

La bandeja y el transportador de tiras reactivas (versión 1) están garantizados para funcionar correctamente con el instrumento con el que se entregan. (La bandeja de tiras reactivas y el transportador de tiras reactivas (versión 1) están calibrados específicamente para el instrumento en el que se instalan).

El uso de una bandeja de tiras reactivas y de un transportador de tiras reactivas (versión 1) en un instrumento diferente puede dar lugar a mal funcionamiento, a errores de pipeteo y, posiblemente, a resultados incorrectos.

No use la bandeja ni el transportador de tiras reactivas (versión 1) en un instrumento distinto de aquel con el que se entregaron originalmente.

Bandeja de tiras reactivas (versión 2)



A Ranura

Transportador de tiras reactivas (versión 2)



A Gancho

-Q- La bandeja y el transportador de tiras reactivas (versión 2) se pueden intercambiar y están garantizados para funcionar correctamente con instrumentos diseñados para la versión 2.

La bandeja de tiras reactivas (versión 2) se identifica por una ranura y el transportador de tiras reactivas (versión 2) se identifica por un gancho.

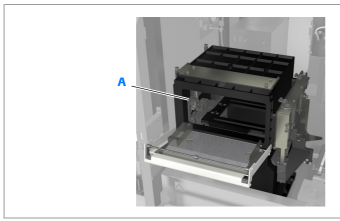
Casete de tiras reactivas



El casete de tiras reactivas contiene 400 tiras reactivas en 20 filas de 20 tiras reactivas cada una. Se suministra en un envase hermético. Cada casete está identificado por una identificación exclusiva incluida en la etiqueta de identificación por radiofrecuencia (RFID). Esta etiqueta también contiene información importante tal como la estabilidad a bordo, la fecha de caducidad, el número de lote y el número actual de tiras reactivas disponibles.

Compartimento del casete de tiras reactivas

El compartimento del casete de tiras reactivas contiene un casete de tiras reactivas. Es hermético y está diseñado de manera tal que la temperatura interna se mantiene dentro del intervalo de 18 °C a 32 °C (64 °F a 90 °F) y la absorción de agua del desecante en el casete de tiras reactivas insertado se mantiene en un nivel mínimo (lo cual se refleja en la estabilidad a bordo del casete).





- A Palanca de liberación del casete de tiras reactivas
- Compartimento del casete de tiras reactivas

AVISO

Disminución de la estabilidad de las tiras reactivas a causa de una humedad ambiental excesiva

Una humedad ambiental excesiva limitará la eficacia del desecante en el casete de tiras reactivas y podría dejar las tiras reactivas no aptas para su uso.

- Utilice el analizador únicamente en las condiciones ambientales definidas en:
 - ▶ © Condiciones ambientales (126)
- Abra este compartimento únicamente para sustituir el casete de tiras reactivas.

△ ATENCIÓN

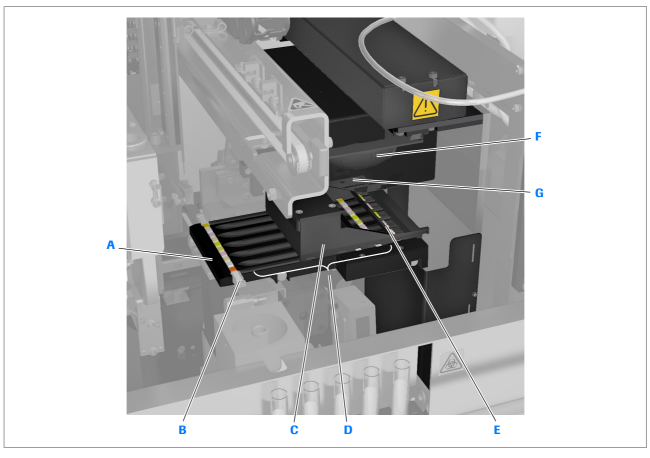
Resultados incorrectos a causa de una humedad ambiental excesiva

Una humedad ambiental excesiva limitará la eficacia del desecante en el casete de tiras reactivas y, por consiguiente, podría influir en los componentes de la almohadilla de análisis de manera que se generen resultados incorrectos.

- Utilice el analizador únicamente en las condiciones ambientales definidas en:
 - ▶ Condiciones ambientales (126)
- Cargue siempre el casete de tiras reactivas justo después de extraerlo de su envase hermético. Siga las instrucciones indicadas en la hoja de método del cobas u pack.

Procesamiento de tiras reactivas

La bandeja de tiras reactivas contiene las tiras reactivas durante el pipeteo, la incubación y la medición.



- A Bandeja de tiras reactivas
- Posición de pipeteo
- Transportador de tiras reactivas
- Posiciones de incubación

- Posición de medición
- Fotómetro
- Placa de referencia (oculta)

Bandeja de tiras reactivas

Una vez finalizado el pipeteo, se mueve la tira reactiva una posición a lo largo de la bandeja de tiras reactivas (hasta la primera posición de incubación). Todas las tiras reactivas de la bandeja de tiras reactivas se mueven una posición hacia la posición de medición a intervalos regulares. Cuando alcanzan la posición de medición, ha transcurrido un tiempo de incubación de 60 segundos.

La placa de referencia se mide con cada medición de la tira reactiva y los resultados se tienen en cuenta al calcular los resultados del análisis.



-Q- No toque ni ensucie la placa de referencia.

Medición fotométrica de reflectancia

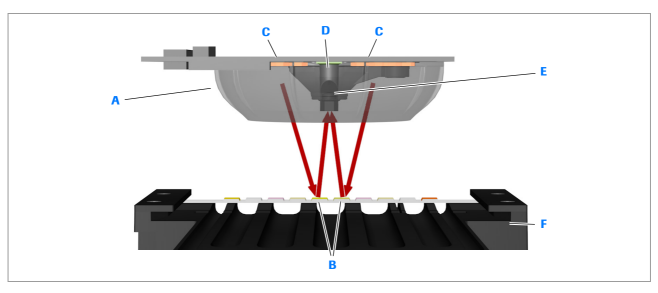
En este apartado

Acerca de la medición del fotómetro de reflectancia (118) Medición de compensación (119)

Acerca de la medición del fotómetro de reflectancia

El fotómetro realiza mediciones fotométricas de reflectancia en cada almohadilla de una tira reactiva, midiendo dos almohadillas al mismo tiempo. La medición de una tira reactiva completa dura un máximo de 5,5 segundos.

El fotómetro contiene diodos luminosos (LED) de cuatro longitudes de onda diferentes (465, 525, 560 y 615 nm). Los LED están dispuestos en grupos en una matriz circular para conseguir una iluminación óptima, y cada grupo tiene un LED de cada calidad de luz.



- A Fotómetro móvil
- B Almohadillas de la tira reactiva en posiciones de medición
- C Anillo de diodos luminosos

- D Sensor de imágenes
- Lente óptica
- Bandeja de tiras reactivas

Esquema del fotómetro

La luz que emiten los diodos luminosos es reflejada por las superficies de las almohadillas de análisis con una intensidad que depende del color de la almohadilla. Una lente óptica proyecta una imagen de la almohadilla de análisis en un sensor de imágenes. A continuación, estas imágenes son procesadas por el software y presentadas en forma de resultados. La intensidad del color de reacción de la almohadilla de análisis se detecta midiendo el porcentaje de luz reflejada desde la superficie de la almohadilla de análisis. Cuanto mayor es el cambio de color de la almohadilla de análisis, mayor es el cambio de la reflectancia. Por consiguiente, el valor de reflectancia corresponde a la concentración del analito en la muestra.

Medición de compensación

La coloración intrínseca de la orina influye en el valor de reflectancia y puede causar resultados falsos. Por este motivo, se mide una almohadilla de compensación sin reactivos para establecer un algoritmo de corrección. Al calcular los resultados de medición de las almohadillas de análisis, se utiliza este algoritmo para compensar la coloración intrínseca de la orina.

Celda de medición



La celda de medición establece la densidad específica y la turbidez de la muestra. Se pasa la muestra a través de un tubo transparente en la celda de medición, donde un refractómetro determina la densidad específica y el turbidímetro determina la turbidez. La densidad específica y la claridad no se ven afectadas por el color intrínseco de la orina.

La densidad específica es la razón entre la densidad de analito y la densidad de agua a una temperatura específica.

Los valores de turbidez son transparente, ligeramente turbia o turbia.

-Q-Las determinaciones refractométricas y turbidimétricas dependen de la temperatura. Por consiguiente, se controla la temperatura de los líquidos, que debe permanecer entre 15°C (59°F) y 32°C (89,6°F).

Lector de códigos de barras

Para leer los códigos de barras de las muestras y de los racks se utilizan lectores de códigos de barras que utilizan una tecnología de diodos luminosos (LED) con una potencia de salida muy baja.

△ ADVERTENCIA

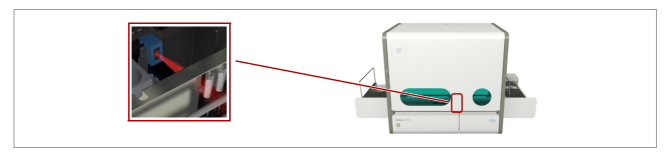
Pérdida de visión

La intensa luz de los diodos luminosos puede dañar sus ojos.

▶ No mire a los diodos luminosos.

Son compatibles los siguientes formatos de código de barras:

- Codabar (NW7)
- Code 39
- ITF (código de barras interleaved 2 of 5)
- Code 128

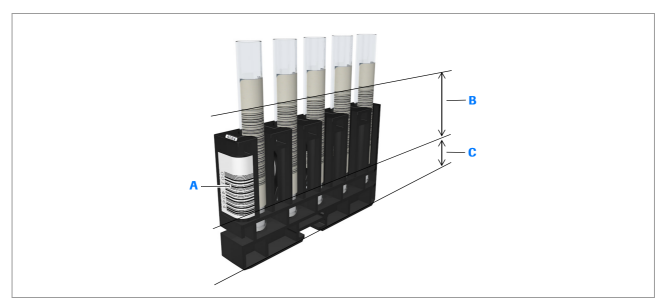


Lector de códigos de barras

Códigos de barras

Se utilizan códigos de barras en los racks y en los tubos de muestra. La resolución mínima de una línea de código de barras es 0,2 mm y la longitud máxima del código de barras es 72 mm. El código de barras debe estar a una distancia mínima de 35 mm del fondo del rack.

-Ų⁻ Si desea más información acerca de la especificación de códigos de barras, póngase en contacto con el representante del servicio técnico de Roche.



- A Resolución mín. de línea de código de barras de 0,2 mm
- B Longitud máx. del código de barras de 72 mm
- C Distancia mín. desde la base del rack de 35 mm
- Tubos en un rack, ambos con código de barras

El código de barras de un tubo de muestra puede contener la identificación de la muestra y un checksum. El código de barras de un rack contiene la identificación del rack.

ADVERTENCIA

Muestras no identificadas a causa de errores de lectura no detectados

Los errores de lectura de los códigos de barras pueden no ser detectados si no se utiliza un checksum, lo cual podría dar lugar a una muestra discrepante.

- ▶ Trabaje siempre con la función de checksum activada.
- Utilice únicamente etiquetas de código de barras de una buena calidad de impresión.

Identificación por radiofrecuencia

El material fungible de Roche dispone de etiquetas de identificación por radiofrecuencia (RFID). En el caso de los casetes, la etiqueta se lee automáticamente cuando se instalan, y se escribe cierta información en la etiqueta, por ejemplo, el número de elementos que quedan en el casete, cada vez que se utiliza un casete y al extraerlo. También existe un lector de RFID para identificar los materiales de CC desde fuera de la carcasa del analizador.

¬Q́- Utilice siempre casetes de tiras reactivas que tengan etiquetas de RFID.



- A Lector de RFID para materiales de CC
- B Lector de RFID para casetes de tiras reactivas

En la tabla siguiente se presenta una lista del material fungible que dispone de etiquetas de RFID y los elementos de información que contienen las etiquetas.

- Ŷ- Al identificar materiales de CC que tengan etiquetas de RFID, sitúe la etiqueta ante el lector a una distancia de 1 a 25 mm (0,04-1 pulg.).

	Material fungible	Elementos de información que contiene la etiqueta de RFID
Cobas u pack cobas u 601 analyzors	cobas u pack	 Número de lote Fecha de caducidad Fecha de carga Período de estabilidad Número de tiras reactivas restantes
	Material de CC	 Nivel de CC Intervalos de referencia Número de lote Fecha de caducidad

■ Etiquetas de RFID, información que contienen

Especificaciones técnicas

Las especificaciones técnicas pueden cambiar sin previo aviso

Se ha intentado por todos los medios garantizar que toda la información contenida en estas especificaciones sea correcta en el momento de su publicación. Sin embargo, Roche se reserva el derecho de hacer los cambios necesarios sin previo aviso como parte del desarrollo continuo del producto.

En este apartado

Lista de especificaciones técnicas (125)

Suministros estándar (130)

Componentes opcionales (130)

Intervalos de concentración (internacional) (131)

Lista de especificaciones técnicas

En este apartado

Condiciones de almacenamiento (126)

Condiciones ambientales (126)

Dimensiones físicas (126)

Espacio efectivo (126)

Inclinación permitida (127)

Requisitos de alimentación eléctrica (127)

Sistema de alimentación ininterrumpida (SAI) (127)

Salida de calor (127)

Nivel de ruido (127)

Principios de medición (128)

Interfaces (128)

Rendimiento (128)

Volúmenes mínimos de muestras (según el perfil de la prueba) (128)

Calidad del agua (128)

Solución de lavado (128)

Soluciones de limpieza (129)

Manipulación de residuos (129)

Pantalla (129)

Teclado (129)

Ratón (130)

Condiciones de almacenamiento

Intervalo de temperatura	5 °C a 40 °C (41 °F a 104 °F)
Humedad relativa	75% a 30°C (86°F), sin condensación
Altitud y presión	Máx. 2.000 m (6.561 pies) sobre el nivel del mar, 80-106 kPa

Condiciones ambientales

Temperatura ambiente	18 °C a 32°C (64,4 °F a 90°F)
Humedad relativa	30%-80%, sin condensación
Altitud y presión	Máx. 2.000 m (6.561 pies) sobre el nivel del mar, 80-106 kPa
Contaminación	Grado 2 (EN 61010-1)
Influencia de la luz ambiental	Hasta 2 kLux de luz artificial directa Hasta 20 kLux de luz directa (radiación solar)
Luz ambiental mínima	500 Lux de luz ambiental

 [⊞] Condiciones ambientales

Dimensiones físicas

Ancho (con los buffers)	107,9 cm (42,48 pulg.)
Ancho (con el buffer de salida y la unidad de conexión de entrada)	104,5 cm (41,12 pulg.)
Ancho (sin los buffers)	68,7 cm (27,05 pulg.)
Profundidad	53,2 cm (20,94 pulg.)
Altura	64,4 cm (25,35 pulg.)
Peso (con los buffers)	92,7 kg (207,5 libras)
Ancho (con el buffer de salida y la unidad de conexión de entrada)	89,4 kg (197,1 libras)
Peso (sin los buffers)	80,5 kg (177,47 libras)

m Dimensiones físicas

Espacio efectivo

El espacio efectivo representa el espacio ocupado por el analizador más el espacio necesario para el usuario y para el acceso para tareas de mantenimiento y reparación.

Ancho	107,9 cm (42,48 pulg.)
Profundidad	130,0 cm (51,18 pulg.)

Roche Diagnostics

Inclinación permitida

Inclinación < 3º

■ Inclinación permitida

Requisitos de alimentación eléctrica

Tensión de línea	100 a 240 VCA
Variación de la tensión de línea	± 10%
Frecuencia de línea	50 a 60 Hz
Variación de la frecuencia de línea	± 5%
Corriente	Máx. 3 A
Consumo eléctrico (versión 1 de la unidad de control)	Máx. 160 VA, valor típico 140 VA
Consumo eléctrico (versión 2 de la unidad de control)	Máx. 160 VA, valor típico 140 VA
Consumo de energía efectivo	Consulte la placa de características del analizador.
Fusible de línea	2 x T8AL
Coordinación de aislamiento	Aislamiento de categoría II (EN/IEC 61010-1)

m Requisitos de alimentación eléctrica

Sistema de alimentación ininterrumpida (SAI)

[■] Sistema de alimentación ininterrumpida (SAI)

Salida de calor

Disipación de calor	Versión 1 de la unidad de control: 115 W	
Disipacion de caloi		
	Versión 2 de la unidad de control: 115 W	
Carga térmica	Versión 1 de la unidad de control: 412 kJ/h (393 BTU/h)	
	Versión 2 de la unidad de control: 412 kJ/h (393 BTU/h)	

■ Salida de calor

Nivel de ruido

cobas u 601 urine analyzer	62 dB	

■ Nivel de ruido

Roche Diagnostics

Principios de medición

Fotometría de reflectancia			
Refractometría			
Turbidimetría			

m Principios de medición

Interfaces

USB 1.1/2.0	Conexión a dispositivos de almacenamiento externo
USB 1.1/2.0	Conexión a dispositivos periféricos
RJ45	Conexión a la red

■ Interfaces

Rendimiento

Análisis de tiras reactivas	240 muestras por hora

⊞ Rendimiento

Volúmenes mínimos de muestras (según el perfil de la prueba)

Tira reactiva	2,0 ml
Volumen reducido para tira reactiva (sin mediciones en la celda de medición)	1,5 ml

■ Volúmenes mínimos de muestras (según el perfil de la prueba)

Calidad del agua

Tipo II/IF (conforme a las directrices CLSI C3-A4) (conductividad: 1 μ S/cm; 25°C) Temperatura del agua entre 18 °C y 32 °C.

Solución de lavado

Solución recomendada para realizar la tarea de lavado diario:	Solución de hipoclorito de sodio al 1,2%-4%

■ Solución de lavado

Roche Diagnostics

¬Q→ Roche recomienda utilizar una concentración próxima al valor inferior (1,2%) del intervalo recomendado y no superior al 2%. Concentraciones más altas no mejoran la eficacia de la limpieza. Las soluciones que tengan concentraciones más altas pueden diluirse con agua.

Soluciones de limpieza

Soluciones recomendadas para la limpieza manual del instrumento:	 Alcohol isopropílico, 70% Etanol, 70% Mikrozid® (EtOH/propanol)
	Wilkiozid® (Ltori/proparior)

■ Soluciones de limpieza

Manipulación de residuos

Recipiente de residuos sólidos para tiras reactivas	Capacidad: 400 tiras reactivas Dimensiones interiores: (anchura x profundidad x altura): 8,34 cm x 13,34 cm x 11,82 cm (3,28 pulg. x 5,25 pulg. x 4,65 pulg.)
Recipiente de residuos líquidos	Capacidad: 5 litros Dimensiones: (diámetro x altura): 16,2 cm x 32,5 cm (6,38 pulg. x 12,80 pulg.)
Recipiente de agua	Capacidad: 5 litros Dimensiones: (diámetro x altura): 16,2 cm x 33,5 cm (6,38 pulg. x 13,19 pulg.)
Recipiente de agua para suministro externo de agua	Capacidad: 5 litros Dimensiones: (diámetro x altura): 16,2 cm x 32,5 cm (6,38 pulg. x 12,80 pulg.)

[■] Manipulación de residuos

Pantalla

Pantalla táctil	19 pulg. (1.280 x 1.024 píxeles)	
■ Pantalla		

Teclado

Disposición QWERTY estándar para Estados Unidos	Utilice únicamente el teclado suministrado.
⊞ Teclado	

Ratón

Utilice únicamente el ratón suministrado.

■ Ratón

Suministros estándar

El analizador se ha probado para los siguientes suministros de Roche:

- cobas u pack
- cobas u calibration strip

Componentes opcionales

Están disponibles los siguientes componentes opcionales:

- cobas® 6500 installation kit for LAS
- Etiquetas de colores para racks de 5 posiciones de Roche:
 - Etiqueta para rack estándar, color amarillo
 - Etiqueta para rack estándar, color azul claro
 - Etiqueta para rack estándar, color azul oscuro
 - Etiqueta para rack estándar, color verde claro
 - Etiqueta para rack estándar, color naranja
 - Etiqueta para rack estándar, color rosa
 - Etiqueta para rack estándar, color marrón

Intervalos de concentración (internacional)

La tabla siguiente muestra los intervalos de concentración internacionales para el **cobas u** 601 urine analyzer.

Parámetro de análisis	Intervalo			
	Convencional	SI	Arbitraria	
PH	5	5	5	
	6	6	6	
	6,5	6,5	6,5	
	7	7	7	
	8	8	8	
	9	9	9	
LEU	neg	neg	neg	
	25/µl	25/µl	1+	
	100/μl	100/µl	2+	
	500/μl	500/μl	3+	
NIT	neg	neg	neg	
	pos	pos	pos	
PRO	neg	neg	neg	
	25 mg/dl	0,25 g/l	1+	
	75 mg/dl	0,75 g/l	2+	
	150 mg/dl	1,5 g/l	3+	
	500 mg/dl	5 g/l	4+	
GLU	norm	norm	neg	
	50 mg/dl	3 mmol/l	1+	
	100 mg/dl	6 mmol	2+	
	300 mg/dl	17 mmol	3+	
	1.000 mg/dl	56 mmol	4+	
KET	neg	neg	neg	
	5 mg/dl	0,5 mmol	1+	
	15 mg/dl	1,5 mmol	2+	
	50 mg/dl	5 mmol	3+	
	150 mg/dl	15 mmol	4+	
UBG	norm	norm	neg	
	1 mg/dl	17 mmol	1+	
	4 mg/dl	68 µmol	2+	
	8 mg/dl	135 µmol	3+	
	12 mg/dl	203 µmol	4+	

 [■] Intervalos de concentración internacionales para el **cobas u** 601 urine analyzer

Parámetro de análisis	Intervalo			
	Convencional	SI	Arbitraria	
BIL	neg	neg	neg	
	1 mg/dl	17 mmol	1+	
	3 mg/dl	50 μmol	2+	
	6 mg/dl	100 µmol	3+	
ERY	neg	neg	neg	
	10/µl	10/µl	1+	
	25/μΙ	25/µl	2+	
	50/μl	50/μΙ	3+	
	150/μΙ	150/μΙ	4+	
	250/μΙ	250/μΙ	5+	
COL	am. claro	am. claro	am. claro	
	amarillo	amarillo	amarillo	
	ámbar	ámbar	ámbar	
	marrón	marrón	marrón	
	naranja	naranja	naranja	
	rojo	rojo	rojo	
	verde	verde	verde	
	otro	otro	otro	

 [■] Intervalos de concentración internacionales para el **cobas u** 601 urine analyzer

Software

En este capítulo se presentan los elementos principales del software, así como información acerca de cómo trabajar de forma óptima con la interfaz de usuario.

Contenido del capítulo	4
·	
Introducción	135
Elementos fundamentales de la pantalla	135
Áreas de trabajo fundamentales	141
Pestañas	143
Visualización de información	
Trabajo con listas (tablas)	
tablas	
Introducción de información	
Trabajo con gráficas de CC	150
Teclado externo y ratón	151
Asistentes Acerca de los asistentes Ejemplos Ejemplo: Inicio de un asistente Ejemplo: Uso de un asistente para realizar	153 153
una tarea pendiente	154
Código de colores	156
Avuda en línea	157

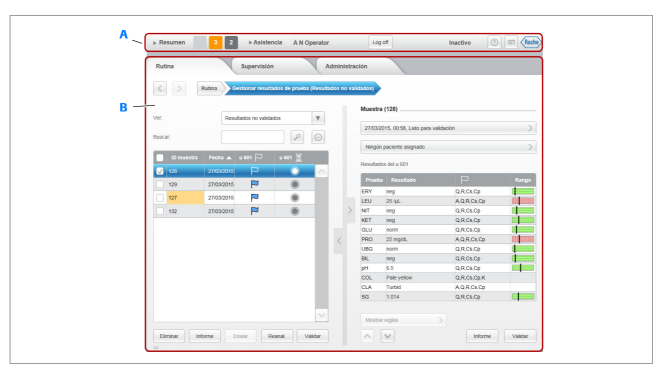
Introducción

- **Q**- En esta documentación se incluyen imágenes de pantallas con fines ilustrativos. No son necesariamente idénticas a las que pueda ver en su analizador.

La interfaz de usuario está diseñada para hacer sencillo e intuitivo el uso del analizador. Su estructura lógica y visual y su código de colores ayudan a identificar y realizar las tareas necesarias. Está diseñada para ser manejada desde la pantalla táctil, pero puede conectar el teclado y el ratón suministrados para utilizarlos en su lugar.

Elementos fundamentales de la pantalla

Una pantalla está dividida en un área de información global en la parte superior y el área de trabajo debajo de la anterior.



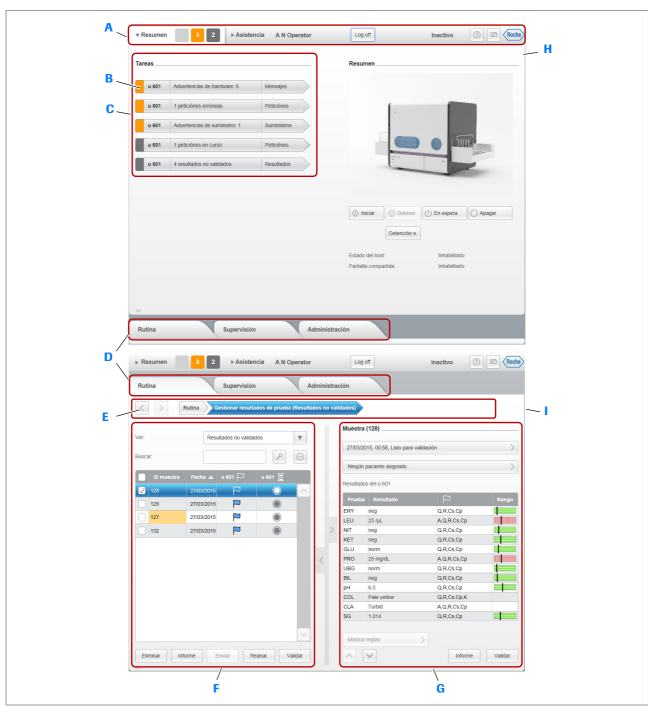
A Área de información global

B Área de trabajo

Estructura básica de la pantalla

El área de información global contiene elementos que están disponibles de forma permanente.

Las áreas de trabajo están formadas por pestañas y paneles, cada uno de los cuales contiene información temáticamente relacionada. Pueden contener botones, asistentes que le guían por las tareas, elementos de información tales como listas y tablas, elementos gráficos tales como símbolos que representan elementos de hardware, campos de entrada y ayudas para la navegación y la visualización. En la figura siguiente se ilustran las diferentes partes.

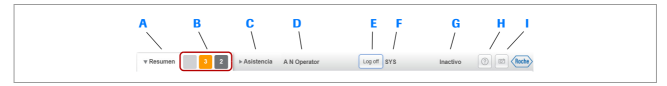


- A Área de información global
- Botón de tareas
- C Lista de tareas
- Pestañas que representan áreas de trabajo
- E Barra de navegación con los botones Atrás y Adelante y la ruta de navegación
- F Panel principal
- G Panel de detalles
- H Área de trabajo Resumen
- Pestaña Rutina en el modo de presentación de pantalla dividida (dos paneles)

Los siguientes apartados explican con mayor detalle los diferentes elementos.

Área de información global

Contiene elementos que están disponibles permanentemente.



- A Área de trabajo Resumen
- B Indicador de tareas
- C Botón Asistencia
- D Nombre del usuario que ha iniciado la sesión actual
- E Botón para iniciar y cerrar sesión

- F Nombre del sistema
- G Estado del sistema
- H Botón Ayuda en línea
- Botón Captura de pantalla

Área de información global

Indicador de tareas

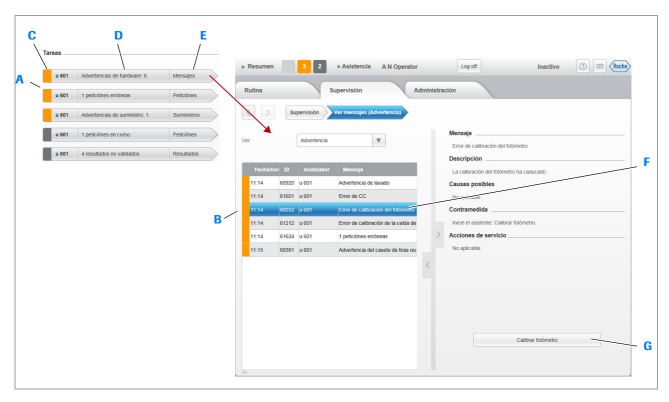
El indicador de tareas proporciona un resumen aproximado del estado actual del analizador. El color de los botones representa la urgencia de las tareas y el número del botón indica cuántas tareas de esta urgencia hay. Una tarea puede comprender varios mensajes.

En la tabla siguiente se explica el significado de los colores.

Color	Significado
Rojo	La tarea requiere una intervención inmediata del operador. Es posible que se haya detenido el funcionamiento. Cuando se genera una tarea de este tipo, también suena una señal acústica a menos que esta función esté desactivada.
Naranja	La tarea requiere una intervención rápida del operador; de lo contrario, podría detenerse el funcionamiento. Cuando se genera una tarea de este tipo, también suena una señal acústica a menos que esta función esté desactivada.
Gris	Tarea en curso. Si se requiere la intervención del operador, intervenga.
Gris claro	No hay tareas. No se requiere intervención por parte del operador.

Lista de tareas, lista de mensajes y botones

Utilice los botones de tareas para mostrar una lista de todos los mensajes de una determinada categoría y gravedad (lista de mensajes). Seleccione un mensaje para mostrar sus detalles. Por ejemplo, pueden contener un botón para iniciar un asistente que le guíe por los diferentes pasos para resolver el problema.



- A Botones de tareas
- B Lista de mensajes
- Código de colores para la gravedad
- Orupo temático, resumen de los problemas subyacentes
- Pestaña o panel en el que puede abordarse el problema
- F Mensaje que puede seleccionarse y que conduce a información detallada
- G Botón de asistente

i Ejemplo del uso de botones de tareas y listas de mensajes

Pestañas



Las pestañas agrupan información y tareas de las áreas de trabajo tales como la realización de análisis y el tratamiento de los resultados, la realización de tareas de mantenimiento o la definición del entorno de trabajo del analizador.

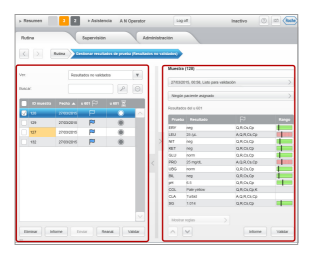
• Pestañas (143)

Barra de navegación



La barra de navegación le ayuda a moverse entre diversos paneles. Una función de "historial" registra qué paneles se han mostrado hasta ahora; use los botones Atrás y Adelante para mostrar el panel anterior o siguiente de este historial. La ruta de navegación le indica cómo acceder al panel actual (el elemento azul indica el panel actual). Puede seleccionar cualquiera de los elementos de la ruta para mostrar el panel correspondiente.

Panel principal, panel de detalles



La información a menudo se muestra en dos paneles: la información del panel derecho (panel de detalles) contiene información detallada de un elemento seleccionado en el panel izquierdo (panel principal).

Asistencia



Seleccione la pestaña **Asistencia** para acceder a ayudas de operación tales como asistentes y documentación del usuario.

Para ver información detallada sobre el área de trabajo Asistencia, consulte Asistentes (153) y Ayuda en línea (157).

Cuadros de llamada

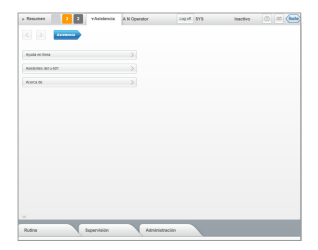


Los cuadros de llamada son un tipo de áreas de trabajo que se muestran superpuestas al panel actual, por ejemplo, para mostrar mensajes, introducir información o confirmar una acción.

Áreas de trabajo fundamentales







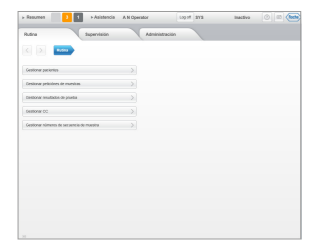
Las tareas relacionadas se agrupan en áreas de trabajo diferentes.

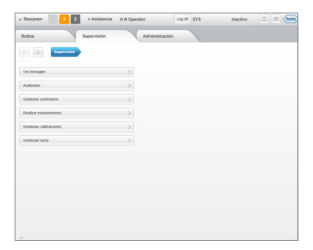
El área de trabajo **Resumen** se muestra al iniciar el analizador. Contiene información general de estado del analizador y muestra una lista de las acciones que debe realizar el usuario para garantizar un funcionamiento correcto del analizador y el progreso sin problemas de las tareas y acciones. Sus elementos principales son:

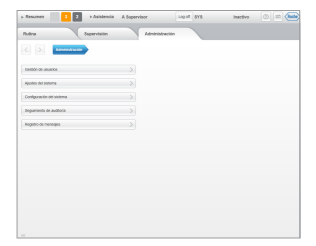
- El panel Tareas contiene la lista de tareas y los botones de tareas, que conducen a los paneles relevantes para resolver los problemas a los que hacen referencia.
- El panel Resumen proporciona acceso a un resumen gráfico de los componentes de hardware del analizador. Puede seleccionar estos elementos si se requiere alguna intervención, y los cuadros de llamada proporcionan las funciones necesarias.
- Si trabaja con el modo Número de secuencia de la muestra, también se mostrará el número de secuencia de la muestra que se utilizará a continuación debajo del panel Resumen, tanto para las muestras de rutina como para las muestras STAT.

El área de trabajo **Asistencia** proporciona ayudas de operación tales como:

- Documentación del usuario.
- Asistentes que le guían por tareas seleccionadas.
- Aviso legal







La pestaña Rutina comprende todas las actividades directamente relacionadas con la realización de análisis y la gestión de los resultados.

- Gestión de pacientes.
- Definición y gestión de peticiones.
- Visualización, validación e informes de resultados.
- Materiales de CC y gestión de resultados de CC.
- Gestión de números de secuencia de la muestra (si trabaja con el modo Número de secuencia de la muestra).

La pestaña **Supervisión** comprende las actividades relacionadas con el aseguramiento de un funcionamiento sin problemas del analizador:

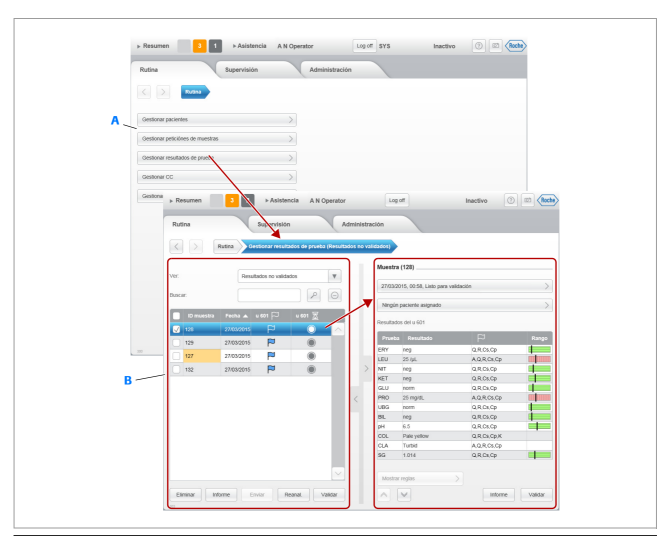
- Gestión de mensajes y tareas relacionadas.
- Comprobación del estado del hardware y realización de tareas relacionadas con el hardware.
- Realización de tareas relacionadas con material fungible.
- Realización de tareas de mantenimiento.
- Realización de mediciones de calibración.
- Gestión de racks e identificaciones de racks.

La pestaña **Administración** proporciona las funciones necesarias para configurar y mantener el entorno de funcionamiento del analizador.

- Definición y gestión de usuarios.
- Definición de las características para la visualización de resultados, las mediciones, el CC y los análisis.
- Configuración del entorno del analizador.
- Visualización del seguimiento de auditoría.
- Visualización del registro de mensajes.

Pestañas

Al seleccionar una pestaña, se muestra una lista con los botones para los elementos tratados en esta área de trabajo (A). Si se selecciona uno de estos botones, se muestran dos paneles uno al lado del otro (B); el panel izquierdo (el panel principal) suele contener una lista cuyos elementos pueden seleccionarse. También puede contener botones para iniciar tareas y características para preseleccionar el tipo de información que debe contener la lista. El panel derecho (panel de detalles) contiene información relacionada con el elemento seleccionado en el panel izquierdo, y también puede contener botones.



🖻 Elementos principales de una pestaña

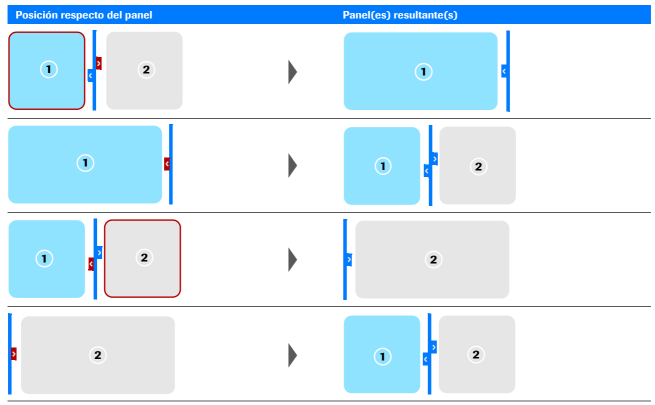
Modos de visualización

Otra característica de algunas pestañas es el hecho de que pueden visualizarse en el modo de pantalla completa o en el modo de pantalla dividida.



En el modo de pantalla dividida, se muestran dos paneles uno al lado del otro, de manera que la información contenida en el panel de detalles a la derecha depende de lo que se haya seleccionado en el panel principal a la izquierda. En el modo de pantalla completa, un panel cubre toda lo ancho de la pantalla.

Utilice el separador del panel para cambiar entre los dos modos de visualización. Su función depende de su posición relativa respecto del panel. En la tabla siguiente se muestra cómo funciona:



Visualización de información

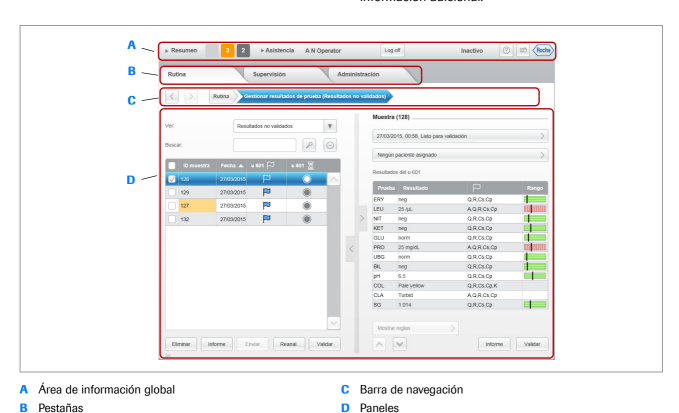
En este apartado

Acerca de la visualización de información (145)

Acerca de la visualización de información

Hay varias características que le ayudan a acceder a los paneles y a sus funciones:

- El área de información global contiene elementos de control e información que están disponibles de forma permanente.
- La barra de navegación contiene botones para visualizar paneles previamente visualizados (Atrás, Adelante) y muestra cómo se puede acceder al panel actual (ruta de navegación).
- Las pestañas y paneles pueden contener listas y tablas, botones y elementos gráficos para acceder a información adicional.



Características para acceder a información y funciones

Trabajo con listas (tablas)

En este apartado

Acerca de la ordenación de listas (146) Acerca de la filtración de la información de las tablas (146)

Acerca de la selección de elementos de una tabla (146)

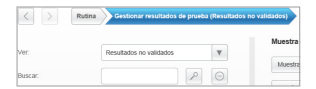
Acerca de la ordenación de listas



Puede ordenar las listas seleccionando un encabezado de columna.

El tipo de ordenación se marca con \triangle para el orden ascendente y con \bigcirc para el orden descendente.

Acerca de la filtración de la información de las tablas



En algunas tablas puede seleccionar qué clase de elementos contiene la tabla. Para ello debe seleccionar uno de los filtros predefinidos en listas desplegables o introducir en el campo **Buscar** la primera parte de los elementos que está buscando y, a continuación, seleccionar el botón (2); por ejemplo, si introduce 7, se mostrarán todos los elementos que comiencen por 7.

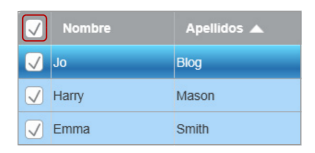
Pulse el botón 🔾 para cancelar la búsqueda.

Acerca de la selección de elementos de una tabla



Puede seleccionar elementos seleccionando la casilla de verificación situada a la izquierda del elemento.

Los elementos seleccionados se muestran de color azul.



Puede seleccionar todos los elementos de la tabla seleccionando la casilla de verificación situada a la izquierda de los encabezados de la tabla.

Introducción de información

Normalmente, el teclado virtual se muestra siempre que es necesario introducir información. (El sistema está diseñado para ser manejado por medio de la pantalla táctil, pero puede utilizar en su lugar el teclado externo y el ratón suministrados. Si lo hace, asegúrese de que no se muestra el teclado virtual (Administración

> Configuración básica 2)).



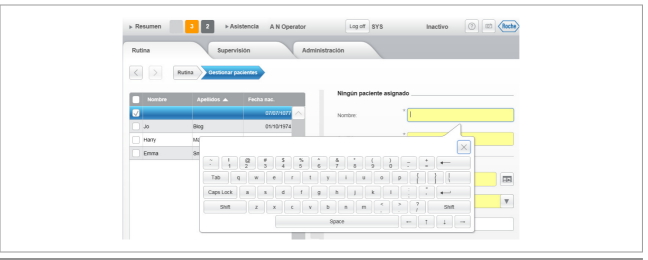
- A Cierra el cuadro de llamada del teclado
- B Va al siguiente campo de entrada o a la siguiente pestaña

Teclado de la pantalla táctil

- Q - Disposición del teclado

La disposición del teclado virtual se corresponde con la disposición de un teclado QWERTY para inglés de Estados Unidos. No puede modificarse.

Los campos de entrada de información obligatoria están marcados con un asterisco y en color amarillo.



Campos de entrada obligatorios

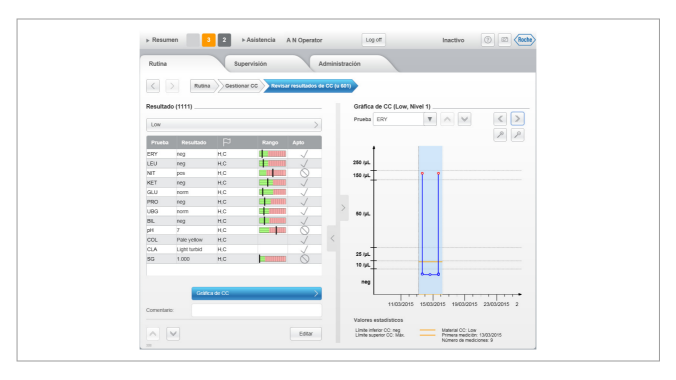
La validez de la información que introduzca se comprueba continuamente. Si el valor no es válido, el campo de entrada muestra un borde rojo (A). Si la entrada es válida, el campo tiene su aspecto activo normal (B).



Comprobación de la validez de las entradas de texto

Trabajo con gráficas de CC

La gráfica de CC le permite revisar los resultados de CC durante un período de tiempo.





Seleccione este botón para desplazar hacia atrás un mes el intervalo de tiempo mostrado.

Mantenga pulsado el botón para desplazar hacia atrás continuamente el intervalo de tiempo mostrado.



Utilice este botón para desplazar hacia delante un mes el intervalo de tiempo mostrado.

Mantenga pulsado el botón para desplazar hacia delante continuamente el intervalo de tiempo mostrado.



Utilice este botón para duplicar el tamaño de los elementos mostrados, es decir, para aumentar la escala.

Puede aumentar la escala cuatro veces.



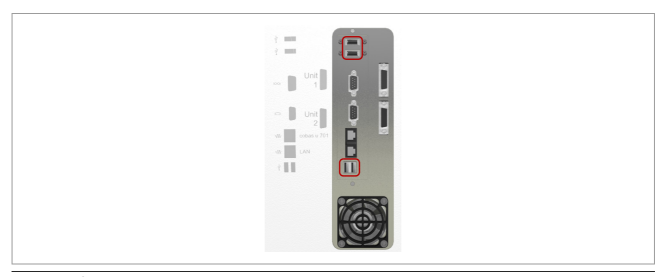
Utilice este botón para reducir a la mitad el tamaño de los elementos mostrados, es decir, para reducir la escala.

Puede reducir la escala hasta que se muestre la vista normal (100%).

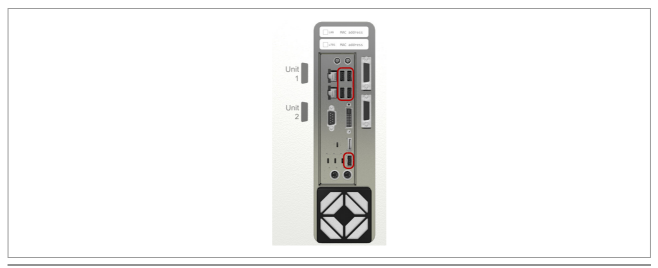
Teclado externo y ratón

Puede conectar al analizador el teclado externo convencional para inglés de Estados Unidos y el ratón suministrados por medio de cualquiera de los puertos USB.

