# Descriptif Standardisé

# « Solutions en cyto-hématologie »

Membres du groupe de travail :

Anne Gruson (Arras) Coordinateur

### Membres du Groupe de travail

Michel Arock (Laboratoire de biologie des urgences, GH Pitié Salpétrière – Paris, 75)
Philippe Chatron (Société de conseils C2BIO – Beaumont), 63)
Odile Crépin (Laboratoire de biologie médicale – CH Béthune, 62)
Vincent Estève (Laboratoire de biologie médicale – CH Orsay, 91)
Bruno Gauthier (SELAS BIO86 – Poitiers, 86)
Anne Gruson (Laboratoire de biologie médicale – CH Arras, 62)
Damien Gruson (Cliniques universitaires Saint-Luc – Bruxelles, Belgique)
Vincent Leymarie (Laboratoire BIOSANTE 19 – Brive la Gaillarde, 19)
Sylvie Thoinet (Lyon, 69)
Sébastien Vesseron (Association Française des Ingénieurs Biomédicaux – AFIB – Paris, 75)

Avec la participation des sociétés ABBOTT, BECKMAN, HORIBA MEDICAL, MENARINI DIAGNOSTICS, ROCHE, SIEMENS HEALTHINEERS et SYSMEX.

# Table des matières

1.	Trait	ement et gestion du milieu réactionnel	8
	1.1.	Présentation et gestion des réactifs	8
	1.2.	Distribution des réactifs	9
2.	Trait	ement des mesures	10
	2.1.	Nature du marquage	
	2.2.	Caractéristiques du matériel de mesure	
	2.3.	Traitement analytique des mesures	
	2.4.	Technique de mesures utilisées pour chaque lignée	
	2.4.1.	Lignée érythrocytaire	
	2.4.2.	Lignée leucocytaire	
	2.4.3.	Lignée plaquettaire	
3.	Syste	ème de traitement et d'identification des échantillons	
•	3.1.	Présentation et transport des échantillons sur l'analyseur	
	3.2.	Identification des échantillons	
	3.3.	Positionnement de l'échantillon	
	3.4.	Traitement prioritaire (Urgence)	
	3.5.	Modalités de prélèvement	
	3.6.	Traitement des dilutions des échantillons	16
	3.7.	Contrôles du prélèvement	
	3.8.	Protection de la contamination inter-échantillons.	16
	3.9.	Gestion des échantillons analysés	
4.	Trait	ement et exploitation des informations	
	4.1.	Calibrage	
	4.2.	Contrôle qualité par l'analyseur	
	4.2.1.	Exploitation en temps réel	
	4.2.2.	Exploitation cumulative des contrôles	
	4.2.3.	Moyenne des données patients	
	4.3.	Alarmes	
	4.3.1.	Fonctionnelles	
	4.3.2.	Biologiques quantitatives	
	4.3.3.	Biologiques qualitatives	
	4.3.4.	Messages d'interprétation	
	4.4.	Vérification analytique	
	4.5.	Formatage des éditions en cas de procédure dégradée	24
5.		métrie de flux (CMF)	
Ο.	5.1.	Caractéristiques générales	20 25
	5.2.	Gestion des flux.	
	5.3.	Numération des plaquettes	
	5.4.	Formule sanguine	
	5.5.	Numération TCD4+ / TCD8+	
6.		eur colorateur	
Ο.	6.1.	Caractéristiques générales	
	6.2.	Préparation des frottis	
	6.3.	Coloration des frottis	
7			
7.	_	aliseur et analyseur de cellules numérisées	
	7.1.	Caractéristiques générales	
	7.2.	Chargement et lecture des frottis	
	7.3.	Classification des cellules	
	7.4.	Archivage	
	7.5.	Prise en main à distance	
	7.6.	Data Management	
	7.7.	Rapport de résultats pour un même patient	
	7.8.	Classification des leucocytes	
	7.9.	Marquage des cellules	
		Classification des érythrocytes	
	7.11.	Plaquettes	40

		Classification des liquides biologiques	
		Eléments de traçabilité	
	7.14.	Contrôle de qualité	41
	7.15.	Outil de formation et habilitation du personnel	42
8.	Robo	otique avec convoyage	42
	8.1.	Type de système robotique	
	8.2.	Connexions d'automates partageant le tube EDTA	
	8.3.	Fonctions du système de convoyage (joindre schéma d'organisation proposé)	
	8.4.	Liaisons avec l'analytique de cyto-hématologie	
	8.5.	Fonctionnalités	
	8.5.1.	Chargement	44
	8.5.2.	Tri / déchargement	
	8.5.3.	Module de stockage post-analytique (court terme)	
	8.6.	Performances du convoyage spécifique à la cyto-hématologie	
9.	Infor	matique	
•	9.1.	Fournisseurs de la solution de cyto-hématologie isolée	
	9.2.	Fournisseurs de la solution de convoyage	
	9.3.	Architecture informatique de la solution de cyto-hématologie isolée	
	9.3.1.	Caractéristiques générales	
	9.3.2.	Maintenances préventives	
	9.3.3.	Sauvegarde	
	9.3.4.	Archivage	
	9.4.	Connexions	
	9.4.1.	Des automates de cyto-hématologie	
	9.4.2.	De logiciels Tiers	
10		rance qualité	
10.		Gestion des risques:	
		Fonctionnels:	
		Professionnels (sécurité opérateur)	
		Management de la qualité	
		Qualification du système	
	10.3.	Assistance à la vérification de validation de méthodes quantitatives	51 51
	10.4.	Traçabilité – Indicateurs	51 51
		Indicateurs d'évènements indésirables	
		Indicateurs de evenements indestrables	
		Indicateurs de fonctionnement	
		Métrologie embarquée	
		Influence sur l'environnement	
		Liées aux contraintes d'installation	
	10.7.2.	Liées aux déchets	52
	10.7.2. 10.7.3.	Liées aux déchets	52 53
11	10.7.2. 10.7.3. 10.8.	Liées aux déchets	52 53 54
11.	10.7.2. 10.7.3. 10.8. Insta	Liées aux déchets	
11.	10.7.2. 10.7.3. 10.8. Insta	Liées aux déchets Influence des conditions environnementales sur le résultat du patient Prestations de conseils Ilation et utilisation de la solution Contraintes d'installation	
11.	10.7.2. 10.7.3. 10.8. Insta 11.1. 11.2.	Liées aux déchets	
	10.7.2. 10.7.3. 10.8. Insta 11.1. 11.2. 11.3.	Liées aux déchets Influence des conditions environnementales sur le résultat du patient Prestations de conseils Ilation et utilisation de la solution Contraintes d'installation Utilisation, entretien Formation, documentation	
11. 12.	10.7.2. 10.7.3. 10.8. Insta 11.1. 11.2. 11.3. Coût	Liées aux déchets Influence des conditions environnementales sur le résultat du patient Prestations de conseils Ilation et utilisation de la solution Contraintes d'installation Utilisation, entretien Formation, documentation s et service après-vente	52 53 54 54 54 55 55 56
	10.7.2. 10.7.3. 10.8. Insta 11.1. 11.2. 11.3. Coût 12.1.	Liées aux déchets Influence des conditions environnementales sur le résultat du patient Prestations de conseils Ilation et utilisation de la solution Contraintes d'installation Utilisation, entretien Formation, documentation s et service après-vente Coûts d'acquisition	52 53 54 54 54 55 55 56 57
	10.7.2. 10.7.3. 10.8. Insta 11.1. 11.2. 11.3. Coût 12.1. 12.2.	Liées aux déchets Influence des conditions environnementales sur le résultat du patient Prestations de conseils Ilation et utilisation de la solution Contraintes d'installation Utilisation, entretien Formation, documentation s et service après-vente Coûts d'acquisition Coût de fonctionnement	52 53 54 54 54 55 55 57 57
	10.7.2. 10.7.3. 10.8. Insta 11.1. 11.2. 11.3. Coût 12.1. 12.2. 12.3.	Liées aux déchets Influence des conditions environnementales sur le résultat du patient Prestations de conseils Ilation et utilisation de la solution Contraintes d'installation Utilisation, entretien Formation, documentation s et service après-vente Coûts d'acquisition	52 53 54 54 54 55 55 56 57 57

# **PREAMBULE**

Les Descriptifs Standardisés, initialement consacrés aux systèmes analytiques ont évolué tenant compte des changements très conséquents en Biologie.

Ces Descriptifs sont maintenant des guides pour l'automatisation, l'informatisation et des supports aux démarches d'Accréditation des Laboratoires de Biologie Médicale.

Les Descriptifs Standardisés apportent une aide scientifique, technique et organisationnelle tenant compte du cadre réglementaire et de l'intégration dans l'environnement. Ils aident aux choix des Biologistes et à leur maîtrise des plateaux techniques, en public (comme cahier des Clauses Techniques pouvant être annexés aux appels d'offres) et en privé (comme document d'argumentation).

Dans ce contexte, le Descriptif Standardisé des analyseurs de cyto-hématologie a évolué en Descriptif Standardisé « **Solutions en cyto-hématologie** ».

En effet, un groupe de travail a eu pour objectif la mise à jour de la première version du descriptif datant de Septembre 2006. Il s'est vite avéré nécessaire de refondre totalement le document en raison des innovations technologiques et du changement profond de l'environnement des Laboratoires de Biologie Médicale.