El sistema está diseñado para ser manejado por medio de la pantalla táctil, pero puede utilizar en su lugar el teclado externo y el ratón suministrados. Si lo hace, asegúrese de que no se muestra el teclado virtual (Administración > Configuración básica 2).



De Puertos USB (versión 1 de la unidad de control)



De Puertos USB (versión 2 de la unidad de control)

-Q- Cuando se trabaja con un sistema informático (host), los caracteres no pertenecientes al código ASCII se convierten en espacios. Por consiguiente, si trabaja con un sistema host, utilice únicamente caracteres ASCII convencionales.

Asistentes

En este apartado

Acerca de los asistentes (153) Ejemplos (153)

Acerca de los asistentes

Un asistente es un conjunto interactivo de instrucciones paso a paso para realizar una determinada tarea. Las instrucciones mostradas en un momento dado dependen de las comprobaciones que realiza continuamente el analizador y de la intervención del usuario, por ejemplo, la confirmación de que se ha realizado un determinado paso o la introducción de datos.

Los asistentes se inician seleccionando sus botones correspondientes. Todos los asistentes se muestran en **Asistencia > Asistentes**. Los asistentes también están disponibles, por ejemplo, durante el seguimiento de un mensaje de la lista de mensajes; le guían por las acciones necesarias para resolver el problema mencionado en el mensaje.

Ejemplos

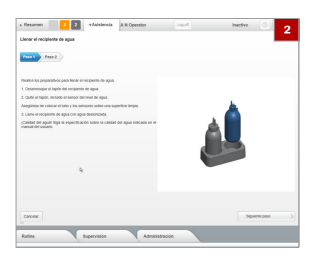
En este apartado

Ejemplo: Inicio de un asistente (154)

Ejemplo: Uso de un asistente para realizar una tarea

pendiente (154)

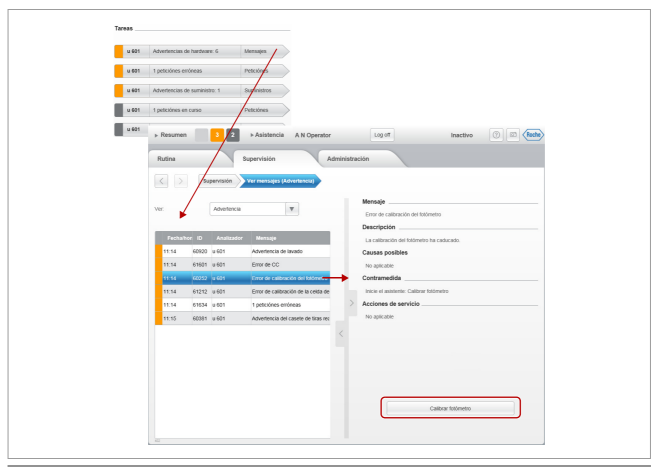
Ejemplo: Inicio de un asistente



Para iniciar un asistente

- 1 Seleccione Asistencia > Asistentes del u 601.
- 2 Seleccione el botón para la tarea que desee realizar, por ejemplo, para llenar el recipiente de agua.

Ejemplo: Uso de un asistente para realizar una tarea pendiente



Selección de un elemento en la lista del panel principal

- Para utilizar un asistente para realizar una tarea pendiente
- 1 Seleccione el área de trabajo Resumen.
- 2 Seleccione un botón de tareas rojo o naranja, que conducirá a la lista de mensajes o al panel Suministros.
- 3 Seleccione un elemento en la lista del panel principal.
- 4 En el panel de detalles, seleccione el botón para el asistente.

Código de colores

El color de los botones y de otros elementos de la pantalla le informa sobre el estado del elemento de la pantalla o del elemento que representa.

Color Significado		Significado	
	Gris claro	No puede seleccionar actualmente este elemento.	
	Gris	Fines informativos. No se requiere intervención por parte del operador.	
	Naranja	Se requiere la intervención del operador para garantizar un funcionamiento continuo.	
	Rojo	Se requiere una intervención inmediata por parte del operador. Es posible que se haya detenido el funcionamiento.	
	Amarillo	Este campo no puede estar vacío (información obligatoria).	
	Azul	Este elemento está seleccionado para su visualización.	
	Azul claro	Hay varios elementos seleccionados.	

E Concepto general de colores para los elementos de la interfaz de usuario

En las presentaciones relacionadas con resultados, los colores indican el grado de patología del resultado. Como ayuda para las personas que padecen deficiencias de visión de los colores, los elementos relacionados con resultados muestran además un sombreado.

Color		Intervalo de resultados	
	Verde	Normal.	
	Amarillo	Patológico bajo.	
	Rojo	Patológico.	

■ Concepto de colores para el grado de patología de los resultados

En la visualización de resultados para el parámetro SG, el color del fondo indica un error de la medición.

Color Significado		Significado Signif
	Amarillo	Para esta muestra, no ha sido posible medir el parámetro SG en la celda de medición.
_	Rojo	La celda de medición no ha podido generar ningún resultado para el parámetro SG. (En lugar de un resultado se muestra el símbolo "-".)

El Concepto de colores para la gravedad de los errores de medición en la celda de medición

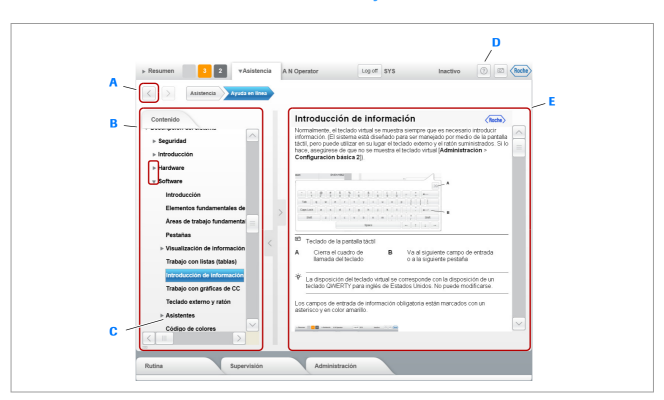
Ayuda en línea

Ayuda en línea

El analizador proporciona información para el usuario y asistencia en línea, a las que puede accederse de las siguientes maneras:



- Para mostrar información relacionada con la pantalla actualmente mostrada, seleccione ②.
- Para mostrar el índice de contenido de la información para el usuario completa, seleccione Asistencia
 Ayuda en línea.



- A Botón para cerrar la ayuda en línea
- B Índice de contenido
- C Apartado seleccionado

- D Botón Ayuda
- É Área de visualización del contenido

Dágina Ayuda en línea



Seleccione para mostrar los títulos de los subapartados.





Seleccione \subseteq para cerrar la ayuda en línea y volver a la pantalla desde la que la inició.

-Ŷ- Tenga en cuenta que la función < no está activa si ha iniciado la ayuda en línea desde el área de trabajo Resumen; en su lugar, seleccione la pestaña Resumen para cerrar la ayuda en línea.

Funcionamiento

5	Funcionamiento	161
6	Configuración	265

Funcionamiento

En este capítulo encontrará instrucciones acerca de cómo realizar las tareas de funcionamiento diario.

Contenido del capítulo	5
Seguridad	165
Guía breve para el análisis de rutina	168
Tareas de funcionamiento de rutina	172 172
Inicio de sesión	173
Puesta en marcha del analizador	174
Gestión de números de secuencia de la muestra	175
Definición de los intervalos de números de	
secuencia de la muestra	176
Definición del siguiente número de	
secuencia de la muestra que se utilizará	177
Definición de peticiones	178
Definición de peticiones	178
Definición manual de una petición cuando se	
trabaja con el modo Número de secuencia de	100
la muestra	180
Carga de la carga de realie	181
Acerca de la carga de racks	181 184
Racks de urgencias	186
Inicio del proceso de análisis	
	186
Carga de un rack de urgencias	187
Comprobación del estado del procesamiento	188
Gestión de resultados	192
Visualización de resultados	192
Validación de resultados	193
Gestión de resultados de SG no válidos	199
Asignación de pacientes	201
Generación de informes	202
Situaciones inusuales	206

Repetición de análisis	207
Repetición de análisis cuando se trabaja con	
el modo Número de secuencia de la muestra Ajuste de la información de la muestra	209 212
Gestión de pacientes	214
Tareas de mantenimiento de rutina	216
Acerca de las tareas de mantenimiento de rutina	216
Comprobación del estado del sistema	217
Comprobación del estado del procesamiento de peticiones	218
Comprobación de las tareas que requieren	210
intervención	218
Comprobación del estado actual del	
hardware	219
Comprobación del estado de los suministros.	220
Lavar el sistema de fluidos	221
Purgado de aire	222
Llenado del recipiente de agua	223
Vaciado del recipiente de residuos líquidos	224
Vaciado del recipiente de residuos sólidos	225
Sustitución del casete de tiras reactivas	227
Al final del turno	229
Cierre de sesión	229
Apagar el analizador	230
Apagar el analizador	230
Poner el analizador en espera	231
Desconexión de la fuente de alimentación	232
Mantener limpio el analizador	233
Acerca de cómo mantener limpio el	222
analizador Limpieza de los buffers de entrada y salida	233 234
Limpieza de la carcasa del analizador	235
Limpieza de los transportadores de racks	235
Limpieza de las bandejas de racks	236
Limpieza de la bandeja y el transportador de	200
tiras reactivas	239
Limpieza del detector de dobleces de la	
aguja	242
Limpieza del área de pipeteo de tiras	
reactivas	242
Calibración de la unidad fotométrica	243
Calibración de la celda de medición	245
Tareas de CC	246
Realización de mediciones de CC	246
Acerca de la realización de mediciones de	
CC	247
Preparación del rack de CC	247
Realización de una medición de CC	248

Realización de una medición de CC cuando	
se trabaja con un SAL	248
Definición de materiales de CC	249
Cambio de los datos del material de CC	251
Realización de cambios relacionados con los	
parámetros de prueba	252
Inclusión o exclusión de pruebas de las	
mediciones de CC	253
Eliminación de materiales de CC	253
Revisión de los resultados de CC	254
Tareas de funcionamiento adicionales	258
Detención y reanudación del procesamiento de	
muestras	258
Cambio de la contraseña	259
Extracción del casete de tiras reactivas	260
Impresión y exportación de información,	
generación de informes	261

Índice de materias

Seguridad



Lea y comprenda la información presentada en el capítulo Seguridad.

Los siguientes mensajes de seguridad son especialmente importantes:

Mensajes de advertencia:

- ▶ Materiales biopeligrosos (31)
- ▶ Residuos (32)

Mensajes de precaución:

- ▶ Seguridad mecánica (37)
- ▶ Soluciones de trabajo (37)
- ▶ Influencia de las vibraciones (38)

Mensajes de aviso:

- ▶ Derrame (40)
- ▶ Humedad ambiental excesiva (40)

△ ATENCIÓN

Resultados incorrectos a causa de temperaturas ambientales extremas

Las temperaturas ambientales elevadas pueden causar la evaporación de las muestras durante la incubación de la tira reactiva, lo cual puede dar lugar a resultados incorrectos.

Las temperaturas ambientales bajas pueden ralentizar las reacciones químicas de las tiras reactivas, lo cual puede dar lugar a resultados incorrectos.

- Use siempre el analizador en las condiciones ambientales especificadas:
 - ▶ Condiciones ambientales (126)

△ ATENCIÓN

Resultados incorrectos a causa de muestras contaminadas

Las partículas sólidas presentes en la muestra pueden influir en el funcionamiento del sistema de fluidos, lo cual puede dar lugar a volúmenes de pipeteo incorrectos y, por consiguiente, a resultados incorrectos.

Las partículas de alimentos y bebidas presentes en la muestra pueden influir en la reacción de la tira reactiva.

- Conserve y transporte las muestras de manera que se impida la contaminación con sustancias extrañas.
- No guarde ni consuma alimentos ni bebidas en las proximidades del analizador.

△ ATENCIÓN

Resultados incorrectos a causa de contaminación por arrastre de las muestras

Las manos contaminadas con orina pueden transferir orina al monitor de pantalla táctil o al ratón, desde donde puede transferirse a las muestras y causar una contaminación por arrastre.

- ▶ Evite el contacto con la orina.
- Si entra en contacto con orina, deseche los guantes de laboratorio inmediatamente o límpielos con una de las soluciones de limpieza recomendadas.

△ ATENCIÓN

Resultados incorrectos a causa de muestras con espuma y contaminadas

La presencia de espuma en las muestras puede dar lugar a la aspiración y dispensación de cantidades incorrectas de líquido, lo cual puede causar resultados incorrectos.

La presencia de contaminantes insolubles en las muestras puede provocar obstrucciones o escasez del volumen de pipeteo y dar lugar a una reducción de la exactitud de medición.

 Asegúrese de que las muestras no contienen espuma ni contaminantes insolubles tales como fibrina o polvo.

△ ATENCIÓN

Pérdida de datos y daños del analizador a causa de la desconexión de la corriente eléctrica

La desconexión del cable de red durante el procesamiento por el analizador puede dar lugar a pérdida de datos y a daños del hardware.

No desconecte el cable de red hasta que se haya apagado correctamente el analizador.

En esta documentación se incluyen imágenes de pantallas con fines ilustrativos. No son necesariamente idénticas a las que pueda ver en su analizador.

Guía breve para el análisis de rutina

Este apartado proporciona una guía breve para realizar análisis de rutina. Puede encontrar descripciones detalladas de los pasos e información sobre las tareas de funcionamiento no rutinarios en los siguientes apartados.

Paso Tarea **Procedimiento** Inicio del analizador 1. Asegúrese de que todas las tapas están cerradas. 2. Encienda el analizador. 3. Espere a que se muestre el área de trabajo Resumen. Esto puede llevar unos minutos. 2 Inicio de sesión En el área de trabajo Resumen, seleccione el botón Iniciar sesión. Se muestra un cuadro de diálogo. Introduzca el nombre de usuario y la contraseña. Seleccione el botón Iniciar sesión. Ahora se muestra su nombre en el área de información global. 3 1. En el área de trabajo Resumen, compruebe el Puesta en marcha del analizador indicador de tareas. Resuelva los elementos rojos y naranjas que haya. 2. Compruebe el recipiente de agua⁽¹⁾. Si no está lleno, inicie el asistente correspondiente y llénelo. Compruebe el recipiente de residuos líquidos⁽¹⁾. Si no está vacío, inicie el asistente correspondiente y vacíelo. Compruebe el casete de tiras reactivas. Si está casi vacío, asegúrese de que hay uno nuevo disponible para cuando sea necesario reemplazar el antiguo. (1) Si trabaja con un suministro externo de agua, este paso no es necesario. Definición de peticiones Las peticiones se definen automáticamente cuando el rack y los tubos han pasado por el lector de códigos de barras.

Paso Tarea

5 Carga de muestras y racks



Procedimiento

- Asegúrese de que los códigos de barras de las muestras están orientados hacia delante.
- Asegúrese de que los códigos de barras de los racks apuntan hacia fuera y hacia la parte posterior del analizador al colocarlos en el buffer de entrada.

El analizador detecta la presencia de la bandeja de racks o de racks individuales en las entradas para rack de urgencias y para rack único y mueve un rack al transportador de racks.

(Si trabaja con una unidad de conexión de entrada, no es necesario que cargue manualmente los racks, ya que esta acción se realiza de forma automática).

6 Inicio del análisis



El análisis se inicia automáticamente.

7 Supervisión del analizador



- En el área de trabajo Resumen, compruebe el indicador de tareas y la lista de tareas.
 Solucione todos los elementos rojos y naranjas de la lista de tareas.
- Seleccione un botón de tareas.
 Si se muestra la lista de mensajes, seleccione un mensaje, compruebe los detalles y siga las instrucciones que aparecen en la pantalla.
 Si se muestra otro panel, por ejemplo, el panel de suministros, realice la tarea apropiada; generalmente hay disponible un asistente.
- Rojo: Problemas que requieren una intervención inmediata del operador.
- Naranja: Problemas que requieren una intervención rápida del operador; de lo contrario, podría detenerse el funcionamiento.
- Gris: Mensajes que informan sobre el estado de las tareas en curso. Si se requiere la intervención del operador, intervenga.
- Gris claro: No hay problemas de la gravedad asociada.
- El número indicado en un botón indica cuántos mensajes de esta gravedad hay.

⊞ Guía breve para la realización de análisis

Paso Tarea

8 Validación de los resultados



Procedimiento

- Seleccione Rutina > Gestionar resultados de prueba si procede.
- Seleccione un resultado de la lista y compruebe si hay alarmas de resultados y los gráficos de los intervalos.
 - Verde: negativo
 - Amarillo: positivo (patológico bajo)
 - Rojo: positivo (patológico)

Si trabaja con información demográfica de los pacientes, puede asignar un paciente a cada resultado. Seleccione el botón Ningún paciente asignado.

 Seleccione el botón Validar o Reanal. según proceda.

Puede configurar el analizador para que acepte automáticamente todos los resultados o para que excluya los resultados de la validación automática si tienen ciertas alarmas de resultados asociadas a ellos. También puede elegir validar manualmente todos los resultados.

9 Impresión o exportación de resultados seleccionados o de todos los resultados



Para imprimir resultados seleccionados o todos los resultados, seleccione Rutina > Gestionar resultados de prueba.

- En la lista de resultados, seleccione la casilla de verificación de todos los resultados que desee imprimir o guardar en un archivo PDF.
- 2. Seleccione el botón Informe.
- Seleccione si desea imprimir los resultados o quardarlos en un archivo.
- 4. Seleccione el botón Sí.

Paso	Tarea	Procedimiento
10	Impresión o exportación de los resultados de pacientes seleccionados	Para imprimir los resultados de pacientes seleccionados, seleccione Rutina > Gestionar pacientes. 1. En la lista de pacientes, seleccione la casilla de verificación de todos los pacientes cuyos resultados desee imprimir o guardar en un archivo PDF. 2. Seleccione el botón Informe. 3. Seleccione si desea imprimir los resultados o guardarlos en un archivo. 4. Defina qué resultados desea imprimir. 5. Seleccione el botón Sí.
11	Vaciado del buffer de salida	Extraiga la bandeja de racks y sustitúyala por una vacía.
12	Realización del mantenimiento de fin de turno y apagado del analizador	Si el siguiente turno no tiene lugar inmediatamente después, realice las siguientes tareas: 1. Archive los resultados conforme a los procedimientos de su laboratorio, si procede. 2. Vacíe los recipientes de residuos líquidos y sólidos. 3. Realice la acción de lavado diario y apague el sistema. 4. Limpie los buffers de entrada y salida. 5. Limpie los transportadores de racks. 6. Limpie la bandeja de tiras reactivas, el transportador de tiras reactivas y el área de pipeteo de tiras reactivas. 7. Limpie el detector de dobleces de la aguja. 8. Elimine los derrames y la suciedad de la carcasa del analizador.

Tareas de funcionamiento de rutina

En los siguientes apartados se describen en detalle las diversas tareas que debe realizar durante el funcionamiento de rutina.

En este apartado

Inicio del analizador (172)

Inicio de sesión (173)

Puesta en marcha del analizador (174)

Gestión de números de secuencia de la muestra (175)

Definición de peticiones (178)

Carga de racks (181)

Inicio del proceso de análisis (186)

Comprobación del estado del procesamiento (188)

Inicio del analizador

Antes de iniciar el analizador, asegúrese de que se cumplen las siguientes condiciones previas:

- El analizador está correctamente conectado a la red eléctrica.
- Todas las tapas están cerradas.

Para iniciar el analizador

1 Encienda el analizador.





2 El software del analizador se inicia automáticamente. La realización de todos los procedimientos de inicialización y comprobación puede llevar varios minutos. Durante este proceso se muestra el área de trabajo Resumen.

Inicio de sesión

Los resultados siempre están asociados al nombre de la persona que usaba el analizador en el momento en que se realizó el análisis. (Esto puede ser un requisito legal para el almacenamiento de resultados). Por consiguiente, un operador debe haber iniciado una sesión en el sistema para poder realizar análisis.

Para iniciar una sesión

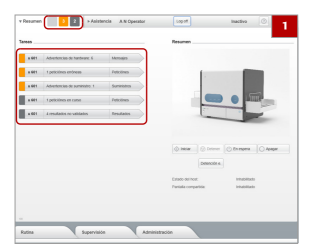
- En el área de información global, seleccione Iniciar sesión.
 - → Se muestra un cuadro de diálogo para introducir el nombre de usuario y la contraseña.
- 2 Introduzca el nombre de usuario y la contraseña.
 - ¬Q- Tenga en cuenta que tanto el nombre de usuario como la contraseña distinguen mayúsculas y minúsculas, lo que significa que *O*perador y *o*perador son dos nombres diferentes.
 - Cuando inicie una sesión por primera vez, es posible que tenga que cambiar la contraseña. (Esto dependerá de cómo esté configurado el sistema).
 - → Cambio de la contraseña (259)
- 3 Seleccione el botón Iniciar sesión.
 - → Se mostrará su nombre en el área de información global.



Puesta en marcha del analizador

Las tareas de puesta en marcha garantizan un procesamiento ininterrumpido sin problemas.

Roche recomienda vaciar el recipiente de residuos correspondiente siempre que se repongan suministros.



Para preparar el analizador para el procesamiento de análisis

- 1 En el área de trabajo **Resumen**, compruebe que no haya ningún botón rojo o naranja en la lista de tareas.
- 2 Solucione los problemas de todas las entradas rojas o naranjas de la lista de tareas.
 - Q- Las tareas típicas que es necesario realizar son vaciar los recipientes de residuos y rellenar el material fungible, y realizar el CC.
 - ▶ © Comprobación del estado del sistema (217)
- **3** ATENCIÓN! Muestra discrepante debido a peticiones de muestras pendientes

Tener peticiones de muestras pendientes en la lista de peticiones puede ocasionar una muestra discrepante. Elimine las peticiones de muestras pendientes de la lista de peticiones antes de iniciar la medición.

En el área de trabajo **Resumen**, compruebe que no haya peticiones de muestras pendientes en la lista de tareas.

- Para eliminar peticiones de muestras pendientes, seleccione Rutina > Gestionar peticiones de muestras y elimínelas de la lista de peticiones.
- 4 Seleccione Supervisión > Gestionar suministros.
- **5** Compruebe el nivel de llenado de los recipientes de líquidos (agua, residuos líquidos).
 - Seleccione una entrada de la lista y compruebe el número de análisis que todavía pueden realizarse.
 - Para rellenar el contenedor de agua, seleccione
 Agua del sistema > Llenar el recipiente de agua.
 - Para vaciar el recipiente de residuos líquidos, seleccione Residuos líquidos > Vaciar recipiente de residuos líquidos.

6 ATENCIÓN! Resultados incorrectos a causa de una humedad ambiental elevada

Una humedad ambiental excesiva puede influir en las reacciones químicas de las tiras reactivas y dar lugar a resultados incorrectos.

No guarde los casetes de tiras reactivas en su envase protector una vez abierto este.

Después de extraer los casetes de tiras reactivas de su envase protector, cárguelos siempre en el compartimento del casete de tiras reactivas dentro del plazo de tiempo definido en la hoja del método del **cobas u** pack.

Seleccione **Tira reactiva** y compruebe el número de análisis que todavía pueden realizarse. Asegúrese de que tiene disponible un casete de tiras reactivas nuevo para reemplazar el casete instalado cuando esté vacío.

7 ATENCIÓN! Pérdida de resultados debida al reinicio del número de secuencia de la muestra Si reinicia el contador del número de secuencia de la muestra, se eliminarán todos los resultados asociados. Reinicie el número de secuencia de la muestra únicamente si ya no necesita los resultados.

Si trabaja con el modo **Número de secuencia de la muestra**, Roche recomienda reiniciar el contador al comienzo del día:

- Seleccione Rutina > Gestionar números de secuencia de la muestra.
- Seleccione el botón Editar.
- En el área Siguiente número de secuencia, elija el botón Reiniciar tanto para las muestras de rutina como para las muestras STAT.
 El primer número que se utilizará será el número más bajo del intervalo de números de secuencia de la muestra definido.
- Seleccione el botón Guardar.

▶ Temas relacionados

 Definición de los intervalos de números de secuencia de la muestra (176)

Gestión de números de secuencia de la muestra

En este apartado

Definición de los intervalos de números de secuencia de la muestra (176)

Definición del siguiente número de secuencia de la muestra que se utilizará (177)

Definición de los intervalos de números de secuencia de la muestra



PRESUMEN SUpervisión Administración

Intervalos de número de secuencia de muestra

Intervalos de número de secuencia de muestra

STAT: 5001

Segulente número de secuencia de muestra

Resiscuar

Cersiscuar números de secuencia de muestra

STAT: 5001

Resiscuar

Cersiscuar números de secuencia de muestra

Resiscuar

Estata

Estata

Estata

Puede trabajar con códigos de barras en los tubos de muestras para la identificación de las muestras o puede usar el modo **Número de secuencia de la muestra**.

El número de secuencia de la muestra que se utilizará a continuación se muestra en la pestaña Resumen.

Para trabajar con el modo **Número de secuencia de la muestra**, es necesario configurar lo siguiente:

- El analizador trabaja en el modo Número de secuencia de la muestra.
- ► Definición del modo de generación de las identificaciones de muestras (280)
- Se definen intervalos para los números de secuencia de la muestra para muestras de rutina y STAT.
- Para definir los intervalos de números de secuencia de la muestra (176)
- Se reinician los contadores para los números de secuencia de la muestra para asegurarse de disponer de números suficientes.

- Para definir los intervalos de números de secuencia de la muestra
- Seleccione Rutina > Gestionar números de secuencia de la muestra.
- 2 Seleccione el botón Editar.
- 3 Introduzca los límites inferior y superior del intervalo de números de secuencia de la muestra tanto para las muestras de rutina como para las muestras STAT.
 - Los intervalos suelen contener suficientes números para el número de análisis realizados en un día.
- 4 Seleccione el botón Guardar.

Definición del siguiente número de secuencia de la muestra que se utilizará

El procedimiento es igual para las muestras de rutina y para las muestras STAT.

- Para definir el siguiente número de secuencia de la muestra que se utilizará
- Seleccione Rutina > Gestionar números de secuencia de la muestra.
- 2 Seleccione el botón Editar.
- 3 Para reiniciar el contador con el límite inferior del intervalo, seleccione el botón Reiniciar.
 - → Se eliminarán todos los resultados.
- 4 Para utilizar un número de secuencia de la muestra específico como siguiente número que se utilizará, introduzca un número que esté dentro del intervalo definido.
 - → Este número será el siguiente número de secuencia de la muestra que se utilizará.

- Q'- ¿Qué sucede con los números ya utilizados?

Si introduce un número inferior al siguiente número de secuencia de la muestra libre, se eliminarán los resultados de los números superiores al introducido. Por ejemplo: Si el siguiente número sería 150 y usted introduce 140, se eliminarán los resultados para los números 140 a 149.

Si introduce un número superior al siguiente número de secuencia de la muestra libre, se bloquearán los números comprendidos entre ellos. Por ejemplo: Si el siguiente número sería 150 y usted introduce 160, se bloquearán y no podrán usarse los números 150 a 159.

5 Seleccione el botón Guardar.

Definición de peticiones

En este apartado

Definición de peticiones (178)

Definición manual de una petición cuando se trabaja con el modo Número de secuencia de la muestra (180)

Definición de peticiones

El sistema está diseñado para funcionar con códigos de barras de racks y de muestras. Las peticiones se generan automáticamente en función de la información contenida en el código de barras.

También puede usar el analizador sin códigos de barras de muestras y usar números de secuencia de la muestra para identificar las muestras.

Si trabaja con un sistema de información de laboratorio (LIS), la petición se descarga en cuanto se lee el código de barras de una muestra; si no se trabaja con un LIS, el analizador genera automáticamente la petición.

-Q-Cuando se trabaja con un sistema informático (host), los caracteres no pertenecientes al código ASCII se convierten en espacios. Por consiguiente, si trabaja con un sistema host, utilice únicamente caracteres ASCII convencionales.

Para definir el modo de generación de las identificaciones de muestras (280)

Cuando se trabaja con el modo Número de secuencia de la muestra

Si trabaja con el modo **Número de secuencia de la muestra**, el número se asignará cuando el tubo se encuentre en la posición de medición.

ADVERTENCIA

Resultados incorrectos a causa de una muestra discrepante al trabajar sin códigos de barras de muestras

Cuando se trabaja con el modo **Número de secuencia de la muestra**, es tarea del personal operativo asegurarse de que la colocación de las muestras en los racks coincida con las definiciones de las peticiones. Si el número de rack, la posición de rack y la

Si el número de rack, la posición de rack y la identificación de muestra de la petición no coinciden con los racks y las posiciones reales, el personal médico no puede asociar los resultados al paciente correcto.

- Cuando trabaje sin códigos de barras de muestras, asegúrese de cargar las muestras conforme a las definiciones de las peticiones.
- Evite la existencia de posiciones vacías en los racks. No coloque muestras no registradas en ninguna posición de rack vacía.
- Cuando asigne posiciones del rack manualmente, asegúrese de que la posición no se ha asignado todavía.
- Siga siempre estrictamente las reglas y normas para la preparación y la manipulación de muestras aplicables en su centro.
- Para definir peticiones automáticamente cuando se trabaja con el modo Número de secuencia de la muestra
- 1 ADVERTENCIA! Muestra discrepante debido a una carga inadecuada de la muestra No coloque un rack de muestras de rutina en la entrada para racks de urgencias si ya hay racks de muestras de rutina en el buffer de entrada.
 - Coloque los tubos de muestras en un rack adecuado en orden conforme a sus hojas de peticiones.

- 2 Coloque el rack en el analizador.
 - Si se trata de un rack de urgencias, colóquelo en la entrada para rack de urgencias.
 - → Se escanea el código de barras del rack, se asigna el número de secuencia de la muestra a cada muestra cuando se encuentra en la posición de medición y se definen automáticamente las peticiones utilizando el perfil de la prueba y las reglas de validación actualmente definidas para el analizador.

Definición manual de una petición cuando se trabaja con el modo Número de secuencia de la muestra

- Para definir una petición manualmente cuando se trabaja con el modo Número de secuencia de la muestra
- Seleccione Rutina > Gestionar peticiones de muestras.
 - → Aparece la lista de muestras.
- 2 Seleccione el botón Crear.
- 3 Introduzca la identificación de rack.
 - Encontrará la identificación de 4 dígitos encima del código de barras del rack.
- 4 Introduzca la posición de rack.
- 5 Introduzca un comentario, si procede.
- 6 Si trabaja con información demográfica de los pacientes, seleccione el botón Ningún paciente asignado para (en caso necesario) asignar un paciente a la petición.
 - Seleccione un paciente y, a continuación, seleccione el botón Asignar.
 - Seleccione el botón Crear y rellene la información demográfica del paciente; a continuación, seleccione el botón Asignar.
- 7 Compruebe si el perfil de la prueba es correcto; en caso necesario, seleccione un perfil diferente en la lista desplegable Perfil de la prueba.
- 8 En el panel de detalles, seleccione el botón Guardar.
 - → La petición ya está definida.

- **9** Para procesar la petición, coloque el rack con el tubo de muestra en la posición correcta del analizador.
 - Si se trata de un rack de urgencias, colóquelo en la entrada para rack de urgencias.

→ Temas relacionados

• Gestión de pacientes (214)

Carga de racks

En este apartado

Acerca de la carga de racks (181) Racks de urgencias (184)

Acerca de la carga de racks

△ ATENCIÓN

Lesiones por contacto con elementos móviles

El impulsor de racks mueve automáticamente los racks en el buffer de entrada. Si coloca las manos o los dedos de las manos sobre el buffer durante el movimiento de los racks, podría pillarse los dedos.

No coloque las manos sobre el buffer de entrada ni sobre los racks durante el análisis.

AVISO

Alteración de la detección del nivel del contenido del tubo a causa de la presencia de objetos metálicos sobre los tubos

La presencia de objetos metálicos acoplados a los tubos puede alterar el funcionamiento del mecanismo de detección de nivel de líquido.

 No acople ningún material a los tubos salvo códigos de barras.

Funcionamiento independiente

AVISO

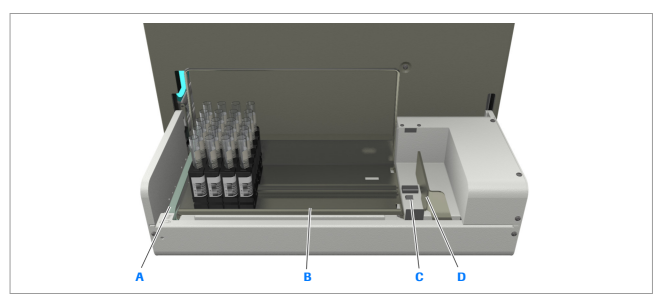
Mal funcionamiento y daños del analizador a causa de obstrucciones

La colocación de objetos sobre la bandeja de racks o sobre el buffer de entrada puede causar el atasco de los racks y un mal funcionamiento al mover los racks.

La colocación de racks o de una bandeja de racks en el buffer de entrada cuando el impulsor de racks no se encuentra en su posición de reposo puede causar el atasco de los racks y un mal funcionamiento.

- Asegúrese siempre de que no haya objetos extraños en las bandejas de racks y en el buffer de entrada.
- No cargue racks ni bandejas de racks cuando el impulsor de racks no se encuentre en su posición de reposo.

Si trabaja con una unidad de conexión de entrada, la carga de racks se realiza de forma automática.



- A Entrada para rack de urgencias
- B Bandeja de racks
- Carga de racks con el buffer de entrada
- C Entrada para rack único
- D Impulsor de racks en la posición de reposo

Dispone de varias opciones para cargar racks:

- Puede cargar una bandeja de racks con racks en el buffer (B).
- Puede colocar un único rack en la entrada para rack único (C).
- Puede colocar un único rack en la entrada para rack de urgencias (A).

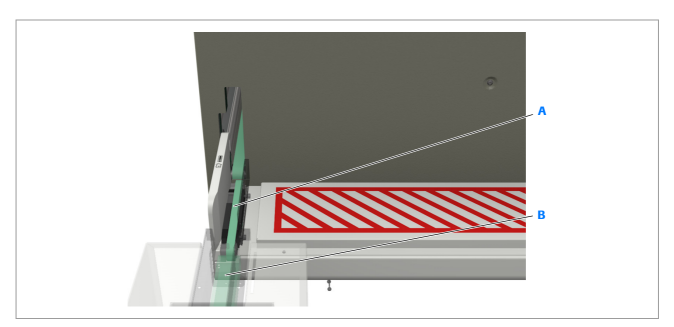
En todos los casos, el analizador registra automáticamente que hay un rack presente y procesa el rack de la entrada para rack de urgencias o el más próximo a este.

Asegúrese de que los códigos de barras de las muestras están orientados hacia delante.



Funcionamiento con la unidad de conexión de entrada

Los racks son cargados automáticamente en la cinta del transportador de racks de la unidad de conexión de entrada (A) por la cinta del transportador de racks de la línea de conexión (B).



A Cinta del transportador de racks de la unidad de conexión B Cinta del transportador de racks de la línea de conexión de entrada

[🖻] Carga de racks con una unidad de conexión de entrada

▶ Temas relacionados

Racks (91)

Racks de urgencias

Todo rack que se coloca en la entrada para rack de urgencias se trata como rack de urgencias.

Asegúrese de que el código de barras del rack apunta a usted y de que los códigos de barras de las muestras están orientados hacia delante.

ADVERTENCIA

Resultados incorrectos debido a una muestra discrepante al cargar muestras en el rack erróneo

Si trabaja con el modo **Número de secuencia de la muestra** y coloca una muestra STAT en un rack de rutina, se asigna el siguiente número de secuencia de la muestra *de rutina* a esta muestra STAT y la muestra se procesa como muestra de rutina y no como muestra STAT. Igualmente, si coloca una muestra de rutina en un rack STAT, se asigna el siguiente número de secuencia de la muestra *STAT* a esta muestra de rutina y la muestra se procesa como muestra STAT y no como muestra de rutina.

 Asegúrese de colocar todas las muestras en el rack adecuado.

Funcionamiento independiente

AVISO

Mal funcionamiento y daños del analizador debido a la carga incorrecta del rack

Si se carga un rack en la entrada para rack de urgencias con la cinta del transportador de racks de esta entrada en movimiento o sin que el impulsor de racks esté en la posición de reposo puede producirse un mal funcionamiento del instrumento.

- No cargue un rack en la entrada para rack de urgencias mientras la cinta del transportador de racks esté en movimiento.
- No cargue un rack en la entrada para rack de urgencias si el impulsor de racks no está en la posición de reposo.

Los racks de urgencias se cargan en la entrada para rack de urgencias (A).

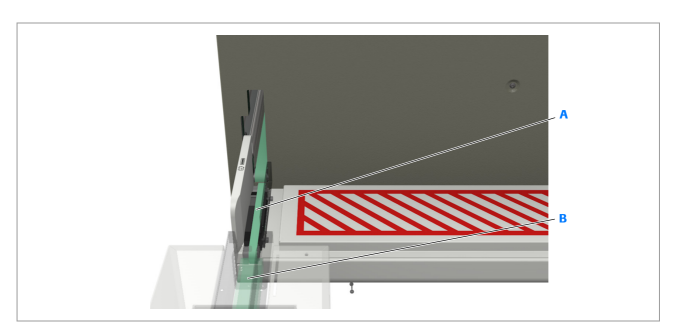


El procesamiento del rack de urgencias comenzará en cuanto se procesen todas las muestras del rack situado en ese momento en el transportador de racks.

▶ © Carga de un rack de urgencias (187)

Funcionamiento con la unidad de conexión de entrada

Los racks de urgencias se cargan en la cinta del transportador de racks de la unidad de conexión de entrada (A).



- A Cinta del transportador de racks de la unidad de conexión B Cinta del transportador de racks de la línea de conexión de entrada
- Carga de racks con una unidad de conexión de entrada
- ▶ Para cargar un rack de urgencias cuando se trabaja con un SAL (188)

Inicio del proceso de análisis

En este apartado

Inicio del análisis de muestras (186) Carga de un rack de urgencias (187)

Inicio del análisis de muestras

△ ATENCIÓN

Muestra discrepante debido a peticiones de muestras pendientes

Tener peticiones de muestras pendientes en la lista de peticiones puede ocasionar una muestra discrepante.

Elimine las peticiones de muestras pendientes de la lista de peticiones antes de iniciar la medición.

-Q- No se ha podido leer el código de barras de la muestra

Si no se puede leer el código de barras de una muestra, el analizador define automáticamente una petición utilizando una identificación de muestra generada y el perfil de la prueba predeterminado. Las muestras del rack cuyos códigos de barras se podían leer se procesarán normalmente.

Si trabaja con un sistema de información de laboratorio, los resultados de las muestras cuyos códigos de barras no se podían leer no se transmitirán al ordenador anfitrión (host).

Para identificar resultados cuyo código de barras de muestra no se podía leer, compruebe la lista de mensajes y, en la lista de resultados, compruebe si aparece el símbolo y si hay identificaciones de muestras inusuales.

Si trabaja con el modo **Número de secuencia de la muestra**, se asignará a la muestra el siguiente número de secuencia de la muestra cuando el tubo se encuentre en la posición de medición.

▶ Situaciones inusuales (206)

Para iniciar el análisis de muestras

- 1 Inicio del análisis de muestras:
 - Coloque el rack en el buffer de entrada.
 - → El procesamiento se inicia automáticamente.

Carga de un rack de urgencias

△ ATENCIÓN

Lesiones por contacto con elementos móviles

El impulsor de racks mueve automáticamente los racks en el buffer de entrada. Si coloca las manos o los dedos de las manos sobre el buffer de entrada durante el movimiento de los racks, podría pillarse los dedos.

- No coloque las manos sobre el buffer de entrada ni sobre los racks mientras el analizador mueve los racks.
- No cargue racks mientras el analizador mueve racks en el buffer de entrada.

AVISO

Mal funcionamiento y daños del analizador debido a la carga incorrecta del rack

Si se carga un rack en la entrada para rack de urgencias con la cinta del transportador de racks de esta entrada en movimiento o sin que el impulsor de racks esté en la posición de reposo puede producirse un mal funcionamiento del instrumento.

- No cargue un rack en la entrada para rack de urgencias mientras la cinta del transportador de racks esté en movimiento.
- No cargue un rack en la entrada para rack de urgencias si el impulsor de racks no está en la posición de reposo.

- Q- Puede cargar racks de urgencias en cualquier momento siempre que el analizador no esté moviendo racks en el buffer de entrada.

-Ŷ-Si trabaja con el modo Número de secuencia de la muestra, se asigna a la muestra el siguiente número de secuencia de la muestra STAT cuando el tubo se encuentre en la posición de medición, siempre que utilice un rack STAT asignado.

Para cargar un rack de urgencias

- 1 Coloque el rack en la entrada para rack de urgencias. Asegúrese de que los códigos de barras estén orientados hacia la parte posterior del analizador.
 - → El procesamiento se inicia automáticamente.

Para cargar un rack de urgencias cuando se trabaja con un SAL

- En el área de trabajo Resumen, seleccione el botón Rack de urgencias.
 - → Aparece un cuadro de llamada que le pide que espere a que finalice la operación actual.
- 2 Cuando el mensaje del cuadro de llamada se lo pida, coloque el rack de urgencias en la cinta del transportador de racks de la unidad de conexión de entrada.
 - → Una vez colocado el rack, el cuadro de llamada desaparece y comienza automáticamente el procesamiento.

Comprobación del estado del procesamiento

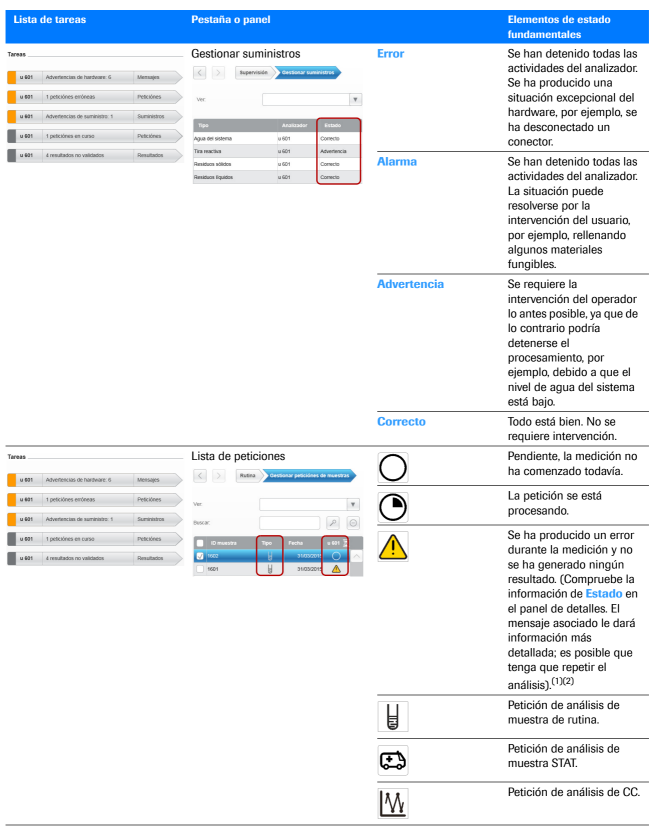
El analizador supervisa constantemente el estado de sus componentes de hardware y software y hace un seguimiento del progreso de las actividades de análisis.

El punto inicial para comprobar el estado del analizador es la lista de tareas. En la tabla siguiente se presenta un resumen de las diversas posibilidades de que dispone.

→ © Comprobación del estado del sistema (217)



E Comprobación del estado de funcionamiento



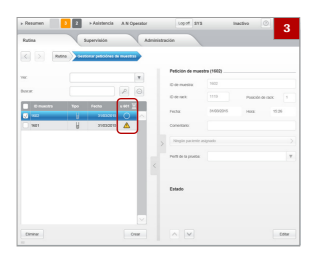
E Comprobación del estado de funcionamiento



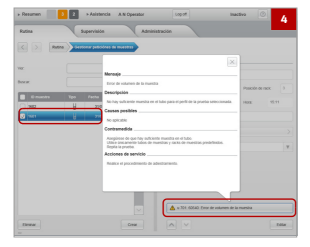
- E Comprobación del estado de funcionamiento
- (1) Si se han producido varios eventos de error que activarían el símbolo de error, el mensaje asociado describe el evento que se ha producido primero.
- (2) En determinados casos, un evento de error se debe producir tres veces antes de que se pare la medición. El símbolo de error aparece cuando se produce por primera vez un evento de este tipo.

¬Q́¬ Una vez que se han realizado satisfactoriamente todos los análisis de una petición, se elimina esta de la lista de peticiones.

- Para comprobar el estado del procesamiento de peticiones
- Seleccione Rutina > Gestionar peticiones de muestras.
- 2 Seleccione una vista en caso necesario o use la función de búsqueda para encontrar una petición o un grupo de peticiones concretos.



3 Muestre la lista de peticiones completa y compruebe los indicadores de estado. (►≦ 188)



- 4 Si hay errores:
 - Seleccione la entrada en el panel principal.
 - Seleccione el campo Estado en el panel de detalles.
 - → Se muestran los detalles del mensaje.