Ainsi, le Descriptif Standardisé « solutions en cyto-hématologie » présente de nouveaux chapitres :

- Modules de haute technologie : étaleur colorateur, cytométrie de flux, Digitaliseur et analyseur de cellules numérisées.
- Robotique : Grâce au développement de la robotique, tout ou partie des automates peuvent désormais s'intégrer à des chaines spécialisées en hématologie, voire à la gestion des analyses partagées sur le même tube de prélèvement. Ces chaines robotiques trouvent désormais leur place dans de nombreux plateaux techniques privés et hospitaliers
- Informatique: Le déploiement des systèmes d'information associés à la robotique permet désormais de rompre les frontières géographiques et de suivre l'augmentation de la taille des plateaux spécialisés. La contrepartie est l'importance du temps de mise à disposition des résultats pour la validation biologique dans les différents sites du laboratoire. Les éléments objectifs de cadence sont traités dans le document.
- Assurance qualité: L'accréditation réglementaire des Laboratoires de Biologie Médicale aux normes ISO 15189 et ISO 22870, contribue à la maîtrise des processus de laboratoires. Ce document est une aide à la prise en compte des différents items de la norme. Pour la première fois, le groupe de travail a intégré les risques professionnels et les risques de l'environnement.
- Réseau d'experts: Une des particularités de ce descriptif est l'apparition de la prestation de conseils par des experts extérieurs au laboratoire. Cette notion innovante devrait être particulièrement appréciée des biologistes qui pourraient ainsi créer un réseau d'aide à la validation sur les cas complexes en visualisant à distance les graphes, images de l'échantillon et des antériorités du patient. Une mise à disposition du dossier médical serait particulièrement appréciable à l'avenir. Resterait à intégrer la traçabilité de cette confrontation et les conclusions avec les biologistes en interne, les experts-référents et les cliniciens.

Les Descriptifs Standardisés sont réalisés sous l'Egide de la Société Française de Biologie Clinique (SFBC), qui est promoteur en lien avec le Syndicat de l'Industrie du Diagnostic In Vitro (SIDIV).

Des experts du Collège National d'Hématologie des Hôpitaux, de l'Association Française des Ingénieurs Biomédicaux (AFIB), de la Société Française d'Informatique de Laboratoire (SFIL) ainsi que les industriels concernés par le domaine ont largement contribué à la réalisation de ce document.

Nous souhaitons remercier les Sociétés qui ont activement contribué à la réalisation du Descriptif Standardisé « Solutions en cyto-hématologie ».

- ABBOTT
- BECKMAN
- HORIBA MEDICAL
- MENARINI DIAGNOSTICS
- ROCHE
- SIEMENS HEALTHINEERS
- SYSMEX

Les Industriels peuvent être ici largement associés à la rédaction de ce document.

# **IDENTIFICATION DE LA SOLUTION**

Nom du fournisseur	:		
Adresse			
Nom interlocuteur pr	incipal		
Fonction interlocuted	ur principal		
Téléphone et mail			
Liste des différents r	nodules proposés :		
Certifications CE de la solution proposée	tous les matériels et logiciels concernés par (ioindre les certificats)	□ Non □ Oui	
	és sont-ils développés par le fournisseur des	□ Non □ Oui	
Les logiciels associe matériels ?	és sont-ils maintenus par le fournisseur des	□ Non □ Oui	
Les matériels sont-il	s fabriqués en France ou en Europe	□ Non □ Oui	
•	développés en France ou en Europe	☐ Non ☐ Oui	
Les rapports d'évalu En langue française	ation sont-ils disponibles ? ?	□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
Nombre de laborato identiques ou peu di	ires installés en France avec des solutions fférentes		
Site référent 1 :	Configuration installée : joindre plan	Bio:	<b>?</b> :
Site référent 2 :	Configuration installée : joindre plans	Bio:	<b>:</b> :
Site référent 3 :	Configuration installée : joindre plans	Bio :	<b>:</b> :
Nombre de laboratoi	res installés dans le monde		

Noms, fonctions, téléphones et mails des intervenants du fabricant dans le montage de la solution proposée

Nom	Fonction	Téléphone	Mail

Date de remise du dossier :

#### 1. Traitement et gestion du milieu reactionnel

### 1.1. Présentation et gestion des réactifs

Ce chapitre décrit les réactifs (solides – liquides – libres – captifs) et leur nombre nécessaire à la réalisation de chaque paramètre (isolément ou en association : numération globulaire, formule sanguine, réticulocytes, érythroblastes, sous populations lymphocytaires...).

Sont traités :

- les moyens de gestion des réactifs à bord de l'analyseur : quantité, péremption, numéros de lots
- les alarmes éventuellement générées en cas de problèmes, leur incidence sur le fonctionnement de l'analyseur ainsi que les méthodes de réapprovisionnement (en respectant les règles de sécurité).

	Type de réactifs	
	- captifs	□ Non □ Oui
	- libres	□ Non □ Oui
	- nombre total de réactifs	la Non a Oui
1-1-1		□ Non □ Oui
	- liquides	
	• nombre	
	- solides	□ Non □ Oui
	<ul> <li>nombre</li> </ul>	
	Conditionnement	
	- prêt à l'emploi	□ Non □ Oui
	Sinon, préciser :	
1-1-2	- présentation	
	unitaire	□ Non □ Oui
	• packs	□ Non □ Oui
	- poids	
	•	□ Non □ Oui
1-1-3	Stockage interne à l'analyseur	
	Approvisionnement	
1-1-4		□ Non □ Oui
1-1-4		□ Non □ Oui
	- manuel	LI NON LI OUI
	Nombre de réactifs nécessaires à la réalisation	
	- d'une NFS	
1-1-5	- d'une NFS sur liquide biologique	
	<ul> <li>d'une numération des réticulocytes</li> </ul>	
	<ul> <li>d'une numération des CD4/CD8/CD61</li> </ul>	
	- autres :	
	Identification des réactifs	
	<ul> <li>lecteur de code-barres intégré</li> </ul>	□ Non □ Oui
	classiques :	
	❖ 2 parmi 5	□ Non □ Oui
	❖ code 39	□ Non □ Oui
	❖ code 128	□ Non □ Oui
	❖ Monarch	□ Non □ Oui
	❖ autres	□ Non □ Oui
	• carrés	□ Non □ Oui
1-1-6	- lecteur de code-barres externe	□ Non □ Oui
	• classiques :	□ Non □ Oui
	❖ 2 parmi 5	□ Non □ Oui
	❖ code 39	□ Non □ Oui
	❖ code 128	□ Non □ Oui
	Monarch	□ Non □ Oui
	autres	□ Non □ Oui
	<ul> <li>carrés</li> </ul>	□ Non □ Oui
	- technologie pile/bouton	□ Non □ Oui
	Gestion du stock	
	<ul> <li>décompte en fonction du volume</li> </ul>	□ Non □ Oui
	<ul> <li>détection capacitive du niveau</li> </ul>	□ Non □ Oui
1-1-7	- sonde	□ Non □ Oui
	- pondéral par pression	□ Non □ Oui
	- traçabilité module / module	□ Non □ Oui
	- connexion à un logiciel de gestion des stocks	□ Non □ Oui
	Gestion des réactifs à bord	
	- gestion simultanée de différents lots	□ Non □ Oui
1	- gestion indépendante des constituants des packs	□ Non □ Oui
1-1-8	- surveillance de la péremption après ouverture	
	automatique	□ Non □ Oui
	manuelle	□ Non □ Oui
	- manuciic	- 11011 - Out

	Alarmes et prévention de rupture de stocks	
	- avant le lancement d'une série	□ Non □ Oui
	- pendant une série	□ Non □ Oui
	- seuil limite	□ Non □ Oui
1-1-9	<ul> <li>paramétrable</li> </ul>	□ Non □ Oui
	Messages d'alarmes	
	- sonore	□ Non □ Oui
	- visuel	□ Non □ Oui
	- autre :	□ Non □ Oui
	Incidence d'une rupture de stocks :	
	- arrêt des prélèvements	
	automatique	
	• entre 2 séries	□ Non □ Oui
	❖ à la fin d'une série	□ Non □ Oui
	manuel	□ Non □ Oui
	- réapprovisionnement :	
	automatique	
	avec réserves (temps, nombre d'examens,)	
1-1-10	sans arrêt analytique	□ Non □ Oui
	avec un arrêt du cycle	□ Non □ Oui
	avec réamorçage	□ Non □ Oui
	• manuel	□ Non □ Oui
	- réactivation des paramètres non traités	□ Non □ Oui
	automatique	□ Non □ Oui
	manuel	□ Non □ Oui □ Non □ Oui
	• complète	
	• partielle	□ Non □ Oui
	particino	□ Non □ Oui

#### 1.2. Distribution des réactifs

Le tableau de ce chapitre correspond à la liste et à la spécification des réactifs nécessaires pour chaque paramètre (leucocytes, hémoglobine, plaquettes,) : volume consommé de chaque réactif pour réaliser une numération, une numération + formule, une numération + formule avec réticulocytes, des réticulocytes seuls, avec comptage éventuel d'érythroblastes, ou étude des sous-populations lymphocytaires. Y sont précisés le volume mort dans chaque contenant, les délais de péremption des réactifs avant et après ouverture, la consommation fixe par jour en vue d'apporter des éléments concrets pour l'étude du coût « fonctionnement » de l'automate.

réactifs	(i+c)	Appenation	es / container			Volume	consommé			mort	ninimale fixe / r	Délai de	péremption	Contraintes de stockage	nement total)
Liste des réactifs	Captif	Non captif	Nombre de cycles / container	NFS + Plaq.	Plaquettes	Erythroblastes	Reticulocytes	NF + Reticulo	Sous-pop lymphos	Volume mort	Consommation minimale fixe / jour	Après fabrication	Après ouverture	Température Poids	Conditionnement (volume total)
Diluant															
Lysant															
Stabilisant															
Colorant															
fluorochrome															
Rinçage															
sous-pop lymphos															
Autre															
Autre															
Autre															
Autre															
Autre															
Autre															

#### 2. TRAITEMENT DES MESURES

Les principes de mesure des paramètres analysés sont détaillés dans ce chapitre.

#### 2.1.Nature du marquage

En cytohématologie, l'analyse peut se faire avec ou sans marquage (enzymatique, cytochimique, fluorophore, anticorps monoclonaux) et avec ou sans lyse. La connaissance d'utilisation ou non de cyanure pour mesurer l'hémoglobine est capitale pour les conditions d'hygiène et de sécurité.

	Sans marquage	
	- observation directe	D Nove D Ovi
	hématies	□ Non □ Oui
		□ Non □ Oui
	plaquettes	□ Non □ Oui
	PN neutrophiles	□ Non □ Oui
	PN éosinophiles	□ Non □ Oui
	<ul> <li>PN basophiles</li> </ul>	□ Non □ Oui
	<ul> <li>Lymphocytes</li> </ul>	□ Non □ Oui
	<ul> <li>monocytes</li> </ul>	□ Non □ Oui
	- avec lyse sélective	
	<ul> <li>hématies</li> </ul>	□ Non □ Oui
	<ul> <li>plaquettes</li> </ul>	□ Non □ Oui
2-1-1	<ul> <li>PN neutrophiles</li> </ul>	□ Non □ Oui
	<ul> <li>PN éosinophiles</li> </ul>	□ Non □ Oui
	<ul> <li>PN basophiles</li> </ul>	□ Non □ Oui
	<ul> <li>Lymphocytes</li> </ul>	□ Non □ Oui
	monocytes	□ Non □ Oui
	- avec modification de forme	
	<ul> <li>hématies</li> </ul>	□ Non □ Oui
	<ul> <li>plaquettes</li> </ul>	□ Non □ Oui
	PN neutrophiles	□ Non □ Oui
	PN éosinophiles	□ Non □ Oui
	PN basophiles	□ Non □ Oui
	Lymphocytes	□ Non □ Oui
	Monocytes	□ Non □ Oui
	Avec marquage	
	- enzymatique	
	<ul> <li>peroxydase</li> </ul>	□ Non □ Oui
	autre	□ Non □ Oui
	- cytochimique	
	noir Soudan	□ Non □ Oui
2-1-2	• autre	□ Non □ Oui
	- fluorophore	
	• direct	□ Non □ Oui
	avec anticorps	□ Non □ Oui
	Préciser	
2-1-3	Analyseur de cellules à l'état natif	□ Non □ Oui
	Trianges and contained a rotal right	

#### 2.2. Caractéristiques du matériel de mesure

Ce paragraphe détaille les différentes méthodologies : cytométrie en flux, variation d'impédance et mesure optique.

	Cytométrie en flux	□ Non □ Oui
	Si oui :	
2-2-1	- simple gainage	□ Non □ Oui
	- double gainage	□ Non □ Oui
	- autre, préciser :	□ Non □ Oui
	Mesure par variation d'impédance	□ Non □ Oui
	- type d'électrode	
2-2-2	- courant continu	□ Non □ Oui
	- courant haute fréquence	□ Non □ Oui
	- autre préciser :	□ Non □ Oui

2-2-3	- diffraction - absorption - émission	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
-------	---------------------------------------	---	--

Sources d'excitation	Source 1	Source 2	Source 3
Туре			
Longueur d'émission			
Puissance			
Diamètre du faisceau			
Durée de vie			

Photodétecteurs	Détecteur 1	Détecteur 2	Détecteur 3
Туре			
Durée de vie			
Sensibilité			
Temps de réponse			

### 2.3. Traitement analytique des mesures

Ce tableau permet de préciser pour chaque résultat rendu :

- le calcul de moyenne par rapport à un nombre x de lectures élémentaires pendant un temps très court (élimination du « bruit de fond »).
- le nombre de cellules comptées pour établir la valeur rendue
- la possibilité d'étendue du temps de comptage en cas de valeurs basses
- la correction potentielle des coïncidences
- la gestion des interférences...

	Volume mesuré	Nbre de cellules comptées	Nbre de passages	Correction des coïncidences	Gestion des interférences	Autres
			Numération			
Erythrocytes						
Leucocytes						
Plaquettes						
Réticulocytes						
			Formule	-		
P.N. Neutrophiles						
P.N. Eosinophiles						
P.N. Basophiles						
Lymphocytes						
Monocytes						
Hémoglobine						

### 2.4.Technique de mesures utilisées pour chaque lignée

Egalement sous forme de tableaux, les lignées érythrocytaire, leucocytaire et plaquettaire ont en regard les mesures physiques utilisées. En particulier, on trouvera à ce niveau, le caractère « mesuré » ou « calculé » de chaque paramètre, critère important pour l'interprétation finale du biologiste.

### 2.4.1.Lignée érythrocytaire

	GR	Hte	VGM	Hb	Rétic	Concentration en Hb des Rétic	Erythroblastes	Autres
Mesuré								
Calculé								
					Mesure	s physiques		
Electriques :								
Impédance								
Haute fréquence								
Focalisation								
Optiques :								
Focalisation								
Absorption								
Diffraction								
Nombre d'angles								
Fluorescence								
Nombre longueurs d'ondes								
Photométrie								
Comptage état natif								
					Mesure	s chimiques		
Traitement des cellules :								
Sphérisation								
Lyse sélective								
sans cyanure								
Lyse sélective avec cyanure								
Marquage :								
Coloration								
Fluorophore direct								
Fluorophore couplé à Ac								
monoclonal								
Enzymatique								
					Com	mentaires		

### 2.4.2.Lignée leucocytaire

	Numération		Formule				
	GB	Neutros	Basos	Eosinos	Lymphos	Monos	Autres
Mesuré							
Calculé							
			Mesures phys	siques			
Electriques :							
Impédance							
Haute fréquence							
Focalisation							
Optiques :							
Focalisation							
Absorption							
Diffraction							
Nombre d'angles							
Fluorescence							
Nombre longueurs d'ondes							
Photométrie							
Comptage état natif							

	Mesur	es chimiques		
Traitement des cellules :				
Sphérisation				
Lyse sélective				
Marquage :				
Coloration				
Fluorophore direct				
Fluorophore couplé à Ac monoclonal				
Enzymatique				
Commentaires				
				•

# 2.4.3. Lignée plaquettaire

	Numération plaquettaire	Volume plaquettaire	Thrombocrite	Plaquettes réticulées	Autres
Mesuré					
Calculé					
		Mesures phy	siques		
Electriques :					
Impédance					
Haute fréquence					
Focalisation					
Optiques :					
Focalisation					
Absorption					
Diffraction					
Nombre d'angles					
Fluorescence					
Nombre longueurs d'ondes					
Photométrie					
Comptage état natif					
		Mesures chi	miques		
Traitement des cellules :			1		
Sphérisation					
Lyse sélective					
Marquage :			_		_
Coloration					
Fluorophore direct					
Fluorophore couplé à Ac monoclonal					
Enzymatique					
Commentaires					

# 3. Systeme de traitement et d'identification des echantillons

### 3.1. Présentation et transport des échantillons sur l'analyseur

		<ul> <li>Types de tubes acceptés</li> <li>Diamètre : mini-max</li> </ul>					
		<ul> <li>Hauteur</li> <li>Acceptation de tous</li> <li>Acceptation des tub</li> <li>Références des tub</li> <li>Préciser :</li> </ul>	es microtaine	r	:	□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
		<ul><li>Types de support et capa</li><li>Type de support : Co</li><li>Capacité par support</li></ul>	uronnes, port	oirs, cassette	s, autres		
0.4		<ul><li>Capacité totale :</li><li>Support fixe :</li></ul>				□ Non □ Oui	
3-1		<ul><li>Type d'agitation : bas</li><li>Positions réservées :</li><li>Position « Urgences</li></ul>	calibrateurs,			□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
		<ul> <li>Identification du support :</li> <li>Automatique :</li> </ul>				□ Non □ Oui	
		<ul><li>Chargement des supports</li><li>En continu</li></ul>				□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
		<ul> <li>Message d'erreur po</li> <li>Préciser : mécal</li> <li>Chargeur débrayable en</li> <li>Compatibilité avec la cha Préciser :</li> </ul>	□ Non □ Oui □ Non □ Oui				
	3.2.	dentification des échantille	<u>ons</u>				
		- Avec identification code à				□ Non □ Oui	
		<ul><li>Fixe dans analys</li><li>Mobile type dou</li></ul>	☐ Non ☐ Oui				
		<ul> <li>Mobile type cray Préciser :</li> </ul>	on optique			□ Non □ Oui	
		<ul> <li>Diode ou las</li> </ul>					
			es à barres lu codes à barres		ne par		
		analyseur			•	□ Non □ Oui	
		<ul><li>Indication de la la</li></ul>				□ Non □ Oui	
		Préciser : sonor	e, lumineux				
		- Sans identification code a				□ Non □ Oui	
		<ul><li>Par une liste de</li><li>Par saisie du N</li></ul>				□ Non □ Oui	
3-2		- Saisie des informations s	ur l'analyseur	:			
			Saisie	Lecture	Possibilité		
		Données saisies	au clavier	optique	de post saisie		
		N° d'IPP					
		Nom patient Prénom patient					
		Age Date de naissance					
		Sexe					
		Service prescripteur Bilan demandé					
		Commentaire précodé					
		Commentaire libre Date					
		Heure		ı H	ı H		

# 3.3. Positionnement de l'échantillon

	<ul> <li>Avec identification code à barre</li> <li>Positionnement fixé par l'analyseur</li> <li>Positionnement aléatoire sur l'analyseur</li> <li>Autres</li> <li>Sans identification code à barres</li> <li>Positionnement fixé par une liste de chargement</li> <li>Par incrémentation automatique de la position sur le</li> </ul>	□ Non □ Oui
3-3	support     Positionnement fixé par l'analyseur     Contraintes de positionnement     De l'étiquette sur le tube	□ Non □ Oui
	<ul> <li>De l'étiquette sur le support du tube</li> <li>Compatibilité dans une chaine robotique</li> <li>Si oui, préciser les montages déjà effectués</li> </ul>	□ Non □ Oui □ Non □ Oui
3.4.	Traitement prioritaire (Urgence)	
	<ul> <li>Délai d'introduction du tube en urgence</li> <li>Analyseur « en veille » :</li> <li>Analyseur « en travail »:</li> </ul>	
	<ul> <li>Identification de l'urgence</li> <li>Code à Barres</li> <li>Manuelle</li> <li>Mode de passage :</li> </ul>	□ Non □ Oui □ Non □ Oui
3-4	<ul> <li>Mode passeur         <ul> <li>Position réservée</li> <li>Délai de disponibilité du tube après passage</li> </ul> </li> <li>Mode manuel :</li> </ul>	□ Non □ Oui □ Non □ Oui
		□ Non □ Oui □ Non □ Oui
	<ul><li>Transmise par le S.I.L</li><li>Indiquée dans le code à barres</li></ul>	□ Non □ Oui □ Non □ Oui
3.5.	Modalités de prélèvement	
	- Sur tube primaire :  o Mode ouvert automatique o Mode fermé automatique o Mode ouvert manuel o Mode fermé manuel Décrire le module de prélèvement - Aiguilles :	□ Non □ Oui
	Rétractables     Auto-nettoyables - Volumes de sang nécessaires :	□ Non □ Oui □ Non □ Oui
	Volumes par paramètres Mode automatique Mode manue	
3-5	Volumes morts Numération globulaire avec plaquettes	
	Numération de plaquettes isolées  Hémoglobine isolée	
	Numération globulaire avec plaquettes et formule leucocytaire	
	Erythroblastes Numération réticulocytaire	
	Numération globulaire formule et numération réticulocytaire	_
	Sous populations lymphocytaires Frottis	
	Typage lymphocytaire  Autres (Préciser) :	