Gestión de resultados

△ ATENCIÓN

Pérdida de datos a causa de no realizar una copia de seguridad periódica de los datos

El analizador tiene un espacio de almacenamiento limitado para los resultados (para un máximo de 10.000 resultados de análisis, dependiendo de la configuración del sistema, y para 300 de cada uno de los siguientes tipos de resultados: CC, calibración del fotómetro y calibración de la celda de medición.

Dependiendo de la configuración del analizador, cuando se alcanzan estos límites es posible que se sobrescriban automáticamente los resultados más antiguos o que se detenga el análisis.

- Haga periódicamente una copia de seguridad de la base de datos en un dispositivo de almacenamiento externo y exporte los resultados.
- Gestión de la capacidad de almacenamiento de resultados (319)

En este apartado

Visualización de resultados (192)
Validación de resultados (193)
Gestión de resultados de SG no válidos (199)
Asignación de pacientes (201)
Generación de informes (202)

Visualización de resultados

Los resultados se muestran en un panel específico; se dispone de presentaciones tanto de resumen como detalladas. Los resultados concretos mostrados pueden definirse con la ayuda de las vistas o con el filtro de texto.

Para ver los resultados de análisis

- Seleccione Rutina > Gestionar resultados de prueba.
- **2** Para determinar qué resultados deben mostrarse, seleccione una vista en la lista desplegable.

- 3 Para encontrar los resultados de una identificación de muestra determinada o de un intervalo de identificaciones de muestras, introduzca la identificación o parte de ella en el campo Buscar y seleccione P.
- **4** En el panel principal, seleccione la muestra en cuyos resultados esté interesado.
 - → El resultado se muestra en el panel de detalles.
- Para ver la información de la muestra asociada, seleccione el botón de la muestra en la parte superior del panel.
- **6** Si se han aplicado reglas a un resultado, seleccione el botón **Mostrar reglas** para ver exactamente cuáles.

Validación de resultados

Todos los resultados deben ser validados. El analizador proporciona varias ayudas para hacerlo:

- Puede configurar el analizador para que acepte automáticamente todos los resultados o para que excluya los resultados de la validación automática si tienen ciertas alarmas de resultados asociadas a ellos. También puede elegir validar manualmente todos los resultados.
- ▶ Definición del método de validación (276)

- 2 Si trabaja con un sistema de información de laboratorio, los resultados validados se envían automáticamente al Host.

- En la lista de resultados, los resultados que tienen asociada a ellos una alarma de resultados se marcan con 🔁 en la columna 🔁.
- Si trabaja con el modo Número de secuencia de la muestra, las identificaciones de muestras se marcan con una «N» antes del número de secuencia de la muestra para los resultados de los análisis de rutina y con una «E» para los resultados de los análisis STAT.
- En la lista de resultados, un fondo amarillo en un campo ID de muestra indica que el parámetro SG no ha generado un resultado válido.
- En los detalles de los resultados, los resultados se muestran con un código de colores para indicar si los valores son normales (verde), patológicos bajos (amarillo) o patológicos (rojo).
- Un fondo rojo con un guion en el campo de resultado SG indica que el parámetro SG no ha generado un resultado válido.
- Puede imprimir los resultados y guardarlos en formato PDE
- Puede exportar los resultados en formato CSV y procesarlos en un ordenador externo.

El examen de los resultados puede dar lugar a nuevas actividades.

- ► Repetición de análisis (207)
- ▶ ☐ Gestión de resultados de SG no válidos (199)
- ▶ Generación de informes (202)
- ▶ Situaciones inusuales (206)

Si trabaja con información demográfica de los pacientes, tiene que asignar los pacientes a los resultados.

▶ Asignación de pacientes (201)

Estados de progreso



La petición se está procesando.



Listo para validación.



Validado.



Validado y enviado con éxito al ordenador anfitrión (host).



Se ha producido un error durante la medición y no se ha generado ningún resultado. (Compruebe los mensajes de la lista de mensajes; es posible que tenga que repetir el análisis).



El resultado no puede validarse. Se requiere la intervención del usuario, compruebe su estado.

Alarmas de resultados

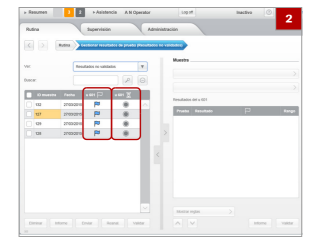
No se ha generado ninguna alarma de resultados.

- El resultado de SG se ha modificado manualmente.
- A Resultado anormal.
- Cp Calibración. Los resultados de calibración de la celda de medición ya no eran válidos cuando se generó el resultado.
- Cs Calibración. Los resultados de calibración del fotómetro ya no eran válidos cuando se generó el resultado.
- Temperatura alta. Se ha superado el límite superior de temperatura.
- K Los intervalos de color para el parámetro COL han cambiado.
- L Se han detectado eritrocitos hemolizados en concentraciones ≤ 50 ERY/µl. (El software no puede identificar de manera fiable eritrocitos hemolizados en concentraciones > 50 ERY/µl).
- N El parámetro SG no ha generado un resultado válido. (Si trabaja con validación automática y un LIS, los resultados validados de los demás parámetros se envían al ordenador anfitrión [host] de la forma habitual.)
- El valor del parámetro está fuera del intervalo definido.
- Perfil de la prueba u 601 reducido.
- CC no válido. Fallo del CC o el material de CC ha expirado.
- R La estabilidad a bordo del casete de tiras reactivas ha expirado.
- S Resultado de tamiz.

- T Resultado de seguimiento. Resultado limítrofe o "positivo débil".
- X Se ha activado una regla de comprobación.
- # Un representante del servicio técnico de Roche no canceló una función de servicio o de resolución de problemas, la cual únicamente puede ser cancelada por un representante del servicio técnico de Roche. Todos los resultados tienen esta alarma de resultados y no puede garantizarse la validez de estos resultados. (Por ejemplo, es posible que se hayan usado materiales caducados). Si encuentra esta alarma de resultados, póngase en contacto inmediatamente con el representante del servicio técnico de Roche.

Para validar un resultado

- Seleccione Rutina > Gestionar resultados de prueba.
- 2 En la lista desplegable Ver, seleccione Resultados no validados.
 - → Se muestran todos los resultados que no se han validado.
 - → Si el analizador está conectado a un LIS, todos los resultados validados se enviarán automáticamente al host y no se mostrarán en la lista de resultados.
 - → Los resultados para los que se ha generado una alarma de resultados se marcan con P en la columna P.
 - → En la columna 🖫 se indica el estado de progreso:
 - **Q** Para obtener más información sobre los estados de progreso, consulte la sección siguiente:
 - ▶ Estados de progreso (194)



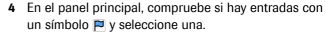
- **3** En la lista de resultados, compruebe si hay signos visuales o identificaciones de muestras inusuales.
 - indica que no puede validarse el resultado. Se requiere la intervención del usuario, compruebe su estado. El estado de estos resultados es Acción requerida.

Consulte el paso 5.

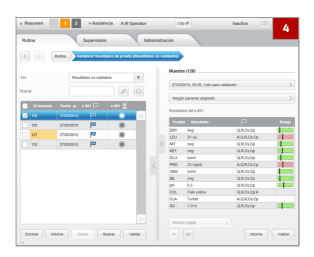
- Si trabaja con el modo Número de secuencia de la muestra, las identificaciones de muestras se marcan con una «N» antes del número de secuencia de la muestra para los resultados de los análisis de rutina y con una «E» para los resultados de los análisis STAT.
- En la lista de resultados, un fondo amarillo en un campo ID de muestra indica que el parámetro SG no ha generado un resultado válido.
- Un fondo rojo con un guion en el campo de resultado SG indica que la densidad específica no ha generado un resultado válido.

-Q-Si no puede leerse el código de barras de una muestra, debe definir la identificación de muestra tal como aparece definida en el código de barras para poder validar el resultado.

▶ Ajuste de la información de la muestra (212)



• Los resultados se muestran en el panel de detalles.

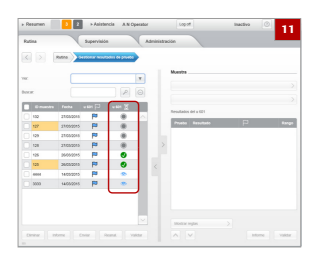




- 5 Observe la información de estado en el panel de detalles.
 - -Q- El estado Acción requerida puede tener una de las siguientes causas:
 - No se ha podido leer el código de barras. Tiene que introducir la información correcta del código de barras manualmente.
 - Ya existe una petición para este resultado. Elimine la petición o repita el análisis.
 - ► Situaciones inusuales (206) Repetición de análisis (207)
- 6 Compruebe si hay alarmas de resultados en la columna ₱.
 - Para obtener más información sobre las alarmas de resultados, consulte la sección siguiente:
 - ▶ Alarmas de resultados (195)
- 7 Compruebe la columna Información.
 - **Q** La presencia de la columna **Información** depende de las unidades de medición con las que trabaje.

Para obtener más información, consulte:

- Definición de las unidades en las que se presentan los resultados en la pantalla y en los informes (274)
- 8 Para añadir un comentario, seleccione el botón Editar en el panel de detalles.
- 9 Cuando haya introducido el comentario, seleccione el botón Guardar.
- 10 Si hay una entrada marcada con X en la columna P, se ha activado una regla y el botón Mostrar reglas estaría disponible. Seleccione el botón Mostrar reglas para ver qué reglas se han activado.



- 11 Para validar el resultado, seleccione el botón Validar.
 - → Los resultados aceptados (validados) se marcan con ② en la columna de estado de la lista de resultados.
- 12 Para enviar manualmente resultados validados, selecciónelos en la lista de resultados y seleccione el botón Enviar.
 - -Ŷ- Si trabaja con un sistema de información de laboratorio, los resultados validados se transmiten automáticamente al Host.

Los resultados validados que se han enviado con éxito al ordenador anfitrión (host) se marcan con el símbolo .

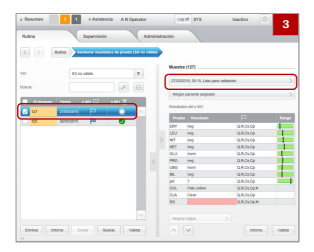
Gestión de resultados de SG no válidos

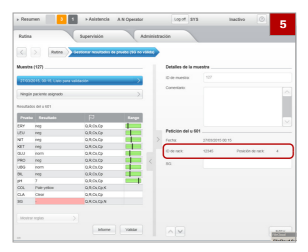
Si la muestra es muy turbia, no pueden generarse resultados de SG. En estos casos, puede medir la SG utilizando un refractómetro estándar o una tira reactiva específica e introducir el resultado manualmente en el analizador.

Para poder tratar los resultados de SG no válidos, debe configurarse el analizador para que no valide automáticamente los resultados que tengan resultados de SG no válidos. Existe una regla de validación para este propósito.

▶ Definición del método de validación (276)

- Para identificar muestras con un resultado de SG no válido
- En el analizador, seleccione Rutina > Gestionar resultados de prueba.
- 2 Seleccione la vista SG no válida.



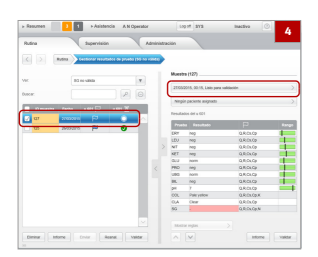


- **4** En el panel de detalles, seleccione el botón de la muestra en la parte superior del panel.

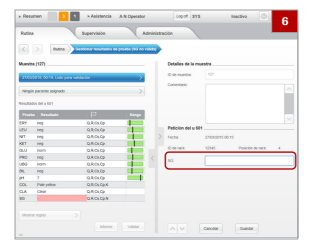
- **5** En el panel de detalles, tome nota de la identificación de rack y de la posición de la muestra.
 - → Ahora puede medir manualmente la SG para esta muestra.

Para introducir manualmente el resultado de SG

- 1 Mida la SG utilizando un refractómetro o una tira específica.
- 2 En el analizador, seleccione Rutina > Gestionar resultados de prueba.
- 3 Seleccione la vista SG no válida.



- 4 En el panel principal, seleccione la entrada de la muestra cuya SG acaba de medir.
- **5** En el panel de detalles, seleccione el botón de la muestra en la parte superior del panel.



- **6** En el panel de detalles de la pantalla de detalles de resultados, seleccione el botón **Editar**.
- 7 Introduzca el resultado en el campo SG.
 - Puede introducir valores dentro de un intervalo de 1,000 a 1,050.
- 8 Seleccione el botón Guardar.
- 9 En el panel principal de la pantalla de detalles de resultados, seleccione el botón Validar.

Asignación de pacientes

La información demográfica del paciente suele usarse si se desea generar un informe del paciente para el médico.

- ▶ Gestión de pacientes (214)
- → Generación de informes (202)

-Ŷ-Si se envía la información demográfica de los pacientes del host al analizador, dicha información no podrá ser modificada en el analizador. Puede ver y eliminar la información demográfica de los pacientes.

Para asignar un paciente a un resultado

- Seleccione Rutina > Gestionar resultados de prueba.
- 2 En la lista de resultados, seleccione el resultado al que desea asignar un paciente.
 - → Los detalles del resultado se muestran en el panel de detalles.
- 3 En el panel de detalles, seleccione el botón Ningún paciente asignado.
 - → Se muestra una lista de pacientes definidos.
 - → Si ya hay un paciente asignado y desea cambiarlo, seleccione el botón que contiene el nombre del paciente en lugar de Ningún paciente asignado y, a continuación, proceda como se describe a continuación.
- 4 Seleccione el paciente seleccionando la casilla de verificación situada junto a su nombre.
 - Para desasignar un paciente, elimine la marca de la casilla de verificación.
- 5 Seleccione el botón Asignar.
 - → Se muestra de nuevo la lista de resultados y se indica el paciente en el panel de detalles.

Generación de informes

Puede imprimir resultados seleccionados o guardarlos en un archivo en formato PDF. También puede exportar los resultados en el formato de valores separados por caracteres (CSV) con fines de notificación o para procesarlos en un programa de hoja de cálculo.

▶ Para exportar todos los resultados (320)

Informe de resultados

Para imprimir o guardar en un archivo los resultados de ciertas muestras, puede filtrar y seleccionar los resultados en la lista de resultados.

Para imprimir resultados (informe de resultados) (203)
Para guardar resultados en archivos (informe de resultados) (204)

Informe del paciente

Para imprimir o guardar en un archivo los resultados de ciertos pacientes, puede seleccionar los pacientes en la lista de pacientes y, a continuación, seleccionar qué resultados de estos pacientes desea incluir en el informe.

Para imprimir resultados (informe del paciente) (203)
Para guardar resultados en archivos (informe del paciente) (205)

El analizador puede conectarse a una red o directamente a una impresora.

▶ Definición del aspecto, el contenido y la gestión de informes (299)

Para imprimir resultados (informe de resultados)

- Seleccione Rutina > Gestionar resultados de prueba.
- 2 Seleccione los resultados que desea imprimir.
 - -Q- Utilice la función Ver o Buscar en caso necesario y seleccione una o varias muestras.
 - Acerca de la filtración de la información de las tablas (146)
- 3 Seleccione el botón Informe.
 - → Se muestra un cuadro de llamada.
- 4 En la lista desplegable Modo de salida, seleccione Imprimir para imprimir los resultados en la impresora predeterminada.
- 5 Seleccione el botón Sí.
 - → Se imprimen los resultados.

Para imprimir resultados (informe del paciente)

- 1 Seleccione Rutina > Gestionar pacientes.
- 2 Seleccione los pacientes cuyos resultados desea imprimir.
 - -Q- Seleccione una, varias o todas las casillas de verificación.
 - Acerca de la filtración de la información de las tablas (146)

- 3 Seleccione el botón Informe.
 - → Se muestra un cuadro de llamada.
- 4 Seleccione una de las opciones de Selección de resultados.
- 5 En la lista desplegable Modo de salida, seleccione Imprimir para imprimir los resultados en la impresora predeterminada.
- 6 Seleccione el botón Sí.
 - → Se imprimen los resultados.

Para guardar resultados en archivos (informe de resultados)

- Seleccione Rutina > Gestionar resultados de prueba.
- 2 Seleccione los resultados que desea exportar.
 - -Q- Utilice la función Ver o Buscar en caso necesario y seleccione una o varias muestras.
 - Acerca de la filtración de la información de las tablas (146)
- 3 Seleccione el botón Informe.
 - → Se muestra un cuadro de llamada.
- 4 Utilizando la lista desplegable Modo de salida, defina dónde deben guardarse los resultados.
 - Para guardar los resultados en un archivo en formato PDF, seleccione Exportar a PDF.
 - Si desea guardar los datos en una ubicación distinta de la ubicación predeterminada, seleccione el botón Seleccionar y defina la ubicación de archivos. (Puede tratarse de un dispositivo de almacenamiento USB conectado al puerto USB, situado preferiblemente en la parte delantera del instrumento, o una ruta de red asignada.)
 - ¬Q→ Para obtener información sobre la ubicación del puerto USB, vea la siguiente ilustración:
 - ► Componentes principales (73)
- 5 Seleccione el botón Sí.
 - → Los resultados se guardarán en archivos.

Para guardar resultados en archivos (informe del paciente)

- 1 Seleccione Rutina > Gestionar pacientes.
- 2 Seleccione los pacientes cuyos resultados desea imprimir.
 - V- Seleccione una, varias o todas las casillas de verificación
 - Acerca de la filtración de la información de las tablas (146)
- 3 Seleccione el botón Informe.
 - → Se muestra un cuadro de llamada.
- 4 Seleccione una de las opciones de Selección de resultados.
- 5 Utilizando la lista desplegable Modo de salida, defina dónde deben guardarse los resultados.
 - Para guardar los resultados en un archivo en formato PDF, seleccione Exportar a PDF.
 - Si desea guardar los datos en una ubicación distinta de la ubicación predeterminada, seleccione el botón Seleccionar y defina la ubicación de archivos. (Puede tratarse de un dispositivo de almacenamiento USB conectado al puerto USB, situado preferiblemente en la parte delantera del instrumento, o una ruta de red asignada.)
 - Para obtener información sobre la ubicación del puerto USB, vea la siguiente ilustración:
 - ► Componentes principales (73)
- 6 Seleccione el botón Sí.
 - → Los resultados se guardarán en archivos.

Situaciones inusuales

El examen de los resultados y de los mensajes de la lista de mensajes puede apuntar a una de las situaciones siguientes.

Situación	Tareas posibles	Véase
Resultado dudoso	Repita el análisis.	▶ Repetición de análisis (207)
	Realice las tareas de mantenimiento indicadas en un mensaje de la lista de mensajes y, a continuación, repita el análisis.	
No se ha podido leer el código de barras de la muestra	 Si se ha generado un resultado normal: Seleccione el resultado y corrija la identificación de muestra antes de validar el resultado. 	▶ Ajuste de la información de la muestra (212)
	 Si se ha generado un resultado normal y usted trabaja con un LIS: Obtenga la información correcta de la petición del LIS o de alguna persona que tenga acceso al LIS. Seleccione el resultado, corrija la información de la petición y añada un comentario antes de validar el resultado. 	
	Tenga en cuenta que estos resultados únicamente se transmiten al host si la información de la muestra y de la petición coincide con la información de la petición del LIS.	•
	Si el análisis realizado no coincide con el definido en la petición del LIS, repita el análisis.	► Repetición de análisis (207)
	Si se ha generado un resultado dudoso: Repita el análisis por medio de la función Reanal.	► Repetición de análisis (207)
	 Si no se ha generado un resultado: Ajuste la información de la petición y vuelva a cargar la muestra. Asegúrese de estar utilizando un tipo de rack recomendado por Roche. 	► Repetición de análisis cuando se trabaja con códigos de barras de muestras (207)
		→ Ajuste de la información de la muestra (212)
		▶ Tubos (90)
No se ha podido leer el código de barras del rack	 Retire el rack del buffer de salida. Compruebe si el código de barras está sucio y, si es así, límpielo. Si ha podido limpiarlo, vuelva a cargar el rack. 	
	 Si el código de barras parece dañado, transfiera los tubos a otro rack y cargue el nuevo rack. 	

■ Situaciones excepcionales en relación con el procesamiento

En este apartado

Repetición de análisis (207)

Ajuste de la información de la muestra (212)

Repetición de análisis

Generalmente se repite un análisis si no se ha podido generar un resultado o si se desea reanalizar la muestra con un perfil de la prueba diferente.

Para repetir un análisis que ha generado un resultado, utilice la función **Reanal**. Para repetir un análisis que no ha generado un resultado, necesita redefinir primero la petición asociada.

(Si trabaja con códigos de barras de muestras y repite un análisis para una muestra utilizando el mismo código de barras, el segundo resultado sobrescribirá el primero, siempre que este no se haya validado todavía).

En este apartado

Repetición de análisis cuando se trabaja con códigos de barras de muestras (207)

Repetición de análisis cuando se trabaja con el modo Número de secuencia de la muestra (209)

Repetición de análisis cuando se trabaja con códigos de barras de muestras

¬Q́- Puede repetir un análisis siempre que no se hayan validado sus resultados.

Situación antes de la repetición del análisis	Qué tiene que hacer usted	Qué hace el analizador
El análisis ha generado un resultado.	 Seleccione Rutina > Gestionar resultados de prueba. 	
	Seleccione el resultado en la lista de resultados.	
	Seleccione el botón Reanal.	Se muestra un cuadro de llamada.
	 En el cuadro de llamada, seleccione el perfil de la prueba y, a continuación, seleccione el botón Crear petición. 	Se añadirá la nueva petición a la lista de peticiones.
	Coloque el tubo de muestra en un rack y, a continuación, cargue el rack.	Se realiza el análisis.

ma Repetición de análisis cuando se trabaja con códigos de barras de muestras

Situación antes de la repetición del análisis	Qué tiene que hacer usted	Qué hace el analizador
El análisis <i>no ha generado</i> un resultado.	Compruebe el mensaje en la lista de mensajes.	Un mensaje le avisa de que no se ha generado ningún resultado. La petición sigue en el analizador.
	 Seleccione Rutina > Gestionar peticiones de muestras. 	
	En el panel principal, seleccione la petición.	
	En el panel de detalles, seleccione el botón Editar.	
	Seleccione el perfil de la prueba si procede.	
	Seleccione el botón Guardar.	
	Coloque el tubo de muestra en un rack y, a continuación, cargue el rack.	Se realiza el análisis.
La muestra ha generado resultados y estos ya están validados	Anote las identificaciones de muestras de las muestras que desea reanalizar.	Las peticiones ya no están disponibles en la lista de peticiones.
	Seleccione Rutina > Gestionar resultados de prueba.	
	Elimine los resultados de las muestras que desea reanalizar.	
	Coloque la muestra en el rack y, a continuación, cargue el rack.	Se realiza el análisis.
	Si desea cambiar el perfil de la prueba:	
	Anote las identificaciones de muestras de las muestras que desea reanalizar.	Las peticiones ya no están disponibles en la lista de peticiones.
	Seleccione Rutina > Gestionar peticiones de muestras.	
	Seleccione el botón Crear.	
	Introduzca la identificación de muestra original.	
	Seleccione el perfil de la prueba si procede.	
	Asigne el paciente si procede.	
	Seleccione el botón Guardar.	Se crea la nueva petición.
	Coloque la muestra en el rack y, a continuación, cargue el rack.	Se realiza el análisis.

[■] Repetición de análisis cuando se trabaja con códigos de barras de muestras

Situación antes de la repetición del análisis	Qı	ié tiene que hacer usted	Qué hace el analizador
La muestra no tiene una etiqueta de código de barras, el análisis ha generado un resultado y el resultado se ha validado.	•	Anote las identificaciones de muestras de las muestras que desea reanalizar.	Las peticiones ya no están disponibles en la lista de peticiones.
	•	Seleccione Rutina > Gestionar resultados de prueba.	
	•	Elimine los resultados de las muestras que desea reanalizar.	
	•	Seleccione Rutina > Gestionar peticiones de muestras.	
	•	Seleccione el botón Crear.	
	•	Introduzca la identificación de muestra original.	
	•	Introduzca la identificación de rack.	
	•	Introduzca la posición de rack.	
	•	Seleccione el perfil de la prueba si procede.	
	•	Asigne un paciente si procede.	
	•	Seleccione el botón Guardar.	Se crea una nueva petición.
	•	Asegúrese de colocar la muestra en el rack y en la posición anteriormente definidos y, a continuación, cargue el rack.	Se realiza el análisis.

ma Repetición de análisis cuando no hay ninguna etiqueta de código de barras y hay un resultado ya validado para el análisis

Repetición de análisis cuando se trabaja con el modo Número de secuencia de la muestra

Puede repetir un análisis siempre que no se hayan validado sus resultados.

En la tabla siguiente se presentan algunas situaciones típicas y se muestra cómo reacciona el analizador en estas situaciones y qué tiene que hacer usted para repetir un análisis.

Situación antes de la repetición del análisis	Qué tiene que hacer usted	Qué hace el analizador
El análisis ha generado un resultado (no validado).	Seleccione Rutina > Gestionar resultados de prueba.	
	 Seleccione el resultado en cuestión. (Puede seleccionar más de un resultado). 	
	Seleccione el botón Reanal.	Se muestra un cuadro de llamada.
	 En el cuadro de llamada, seleccione el perfil de la prueba y, a continuación, seleccione el botón Crear petición. 	Se crea una nueva petición. (Si ha seleccionado más de un resultado, se creará una nueva petición para cada uno de ellos).
	Seleccione Rutina > Gestionar peticiones de muestras.	
	 Seleccione la petición que acaba de crear. 	
	En el panel de detalles, seleccione el botón Editar.	El formulario contiene la identificación de muestra original y la fecha y la hora actuales. (No puede cambiar esta identificación si trabaja con el modo Número de secuencia de la muestra).
	Introduzca la identificación de rack.	
	Introduzca la posición de rack.	
	Asigne el paciente si procede.	
	Seleccione el botón Guardar.	Se crea la nueva petición.
	 Asegúrese de colocar la muestra en el rack y en la posición anteriormente definidos y, a continuación, cargue el rack. 	Se realiza el análisis.
El análisis <i>no ha</i> generado un resultado.	Seleccione Rutina > Gestionar peticiones de muestras.	La petición permanece en la lista de peticiones.
	En el panel de detalles, seleccione el botón Editar.	El formulario contiene la identificación de muestra original y la fecha y la hora actuales. (No puede cambiar esta identificación si trabaja con el modo Número de secuencia de la muestra).
	Introduzca la identificación de rack.	
	Introduzca la posición de rack.	
	Seleccione el perfil de la prueba si procede.	
	Asigne el paciente si procede.	
	Seleccione el botón Guardar.	Se crea la nueva petición.
	 Asegúrese de colocar la muestra en el rack y en la posición anteriormente definidos y, a continuación, cargue el rack. 	Se realiza el análisis.

muestras en Repetición de análisis cuando se trabaja con el modo Número de secuencia de la muestra y sin códigos de barras de muestras

Situación antes de la repetición del análisis	Qué tiene que hacer usted	Qué hace el analizador
La muestra ha generado resultados y estos ya están validados	Anote las identificaciones de muestras de las muestras que desea reanalizar.	Las peticiones ya no están disponibles en la lista de peticiones.
	Seleccione Rutina > Gestionar resultados de prueba.	
	Elimine los resultados de las muestras que desea reanalizar.	
	Seleccione Rutina > Gestionar peticiones de muestras.	
	Seleccione el botón Crear.	
	Introduzca la identificación de rack.	
	Introduzca la posición de rack.	
	Seleccione el perfil de la prueba si procede.	
	Asigne el paciente si procede.	
	Seleccione el botón Guardar.	Se crea la nueva petición. Recibe el siguiente número de secuencia libre; el número de secuencia eliminado no puede reutilizarse.
	 Asegúrese de colocar la muestra en el rack y en la posición anteriormente definidos y, a continuación, cargue el rack. 	Se realiza el análisis.
Se colocó la muestra STAT en un ack de rutina	 Seleccione Rutina > Gestionar resultados de prueba. 	
	 Seleccione la muestra y, a continuación, seleccione el botón Reanal. 	
	 Seleccione Rutina > Gestionar peticiones de muestras. 	
	Seleccione la petición y, a continuación, seleccione el botón Editar.	
	 Ajuste la identificación de rack y la posición del rack. 	Se introduce la identificación de rack STAT Se configura el tipo de petición como STAT
	Coloque el rack en la entrada para rack de urgencias.	Se lee el código de barras del rack y se procesa la muestra.
e colocó la muestra de rutina en in rack STAT	Seleccione Rutina > Gestionar resultados de prueba.	
	Seleccione la muestra y, a continuación, seleccione el botón Reanal.	
	Seleccione la petición y, a continuación, seleccione el botón Editar.	
	 Ajuste la identificación de rack y la posición del rack. 	Se introduce la identificación de rack de rutina. Se configura el tipo de petición como de rutina
	Coloque el rack en la entrada para rack de urgencias.	Se lee el código de barras del rack y se procesa la muestra.

mustras Repetición de análisis cuando se trabaja con el modo Número de secuencia de la muestra y sin códigos de barras de muestras

Situación antes de la repetición del análisis	Qué tiene que hacer usted	Qué hace el analizador
Usted detecta una muestra discrepante y necesita rectificar la situación.	Reinicie el número de secuencia de la muestra y procese todos los análisis del rack de nuevo.	
	 Seleccione Rutina > Gestionar números de secuencia de la muestra. 	
	Seleccione el botón Editar.	
	En Siguiente número de secuencia, introduzca el número de secuencia de la muestra más bajo utilizado para las muestras del rack. Introdúzcalo en el campo de entrada Rutina o STAT, según proceda.	Si introduce un número inferior al siguiente número de secuencia de la muestra libre, se eliminarán los resultados de los números superiores al introducido. Por ejemplo: Si el siguiente número de secuencia de la muestra libre es 150 y usted introduce 140, se eliminarán los resultados para los números 140 a 149. Si introduce un número superior al siguiente número de secuencia de la muestra libre, se bloquearán los números comprendidos entre ellos. Por ejemplo: Si el siguiente número de secuencia de la muestra libre es 150 y usted introduce 160, se bloquearán y no podrán usarse los números 150 a 159.
	Seleccione el botón Guardar.	
	Coloque los tubos en las posiciones correctas del rack.	
	Cargue el rack.	Se asignan nuevos números de secuencia de la muestra a las muestras y se procesan los análisis.

ma Rectificación de una muestra discrepante

Ajuste de la información de la muestra

Es necesario ajustar la información de la muestra si no se ha podido leer el código de barras de la muestra y el analizador ha generado una identificación de muestra predeterminada.

Esta situación está indicada por el icono o en la columna de la lista de resultados.

Para cambiar la identificación de muestra

- Seleccione Rutina > Gestionar resultados de prueba.
- **2** Seleccione el resultado para el que desea cambiar la identificación de muestra.
- **3** En la parte superior del panel de detalles, seleccione el botón de la muestra.
- 4 En el panel de detalles, seleccione el botón Editar.
- **5** En el campo **ID** de muestra, introduzca la nueva identificación de muestra.
- 6 Seleccione el botón Guardar.

Gestión de pacientes

La información demográfica de los pacientes puede definirse por separado o al asignar pacientes. Puede asignar pacientes a resultados y peticiones y posteriormente cambiar la información demográfica de los pacientes.

Si se envía la información demográfica de los pacientes del host al analizador, dicha información no podrá ser modificada en el analizador. Puede ver y eliminar la información demográfica de los pacientes.

▶ Asignación de pacientes (201)

Para definir un nuevo paciente

- 1 Seleccione Rutina > Gestionar pacientes.
- 2 Seleccione el botón Crear.
 - → En el panel de detalles, se muestra el cuadro de llamada para introducir información para el primer elemento de información que es necesario definir, es decir, el nombre de pila del paciente.
- 3 Introduzca el nombre de pila y seleccione la tecla Intro.
 - → Se muestra el teclado virtual para introducir los apellidos.
- 4 Introduzca los apellidos y seleccione la tecla Intro.
 - → Se muestra el calendario para definir la fecha de nacimiento.
- 5 Defina la fecha de nacimiento.
 - En la lista desplegable del año, seleccione el año.
 - En la lista desplegable del mes, seleccione el mes.
 - En el calendario, seleccione el día.
 - Cierre el cuadro de llamada.
- **6** En la lista desplegable **Sexo**, seleccione el sexo.
- 7 Si desea definir el médico del paciente, seleccione el campo Médico solicitante y, en el teclado virtual, introduzca el nombre del médico y, a continuación, seleccione la tecla Intro.
 - → Se muestra el cuadro de llamada para introducir un comentario.

- 8 Introduzca un comentario si procede y, a continuación, seleccione la tecla Intro.
- 9 Seleccione el botón Guardar.

Para cambiar la información demográfica de un paciente

- 1 Seleccione Rutina > Gestionar pacientes.
- 2 En la lista de pacientes, seleccione el nombre del paciente cuya información demográfica desea cambiar.
- 3 En el panel de detalles, seleccione el botón Editar.
 - → Ahora puede seleccionar los campos y cambiar su contenido.
- 4 Seleccione un campo cuyo contenido desee cambiar.
 - → Se muestra el teclado virtual.
 - → Introduzca la información necesaria o selecciónela en las listas.
- 5 Cambie todos los campos que necesite cambiar de la misma forma.
- 6 Seleccione el botón Guardar.

Para eliminar la información demográfica de un paciente

- 1 Seleccione Rutina > Gestionar pacientes.
- 2 En la lista de pacientes, seleccione el nombre del paciente cuya información demográfica desea eliminar.
- 3 Seleccione el botón Eliminar.
- 4 En el cuadro de llamada, confirme la eliminación.
 - → Se eliminarán todos los datos relativos a este paciente, incluida su asociación a resultados.

Tareas de mantenimiento de rutina

En este apartado

Acerca de las tareas de mantenimiento de rutina (216)

Comprobación del estado del sistema (217)

Lavar el sistema de fluidos (221)

Purgado de aire (222)

Llenado del recipiente de agua (223)

Vaciado del recipiente de residuos líquidos (224)

Vaciado del recipiente de residuos sólidos (225)

Sustitución del casete de tiras reactivas (227)

Acerca de las tareas de mantenimiento de rutina

Los siguientes apartados describen cómo realizar las tareas de mantenimiento que usted puede tener que realizar durante el análisis de rutina.

AVISO

Mal funcionamiento debido a un fallo en la realización de tareas de mantenimiento pendientes

Si no se realizan tareas de mantenimiento pendientes, puede afectarse el funcionamiento del analizador.

 Realice siempre todas las tareas de mantenimiento en cuanto estén pendientes.

AVISO

Daños del analizador debido al uso de una solución de limpieza inadecuada

El uso de soluciones de limpieza inadecuadas puede dañar los componentes que limpie.

- Utilice únicamente soluciones de limpieza recomendadas.
 - ▶ Soluciones de limpieza (129)
- No utilice nunca la solución de lavado para la limpieza manual del analizador.

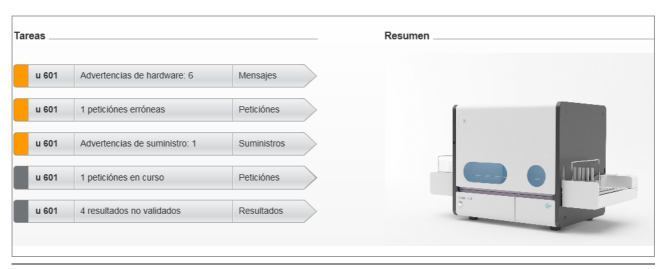
Estas son las tareas de mantenimiento que usted tiene que realizar de forma rutinaria:

- → Comprobación del estado del sistema (217)
- ▶ Lavar el sistema de fluidos (221)
- ▶ Purgado de aire (222)
- → Llenado del recipiente de agua (223)
- ▶ Vaciado del recipiente de residuos líquidos (224)
- ▶ Vaciado del recipiente de residuos sólidos (225)
- ▶ Sustitución del casete de tiras reactivas (227)

Comprobación del estado del sistema

El analizador supervisa constantemente el estado de sus componentes de hardware y software y hace un seguimiento del progreso de las actividades de análisis. Diversos sensores y contadores permiten supervisar los niveles de llenado y determinar las fechas en las que deben realizarse tareas de mantenimiento.

Para comprobar las tareas que es necesario realizar, puede usar los grupos **Tareas** y **Resumen** en el área de trabajo **Resumen**.



🖻 Lista de tareas en el área de trabajo Resumen

En este apartado

Comprobación del estado del procesamiento de peticiones (218)

Comprobación de las tareas que requieren intervención (218)

Comprobación del estado actual del hardware (219) Comprobación del estado de los suministros (220)

Comprobación del estado del procesamiento de peticiones

- Para comprobar el estado del procesamiento de peticiones
- 1 Siga las instrucciones indicadas en *Comprobación del estado del procesamiento* (►≦ 188).

Comprobación de las tareas que requieren intervención



- Para comprobar las tareas que requieren intervención
- 1 Compruebe si hay elementos rojos o naranjas en el indicador de tareas y en la lista de tareas en el área de trabajo Resumen.
 - **'Q'** Los mensajes y las tareas que representan los botones están agrupados en primer lugar por su analizador, a continuación por su categoría temática (suministros, mensajes, peticiones, resultados) y, a continuación, por su prioridad.

En el extremo derecho de un botón de tareas, se indica qué panel se mostrará si lo selecciona (lista de mensajes o un panel para gestionar los suministros, las peticiones o los resultados).



- 2 Seleccione un botón de tareas rojo o naranja.
- 3 Resuelva los problemas.
 - En la lista de mensajes, seleccione un mensaje rojo o naranja. En el panel de detalles se muestra una descripción del problema, junto con las causas posibles y sus soluciones. Si hay disponible un asistente, también se mostrará su botón.
 - En la lista de suministros, seleccione una tarea que tenga un estado distinto a Correcto. (•≦ 220)
 - En la lista de peticiones, haga los ajustes necesarios. (• 180)
 - En la lista de resultados, compruebe si hay resultados inusuales. (• 192)

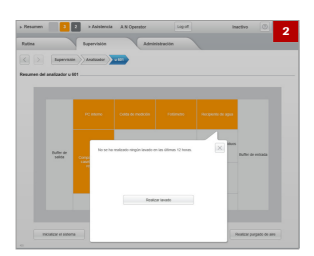
4 Solucione los problemas hasta que no haya ningún botón de tareas rojo o naranja.

Comprobación del estado actual del hardware

Color		Significado
	Rojo	Existe al menos un problema que requiere la atención inmediata del operador. Es posible que se haya detenido el funcionamiento.
	Naranja	Existe al menos un problema que requiere la atención temprana del operador. De lo contrario, podría detenerse el funcionamiento.
	Gris claro	No hay ningún problema actualmente. El elemento de hardware funciona correctamente.

Para comprobar el estado actual del hardware

- 1 En el área de trabajo **Resumen**, seleccione el analizador en la ilustración **Resumen**.
 - → Se mostrará una representación esquemática de los elementos de hardware fundamentales.
 - → El color de los elementos representa la gravedad de los problemas subyacentes.
 - -Q- Para obtener información sobre los colores de los elementos, consulte la tabla siguiente:
 - Código de colores para los elementos de hardware (219)



- **2** En el esquema general del analizador, seleccione un elemento de color.
 - Se mostrará un cuadro de llamada que contiene una descripción del problema y posiblemente un botón de asistente. El problema descrito es el de mayor prioridad.
- **3** Solucione los problemas tal como se indica en la pantalla.

Comprobación del estado de los suministros

Estado	Significado	
Error	Se han detenido todas las actividades del analizador. Se ha producido una situación excepcional del hardware, por ejemplo, se ha desconectado un conector.	
Alarma	Se han detenido todas las actividades del analizador. La situación puede resolverse por la intervención del usuario, por ejemplo, rellenando algunos materiales fungibles.	
Advertencia	Se requiere la intervención del operador lo antes posible, ya que de lo contrario podría detenerse el procesamiento, por ejemplo, cuando el nivel de agua del sistema está bajo.	
Correcto	Todo está bien. No se requiere intervención.	

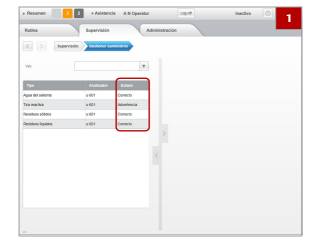
Para comprobar el estado de los suministros

- 1 Seleccione Supervisión > Gestionar suministros.
 - En la columna Estado se indica el estado.

-Q⁻ Para obtener más información sobre los estados, consulte la tabla siguiente:

▶ Lista de estados = (220)

- 2 En el panel principal, seleccione un elemento.
 - → En el panel de detalles se muestra información tal como los niveles de llenado. Si se requiere la intervención del usuario, se muestra un botón de asistente en la parte inferior del panel de detalles.
- 3 Seleccione el botón de asistente en la parte inferior del panel de detalles para solucionar el problema.



Lavar el sistema de fluidos

El sistema de fluidos debe lavarse diariamente con solución de lavado para evitar la proteinización y la acumulación de otros contaminantes en la aguja y en el sistema de fluidos.

El sistema de fluidos suele lavarse en las siguientes situaciones:

- Como parte del apagado del sistema.
- ▶ Apagar el analizador (230)
- Cuando un mensaje de la lista de mensajes indica que esta acción está pendiente.

Durante el lavado del sistema de fluidos, el analizador realiza las siguientes tareas:

- 1. Se escanea la identificación de rack y el rack se reconoce como un rack de lavado.
- 2. Se aspira la solución de lavado.
- 3. Se desciende la aguja a la estación de lavado y se bombea la solución a la cámara de la aguja.
- La solución permanece en el tubo, la aguja y la cámara de la aguja durante un período de tiempo predefinido para disolver los residuos que pueda haber.
- 5. Se bombea la solución de lavado al recipiente de residuos líquidos.
- 6. Se enjuaga con agua todo el sistema de fluidos.

Racks de lavado

Asegúrese de usar un rack de lavado definido. Si usa un rack diferente, el analizador tratará la solución de lavado como una muestra normal y realizará análisis en ella.



- ☐ Se ha definido un rack de lavado.
- ☐ Hay disponible solución de lavado.
- ▶ Para definir un rack de lavado (305)
- ► Solución de lavado (128)

Para lavar el sistema de fluidos

- 1 Prepare el rack de lavado.
 - Llene un tubo con 4 ml de solución de lavado como mínimo y colóquelo en el rack de lavado.

- 2 Coloque el rack de lavado en el buffer de entrada; si el lavado debe realizarse inmediatamente, colóquelo en la entrada para rack de urgencias.
 - → La acción de lavado comienza automáticamente.
- 3 Una vez finalizado el lavado, extraiga el rack de lavado del buffer de salida, deseche la solución de lavado restante conforme a la normativa local aplicable y guarde el rack en el lugar habitual.

Para lavar el sistema de fluidos cuando se trabaja con un SAL

- Prepare el rack de lavado.
 - Llene un tubo con unos 4 ml de solución de lavado y colóquelo en el rack de lavado.
- 2 En el área de trabajo Resumen, seleccione el botón Rack de urgencias.
 - → Aparece un cuadro de llamada que le pide que espere a que finalice la operación actual.
- 3 Cuando el mensaje del cuadro de llamada se lo pida, coloque el rack de lavado preparado en la cinta del transportador de racks de la unidad de conexión de entrada
 - → Una vez colocado el rack, el cuadro de llamada desaparece y comienza automáticamente el procesamiento.
- 4 Una vez finalizado el lavado, extraiga el rack de lavado del buffer de salida, deseche la solución de lavado restante conforme a la normativa local aplicable y guarde el rack en el lugar habitual.

Purgado de aire

El purgado de aire se realiza periódicamente para eliminar todas las bolsas de aire que pueda haber en el tubo. Para ello se bombea agua del sistema a través de todo el sistema de fluidos. También es posible que tenga que realizar esta acción a consecuencia de un mensaje de la lista de mensajes o en el proceso de resolución de problemas.

Para definir la frecuencia del purgado automático de aire, consulte definición del entorno operativo (291).

- v- El purgado de aire se realiza normalmente de forma automática sin intervención del operador.

Para realizar el purgado de aire

- 1 Inicie la tarea de mantenimiento de purgado de aire.
 - En la lista de mensajes, seleccione el mensaje que indica que el purgado de aire está pendiente y, a continuación, seleccione el botón Realizar purgado de aire en el panel de detalles.
 - Seleccione Supervisión > Analizador > u 601 y, a continuación, seleccione el botón Realizar purgado de aire.
 - → Se inicia la tarea de mantenimiento.
- 2 Espere hasta que el estado del sistema cambie a lnactivo.

Llenado del recipiente de agua

El nivel de llenado se supervisa continuamente y, cuando está bajo, se añade un mensaje a la lista de mensajes. Cuando el recipiente de agua está vacío, se detiene el procesamiento, se añade otro mensaje a la lista de mensajes y suena una señal acústica si así se ha configurado.

- **Q**- Roche recomienda vaciar el recipiente de residuos líquidos correspondiente siempre que se rellene un recipiente de agua.

▶ Vaciado del recipiente de residuos líquidos (224)

△ ATENCIÓN

Resultados incorrectos debido al uso de agua del sistema inadecuada

El uso de agua del sistema inadecuada puede influir en los valores medidos y dar lugar a resultados incorrectos.

- Utilice siempre agua de la calidad especificada:
 - ▶ Calidad del agua (128)

AVISO

Daños del analizador debido al uso de agua del sistema inadecuada

El uso de agua del sistema inadecuada puede causar proteinización y acumulación de otros contaminantes en la aguja y en el sistema de fluidos.

- Utilice siempre agua de la calidad especificada:
 - ▶ Calidad del agua (128)

△ ATENCIÓN

Resultados incorrectos a causa de no usar el asistente

Si no se usa el asistente Llenar el recipiente de agua al rellenar el agua, se pueden formar burbujas de aire en el sistema de fluidos, lo cual puede dar lugar a un pipeteo incorrecto y, en consecuencia, a resultados incorrectos.

Utilice siempre el asistente Llenar el recipiente de agua cuando rellene el agua.

Para rellenar un recipiente de agua

- 1 Inicie el asistente Llenar el recipiente de agua.
 - En la lista de mensajes, seleccione el mensaje que indica que es necesario llenar el recipiente de agua y, a continuación, seleccione el botón Llenar el recipiente de agua en el panel de detalles.
 - Seleccione Supervisión > Gestionar suministros > Agua del sistema y, a continuación, seleccione el botón Llenar el recipiente de agua del panel de detalles.
 - → Se inicia el asistente.
- 2 Siga las instrucciones que aparecen en la pantalla.

Vaciado del recipiente de residuos líquidos

El analizador supervisa el nivel de llenado de los recipientes de residuos líquidos. Cuando se alcanza cierto nivel de llenado, se añade un mensaje a la lista de mensajes. El procesamiento continúa normalmente, pero debe vaciar el recipiente de residuos lo antes posible. Cuando el recipiente está lleno, se detiene el procesamiento y se añade otro mensaje a la lista de mensajes.

Para vaciar un recipiente de residuos líquidos

- 1 Inicie el asistente Vaciar recipiente de residuos líquidos.
 - En la lista de mensajes, seleccione el mensaje que indica que es necesario vaciar el recipiente de residuos líquidos y, a continuación, seleccione el botón Vaciar recipiente de residuos líquidos en el panel de detalles.
 - Seleccione Supervisión > Gestionar suministros > Residuos líquidos y, a continuación, seleccione el botón Vaciar recipiente de residuos líquidos en el panel de detalles.
 - Se inicia el asistente.
- 2 Siga las instrucciones que aparecen en la pantalla.

Vaciado del recipiente de residuos sólidos

El analizador supervisa el nivel de llenado por medio de contadores. Cuando se alcanza cierto nivel de llenado, se añade un mensaje a la lista de mensajes. El procesamiento continúa normalmente, pero debe vaciar el recipiente de residuos lo antes posible. Cuando el recipiente está lleno, se detiene el procesamiento y se añade otro mensaje a la lista de mensajes.

AVISO

Indicación de un nivel de llenado incorrecto y daños del analizador a causa de la reintroducción de un recipiente de residuos no vacío

La supervisión del nivel de llenado se realiza con la ayuda de un contador. Cuando usted confirme que ha vaciado el recipiente, el contador se reiniciará en cero.

Si el recipiente de residuos sólidos está lleno, las tiras reactivas pueden quedarse atascadas en la salida para residuos e interferir en el mecanismo de medición.

 Vacíe siempre el recipiente de residuos antes de confirmar su vaciado y de colocarlo de nuevo en el analizador.

AVISO

Contadores incorrectos a causa de no usar el asistente

Si no se usa el asistente Vaciar recipiente de residuos sólidos al vaciar el recipiente de residuos sólidos, pueden generarse contadores incorrectos y, por consiguiente, advertencias de nivel de llenado imprecisas. Si el recipiente de residuos sólidos está lleno, las tiras reactivas pueden quedarse atascadas en la salida para residuos e interferir en el mecanismo de medición.

 Utilice siempre el asistente Vaciar recipiente de residuos sólidos al vaciar el recipiente de residuos sólidos.

△ ATENCIÓN

Lesiones por tocar el mecanismo interno

Si se extrae el recipiente de residuos sólidos, puede accederse a componentes del mecanismo de transporte de racks desde la abertura para el recipiente de residuos sólidos. Si introduce las manos durante del procesamiento por el analizador, sus dedos podrían quedar atrapados en el mecanismo.

No toque los mecanismos internos a través de la abertura para el recipiente de residuos sólidos.

Para vaciar un recipiente de residuos sólidos

- Inicie el asistente Vaciar recipiente de residuos sólidos.
 - En la lista de mensajes, seleccione el mensaje que indica que es necesario vaciar el recipiente de residuos sólidos y, a continuación, seleccione el botón Vaciar recipiente de residuos sólidos en el panel de detalles.
 - Seleccione Supervisión > Gestionar suministros > Residuos sólidos y, a continuación, seleccione el botón Vaciar recipiente de residuos sólidos en el panel de detalles.
 - → Se inicia el asistente.
- 2 Siga las instrucciones que aparecen en la pantalla.

Sustitución del casete de tiras reactivas

Si el número de tiras reactivas restantes en el casete alcanza un cierto nivel bajo, se añade un mensaje a la lista de mensajes. El procesamiento continuará normalmente, pero usted debería preparar un nuevo casete de tiras reactivas. Si no queda ninguna tira reactiva en el casete, no se realiza ninguna acción nueva de pipeteo y se añade un mensaje a la lista de mensajes.

Los casetes de tiras reactivas están dotados de etiquetas de RFID, que contienen la siguiente información:

- Número de lote
- · Fecha de caducidad
- Fecha de carga
- Período de estabilidad
- Número de tiras reactivas restantes

- Q⁻- Roche recomienda vaciar el recipiente de residuos sólidos siempre que sustituya un casete de tiras reactivas.

▶ Vaciado del recipiente de residuos sólidos (225)

△ ATENCIÓN

Resultados incorrectos a causa del deterioro de la calidad de las tiras reactivas

El compartimento del casete de tiras reactivas está diseñado para mantener una humedad baja constante. La exposición del casete de tiras reactivas al aire ambiente general del laboratorio puede dar lugar a una captación rápida de agua por las almohadillas de las tiras reactivas y, así, alterar sus características químicas, lo cual puede dar lugar a resultados incorrectos.

- Cargue siempre el casete de tiras reactivas en un plazo de 3 minutos después de extraerlo de su envase hermético. Siga las instrucciones indicadas en las instrucciones de uso.
- No abra el compartimento del casete de tiras reactivas a menos que vaya a sustituir el casete de tiras reactivas.
- Asegúrese siempre de cerrar firmemente la puerta del compartimento del casete.

AVISO

Error en la manipulación de las tiras reactivas debido a que se han tocado las tiras reactivas

Si se tocan las tiras reactivas, estas pueden deformarse, lo cual puede causar problemas de manipulación.

 No toque las tiras reactivas en el interior del casete de tiras reactivas.

AVISO

Daños de las tiras reactivas y de los casetes de tiras reactivas a causa de una manipulación inapropiada

Si se intenta forzar la entrada del casete de tiras reactivas en el compartimento del casete de tiras reactivas, pueden dañarse las tiras reactivas y el casete de tiras reactivas.

- No fuerce la entrada del casete de tiras reactivas en el compartimento. Asegúrese de alinearlo correctamente y siga las instrucciones indicadas en el asistente.
- No agite ni deje caer el casete de tiras reactivas.

Para reemplazar el casete de tiras reactivas

- Inicie el asistente Cambiar casete de tiras reactivas.
 - En la lista de mensajes, seleccione el mensaje que indica que es necesario reemplazar el casete de tiras reactivas y, a continuación, seleccione el botón Cambiar casete de tiras reactivas en el panel de detalles.
 - Seleccione Supervisión > Gestionar suministros > Tira reactiva y, a continuación, seleccione el botón Cambiar casete de tiras reactivas en el panel de detalles.
 - → Se inicia el asistente.
- 2 Siga las instrucciones que aparecen en la pantalla.

Al final del turno

En los apartados siguientes se describen las tareas típicas que se recomienda realizar al final de un turno de trabajo.

En este apartado

Cierre de sesión (229) Apagar el analizador (230) Mantener limpio el analizador (233)

Cierre de sesión

Únicamente puede haber un usuario con una sesión iniciada en el analizador al mismo tiempo. Puede cerrar la sesión en cualquier momento, aunque el analizador esté procesando análisis.

- Q- Relación entre el usuario que ha iniciado la sesión actual y las peticiones y los resultados

Por lo general, las peticiones y sus resultados están asociados al operador que inició la sesión actual en el momento de su generación y procesamiento (a efectos de auditoría).

- Si el operador cierra la sesión durante el procesamiento y nadie inicia una nueva sesión, las asignaciones se mantienen.
- Si el operador cierra la sesión durante el procesamiento y otra persona inicia una nueva sesión, los resultados de los análisis que estaban procesándose en el momento del cierre de la sesión seguirán asociados al operador anterior, y todos los demás resultados se asociarán al operador que acaba de iniciar una sesión.

- Q- Cierre de sesión automático

Puede configurar el analizador para que cierre automáticamente la sesión del usuario actual después de un período de tiempo predefinido de inactividad en el analizador.

→ definición del entorno operativo (291)

Para cerrar una sesión

- 1 Seleccione Resumen > Cerrar sesión.
 - → Se mostrará el botón Iniciar sesión en el área de información global.

Apagar el analizador

△ ATENCIÓN

Pérdida de datos a causa del uso del interruptor de alimentación

Si se apaga el analizador pulsando el interruptor de encendido/apagado o el interruptor de alimentación, no se permite el apagado metódico del software y puede producirse una pérdida de datos.

No utilice el interruptor de encendido/apagado ni el interruptor de alimentación para apagar el analizador; utilice en su lugar el botón Apagar del área de trabajo Resumen.

△ ATENCIÓN

Resultados incorrectos a causa del uso del botón de encendido/apagado o del interruptor de alimentación durante el procesamiento de análisis

El apagado del analizador durante el procesamiento de análisis no permite un apagado metódico del software y puede dar lugar a resultados incorrectos y a la pérdida de datos.

No utilice el interruptor de encendido/apagado ni el interruptor de alimentación durante el procesamiento.

En este apartado

Apagar el analizador (230)

Poner el analizador en espera (231)

Desconexión de la fuente de alimentación (232)

Apagar el analizador

Indicador de estado del área de información global



AVISO

Posible daño del analizador debido al uso del interruptor de encendido/apagado

El uso del interruptor de encendido/apagado durante el apagado puede causar daños en el disco duro.

▶ No use el interruptor de encendido/apagado durante el apagado.

Para apagar el analizador

- 1 Asegúrese de que el estado del analizador en el área de información global es **Inactivo**.
- 2 En el área de trabajo Resumen, seleccione el botón Apagar.
 - → Se muestra un cuadro de llamada que le pregunta si desea realizar la tarea de mantenimiento de lavado diario.
- 3 Si desea realizar ahora el lavado, seleccione el botón Sí.
 - → Se muestra un cuadro de llamada de confirmación.
- 4 Siga estos pasos para realizar el lavado:
 - Prepare el rack de lavado.
 - Cargue el rack de lavado en el buffer de entrada.
 - En el cuadro de llamada, seleccione el botón Confirmar.
 - → Se inicia la acción de lavado.
 - → Una vez finalizada la acción de lavado, se cierra el software y se apaga el analizador.
- 5 Si desea realizar el lavado más tarde, seleccione el botón No.
 - → Se cerrará el software y se apagará el analizador.

Poner el analizador en espera

- V- Esta función sitúa el analizador en un estado de mínimo consumo eléctrico.

Para poner el analizador en espera

- 1 Seleccione Resumen > En espera.
 - → La pantalla se queda negra.
 - -Ų- Puede reactivar el analizador tocando la pantalla en cualquier punto.

Desconexión de la fuente de alimentación

- Ŷ- Roche recomienda desconectar la fuente de alimentación si no tiene previsto utilizar el analizador durante cierto tiempo o si desea cambiar su ubicación.

Para desconectar la fuente de alimentación

- 1 Apague el analizador. (• © 230)
- 2 Ponga el interruptor de alimentación situado en la parte posterior del analizador en la posición de apagado O.



Versión 1 de la unidad B Versión 2 de la unidad de control

de control

Mantener limpio el analizador

En este apartado

Acerca de cómo mantener limpio el analizador (233)

Limpieza de los buffers de entrada y salida (234)

Limpieza de la carcasa del analizador (235)

Limpieza de los transportadores de racks (235)

Limpieza de las bandejas de racks (236)

Limpieza de la bandeja y el transportador de tiras reactivas (239)

Limpieza del detector de dobleces de la aguja (242)

Limpieza del área de pipeteo de tiras reactivas (242)

Acerca de cómo mantener limpio el analizador

△ ATENCIÓN

Inflamación o lesión de la piel a causa de las soluciones de trabajo

El contacto directo con soluciones de limpieza u otras soluciones de trabajo puede causar irritación, inflamación o quemaduras en la piel.

Si una solución de limpieza u otra solución de trabajo entra en contacto con su piel, elimínela inmediatamente con agua y aplique un desinfectante. Consulte a un médico.

AVISO

Daños del analizador debido al uso de una solución de limpieza inadecuada

El uso de soluciones de limpieza inadecuadas puede dañar los componentes que limpie.

- Utilice únicamente soluciones de limpieza recomendadas.
 - ▶ Soluciones de limpieza (129)
- No utilice nunca la solución de lavado para la limpieza manual del analizador.

AVISO

Daños del analizador a causa de un exceso de líquido

Todo líquido derramado en el analizador puede causar un mal funcionamiento o daños del equipo.

 No pulverice ningún líquido sobre ninguna de las superficies del analizador. - Q- Todas las tareas de limpieza siguientes se realizan con el analizador apagado y desconectado.

Para garantizar un funcionamiento del sistema sin problemas, Roche recomienda la limpieza de los siguientes elementos y componentes:

- Buffers de entrada y salida
- ▶ Limpieza de los buffers de entrada y salida (234)
- Carcasa
- ▶ Limpieza de la carcasa del analizador (235)
- Transportadores de racks
- ▶ Limpieza de los transportadores de racks (235)
- Bandejas de racks
- ▶ Limpieza de las bandejas de racks (236)
- Bandeja y transportador de tiras reactivas
- ▶ Limpieza de la bandeja y el transportador de tiras reactivas (239)
- Detector de dobleces de la aguja
- ▶ Limpieza del detector de dobleces de la aguja (242)
- Área de pipeteo de tiras reactivas
- ▶ Limpieza del área de pipeteo de tiras reactivas (242)

Materiales requeridos

- Toallas de papel
- Bastoncillos de algodón sin pelusa
- Solución de limpieza
- ▶ Soluciones de limpieza (129)

Limpieza de los buffers de entrada y salida

Para limpiar los buffers de entrada y salida

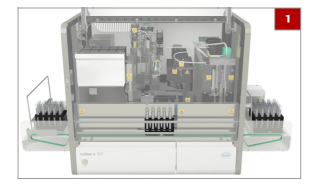
- 1 Extraiga todos los racks y las bandejas de racks de los buffers.
- 2 Limpie todas las superficies de los buffers, incluidos los transportadores de racks, utilizando una toalla de papel humedecida con solución de limpieza.
- 3 Elimine toda la humedad residual de todas las superficies de los buffers utilizando una toalla de papel seca.

Limpieza de la carcasa del analizador

▶ Para limpiar la carcasa del analizador

- Si hay bandejas de racks en los buffers de entrada y de salida, extráigalas y límpielas con una toalla de papel humedecida con solución de limpieza y, a continuación, séquelas con una toalla de papel limpia. (►≦ 234)
- 2 Limpie la carcasa del analizador utilizando una toalla de papel humedecida con solución de limpieza y, a continuación, séquela con una toalla de papel limpia.

Limpieza de los transportadores de racks



Para limpiar los transportadores de racks

1 Limpie los transportadores de racks cerca de los buffers de entrada y salida utilizando una toalla de papel humedecida con solución de limpieza.



- 2 Baje el carril de transporte de racks. Sujete el carril por ambos extremos y tire de él firmemente para sacarlo.
- 3 Limpie el transportador de racks utilizando una toalla de papel humedecida con solución de limpieza.
- 4 Suba el carril de transporte de racks. Sujete el carril por ambos extremos y presiónelo firmemente.

Limpieza de las bandejas de racks

ADVERTENCIA

Infección por muestras y materiales asociados

El contacto con muestras que contienen material de origen humano puede causar una infección. Todos los materiales y los componentes mecánicos asociados a muestras de origen humano constituyen un peligro biológico potencial.

Si se derrama algún material biopeligroso sobre la superficie de la bandeja de racks, límpielo inmediatamente y aplique un desinfectante.

ADVERTENCIA

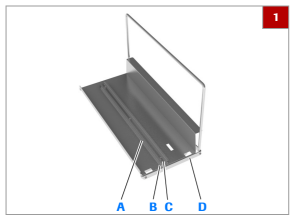
Lesiones e infecciones debidas a los bordes de la guía central de la bandeja de racks

Los bordes de la guía central de la bandeja de racks pueden causar lesiones e infecciones.

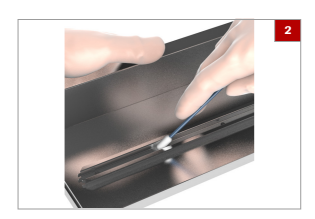
- No toque ninguno de los bordes, ni siquiera llevando guantes de laboratorio.
- Use equipo de protección individual tal como guantes de laboratorio.
- Observe minuciosamente todas las instrucciones proporcionadas en esta tarea.

Para limpiar las bandejas de racks

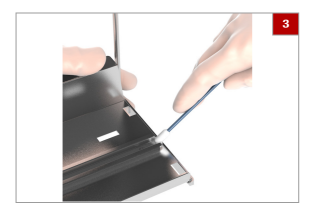
1 Utilice el equipo de protección individual para limpiar la bandeja de racks.



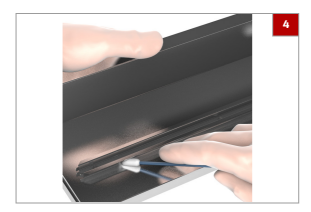
- A Borde de la guía
- B Ranura de la guía
- Centro del riel
- D Bandeja de racks



- 2 Limpie el centro de la guía en ambas direcciones con un bastoncillo de algodón humedecido en solución de limpieza.
 - Si hay suciedad adherida o cristalizada en la bandeja de racks, ráspela con un bastoncillo de algodón.



- 3 Limpie el borde de la guía en ambas direcciones con un bastoncillo de algodón humedecido en solución de limpieza.
 - Si hay suciedad adherida o cristalizada en la bandeja de racks, ráspela con un bastoncillo de algodón.



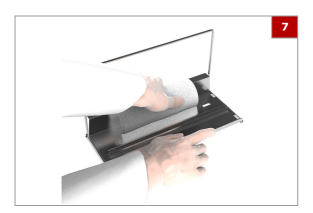
- 4 Limpie la ranura de la guía en ambas direcciones con un bastoncillo de algodón humedecido en solución de limpieza.
 - Si hay suciedad adherida o cristalizada en la bandeja de racks, ráspela con un bastoncillo de algodón.



- 5 Limpie los bordes de la parte inferior de la bandeja de racks en ambas direcciones con un bastoncillo de algodón humedecido en solución de limpieza.
 - Si hay suciedad adherida o cristalizada en la bandeja de racks, ráspela con un bastoncillo de algodón.



- 6 Limpie la superficie de la bandeja de racks, desde el centro y en ambas direcciones utilizando a la vez varios paños sin pelusa humedecidos en solución de limpieza hasta conseguir un espesor mínimo de 10 mm.
 - Sujete la bandeja de racks con una mano, los paños sin pelusa con los dedos, y limpie la superficie de la bandeja de racks.



- 7 Limpie la superficie exterior de la bandeja de racks, desde el centro y en ambas direcciones utilizando a la vez varios paños sin pelusa humedecidos en solución de limpieza hasta conseguir un espesor mínimo de 10 mm.
 - Sujete la bandeja de racks con una mano, los paños sin pelusa con los dedos, y limpie la superficie de la bandeja de racks.



- 8 Limpie la superficie inferior de la bandeja de racks, desde el centro y en ambas direcciones utilizando a la vez varios paños sin pelusa humedecidos en solución de limpieza hasta conseguir un espesor mínimo de 10 mm.
 - Sujete la bandeja de racks con una mano, los paños sin pelusa con los dedos, y limpie la superficie de la bandeja de racks.
- 9 Compruebe visualmente todas las bandejas de racks.
 - Asegúrese de que no queden restos de tejidos en la bandeja de racks.
 - Asegúrese de que no queden zonas húmedas en la bandeja de racks.
- **10** AVISO Use solamente racks compatibles.

Asegúrese de que la bandeja de racks sea compatible con el analizador antes de usarla.

Limpieza de la bandeja y el transportador de tiras reactivas

Bandeja de tiras reactivas (versión 1)



Transportador de tiras reactivas (versión 1)



ADVERTENCIA

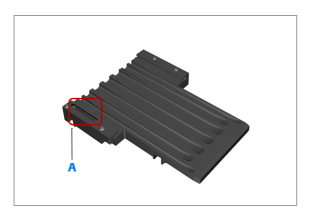
Mal funcionamiento, errores de pipeteo y resultados incorrectos debidos al uso del transportador y de la bandeja de tiras reactivas (versión 1) en instrumentos diferentes

La bandeja y el transportador de tiras reactivas (versión 1) están garantizados para funcionar correctamente con el instrumento con el que se entregan. (La bandeja de tiras reactivas y el transportador de tiras reactivas (versión 1) están calibrados específicamente para el instrumento en el que se instalan).

El uso de una bandeja de tiras reactivas y de un transportador de tiras reactivas (versión 1) en un instrumento diferente puede dar lugar a mal funcionamiento, a errores de pipeteo y, posiblemente, a resultados incorrectos.

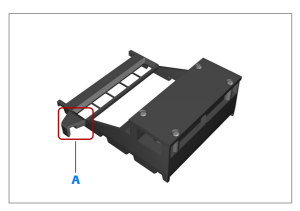
No use la bandeja ni el transportador de tiras reactivas (versión 1) en un instrumento distinto de aquel con el que se entregaron originalmente.

Bandeja de tiras reactivas (versión 2)



A Ranura

Transportador de tiras reactivas (versión 2)



A Gancho

-Q- La bandeja y el transportador de tiras reactivas (versión 2) se pueden intercambiar y están garantizados para funcionar correctamente con instrumentos diseñados para la versión 2.

La bandeja de tiras reactivas (versión 2) se identifica por una ranura y el transportador de tiras reactivas (versión 2) se identifica por un gancho.

△ ADVERTENCIA

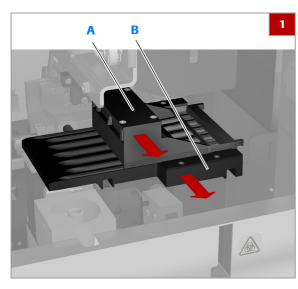
Resultados incorrectos y mal funcionamiento por una bandeja o un transportador de tiras reactivas dañados

La manipulación incorrecta, por ejemplo, golpear o dejar caer, puede dañar la bandeja de tiras reactivas y el transportador de tiras reactivas.

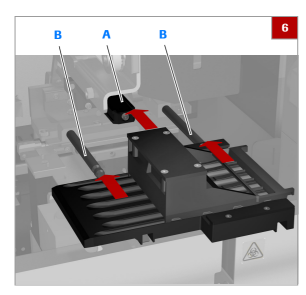
- Manipule la bandeja y el transportador de tiras reactivas con cuidado.
- Asegúrese de no dejar caer la bandeja ni el transportador de tiras reactivas y de colocarlos con cuidado al dejarlos.

- Q- La bandeja y el transportador de tiras reactivas de la versión 1 pueden ser sustituidos por la versión 2 por un representante del servicio técnico de Roche.

Puede pedir la bandeja y el transportador de tiras reactivas de la versión 2 como accesorios.



- Transportador de tiras reactivas
- В Bandeja de tiras reactivas

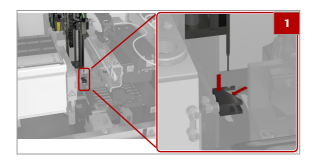


- Barra de soporte para B Pernos de soporte para el transportador de tiras reactivas
 - la bandeja de tiras reactivas

Para limpiar la bandeja y el transportador de tiras reactivas

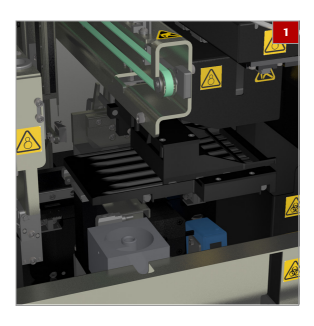
- 1 Tire del transportador de tiras reactivas para extraerlo (A).
- 2 Tire de la bandeja de tiras reactivas para extraerla (B).
- 3 Limpie a fondo los componentes lavándolos con un detergente doméstico comercial.
- Limpie el transportador de tiras reactivas y la bandeja de tiras reactivas utilizando una toalla de papel humedecida con solución de limpieza.
- 5 Seque el transportador de tiras reactivas y la bandeja de tiras reactivas con una toalla de papel seca.
 - Deje que los componentes se sequen completamente.
- 6 Inserte la bandeja de tiras reactivas en los dos pernos de soporte (B) y presiónela firmemente.
- 7 Inserte el transportador de tiras reactivas en su barra de soporte (A) y presiónelo firmemente.

Limpieza del detector de dobleces de la aguja



- Para limpiar el detector de dobleces de la aguja
- 1 Limpie la parte superior e interna del detector de dobleces de la aguja utilizando un bastoncillo de algodón humedecido con alcohol isopropílico o etanol.
- 2 Limpie la parte superior e interna del detector de dobleces de la aguja con un bastoncillo de algodón seco para eliminar todos los restos de solución de limpieza.

Limpieza del área de pipeteo de tiras reactivas



- Para limpiar el área de pipeteo de tiras reactivas
- 1 Limpie el área de pipeteo de tiras reactivas con una toalla de papel humedecida en solución de limpieza.
- 2 Limpie el área de pipeteo de tiras reactivas con una toalla de papel seca para eliminar todos los restos de solución de limpieza.

Calibración de la unidad fotométrica

Para garantizar el correcto funcionamiento de la unidad fotométrica, debe realizarse un análisis de calibración cada 4 semanas. Consiste en medir las almohadillas de una tira de calibración específica y de la placa de referencia integrada.

Cuando llega el momento en que debe realizarse la calibración, se añade un mensaje a la lista de mensajes. Puede continuar realizando análisis, pero los resultados se marcarán con una C en la columna P.

Placa de referencia

La placa de referencia integrada siempre se mide junto con cada almohadilla de cada tira de calibración. La relación se establece entre los resultados de la placa de referencia y los resultados de cada almohadilla medida de la tira de calibración. Este valor debe permanecer dentro de ciertos intervalos; de lo contrario, se añadirá un mensaje a la lista de mensajes y no podrá establecerse un resultado de calibración válido.

Valor de referencia externo

Cada almohadilla de la tira de calibración tiene definido su valor de reflectancia (suministrado con la tira de calibración).

Valor de referencia interno, factor de corrección

Para calibrar realmente el analizador, se utiliza una tira de calibración específica para la que se conocen los valores de cada almohadilla (valores de referencia externos). Durante el proceso de calibración se miden las almohadillas de la tira de calibración y la placa de referencia integrada. A continuación, se establece para cada almohadilla de la tira de calibración la relación entre los resultados de las almohadillas de la tira de calibración y los resultados de la placa integrada (valor de referencia interno) y se compara con los valores de referencia externos. Esto genera un factor de corrección.

Cálculo del resultado (valores de reflectancia)

Para cada análisis, se miden la placa de referencia y todas las almohadillas de la tira reactiva; a continuación, se establece para cada almohadilla la relación entre los resultados de la placa de referencia y de la almohadilla de análisis y se multiplica por el factor de corrección.

Calibración no válida

El sistema realiza comprobaciones de verosimilitud de los resultados. Si no puede establecerse un resultado de calibración válido, debe repetirse la calibración, ya que de lo contrario no es posible realizar análisis.

Para obtener información acerca de cómo proceder si la calibración continúa sin ser satisfactoria, consulte No puede generarse una calibración del fotómetro (337).

▲ ADVERTENCIA

Resultados incorrectos debido a resultados sesgados de la calibración

La presencia de suciedad en las tiras de calibración puede influir en los resultados de calibración y, por consiguiente, afectar a la validez de los resultados de los análisis.

- No toque las almohadillas de las tiras de calibración y evite colocarlas sobre cualquier superficie que no sea el transportador de tiras reactivas.
- No reutilice las tiras de calibración. Utilice siempre una tira de calibración nueva para cada calibración, incluidas las repeticiones.

Para calibrar el fotómetro utilizando la tira de calibración

- 1 Inicie el asistente Calibrar fotómetro.
 - En la lista de mensajes, seleccione el mensaje que indica que la calibración está pendiente y, a continuación, seleccione el botón Calibrar fotómetro en el panel de detalles.
 - Seleccione Supervisión > Gestionar calibraciones > Calibrar fotómetro y, a continuación, seleccione el botón Calibrar fotómetro en el panel principal.
 - → Se inicia el asistente.
- 2 Siga las instrucciones que aparecen en la pantalla.

Calibración de la celda de medición

Para garantizar el correcto funcionamiento de la celda de medición, se miden periódicamente la turbidez y la densidad específica del agua del sistema como parte del procedimiento de medición normal. La calibración de la celda de medición debe realizarse cada 4 semanas o como parte del procedimiento de resolución de problemas.

Cuando llega el momento en que debe realizarse la calibración, se añade un mensaje a la lista de mensajes. Puede continuar realizando análisis, pero los resultados se marcarán con una C en la columna P.

Para calibrar la celda de medición

- 1 Inicie el asistente Calibrar celda de medición.
 - En la lista de mensajes, seleccione el mensaje que indica que la calibración está pendiente y, a continuación, seleccione el botón Calibrar celda de medición en el panel de detalles.
 - Seleccione Supervisión > Gestionar calibraciones > Calibrar celda de medición y, a continuación, seleccione el botón Calibrar celda de medición en el panel principal.
 - → Se realiza la calibración.

Tareas de CC

Cuando expira el lote del material de CC o falla el análisis de CC, se añade un mensaje a la lista de mensajes. Se siguen realizando análisis, pero los resultados del análisis se marcan con una Q en la columna [7].

Generalmente se realizan tareas de CC cuando así se indica:



Para comprobar las tareas que requieren intervención (218)

En este apartado

Realización de mediciones de CC (246) Revisión de los resultados de CC (254)

Realización de mediciones de CC

En este apartado

Acerca de la realización de mediciones de CC (247)

Preparación del rack de CC (247)

Realización de una medición de CC (248)

Realización de una medición de CC cuando se trabaja con un SAL (248)

Definición de materiales de CC (249)

Cambio de los datos del material de CC (251)

Realización de cambios relacionados con los parámetros de prueba (252)

Inclusión o exclusión de pruebas de las mediciones de CC (253)

Eliminación de materiales de CC (253)

Acerca de la realización de mediciones de CC

Realice las mediciones de CC conforme a las normas de su laboratorio. Cuando expira el lote del material de CC o falla el análisis de CC, se añade un mensaje a la lista de mensajes. Se siguen realizando análisis, pero los resultados del análisis se marcan con una Q en la columna .

△ ATENCIÓN

Resultados incorrectos debido a confusión de las muestras

Los tubos de los racks de CC no están identificados individualmente. Se presupone que los líquidos son válidos y están colocados según se especifica en las definiciones de los racks de CC.

- Asegúrese de usar el material de CC que se ha definido en el analizador.
- Asegúrese de llenar los tubos con los materiales de CC prescritos y de colocarlos en las posiciones predefinidas.

Condiciones previas

- No hay suficiente material de CC en los tubos.
- Se ha definido un rack de CC.
- ▶ ☐ Gestión de racks (305)
- -Ŷ- Si utiliza materiales de CC de un lote nuevo, defina primero el lote nuevo.
- ▶ Definición de materiales de CC (249)

Preparación del rack de CC

▶ Para preparar el rack de CC

- Seleccione Supervisión > Rutina > Gestionar racks.
- 2 Seleccione un rack de CC definido.
- **3** Observe qué posición del rack debe contener qué líquido.
- 4 Coloque los tubos en las posiciones apropiadas del rack.

Realización de una medición de CC

Para realizar una medición de CC

- 1 Prepare el rack de CC. (• € 247)
- **2** Coloque el rack de CC preparado en la entrada para rack de urgencias.
 - → El rack se reconoce como rack de CC y se realizan los análisis.
- 3 Compruebe los resultados en busca de posibles alarmas de resultados. (►≦ 254)
- 4 Retire el rack de CC del buffer de salida.

Realización de una medición de CC cuando se trabaja con un SAL

- Para realizar una medición de CC cuando se trabaja con un SAL
- 1 Prepare el rack de CC. (• © 247)
- 2 En el área de trabajo Resumen, seleccione el botón Rack de urgencias.
 - → Aparece un cuadro de llamada que le pide que espere a que finalice la operación actual.
- 3 Cuando el mensaje del cuadro de llamada se lo pida, coloque el rack de CC preparado en la cinta del transportador de racks de la unidad de conexión de entrada.
 - → Una vez colocado el rack, el cuadro de llamada desaparece y comienza automáticamente el procesamiento.
- 4 Compruebe los resultados en busca de posibles alarmas de resultados. (►≦ 254)
- 5 Retire el rack de CC del buffer de salida.

Definición de materiales de CC

Los materiales de CC, incluida la información del lote, pueden definirse manualmente o leyendo la etiqueta de RFID del envase del material. Puede cambiar los datos más adelante y también puede excluir análisis durante las mediciones de CC.

-Q- Hay datos independientes para cada nivel de CC. Al definir cada material de CC este es asociado a la tabla de intervalos actualmente activa.

- Para definir manualmente un nuevo material de CC (251)
- Para definir un nuevo material de CC leyendo la etiqueta de RFID (250)
- ▶ Para cambiar los datos del material de CC (251)
- ▶ Para incluir o excluir análisis de las mediciones de CC (253)
- ▶ Para eliminar materiales de CC (253)
- Para imprimir los resultados de CC o guardarlos en un archivo (256)

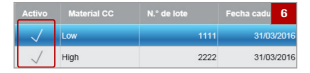
Acerca de la definición de un nuevo material de CC leyendo la etiqueta de RFID

- Si el material de CC nuevo tiene un número de niveles superior al número máximo actualmente definido, este número máximo aumenta automáticamente al número de niveles del material de CC nuevo.
- Si el número de niveles de CC del material de CC nuevo es diferente del número de niveles del material de CC actual, se genera un mensaje amarillo.
- Si el número de niveles de CC es mayor que el nivel máximo definido, no hay resultados de CC actuales para el nivel más alto y tendrá que realizar un CC. Compruebe los mensajes amarillos.
- Si el número de niveles de CC es inferior al nivel máximo definido, cambie el número de niveles de CC para reflejar el número de niveles procedente del RFID de CC.
- ▶ Para definir el número de niveles de CC (289)

Al leer la etiqueta de RFID, se leen y guardan en el analizador los siguientes datos:

- Nivel de CC
- Intervalos de referencia
- Número de lote
- Fecha de caducidad





Para definir un nuevo material de CC levendo la etiqueta de RFID

- Seleccione Rutina > Gestionar CC > Gestionar materiales de CC.
- 2 Muestre la etiqueta de RFID del material de CC al lector de RFID a una distancia de entre 1 y 25 mm (0,04-1 pulg.).
 - → Se registran y se muestran en la pantalla los datos del material de CC.
 - \dot{Q} Si la etiqueta de RFID no es válida, sonará una señal acústica.

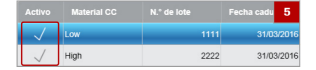
Si hay más de un nivel de CC, se creará una entrada de material para cada nivel y usted tendrá que realizar los siguientes pasos para cada uno de ellos.

- 3 En la lista Material CC, seleccione la nueva entrada en caso necesario.
- 4 Introduzca el nombre del material en el campo Material CC.
 - Si el material nuevo pertenece al mismo lote que el material previo, asegúrese de introducir el mismo nombre. Esto garantiza que se incluyan los resultados en la gráfica de CC.
- 5 Seleccione el botón Guardar.
- 6 Si desea utilizar el material de CC inmediatamente, debe activarlo: seleccione el material y seleccione el botón Activar/Desactivar.

 - **Q** Para poder activar el material de CC, debe haberse definido un nombre de material de CC y el estado del sistema debe ser **Inactivo**.
 - Únicamente puede haber activo un lote por nivel de CC.
 - Los lotes caducados son desactivados automáticamente.
 - Para poder realizar una medición de CC, deben activarse todos los niveles del material de CC.
 - Si intenta realizar una medición de CC y no hay ningún material de CC activado, se generará un mensaje amarillo. Compruebe este mensaje.

Para definir manualmente un nuevo material de CC

- 1 Seleccione Rutina > Gestionar CC > Gestionar materiales de CC > Crear.
 - Para definir un material sobre la base de uno existente, seleccione Rutina > Gestionar CC > Gestionar materiales de CC, seleccione la entrada del material existente y, a continuación, elija el botón Copiar. A continuación, cambie los valores según proceda.
- 2 Abra las instrucciones de uso.
- 3 Introduzca los valores exactamente como están definidos en las instrucciones de uso.
- 4 Seleccione el botón Guardar.
 - → El material se añade a la lista de materiales de CC.
- 5 Si desea utilizar el material de CC inmediatamente, debe activarlo: seleccione el material y seleccione el botón Activar/Desactivar.
 - Únicamente puede haber activo un lote por nivel de CC. Los lotes caducados son desactivados automáticamente. Los materiales activos se marcan con
 ✓ en la columna Activo.



Cambio de los datos del material de CC

-Q- Únicamente puede cambiar los datos de CC de materiales que no están actualmente activados o con los que no se hayan realizado todavía mediciones de CC.

Para cambiar los datos del material de CC

- Seleccione Rutina > Gestionar CC > Gestionar materiales de CC.
- 2 En el panel principal, seleccione el material que desea cambiar.
- 3 En el panel de detalles, seleccione el botón Editar.
- **4** En el panel de detalles, introduzca los nuevos valores según proceda.

- 5 Si desea cambiar valores relacionados con los parámetros de prueba, seleccione el botón Gestionar intervalos. (►E 252)
- 6 Seleccione el botón Guardar.
- 7 Si desea cambiar el estado de uso actual, seleccione el botón Activar/Desactivar en la lista de materiales de CC.

Realización de cambios relacionados con los parámetros de prueba

Únicamente puede cambiar los datos de CC de materiales que no están actualmente activados o con los que no se hayan realizado todavía mediciones de CC. En la lista de resultados de CC solamente se muestran los parámetros de análisis habilitados.

- Para realizar cambios relacionados con los parámetros de análisis
- Seleccione Rutina > Gestionar CC > Gestionar materiales de CC.
- 2 En el panel principal, seleccione el material.
- 3 En el panel de detalles, seleccione el botón Gestionar intervalos.
 - → Se muestra la pantalla Material de CC.
- 4 Seleccione el botón Editar.
- **5** En la lista de análisis, utilice las listas desplegables para introducir los valores nuevos según proceda.
- 6 Seleccione el botón Guardar.

Inclusión o exclusión de pruebas de las mediciones de CC

→Q- Puede definir qué análisis se realizan con las mediciones de CC; por ejemplo, puede excluir análisis para los que no se han definido valores de intervalo para el material de CC utilizado.

Únicamente puede cambiar los datos de CC de materiales que no están actualmente activados o con los que no se hayan realizado todavía mediciones de CC. En la lista de resultados de CC solamente se muestran los parámetros de análisis habilitados.

Para incluir o excluir análisis de las mediciones de CC

- Seleccione Rutina > Gestionar CC > Gestionar materiales de CC.
- 2 En el panel principal, seleccione el material.
- 3 En el panel de detalles, seleccione el botón Gestionar intervalos.
 - → Se muestra la pantalla Material de CC.
- 4 Seleccione el botón Editar.
- 5 Para habilitar o inhabilitar un parámetro, seleccione o anule la selección de su casilla Habilitado.
 - Debe habilitar primero un parámetro para poder cambiar sus valores de límites.
- 6 Seleccione el botón Guardar.

Eliminación de materiales de CC

- V- Únicamente puede eliminar materiales de CC que no están actualmente activados o con los que no se hayan realizado todavía mediciones de CC.

Para eliminar materiales de CC

- Seleccione Rutina > Gestionar CC > Gestionar materiales de CC.
- **2** En el panel principal, seleccione el material que desea eliminar.

- 3 Seleccione el botón Eliminar.
- 4 En el cuadro de llamada, confirme la eliminación.
 - → Se elimina el material de CC.

Revisión de los resultados de CC

Posibles símbolos de los resultados

Apto



No apto

Código de colores

Verde

El resultado se encuentra dentro del intervalo de referencia.



Rojo

El resultado se encuentra fuera del intervalo de referencia.

Posibles alarmas de resultados

No hay ninguna alarma de resultados.

Cp

Calibración. Los resultados de calibración de la celda de medición ya no eran válidos cuando se generó el resultado.

Cs

Calibración. Los resultados de calibración del fotómetro ya no eran válidos cuando se generó el resultado.

Temperatura alta. Se ha superado el límite superior de temperatura.

Se han detectado eritrocitos hemolizados en concentraciones ≤ 50 ERY/µl. (El software no puede identificar de manera fiable eritrocitos hemolizados en concentraciones > 50 ERY/µI).

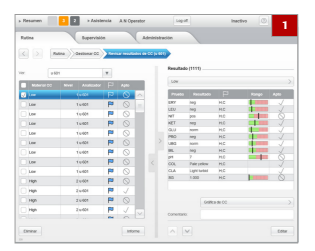
El parámetro SG no ha generado un resultado válido.

(Si trabaja con validación automática y un LIS, los resultados validados de los demás parámetros se envían al ordenador anfitrión [host] de la forma habitual.)

- El valor del parámetro está fuera del intervalo definido.
- R La estabilidad a bordo del casete de tiras reactivas ha expirado.
 - Un representante del servicio técnico de Roche no canceló una función de servicio o de resolución de problemas que únicamente puede ser cancelada por un representante del servicio técnico de Roche. (Como resultado, por ejemplo, es posible que se hayan usado materiales caducados). Todos los resultados tienen esta alarma de resultados y no puede garantizarse la validez de estos resultados. Si encuentra esta alarma de resultados, póngase en contacto inmediatamente con el representante del servicio técnico de Roche.

Generalmente se eliminar resultados si se observa que se ha cometido un error en la definición de un material de CC o en la realización del análisis de CC o si se desea excluir resultados de la gráfica de CC.

Puede almacenar un máximo de 300 resultados de CC en el analizador. Una vez alcanzada esta cifra, se sobrescribirá el resultado más antiguo cuando se realice el siguiente análisis de CC.



▶ Para revisar resultados de CC

- Seleccione Rutina > Gestionar CC > Revisar resultados de CC.
 - → Se muestran los resultados.
- - → Los detalles se muestran en el panel de detalles.
- 3 Para ver los resultados en forma de gráfica, seleccione el botón Gráfica de CC.
 - Para obtener más información, consulte:

 Trabajo con gráficas de CC (150)
- Para añadir un comentario al resultado, seleccione el botón Editar e introduzca el texto en el campo Comentario.

Para eliminar resultados de CC

- Seleccione Rutina > Gestionar CC > Revisar resultados de CC.
- 2 Seleccione los resultados que desea eliminar.
 - Seleccione las casillas de verificación individuales situadas al comienzo de las entradas de resultados o seleccione la casilla de verificación del encabezado de tabla para seleccionar todos los resultados de la lista.
- 3 Seleccione el botón Eliminar.
- 4 En el cuadro de llamada, confirme la eliminación.
 - → En el cuadro de llamada se indica el progreso del proceso de eliminación.

Para imprimir los resultados de CC o guardarlos en un archivo

- Seleccione Rutina > Gestionar CC > Revisar resultados de CC.
- 2 En el panel principal, seleccione los resultados que desee imprimir o guardar en un archivo.
 - $\dot{\mathbf{Q}}$ Seleccione una, varias o todas las casillas de verificación.
 - Acerca de la filtración de la información de las tablas (146)
- 3 En el panel principal, seleccione el botón Informe.
 - → Se muestra un cuadro de llamada.
- 4 En el cuadro de llamada, defina si desea imprimir o exportar los datos (Modo de salida).
- 5 Si desea guardar los datos en una ubicación distinta de la ubicación predeterminada, seleccione en el cuadro de llamada el botón Seleccionar y defina la ubicación de archivos. (Puede tratarse de un dispositivo de almacenamiento USB conectado al puerto USB, situado preferiblemente en la parte delantera del instrumento, o una ruta de red asignada.)
 - **Q** Para obtener información sobre la ubicación del puerto USB, vea la siguiente ilustración:
 - ▶ © Componentes principales (73)

6 En el cuadro de llamada, seleccione el botón Sí.

Tareas de funcionamiento adicionales

En este apartado se describen algunas tareas que podría tener que realizar de forma ocasional.