	Références du tube	Fabricant	Dimensions		mpris volu	n nécessaire ume mort) Mode manuel		
	<ul><li>Aigu</li><li>Troc</li><li>Micro-p</li></ul>	art rélèvemen	its et tubes	pédiatriques :			□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
				rt :			□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
		<ul><li>Aléato</li><li>Empla</li></ul>	oire acement spé		associé		□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
	• Iden	tification d	u tube spéc	fique			□ Non □ Oui	
3.6.	Traitement of	des diluti	ons des é	<u>chantillons</u>				
3-6	•	Si oui, para	se automationametrables				□ Non □ Oui	
3-0		sur dema Si oui, pré	nde de l'opé ciser :	erateur			□ Non □ Oui	
3.7.	Contrôles d	u prélève	<u>ement</u>					
				Message	es d'avert	issement		
	D	étecteurs		Imprimante	Ecran	Sonore ou lumineux		
	d'absence d							
	de niveau da le tube	, , ,	eur:					
	de volume prélevé	capt	eur :					
3-7		Caill Type capt						
	de la qualité							
		Autr						
	d'un prélève (lactescent, Préciser :							
3.8.	Protection o	le la cont	amination	<u>inter-écha</u>	ntillons			
	Décontamination du système de pipetage     Automatique     Paramétrable     Préciser						□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
3-8	<ul> <li>Nature du produit de décontamination</li> <li>Quantité consommée</li> <li>Fréquence</li> <li>Rinçage - Séchage</li> <li>Préciser modalités</li> </ul>							

3.9	.Gestion des échantillons analysés		
3-9	- Retrait du support :	□ Non □ Oui     □ Non □ Oui	

#### 4.TRAITEMENT ET EXPLOITATION DES INFORMATIONS

#### 4.1. Calibrage

En cytohématologie, le calibrage est le plus souvent réalisé lors de l'installation ou des visites de dépannage ou maintenance, lorsque le système analytique a été déréglé ou lors du changement d'une pièce de l'automate. Le principe de cette calibration est à décrire. La configuration des calibrateurs est à détailler : multiple (le plus souvent), ou unique, monoanalyte (le plus souvent) ou multianalyte. De façon habituelle, le calibrateur est imposé par le fabricant: il importe de décrire la température de stockage, le type de tube, s'il est code-barré, le nombre de niveaux par paramètre, et le nombre de prélèvements à effectuer par paramètre.

Après calibration, la validation s'impose à partir des algorithmes d'acquisition des données. Si ces algorithmes sont satisfaisants, une validation automatique peut-elle être réalisée d'emblée ou après avis (éventuel ou obligatoire) de l'opérateur ? Si ces algorithmes ne sont pas satisfaisants, des alarmes, des procédures et des données mises à disposition de l'opérateur permettent-elles ou non cette validation ?

4-1-1	Calibration réalisée par : - le fabricant - l'utilisateur Réutilisation de la calibration précédente Principe de calibration :	□ Non □ Oui □ Non □ Oui
	Calibrateurs - imposés par le fabricant - nombre de lots gérés par l'analyseur - température de stockage - type de tubes	□ Non □ Oui
	- présence d'un code-barres	□ Non □ Oui
4-1-2	Nombre de niveaux par paramètre - fixes • nombre	□ Non □ Oui
	<ul><li>programmables</li><li>nombre</li></ul>	□ Non □ Oui
	Configuration :	
	- mode tube fermé	□ Non □ Oui
	- mode tube ouvert	□ Non □ Oui
	Calibrage	
	- manuel	□ Non □ Oui
	- automatique	□ Non □ Oui
4-1-3	- programmable	□ Non □ Oui
	pour tous les paramètres	□ Non □ Oui
	paramètre par paramètre	□ Non □ Oui
	déclenchement uniquement si demande du paramètre	□ Non □ Oui
	Algorithmes satisfaisants :	
4-1-4	La validation du calibrage est	
	- automatique d'emblée	□ Non □ Oui

	<ul> <li>faite après validation par l'opérateur</li> <li>autre : préciser.</li> </ul>	□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
	Algorithmes non satisfaisants		
	- alarme	☐ Non ☐ Oui	
4-1-5	- écran	☐ Non ☐ Oui	
	- imprimante	☐ Non ☐ Oui	
	- sonore	☐ Non ☐ Oui	
	En cas de rejet du calibrage :		
	- Relance automatique du calibrage	☐ Non ☐ Oui	
	<ul> <li>Utilisation d'emblée de la calibration précédente</li> </ul>	□ Non □ Oui	
	Données à disposition de l'opérateur :		
4-1-6	- accès aux facteurs calculés	□ Non □ Oui	
	- accès au graphe	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>recalcul de facteurs après élimination des points</li> </ul>	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>mémorisation des facteurs de calibrations antérieures</li> </ul>	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>nombre</li> </ul>		

#### 4.2.Contrôle qualité par l'analyseur

Véritable outil de pilotage de l'analyseur, la gestion des contrôles de qualité interne est essentielle dans la phase analytique. Ce chapitre aborde les modalités de passage des échantillons de contrôle de qualité et du traitement de leurs résultats.

#### 4.2.1. Exploitation en temps réel

Elle constitue une étape importante de la validation technique. Ici sont à détailler les calculs et tests logiques utilisés (bornes mini maxi, fourchettes de tolérance, règles de Westgard) ainsi que les alarmes déclenchées et leur influence sur le fonctionnement de l'automate en cas d'anomalie : blocage ou non de l'analyseur

### 4.2.2. Exploitation cumulative des contrôles

Noter les conditions d'exploitation graphique (Levey-Jennings, Youden) et cumulative des résultats du contrôle ainsi que les capacités de stockage en nombre de dosages et de jours.

4-2-2-1	Nombre de contrôles gérés - mode automatique - mode manuel - imposés par le fabricant - choisis par l'utilisateur - délai de péremption	□ Non □ Oui
4-2-2-2	Nombre de paramètres gérés Liste :	
4-2-2-3	Présence d'un code-barres	□ Non □ Oui
4-2-2-4	Fréquence de passage	□ Non □ Oui
4-2-2-5	Saisie des valeurs de contrôle - automatique - manuel - code-barres - internet - autre:	□ Non □ Oui
4-2-2-6	Exploitation en temps réel - bornes mini / maxi - fourchette de tolérance sur valeur cible - règles de Westgard - autres	□ Non □ Oui
4-2-2-7	Alarme au niveau du contrôle - a côté du résultat - à la place du résultat - autres :	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui
4-2-2-8	Impact de l'alarme sur l'analyseur - bloquante - non bloquante	□ Non □ Oui □ Non □ Oui

	Exploitation cumulative des contrôles	
	- quotidienne	□ Non □ Oui
	- hebdomadaire	□ Non □ Oui
	- mensuelle	□ Non □ Oui
	Capacité de stockage	
4-2-2-9	- nombre de contrôles	
	- nombre de jours	
	Exploitation:	
	- Levey-Jennings	□ Non □ Oui
	- Youden	□ Non □ Oui
	- Autres	□ Non □ Oui
	Possibilités offertes à l'opérateur	
	- visualisation des courbes	□ Non □ Oui
4-2-2-10	- impression des résultats	□ Non □ Oui
4-2-2-10	exclusion d'un point avec justificatif	□ Non □ Oui
	enregistrement des actions correctrices	□ Non □ Oui
	- autres	□ Non □ Oui

### 4.2.3. Moyenne des données patients

En cytohématologie, certains automates groupent les patients et rendent régulièrement (tous les 20 patients par exemple) les moyennes d'un certain nombre de paramètres (sur la numération des globules rouges, globules blancs, plaquettes, sur les constantes).

Ces moyennes permettent de suivre la stabilité de l'automate et de découvrir une éventuelle dérive de l'analyseur. Elle peut aussi servir à l'étude d'une population globale ou ciblée (patients d'un service particulier, prématurés).

4-2-3	Moyenne de données patients Nombre de patients Moyenne des sur les constantes érythrocytaires Moyenne sur la numération globulaire - leucocytes - érythrocytes - plaquettes Moyenne sur les éléments de la formule Fourchette de tolérance paramétrable Impact de l'alarme sur l'analyseur - bloquante	□ Non □ Oui     □ Non □ Oui	
	Fourchette de tolérance paramétrable Impact de l'alarme sur l'analyseur		

#### 4.3. Alarmes

Ce chapitre détaille la gestion des principales alarmes fonctionnelles concernant le pilotage et la robotique de l'automate et les alarmes biologiques, qu'elles soient quantitatives ou qualitatives. Ces alarmes peuvent délivrer des messages d'interprétation. Il est demandé à ce niveau de donner une liste des messages les plus importants pour information.