En este apartado

Detención y reanudación del procesamiento de muestras (258)

Cambio de la contraseña (259)

Extracción del casete de tiras reactivas (260)

Impresión y exportación de información, generación de informes (261)

Detención y reanudación del procesamiento de muestras

El procesamiento de muestras puede detenerse en cualquier momento. Puede querer hacerlo, por ejemplo, para realizar algunas tareas de mantenimiento de rutina.

Detener el procesamiento de muestras tiene las siguientes consecuencias:

- Se finalizan todos los análisis para los que hay peticiones definidas.
- Mientras continúa el análisis, se muestra el estado
 Detener en el área de información global; cuando las actividades de análisis han finalizado, se muestra el estado Inactivo y no hay mensajes en la lista de mensajes que hagan referencia al análisis en curso.
- Si hay muestras sin procesar en el rack, este permanece en el transportador.

-Q- Asegúrese de que están cerrados todos los cajones y tapas.

- Para interrumpir el procesamiento de muestras
- 1 Seleccione Resumen > Detener.
- **2** Espere hasta que el estado del sistema sea **Inactivo**.

Para reanudar el procesamiento de muestras

- 1 Seleccione Resumen > Iniciar.
 - → Se reanuda el análisis en el punto en que se detuvo al pulsar el botón Detener.

Cambio de la contraseña

Hay dos modos posibles de contraseña: Con Modo de contraseña sencilla, el administrador del sistema (usuario del grupo de usuarios Supervisor) define la contraseña y el usuario general no puede modificarla. Con el Modo de contraseña segura, el sistema define la contraseña inicial y, a continuación, el usuario puede modificarla; de hecho, debe cambiar la contraseña inicial durante su primer inicio de sesión, y a partir de ese momento debe cambiarla cada 60 días.

Si trabaja con el **Modo de contraseña sencilla**, la información de la contraseña distingue mayúsculas y minúsculas y debe incluir un carácter alfanumérico como mínimo. Se permiten los espacios.

Cuando se trabaja con el **Modo de contraseña segura**, la información de la contraseña distingue mayúsculas de minúsculas y debe cumplir las siguientes condiciones:

- Tener al menos ocho caracteres.
- Tener al menos una letra mayúscula.
- Tener al menos una letra minúscula.
- Tener al menos un dígito.
- No debe tener repetido un carácter más de cuatro veces
- No debe contener ninguna parte de más de cuatro caracteres del nombre de usuario.
- No debe ser idéntica a la contraseña anterior.

Como usuario del grupo de usuarios **Usuario**, puede cambiar la contraseña únicamente si el sistema funciona con la opción **Modo de contraseña segura**.

Para cambiar la contraseña

- 1 Seleccione el botón Iniciar sesión.
 - → Se muestra un cuadro de diálogo.
- 2 Introduzca el nombre de usuario y la contraseña.

- 3 Seleccione el botón Cambiar contraseña.
 - → Se muestra un cuadro de diálogo.
- 4 Introduzca la nueva contraseña y, a continuación, vuelva a introducirla.
- 5 Seleccione el botón Confirmar.
 - → Si el cambio no se ha realizado con éxito, se muestra un mensaje. Lea atentamente la información y, a continuación, cambie de nuevo la contraseña.

Extracción del casete de tiras reactivas

En circunstancias poco frecuentes, por ejemplo, si se desea pasar un casete de tiras reactivas de un analizador a otro o si no se tiene previsto utilizar el analizador durante un período de tiempo prolongado, puede desearse extraer el casete de tiras reactivas sin reemplazarlo por uno nuevo.

Al extraer el casete de tiras reactivas, se escriben en la etiqueta de RFID el número de tiras restantes y la estabilidad a bordo.

△ ATENCIÓN

Resultados incorrectos a causa del deterioro de la calidad de las tiras reactivas

El compartimento del casete de tiras reactivas está diseñado para mantener una humedad baja constante. La exposición del casete de tiras reactivas al aire ambiente general del laboratorio puede dar lugar a una captación rápida de agua por las almohadillas de las tiras reactivas y, así, alterar sus características químicas, lo cual puede dar lugar a resultados incorrectos.

Vuelva a cargar siempre el casete de tiras reactivas justo después de extraerlo de un analizador.

AVISO

Error en la manipulación de las tiras reactivas debido a que se han tocado con las manos las tiras reactivas

Si se tocan las tiras reactivas, estas pueden deformarse, lo cual puede causar problemas de manipulación.

 No toque las tiras reactivas en el interior del casete de tiras reactivas.

Para extraer el casete de tiras reactivas

- Seleccione Supervisión > Gestionar suministros
 Tira reactiva y, a continuación, seleccione el botón Cambiar casete de tiras reactivas en el panel de detalles.
 - → Se inicia el asistente.
- 2 Siga las instrucciones que aparecen en la pantalla.
- 3 En el paso 5, en lugar de insertar un casete de tiras reactivas nuevo, seleccione el botón Continúe sin el casete de tiras reactivas cargado.
- 4 Siga las instrucciones que aparecen en la pantalla.

Impresión y exportación de información, generación de informes

Puede imprimir y exportar a archivos información crítica. El proceso suele requerir los pasos descritos en la sección siguiente:

▶ Para imprimir o exportar información (263)

La tabla siguiente indica qué datos pueden imprimirse y exportarse y proporciona información sobre las diversas opciones disponibles.

Tipo de información	Ruta de navegación	Elementos del cuadro de llamada	Comentario sobre el elemento del cuadro de llamada
Cualquiera indicada a continuación	> Informe	Modo de salida ⁽¹⁾	Imprimir: imprime en la impresora predeterminada. Exportar a PDF: guarda la información en formato PDF en la ubicación de archivos predeterminada.
		Ruta del archivo ⁽¹⁾	Disponible con Exportar a PDF Modo de salida. Si desea guardar los datos en una ubicación distinta de la ubicación predeterminada, seleccione en el cuadro de llamada el botón Seleccionar y defina la ubicación de archivos. (Puede tratarse de un dispositivo de almacenamiento USB conectado al puerto USB, situado preferiblemente en la parte delantera del instrumento, o una ruta de red asignada.) La opción Axeda está destinada a la transferencia directa al servicio técnico de Roche. No utilice este destino a menos que se lo indique el representante del servicio técnico de Roche.
Resultados seleccionados (informe de resultados)	Rutina > Gestionar resultados de prueba	Analizador	Disponible si trabaja con el cobas ® 6500 urine analyzer series.
Para imprimir resultados (informe de resultados) (203) Para guardar resultados en archivos (informe de resultados) (204)		Modo de salida	Exportar imágenes solo: disponible si su sistema incluye un analizador microscópico. Guardar cada imagen en un archivo. (No puede imprimir imágenes directamente en una impresora; tiene que guardarlas primero como archivos y después usar una herramienta gráfica para imprimirlas).
Resultados de un paciente	Rutina > Gestionar pacientes	Analizador	Disponible si trabaja con el cobas ® 6500 urine analyzer series.
(informe del paciente) ▶ Para imprimir resultados (informe del paciente) (203) Para guardar resultados en archivos (informe del paciente) (205)		Selección de resultados	Permite definir qué resultados de este paciente deben imprimirse o guardarse en archivos.
		Modo de salida	Exportar imágenes solo: disponible si su sistema incluye un analizador microscópico. Guardar cada imagen en un archivo. (No puede imprimir imágenes directamente en una impresora; tiene que guardarlas primero como archivos y después usar una herramienta gráfica para imprimirlas).
Resultados de CC Para imprimir los resultados de CC o guardarlos en un archivo (256)	Rutina > Gestionar CC > Revisar resultados de CC		

[■] Impresión y exportación de información, generación de informes

Tipo de información	Ruta de navegación	Elementos del cuadro de llamada	Comentario sobre el elemento del cuadro de llamada
Resultados de calibración del fotómetro	Supervisión > Gestionar calibraciones > Calibrar fotómetro		
Resultados de calibración de la celda de medición	Supervisión > Gestionar calibraciones > Comprobar celda de medición		
Informe de problemas ▶ Para crear un informe de problemas (336)	Supervisión > Realizar mantenimiento > Crear informe de problemas	Incluir imágenes del fotómetro a prueba de averías	Guarda en un archivo aparte protegido con contraseña las imágenes del fotómetro obtenidas al detectar un error. Estas imágenes están destinadas exclusivamente a representantes del servicio técnico de Roche.
Capturas de pantalla	Supervisión > Realizar mantenimiento > Exportar capturas de pantalla		Guardar las 100 últimas capturas de pantalla generadas con la función Imprimir pantalla o en una ubicación a la que tiene acceso el usuario.
Ajustes del sistema y configuración → Para generar un informe de los ajustes del sistema (303)	Administración > Configuración del sistema > Importar o exportar ajustes del sistema > Informe de ajustes del sistema	Analizador	Disponible si trabaja con el cobas ® 6500 urine analyzer series.
Definiciones de las reglas de comprobación	Administración > Ajustes del sistema > Ajustes de medición > Reglas de comprobación	Analizador	Disponible si trabaja con el cobas ® 6500 urine analyzer series.
Definiciones de los límites	Administración > Ajustes del sistema > Ajustes de medición > u 601 > Configuración de los límites		El informe incluye los límites para resultados de seguimiento, anormales y de tamiz de todos los parámetros.
Definiciones de las tablas de intervalos	Administración > Ajustes del sistema > Ajustes de medición > u 601 > Configuración de la tabla de intervalos		
Actividades de las tablas de intervalos	Administración > Ajustes del sistema > Ajustes de medición > u 601 > Configuración de la tabla de intervalos > Historial		Lista de todas las acciones realizadas con tablas de intervalos.
Definiciones de los intervalos de colores para el parámetro COL	Administración > Ajustes del sistema > Ajustes de medición > u 601 > Configuración de los intervalos de colores		

[■] Impresión y exportación de información, generación de informes

▶ Para imprimir o exportar información

- 1 Acceda a la pantalla pertinente y seleccione los datos en caso necesario.
- 2 Seleccione el botón Informe.
 - → Se muestra un cuadro de llamada.

⁽¹⁾ Esta opción está disponible para todos los tipos de información.

- 3 En el cuadro de llamada, defina si los datos deben imprimirse en una impresora o exportarse a archivos, por ejemplo, archivos PDF o, en el caso de imágenes, en un formato de archivo gráfico (Modo de salida).
- 4 Si desea guardar los datos en una ubicación distinta de la ubicación predeterminada, seleccione en el cuadro de llamada el botón Seleccionar y defina el campo Ruta del archivo. (Puede tratarse de un dispositivo de almacenamiento USB conectado al puerto USB, situado preferiblemente en la parte delantera del instrumento, o una ruta de red asignada.)
 - -Q- Para obtener información sobre la definición de los valores predeterminados, consulte:
 - ▶ Definición del aspecto, el contenido y la gestión de informes (299)
- 5 En el cuadro de llamada, seleccione el botón Sí.
 - → La información se procesará tal como se ha definido.

Configuración

En este capítulo se describe cómo ajustar el entorno operativo a sus necesidades locales.

Contenido del capítulo	6
Gestión de usuarios	267
Definición de un usuario nuevo	267
Cambio de los datos de un usuario	270
Redefinición de la contraseña	270
Activación y desactivación de un usuario	271
Ajustes del sistema: definición del entorno de	
análisis	272
Acerca de los ajustes del sistema	272
Definición de las unidades en las que se	
presentan los resultados en la pantalla y en los informes	274
Definición del orden en el que se muestran los	2/4
parámetros de análisis	274
Definición del método de validación	276
Definición de reglas de comprobación	277
Definición de reglas de comprobación	277
Modificación de las reglas de comprobación.	278
Eliminación de las reglas de comprobación	278
Gestión de la capacidad de almacenamiento de	
resultados	279
Definición del modo de generación de las	
identificaciones de muestras	280
Definición de tablas de intervalos	281
Selección de tablas de intervalos	282
Definición de una tabla de intervalos nueva	283
Realización de cambios en las tablas de	
intervalos	284
Configuración de los límites	285
Definición de los intervalos para los colores de	
COL	288

289 289
289
_00
290
291
291
292
293
294
295
296
297
298
299
300
301
302
303
305
307

Gestión de usuarios

La gestión de usuarios consta de las siguientes tareas:

- Definición de usuarios nuevos.
- Cambio de los datos de un usuario
- Desactivación de usuarios.
- Definición de contraseñas nuevas.
- Redefinición de contraseñas

En este apartado

Definición de un usuario nuevo (267) Cambio de los datos de un usuario (270) Redefinición de la contraseña (270) Activación y desactivación de un usuario (271)

Definición de un usuario nuevo

Para definir los datos de un usuario, debe tener derechos de **Supervisor**.

- Û- Durante la instalación del analizador, se define un usuario del grupo de usuarios Supervisor y Usuario.

Derechos de grupo de usuarios

Grupo de usuarios	Descripción
Usuario	Los usuarios con derechos de Usuario pueden realizar todas las acciones necesarias para el funcionamiento diario. Gestión de peticiones Actividades de análisis Actividades de calibración Actividades de CC Gestión de resultados Generación de informes de resultados Mantenimiento diario Exportación y generación de informes de los ajustes del sistema
Supervisor	Además de todas las acciones del grupo de Usuarios, los usuarios con derechos de Supervisor pueden realizar las siguientes tareas: Configuración de usuarios Ajustes del sistema (definición de prueba, perfiles) Instalación del idioma de la interfaz de usuario Configuración del sistema (sistema operativo, comunicación) Pantalla compartida
Servicio	Además de todas las acciones de los grupos Usuario y Supervisor, los usuarios con derechos de Servicio pueden realizar las siguientes tareas: Instalación del software

■ Lista de derechos de grupo de usuarios

Estados de usuario

Estado	Descripción
Activo	El usuario puede iniciar sesión en el analizador.
Inactivo	El usuario no puede iniciar sesión en el analizador, pero se mantiene en el analizador y se puede activar en cualquier momento.
	◆ Activación y desactivación de un
	usuario (271)

Para definir un usuario nuevo

- 1 Seleccione Administración > Gestión de usuarios.
- 2 Seleccione el botón Crear.
 - → Se muestra un panel de detalles que contiene todos los elementos que es necesario definir.
 - -Q- Los elementos marcados con un asterisco son obligatorios.

- 3 Defina el nombre de pila del usuario.
 - Introduzca entre 1 y 32 caracteres alfanuméricos; se permite el uso de espacios. Este nombre se mostrará en el área de información global de la pantalla. Esta entrada es obligatoria.
- 4 Defina los apellidos del usuario.
 - Introduzca entre 1 y 50 caracteres alfanuméricos; se permite el uso de espacios. Este nombre se mostrará en el área de información global de la pantalla. Esta entrada es obligatoria.
- 5 Defina el nombre de usuario.
 - Introduzca entre 4 y 20 caracteres alfanuméricos. Será necesario durante el inicio de una sesión y se mostrará con los resultados y con la información de registro.
- 6 Seleccione el grupo de usuarios. (► 🖹 267)
- 7 Seleccione el estado del usuario. (•≦ 267)
 - Debido a que todos los resultados deben estar asociados a un usuario, no puede eliminar usuarios de la base de datos; en cambio, se desactivan.
- 8 Seleccione el botón Crear contraseña.
 - Si trabaja en el Modo de contraseña sencilla, introduzca la contraseña en el cuadro de llamada y seleccione el botón Confirmar.
 - Si trabaja en el Modo de contraseña segura, el sistema define automáticamente una contraseña y la muestra en un cuadro de llamada. Seleccione el botón Confirmar. El usuario tendrá que cambiar la contraseña al iniciar una sesión por primera vez y posteriormente cada 60 días.

- **Q**- Si trabaja con el **Modo de contraseña sencilla**, la información de la contraseña distingue mayúsculas y minúsculas y debe incluir un carácter alfanumérico como mínimo. Se permiten los espacios.

Cuando se trabaja con el **Modo de contraseña** segura, la información de la contraseña distingue mayúsculas de minúsculas y debe cumplir las siguientes condiciones:

- Tener al menos ocho caracteres.
- · Tener al menos una letra mayúscula.
- · Tener al menos una letra minúscula.
- · Tener al menos un dígito.
- No debe tener repetido un carácter más de cuatro veces.
- No debe contener ninguna parte de más de cuatro caracteres del nombre de usuario.
- No debe ser idéntica a la contraseña anterior.
- 9 Seleccione el botón Guardar.

Cambio de los datos de un usuario

Para cambiar los datos de un usuario, debe tener derechos de **Supervisor**.

Para cambiar los datos de un usuario

- 1 Seleccione Administración > Gestión de usuarios.
- **2** En el panel principal, seleccione el usuario cuyos datos desea cambiar.
 - → En el panel de detalles se muestran los detalles de este usuario.
- 3 Seleccione el botón Editar y modifique la información según proceda. (►≦ 267)
- 4 Seleccione el botón Guardar.

Redefinición de la contraseña

Para redefinir una contraseña, debe tener derechos de **Supervisor**.

Para redefinir la contraseña

- 1 Seleccione Administración > Gestión de usuarios.
- 2 En el panel principal, seleccione el usuario cuya contraseña desea redefinir.
 - → En el panel de detalles se muestran los detalles de este usuario.
- 3 Seleccione el botón Editar.
- 4 Seleccione el botón Crear contraseña.
 - → Se muestra un cuadro de llamada.
- 5 Si trabaja en el Modo de contraseña sencilla, introduzca la contraseña dos veces en el cuadro de llamada y seleccione el botón Confirmar.
- 6 Si trabaja en el Modo de contraseña segura, anote la contraseña y seleccione en el cuadro de llamada el botón Confirmar.
- 7 Seleccione el botón Guardar.

Activación y desactivación de un usuario

Los usuarios activos pueden iniciar sesión en el analizador y los usuarios inactivos no pueden, pero se mantienen en el analizador y se pueden activar en cualquier momento.

 $\dot{\dot{Q}}$ Debido a que todos los resultados deben estar asociados a un usuario, no puede eliminar usuarios de la base de datos; en cambio, se desactivan.

Para activar o desactivar un usuario, debe tener derechos de **Supervisor**.

Para activar o desactivar un usuario

- 1 Seleccione Administración > Gestión de usuarios.
- **2** En el panel principal, seleccione el usuario que desea desactivar.
 - → En el panel de detalles se muestran los detalles de este usuario.
- 3 Seleccione el botón Editar.

- 4 En la lista desplegable Estado, seleccione Activo o
- 5 Seleccione el botón Guardar.

Ajustes del sistema: definición del entorno de análisis

En este apartado

Acerca de los ajustes del sistema (272)

Definición de las unidades en las que se presentan los resultados en la pantalla y en los informes (274)

Definición del orden en el que se muestran los parámetros de análisis (274)

Definición del método de validación (276)

Definición de reglas de comprobación (277)

Gestión de la capacidad de almacenamiento de resultados (279)

Definición del modo de generación de las identificaciones de muestras (280)

Definición de tablas de intervalos (281)

Configuración de los límites (285)

Definición de los intervalos para los colores de COL (288)

Definición de los límites de advertencia para suministros y residuos sólidos (289)

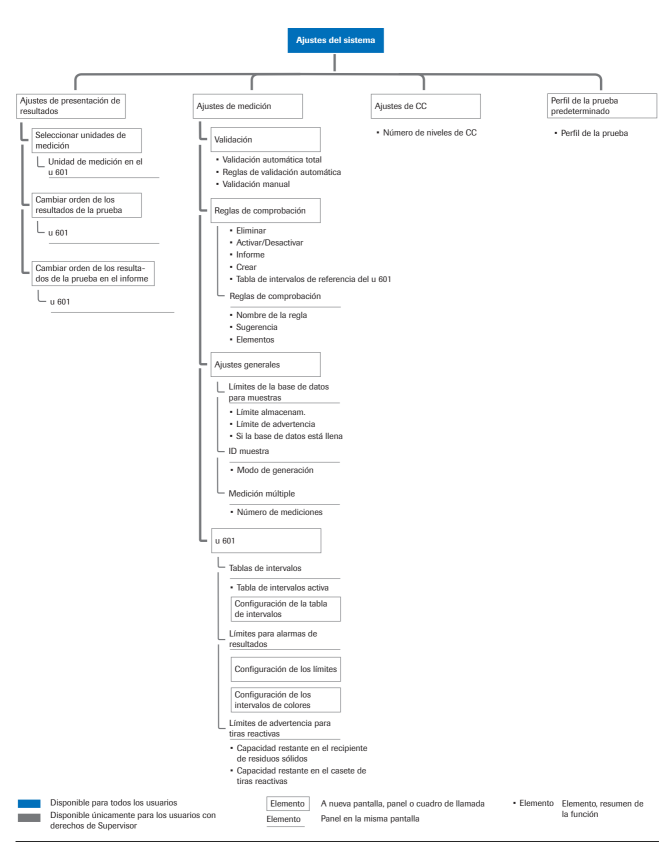
Definición del entorno de CC (289)

Definición del perfil de la prueba predeterminado (290)

Acerca de los ajustes del sistema

-Ŷ- Por lo general, los usuarios con el grupo de usuarios **Usuario** pueden ver todas las definiciones, pero para definirlas y modificarlas usted necesita el grupo de usuarios **Supervisor**. Todos los usuarios pueden crear un informe de problemas y exportar y generar informes de los ajustes del sistema.

Seleccione Administración > Ajustes del sistema para acceder a los ajustes relacionados con las pruebas.



Mapa de navegación por los ajustes del sistema (internacional)

Definición de las unidades en las que se presentan los resultados en la pantalla y en los informes

Puede definir las unidades en las que se presentan los resultados en la pantalla y en los informes.

La tabla siguiente muestra un ejemplo de cómo se presentan los resultados dependiendo de la convención seleccionada para las unidades.

Presentación de los resultados del cobas u 601 urine analyzer

Unidad	Columna Análisis	Columna Resultado	Columna Información
Convencional	GLU	100 mg/dl	
SI	GLU	6 mmol	
Arbitraria	GLU	2+	
Convencional y arbitraria	GLU	100 mg/dl	2+
SI y arbitraria	GLU	6 mmol	2+

[☐] Presentación de los resultados del **cobas u** 601 urine analyzer, dependiendo de la convención seleccionada para las unidades

□ Presentación de los resultados del **cobas u** 601 urine analyzer, dependiendo de la convención seleccionada para las unidades

- Para definir las unidades de presentación en pantalla
- 1 Seleccione Administración > Ajustes del sistema
 - > Ajustes de presentación de resultados
 - > Seleccionar unidades de medición.
- 2 Seleccione el botón Editar.
- 3 En la lista desplegable Unidad de medición en el u 601, seleccione la convención de unidades para el analizador de tiras reactivas.
- 4 Seleccione el botón Guardar.

Definición del orden en el que se muestran los parámetros de análisis

Puede definir el orden de los parámetros de análisis presentados en las pantallas, impresiones y exportaciones de resultados.

- Para definir el orden en el que se muestran los resultados en las pantallas de resultados
- Seleccione Administración > Ajustes del sistema
 Ajustes de presentación de resultados.
- 2 Seleccione el ámbito de aplicación del orden.
 - Para definir el orden para las presentaciones de resultados en pantalla, seleccione el botón
 Cambiar orden de los resultados de la prueba.
 - Para definir el orden para las presentaciones de resultados en impresiones y exportaciones, seleccione el botón Cambiar orden de los resultados de la prueba en el informe.
- 3 Seleccione el botón Editar.
- **5** Haga lo mismo para todos los parámetros que desee mover.
- 6 Seleccione el botón Guardar.

Definición del método de validación

Puede configurar el analizador para que acepte automáticamente todos los resultados o para que excluya los resultados de la validación automática si tienen ciertas alarmas de resultados asociadas a ellos. También puede elegir validar manualmente todos los resultados.

Métodos de validación

Métodos	Descripción
Validación automática total	Todos los resultados se validan automáticamente. Si trabaja con un LIS, los resultados validados se envían automáticamente al Host.
Reglas de validación automática	Todos los resultados se validan automáticamente a menos que se aplique una condición (regla) adicional (se ha activado una regla de comprobación, se ha generado una alarma de resultados de seguimiento, de tamiz o de SG, se ha generado un resultado anormal). Si trabaja con un LIS, los resultados validados se envían automáticamente al Host.
Validación manual	Todos los resultados deben validarse manualmente.

Para definir el método de validación

- Seleccione Administración > Ajustes del sistema
 Ajustes de medición > Validación.
- 2 Seleccione el botón Editar.
- 3 Seleccione un método en la lista desplegable. (• 276)
 - -Q- La validación automática nunca se aplica en las siguientes situaciones:
 - No se puede leer el código de barras de la muestra (si trabaja con el modo de generación Código de barras).
 - · Ya existe una petición para este resultado.
- 4 Si selecciona la condición Reglas de validación automática, seleccione todas las casillas de las reglas que desea aplicar.
- 5 Seleccione el botón Guardar.

Definición de reglas de comprobación

En este apartado

Definición de reglas de comprobación (277) Modificación de las reglas de comprobación (278) Eliminación de las reglas de comprobación (278)

Definición de reglas de comprobación

Las reglas de comprobación sirven para definir acciones adicionales que deben realizarse a consecuencia de ciertos valores o calidades de resultados.

- Al definir cada regla de comprobación esta es asociada a la tabla de intervalos actualmente activa.
- Puede activar y desactivar una regla de comprobación asociada a un resultado, pero no puede modificarla ni eliminarla.
- Puede hacer cambios en una regla de comprobación o eliminarla si no está asociada a un resultado y si está asociada a la tabla de intervalos actualmente activa.
- Puede imprimir y exportar las reglas de comprobación.
- Para definir una regla de comprobación
- Seleccione Administración > Ajustes del sistema
 Ajustes de medición > Reglas de comprobación.
- 2 Seleccione el botón Crear.
- 3 Introduzca o seleccione los valores.
 - Nombre de la regla: caracteres alfanuméricos. Sugerencia: describa qué es necesario realizar si se aplica la regla.

Elemento: seleccione valores en las listas desplegables para definir una condición.

- 4 Seleccione el botón Guardar.
- 5 En el panel principal, seleccione el botón Activar/Desactivar.

Modificación de las reglas de comprobación

-Q-Puede realizar cambios en una regla de comprobación si no está asociada a resultados de análisis. Si necesita modificar una regla de comprobación asociada a resultados de análisis, tendrá que definir una nueva regla de comprobación.

Puede activar o desactivar una regla de comprobación si está asociada a la tabla de intervalos activa.

- Para cambiar las reglas de comprobación
- Seleccione Administración > Ajustes del sistema
 Ajustes de medición > Reglas de comprobación.
- 2 En el panel de detalles, seleccione el botón Editar.
- 3 Cambie los valores según proceda.
 - Nombre de la regla: caracteres alfanuméricos. Sugerencia: describa qué hay que hacer si se aplica la regla.

Elemento: seleccione valores en las listas desplegables para definir una condición.

4 Seleccione el botón Guardar.

Eliminación de las reglas de comprobación

- Q- Puede eliminar una regla de comprobación si no está asociada a resultados.

- Para eliminar una regla de comprobación
- Seleccione Administración > Ajustes del sistema > Ajustes de medición > Reglas de comprobación.
- **2** En la lista de reglas, seleccione la regla que desea eliminar.
- 3 Seleccione el botón Eliminar.

- 4 En el cuadro de llamada, confirme la eliminación.
 - → Se elimina la regla.

Gestión de la capacidad de almacenamiento de resultados

Puede definir lo que debería suceder en el caso de que se agote la capacidad de almacenamiento para los datos de resultados.

- Para gestionar la capacidad de almacenamiento de los resultados de muestras
- Seleccione Administración > Ajustes del sistema
 Ajustes de medición > Ajustes generales.
- 2 Seleccione el botón Editar.
- 3 En el campo Límite almacenam., introduzca el número máximo de resultados de la prueba de muestras que pueden almacenarse (1.000-10.000). Los límites para CC, calibración del fotómetro y calibración de la celda de medición son de 300 en cada caso y no pueden modificarse.
- 4 En el campo Límite de advertencia, introduzca el valor de umbral que determinará la adición de un mensaje a la lista de mensajes.
- 5 Defina si deben sobrescribirse los datos más antiguos cuando la base de datos esté llena o si debe detenerse el procesamiento.
- 6 Seleccione el botón Guardar.

Definición del modo de generación de las identificaciones de muestras

Las identificaciones de muestras se leen del código de barras de la muestra o se generan automáticamente utilizando un número de secuencia de muestra.

-Q-Si el analizador está conectado a un SAL, la opción Número de secuencia de la muestra del parámetro Modo de generación no está disponible. El modo se configura automáticamente en Código de barras durante el inicio del sistema.

Modos de generación

Modo	Descripción
Código de barras	Utilice este valor si trabaja con códigos de barras de muestras y estos contienen la identificación de muestra.
Número de secuencia de muestra	Utilice este valor si no trabaja con códigos de barras de muestras.

■ Modos de generación

- Para definir el modo de generación de las identificaciones de muestras
- Seleccione Administración > Ajustes del sistema
 Ajustes de medición > Ajustes generales.
- 2 Seleccione el botón Editar.
- 3 Defina el parámetro Modo de generación. (► 280)
- 4 El fabricante establece el número de mediciones para cada muestra. Su representante del servicio técnico de Roche puede modificarlo.
- 5 Seleccione el botón Guardar.

Definición de tablas de intervalos

Los resultados de análisis, los materiales de CC y las reglas de comprobación están asociados siempre a la tabla de intervalos que estaba activa en el momento en que se generaron o definieron. La tabla de intervalos asociada aparece indicada cuando se muestran los resultados, los materiales de CC o las reglas de comprobación.

Las tablas de intervalos que están asociadas a un resultado, a una regla de comprobación o a un material de CC no pueden modificarse. Si necesita modificar una tabla de intervalos de este tipo, tendrá que definir primero una nueva tabla de intervalos o eliminar los resultados asociados.

-Ŷ- El cambio de los valores de reflectancia da lugar a sensibilidades de evaluación diferentes del análisis correspondiente

La disminución del valor de reflectancia del intervalo negativo (neg) da lugar a una disminución de la sensibilidad de la evaluación del análisis, y su aumento da lugar a un aumento de la sensibilidad. De esta forma, puede ajustarse la sensibilidad a los requisitos de cada laboratorio.

Roche no garantiza la exactitud de los resultados obtenidos después de cambiar los intervalos o los valores de reflectancia. El usuario es responsable de validar la coherencia de los resultados cuando se han realizados cambios.

- -Q- La selección de una tabla de intervalos diferente como tabla de intervalos activa afecta a algunos ajustes:
- Desactiva las reglas de comprobación y los materiales de CC. Por tanto, tiene que definir los materiales de CC de nuevo y, en caso necesario, definir nuevas reglas de comprobación.
 Las reglas de comprobación y los materiales de CC.
 - Las reglas de comprobación y los materiales de CC desactivados únicamente pueden reactivarse seleccionando de nuevo la tabla de intervalos asociada, pero pueden eliminarse si no están asociados a ningún resultado.
- Restablece los valores predeterminados de los límites de los intervalos.
- ▶ Para definir los valores de los límites (287)

Tipos de tabla de intervalos

Tipo de tabla	Descripción
Internacional	La tabla de intervalos predefinida refleja los requisitos legales y habituales para la validación de resultados.
Nombre de las tablas de intervalos definidas por el usuario	Para obtener más información sobre dichas tablas de intervalos, consulte: • Para definir una tabla de intervalos nueva (283)

-Q- Utilice una tabla de intervalos predefinida como base para una nueva tabla de intervalos y, a continuación, modifique los intervalos según proceda. No puede usar una tabla de intervalos definida por el usuario como base para una tabla de intervalos nueva.

Puede cambiar las tablas de intervalos definidas por el usuario siempre que no estén asociadas a resultados de análisis, materiales de CC ni reglas de comprobación. Si necesita modificar una tabla de intervalos que está asociada a resultados de análisis, tendrá que definir una nueva tabla de intervalos.

No puede modificar ni eliminar tablas de intervalos predefinidas.

En este apartado

Selección de tablas de intervalos (282) Definición de una tabla de intervalos nueva (283) Realización de cambios en las tablas de intervalos (284)

Selección de tablas de intervalos

- Para seleccionar la tabla de intervalos
- Seleccione Administración > Ajustes del sistema
 Ajustes de medición.
- 2 Seleccione el botón u 601.
- 3 Seleccione el botón Editar.

- 4 Seleccione la tabla de intervalos en la lista desplegable Tabla de intervalos activa.
 - Para obtener más información sobre los tipos de tabla de intervalos, consulte:
 - → Tipos de tabla de intervalos = (282)
- 5 Seleccione el botón Guardar.
- 6 Defina nuevos materiales de CC. (► 249)
- 7 Defina la nueva regla de comprobación si es necesario. (►≦ 277)

Definición de una tabla de intervalos nueva

- Para definir una tabla de intervalos nueva
- Seleccione Administración > Ajustes del sistema> Ajustes de medición.
- 2 Seleccione el botón u 601.
- 3 Seleccione el botón Configuración de la tabla de intervalos.
- 4 En la lista desplegable Tabla de intervalos, seleccione la tabla de intervalos de base.
- 5 Seleccione el botón Crear.
- 6 En el cuadro de llamada, introduzca el nombre de la tabla nueva y, a continuación, seleccione el botón Guardar.
 - → Se muestran los valores de la tabla de intervalos de base.
- **7** Seleccione un parámetro.
 - → Los intervalos actuales se muestran en el panel de detalles.
- 8 Utilice el separador del panel $\overline{\le}$ para mostrar el intervalo completo.
- 9 Seleccione el botón Editar.
- **10** Si no se muestran valores para el parámetro seleccionado, seleccione el botón **Crear intervalo**.

- 11 Seleccione el primero de los campos de intervalo e introduzca el valor nuevo necesario. Seleccione Intro en el teclado para desplazarse al siguiente campo.
 - Los campos de valores modificados y los campos vacíos que deben contener un valor se marcan en amarillo

Si desea restablecer los valores originales de la tabla de intervalos de base, seleccione el botón **Establecer predet**. Se descartarán todos los cambios que haya realizado hasta ahora.

- Ŷ- También puede eliminar un intervalo existente y añadir nuevos intervalos.
- Si añade un nuevo intervalo, se añade al final de la tabla.
- La opción Eliminar intervalo siempre elimina el último intervalo de la tabla.
- 12 Seleccione el botón Guardar.
- 14 Defina nuevos materiales de CC. (► 249)
- 15 Defina nuevas reglas de comprobación si es necesario. (№ 277)

Realización de cambios en las tablas de intervalos

- Para realizar cambios en las tablas de intervalos
- Seleccione Administración > Ajustes del sistema> Ajustes de medición.
- 2 Seleccione el botón u 601.
- 3 Seleccione el botón Configuración de la tabla de intervalos.
- 4 En el panel Configuración de la tabla de intervalos, seleccione un parámetro.
 - → En el panel de detalles se muestran los valores de los intervalos.
- 6 Seleccione el botón Editar.

- 7 Seleccione un valor que desee cambiar e introduzca el valor nuevo. Haga esto para todos los elementos que desee cambiar.
 - Los campos de valores modificados y los campos vacíos que deben contener un valor se marcan en amarillo

Si desea restablecer los valores originales de la tabla de intervalos de base, seleccione el botón **Establecer predet**. Se descartarán todos los cambios que haya realizado hasta ahora.

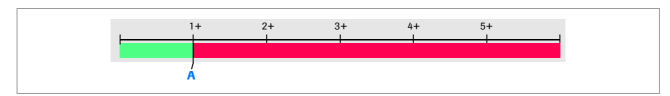
- → También puede eliminar un intervalo existente y añadir nuevos intervalos.
- Si añade un nuevo intervalo, se añade al final de la tabla.
- La opción Eliminar intervalo siempre elimina el último intervalo de la tabla.
- 8 Seleccione el botón Guardar.
 - → En el panel principal Configuración de la tabla de intervalos, el nombre del parámetro aparece marcado en amarillo para indicar que se ha modificado un intervalo.

Configuración de los límites

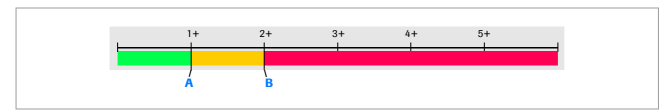
Se utilizan intervalos de valores y límites para determinar si un resultado es positivo o negativo y si deben activarse alarmas de resultados y acciones tales como la realización de análisis adicionales.

Los límites se utilizan de diversas maneras: en un límite puro, un resultado se encuentra por debajo o por encima del límite y da lugar a un resultado positivo o negativo. En un intervalo se definen dos límites, que pueden interpretarse de dos maneras: El resultado está dentro del intervalo (negativo) o fuera del intervalo (positivo); o los valores situados dentro del intervalo dan un resultado positivo "débil" y los valores situados fuera del intervalo dan un resultado positivo y negativo.

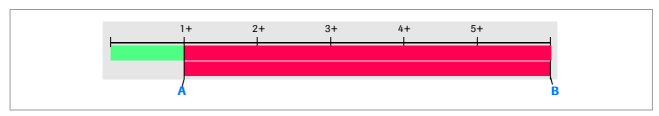
Las siguientes ilustraciones muestran ejemplos de cómo pueden activarse los distintos tipos de alarmas de resultados.



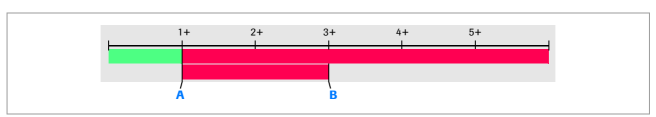
- A Límite para la alarma de resultados anormales
- Límite para alarmas de resultados anormales



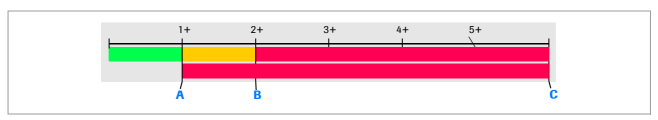
- A Límite para la alarma de resultados de seguimiento
- B Límite para la alarma de resultados anormales
- i Límites para las alarmas de resultados anormales y de seguimiento



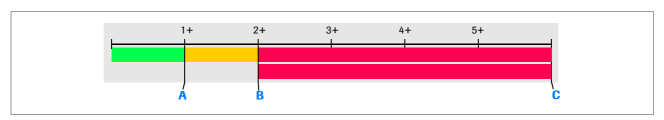
- A Límite para la alarma de resultados anormales Límite inferior para la alarma de resultados de tamiz
- **B** Límite superior para la alarma de resultados de tamiz
- il Límites para las alarmas de resultados anormales y de tamiz



- A Límite para la alarma de resultados anormales Límite inferior para la alarma de resultados de tamiz
- **B** Límite superior para la alarma de resultados de tamiz Los resultados situados dentro del intervalo de 1+ y 3+ activan una alarma de resultados de tamiz
- i Límites para las alarmas de resultados anormales y de tamiz



- A Límite para la alarma de resultados de seguimiento Límite inferior para la alarma de resultados de tamiz
- **B** Límite para la alarma de resultados anormales
- C Límite superior para la alarma de resultados de tamiz Los resultados ≥ 1+ activan una alarma de resultados de tamiz
- ☐ Límites para las alarmas de resultados anormales, de seguimiento y de tamiz



- A Límite para la alarma de resultados de seguimiento
- B Límite para la alarma de resultados anormales Límite inferior para la alarma de resultados de tamiz
- C Límite superior para la alarma de resultados de tamiz Los resultados ≥ 2+ activan una alarma de resultados de tamiz
- i Límites para las alarmas de resultados anormales, de seguimiento y de tamiz

En un límite de tamiz, el límite suele alcanzarse en función de los valores del intervalo. Determina si debe realizarse el análisis microscópico después del análisis de tiras reactivas.

También puede definir sus propios intervalos creando nuevas tablas de intervalos.

▶ Para definir una tabla de intervalos nueva (283)

Valores límite

Descripción
Valor que define cuándo debe realizarse un análisis de seguimiento a una muestra. Debe ser igual o inferior al valor anormal.
Los valores iguales o superiores a este valor están fuera del intervalo normal o de seguimiento. Debe ser igual o superior al valor de seguimiento.
Los valores iguales o superiores a este valor dan lugar a un análisis adicional.
Los valores iguales o inferiores a este valor dan lugar a un análisis adicional.

Para definir los valores de los límites

- Seleccione Administración > Ajustes del sistema> Ajustes de medición.
- 2 Seleccione el botón u 601.
- 3 Seleccione el botón Configuración de los límites.
- 4 En el panel principal, seleccione un análisis y, a continuación, seleccione el botón Editar en el panel de detalles.
- 5 Defina los valores según proceda (r ≥ 285); a continuación, seleccione el botón Guardar.

6 Defina los valores para los otros análisis de la misma manera.

Definición de los intervalos para los colores de COL

Es posible que el color mostrado en la tabla de resultados no coincida mucho con el color real de la orina. Si se identifica un patrón regular, puede ajustar los intervalos de color para reflejarlo.

- V- Los resultados generados con colores ajustados se marcarán con la alarma de resultados K.

Posibles cambios de colores para COL

Campo del color seleccionado	Campos disponibles en la tabla de valores
Amarillo claro	Amarillo claro a amarillo/ámbar
	Naranja a amarillo claro
Amarillo	Amarillo a ámbar
Ámbar	Ámbar a marrón
Naranja	Naranja a ámbar/marrón
Marrón	Ninguno, seleccione Naranja o Ámbar en su lugar
Rojo	Rojo a amarillo claro/naranja
Verde	Verde/otros a amarillo, amarillo claro y rojo
	Otros a verde
Otro	Ninguno, seleccione Verde en su lugar

⊞ Posibles cambios de colores para COL

Para ajustar los intervalos de colores

- Seleccione Administración > Ajustes del sistema
 Ajustes de medición > u 601 > Configuración de los intervalos de colores.
- 2 Seleccione el botón Editar.
- 3 En la tabla de colores, seleccione el área del color que desea cambiar. (►≦ 288)
 - Los valores actuales correspondientes se muestran en los campos de la derecha.
- 4 Seleccione el campo de porcentaje e introduzca el valor nuevo.
- 5 Seleccione el botón Guardar.



Definición de los límites de advertencia para suministros y residuos sólidos

Para definir los límites de advertencia

- Seleccione Administración > Ajustes del sistema
 Ajustes de medición.
- 2 Seleccione el botón u 601.
- 3 Seleccione el botón Editar.
- 4 Defina los límites.
- 5 Seleccione el botón Guardar.

Definición del entorno de CC

¬Ŷ¬ Si define un material de CC nuevo utilizando el lector de RFID y este material de CC tiene un número de niveles superior al número máximo actualmente definido, este número máximo aumenta automáticamente al número de niveles del material de CC nuevo.

Para definir el número de niveles de CC

- Seleccione Administración > Ajustes del sistema
 Ajustes de CC.
- 2 Seleccione el botón Editar.
- 3 Introduzca el número de niveles con los que desea trabajar.
 - Puede trabajar con un máximo de cinco niveles.
- 4 Seleccione el botón Guardar.

Definición del perfil de la prueba predeterminado

Perfiles de la prueba predeterminados

Perfil	Descripción
u 601	Las muestras se analizan para todos los parámetros de análisis de tiras reactivas.
u 601 reducido	Las muestras se analizan para todos los parámetros de análisis de tiras reactivas, pero no se realizan mediciones de la celda de medición (SG, CLA).

⊞ Perfiles de la prueba predeterminados

- Para definir el perfil de la prueba predeterminado
- Seleccione Administración > Ajustes del sistema
 Perfil de la prueba predeterminado.
- 2 Seleccione el botón Editar.
- 3 Seleccione el perfil en la lista desplegable. (• € 290)
 - Los perfiles de la prueba están predefinidos y no pueden modificarse.
- 4 Seleccione el botón Guardar.

Configuración del sistema: definición del entorno operativo

En este apartado

definición del entorno operativo (291)

Definición del momento en que deben generarse las notificaciones (296)

Definición de los parámetros de comprobación de códigos de barras (297)

Configuración de la conexión del host (298)

Definición del aspecto, el contenido y la gestión de informes (299)

Instalación de un nuevo idioma (300)

Cambio del idioma de la interfaz de usuario (301)

Importación y exportación de los ajustes del sistema (302)

Comprobación de las versiones de los componentes de software instalados (303)

definición del entorno operativo

En este apartado

Acerca de la definición del entorno operativo (292)

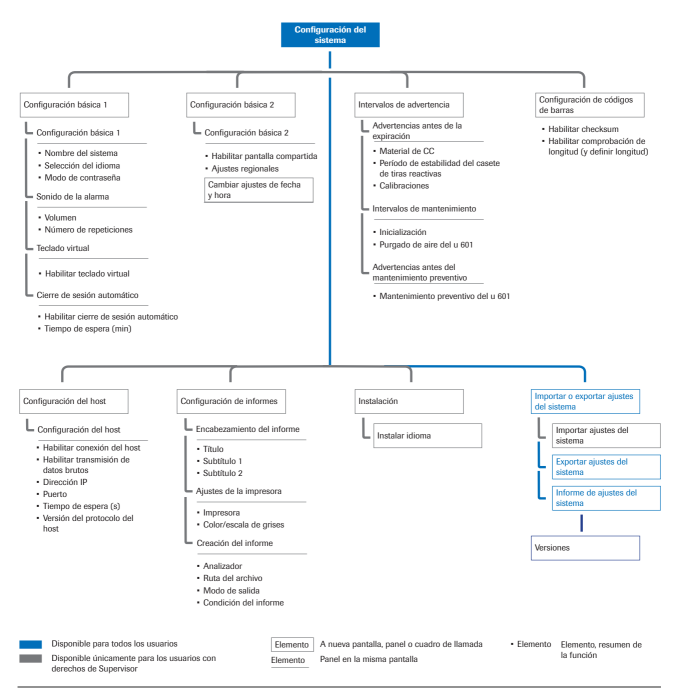
Acerca del panel Configuración básica 1 (293)

Acerca del panel Configuración básica 2 (294)

Realización de la configuración básica (295)

Acerca de la definición del entorno operativo

Seleccione Administración > Configuración del sistema para acceder a elementos de configuración que definen el entorno operativo.