### 4.3.1. Fonctionnelles

4-3-1-1	Existe-t-il un écran relatif à l'état fonctionnel de l'analyseur Affichage des alarmes fonctionnelles - écran de travail - programme dédié - PC Langue des alarmes - Français - Anglais - autres Lesquelles:	□ Non □ Oui
	Nature de l'alarme - sonore Préciser	□ Non □ Oui
	- écran Préciser	□ Non □ Oui
	Existe-t-il un descriptif de chaque alarme	□ Non □ Oui
4-3-1-2	Types des alarmes - sur l'informatique : erreurs liées : • à la connexion au SIL • au lecteur de codes barres	□ Non □ Oui □ Non □ Oui

	<ul> <li>à l'imprim</li> </ul>							☐ Non ☐ Oui	
	a la capacito momento							□ Non □ Oui	
	<ul><li>autres :</li></ul>	□ Non □ Oui							
	- sur l'analyseu								
	Décrire en fonction	de l'an	aıyseu	r					
	- autres alarme	es							
	Préciser								
	Conséquences :								
	<ul> <li>arrêt complet</li> </ul>		stème					□ Non □ Oui	
	<ul> <li>arrêt du modu</li> </ul>	ıle						□ Non □ Oui	
	- autre							□ Non □ Oui	
4-3-1-3	Identification précise	e de la	panne	!				□ Non □ Oui	
	Aide en ligne pour a	action o	curative	)				□ Non □ Oui	
	Possibilité de réacti							☐ Non ☐ Oui	
	Mise en mémoire da							□ Non □ Oui	
				ore d'erreurs archiv					
	Contrôle et action à	distan	ce pou	r resouare la pann	ie			□ Non □ Oui	
	4.3.2. <b>Biologiqu</b>	es qu	ıantita	tives					
	Nombre d'alarmes :								
	Alarmes visuelles			Graphes	Ré	sultats cl	hiffrés		
	Code lettre								
4-3-2-1	Code couleur								
	Code chiffre								
	Texte en clair								
	Autres types d'alarn	nes	□ Non □ Oui						
	Préciser								
	Danitiana and dad	U = I =							
	Positionnement de l			ffrós				E Nam E Out	
	au niveau des     à la place							☐ Non ☐ Oui ☐ Non ☐ Oui	
	a la place     avec accè							□ Non □ Oui	
4-3-2-2	à côté du							□ Non □ Oui	
	autre :							☐ Non ☐ Oui	
	- au niveau des	s graph	nes					□ Non □ Oui	
	- autres		☐ Non ☐ Oui						
	Seuils d'alarmes :			l11-1				□ Non □ Oui	
	Peut-on paramétrer			is d'alarmes fférents niveaux d'	مامسم			☐ Non ☐ Oui	
	Préciser :	t-on de	I Non Li Oui						
	Distinction du degré	d'alar							
	- emplacement		☐ Non ☐ Oui						
	- changement		☐ Non ☐ Oui						
	<ul> <li>variation sond</li> </ul>	ore		☐ Non ☐ Oui					
4-3-2-3	- autre							□ Non □ Oui	
	repassage automa	tiauo	par lo	□ Non □ Oui					
	laboratoire	пчис	ues e	CHARIUMONS NOIS	IIIIIII	3 117663	pai ie	I Non L Ou	
	Possibilités offertes	à l'util	isateur						
	<ul> <li>emplacement</li> </ul>		larme					□ Non □ Oui	
	- codage de l'a		. ,					□ Non □ Oui	
	- choix des ala	rmes ir	nprimė	es				□ Non □ Oui	
	- autres :			□ Non □ Oui					
	Liste des alarmes q	uantita	tives s	ur les érythrocytes	;				
		P (1)	NP (2)	), , , , , , , , , , , ,		P (1)	NP (2)		
4-3-2-4	Hématies			ССМН					
	Hémoglobine			Indice distribution	<u> </u>				
I		_	. –		-			1	i .

	Des	criptif s	standa	rdisé SFBC « Sol	lutior	ns en cy	⁄to-hém	atologie »	
	Hématocrite			Autre :					
	TGMH			Autre :					
	Liste des alarmes	quantita	atives s	ur les leucocytes			I		
		P (1)	NP (2)			P (1)	NP (2)		
	Leucocytes			PN éosinophiles					
4-3-2-5	Lymphocytes			PN basophiles					
	Monocytes			Autre :					
<u></u>	PN neutrophiles			Autre :					
	Liste des alarmes	quantita	itives s	ur les plaquettes					
İ		P (1)	NP (2)			P (1)	NP (2)		
4-3-2-6	Plaquettes			Plaquettocrite	Plaquettocrite				
4-3-2-0	Volume moyen plaquettaire			Indice distribu plaquettes	ution				
				Autre :					
	Liste des alarmes								
		P (1)	NP (2)			P (1)	NP (2)		
4-3-2-7	Réticulocytes			Indice distribution réticulocytes					
	Autre :			Autre :					
	Liste des alarmes			ur les érythroblaste	s				
4-3-2-8		P (1)	NP (2)			P (1)	NP (2)		
ı									
		<u> </u>	(1) para	amétrable		(2) N	Non para	métrable	 
	4.3.3. <b>Biologiq</b>	ues qu	ıalitati	ves					
	Nombre d'alarmes	:			_				
	Alarmes visuelles			Graphes	Rés	ultats ch	niffrés		 
	Code lettre								
4-3-3-1	Code couleur								
4-3-3-1	Code chiffre								
	Texte en clair								
	Autres types d'alar	mes		•				□ Non □ Qui	

	Nombre d'alarmes :								
	Alarmes visuelles	larmes visuelles Graphes Résultats chiffrés							
	Code lettre								
4-3-3-1	Code couleur								
4-3-3-1	Code chiffre								
	Texte en clair								
	Autres types d'alarmes Préciser								
4-3-3-2	Positionnement de l'alarme - au niveau des graphes - autres		□ Non □ Oui □ Non □ Oui						
4-3-3-3	Seuils d'alarmes : Peut-on paramétrer certains seu Si oui, peut-on définir d Préciser : Distinction du degré d'alarme pa - emplacement de l'alarme - changement de couleur - variation sonore - autre  Repassage automatique des e	□ Non □ Oui							
	laboratoire Possibilités offertes à l'utilisateur - emplacement de l'alarme - codage de l'alarme - choix des alarmes imprime	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui							

	- autres :		□ Non □ Oui					
4-3-3-4	Alarmes non spéc Cellules normales Bruit de fond exce Mauvaise séparat Autres	essif		□ Non □ Oui				
	Liste des alarmes	qualita	tives su	ur les érythrocytes				
		P (1)	NP (2)		P (1)	NP (2)		
	Interférences dans la zone inférieure de comptage			Sphérocytes				
4-3-3-5	Erythroblastes			Hématies résistantes à la lyse				
	Macrocytes			Interférence sur hémoglobine				
	Microcytes			Autre :				
	Autre :			Autre :				
	Autre :			Autre				
	Liste des alarmes	quantit	tatives	sur les leucocytes				
		P (1)	NP (2)		P (1)	NP (2)		
	Interférences dans la zone inférieure de comptage			Polynucléaires peu segmentés (BAND)				
4-3-3-6	Interférences dans la zone supérieure de comptage			Lymphocytes fragiles				
	Blastes			Polynucléaires dégranulés				
	Lymphocytes atypiques			Polynucléaires hypersegmentés				
	Granulocytes immatures			Autre :				
	Autre :			Autre :				
	Liste des alarmes		1	ur les plaquettes		ı		
	1	P (1)	NP (2)		P (1)	NP (2)		
	Interférences dans la zone inférieure de comptage			Histogramme des plaquettes non log-normal				
4-3-3-7	Interférences dans la zone supérieure de comptage			Selon les différents comptages				
	Agrégats plaquettaires			Grandes plaquettes				
	Autre :			Petites plaquettes				
	Liste des alarmes			ur les réticulocytes		T		
	linta utá na :	P (1)	NP (2)		P (1)	NP (2)	-	
4-3-3-8	Interférences dans la zone inférieure de comptage			Distribution anormale de la population				
	Interférences dans la zone supérieure de comptage			Interférence avec les globules blancs				
1	1 - 1 - 3 -	1		1		L	1	i e e e e e e e e e e e e e e e e e e e

	Bruit de fond important			Autre :					
	Impossibilité de placer le discriminant rétic-GR			Autre :					
	4.3.4. <b>Messag</b>	es d'in	terpre	étation					
	Nombre de messa	ages							
	Alarmes visuelles			Graphes	Ré	sultats o	hiffrés		
	Code lettre								
4-3-4-1	Code couleur								
	Code chiffre								
	Autres types de m Préciser	essage	es					□ Non □ Oui	
4-3-4-2	Positionnement de la univeau de la autres la univeau de la utres la univeau de la utres la ut	les résu du résul	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui						
	Seuils des messa	ges	□ Non □ Oui						
	Peut-on paramétr  • Si oui, pe Préciser :	eut-on c	□ Non □ Oui						
4-3-4-3  Possibilités offertes à l'utilisateur - emplacement du message - choix des messages imprimés - codage des messages - création de nouveaux messages - autres :				e imés				□ Non □ Oui	
	Liste des messag	es:							
4-3-4-4									
	4. Vérification ana		_	anolytique des ést	ontille	no notice	oto II oci	important de seé	gigar dans as at a
	inels s'il y a lieu, d'al								
	Vérification des rés Sur l'analyseur - Avec graphe							□ Non □ Oui	
4-4-1	- Sans graphe A partir de l'ordinat - Avec graphe	e teur						□ Non □ Oui	
4.4.0	- Sans graphe	)	oultet.	nondont la famatica			n alve a : :=	□ Non □ Oui	
4-4-2	Possibilité de valid							□ Non □ Oui	
4-4-3	Possibilité de dema - Par patient - Par paramèt - Par série		n contr	оте че гапте а рапт	ıı uu p	osie de '	valluation	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
	Validation et auto-v	validatio	n						

Mémorisation en ligne des données Antériorités en provenance du SIL

Accès aux valeurs antérieures

Nombre
 Archivage exporté

4-4-4

□ Non □ Oui □ Non □ Oui

 $\square$  Non  $\square$  Oui

	Valeurs usuelles		
	- Non paramétrables	□ Non □ Oui	
	- Paramétrables - Age	□ Non □ Oui	
	<ul><li>Si oui, tranche d'âge</li><li>Sexe</li></ul>	□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
	Autre	□ Non □ Oui	
	- Hors bornes		
	Alarmes	□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
	Blocage  Demonstrate the street of the	LI NON LI OUI	
	Bornes de validation - Non paramétrables	□ Non □ Oui	
	- Paramétrables	□ Non □ Oui	
4-4-5	- Hors bornes	□ Non □ Oui	
	Alarmes	□ Non □ Oui	
	Blocage	□ Non □ Oui	
4-4-6	Bornes multicritères	□ Non □ Oui	
4-4-7	Règles décisionnelles	□ Non □ Oui	
4-4-8	Delta check	□ Non □ Oui	
4-4-9	Tests réflexes	□ Non □ Oui	
4-4-10	Repasses	□ Non □ Oui	
4-4-11	Pilotage de l'étaleur colorateur	□ Non □ Oui	
4-4-12	Multi-utilisateurs	□ Non □ Oui	
4.5	5. Formatage des éditions en cas de procédure dégradée		
	Résultats chiffrés		
	- Seuls	□ Non □ Oui	
4-5-1	<ul> <li>Avec fourchette de normalité</li> <li>Avec graphique</li> </ul>	☐ Non ☐ Oui ☐ Non ☐ Oui	
	- Avec antériorité	□ Non □ Oui	
	- Avec delta-check	□ Non □ Oui	
	Identification du patient :		
	- N° IPP - Nom patient	☐ Non ☐ Oui ☐ Non ☐ Oui	
	- Prénom patient	□ Non □ Oui	
	- Age	☐ Non ☐ Oui	
	- DNN	□ Non □ Oui	
4-5-2	- Sexe - Service prescripteur	☐ Non ☐ Oui ☐ Non ☐ Oui	
	- N° identification patient	□ Non □ Oui	
	- N° position échantillon	□ Non □ Oui	
	- Commentaires	□ Non □ Oui	
	- Date	□ Non □ Oui	
	- Heure Techniques utilisées	□ Non □ Oui	
4-5-3	- Nom de l'analyseur	□ Non □ Oui	
4-5-3	- Lot réactifs	□ Non □ Oui	
	- Date calibration	□ Non □ Oui	
	Mode d'éditions : joindre un exemple de compte-rendu - En continu	□ Non □ Oui	
	- En série	□ Non □ Oui	
	- Par patient	☐ Non ☐ Oui	
4-5-4	- Par paramètre	□ Non □ Oui	
	- Par service - Sélective avec critères	☐ Non ☐ Oui ☐ Non ☐ Oui	
	- Archives	□ Non □ Oui	
	- Autres	□ Non □ Oui	
1	Préciser		l

#### 5. CYTOMETRIE DE FLUX (CMF)

La cytométrie de flux constitue une dynamique très active en cyto-hématologie :

- Depuis longtemps, divers automates de cyto-hématologie intègrent la cytométrie de flux avec détection d'intercalants de l'ADN et de l'ARN couplés à des fluorochromes.
- Plus récemment, des fournisseurs ont proposé des analyseurs qui recourent à d'autres approches de cytométrie de flux et en particulier les marquages par anticorps couplés fluorescents. D'ores et déjà, cette offre constitue un appoint dans deux domaines : la numération des plaquettes et la formule sanguine.
- Aujourd'hui certaines solutions combinées tendent à dépasser le seul cadre de la cyto-hématologie en se positionnant sur différentes analyses : numération des sous-populations lymphocytaires CD3/4/8, recherche HLA B27, dosage de HbF...

En fonction des objectifs qu'il se fixe, le laboratoire de biologie médicale devra considérer dans son choix d'automate en cytohématologie, la nouvelle balance que crée l'intégration de la cytométrie de flux avec utilisation d'anticorps couplés à des fluorochromes.

#### 5.1. Caractéristiques générales

	Configuration entre automate NFS et module CMF :		
5-1-1	- une seule unité	□ Non □ Oui	
	Si non, liaison physique automatisée	□ Non □ Oui	
	Utilisation du module CMF par rapport à l'automate NF		
	(en 1ère intention ou en fonction avancée)	□ Non □ Oui	
	- systématique	□ Non □ Oui	
	- à la demande	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>possible sans utilisation de l'automate de NFS</li> </ul>	□ Non □ Oui	
	- déconnexion complète possible du module CMF		
5-1-2	<ul> <li>à partir d'alarmes programmées sur l'automate de NFS</li> </ul>	☐ Non ☐ Oui	
	qualitatives		
	quantitatives	□ Non □ Oui	
	règles d'expertises	☐ Non ☐ Oui	
	autres	□ Non □ Oui	
	- par requêtes à partir de la liste de travail de l'automate à NFS	□ Non □ Oui	
	- par requêtes à partir du SIL ou du Middleware	□ Non □ Oui	
	Pilotage du module CMF		
	- depuis l'automate NFS	- Non - Oui	
5-1-3	- depuis le SIL	□ Non □ Oui	
	·	□ Non □ Oui	
	- depuis le Middleware	□ Non □ Oui	
	Blocage(s) possible(s) de l'automate NFS lié(s) au module CMF	□ Non □ Oui	
5-1-4	Si oui : préciser les principales causes (réactifs, autres,)		
014			
	Conditions de réalisation des analyses (temps d'incubation, volume de lyse,		
	nombre d'évènements analysés)		
	- fixes	□ Non □ Oui	
5-1-5	- programmables par le fournisseur	□ Non □ Oui	
	- programmables par l'utilisateur	☐ Non ☐ Oui	
	Préciser les modifications possibles :		
	Contrôles de qualité	- Non - Oui	
5-1-6	- CQI fournisseur	□ Non □ Oui	
	- possibilité d'externaliser les CQI	□ Non □ Oui	
	- EEQ	☐ Non ☐ Oui	
	Vérification de méthode (y compris corrélation CMF et autres modes de		
	comptage/d'analyse) - données fournisseurs	- Non - Oui	
5-1-7	vérification de la méthode à l'installation	□ Non □ Oui	
	Préciser :	□ Non □ Oui	
	- suivi après vérification initiale	□ Non □ Oui	
		□ Non □ Oui	
5-1-8	Laser		
5-1-6	- nombre :		
	- longueur(s) d'onde :		
E 1 0	Photomultiplicateur (en toutes lettres) - nombre :		
5-1-9	- hombre : - bandes lues :		
	Installation / Entretien / Interventions		
E 1 10	- calibration, réglages initiaux CMF : Accompagnement		
5-1-10	fournisseur :	E Non E Oui	
	Préciser :	□ Non □ Oui	
		☐ Non ☐ Oui	

	- accès aux réglages par l'utilisateur		
	- maintenance utilisateur		
	Préciser		
	- maintenance fournisseur :		
	Préciser		
	Coûts et conditions :		
	- réactifs :		
5-1-11	- prix au test :		
3-1-11	- prix au test :		
	- SAV:		
5.	2.Gestion des flux		
5-2-1	Types d'échantillons	□ Non □ Oui	
3-2-1	- sang - autres, préciser :	□ Non □ Oui	
	Convoyage du tube EDTA jusqu'au pipetage	I Non D Car	
	- commun avec l'analyseur de NFS	□ Non □ Oui	
5-2-2	- indépendant car intégré dans une chaine	□ Non □ Oui	
	- indépendant car intégré à un ilot EDTA	□ Non □ Oui	
	- autre :	□ Non □ Oui	
	Passage de l'échantillon : - automatique	□ Non □ Oui	
	- microtube	□ Non □ Oui	
	incidence sur la cadence si introduction en mode manuel	□ Non □ Oui	
	- passeur identique entre analyseur NF et module CMF	□ Non □ Oui	
	Passage module CMF		
	- couronne	□ Non □ Oui	
5-2-3	- portoir	□ Non □ Oui	
	- autre Agitation :	□ Non □ Oui	
	- retournement	□ Non □ Oui	
	- rotation	□ Non □ Oui	
	- autre	□ Non □ Oui	
	Tubes acceptés (marque type bouchon) tous types ?	□ Non □ Oui	
	Si non, préciser :		
	Prise d'essai :		
	- avec prise d'essai NFS	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>sur 2<sup>ème</sup> passage manuel ou géré</li> </ul>	□ Non □ Oui	
5-2-4	- volume de prise d'essai	μL	
	<ul> <li>volume minimum dans le tube</li> <li>pour passage en mode automatique</li> </ul>	nd.	
	pour passage en mode manuel     pour passage en mode manuel	μL μL	
	Pré-traitement	□ Non □ Oui	
	Si oui		
	- embarqué	□ Non □ Oui	
	- avec phase manuelle	□ Non □ Oui	
5-2-5	- avec tube secondaire Si oui, préciser le mode d'identification :	□ Non □ Oui	
	Si oui, preciser le mode d'identification .		
	- incubation	□ Non □ Oui	
	- lyse des érythrocytes	□ Non □ Oui	
	- suivi du processus en temps réel sur tableau de bord	□ Non □ Oui	
5-2-6	L'échantillon a-t-il un circuit d'analyse interne spécifique ?	□ Non □ Oui	
	Gestion des urgences		
	- en mode automatique	□ Non □ Oui	
5-2-7	- en mode manuel	□ Non □ Oui	
	- Incidence sur la cadence si introduction en mode manuel	□ Non □ Oui	
	- arrêt de la série NFS Gestion et stockage des réactifs	□ Non □ Oui	
	Gestion et stockage des reactifs - réactifs fournisseurs captifs	□ Non □ Oui	
5-2-8	Si autres réactifs possibles, préciser :		
•		•	