Mapa de navegación de la configuración del sistema

Acerca del panel Configuración básica 1

Este panel sirve para definir los siguientes elementos:

- Nombre del sistema.
- Idioma de la interfaz de usuario.
- Forma en que se generan y comprueban las contraseñas.
- El volumen de los sonidos de alarma y la frecuencia con la que deben repetirse.
- Si debe mostrarse en la pantalla el teclado virtual.
- Si debe cerrarse automáticamente la sesión de los usuarios y, en tal caso, después de qué período de inactividad del analizador.

Elementos de Configuración básica 1

AVISO

Uso del teclado virtual y el teclado externo

Si utiliza el teclado virtual y el teclado externo al mismo tiempo, pueden producirse complicaciones operativas.

▶ No utilice ambos teclados a la vez.

Elemento	Descripción
Nombre del sistema	Cualquier carácter alfanumérico. Se muestra en el área de información global.
Selección del idioma ⁽¹⁾	de: Alemán en: Inglés es: Español fr: Francés it: Italiano ko: Coreano pl: Polaco pt: Portugués ru: Ruso tr: Turco zh: Chino Únicamente están disponibles los idiomas instalados.

Elemento	Descripción
Modo de contraseña	 Modo de contraseña sencilla: la contraseña se define manualmente durante la definición del usuario. No puede ser modificada por el usuario general. Modo de contraseña segura: el sistema genera una contraseña aleatoria de 8 caracteres de longitud durante la definición del usuario, que debe ser modificada cuando el usuario inicie su primera sesión y posteriormente cada 60 días.
	▶ Para definir un usuario nuevo (268)
Habilitar teclado virtual	Deje vacía la casilla de verificación si desea usar el teclado externo en lugar del teclado virtual.
Habilitar cierre de sesión automático	Si selecciona la casilla de verificación, introduzca también el valor de tiempo de espera entre 1 y 1.000 minutos.

Elementos de Configuración básica 1

→ Temas relacionados

Realización de la configuración básica (295)

Acerca del panel Configuración básica 2

Este panel sirve para definir los siguientes elementos:

- Si se permite la opción de pantalla compartida con acceso remoto.
- La forma en que se presentan los valores de los límites inferiores de medición.
- El área geográfica en la que está instalado el sistema.
- Los ajustes de fecha y hora.

Elementos de Configuración básica 2

Elemento	Descripción
Habilitar pantalla compartida	Permite la opción de pantalla compartida cuando el servicio remoto está activo.
Ajustes regionales	Ajustes regionales admitidos por el sistema operativo.
Cambiar ajustes de fecha y hora	Permite definir la fecha y la hora del sistema.
	Tenga en cuenta que el formato de presentación de la fecha y de la hora está vinculado al parámetro Ajustes regionales y no puede modificarse.

Elementos de Configuración básica 2

Esta lista no está necesariamente completa; puede haber disponibles otros idiomas y puede haber instalados diferentes idiomas en el analizador.

→ Temas relacionados

Realización de la configuración básica (295)

Realización de la configuración básica

- ▶ Para realizar la configuración
- Seleccione Administración > Configuración del sistema > Configuración básica 1 o Configuración básica 2.
- 2 Seleccione el botón Editar.
- 3 Defina los elementos según proceda.
 - -Ŷ- Para obtener más información, consulte:
 - Acerca del panel Configuración básica 1 (293) Acerca del panel Configuración básica 2 (294)
- 4 Seleccione el botón Guardar.

Definición del momento en que deben generarse las notificaciones

Puede ajustar algunos intervalos para adaptarlos a los requisitos de su laboratorio local. Están divididos en grupos:

- Advertencias antes de la expiración
 - Advertencias antes de la expiración para materiales de CC, casetes de tiras reactivas y calibraciones.
- Intervalos de mantenimiento
 - Frecuencia para la inicialización del sistema.
 - Se requiere una inicialización periódica para garantizar el correcto funcionamiento del analizador, por ejemplo, para la correcta detección de dobleces de la aguja.
 - Frecuencia del purgado de aire.
 - El purgado de aire se realiza periódicamente para eliminar todas las burbujas de aire que pueda haber en el tubo. Su representante del servicio técnico de Roche puede modificar este intervalo.
- Advertencias antes del mantenimiento preventivo
 - Frecuencia del mantenimiento preventivo.
 - Durante el mantenimiento preventivo se limpian o sustituyen diversos elementos; por ejemplo, se sustituyen los tubos y los filtros.
 - Este intervalo refleja el número de análisis realizados y el tiempo transcurrido desde el último mantenimiento. Su representante del servicio técnico de Roche puede reiniciar el contador para este intervalo.
- Para ajustar tiempos de notificación previa seleccionados
- Seleccione Administración > Configuración del sistema > Intervalos de advertencia.
- 2 En el panel de detalles, seleccione el botón Editar.
- 3 Seleccione las indicaciones de tiempo necesarias en las listas desplegables.
- 4 Seleccione el botón Guardar.

Definición de los parámetros de comprobación de códigos de barras

Si se habilitan las comprobaciones, se aumenta la fiabilidad de las lecturas de los códigos de barras.

△ ATENCIÓN

Resultados incorrectos a causa de errores de lectura no detectados

Los errores de lectura de los códigos de barras pueden no ser detectados si no se utiliza un checksum, lo cual podría dar lugar a una muestra discrepante.

- Utilice únicamente códigos de barras con checksum.
- Utilice únicamente etiquetas de código de barras de una buena calidad de impresión.

¿Contienen los códigos de barras caracteres de checksum?	¿Habilitar comprobación de checksum?	¿Transmitir y mostrar caracteres de checksum? ⁽¹⁾
C.	0.	Sí El carácter de checksum se transmite al host y también se incluye en la identificación de muestra.
Sí	Sí	No El carácter de checksum no se transmite al host y no se incluye en la identificación de muestra.
No	No ⁽²⁾	No

El Configuraciones de checksum de código de barras recomendadas

- (1) Definición realizada por el representante del servicio técnico de Roche durante la instalación del analizador
- (2) Si se habilita la comprobación de checksum mientras se utilizan códigos de barras que no contienen caracteres de checksum, el analizador generará sus propias identificaciones de muestras.

Para definir las comprobaciones de códigos de barras aplicables

- Seleccione Administración > Configuración del sistema > Configuración de códigos de barras.
- 2 Seleccione el botón Editar.
- 3 Defina si debe comprobarse o no el checksum.
- 4 Defina si debe comprobarse la longitud de los códigos de barras.
- 5 Si ha definido que debe comprobarse la longitud de los códigos de barras, utilice el control deslizante para definir cuántos caracteres de longitud debe tener el checksum.
- 6 Seleccione el botón Guardar.

Configuración de la conexión del host

Los valores exactos dependen de la infraestructura informática del usuario. Consulte la documentación pertinente de sus componentes informáticos.

- Ŷ- Prioridad del instrumento cuando se trabaja con el modo Número de secuencia de la muestra

Las peticiones se procesan siempre y los resultados se marcan según el tipo de rack y la forma en que se haya cargado en el analizador, independientemente del tipo de petición (p. ej., STAT) que pueda haber emitido el host.

Ajustes de puerto

Puerto	Descripción		
c 6500	Versiones del protocolo del host 8 y anteriores.		
c 6500_09	Versiones del protocolo del host 9 y posteriores. Esta versión no es retrocompatible con las versiones 8 y anteriores.		

Para configurar la conexión del host

- Seleccione Administración > Configuración del sistema > Configuración del host.
- 2 Seleccione el botón Editar.
- 3 Seleccione o anule la selección de las casillas de verificación e introduzca la información en los campos según proceda.
 - Ajustes de Puerto: Consulte la documentación pertinente para la interfaz del host y los controladores que está utilizando.
 - Para obtener información sobre los ajustes del puerto, consulte la tabla siguiente:
 - ▶ Ajustes de puerto 🎟 (298)
- 4 Seleccione el botón Guardar.

Definición del aspecto, el contenido y la gestión de informes

Los informes suelen utilizarse como documentos para entregar a los médicos como copias impresas o como archivos PDF.

Puede definir valores predeterminados para el contenido del encabezamiento del informe, la impresora, el analizador cuyos resultados se incluirán en el informe, la ubicación del archivo y el tipo de informe que desea usar.

	Parámetro	Descripción	
Encabezamiento del informe		Las definiciones Encabezamiento del informe se utilizan para los informes del paciente.	
	Título	Por ejemplo, el nombre del centro.	
	Subtítulo 1	Por ejemplo, el nombre del laboratorio.	
	Subtítulo 2	Por ejemplo, el nombre del departamento.	
Ajustes de la impresora	Impresora	La impresora que está conectada al analizador o cualquier impresora de red definida.	
Creación del informe		Las definiciones Creación del informe se utilizan como valores predeterminados en todos los informes. Pueden modificarse durante la creación del informe.	
	Ruta del archivo	Las rutas que puede seleccionar el usuario al guardar datos en archivos o crear un informe. Debe ser una unidad de red asignada. La opción Axeda está destinada a la transferencia directa al servicio técnico de Roche.	
	Modo de salida	Imprimir: envía el informe a la impresora. PDF: guarda el informe como archivo PDF.	
	Condición del informe	Automático: genera un informe para cada resultado. Alarma de resultados: genera un informe de resultados con las alarmas de resultados indicadas en Alarmas de resultados asignadas. (Para incluir una alarma de resultados en esta lista, seleccione la alarma de resultados en la lista desplegable Alarmas de resultados disponibles y, a continuación, seleccione el botón Crear; para eliminar las alarmas de resultados de la lista, seleccione el botón Borrar). Manual: genera un informe únicamente cuando se solicita.	

⊞ Elementos de informes

- Para definir el aspecto y el contenido de los informes y si deben imprimirse o guardarse
- Seleccione Administración > Configuración del sistema > Configuración de informes.
- 2 Seleccione el botón Editar.
- 3 Defina los elementos según proceda.(• € 299)

4 Seleccione el botón Guardar.

Instalación de un nuevo idioma

Puede actualizar los archivos de idiomas y añadir idiomas adicionales. El código del idioma en el nombre del archivo define el idioma.⁽¹⁾

Código	Definición
de	Alemán
en	Inglés
es	Español
fr	Francés
it	Italiano
ko	Coreano
pl	Polaco
pt	Portugués
ru	Ruso
tr	Turco
zh	Chino

E Códigos de idiomas

Para instalar un nuevo idioma o actualizar un idioma

- Seleccione Administración > Configuración del sistema > Instalación > Instalar idioma.
- 2 Acceda a la carpeta en la que está guardado el archivo de idioma y selecciónelo.
- 3 Seleccione el botón Instalar.
 - Se muestra un cuadro de llamada una vez finalizada la instalación.
- 4 Seleccione el botón Correcto.

⁽¹⁾ Esta lista no está necesariamente completa; puede haber disponibles otros idiomas y puede haber instalados diferentes idiomas en el analizador.

Cambio del idioma de la interfaz de usuario

Puede cambiar el idioma de la interfaz de usuario en cualquier momento por cualquier idioma que esté instalado actualmente en el analizador.

Código	Definición
de	Alemán
en	Inglés
es	Español
fr	Francés
it	Italiano
pl	Polaco
pt	Portugués
ru	Ruso
tr	Turco
zh	Chino

- **Q**- Esta lista no está necesariamente completa; puede haber disponibles otros idiomas y puede haber instalados diferentes idiomas en el analizador.

Para cambiar el idioma de la interfaz de usuario

- 1 Asegúrese de que el analizador no esté llevando a cabo ningún análisis ni acción.
- 2 Seleccione Administración > Configuración del sistema > Configuración básica 1.
- 3 En el panel de detalles, seleccione el botón Editar.
- 4 En la lista desplegable Selección del idioma, seleccione el idioma que desee usar. (№ 301)
- 5 Seleccione el botón Guardar.
 - → Se muestra un cuadro de llamada.
- 6 En el cuadro de llamada, seleccione el botón Reiniciar.
 - → Se reiniciará el software del sistema. Espere hasta que se muestre el área de trabajo Resumen: aparecerá en el nuevo idioma.

Importación y exportación de los ajustes del sistema

Los ajustes del sistema *no* incluyen datos relativos a usuarios, pacientes, resultados, peticiones y contadores de mantenimiento.

- Q- Tiene que eliminar todos los resultados de muestras y de CC antes de poder importar ajustes del sistema.

Importar ajustes del sistema

Puede importar ajustes del sistema previamente exportados, incluso aunque se guardaran con una versión diferente del software. En este último caso necesita tener instalada la versión del software 2.1.1 o una versión más reciente.

- Si el archivo de configuración que se va a importar contiene un elemento que no existe en la configuración actual, se ignora y no se importa.
- Si un valor de ajuste no existe en el archivo de configuración que se va a importar, pero está definido en el software actual, se configurará el valor predeterminado durante el siguiente inicio del software.

Informe de ajustes del sistema

El informe de ajustes del sistema proporciona los ajustes del sistema en un formato de fácil lectura.

Todos los usuarios pueden generar un informe de los ajustes del sistema.

Para importar ajustes del sistema

- Seleccione Administración > Configuración del sistema > Importar o exportar ajustes del sistema > Importar ajustes del sistema.
- 2 En el cuadro de llamada mostrado, confirme la acción.
 - Si hay resultados en el analizador, seleccione el botón Sí para confirmar su eliminación y para continuar la importación.
 - Si no hay resultados en el analizador, seleccione el botón Confirmar para continuar.
- 3 Seleccione el dispositivo en el que está guardado el archivo de ajustes, por ejemplo, un dispositivo de almacenamiento USB.

- 4 Seleccione el botón Abrir.
 - → El software del analizador se apagará y se reiniciará automáticamente.
 - → Cuando se muestre de nuevo la pestaña Resumen y el estado del analizador sea Inactivo, la importación se habrá realizado con éxito.

Para exportar los ajustes del sistema

- Seleccione Administración > Configuración del sistema > Importar o exportar ajustes del sistema > Exportar ajustes del sistema.
 - Todos los usuarios pueden exportar los ajustes del sistema.
- 2 En el cuadro de llamada, seleccione el dispositivo en el que debe guardarse el archivo de ajustes, por ejemplo, un dispositivo de almacenamiento USB, y, a continuación, seleccione el botón Guardar.

Para generar un informe de los ajustes del sistema

- Seleccione Administración > Configuración del sistema > Importar o exportar ajustes del sistema > Informe de ajustes del sistema.
- 2 En el cuadro de llamada, seleccione el modo de salida.
 - Si selecciona Exportar a PDF, seleccione también el botón Seleccionar para definir la ruta del archivo.
 - → Si selecciona Imprimir, el informe se imprimirá en la impresora predeterminada.
- 3 En el cuadro de llamada, seleccione el botón Sí.

Comprobación de las versiones de los componentes de software instalados

Esta información puede ser útil para el representante del servicio técnico de Roche durante la resolución de problemas.

- Ŷ- Todos los usuarios pueden ver la información del sistema.

- Para ver las versiones de los componentes de software instalados
- Seleccione Administración > Configuración del sistema > Versiones.
 - → La información se muestra en el panel de detalles.

Gestión de racks

Puede definir racks STAT, racks de CC y racks de lavado, lo que significa que el análisis STAT, el análisis de CC y la acción de lavado se iniciarán automáticamente en cuanto coloque un rack en el buffer de entrada. Esto se realiza asignando ciertas identificaciones de racks al análisis STAT, al análisis de CC y a las acciones de lavado.

▶ Identificaciones de rack (93)

△ ADVERTENCIA

Muestra discrepante debido a una definición irregular de la identificación de rack

Es posible que tenga varios racks con la misma identificación de rack. Para un analizador dado, las identificaciones de rack deben ser únicas.

Asegúrese de que las identificaciones de rack que asigne a racks STAT no se usen al mismo tiempo para racks de rutina que podrían procesarse en el analizador.

Para definir un rack STAT

- 1 Seleccione Supervisión > Gestionar racks.
- 2 Seleccione el botón Crear.
- 3 Anote la identificación de rack legible para el ser humano del rack que desee usar como rack STAT e introdúzcala sin espacios ni caracteres especiales en el campo ID de rack.
- 4 En la lista desplegable Asignación, seleccione STAT.
- 5 Seleccione el botón Guardar.

Para definir un rack de lavado

- 1 Seleccione Supervisión > Gestionar racks.
- 2 Seleccione el botón Crear.
- 3 Anote la identificación de rack legible para el ser humano del rack que desee usar como rack de lavado e introdúzcala sin espacios ni caracteres especiales en el campo ID de rack.

- 4 En la lista desplegable Asignación, seleccione Lavado.
- 5 Seleccione el botón Guardar.

Para definir un rack de CC

- 1 Seleccione Supervisión > Gestionar racks.
- 2 Seleccione el botón Crear.
- 3 Anote la identificación de rack legible para el ser humano del rack que desee usar como rack de CC e introdúzcala sin espacios ni caracteres especiales en el campo ID de rack.
- 4 En la lista desplegable Asignación, seleccione CC.
- 5 Defina al menos una posición de rack para cada nivel de CC utilizado seleccionando un nivel de CC en la lista desplegable. Puede asignar el mismo nivel a varias posiciones.
 - ¬Q- No es necesario que las posiciones estén contiguas, pero Roche recomienda elegir posiciones que se recuerden fácilmente.
- 6 Seleccione el botón Guardar.

Ajuste de la acción de la aguja

Si decide usar un tipo diferente de tubo o rack en el **cobas u** 601 urine analyzer, debe realizarse un procedimiento de ajuste de la aguja.

Esto garantiza que la aguja no toque el fondo del tubo y que se sumerja correctamente en el líquido durante la aspiración.

Esta tarea se realiza con la ayuda del asistente **Ajustar** racks y tubos.

Urine Monovettes

Para Urine Monovettes, realizar el procedimiento de adiestramiento estándar no es suficiente para garantizar un funcionamiento sin problemas. En este caso, el representante del servicio técnico de Roche deberá realizar el adiestramiento sobre racks y tubos.

Materiales requeridos

- ☐ Pipeta de 5 ml con selección de volúmenes variables.
- ☐ Un rack de muestras con un tubo que contenga 1,8 ml de agua corriente en la posición 1 y un tubo que contenga 1,3 ml de agua corriente en la posición 2.
- ☐ Un rack de lavado con un tubo que contenga 3,8 ml de agua corriente en la posición de rack 1.

Los valores para el rack de muestras son automáticamente válidos también para el rack de CC, por lo que no es necesario preparar ningún rack de CC.

Para ajustar la acción de la aguja

- Seleccione la pestaña Asistencia.
- 2 Seleccione el botón de tareas Asistentes del u 601.
- 3 Para iniciar el asistente, seleccione el botón de tareas Ajustar racks y tubos.
- 4 Siga las instrucciones que aparecen en la pantalla.

Mantenimiento

_		~
/	Mantenimiento	וויבי
/		1

Mantenimiento

En este capítulo encontrará instrucciones acerca de cómo realizar tareas de mantenimiento que no forman parte del funcionamiento de rutina diario.

Contenido del capítulo	7
Seguridad	313
Mantenimiento de rutina	314
Tareas de mantenimiento diversas	
resultados	319
Mantenimiento de la seguridad de los datos Acerca de la exportación de los datos de	321
configuración	322
Copia de seguridad de la base de datos	322
Problemas con la aguja	323
tiempo	325

Seguridad



Lea y comprenda la información presentada en el capítulo Seguridad.

Los siguientes mensajes de seguridad son especialmente importantes:

Mensajes de advertencia:

- ▶ Materiales biopeligrosos (31)
- ▶ Residuos (32)

Mensajes de precaución:

- ▶ Seguridad mecánica (37)
- ▶ Soluciones de trabajo (37)
- ▶ Influencia de las vibraciones (38)

Mensajes de aviso:

- ☐ Derrame (40)
- ▶ Humedad ambiental excesiva (40)

AVISO

Daños del analizador debido al uso de una solución de limpieza inadecuada

El uso de soluciones de limpieza inadecuadas puede dañar los componentes que limpie.

- Utilice únicamente soluciones de limpieza recomendadas.
 - ▶ Soluciones de limpieza (129)
- No utilice nunca la solución de lavado para la limpieza manual del analizador.

Mantenimiento de rutina

Todas las tareas de mantenimiento de rutina pueden realizarse utilizando asistentes. Están agrupadas en acciones relativas al material fungible (suministros) y acciones relativas al mantenimiento del funcionamiento del analizador (mantenimiento).

Cuando una tarea de mantenimiento está pendiente, el sistema le informa de dicha circunstancia por medio de un mensaje en la lista de tareas. Al seleccionar dicho mensaje se muestra información detallada tal como una descripción, las causas posibles y las soluciones recomendadas. Si hay disponible un asistente, estará disponible en el panel de detalles el botón correspondiente.

En la tabla siguiente se incluye un resumen de cuándo deben llevarse a cabo las tareas de mantenimiento rutinarias.

Intervalo	Tarea de mantenimiento de rutina
Diaria	▶ El Lavar el sistema de fluidos (221)
Fin del turno	▶ El Limpieza de los buffers de entrada y salida (234)
	▶ El Limpieza de la carcasa del analizador (235)
	→ ☐ Limpieza de los transportadores de racks (235)
	▶ Limpieza de las bandejas de racks (236)
	▶ Limpieza de la bandeja y el transportador de tiras reactivas (239)
	► Limpieza del detector de dobleces de la aguja (242)
	▶ Limpieza del área de pipeteo de tiras reactivas (242)
Cada 14 días	► Sustitución del casete de tiras reactivas (227)
	Solo es necesario realizar la tarea si va a vencer el plazo de 14 días de la estabilidad a bordo.
Cada 4 semanas	→ © Calibración de la unidad fotométrica (243)
	→ Calibración de la celda de medición (245)
	→ ☐ Limpieza del recipiente de agua (318)

■ Intervalos de las tareas de mantenimiento de rutina

Siempre puede iniciar asistentes relativos al material fungible seleccionando **Asistencia > Asistentes** o **Supervisión > Gestionar suministros**.

Nombre del asistente	Cuándo debe realizarse	Finalidad
Llenar el recipiente de agua	Al comienzo de un turno o cuando se indique	Se vigila el nivel de llenado y se genera un mensaje cuando el nivel está bajo. Cuando el recipiente está vacío se detiene el procesamiento. Utilice agua de tipo II/IF.
		► Llenado del recipiente de agua (223)
Cambiar casete de tiras reactivas	Cuando se indique	Se vigila el nivel de llenado y se genera un mensaje cuando el nivel está bajo. Cuando el casete está vacío se detiene el procesamiento. * Sustitución del casete de tiras reactivas (227)
Vaciar recipiente de residuos sólidos	Al cargar un nuevo casete de tiras reactivas o cuando se indique	Se vigila el nivel de llenado y se genera un mensaje cuando el nivel está alto. Si el recipiente de residuos sólidos está lleno, las tiras reactivas pueden quedarse atascadas en la salida para residuos o en la bandeja de tiras reactivas e interferir en el mecanismo de medición. Deseche los residuos conforme a la normativa local aplicable.
		Yaciado del recipiente de residuos sólidos (225)
Vaciar recipiente de residuos líquidos	Al llenar el recipiente de agua o cuando se indique	Se vigila el nivel de llenado y se genera un mensaje cuando el nivel está alto. Cuando el recipiente está lleno se detiene el procesamiento. Deseche los residuos conforme a la normativa local aplicable. * Vaciado del recipiente de residuos
		líquidos (224)
Calibrar fotómetro	Cuando se indique	Es preciso calibrar el fotómetro cada 4 semanas para garantizar un funcionamiento adecuado y el cálculo de resultados correctos. El Calibración de la unidad fotométrica (243)
Cambiar aguja	Cuando se indique Para evitar retrasos en el procesamiento, Roche recomienda mantener una aguja de repuesto in situ.	Si la prueba de calibración automática de la posición de la aguja falla o si la aguja está visiblemente dañada, por ejemplo, doblada, es necesario sustituir la aguja.
		Para reemplazar la aguja (324)
Ajustar racks y tubos	Si se va a utilizar un tipo de tubo diferente.	Para evitar el choque de la aguja y garantizar un pipeteo correcto y exacto, debe ajustarse el mecanismo de pipeteo a las nuevas dimensiones del tubo.
		• Ajuste de la acción de la aguja (307)

oxdots Asistentes del **cobas u** 601 urine analyzer

Siempre puede comenzar mediante los asistentes seleccionando **Supervisión > Realizar mantenimiento**.

	Cuándo debe realizarse	Finalidad
Crear informe de problemas	Como parte de la resolución de problemas	El informe de problemas contiene los 1.000 mensajes más recientes y las 10.000 entradas más recientes del seguimiento de auditoría, así como información sobre las versiones del software instalado, los idiomas, la ayuda en línea y los valores actuales de los contadores.
		▶ Para crear un informe de
		problemas (336)
Exportar capturas de pantalla	Como parte de la resolución de problemas	Exportar todas las capturas de pantalla creadas con el botón de captura de pantalla , para que pueda verlas el usuario. Cuando se crea una captura de pantalla, se guarda internamente. Puede guardarse internamente un máximo de 100 capturas de pantalla.
	Como norte de la recelución de problemes	→ Capturas de pantalla (334)
Inicializar el sistema	Como parte de la resolución de problemas o cuando se indique	La inicialización del sistema restablece las posiciones predeterminadas de los elementos de hardware, estableciendo así un estado "limpio" a partir del cual proceder.
Hacer copia de seguridad de la base de datos	Para la seguridad de los datos, como parte de la resolución de problemas	La copia de seguridad de la base de datos incluye todo el contenido de la base de datos, como los datos de peticiones y resultados, la información demográfica de los pacientes encriptada y la información de los usuarios, así como todos los datos de configuración, definición e inicio de sesión. Si la copia de seguridad de la base de datos se genera a efectos de resolución de problemas, excluya la información demográfica de los pacientes seleccionando la casilla de verificación Crear copia de seguridad de base de datos anonimizada en el cuadro de llamada. * Para hacer una copia de seguridad de la base de datos (322)
Restaurar base de datos	Como parte de la resolución de problemas	Importar una base de datos que se generó utilizando la función Hacer copia seguridad base de datos.
Exportar datos en formato CSV	Como parte de la resolución de problemas o cuando se indique	Exportar los datos de resultados. • Para exportar todos los resultados (320)
Realizar lavado	Como parte del apagado del sistema	Para eliminar la suciedad e impedir la proteinización y la acumulación de otros contaminantes en la aguja y el sistema de fluidos, en particular la estación de lavado, debe lavarse diariamente el sistema de fluidos.
		• Lavar el sistema de fluidos (221)

■ Otras tareas de mantenimiento guiadas

La siguiente tarea de mantenimiento se inicia seleccionando Supervisión > Analizador > u 601 > Realizar purgado de aire.

Nombre de la tarea	Cuándo debe realizarse	Finalidad
Realizar purgado de aire	El purgado de aire se realiza automáticamente y generalmente no requiere la intervención del usuario. También es posible que tenga que realizar esta acción a consecuencia de un mensaje de la lista de mensajes o en el proceso de resolución de problemas.	Para eliminar posibles bolsas de aire en el tubo. Para ello se bombea agua del sistema a través de todo el sistema de fluidos. • Purgado de aire (222)

■ Otras tareas de mantenimiento

Tareas de mantenimiento diversas

Algunas tareas de mantenimiento deben realizarse periódicamente, mientras que otras se deben llevar a cabo cuando sea necesario.

En este apartado

Limpieza del recipiente de agua (318)

Gestión de la capacidad de almacenamiento de resultados (319)

Mantenimiento de la seguridad de los datos (321)

Problemas con la aguja (323)

Si no va a usar el analizador durante cierto tiempo (325)

Limpieza del recipiente de agua

Para prevenir la formación de depósitos en el interior del recipiente de agua puede limpiarlo con una solución de NaOCl al 1%.

 $\dot{\dot{Q}}$ Limpie el recipiente de agua convencional si no se ha utilizado el analizador durante cierto tiempo.

 $-\dot{Q}$ Limpie el recipiente de agua para el suministro externo de agua una vez al mes.

Materiales requeridos

- NaOCl al 1% (puede usar una solución comercial de NaOCl al 5% y diluirla 5 veces con agua destilada)
- Agua purificada

▶ Calidad del agua (128)

Para limpiar el recipiente de agua

- 1 Inicie el asistente Llenar el recipiente de agua.
 - Compruebe si hay depósitos en el interior del recipiente de agua.
- 2 Antes de llenar de agua el recipiente, enjuague varias veces el recipiente con agua corriente templada.
 - Si el recipiente de agua está visiblemente sucio, enjuáguelo con una solución de NaOCl al 1%.
- 3 Enjuague el recipiente de agua con agua purificada.

- 4 Llene de agua el recipiente y continúe tal como se describe en el asistente.
- **5** Si el problema persiste, póngase en contacto con el representante del servicio técnico de Roche.

Para limpiar el recipiente de agua para suministro externo de agua



- 1 Desactive el suministro externo de agua.
- 2 Extraiga el adaptador de tubos del agua del recipiente de aqua.
 - Mantenga el fondo del tubo en el recipiente de agua hasta que deje de correr el agua.
- 3 Limpie el recipiente de agua.
- 4 Enjuague el recipiente de agua con una solución de NaOCl al 1%.
- **5** Para eliminar los residuos de NaOCl, enjuague el recipiente de agua con agua purificada.
- 6 Limpie los sensores de detección de nivel de líquido y la válvula del flotador con un paño humedecido con una solución de NaOCl al 1 %.
- 7 Para eliminar los residuos de NaOCI, limpie los sensores de nivel de líquido y la válvula del flotador con un paño humedecido con agua purificada.
- 8 Inserte el adaptador de tubos del agua en el recipiente de agua y enrósquelo.
- **9** Active el suministro externo de agua.

Gestión de la capacidad de almacenamiento de resultados

El analizador puede configurarse para sobrescribir automáticamente la entrada de datos más antigua cuando la base de datos esté llena o para detener el procesamiento cuando la base de datos esté llena.

 Gestión de la capacidad de almacenamiento de resultados (279)

Un mensaje en la lista de mensajes le informará cuando la base de datos esté a punto de estar llena.

Hay dos formas de exportar resultados:

- Puede exportar algunos resultados o todos los resultados contenidos en la lista de resultados en formato PDF a un dispositivo de almacenamiento externo.
- Para guardar resultados en archivos (informe de resultados) (204)
- Puede exportar todos los resultados almacenados en el analizador, incluidos los resultados de CC y de calibración, en un archivo en formato CSV y, a continuación, procesarlos en un programa de hoja de cálculo.

Para mantener manejable la lista de resultados y para liberar espacio, debe eliminar resultados periódicamente.

Para exportar todos los resultados

- Seleccione Supervisión > Realizar mantenimiento
 Exportar datos en formato CSV.
 - → Se muestra un cuadro de llamada.
- 2 Si así se lo indica el representante del servicio técnico de Roche, seleccione la casilla de verificación Incluir datos extendidos para incluir todos los datos brutos y comprimir los datos en un archivo ZIP.
 - → El archivo resultante está protegido con contraseña.
- 3 Seleccione el botón Sí para exportar todos los resultados actualmente almacenados en el analizador.
 - → Se muestra un cuadro de llamada para definir dónde deben guardarse los archivos.
- 4 Seleccione un destino.
- 5 Seleccione el botón Guardar.
 - → Se muestra un cuadro de llamada que indica el progreso. Esta acción puede llevar cierto tiempo.
 - → Se genera un archivo CSV y, si se incluyen los datos brutos, un archivo ZIP, cuyo nombre comienza por RawData.

Para eliminar resultados

 ATENCIÓN! Pérdida de datos de resultados debido a una eliminación errónea

Si se elige **Eliminar** cuando la eliminación ya está en curso, puede eliminarse otro resultado.

No elija **Eliminar** mientras haya una eliminación en curso.

Vuelva a comprobar siempre los resultados seleccionados antes de elegir **Eliminar**.

Se muestra la lista de resultados:

- Seleccione Rutina > Gestionar resultados de prueba.
- Seleccione Rutina > Gestionar CC > Revisar resultados de CC.
- 2 Utilice las funciones Ver y Buscar para mostrar los resultados que desea eliminar.
- 3 Seleccione los resultados que desea eliminar.
 - Seleccione las casillas de verificación individuales situadas al comienzo de las entradas de resultados o seleccione la casilla de verificación del encabezado de tabla para seleccionar todos los resultados de la lista.
- 4 Seleccione el botón Eliminar.
 - Si se eliminan resultados de la lista de resultados, también se eliminan de la base de datos.
- **5** En el cuadro de llamada, confirme la eliminación.

Mantenimiento de la seguridad de los datos

Puede exportar los datos de configuración y toda la base de datos a un dispositivo externo e importar estos datos de nuevo según proceda.

En este apartado

Acerca de la exportación de los datos de configuración (322)

Copia de seguridad de la base de datos (322)

Acerca de la exportación de los datos de configuración

Los datos de configuración incluyen todas las definiciones creadas en **Ajustes del sistema** y en **Configuración del sistema**. No incluyen datos relacionados con peticiones, resultados, usuarios o pacientes.

Puede hacer una copia de seguridad de los datos de configuración exportando e importando la configuración del sistema.

→ Importación y exportación de los ajustes del sistema (302)

Copia de seguridad de la base de datos

Puede hacer una copia de seguridad de la base de datos en un dispositivo externo.

La copia de seguridad incluye todo el contenido de la base de datos, como los datos de peticiones y resultados, la información demográfica de los pacientes encriptada y la información de los usuarios, así como todos los datos de configuración, definición e inicio de sesión.

Puede crear una copia de seguridad en la que no se incluya la información demográfica de los pacientes. En este caso, la información demográfica no podrá recuperarse con la función **Restaurar base de datos**. La información demográfica de los pacientes presente en el instrumento se elimina durante el proceso de restauración.

Para hacer una copia de seguridad de la base de datos

- 1 Si desea realizar una copia de seguridad estándar de la base de datos, seleccione Supervisión > Realizar mantenimiento > Hacer copia seguridad base de datos.
- 2 Si la copia de seguridad de la base de datos se genera a efectos de resolución de problemas, excluya la información demográfica de los pacientes seleccionando la casilla de verificación Crear copia de seguridad de base de datos anonimizada en el cuadro de llamada.
- 3 En el cuadro de llamada, confirme la acción.

- 4 En el siguiente cuadro de llamada, seleccione el destino.
- 5 Seleccione el botón Guardar.
 - Esta acción puede llevar cierto tiempo.

Problemas con la aguja

Durante la inicialización del analizador, se calibra automáticamente la colocación de la aguja y se ajusta su posición. Es necesario sustituir la aguja si durante la inicialización las correcciones necesarias se encuentran persistentemente fuera de los intervalos permitidos. Un mensaje en la lista de mensajes le advertiría de dicha circunstancia.

ADVERTENCIA

Resultados incorrectos debido al contacto con la aguja

Si se toca la aguja con los dedos desnudos, se pueden dejar residuos en su superficie que influirán en la exactitud de los resultados.

 No toque la aguja excepto para tareas de mantenimiento tal como se describe en esta documentación.

△ ATENCIÓN

Inflamación o lesión de la piel a causa de las soluciones de trabajo

El contacto directo con soluciones de limpieza u otras soluciones de trabajo puede causar irritación, inflamación o quemaduras en la piel.

Si una solución de limpieza u otra solución de trabajo entra en contacto con su piel, elimínela inmediatamente con agua y aplique un desinfectante. Consulte a un médico.

△ ATENCIÓN

Lesiones por contacto con objetos afilados

Evite el contacto con la punta de la aguja.

Para evitar retrasos en el procesamiento, Roche recomienda mantener una aguja de repuesto in situ.

Si la inicialización no se realiza con éxito, haga lo siguiente:

- Repita la inicialización.
 Seleccione Supervisión > Realizar mantenimiento
 Inicializar el sistema.
- 2 Si el problema persiste, limpie el detector de dobleces de la aquia.
- ▶ Limpieza del detector de dobleces de la aguja (242)
- 3 Si el problema persiste, limpie la aguja.
- ▶ Para limpiar la aguja (324)
- 4 Si el problema persiste, sustituya la aguja.
- ▶ Para reemplazar la aguja (324)

Para limpiar la aguja

- 1 Inicie el asistente Cambiar aguja.
 - En la lista de mensajes, seleccione el mensaje que indica que es necesario reemplazar la aguja y, a continuación, seleccione el botón Cambiar aguja en el panel de detalles.
 - Seleccione Asistencia > Asistentes > Cambiar aguja del u 601.
 - → Se inicia el asistente.
- 2 Siga las instrucciones que aparecen en la pantalla. Pero en lugar de retirar y reemplazar la aguja, simplemente límpiela con un paño sin pelusa.
 - Mueva con cuidado el paño de la parte superior a la parte inferior; no realice movimientos hacia arriba y hacia abajo.

Para reemplazar la aguja

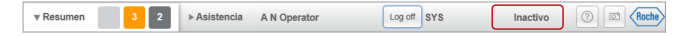
- 1 Inicie el asistente Cambiar aguja.
 - En la lista de mensajes, seleccione el mensaje que indica que es necesario reemplazar la aguja y, a continuación, seleccione el botón Cambiar aguja en el panel de detalles.
 - Seleccione Asistencia > Asistentes > Cambiar aguja del u 601.
 - → Se inicia el asistente.
- 2 Siga las instrucciones que aparecen en la pantalla.

Si no va a usar el analizador durante cierto tiempo

Los suministros que permanecen en el analizador durante un período prolongado pueden deteriorarse. Por consiguiente, si no tiene previsto usar el analizador durante cierto tiempo, Roche recomienda retirarlos del analizador.

- 1 Extraiga el casete de tiras reactivas.
- ▶ Extracción del casete de tiras reactivas (260)
- 2 Vacíe los residuos sólidos.
- → Vaciado del recipiente de residuos sólidos (225)
- 3 Limpie el recipiente de agua.
- ▶ Para vaciar el recipiente de agua (325)
- 4 Drene toda el agua del sistema de fluidos.
- ▶ Para drenar el agua del sistema (325)
- 5 Vacíe los residuos líquidos.
- ▶ Vaciado del recipiente de residuos líquidos (224)
- 6 Apague el sistema y desconecte la corriente.
- ▶ Para apagar el analizador (326)

Ubicación del indicador de estado en el área de información global



Para vaciar el recipiente de agua

- 1 Seleccione Asistencia > Asistentes > Llenar el recipiente de agua del u 601.
- 2 Extraiga el recipiente de agua y vacíe el agua del sistema.
- 3 Instale el recipiente de agua vacío.
- 4 Finalice el asistente.

Para drenar el agua del sistema

- Seleccione Resumen > ilustración del analizador de tiras reactivas > Realizar purgado de aire.
- 2 Realice el paso anterior varias veces hasta que no vea nada de agua en el tubo.

▶ Para apagar el analizador

- 1 Asegúrese de que el estado del analizador en el área de información global es **Inactivo**.
- 2 Seleccione Resumen > Apagar.
 - → Se muestra un cuadro de llamada que le pregunta si desea realizar la tarea de mantenimiento de lavado diario.
- 3 Seleccione el botón No.
 - → Se cerrará el software y se apagará el analizador.
- 4 Ponga el interruptor de alimentación situado en la parte posterior de los analizadores en la posición de apagado O.

Resolución de problemas

8	Resolución de problemas	329
9	Mensajes	353

Resolución de problemas

En este capítulo encontrará información acerca de cómo recuperar el sistema de situaciones inusuales.

Contenido del capítulo	8
Situaciones excepcionales	331
Capturas de pantalla	334
Archivos de registro	335
No puede generarse una calibración del fotómetro .	337
No puede generarse una calibración de la celda de medición	337
Etiquetas de código de barras despegadas	338
Recuperación tras una detención irregular	339
Detención de emergencia	341
Si se ha abierto accidentalmente el cajón de residuos durante el funcionamiento	342
Recuperación del sistema tras un corte de corriente	343
Bloqueo de seguridad	345
Filtro de entrada de agua obstruido	345
Flotadores bloqueados	348

Situaciones excepcionales

La tabla siguiente presenta, en orden alfabético, situaciones excepcionales que pueden producirse e indica formas de tratarlas.

Palabra clave	Situación	Có	mo tratar la situación
Códigos de barras	No se puede leer el código de barras. Las etiquetas de código de barras pueden despegarse y adherirse a partes de la unidad de transporte de racks o quedarse atrapadas entre el rack o tubo de muestra y los componentes del analizador.	恒	Etiquetas de código de barras despegadas (338)
Calibración	No puede calibrar el fotómetro. Se producen repetidamente resultados no válidos.	۱Ē	No puede generarse una calibración del fotómetro (337)
	No puede calibrar la celda de medición.	۱E	No puede generarse una calibración de la celda de medición (337)
Тара	Ha abierto accidentalmente la tapa principal.	恒	Para recuperar el sistema después de la apertura accidental de la tapa principal (340)
Detención de emergencia	Debe detenerse inmediatamente todo el movimiento mecánico. El analizador está bloqueado en el estado En procesamiento o Inicialización.	۱Ē	Para realizar una detención de emergencia (341)
Filtro	Se ha detenido el procesamiento debido a la obstrucción del filtro de entrada de agua.	ÞΞ	Filtro de entrada de agua obstruido (345)
Flotadores	Un flotador del recipiente de residuos líquidos o de agua no se mueve libremente o está bloqueado. Las indicaciones de nivel señaladas por los mensajes podrían no coincidir con los niveles reales.	增	Flotadores bloqueados (348)
Etiquetas	No se puede leer el código de barras. Las etiquetas de código de barras pueden despegarse y adherirse a partes de la unidad de transporte de racks o quedarse atrapadas entre el rack o tubo de muestra y los componentes del analizador.	增	Etiquetas de código de barras despegadas (338)
	Es posible que esté utilizando un tipo de rack no recomendado por Roche.		
Archivos de registro	Todas las actividades del analizador se registran en archivos de registro. Puede exportar estos archivos para la resolución de problemas.		Archivos de registro (335) Para crear un informe de problemas (336)
Calibración de la celda de medición	No puede calibrar la celda de medición. Se producen repetidamente resultados no válidos.	恒	No puede generarse una calibración de la celda de medición (337)
Calibración del fotómetro	No puede calibrar el fotómetro. Se producen repetidamente resultados no válidos.	۱E	No puede generarse una calibración del fotómetro (337)
Corte de corriente	Después de un corte de corriente debe seguir un procedimiento prescrito para evitar la pérdida de datos.	۱E	Para recuperar el sistema tras un corte de corriente (343)

 [⊞] Situaciones excepcionales y cómo tratarlas

Palabra clave	Situación	Cómo tratar la situación
Informe de problemas	Todas las actividades del analizador se registran en archivos de registro. Puede exportar estos archivos para la resolución de problemas.	▶ Para crear un informe de problemas (336)
Bloqueo de seguridad	Se muestra un mensaje que le comunica que el bloqueo de seguridad no está activado.	▶ Bloqueo de seguridad (345)
Apagado	La pantalla se ha "congelado" completamente y usted ha tenido que apagar el sistema con el interruptor de encendido/apagado.	▶ Para recuperar el sistema tras un apagado forzado (340)
Pantalla	La pantalla se ha "congelado" completamente y usted ha tenido que apagar el sistema con el interruptor de encendido/apagado.	▶ Para recuperar el sistema tras un apagado forzado (340)
Capturas de pantalla	Desea documentar una situación concreta para la resolución de problemas.	Para generar una captura de pantalla (334)
Sensor (flotadores)	Un flotador del recipiente de residuos líquidos o de agua ya no se mueve libremente o está bloqueado. Las indicaciones de nivel señaladas por los mensajes podrían no coincidir con los niveles reales.	▶ Flotadores bloqueados (348)
Detener	Se ha detenido el procesamiento porque usted ha abierto accidentalmente la tapa principal.	Para recuperar el sistema después de la apertura accidental de la tapa principal (340)
	Se ha detenido el procesamiento porque usted ha abierto accidentalmente el cajón de residuos.	Para recuperar el sistema tras la apertura del cajón de residuos (342)
	Se ha detenido el procesamiento debido a la obstrucción del filtro de entrada de agua.	► Filtro de entrada de agua obstruido (345)
	El analizador está bloqueado en el estado En procesamiento o Inicialización.	Para realizar una detención de emergencia (341)
	Debe detenerse inmediatamente todo el movimiento mecánico.	Para realizar una detención de emergencia (341)
	La pantalla se ha "congelado" completamente y usted ha tenido que apagar el sistema con el interruptor de encendido/apagado.	▶ Para recuperar el sistema tras un apagado forzado (340)
Bloqueo	El analizador está bloqueado en el estado En procesamiento o Inicialización.	▶ Para realizar una detención de

■ Situaciones excepcionales y cómo tratarlas

Palabra clave	Situación	Cómo tratar la situación
Recipiente de residuos	Un flotador del recipiente de residuos líquidos o de agua ya no se mueve libremente o está bloqueado. Las indicaciones de nivel señaladas por los mensajes podrían no coincidir con los niveles reales.	• Flotadores bloqueados (348)
Recipiente de agua	Un flotador del recipiente de residuos líquidos o de agua ya no se mueve libremente o está bloqueado. Las indicaciones de nivel señaladas por los mensajes podrían no coincidir con los niveles reales.	• Flotadores bloqueados (348)
Filtro de agua	Se ha detenido el procesamiento debido a la obstrucción del filtro de entrada de agua.	Para limpiar el filtro de entrada de agua (346) Para limpiar el filtro de entrada de agua (suministro externo de agua) (347)

 [■] Situaciones excepcionales y cómo tratarlas

Capturas de pantalla

Como parte de la resolución de problemas, en particular si necesita ponerse en contacto con un representante del servicio técnico de Roche, es útil generar capturas de pantalla para registrar la situación exacta en el momento de producirse el problema.

Para generar una captura de pantalla

- 1 En el área de información global, seleccione el botón .
 - → Se guardará en un archivo una imagen de la pantalla actual.
- 2 Si desea examinar la captura de pantalla usted mismo, seleccione Supervisión > Realizar mantenimiento > Exportar capturas de pantalla.
 - Esta función guarda las 100 últimas capturas de pantalla generadas con la función Imprimir pantalla en una ubicación a la que tiene acceso el usuario.

Archivos de registro

Todas las actividades del analizador se registran en archivos de registro.

Registro de mensajes

Todos los usuarios pueden ver el registro de mensajes, que contiene un registro cronológico de todos los mensajes generados por el analizador, incluidos los mensajes de tareas.

Seguimiento de auditoría

Los usuarios con derechos de usuario de Supervisor también pueden ver el seguimiento de auditoría, que contiene un registro cronológico de todas las actividades y eventos tales como el inicio de sesión, el cierre de sesión, la gestión de peticiones, el procesamiento de muestras, la validación de resultados, el CC, la calibración, el mantenimiento, las actualizaciones del software y el acceso remoto, así como los relativos a la configuración.

Informe de problemas

El informe de problemas es un conjunto de diversos registros y está formado por los últimos 1.000 mensajes del registro de mensajes, las últimas 10.000 entradas del seguimiento de auditoría, valores de contadores e información sobre las versiones instaladas del software y la ayuda en línea.

-Q-Los informes de problemas no contienen versiones de los datos en formato PDF; están destinados a la resolución de problemas.

Puede exportar el informe de problemas a un dispositivo externo, desde donde puede enviarse a expertos para su análisis.

Para ver el registro de mensajes

- Seleccione Administración > Registro de mensajes.
 - → Los mensajes se muestran en orden cronológico.

Para ver el seguimiento de auditoría

- Seleccione Administración > Seguimiento de auditoría.
 - Necesita derechos de usuario de Supervisor para ver el seguimiento de auditoría.
 - → Los mensajes se muestran en orden cronológico.

▶ Para crear un informe de problemas

- Seleccione Supervisión > Realizar mantenimientoCrear informe de problemas.
- 2 En el cuadro de llamada, defina la ubicación deseada para el informe.
 - -Q- La opción Axeda está destinada a la transferencia directa al servicio técnico de Roche. No utilice este destino a menos que se lo indique el representante del servicio técnico de Roche.
- **3** En el cuadro de llamada, defina si deben incluirse o no las imágenes a prueba de averías.
 - Se trata de imágenes del fotómetro obtenidas en el momento de detectarse un error y están destinadas exclusivamente a representantes del servicio técnico de Roche.
- 4 Seleccione el botón Guardar.
 - Ŷ- Para obtener información detallada acerca de cómo definir las ubicaciones predeterminadas de los archivos, consulte:
 - Definición del aspecto, el contenido y la gestión de informes (299).

No puede generarse una calibración del fotómetro

Si la calibración del fotómetro falla de manera repetida, haga lo siguiente:

- ☐ Asegúrese de usar una tira de calibración nueva con cada calibración del fotómetro.
- ☐ Compruebe la tira de calibración.
 - Compruebe si está sucia. Utilice una nueva.
 - Compruebe la fecha de caducidad de las tiras de calibración. Utilice únicamente tiras de calibración que no hayan caducado.
 - Compruebe las condiciones de conservación de las tiras de calibración. Las tiras de calibración conservadas verticalmente pueden estar curvadas y no ser aptas para su uso.
 - Calibre la unidad fotométrica.
- ☐ Si el problema persiste, póngase en contacto con el representante del servicio técnico de Roche.

No puede generarse una calibración de la celda de medición

Si falla la calibración de la celda de medición, haga lo siguiente:

- Para obtener una calibración de la celda de medición
- 1 Repita la calibración.
- 2 Si el problema persiste, compruebe que está usando agua de la calidad necesaria.
 - Cambie el agua en caso necesario y, a continuación, realice un lavado. (Supervisión
 Realizar mantenimiento > Realizar lavado)
 - V- Utilice solo agua con la calidad especificada: • ☐ Calidad del agua (128)
- **3** Si el problema todavía persiste, póngase en contacto con el representante del servicio técnico de Roche.

Etiquetas de código de barras despegadas

Las etiquetas de código de barras pueden despegarse y adherirse a partes de la unidad de transporte de racks o quedarse atrapadas entre el rack o tubo de muestra y los componentes del analizador. Si esto sucede entre la posición de entrada de racks y el lector de códigos de barras, se añadirá un mensaje a la lista de mensajes. Se detendrá el procesamiento.

- Para recuperar el sistema tras una detención del procesamiento debido al despegamiento de etiquetas de código de barras
- Muestre los detalles del mensaje y consulte las causas posibles.
- 2 Abra la tapa principal.
- **3** Asegúrese de que la etiqueta afectada no interfiere en el movimiento del rack. Si es necesario, retírela.
- 4 Cierre la tapa principal.
- Seleccione Supervisión > Realizar mantenimiento> Descargar racks.
- 6 Retire el rack del buffer de salida.
- 7 Reemplace la etiqueta de código de barras.
 - Si el problema está relacionado con la etiqueta de código de barras de un rack, transfiera los tubos a un nuevo rack.
 - Si el problema está relacionado con la etiqueta de código de barras de un tubo de muestra, reemplace la etiqueta. También puede simplemente retirar la etiqueta y colocar el tubo en su posición original. En este caso, el analizador define automáticamente una identificación de muestra y una petición utilizando el perfil de la prueba predeterminado.
- 8 Coloque el rack en la entrada para rack de urgencias.
 - → El procesamiento se inicia automáticamente.

Recuperación tras una detención irregular

△ ATENCIÓN

Pérdida de datos y muestras debido a la apertura de la tapa principal

La apertura de la tapa principal durante el funcionamiento del equipo interrumpe el fuente de alimentación a todas las unidades, de manera que se detiene inmediatamente el procesamiento y no puede almacenarse información sobre el estado del equipo. Los análisis y otras actividades incompletos deberán repetirse.

No abra la tapa principal mientras el analizador esté llevando a cabo alguna actividad. Hágalo únicamente en caso de emergencia.

△ ATENCIÓN

Pérdida de datos y de muestras debido al apagado del analizador con el interruptor de encendido/apagado

Si se pulsa el interruptor de encendido/apagado durante varios segundos, se detiene todo el procesamiento y se apaga el PC interno. No puede almacenarse información sobre el estado. Los análisis y otras actividades incompletos deberán repetirse.

No utilice el interruptor de encendido/apagado para apagar el analizador salvo en caso de emergencia, por ejemplo, si la pantalla está "congelada" y el analizador no reacciona a ninguna acción del usuario en la pantalla o por otros medios.

-Q-Si abre la tapa principal durante el funcionamiento, ya sea de forma accidental o deliberada, se detendrán inmediatamente todas las actividades de procesamiento (se cortará el suministro eléctrico de todas las unidades) y será necesario repetir todos los análisis y demás actividades incompletos.

Si, por ejemplo, la pantalla está "congelada" y el analizador no reacciona a ninguna acción del usuario en la pantalla o de otra forma, es posible que usted tenga que pulsar el interruptor de encendido/apagado durante varios segundos para apagar el analizador. Esto detendrá todo el procesamiento y apagará el PC interno. No puede almacenarse información sobre el estado. Los análisis y otras actividades incompletos deberán repetirse.

Para recuperar el sistema después de la apertura accidental de la tapa principal

- Cierre todas las tapas.
 - → Se restablecerá el suministro eléctrico de las unidades.
- Si hay un rack en el transportador, seleccione
 Supervisión > Realizar mantenimiento
 > Descargar racks.
- 3 Retire el rack del buffer de salida.
- Seleccione Supervisión > Realizar mantenimiento
 Inicializar el sistema.
 - → Espere a que se muestre de nuevo el área de trabajo Resumen.
- **5** Compruebe la lista de tareas y solucione todos los elementos rojos y naranjas.
- 6 Reponga las muestras en caso necesario.
- 7 Coloque el rack en la entrada para rack de urgencias.

Para recuperar el sistema tras un apagado forzado

- 1 Pulse el interruptor de encendido/apagado.
 - → El software del analizador se iniciará automáticamente.
- 2 Espere a que se muestre el área de trabajo Resumen.
- Si hay un rack en el transportador, seleccione
 Supervisión > Realizar mantenimiento
 > Descargar racks.
- 4 Retire el rack del buffer de salida.
- **5** Compruebe la lista de tareas y solucione todos los elementos rojos y naranjas.
- **6** Compruebe las muestras para las que no existan resultados.
 - → Asegúrese de que hay una cantidad suficiente de muestra.
- 7 Coloque las muestras exactamente en la misma posición en el rack de la que se extrajeron.

8 Si trabaja sin códigos de barras de muestras, vuelva a definir las peticiones. (►≦ 209)

Detención de emergencia

Utilice esta función si, por alguna razón, es necesario detener inmediatamente todas las actividades del analizador o si el analizador está bloqueado en los estados En funcionamiento o Inicialización.

Para realizar una detención de emergencia

- En el área de trabajo Resumen, seleccione el botón Detención e.
 - → Se detiene todo el movimiento mecánico del analizador.
- 2 Si el analizador ha entrado en el estado En espera, realice una de las dos acciones siguientes:
 - Inicialice el analizador seleccionando Supervisión
 Realizar mantenimiento > Inicializar el sistema.
 - Apague el analizador con el botón Apagar.
- 3 Si el analizador no ha entrado en el estado En espera, apague el analizador por medio del interruptor de encendido/apagado.
- 4 Si ha apagado el analizador por medio del botón Apagar o del interruptor de encendido/apagado, resuelva los problemas de hardware que pueda haber y reinicie el analizador. (•≦ 339)
- **5** Si el problema persiste, póngase en contacto con el representante del servicio técnico de Roche.

Si se ha abierto accidentalmente el cajón de residuos durante el funcionamiento

△ ATENCIÓN

Pérdida de datos y muestras debido a la apertura del cajón de residuos

Si se abre el cajón de residuos mientras el analizador está procesando análisis, se detendrá inmediatamente todo el funcionamiento y el analizador mostrará el estado Inactivo. Toda interrupción del procesamiento de muestras pipeteadas afectaría al tiempo de incubación, que es esencial para obtener resultados correctos.

Se desechan todas las tiras reactivas en las que se hayan pipeteado muestras y deben realizarse de nuevo todos los análisis incompletos.

- No abra el cajón de residuos durante el procesamiento de análisis.
- Para recuperar el sistema tras la apertura del cajón de residuos
- 1 Cierre el cajón de residuos.
- 2 Seleccione el área de trabajo Resumen.
- 3 Seleccione el gráfico del hardware.
- 4 Seleccione el botón Inicializar el sistema.
 - → Esto puede llevar cierto tiempo. Espere a que el analizador se encuentre en el estado Inactivo.
- 5 Retire el rack del buffer de salida.
- **6** Compruebe las muestras para las que no existan resultados
 - → Asegúrese de que hay una cantidad suficiente de muestra.
- 7 Coloque las muestras exactamente en la misma posición en el rack de la que se extrajeron.
- 8 Si trabaja sin códigos de barras de muestras, vuelva a definir las peticiones. (►≦ 209)
- 9 Coloque el rack en la entrada para rack de urgencias.
 - → Se generan nuevas peticiones y se procesa el análisis.

Recuperación del sistema tras un corte de corriente

△ ATENCIÓN

Pérdida de datos y muestras debido a un corte de corriente

La desconexión accidental de la fuente de alimentación o un corte de corriente detienen todo el procesamiento y no puede guardarse ninguna información de estado. Los análisis y otras actividades incompletos deberán repetirse.

- Asegúrese de que los cables de red están colocados de manera segura alejados de zonas por las que podría pasar el personal.
- Roche recomienda usar un sistema de alimentación ininterrumpida.
 - ▶ Sistema de alimentación ininterrumpida (SAI) (127)

△ ATENCIÓN

Resultados incorrectos debido a un corte de corriente

La desconexión accidental de la fuente de alimentación o un corte de corriente detienen todo el procesamiento. Si como consecuencia el obturador del casete de tiras reactivas permanece abierto, puede entrar aire ambiental en el casete de tiras reactivas e influir en las características químicas de las almohadillas de análisis.

- Asegúrese de que los cables de red están colocados de manera segura alejados de zonas por las que podría pasar el personal.
- Roche recomienda usar un sistema de alimentación ininterrumpida.
 - ▶ Sistema de alimentación ininterrumpida (SAI) (127)

Para recuperar el sistema tras un corte de corriente

- 1 Restablezca el suministro eléctrico del analizador.
- 2 Pulse el interruptor de encendido/apagado.
 - → El software del analizador se iniciará automáticamente.
- 3 Espere a que se muestre el área de trabajo Resumen.

- Si hay un rack en el transportador, seleccione
 Supervisión > Realizar mantenimiento
 > Descargar racks.
- 5 Retire el rack del buffer de salida.
- **6** Compruebe la lista de tareas y solucione todos los elementos rojos y naranjas.
- 7 Compruebe las muestras para las que no existan resultados.
 - → Asegúrese de que hay una cantidad suficiente de muestra.
- 8 Coloque las muestras exactamente en la misma posición en el rack de la que se extrajeron.
- 9 Si trabaja sin códigos de barras de muestras, vuelva a definir las peticiones. (►≦ 209)

Bloqueo de seguridad

ADVERTENCIA

Detención inmediata del procesamiento a causa de la apertura de la tapa principal

Si se abre la tapa principal, se cortará inmediatamente el suministro eléctrico a todas las unidades y se detendrá el procesamiento.

No abra la tapa principal durante el funcionamiento de rutina.

Esta función puede ser anulada por el representante del servicio técnico de Roche para análisis y resolución de problemas. Cuando esta anulación está activada, se añade un mensaje a la lista de mensajes.

- Q-Si un representante del servicio técnico de Roche no ha cancelado esta anulación, póngase en contacto con el representante del servicio técnico de Roche inmediatamente.

Filtro de entrada de agua obstruido

Las impurezas presentes en el agua pueden obstruir el filtro de entrada de agua del recipiente de agua. Si el filtro se obstruye, es posible que el analizador no reciba suficiente agua y el procesamiento podría detenerse.

Si se produce esta situación, proceda de la siguiente manera:

- ☐ Compruebe que el agua tiene el nivel de calidad exigido.
- ▶ Calidad del agua (128)
- ☐ Compruebe si el filtro de entrada de agua está sucio u obstruido.
- → Para limpiar el filtro de entrada de agua (346)
- Para limpiar el filtro de entrada de agua (suministro externo de agua) (347)
- ☐ Compruebe si el interior del recipiente de agua está sucio o presenta depósitos.
- ▶ Para limpiar el recipiente de agua (318)
- Para limpiar el recipiente de agua para suministro externo de agua (319)



Recipiente de agua con suministro externo de agua



- A Adaptador del tubo de agua
- C Filtro de entrada de agua

ma Recipiente de agua y recipiente de agua con suministro de agua externo

Para limpiar el filtro de entrada de agua

B Tubo de agua

- 1 Inicie el asistente Llenar el recipiente de agua.
 - Compruebe si el filtro de entrada de agua presenta un cambio de coloración o suciedad.
- 2 Antes de llenar de agua el recipiente, enjuague el filtro de entrada de agua con NaOCl al 1%.
- 3 ATENCIÓN! Resultados incorrectos debido a contaminación del agua El agua del sistema contaminada con solución de limpieza puede dar lugar a resultados incorrectos. Enjuague minuciosamente con agua purificada el filtro y los otros componentes del adaptador de tubos antes de llenar el recipiente con agua del sistema.
 - Enjuague minuciosamente con agua purificada el filtro de entrada de agua y los otros componentes del adaptador de tubos.
- 4 Llene de agua el recipiente y continúe tal como se describe en el asistente.
- **5** Si el problema persiste, póngase en contacto con el representante del servicio técnico de Roche.

Para limpiar el filtro de entrada de agua (suministro externo de agua)

- Siga estos pasos para limpiar el filtro de entrada de agua si hay un kit de conexión para el suministro de agua externo:
 - Q⁻ Este procedimiento no está admitido por el software y puede interferir en las actividades del analizador si este se encuentra en funcionamiento.
- 2 Apague el analizador. (• 230)
- 3 Desactive el suministro externo de agua.
- **4** Extraiga el adaptador de tubos del agua del recipiente de agua.
 - Mantenga el fondo del tubo de agua en el recipiente de agua hasta que deje de correr el agua.
- **5** Enjuague el filtro de entrada de agua con NaOCl al 1%.
- 6 ATENCIÓN! Resultados incorrectos debido a contaminación del agua El agua del sistema contaminada con solución de limpieza puede dar lugar a resultados incorrectos. Enjuague minuciosamente con agua purificada el filtro y los otros componentes del adaptador antes de volver a insertar el adaptador del tubo de agua.
 - Enjuague con agua purificada el filtro de entrada de agua y los otros componentes del adaptador de tubos.
- 7 Inserte el adaptador de tubos del agua en el recipiente de agua y enrósquelo.
- 8 Active el suministro externo de agua.

Flotadores bloqueados

Puede suceder que los flotadores de los recipientes de agua y de residuos líquidos dejen de moverse libremente o que se bloqueen. En estas situaciones, las indicaciones de nivel señaladas por los mensajes podrían no coincidir con los niveles reales.

Si se produce esta situación, afloje manualmente los flotadores.

△ ATENCIÓN

Contaminación del entorno por líquido y residuos sólidos

Los residuos del analizador constituyen un peligro biológico potencial y deben tratarse conforme a las leyes y normativas relevantes.

- Cuando deseche cualquier residuo, hágalo conforme a la normativa local aplicable.
- Toda sustancia contenida en los materiales de CC y en otros materiales de trabajo, que están regulados legalmente en relación con la protección medioambiental, debe desecharse conforme a la normativa aplicable del centro en materia de aguas residuales. Para conocer las normativas legales en materia de aguas residuales, póngase en contacto con los proveedores de los materiales.

△ ATENCIÓN

Infección por residuos líquidos

El contacto con residuos líquidos puede causar una infección. Todos los materiales y los componentes mecánicos asociados a los sistemas de residuos constituyen un peligro biológico potencial.

- Asegúrese de usar equipo de protección. Tenga especial cuidado cuando trabaje con guantes de laboratorio, ya que pueden perforarse o cortarse fácilmente, lo cual puede causar una infección.
- Si se derrama algún material biopeligroso, límpielo inmediatamente y aplique un desinfectante.
- Si residuos líquidos entraran en contacto con su piel, elimínelo inmediatamente con agua y aplique un desinfectante. Consulte a un médico.
- Observe las etiquetas de seguridad del equipo.



Para aflojar los flotadores del recipiente de agua

- 1 Seleccione un mensaje relativo al nivel de llenado de agua.
- 2 Extraiga el adaptador de tubos del agua (A) del recipiente de agua y colóquelo sobre una superficie limpia.
- 3 Sujete uno de los flotadores (B) con dos dedos y muévalo suavemente en ambos sentidos a lo largo de la varilla del ensamblaje del flotador. Debería moverse libremente.
 - Observe el estado del mensaje en la pantalla: dependiendo de la posición del flotador, debería cambiar de color. Haga lo mismo con el otro flotador.
- 4 Si un flotador no se mueve libremente después de haberlo movido en ambos sentidos o si el estado del mensaje no cambia, póngase en contacto con el representante del servicio técnico de Roche.
- **5** Vuelva a insertar el adaptador de tubos del agua en el recipiente de agua.
- **6** Si el problema se repite, póngase en contacto con el representante del servicio técnico de Roche.



- Para aflojar los flotadores del recipiente de agua para suministro externo de agua
- 1 Seleccione un mensaje relativo al nivel de llenado de agua.
- 2 Extraiga el adaptador de tubos del agua (A) del recipiente de agua y colóquelo sobre una superficie limpia.



- 3 Sujete uno de los flotadores (B) con dos dedos y muévalo suavemente en ambos sentidos a lo largo de la varilla del ensamblaje del flotador. Debería moverse libremente.
 - Observe el estado del mensaje en la pantalla: dependiendo de la posición del flotador, debería cambiar de color.
 - Haga lo mismo con el otro flotador.
- 4 Si un flotador no se mueve libremente después de haberlo movido en ambos sentidos o si el estado del mensaje no cambia, póngase en contacto con el representante del servicio técnico de Roche.
- 5 Instale el adaptador de tubos del agua en el recipiente de agua.
- **6** Si el problema se repite, póngase en contacto con el representante del servicio técnico de Roche.



Para aflojar los flotadores del recipiente de residuos líquidos

- Seleccione un mensaje relativo al nivel de llenado de residuos líquidos.
- 2 Inicie el asistente Vaciar recipiente de residuos líquidos y siga sus instrucciones.
- 3 Extraiga el adaptador de tubos de residuos (A) del recipiente de residuos líquidos y colóquelo sobre una superficie limpia.
- **4** Vacíe los residuos líquidos. Deséchelos conforme a la normativa local pertinente.
- 5 Sujete uno de los flotadores (B) con dos dedos y muévalo suavemente en ambos sentidos a lo largo de la varilla del ensamblaje del flotador. Debería moverse libremente.
 - Observe el estado del mensaje en la pantalla: dependiendo de la posición del flotador, debería cambiar de color. Haga lo mismo con el otro flotador.
- **6** Si un flotador no se mueve libremente después de haberlo movido en ambos sentidos o si el estado del mensaje no cambia, póngase en contacto con el representante del servicio técnico de Roche.
- 7 Vuelva a insertar el adaptador de tubos de residuos en el recipiente de residuos líquidos.
- 8 Si el problema se repite, póngase en contacto con el representante del servicio técnico de Roche.

Mensajes

En este capítulo se presentan los mensajes de alarma y de advertencia que podría encontrar.

Contenido del capítulo	
Mensaies	355

Mensajes

En la tabla siguiente se presentan los mensajes de alarma y de advertencia de alarma de resultados que podría encontrar. Aparecen clasificados en función de su identificación.

ID	Categoría de la información	Mensaje
60002	Mensaje	Error del buffer de salida
	Descripción	Se ha producido un error de conexión del buffer de salida.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador.
60010	Mensaje	Error del buffer de salida
	Descripción	Se ha producido un error del impulsor de racks en la posición inicial. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe la bandeja de racks presente en el buffer de salida y colóquela correctamente. Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento. Inicialice o reinicie el analizador.
60011	Mensaje	Error del buffer de salida
	Descripción	Se ha producido un error del impulsor de racks en la posición frontal. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe la bandeja de racks presente en el buffer de salida y colóquela correctamente. Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento. Inicialice o reinicie el analizador.
60020	Mensaje	Error del buffer de salida
	Descripción	Se ha producido un error de apertura del mecanismo de bloqueo de la bandeja de racks. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe la bandeja de racks presente en el buffer de salida y colóquela correctamente. Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento. Inicialice o reinicie el analizador.
60021	Mensaje	Error del buffer de salida
	Descripción	Se ha producido un error de apertura del mecanismo de bloqueo de la bandeja de racks. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe la bandeja de racks presente en el buffer de salida y colóquela correctamente. Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento. Inicialice o reinicie el analizador.
60030	Mensaje	Error de la bandeja de racks
	Descripción	No se ha encontrado ninguna bandeja de racks en el buffer de salida.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Coloque la bandeja de racks correctamente en el buffer de salida.

■ Mensajes del **cobas u** 601 urine analyzer

ID	Categoría de la información	Mensaje
60040	Mensaje	Error del buffer de salida
	Descripción	El buffer de salida está lleno.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Extraiga toda la bandeja de racks del buffer de salida y sustitúyala por una vacía.
60100	Mensaje	Error de la interfaz del PC interno
	Descripción	Se ha producido un error de conexión del PC interno.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador.
60106	Mensaje	Advertencia de mantenimiento preventivo
	Descripción	El mantenimiento preventivo está pendiente en el intervalo especificado.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Póngase en contacto con su representante de Roche.
60107	Mensaje	Advertencia de mantenimiento preventivo
	Descripción	El mantenimiento preventivo está pendiente.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Póngase en contacto con su representante de Roche.
60108	Mensaje	Error del analizador
	Descripción	La operación se ha interrumpido con una parada de emergencia.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador.
60110	Mensaje	Error del puerto
	Descripción	No se ha encontrado el controlador para el puerto serie.
	Causa posible	Los controladores no están configurados correctamente. No hay definido ningún puerto serie.
	Contramedida	Reinicie el analizador.
60111	Mensaje	Error del puerto
	Descripción	No se ha encontrado el controlador para el puerto serie.
	Causa posible	Los controladores no están configurados correctamente. Se ha producido un error en el puerto serie.
	Contramedida	Reinicie el analizador.
60112	Mensaje	Error del puerto
	Descripción	No se ha encontrado el controlador para el puerto serie.
	Causa posible	Los controladores no están configurados correctamente. Hay demasiados puertos definidos.
	Contramedida	Reinicie el analizador.
60113	Mensaje	Error del puerto
	Descripción	No se ha encontrado el controlador.
	Causa posible	Los controladores no están configurados correctamente.
	Contramedida	Reinicie el analizador.
60114	Mensaje	Error del puerto
	Descripción	No se ha encontrado el controlador para el puerto.
	Causa posible	Los controladores no están configurados correctamente. Se ha producido un error durante la asignación de memoria.
	Contramedida	Reinicie el analizador.

■ Mensajes del **cobas u** 601 urine analyzer

ID	Categoría de la información	Mensaje
60115	Mensaje	Error del controlador
	Descripción	No se ha podido iniciar el controlador.
	Causa posible	Los controladores no están configurados correctamente. No se ha podido iniciar un subproceso para el puerto.
	Contramedida	Reinicie el analizador.
60116	Mensaje	Error del puerto
	Descripción	No se ha podido iniciar el controlador.
	Causa posible	Los controladores no están configurados correctamente. No se ha podido crear un subproceso para el puerto.
	Contramedida	Reinicie el analizador.
60117	Mensaje	Error del puerto
	Descripción	No se ha podido iniciar el controlador.
	Causa posible	Los controladores no están configurados correctamente. No se ha podido crear una clase de puerto.
	Contramedida	Reinicie el analizador.
60118	Mensaje	Error de RFID
	Descripción	No se ha encontrado el controlador para RFID.
	Causa posible	Los controladores no están configurados correctamente. Se ha producido un error en el puerto de RFID.
	Contramedida	Reinicie el analizador.
60119	Mensaje	Error del puerto
	Descripción	No se ha encontrado el controlador del puerto USB del fotómetro.
	Causa posible	Los controladores no están configurados correctamente. Se ha producido un error en el puerto USB del fotómetro.
	Contramedida	Reinicie el analizador.
50120	Mensaje	Error de RFID
	Descripción	Se ha producido un error de conexión de RFID. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador.
50128	Mensaje	Error de RFID
	Descripción	Se ha producido un error de conexión de RFID.
	Causa posible	No se ha podido leer el RFID debido a que se ha perdido la conexión.
	Contramedida	No aplicable
80130	Mensaje	Error de la base de datos
	Descripción	No se ha podido establecer la conexión con la base de datos.
	Causa posible	La base de datos está dañada. El disco duro está dañado.
	Contramedida	No aplicable
60131	Mensaje	Error del controlador
	Descripción	No se ha encontrado el controlador.
	Causa posible	No se ha podido iniciar el controlador.
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador.
60132	Mensaje	Error del controlador.
	Descripción	No se ha encontrado el controlador.
	Causa posible	No se ha podido iniciar el controlador.
	Contramedida	Reinicie el analizador.

■ Mensajes del **cobas u** 601 urine analyzer

ID	Categoría de la información	Mensaje
6033	Mensaje	Error de la base de datos
	Descripción	La versión de la base de datos no es correcta.
	Causa posible	Fallo en la actualización o en el cambio a una versión anterior del software. No se ha podido restaurar la base de datos. La configuración del c 6500 se creó con versiones diferentes del software.
	Contramedida	No aplicable
60140	Mensaje	Error de conexión del instrumento
	Descripción	Se ha interrumpido la conexión con el instrumento cobas u 601.
	Causa posible	Se ha producido un error del software o se ha desconectado el cable.
	Contramedida	Compruebe si el cable de red de área local está conectado correctamente. Reinicie el analizador.
60141	Mensaje	Error de conexión del analizador
	Descripción	El software no ha podido conectarse al cobas u 601.
	Causa posible	No se ha podido iniciar el controlador.
	Contramedida	Reinicie el analizador.
60150	Mensaje	Error de conexión del host
	Descripción	El software no ha podido conectarse al host.
	Causa posible	La dirección IP del host podría ser incorrecta. Se ha seleccionado un puerto incorrecto. El cable de red de área local podría estar dañado.
	Contramedida	Compruebe la dirección IP del host, el puerto y el cable de red de área local. Sustituya el cable de red de área local en caso necesario.
60160	Mensaje	Advertencia del límite de la base de datos
	Descripción	La base de datos está casi llena.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Haga una copia de seguridad de la base de datos y elimine algunos resultados.
60161	Mensaje	Error de la base de datos
	Descripción	La base de datos está llena. No puede procesar ninguna muestra.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Haga una copia de seguridad de la base de datos y elimine algunos resultados.
60170	Mensaje	Error del dispositivo USB
	Descripción	Se ha producido un error al leer o escribir en un dispositivo USB.
	Causa posible	El dispositivo USB no está conectado correctamente. El dispositivo USB podría estar dañado.
	Contramedida	Conecte de nuevo el dispositivo USB. Utilice otro dispositivo USB.
60180	Mensaje	Advertencia del archivo de configuración
	Descripción	El archivo de configuración ha sido restablecido o ha sido restaurado a un estado previo automáticamente.
	Causa posible	Este es el primer inicio del analizador. Se ha apagado incorrectamente el analizador. El disco duro del analizador está dañado. Se han eliminado los archivos de ajustes.
	Contramedida	Si este es el primer inicio del analizador, ignore este mensaje. Compruebe los ajustes del sistema y el número de secuencia de la muestra. Asegúrese de que el número de secuencia de la muestra nuevo es una unidad mayor que el número de secuencia de la muestra de la última muestra medida.

oxdots Mensajes del **cobas u** 601 urine analyzer

ID	Categoría de la información	Mensaje
60190	Mensaje	Advertencia de inicialización
	Descripción	El analizador no se ha inicializado en el intervalo especificado.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicie el analizador.
60200	Mensaje	Error del fotómetro
	Descripción	Se ha producido un error de conexión del fotómetro.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador.
60201	Mensaje	Error del fotómetro
	Descripción	Fallo en la autocomprobación del fotómetro.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Compruebe la fecha actual en el software.
60204	Mensaje	Error del fotómetro
	Descripción	Se ha producido un error del fotómetro durante la inicialización.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador.
60208	Mensaje	Error del fotómetro
	Descripción	Se ha producido un error de conexión del fotómetro.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	No aplicable
60209	Mensaje	Error del fotómetro
	Descripción	Se ha producido un error interno del fotómetro: {0}
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	No aplicable
60210	Mensaje	Error del fotómetro
	Descripción	Se ha producido un error del fotómetro en la posición inicial. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento del fotómetro. Inicialice o reinicie el analizador.
60211	Mensaje	Error del fotómetro
	Descripción	Se ha producido un error del fotómetro en la posición frontal. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento del fotómetro. Inicialice o reinicie el analizador.
60216	Mensaje	Error de incubación
	Descripción	El tiempo de incubación ha expirado. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	La tira reactiva ha estado en el analizador demasiado tiempo.
	Contramedida	Inicialice el instrumento y repita el análisis.
60252	Mensaje	Error de calibración del fotómetro
	Descripción	La calibración del fotómetro ha caducado.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicie el asistente: Calibrar fotómetro

oxdots Mensajes del **cobas u** 601 urine analyzer

ID	Categoría de la información	Mensaje
60253	Mensaje	Error de calibración del fotómetro
	Descripción	No se ha calibrado todavía el fotómetro.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicie el asistente: Calibrar fotómetro
60254	Mensaje	Error de calibración del fotómetro
	Descripción	La calibración del fotómetro ha fallado.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Repita la calibración con una tira de calibración nueva.
60255	Mensaje	Error de calibración del fotómetro
	Descripción	La calibración del fotómetro ha fallado.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Repita la calibración con una tira de calibración nueva.
60256	Mensaje	Advertencia de calibración del fotómetro
	Descripción	La calibración del fotómetro caducará en el intervalo especificado.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicie el asistente: Calibrar fotómetro. Acción que debe realizarse antes de que la calibración esté pendiente.
60260	Mensaje	Error de la tira reactiva
	Descripción	No se ha podido medir la tira reactiva.
	Causa posible	No se ha colocado correctamente la tira reactiva en la bandeja de tiras reactivas.
	Contramedida	Inicialice el analizador y repita el análisis.
60261	Mensaje	Error del fotómetro
	Descripción	No se ha podido medir la tira reactiva.
	Causa posible	No se ha colocado correctamente la tira reactiva en la bandeja de tiras reactivas o el fotómetro no funciona correctamente.
	Contramedida	Inicialice el analizador y repita el análisis.
60262	Mensaje	Error de la tira reactiva
	Descripción	No se ha podido medir la tira reactiva.
	Causa posible	No se ha colocado correctamente la tira reactiva en la bandeja de tiras reactivas.
	Contramedida	Compruebe el transportador de tiras reactivas. Inicialice el analizador y repita el análisis.
60263	Mensaje	Error de la tira reactiva
	Descripción	No se ha podido medir la tira reactiva.
	Causa posible	No se ha colocado correctamente la tira reactiva en la bandeja de tiras reactivas.
	Contramedida	Compruebe el transportador de tiras reactivas. Inicialice el analizador y repita el análisis.
60264	Mensaje	Error de la tira reactiva
	Descripción	No se ha podido medir la tira reactiva.
	Causa posible	No se ha colocado correctamente la tira reactiva en la bandeja de tiras reactivas o se ha usado un casete de tiras reactivas incorrecto.
	Contramedida	Compruebe el casete de tiras reactivas y el transportador de tiras reactivas. Inicialice el analizador y repita el análisis.

 [■] Mensajes del **cobas u** 601 urine analyzer

ID	Categoría de la información	Mensaje
60270	Mensaje	Error de la tira reactiva
	Descripción	No se ha podido medir la tira reactiva.
	Causa posible	La tira reactiva se ha colocado al revés en sentido vertical en la bandeja de tiras reactivas.
	Contramedida	Compruebe el transportador de tiras reactivas. Inicialice el analizador y repita el análisis.
60271	Mensaje	Error de la tira reactiva
	Descripción	No se ha podido medir la tira reactiva.
	Causa posible	Falta la tira reactiva.
	Contramedida	Compruebe el transportador de tiras reactivas. Inicialice el analizador y repita el análisis.
60272	Mensaje	Error de la tira reactiva
	Descripción	No se ha podido medir la tira reactiva.
	Causa posible	La tira reactiva se ha colocado al revés en sentido horizontal en la bandeja de tiras reactivas.
	Contramedida	Compruebe el transportador de tiras reactivas. Inicialice el analizador y repita el análisis.
60273	Mensaje	Error de la tira reactiva
	Descripción	No se ha podido medir la tira reactiva.
	Causa posible	La tira reactiva está doblada.
	Contramedida	Compruebe el transportador de tiras reactivas y el casete de tiras reactivas. Inicialice el analizador y repita el análisis.
60280	Mensaje	Advertencia del fotómetro
	Descripción	El fotómetro casi ha alcanzado el final de su vida útil (contador de tiras reactivas).
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicialice el analizador y repita el análisis.
60281	Mensaje	Advertencia del fotómetro
	Descripción	El fotómetro casi ha alcanzado el final de su vida útil (contador de destellos del diodo luminoso).
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicialice el analizador y repita el análisis.
60290	Mensaje	Error del fotómetro
	Descripción	No se ha podido medir la tira reactiva.
	Causa posible	La reflexión de la placa de referencia no es correcta (mín. valor gris).
	Contramedida	Inicie el asistente: Calibrar fotómetro
60291	Mensaje	Error del fotómetro
	Descripción	No se ha podido medir la tira reactiva.
	Causa posible	La reflexión de la placa de referencia no es correcta (máx. valor gris).
	Contramedida	Inicie el asistente: Calibrar fotómetro
60292	Mensaje	Error de la tira reactiva
	Descripción	No se ha podido medir la tira reactiva.
	Causa posible	No se ha colocado correctamente la tira reactiva en la bandeja de tiras reactivas.
	Contramedida	Compruebe el transportador de tiras reactivas. Inicialice el analizador y repita el análisis.

 [■] Mensajes del **cobas u** 601 urine analyzer

ID	Categoría de la información	Mensaje
60293	Mensaje	Error de la tira reactiva
	Descripción	No se ha podido medir la tira reactiva porque la muestra no se pipeteó correctamente.
	Causa posible	No se ha llenado correctamente el sistema de fluidos con agua del sistema. Puede haber burbujas de aire en el sistema de fluidos. La aguja de muestras está mal ajustada.
	Contramedida	Compruebe si el sistema de fluidos se ha llenado correctamente con agua del sistema y compruebe que no hay burbujas de aire.
60294	Mensaje	Error del fotómetro
	Descripción	No se ha podido medir la tira reactiva.
	Causa posible	La reflexión de la placa de referencia no es correcta.
	Contramedida	Inicie el asistente: Calibrar fotómetro
60295	Mensaje	Error de la tira reactiva
	Descripción	No se ha podido medir la tira reactiva.
	Causa posible	No se ha pipeteado correctamente en la almohadilla de análisis.
	Contramedida	Realice un purgado de aire. Compruebe la aguja de muestras. Inicialice el analizador y repita el análisis.
60300	Mensaje	Error del compartimento del casete de tiras reactivas
	Descripción	Se ha producido un error de conexión del compartimento del casete de tiras reactivas.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador.
60310	Mensaje	Error del compartimento del casete de tiras reactivas
	Descripción	El compartimento del casete de tiras reactivas está abierto. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Cierre la puerta del compartimento del casete.
60320	Mensaje	Error del compartimento del casete de tiras reactivas
	Descripción	Se ha producido un error del elevador del casete de tiras reactivas en la posición inicial. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador.
60321	Mensaje	Error del compartimento del casete de tiras reactivas
	Descripción	Se ha producido un error del elevador del casete de tiras reactivas en la posición final. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador.
60330	Mensaje	Error del impulsor de tiras reactivas
	Descripción	Se ha producido un error del impulsor de tiras reactivas en la posición inicial. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.

oxdots Mensajes del **cobas u** 601 urine analyzer

ID	Categoría de la información	Mensaje
60331	Mensaje	Error del impulsor de tiras reactivas
	Descripción	Se ha producido un error del impulsor de tiras reactivas en la posición final. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador.
60340	Mensaje	Error del compartimento del casete de tiras reactivas
	Descripción	Se ha producido un error de cierre del obturador del compartimento del casete. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ve las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento del obturador del compartimento del casete. Inicialice o reinicie el analizador.
60341	Mensaje	Error del compartimento del casete de tiras reactivas
	Descripción	Se ha producido un error de apertura del obturador del compartimento del casete.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento del obturador del compartimento del casete. Inicialice o reinicie el analizador.
60342	Mensaje	Error del compartimento del casete de tiras reactivas
	Descripción	Se ha producido un error de apertura del obturador del compartimento del casete.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento del obturador del compartimento del casete. Inicialice o reinicie el analizador.
60351	Mensaje	Error del casete de tiras reactivas
	Descripción	Falta el casete de tiras reactivas. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicie el asistente: Cambiar casete de tiras reactivas.
60363	Mensaje	Advertencia del casete de tiras reactivas
	Descripción	El casete de tiras reactivas está casi vacío.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Prepare un casete de tiras reactivas nuevo.
0364	Mensaje	Error del casete de tiras reactivas
	Descripción	El casete de tiras reactivas está vacío.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicie el asistente: Cambiar casete de tiras reactivas.
60370	Mensaje	Error de la tapa principal
	Descripción	Se ha abierto la tapa principal.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Cierre la tapa principal.
60381	Mensaje	Error del casete de tiras reactivas
	Descripción	La estabilidad a bordo del casete de tiras reactivas ha expirado.
	Causa posible	El casete de tiras reactivas ha estado abierto más de dos semanas.
	Contramedida	Inicie el asistente: Cambiar casete de tiras reactivas.

ID	Categoría de la información	Mensaje
60382	Mensaje	Error del casete de tiras reactivas
	Descripción	El casete de tiras reactivas ha caducado.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicie el asistente: Cambiar casete de tiras reactivas.
60383	Mensaje	Error del casete de tiras reactivas
	Descripción	No se ha aceptado el casete de tiras reactivas.
	Causa posible	No se ha podido leer la etiqueta de RFID.
	Contramedida	No aplicable
60384	Mensaje	Error del casete de tiras reactivas
	Descripción	No se ha aceptado el casete de tiras reactivas.
	Causa posible	Falta la etiqueta de RFID.
	Contramedida	Inicie el asistente: Cambiar casete de tiras reactivas.
60385	Mensaje	Advertencia de la estabilidad a bordo del casete de tiras reactivas
	Descripción	La estabilidad a bordo del casete de tiras reactivas caducará en el intervalo especificado.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicie el asistente: Cambiar casete de tiras reactivas. Acción que debe realizarse antes de que expire la estabilidad a bordo.
60400	Mensaje	Advertencia del recipiente de residuos sólidos
	Descripción	El recipiente de residuos sólidos está casi lleno.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	No aplicable
60401	Mensaje	Error del recipiente de residuos sólidos
	Descripción	El recipiente de residuos sólidos está lleno.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicie el asistente: Vaciar recipiente de residuos sólidos del u 601.
60420	Mensaje	Error del recipiente de residuos sólidos
	Descripción	No se ha encontrado el recipiente de residuos sólidos. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	El recipiente de residuos sólidos falta o no está correctamente instalado.
	Contramedida	Instale correctamente el recipiente de residuos sólidos.
60500	Mensaje	Error de la unidad de pipeteo
	Descripción	Se ha producido un error de conexión de la unidad de pipeteo.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador.
60510	Mensaje	Error de la unidad de pipeteo
	Descripción	Se ha producido un error del cabezal de transferencia en la posición inicial. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento del cabezal de transferencia. Inicialice o reinicie el analizador.

 [■] Mensajes del **cobas u** 601 urine analyzer

ID	Categoría de la información	Mensaje
60511	Mensaje	Error de la unidad de pipeteo
	Descripción	Se ha producido un error del cabezal de transferencia en la posición del tubo. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento del cabezal de transferencia. Inicialice o reinicie el analizador.
60512	Mensaje	Error de la unidad de pipeteo
	Descripción	Se ha producido un error del cabezal de transferencia en la posición de la estación de lavado. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento del cabezal de transferencia. Inicialice o reinicie el analizador.
60515	Mensaje	Error de la unidad de pipeteo
	Descripción	Se ha producido un error del cabezal de transferencia durante el movimiento. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento del cabezal de transferencia. Inicialice o reinicie el analizador.
60520	Mensaje	Error de la unidad de pipeteo
	Descripción	Se ha producido un error del cabezal de transferencia en la posición superior. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento del cabezal de transferencia. Inicialice o reinicie el analizador.
60521	Mensaje	Error de la unidad de pipeteo
	Descripción	Se ha producido un error del cabezal de transferencia en la posición inferior. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento del cabezal de transferencia. Inicialice o reinicie el analizador.
60530	Mensaje	Error de la unidad de pipeteo
	Descripción	Se ha producido un error de la aguja de muestras.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento. La aguja de muestras está doblada. El sistema de fluidos tiene una fuga. Hay líquido en el detector de dobleces de la aguja.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento. Compruebe visualmente si la aguja de muestras está doblada. Sustitúyala en caso necesario. Apriete correctamente el tubo de la aguja de muestras. Seque el detector de dobleces de la aguja.