	- nombre de tests	□ Non □ Oui	
	- délai de péremption	□ Non □ Oui	
	- date limite après ouverture	□ Non □ Oui	
	- distribution automatisée des réactifs à bord	☐ Non ☐ Oui	
	Si distribution manuelle, préciser :		
	ambarquement des résetifs	- Non - Oui	
	<ul> <li>embarquement des réactifs</li> <li>conservation à bord des réactifs</li> </ul>	□ Non □ Oui	
		□ Non □ Oui	
	jusqu'à fin d'utilisation	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>rangement extérieur périodique</li> <li>gestion à bord du module CMF :</li> </ul>		
	•	□ Non □ Oui	
	avec détection de niveau	□ Non □ Oui	
	avec nombre de cycles	□ Non □ Oui	
	avec durée d'utilisation	□ Non □ Oui	
	avec date de péremption	□ Non □ Oui	
	avec date après ouverture	□ Non □ Oui	
	- traçabilité des lots de réactifs	□ Non □ Oui	
	- traçabilité opérateur		
5.3	S.Numération des plaquettes		
	Anticorps		
5-3-1	- anti-CD61	□ Non □ Oui	
	- anti-CD41	□ Non □ Oui	
	- autre(s):	□ Non □ Oui	
	Déclenchement de l'analyse par CMF :		
	- par opérateur	☐ Non ☐ Oui	
	- en systématique	□ Non □ Oui	
	- programmable		
5-3-2	à partir du SIL	☐ Non ☐ Oui	
002	à partir du middleware	□ Non □ Oui	
	- critères paramétrables		
	<ul><li>quantitatifs</li></ul>	□ Non □ Oui	
	alarme qualitative	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>seuils (lipides, débris de membranes, petits GR)</li> </ul>	☐ Non ☐ Oui	
	Analyse:		
	<ul> <li>méthode vérifiée sur tous les types d'anticoagulants : EDTA,</li> </ul>	□ Non □ Oui	
	citrate, ACD ?	_ Non _ ou	
	Si non préciser :		
		□ Non □ Oui	
5-3-3	- déclenchement systématique d'une nouvelle NF avec l'analyse		
	plaquettes CMF	□ Non □ Oui	
	- impact sur la cadence de l'automate à NFS	□ Non □ Oui	
	- suivi de l'avancement de l'analyse par indicateur en temps réel		
	- durée d'analyse : Temps estimé à : min	□ Non □ Oui	
	- mesure du volume plaquettaire	□ Non □ Oui	
	- détection des amas		
	Contrôles de qualité - CQI fournisseur	□ Non □ Oui	
5-3-4	- CQI fournisseur - possibilité d'externalisé les CQI	□ Non □ Oui	
	- possibilité d'externalise les CQI - EEQ	☐ Non ☐ Oui ☐ Non ☐ Oui	
	Rendu des résultats par rapport aux autres modes de comptage - au choix de l'opérateur	□ Non □ Oui	
	- au choix de roperateur - choix prédéfinis	□ Non □ Oui	
5-3-5	- GIOIX PIEUGIIIIIS		
	Interférences ou situations identifiées de rejet du résultat (données	□ Non □ Oui	
	fournisseur et bibliographiques)		
	Si oui, préciser :		
	Autres paramètres de recherche ou d'intérêt clinique :	□ Non □ Oui	
5-3-6	Si oui, préciser :		
	· ·		
	Résolution de tous les problèmes de décompte plaquettaire	- N - 5 :	
5-3-7	(ou nécessité de garder une possibilité de décompte en cellule)	□ Non □ Oui	
5.4	. <u>Formule sanguine</u>		
	Présentation de l'interface d'analyse (graphes et données numériques)	I	1
5-4-1	- modulable	□ Non □ Oui	
	- fixe	□ Non □ Oui	
L	<u> </u>		

	Fenêtrage		
5-4-2	- automatique	□ Non □ Oui	
J- <del>4</del> -2	- manuel	□ Non □ Oui	
	- modifiable	□ Non □ Oui	
	Exploitation des données en acquisition – analyse	□ Non □ Oui	
5-4-3	Si autre mode possible, préciser :		
5-4-4	Trace figée des données analysées	□ Non □ Oui	
	,		
	Fonctionnement:	- Non - Oui	
5-4-5	- impact sur la cadence de l'automate à NFS	│	
5-4-5	<ul> <li>suivi de l'avancement de l'analyse par indicateur en temps réel</li> </ul>		
	<ul> <li>durée d'analyse : Temps estimé à : min</li> </ul>		
	Réactifs spécifiques et pré-analyse :		
	- solution(s) Ac (clones, fluorochromes) et sous-populations		
	ciblées		
	Préciser :		
	- tubes prêts-à-l'emploi coatés	□ Non □ Oui	
	- autre(s)	□ Non □ Oui	
	Si oui, préciser		
5-4-6			
0.0	Décrire les étapes		
	- identification du(des) tube(s) dédié(s)		
	atte destination		
	- distribution		
	- incubation		
	- Incubation		
	- lyse		
	1930		
	En plus de la formule sanguine :		
	- détection de la myélémie	□ Non □ Oui	
	- quantification de la myélémie	☐ Non ☐ Oui	
	- détection des érythroblastes	□ Non □ Oui	
	- quantification des érythroblastes	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>signalement des cellules non classées myéloïdes, T ou B sur le</li> </ul>	□ Non □ Oui	
	panel utilisé (ex : plasmocytes, micromégacaryocytes)		
	- classification des cellules non myéloïdes, non-T, non-B	□ Non □ Oui	
5-4-7	Préciser le(s) seuil(s):		
	Préciser si identification graphique (couleur)?		
	Autres précisions ?		
	- règles d'expertises disponibles	☐ Non ☐ Oui	
	- alertes si débris	□ Non □ Oui	
	- seuils modifiables	□ Non □ Oui	
	Alerte spécifique quand défaut de lyse des hématies ou autre	□ Non □ Oui	
	interférence. Si oui, préciser :		
	Contrôles de qualité		
5-4-8	- CQI fournisseur	□ Non □ Oui	
3-4-0	<ul> <li>possibilité d'externalisé les CQI</li> </ul>	□ Non □ Oui	
	- EEQ	□ Non □ Oui	
	Rendu des résultats :		
	Par rapport à la formule de l'analyseur de cyto-hématologie:		
	- Suivant le choix de l'opérateur	□ Non □ Oui	
	- Suivant des choix prédéfinis	□ Non □ Oui	
	Rendu en valeur absolue :	E Nos E Oui	
5-4-9	<ul> <li>Sans calcul (tubes coatés)</li> <li>Avec calcul : utilisation du chiffre des leucocytes de la NFS</li> </ul>	□ Non □ Oui	
J-4-9	Situations identifiées de rejet de la formule CMF	☐ Non ☐ Oui ☐ Non ☐ Oui	
	(données fournisseur et bibliographiques)		
	Si oui, préciser :		
	, p		
	Critères d'étalement/revue des lames : Aide à la décision	□ Non □ Oui	
	Si oui, préciser :		

# 5.5.Numération TCD4+ / TCD8+

5-5-1	Présentation de l'interface d'analyse (graphe et données numériques) - modulable - fixe	□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
5-5-2	Fenêtrage - automatique - manuel - modifiable	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
5-5-3	Exploitation des données en acquisition – analyse Si autre mode possible, préciser :	□ Non □ Oui	
5-5-4	Trace figée des graphes correspondant au résultat rendu	□ Non □ Oui	
5-5-5	Fonctionnement :     - impact sur la cadence de l'automate à NFS     - suivi de l'avancement de l'analyse par indicateur en temps réel     - durée d'analyse : Temps estimé à : min	□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
5-5-6	Réactifs spécifiques et pré-analyse :	□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
5-5-7	Contrôles de qualité - CQI fournisseur - possibilité d'externalisé les CQI - EEQ	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
5-5-8	Rendu des résultats en valeur absolue :     - Sans calcul (tubes coatés)     - Avec calcul : utilisation du chiffre des leucocytes de la NFS Situations identifiées de rejet de la numération T4/T8 (données fournisseur et bibliographiques) Si oui, préciser :	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	

### 6. ETALEUR COLORATEUR

# 6.1. Caractéristiques générales

	Nom du matériel		
	Système :		
	- intégré	□ Non □ Oui	
	- modulaire	□ Non □ Oui	
	- indépendant	□ Non □ Oui	
	Composition:		
	- préparateur	□ Non □ Oui	
6-1-1	- colorateur	□ Non □ Oui	
0-1-1	- préparateur / colorateur	□ Non □ Oui	
	Si option colorateur seul pour lames préparées selon une autre		
	technique, types de frottis :		
	- sang	□ Non □ Oui	
	- ganglion	□ Non □ Oui	
	- liquides biologiques	□ Non □ Oui	
	- LCR	□ Non □ Oui	
	- moelle	☐ Non ☐ Oui	