ID	Categoría de la información	Mensaje
60540	Mensaje	Error de volumen de la muestra
	Descripción	No hay suficiente muestra en el tubo para el perfil de la prueba seleccionado.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Asegúrese de que hay una cantidad suficiente de muestra en el tubo. Utilice únicamente tubos de muestra y racks de muestras predefinidos. Repita el análisis.
60544	Mensaje	Error de ajuste de racks y tubos
	Descripción	Se ha producido un error durante el ajuste de los racks y los tubos.
	Causa posible	Los tubos no se llenaron con el volumen especificado durante el ajuste. La detección de nivel de líquido no funciona correctamente.
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador.
60545	Mensaje	Error de volumen de la muestra
	Descripción	La detección de nivel de líquido no funciona correctamente.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador.
60550	Mensaje	Error de la aguja de muestras
	Descripción	Se ha detenido la aguja de muestras. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Hay obstáculos en el trayecto de la aguja. Si no hay ningún obstáculo, la aguja de muestras está mal ajustada.
	Contramedida	Elimine los obstáculos que haya.
60552	Mensaje	Error de la unidad de pipeteo
	Descripción	Se ha producido un error de la aguja de muestras.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe visualmente la aguja de muestras. Sustitúyala en caso necesario. Elimine los obstáculos que haya. Reinicie el analizador.
60570	Mensaje	Error de la aguja de muestras
	Descripción	La aguja de muestras ha aspirado aire durante el mezclado de la muestra.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Asegúrese de que hay una cantidad suficiente de muestra en el tubo. Utilice únicamente tubos de muestra y racks de muestras predefinidos. Realice un purgado de aire. Repita el análisis.
60600	Mensaje	Error del transporte de racks
	Descripción	Se ha producido un error de la conexión de transporte de racks.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador.
60610	Mensaje	Error de la rueda de transporte de racks
	Descripción	La rueda de transporte de racks no puede mover el rack de muestras. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	La rueda de transporte de racks no ha podido encontrar el rack de muestras.
	Contramedida	Extraiga manualmente el rack de muestras. Reinicie el analizador. Coloque un

ID	Categoría de la información	Mensaje
60620	Mensaje	Error del rack de muestras
	Descripción	No se ha detectado el rack de muestras en la posición del lector de códigos de barras. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento del rack de muestras. Extraiga manualmente el rack de muestras. Reinicie el analizador. Coloque un rack de muestras en el buffer de entrada. Inicie la medición.
60621	Mensaje	Error del transportador de racks
	Descripción	No se ha encontrado el rack en el buffer de entrada.
	Causa posible	Rack atascado en el transportador de racks.
	Contramedida	Compruebe si hay racks atascados en el transportador de racks. Extraiga los racks atascados e inicialice o reinicie el analizador.
60622	Mensaje	Error del transportador de racks
	Descripción	No se ha detectado el rack de muestras en la posición del lector de códigos de barras. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Rack atascado en el transportador de racks.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento del rack de muestras. Extraiga manualmente el rack de muestras. Reinicie el analizador. Coloque un rack de muestras en el buffer de entrada. Inicie la medición.
60623	Mensaje	Error del buffer de salida
	Descripción	No se ha encontrado el rack en el buffer de salida.
	Causa posible	Rack atascado en el buffer de salida.
	Contramedida	No aplicable
60626	Mensaje	Error del buffer de salida
	Descripción	No se ha encontrado el rack en el buffer de salida.
	Causa posible	Rack atascado en el buffer de salida.
	Contramedida	No aplicable
60627	Mensaje	Error del rack de muestras
	Descripción	No se ha detectado el rack de muestras en la posición del lector de códigos de barras. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	No aplicable.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento del rack de muestras. Extraiga manualmente el rack de muestras. Reinicie el analizador. Coloque un rack de muestras en el buffer de entrada. Inicie la medición.
60631	Mensaje	Error del lector de códigos de barras
	Descripción	No se ha detectado el rack de muestras en la posición del lector de códigos de barras. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador.

ID	Categoría de la información	Mensaje
60636	Mensaje	Error del rack de muestras
	Descripción	No se ha detectado el rack de muestras en la posición del lector de códigos de barras. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	No aplicable.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento del rack de muestras. Extraiga manualmente el rack de muestras. Reinicie el analizador. Coloque un rack de muestras en el buffer de entrada. Inicie la medición.
60650	Mensaje	Error del lector de códigos de barras
	Descripción	No se ha podido leer la etiqueta de código de barras de un rack de muestras, por lo que se ha omitido dicho rack de muestras.
	Causa posible	La etiqueta de código de barras está sucia o dañada.
	Contramedida	Utilice un rack de muestras diferente.
60650	Mensaje	Error del lector de códigos de barras
	Descripción	No se ha podido leer la etiqueta de código de barras de un rack de muestras, por lo que se ha omitido dicho rack de muestras.
	Causa posible	La etiqueta de código de barras está sucia o dañada.
	Contramedida	Utilice un rack de muestras diferente.
60700	Mensaje	Error de la jeringa de mezclado
	Descripción	Se ha producido un error de la jeringa de mezclado en la posición inicial. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento de la jeringa de mezclado. Inicialice o reinicie el analizador.
60701	Mensaje	Error de la jeringa de muestras
	Descripción	Se ha producido un error de la jeringa de muestras en la posición inicial. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento de la jeringa de muestras. Inicialice o reinicie el analizador.
60800	Mensaje	Error del recipiente de residuos líquidos
	Descripción	El sensor del recipiente de residuos líquidos no funciona correctamente. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	El conector para el sensor del recipiente de residuos líquidos no está conectado correctamente. El sensor está dañado o bloqueado.
	Contramedida	Compruebe si el conector para el sensor del recipiente de residuos líquidos está correctamente conectado al equipo. Inspeccione visualmente el sensor. Inicie el asistente: Vaciar recipiente de residuos líquidos del u 601.
60802	Mensaje	Advertencia del recipiente de residuos líquidos
	Descripción	El recipiente de residuos líquidos está casi lleno.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicie el asistente: Vaciar recipiente de residuos líquidos del u 601.
60803	Mensaje	Error del recipiente de residuos líquidos
	Descripción	El recipiente de residuos líquidos está lleno. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	No aplicable

ID	Categoría de la información	Mensaje
60804	Mensaje	Error del recipiente de residuos líquidos
	Descripción	El sensor del recipiente de residuos líquidos no funciona correctamente.
	Causa posible	El sensor del recipiente de residuos líquidos podría estar dañado.
	Contramedida	Compruebe el sensor y sustitúyalo en caso necesario.
60810	Mensaje	Error del recipiente de residuos líquidos
	Descripción	El flotador del recipiente de residuos líquidos no funciona correctamente. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	El conector del sensor de nivel de residuos líquidos no está conectado correctamente. El sensor de nivel de residuos líquidos está dañado o el flotador está bloqueado.
	Contramedida	Compruebe si el conector para el sensor del recipiente de residuos líquidos está correctamente conectado al equipo. Inspeccione visualmente el sensor. Inicie el asistente: Vaciar recipiente de residuos líquidos del u 601.
60901	Mensaje	Advertencia del recipiente de agua
	Descripción	El recipiente de agua está casi vacío.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicie el asistente: Llenar el recipiente de agua del u 601.
60902	Mensaje	Error del recipiente de agua
	Descripción	El recipiente de agua está vacío. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicie el asistente: Llenar el recipiente de agua del u 601.
60903	Mensaje	Error del recipiente de agua
	Descripción	El recipiente de agua está rebosando.
	Causa posible	La válvula del recipiente de agua está dañada.
	Contramedida	Interrumpa el suministro externo de agua.
60904	Mensaje	Error del recipiente de agua
	Descripción	El recipiente de agua está vacío. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Se ha interrumpido el suministro externo de agua.
	Contramedida	Compruebe el suministro externo de agua.
60905	Mensaje	Error del recipiente de agua
	Descripción	El flotador del recipiente de agua no funciona correctamente. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	El conector del sensor de nivel de agua no está conectado correctamente. El sensor de nivel de agua está dañado o el flotador está bloqueado.
	Contramedida	Compruebe si el conector para el sensor del recipiente de agua está correctamente conectado al equipo. Inspeccione visualmente el sensor. Inicie el asistente: Llenar el recipiente de agua del u 601.
60914	Mensaje	Error de la estación de lavado
	Descripción	Se ha producido un error de conexión de la estación de lavado.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador.

ID	Categoría de la información	Mensaje
60920	Mensaje	Advertencia de lavado
	Descripción	No se ha realizado ningún lavado en las últimas 12 horas.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Realice un lavado.
60930	Mensaje	Advertencia de purgado de aire
	Descripción	El analizador ha estado en el modo de espera durante más de 12 horas.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Realice un purgado de aire.
60933	Mensaje	Error de purgado de aire
	Descripción	Se ha producido un error durante el purgado de aire.
	Causa posible	No había suficiente agua del sistema durante el purgado de aire.
	Contramedida	Llene el recipiente de agua y repita el purgado de aire.
61000	Mensaje	Error del buffer de entrada
	Descripción	Se ha producido un error de conexión del buffer de entrada.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador.
61010	Mensaje	Error del buffer de entrada
	Descripción	Se ha producido un error del impulsor de racks en la posición inicial. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe la bandeja de racks presente en el buffer de entrada y colóquela correctamente. Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento. Inicialice o reinicie el analizador.
61011	Mensaje	Error del buffer de entrada
	Descripción	Se ha producido un error del impulsor de racks en la posición frontal. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe la bandeja de racks presente en el buffer de entrada y colóquela correctamente. Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento. Inicialice o reinicie el analizador.
61012	Mensaje	Error del buffer de entrada
	Descripción	Se ha producido un error del impulsor de racks.
	Causa posible	Se ha introducido un rack mientras el impulsor de racks estaba moviéndose.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento del buffer de entrada. Inicialice o reinicie el analizador.
61013	Mensaje	Error del buffer de entrada
	Descripción	Se ha producido un error del impulsor de racks en la posición frontal.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe la bandeja de racks presente en el buffer de entrada y colóquela correctamente. Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento. Inicialice o reinicie el analizador.

oxdots Mensajes del **cobas u** 601 urine analyzer

ID	Categoría de la información	Mensaje
61020	Mensaje	Error del buffer de entrada
	Descripción	Se ha producido un error de apertura del mecanismo de bloqueo de la bandeja de racks. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe la bandeja de racks presente en el buffer de entrada y colóquela correctamente. Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento. Inicialice o reinicie el analizador.
61021	Mensaje	Error del buffer de entrada
	Descripción	Se ha producido un error de cierre del mecanismo de bloqueo de la bandeja de racks. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe la bandeja de racks presente en el buffer de entrada y colóquela correctamente. Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento. Inicialice o reinicie el analizador.
61030	Mensaje	Error de la bandeja de racks
	Descripción	No se ha encontrado la bandeja de racks en el buffer de entrada. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	La bandeja de racks falta o no está correctamente instalada.
	Contramedida	Coloque la bandeja de racks correctamente en el buffer de entrada.
1040	Mensaje	Advertencia del buffer de entrada
	Descripción	No se ha encontrado ningún rack de muestras en el buffer de entrada.
	Causa posible	No hay ningún rack de muestras en el buffer de entrada.
	Contramedida	Coloque un rack de muestras en el buffer de entrada.
61046	Mensaje	Error de la unidad de conexión de entrada
	Descripción	El rack no ha llegado a la unidad de conexión de entrada.
	Causa posible	Existe un bloqueo en la cinta del transportador de racks.
	Contramedida	Elimine los obstáculos que haya.
31102	Mensaje	Error del compartimento del casete de tiras reactivas
	Descripción	Se ha producido un error de la tira reactiva en el compartimento del casete de tiras reactivas. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador. Inicie el asistente: Cambiar casete de tiras reactivas.
31106	Mensaje	Error del transportador de tiras reactivas
	Descripción	Se ha producido un error de conexión del transportador de tiras reactivas.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador.
31110	Mensaje	Error de la pinza de las tiras reactivas
	Descripción	Se ha producido un error de la pinza de las tiras reactivas en la posición del compartimento del casete. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento de la pinza de las tiras reactivas. Inicialice o reinicie el analizador.

oxdots Mensajes del **cobas u** 601 urine analyzer

ID	Categoría de la información	Mensaje
61111	Mensaje	Error de la pinza de las tiras reactivas
	Descripción	Se ha producido un error de la pinza de las tiras reactivas en la posición del transportador de tiras reactivas. Se procesarán las muestras ya pipeteadas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento de la pinza de las tiras reactivas. Inicialice o reinicie el analizador.
61120	Mensaje	Error de la pinza de las tiras reactivas
	Descripción	Se ha producido un error de la pinza de las tiras reactivas en la posición del transportador de tiras reactivas. Consulte la lista de peticiones para ver las peticiones pendientes.
	Causa posible	No aplicable
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador. Inicie el asistente: Cambiar casete de tiras reactivas.
61121	Mensaje	Error de la bandeja de tiras reactivas
	Descripción	La bandeja de tiras reactivas no puede moverse.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe visualmente la bandeja de tiras reactivas. Elimine los obstáculos que haya. Reinicie el analizador.
61130	Mensaje	Error del transportador de tiras reactivas
	Descripción	Se ha producido un error del transportador de tiras reactivas en la posición inicial.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento del transportador de tiras reactivas. Inicialice o reinicie el analizador.
61131	Mensaje	Error del transportador de tiras reactivas
	Descripción	Se ha producido un error del transportador de tiras reactivas en la posición superior.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento del transportador de tiras reactivas. Inicialice y/o reinicie el analizador.
61132	Mensaje	Error del transportador de tiras reactivas
	Descripción	Se ha producido un error de inicialización del transportador de tiras reactivas.
	Causa posible	Podría haber obstáculos físicos bloqueando el movimiento.
	Contramedida	Compruebe visualmente si hay bloqueos de movimiento del transportador de tiras reactivas. Inicialice o reinicie el analizador.
61133	Mensaje	Error del transportador de tiras reactivas
	Descripción	No se ha encontrado el transportador de tiras reactivas.
	Causa posible	El transportador de tiras reactivas falta o no está correctamente instalado.
	Contramedida	Instale correctamente el transportador de tiras reactivas.
61140	Mensaje	Error de la bandeja de tiras reactivas
	Descripción	No se ha encontrado la bandeja de tiras reactivas.
	Causa posible	La bandeja de tiras reactivas falta o no está correctamente instalada.
	Contramedida	Instale correctamente la bandeja de tiras reactivas.

 [■] Mensajes del **cobas u** 601 urine analyzer

ID	Categoría de la información	Mensaje			
61200	Mensaje	Error de la celda de medición			
	Descripción	Se ha producido un error de la celda de medición.			
	Causa posible	No aplicable			
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador. Realice el procedimiento: Calibrar celda de medición.			
61212	Mensaje	Error de calibración de la celda de medición			
	Descripción	Ha expirado la calibración de la celda de medición.			
	Causa posible	No aplicable			
	Contramedida	Inicie el asistente: Calibrar celda de medición.			
61213	Mensaje	Error de calibración de la celda de medición			
	Descripción	Falta la calibración de la celda de medición.			
	Causa posible	No aplicable			
	Contramedida	Realice el procedimiento: Calibrar celda de medición.			
61214	Mensaje	Advertencia de calibración de la celda de medición			
0.2	Descripción	La calibración de la celda de medición caducará en el intervalo especificado.			
	Causa posible	No aplicable			
01000	Contramedida	Calibre la celda de medición antes de que la calibración esté pendiente.			
61220	Mensaje	Error de la celda de medición			
	Descripción	La medición de SG está fuera del intervalo definido.			
	Causa posible	La muestra está demasiado turbia.			
		Hay burbujas de aire en la celda de medición.			
		El sistema de fluidos no es hermético. No se puede llenar correctamente el sistema de fluidos con agua del sistema.			
	Contramedida	Realice el purgado de aire y repita el análisis. Realice un lavado y repita el análisis.			
61221	Mensaje	Error de la celda de medición			
	Descripción	El valor de SG es demasiado bajo.			
	Causa posible	La muestra está demasiado turbia. Hay burbujas de aire en la celda de medición. El sistema de fluidos no es hermético. No se puede llenar correctamente el sistema de fluidos con agua del sistema.			
	Contramedida	Realice el purgado de aire y repita el análisis. Realice un lavado y repita el análisis.			
61222	Mensaje	Error de la celda de medición			
	Descripción	El valor de SG es demasiado alto.			
	Causa posible	La muestra está demasiado turbia. Hay burbujas de aire en la celda de medición. El sistema de fluidos no es hermético. No se puede llenar correctamente el sistema de fluidos con agua del sistema.			
	Contramedida	Realice el purgado de aire y repita el análisis. Realice un lavado y repita el análisis.			
61223	Mensaje	Error de la celda de medición			
	Descripción	El valor de SG está fuera del intervalo definido.			
	Causa posible	El agua del sistema está demasiado turbia. Hay burbujas de aire en la celda de medición. El sistema de fluidos no es hermético. No se puede llenar correctamente el sistema de fluidos con agua del sistema.			
	Contramedida	Realice el purgado de aire y repita el análisis. Realice un lavado y repita el análisis. Cambie el agua del sistema y realice un purgado de aire.			

ID	Categoría de la información	Mensaje		
61224	Mensaje	Error de la celda de medición		
	Descripción	El valor de calibración está fuera del intervalo definido.		
	Causa posible	El agua del sistema está contaminada. Hay burbujas de aire en la celda de medición. El sistema de fluidos no es hermético. No se puede llenar correctamente el sistema de fluidos con agua del sistema.		
	Contramedida	Realice el purgado de aire y repita la calibración de la celda de medición. Realice un lavado y repita la calibración de la celda de medición. Inicie el asistente: Cambiar agua del sistema. Repita la calibración de la celda de medición.		
61225	Mensaje	Error de la celda de medición		
	Descripción	El valor de calibración está fuera del intervalo definido.		
	Causa posible	El agua del sistema está contaminada. Hay burbujas de aire en la celda de medición. El sistema de fluidos no es hermético. No se puede llenar correctamente el sistema de fluidos con agua del sistema.		
	Contramedida	Realice el purgado de aire y repita la calibración de la celda de medición. Realice un lavado y repita la calibración de la celda de medición. Inicie el asistente: Cambiar agua del sistema. Repita la calibración de la celda de medición.		
61226	Mensaje	Error de la celda de medición		
	Descripción	El valor de calibración está fuera del intervalo definido.		
	Causa posible	El agua del sistema está contaminada. Hay burbujas de aire en la celda de medición. El sistema de fluidos no es hermético. No se puede llenar correctamente el sistema de fluidos con agua del sistema.		
	Contramedida	Realice el purgado de aire y repita la calibración de la celda de medición. Realice un lavado y repita la calibración de la celda de medición. Inicie el asistente: Cambiar agua del sistema. Repita la calibración de la celda de medición.		
61227	Mensaje	Error de la celda de medición		
	Descripción	No se ha podido medir el valor de SG debido a la elevada turbidez.		
	Causa posible	La muestra está demasiado turbia. Hay burbujas de aire en la celda de medición.		
	Contramedida	Diluya la muestra y repita el análisis. Realice un purgado de aire hasta que el sistema de fluidos se haya llenado correctamente con agua del sistema.		
61600	Mensaje	Error de la etiqueta de RFID		
	Descripción	La etiqueta de RFID para este material de CC no es válida.		
	Causa posible	La etiqueta de RFID falta o está dañada.		
	Contramedida	Repita o use un material de CC diferente.		
61601	Mensaje	Error de CC		
	Descripción	No se ha superado el último CC para todos los niveles de CC.		
	Causa posible	No existe ningún resultado de CC para al menos un nivel de CC. No se ha superado el último resultado de CC para al menos un nivel de CC. Se ha modificado el número de niveles de CC. Se han eliminado los resultados de CC para al menos un nivel de CC.		

ID	Categoría de la información	Mensaje			
61602	Mensaje	Error de CC			
	Descripción	Al menos un nivel de CC no tiene material de CC activo.			
	Causa posible	El material de CC activo ha caducado para el nivel de CC.			
		Se ha modificado recientemente el número de niveles de CC. Se ha eliminado el material de CC activo para el nivel de CC.			
	Contramedida	Compruebe los materiales de CC y active uno para cada nivel de CC.			
	Contramedida	Defina nuevos materiales de CC.			
61603	Mensaje	Advertencia del material de CC			
	Descripción	El material de CC caducará en el intervalo especificado.			
	Causa posible	No aplicable			
	Contramedida	Realice un nuevo CC. Acción que debe realizarse antes de que el material de CC esté pendiente.			
61612	Mensaje	Error de inicialización			
	Descripción	No se ha podido inicializar el analizador.			
	Causa posible	No aplicable			
	Contramedida	Inicialice o reinicie el analizador.			
61630	Mensaje	Error del software			
	Descripción	Se ha producido un error del software.			
	Causa posible	No aplicable			
	Contramedida	Reinicie el analizador.			
61631	Mensaje	{0} resultados no validados			
	Descripción	No hay resultados validados en la lista de resultados del análisis.			
	Causa posible	No aplicable			
	Contramedida	Valide los resultados.			
61632	Mensaje	{0} peticiones en curso			
	Descripción	Se está realizando la medición de las peticiones.			
	Causa posible	No aplicable			
	Contramedida	No aplicable			
61633	Mensaje	Lavado en curso			
	Descripción	Lavado en curso.			
	Causa posible	No aplicable			
	Contramedida	No aplicable			
61634	Mensaje	{0} peticiones erróneas			
	Descripción	Se han producido errores durante el procesamiento de peticiones de muestras.			
	Causa posible	No ha sido posible procesar algunas peticiones de muestras debido a que no hay una cantidad suficiente de muestra en el tubo para el perfil de la prueba seleccionado.			
		Se han producido errores de hardware durante el procesamiento de peticiones de muestras.			
		Se han transportado los racks al buffer de salida antes de que hubiera finalizado el procesamiento de las muestras.			
	Contramedida	Compruebe la lista de peticiones de muestras y repita los análisis. Elimine las peticiones de muestras que tengan un estado de error.			
61640	Mensaje	Error de bloqueo de seguridad			
	Descripción	El analizador ha dejado de funcionar.			
	Causa posible	Se ha abierto la tapa frontal mientras el analizador estaba funcionando.			
	Contramedida	Cierre la tapa frontal e inicialice el analizador.			

 [■] Mensajes del **cobas u** 601 urine analyzer

ID	Categoría de la información	Mensaje	
61721	Mensaje	El bloqueo de seguridad está inhabilitado	
	Descripción	El bloqueo de seguridad está inhabilitado y no puede detectarse la apertura de la tapa principal.	
	Causa posible	Se ha accionado el interruptor de bloqueo de seguridad.	
	Contramedida	No aplicable	
61731	Mensaje	Error de temperatura	
	Descripción	La temperatura en el interior del analizador está fuera del intervalo definido.	
	Causa posible	No se cumplen las condiciones ambientales.	
	Contramedida	Asegúrese de que la temperatura ambiente se encuentra entre 18 °C y 32 °C (entre 64,4 °F y 90 °F).	

 [■] Mensajes del **cobas u** 601 urine analyzer

Glosario

10	Classia	070
10	GIOSATIO	3/9

Glosario

El glosario contiene una lista de términos que se utilizan en la documentación del usuario con los que puede no estar familiarizado el lector o que tienen un significado específico en el contexto de este analizador.

Almohadilla de compensación Almohadilla blanca pura de la tira reactiva que se utiliza para establecer el color intrínseco de la orina con la finalidad de realizar una compensación por este valor de color para evitar resultados falsos con muestras de orina de color intenso.

Analito Véase Analito urinario.

Analito urinario Componente de la orina cuya concentración debe determinarse.

Área de trabajo Parte de la pantalla, generalmente una pestaña, que agrupa información relacionada y tareas para comodidad del usuario, por ejemplo, tareas relativas a la realización de análisis o a la configuración del analizador.

Cuadro de llamada Ventana emergente que se muestra en la pantalla para mostrar información o para aceptar información proporcionada por el usuario como parte de la realización de determinada tarea.

Densidad específica Cociente entre la densidad de la orina y la densidad del aqua.

Determinación cualitativa Medición de analitos o características con una clasificación de resultados descriptivos (cualitativos) tales como negativo/positivo.

Determinación semicuantitativa Medición de analitos o características en la orina que genera una aproximación de la cantidad de una sustancia, tal como negativo/ligeramente positivo/moderadamente positivo/intensamente positivo.

Etiqueta de identificación por radiofrecuencia (RFID) Etiqueta electrónica fijada a los suministros de Roche que contiene información esencial tal como la identificación del producto, el número de lote, la fecha de producción y un archivo de parámetros.

Imagen a prueba de averías Las imágenes a prueba de averías son imágenes del fotómetro que se crean cuando se produce un error del fotómetro. Están destinadas exclusivamente a representantes del servicio técnico de Roche.

Rack de 5 posiciones de Roche Rack convencional que ofrece espacio para cinco tubos.

Rack de urgencias Todo rack que se coloca en la entrada para rack de urgencias para su procesamiento inmediato.

Solución de lavado Líquido usado para el lavado interno del sistema de fluidos.

Solución de limpieza Líquido usado de limpieza y descontaminación las superficies y los componentes de un sistema.

Tira de calibración Tira de plástico gris utilizada para calibrar el fotómetro.

Unidades arbitrarias Clasificación de los resultados que utiliza las clases 1+, 2+, 3+ en lugar de resultados numéricos de concentración.

Índice analítico

•	
ndice	383
naice	383

Índice

Α

Abreviaturas, 13 Activar usuarios. 271

Advertencias

- caducidad, 296
- intervalos, 296

Agua

- drenar, 325
- rellenar, 223

Aguja, 106

- limpieza, 324
- reemplazar, 324

Aire en el tubo. 222

Aiustar

- Véase Cambiar

Ajuste de la acción de la aguja, 307

Ajustes del sistema, 272

- exportar, 303
- importar, 302

Ajustes regionales, 294

Alarmas de resultados

- definir límites, 285
- importancia, 220
- resultados. 195
- Resultados de CC, 254

Alimentación, interruptores, 83

Analizador

- apagar, 230
- desconectar, 230, 232
- estado, 217
- inicio, 172
- inicio de sesión, 173
- no se va a usar durante cierto tiempo, 325
- poner en espera, 231
- preparar, 174

Apagado forzado, 340

Apagar el analizador, 230

Aprobaciones, 4

Archivos de registro, 335

- visualización, 335

Área de información global, 137

Área de pipeteo de tiras reactivas, limpieza, 242

Área de trabajo Administración, 141

Área de trabajo Asistencia, 141

Área de trabajo Resumen, 141

Área de trabajo Rutina, 141

Área de trabajo Supervisión, 141

Áreas de trabajo, 141

- Administración, 141
- Asistencia, 141
- Resumen, 141
- Rutina, 141
- Supervisión, 141

Asignación de pacientes, 201

Asistencia, 54, 140

Asistentes, 153

- Cambiar casete de tiras reactivas. 228. 261
- Llenar el recipiente de agua, 224
- Purgado de aire, 222
- Realizar lavado, 221
- Vaciar recipiente de residuos líquidos, 225
- Vaciar recipiente de residuos sólidos, 226

Aviso de edición, 2

Ayuda, 157

Ayuda en línea, 157

Bandeja de tiras reactivas, limpieza, 239

Bandejas de racks, 93

Barra de navegación, 139

base de datos, hacer una copia de seguridad, 322

Bloqueo de los flotadores, 348

Bloqueo de seguridad, 345

Botones de tareas. 138

Botones, colores, 156

Buffer de entrada, 86

- limpieza, 234

Buffer de salida, 87

- limpieza, 234

Buffers

- entrada, 86
- salida, 87

Burbujas en la muestra, 33

C

Cajones, apertura accidental, 342

Calibración de la aguja, 108

Calibración, esquema general, 58

Calibrar

- aguja, 108
- celda de medición. 245, 337
- unidad fotométrica, 243

Calidad del agua, especificaciones, 128

Cambiar

- aguja, 324
- casete de tiras reactivas, 227, 260
- contraseñas, 259
- datos de CC. 251
- datos de usuarios, 270
- idioma, 301
- información de la muestra, 212
- información demográfica de los pacientes, 215
- intervalos, 284
- Parámetros de análisis de CC, 252
- reglas de comprobación, 278
- tablas de intervalos, 282

Cambiar casete de tiras reactivas, asistente, 228, 261

Cambios en esta versión, 16

Campos electromagnéticos, 39

Cansancio, 39

Capacidad de almacenamiento, 279

- de resultados, 319

Capturas de pantalla

- exportar, 316
- generar, 334

Cargar

- racks, 181
- racks con la unidad de conexión de entrada, 183
- racks de urgencias, 187, 188

Casete de tiras reactivas, 114

- cambiar, 227, 260

Casetes

- tiras reactivas, 114

CC

- alarmas de resultados, 254
- cambiar los datos de los materiales de CC, 251
- cambiar parámetros de análisis, 252
- colores de los resultados, 254
- esquema general, 59
- gráficas, 150
- incluir y excluir parámetros de análisis, 253
- Lector de RFID, 250
- materiales, 249
- niveles, 289
- realizar, 222, 246, 248
- realizar con un SAL, 248
- revisar resultados, 254
- símbolos de los resultados, 254
- tareas. 246

CC, gráficas, 150

Celda de medición, 120

- calibración, 245, 337

Cierre de sesión, 230

Cierre de sesión automático, 293

Clasificación de la seguridad, 25

Códigos de barras, 122

- no se ha podido leer el código de barras de una muestra, 206
- no se han podido leer en un rack, 206
- parámetros de comprobación, 297

Colores

- botones, 156
- mensajes, 138
- resultados, 156
- Resultados de CC, 254

Comentarios, 4

Compartimento del casete de tiras reactivas, 115

Componentes, 28, 73

- opcionales, 130

Componentes opcionales, 130

Comprobar

- de tareas que es necesario realizar, 218
- estado del analizador, 217
- hardware, 219

- parámetros de comprobación de códigos de barras, 297
- software instalado, 303
- suministros, 220

Condiciones

- almacenamiento, 126
- ambientales, 126
- funcionamiento, 28, 126

Condiciones ambientales, 126

Condiciones de almacenamiento, 126

Conectores

- conectores para líquidos para suministro externo de agua, 82
- esquema general, 77
- líquidos, 80
- ratón, 151
- teclado, 151

Conexiones del host, definir, 298

Configuración

- sistema, 292
- Véase también Definición

Configuración del sistema, 292

Contaminación, 38

Contraseñas

- cambiar. 259
- definir, 268
- modos, 293

redefinir, 270
Control de calidad

- Véase CC

Convenciones utilizadas en esta publicación

- nombres de productos, 11

Copia de seguridad de la base de datos, 322

Corriente eléctrica

- corte. 29
- requisitos, 127

Cortes de corriente, 29

Crear informes de problemas, 336

Cuadros de llamada, 140

Ch

Checksum

- mensaje de precaución, 122, 297

D

Datos, seguridad, 33

Definir

- conexiones del host, 298
- contraseñas, 268
- generación de identificaciones de muestras, 280
- informes, 299
- límites de advertencia para suministros y residuos sólidos, 289
- límites para alarmas de resultados, 285
- Materiales de CC, 249
- método de validación, 276

- orden de unidades, 274
- pacientes, 214
- peticiones, 178
- racks, 305
- Racks de CC, 306
- racks de lavado, 305
- racks de urgencias, 305
- reglas de comprobación, 277
- tablas de intervalos, 283
- unidades, 274
- usuarios, 267

Derechos de autor, 4

Derrames, 40

Desactivar usuarios, 271

Desconectar el analizador, 230, 232

Detector de dobleces de la aguja, 108

- limpieza, 242

Detención de emergencia, 339, 341, 343

Detener el procesamiento de muestras, 258

Dimensiones del analizador, 126

Dimensiones físicas, 126

Direcciones. 5

Direcciones de contacto, 5

Direct water supply

- water container, 96

Drenar agua, 325

Ε

Elementos de la pantalla

Véase Pantalla

Elementos móviles, seguridad, 40

Eliminación, 47

Eliminar

- información demográfica de los pacientes, 215
- Materiales de CC, 253
- resultados, 321

Encender/apagar

- Véase Conectar/desconectar

Equipo de protección, 27

Errores de procesamiento, 206

Errores durante el procesamiento, 206

Espacio, 126

Espacio efectivo, 126

Especificaciones, 125

- calidad del agua, 128
- condiciones ambientales, 126
- dimensiones físicas, 126
- espacio efectivo, 126
- inclinación permitida, 127
- interfaces, 128
- monitor, 129
- principios de medición, 128
- recipiente de agua, 129
- recipientes de residuos, 129
- rendimientos, 128
- requisitos de alimentación eléctrica, 127
- salida de calor, 127

- sistema de alimentación ininterrumpida, 127
- solución de lavado, 128
- soluciones de limpieza, 129
- teclado, 129, 130

- volúmenes mín. de muestras, 128

Especificaciones técnicas, 125

Espuma en la muestra, 33

Estación de enjuague

- Véase Estación de lavado

Estación de lavado, 109

Estado

- alarmas de resultados, 220
- analizador, 57, 217
- de resultados. 194
- hardware, 219
- procesamiento de peticiones, 188
- usuarios, 268

Estado del hardware, 219

Estado En espera, 231

Etiquetas

- adheridas a la unidad de transporte, 338
- despegadas, 338

Etiquetas de RFID, 123

- información, 123

Etiquetas del analizador, 41

Exactitud, 27

Exportar

- ajustes del sistema, 303
- capturas de pantalla, 261
- definiciones de colores para COL, 263
- definiciones de las reglas de comprobación, 261
- definiciones de las tablas de intervalos, 261
- definiciones de los límites de intervalos, 261
- resultados, 204, 205, 320
- resultados de calibración de la celda de medición, 263
- resultados de calibración del fotómetro, 263
- Resultados de CC, 256
- resultados de las tablas de intervalos, 261

Exportar información

- esquema general, 261

F

Fatiga, 39

Fecha y hora, 294

Fecha y hora, formato, 294

Filtración de información, 146

Filtro, 345

Filtro de agua obstruido, 345

Fin del turno, 229

- actividades de mantenimiento, 233

esquema general, 67Flotadores atascados, 348

Flotadores bloqueados, 348 Formato CSV, 320

Formatos de fecha y hora, 294 Fotometría de reflectancia, 118 Fotómetro, calibrar, 243 Función Enviar, 193 Funcionamiento

- comprobación de tareas, 218
- condiciones, 28, 126
- guía breve, 61, 168
- principios, 55
- seguro, 26

Funcionamiento diario

- esquema general, 60
- guía breve, 61

Fusibles, 40

G

Garantía, 4
Generación de informes

- Véase Imprimir, Exportar
Gestión de pacientes, 214
Gráficas de CC, 150
Guardar resultados, 320
Guardar resultados de CC en archivos, 256
Guardar resultados en archivos, 204, 205
Guía breve del funcionamiento diario, 61, 168

Н

Humedad, 38, 40

ı

Identificación por radiofrecuencia

Véase RFID

Identificaciones de muestras, generar, 280

Idioma, 293

- cambiar, 301
- instalar, 300

Importar ajustes del sistema, 302

Imprimir información

- esquema general, 261

Imprimir resultados, 203

Inactividad durante un período largo de tiempo, 29

Inclinación, 127

Inclinación de la mesa, 127

Incluir/excluir

- Parámetros de análisis de CC, 253

Indicaciones de alarma

Véase Alarmas de resultados

Indicador de tareas, 57, 138

Infección, 31

Inflamación, seguridad, 37

Información

- en las etiquetas de RFID, 123
- filtración, 146
- introducir, 148
- ordenación, 146
- selección, 146

Información de los pacientes, 214

Información demográfica de los pacientes, 214

Informes, 202, 261

- definir, 299

Informes de problemas, crear, 336

Inicialización del sistema, 342, 343

Inicio

- analizador, 172
- proceso de análisis, 186

Inicio de sesión, 173

Instalación, 28

Instalar idioma, 300

Interfaces de datos, 128

Interfaces, especificaciones, 128

Interruptores de alimentación, 83

Intervalos

- cambiar, 284
- color. 288

Intervalos de colores para COL, 288 Intervalos, definir advertencias, 296 Introducción de información, 148

L

Lavar el sistema de fluidos, 221 Lectores de códigos de barras, 121

- seguridad, 32

Límites

- definir. 285
- definir límites de advertencia, 289

Limpieza

- aguja, 324
- área de pipeteo de tiras reactivas, 242
- bandeja de tiras reactivas, 239
- buffers, 234
- detector de dobleces de la aguja, 242
- recipientes de agua, 318
- sistema de fluidos, 221
- soluciones, 129
- transportador de tiras reactivas, 239
- transportadores de racks, 235

Líquidos

- conectores, 80

Lista de mensajes, 138

Lista de tareas, 58, 138, 217, 218

LI

Llenar el recipiente de agua, asistente, 224

M

Manipulación

- Véase Trabajo con

Manipulación de las muestras, 110

Manipulación de racks, esquema general, 102

Mantenimiento

- de rutina, 314
- fin del turno, 233
- lavar el sistema de fluidos. 221
- limpieza de la bandeja de tiras reactivas, 239
- limpieza de los buffers, 234
- limpieza de los detectores de dobleces de la aguja, 242
- limpieza de los transportadores de racks, 235
- limpieza del área de pipeteo de tiras reactivas, 242
- limpieza del recipiente de agua, 318

Mantenimiento de rutina, 314

Marcas comerciales, 4

Material fungible, 130

- Véase Suministros

Materiales de CC

- cambiar, 251
- eliminar, 253

Mediciones

- densidad específica, 120
- fotometría de reflectancia, 118
- turbidez, 120

Mensajes, código de colores, 138

Método de validación, 276

Modo de sólo transporte de racks, 294

Modos de visualización, 143

Monitor, especificaciones, 129

Muestras

- ajustar información, 212
- no se han podido leer los códigos de barras, 206
 Muestras, volúmenes mínimos, 128

Ν

Niveles de CC, 289

Nombre del sistema, 293

Número de secuencia

- Véase Números de secuencia de la muestra

Números de secuencia de la muestra, 175, 176, 177, 280

0

Ordenación de información, 146

P

Pacientes

- asignación, 201
- cambiar, 215
- definir, 214
- eliminar, 215
- gestión, 214
- información, 214

Paneles

- de detalles, 140
- principal, 140

Paneles de detalles, 140

Paneles principales, 140

Pantalla

- área de información global, 137
- áreas de trabajo, 141
- asistencia, 140
- barra de navegación, 139
- botones de tareas, 138
- cuadros de llamada, 140
- elementos fundamentales, 135
- especificaciones, 129
- indicador de tareas, 138
- lista de mensajes, 138
- lista de tareas, 138
- panel de detalles, 140
- panel principal, 140
- pestañas, 139, 143
- visualización de información, 145

Pantalla compartida, 294

Parámetros de análisis de CC

- cambiar, 252
- incluir y excluir, 253

Película en la muestra, 33

Peligro biológico, 31

Perfiles de la prueba, 290

Pestañas. 139. 143

Peticiones

- definir, 178

Precisión, 27

Preparación del operador, 26

Preparar el analizador, 174

Principios de funcionamiento, 55

Principios de medición, especificaciones, 128

Procesamiento

- detener, 258
- estado. 188
- reanudar. 259

Pruebas

- analizador de tiras reactivas, 51
- guía breve, 61, 168
- perfiles, 290
- realizar, 56
- repetición, 207

Purgado de aire

- asistente, 222
- intervalos de advertencia, 293

Q

QC results

- printing, 256
- saving to file, 256

R

Rack de urgencias, cargar, 187, 188 Racks

- carga con la unidad de conexión de entrada, 183
- cargar, 181

- CC, 93
- de urgencias, 92, 184
- definir, 305
- esquema general, 91
- gestión, 305
- lavado, 93
- manipulación, 102
- muestras, 92
- no se han podido leer los códigos de barras, 206
- Racks de CC, 306
- racks de lavado, 305
- racks de urgencias, 305
- racks de urgencias con la unidad de conexión de entrada. 185
- unidades de transporte, 102

Racks de CC, 93

- definir, 306
- preparar, 247

Racks de lavado, 93

- definir, 305

Racks de muestras, 92

Racks de urgencias, 92, 184

- definir, 305

Racks de urgencias con la unidad de conexión de

entrada, 185

Racks, bandejas, 93

Ratón, conectar, 151

Realización de CC, 222, 248

Realización de un CC con un SAL, 248

Realizar análisis

- guía breve, 61, 168

Realizar lavado, asistente, 221

Reanudar el procesamiento de muestras, 259 Recipiente de residuos, especificaciones, 129

Recipientes

- agua, 95
- agua del sistema, 223
- líquidos, 95
- recipientes de agua para suministro externo de agua,
 96
- residuos líquidos, 97, 224
- residuos sólidos, 225

Recipientes de agua, 223

- especificaciones, 129
- esquema general, 95
- filtros obstruidos, 345
- limpieza, 318
- suministro externo de agua, 96
- vaciar, 325

Recipientes de residuos líquidos, esquema general, 97

Recipientes de residuos sólidos

- apertura accidental, 342
- esquema general, 100

Recipientes para líquidos, esquema general, 95

Recuperación

- apagado forzado, 340
- apertura accidental de la tapa principal, 340
- corte de corriente, 343
- detención de emergencia, 339

Redefinición de contraseñas, 270

Reemplazar

- aguja, 324
- Véase Cambiar

Reglas de comprobación, definir, 277

Rellenar el agua, 223 Rendimiento, 128

Renuncia de responsabilidad por las capturas de

pantalla, 3

Repetición de análisis, 207

Requisitos de alimentación eléctrica, 127

Residuos

- límites de advertencia, 289
- líquidos, 224
- seguridad, 32
- sólidos, 225

Resolución de problemas

- esquema general, 331

Resultados

- alarmas de resultados, 195
- capacidad de almacenamiento, 279, 319
- CC. 254
- CC, guardar en un archivo, 256
- colores, 156
- dudosos, 206
- eliminar, 321
- esquema general, 65
- exportar, 320
- guardar, 320
- guardar en un archivo, 204, 205
- impresión, 203
- símbolos de estado, 194
- validar, 193
- visualización, 192

Resultados de CC

- guardar en un archivo, 256
- impresión, 256

Resumen

- calibración, 58
- CC, 59
- componentes, 73
- conectores, 77
- fin del turno, 67
- funcionamiento diario, 60, 61, 168
- manipulación de las muestras, 110
- manipulación de las tiras reactivas, 111
- racks, 91
- realizar análisis, 56
- recipientes de agua, 95
- recipientes de agua para suministro externo de agua,
 96
- recipientes de residuos líquidos, 97
- recipientes de residuos sólidos, 100
- recipientes para líquidos, 95
- resultados, 65
- sistema de fluidos, 104
- validación de resultados, 66

RFID, etiquetas, 123

RFID, leer materiales de CC, 250

S

Salida de calor, 127

Screenshots, exporting, 316

Seguimiento de auditoría, 335

Seguridad

- campos electromagnéticos, 39
- cansancio, 39
- clasificación, 25
- contaminación, 38
- derrame, 40
- eléctrica, 30
- elementos móviles, 40
- eliminación, 47
- etiquetas, 41
- fatiga, 39
- funcionamiento seguro, 26
- fusibles, 40
- humedad ambiental, 38, 40
- infección, 31
- inflamación, 37
- lectores de códigos de barras, 32
- mecánica, 37
- peligro biológico, 31
- preparación del operador, 26
- residuos, 32
- vibraciones, 38, 41

Seguridad de los datos, 33

Seguridad eléctrica, 30

Selección de información, 146

Señales

- Véase Alarmas de resultados

Separador del panel, 143

Símbolos

- resultados, 194
- Resultados de CC. 254

Símbolos usados, 11

Sistema de alimentación ininterrumpida,

especificaciones, 127

Sistema de fluidos, 104

- eliminar aire, 222
- lavar, 221

Situaciones excepcionales, 206

Situaciones inusuales, 206

Software

- de terceros, 28
- instalado, 303

Solución de lavado, 128

Soluciones de limpieza, 129

Soluciones de limpieza, especificaciones, 129

Soluciones, para lavado interno, 128

Suministros, 130

- comprobar, 220
- límites de advertencia, 289

T

Tablas de intervalos, 281

- cambiar, 282
- definir una tabla de intervalos nueva, 283

Tamaño del analizador, 126

Tapas, 74

Tareas de CC, 246

Tareas que es necesario realizar, 218

Teclado virtual, 293

Teclado, conectar, 151

Teclado, especificaciones, 129, 130

Tira

- Véase Tira reactiva

Tiras reactivas

- casete. 114
- compartimento del casete, 115
- manipulación, 111, 117

Trabajo con

- listas, 146
- muestras, 110
- tablas, 146
- tiras reactivas, 117

Transportadores de racks, limpieza, 235

Transporte, 29

Tubos, 90

U

Ubicación, 294

Unidad de conexión de entrada, 87

Unidades

- definir, 274
- orden de presentación, 274

Unidades de pipeteo, 107

Unidades de transporte de racks, 102

Uso

- analizador de tiras reactivas, 9
- de este manual, 9
- de símbolos en esta documentación, 11
- no durante cierto tiempo, 29, 325
- seguro, 26

Uso previsto, 9

Usuarios

- activar, 271
- cambiar datos, 270
- definir, 267
- desactivar, 271
- estado, 268
- grupos, 268

V

Vaciar

- agua, 325
- recipiente de agua, 325
- residuos líquidos, 224
- residuos sólidos, 225

Vaciar recipiente de residuos líquidos, asistente, 225 Vaciar recipiente de residuos sólidos, asistente, 226 Validación de resultados, 193 Validación de resultados, esquema general, 66 Validación, método, 276 Ver archivos de registro, 335 Vibraciones, 38, 41 Visualización de información, 145 Visualización de resultados, 192 Volúmenes mínimos de muestras, 128