	Identification spécifique et repérage type de lames pré-étalées	□ Non □ Oui	
	Dissociation étalement / coloration possible en fonction des alarmes ou	☐ Non ☐ Oui	
	de la programmation		
	Liaison à l'analyseur de NF		
	- obligatoire	□ Non □ Oui	
	- automatique	□ Non □ Oui	
	- manuelle	☐ Non ☐ Oui	
	Pilotage		
	- par l'analyseur de NF	□ Non □ Oui	
	- par l'informatique du laboratoire	□ Non □ Oui	
	- par le middleware	□ Non □ Oui	
	- autonome	□ Non □ Oui	
	Traitement d'un étalement en urgence		
	Gestion prioritaire de l'urgence	- Non - Oui	
	- en mode automatique	□ Non □ Oui	
	- en mode manuel	□ Non □ Oui	
	Conséquence sur la série de l'introduction d'une urgence		
	- en mode automatique	□ Non □ Oui	
	<ul><li>aucune</li></ul>		
	<ul><li>arrêt</li></ul>	☐ Non ☐ Oui	
	- en mode manuel		
		□ Non □ Oui	
	• aucune	□ Non □ Oui	
6-1-2	<ul><li>arrêt</li></ul>		
	- insertion d'un échantillon en mode manuel		
		☐ Non ☐ Oui	
	tube ouvert	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>tube fermé</li> </ul>	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>microtube</li> </ul>		
	Cadence pour obtenir une NFS avec lame :		
	<ul> <li>délai d'obtention d'un frottis après prélèvement</li> </ul>		
	<ul> <li>nombre maximal de frottis préparés par heure</li> </ul>		
	<ul> <li>nombre maximal de frottis colorés par heure</li> </ul>		
	- prélèvement et étalement en simultané avec NF		
		☐ Non ☐ Oui	
	Sinon, ralentissement de la cadence pour un étalement unique ?	□ Non □ Oui	
6.2	Préparation des frottis		
6.2	<u>Préparation des frottis</u>		
6.2	Préparation des frottis  Critères de décision et de préparation d'un frottis		
6.2	Critères de décision et de préparation d'un frottis	□ Non □ Oui	
6.2	Critères de décision et de préparation d'un frottis - alarmes et informations provenant de la station de travail de	□ Non □ Oui	
6.2	Critères de décision et de préparation d'un frottis - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF		
6.2	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives	□ Non □ Oui	
6.2	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives		
6.2	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives  • quantitatives	□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
6.2	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives  • quantitatives  • sexe	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
6.2	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives  • quantitatives  • sexe  • service	Non	
6.2	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives  • quantitatives  • sexe	Non	
6.2	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives  • quantitatives  • sexe  • service  • âge	Non Oui	
	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives  • quantitatives  • sexe  • service  • âge  • règles d'expertise	Non	
6.2	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives  • quantitatives  • sexe  • service  • âge  • règles d'expertise  • autres	Non Oui	
	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives  • quantitatives  • sexe  • service  • âge  • règles d'expertise	Non Oui	
	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser	Non Dui Non Oui	
	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur	Non Oui	
	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF	Non Dui Non Oui	
	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur	Non Dui Non Oui	
	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF - antériorités sur le SIL	Non Dui Non Oui	
	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF - antériorités sur le SIL • sur l'analyseur	Non   Oui   Oui   Non   Oui	
	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF - antériorités sur le SIL • sur l'analyseur • sur le middleware	Non   Oui   Oui   Oui   Oui   Oui   Oui   Oui   Oui   Oui	
	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF - antériorités sur le SIL • sur l'analyseur • sur le middleware - requêtes à partir du SIL	Non   Oui   Oui   Non   Oui   Oui	
	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF - antériorités sur le SIL • sur l'analyseur • sur le middleware - requêtes à partir du SIL - requêtes à partir du middleware	Non   Oui   Oui   Non   Oui   Oui   Non   Oui	
	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF - antériorités sur le SIL • sur l'analyseur • sur le middleware - requêtes à partir du SIL - requêtes à partir du middleware	Non   Oui   Oui   Non   Oui   Oui   Non   Oui	
	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF - antériorités sur le SIL • sur l'analyseur • sur le middleware - requêtes à partir du SIL - requêtes à partir du middleware  Programmation du nombre de lames étalées selon critères	Non   Oui   Oui   Non   Oui   Oui	
	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF - antériorités sur le SIL • sur l'analyseur • sur le middleware - requêtes à partir du SIL - requêtes à partir du middleware  Programmation du nombre de lames étalées selon critères  Présentation et stockage des lames	Non   Oui   Oui   Non   Oui   Oui   Non   Oui	
	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF - antériorités sur le SIL • sur l'analyseur • sur le middleware - requêtes à partir du SIL - requêtes à partir du middleware  Programmation du nombre de lames étalées selon critères  Présentation et stockage des lames Le système accepte :	Non   Oui	
	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF - antériorités sur le SIL • sur l'analyseur • sur le middleware - requêtes à partir du SIL - requêtes à partir du middleware  Programmation du nombre de lames étalées selon critères  Présentation et stockage des lames Le système accepte : - tous les types de lames	Non   Oui   Oui	
	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF - antériorités sur le SIL • sur l'analyseur • sur le middleware - requêtes à partir du SIL - requêtes à partir du middleware  Programmation du nombre de lames étalées selon critères  Présentation et stockage des lames Le système accepte : - tous les types de lames - seulement certains types de lames	Non   Oui	
	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF - antériorités sur le SIL • sur l'analyseur • sur le middleware - requêtes à partir du SIL - requêtes à partir du middleware  Programmation du nombre de lames étalées selon critères  Présentation et stockage des lames Le système accepte : - tous les types de lames	Non   Oui	
	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF - antériorités sur le SIL • sur l'analyseur • sur le middleware - requêtes à partir du SIL - requêtes à partir du middleware  Programmation du nombre de lames étalées selon critères  Présentation et stockage des lames Le système accepte : - tous les types de lames - seulement certains types de lames	Non   Oui	
6-2-1	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF - antériorités sur le SIL • sur l'analyseur • sur le middleware - requêtes à partir du SIL - requêtes à partir du middleware Programmation du nombre de lames étalées selon critères  Présentation et stockage des lames Le système accepte : - tous les types de lames - seulement certains types de lames Lesquelles	Non   Oui   Oui	
	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives  • quantitatives  • sexe  • service  • âge  • règles d'expertise  • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF  - antériorités sur le SIL  • sur l'analyseur  • sur le middleware  - requêtes à partir du SIL  - requêtes à partir du SIL  - requêtes à partir du middleware  Programmation du nombre de lames étalées selon critères  Présentation et stockage des lames  Le système accepte :  - tous les types de lames  - seulement certains types de lames  Lesquelles  - de préférence certains types de lames	Non   Oui	
6-2-1	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF - antériorités sur le SIL • sur l'analyseur • sur le middleware - requêtes à partir du SIL - requêtes à partir du middleware Programmation du nombre de lames étalées selon critères  Présentation et stockage des lames Le système accepte : - tous les types de lames - seulement certains types de lames Lesquelles	Non   Oui   Oui	
6-2-1	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF - antériorités sur le SIL • sur l'analyseur • sur le middleware - requêtes à partir du SIL - requêtes à partir du middleware Programmation du nombre de lames étalées selon critères  Présentation et stockage des lames Le système accepte : - tous les types de lames - seulement certains types de lames Lesquelles  - de préférence certains types de lames Lesquelles	Non   Oui   Oui	
6-2-1	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives  • quantitatives  • sexe  • service  • âge  • règles d'expertise  • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF  - antériorités sur le SIL  • sur l'analyseur  • sur le middleware  - requêtes à partir du SIL  - requêtes à partir du SIL  - requêtes à partir du middleware  Programmation du nombre de lames étalées selon critères  Présentation et stockage des lames  Le système accepte :  - tous les types de lames  - seulement certains types de lames  Lesquelles  - de préférence certains types de lames	Non   Oui   Oui	
6-2-1	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF - antériorités sur le SIL • sur l'analyseur • sur le middleware - requêtes à partir du SIL - requêtes à partir du middleware Programmation du nombre de lames étalées selon critères  Présentation et stockage des lames Le système accepte : - tous les types de lames Lesquelles  - de préférence certains types de lames Lesquelles  Le système peut choisir différentes catégories de lames en fonction :	Non   Oui	
6-2-1	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF - antériorités sur le SIL • sur l'analyseur • sur le middleware - requêtes à partir du SIL - requêtes à partir du middleware Programmation du nombre de lames étalées selon critères  Présentation et stockage des lames Le système accepte : - tous les types de lames - seulement certains types de lames Lesquelles  Le système peut choisir différentes catégories de lames en fonction : - de l'urgence	Non   Oui	
6-2-1	Critères de décision et de préparation d'un frottis  - alarmes et informations provenant de la station de travail de l'analyseur de NF  • qualitatives • quantitatives • sexe • service • âge • règles d'expertise • autres  Préciser  - requêtes ponctuelles à partir de la liste de travail sur l'analyseur de NF - antériorités sur le SIL • sur l'analyseur • sur le middleware - requêtes à partir du SIL - requêtes à partir du middleware Programmation du nombre de lames étalées selon critères  Présentation et stockage des lames Le système accepte : - tous les types de lames Lesquelles  - de préférence certains types de lames Lesquelles  Le système peut choisir différentes catégories de lames en fonction :	Non   Oui	

	Chargement en continu o				□ Non [	⊐ Oui	
	Capacité des magasins de lames						
	Nombre de magasins à bord				_		
	Détection de la présence	e de lames a bo	ord		□ Non [	□ Oui	
	Identification des lames	-l -l- fu-14:		د ماد د النام ماد کا			
	- nombre maxima	ai de irottis para	ametrables par e	echantillon			
	<ul> <li>mode fermé</li> <li>mode ouvert</li> </ul>				□ Non [		
	- procédé d'identi	ification			□ Non [	□ Oui	
	Procede d'identi     encre résista					_	
		ante			□ Non [		
	étiquette				□ Non [		
	autres  Préciser				□ Non [	□ Oui	
	- identification						
		prólòvomont					
		prélèvement			□ Non [	¬ Oui	
	- marque de repé	ment du frottis	000		□ Non [		
	- caractères d'ide		iic <del>e</del>		□ Non [		
		ignes disponibl	امد			_ Ou.	
6-2-3		ible d'un code-					
0 _ 0	<ul><li>données par</li></ul>		barres		□ Non [	⊐ Oui	
	donnees par	iamenables				_	
	• nom				□ Non [	⊐ Oui	
	❖ prénom				□ Non [	⊐ Oui	
	❖ âge				□ Non [	⊐ Oui	
	❖ sexe				□ Non [	⊐ Oui	
	❖ service				□ Non [	⊐ Oui	
	❖ alarme d	de décision de l	lame		□ Non [	⊐ Oui	
		et :ou référence			□ Non [	⊐ Oui	
	❖ référence	e de support de	e tubes		□ Non [	_	
	commen				□ Non [		
	paramèti	res pathologiqu	ues définis par l'	utilisateur	□ Non [		
	Identification lame pour r				□ Non [	⊐ Oui	
	Préciser			•			
	Passeur de tubes en cas		ıdépendant		□ Non [	⊐ Oui	
16-2-4							
6-2-4	<ul> <li>identiques à ceu</li> </ul>	ux de l'analyse	ur de NF de la n				
6-2-4		ux de l'analyse couronne		nême marque Autre			
	- identiques à ceu Type de support		ur de NF de la n				
6-2-4	<ul> <li>identiques à ceu</li> </ul>		ur de NF de la n				
	- identiques à ceu Type de support Capacité/support		ur de NF de la n				
	- identiques à ceu Type de support Capacité/support Capacité totale		ur de NF de la n				
	- identiques à ceu Type de support Capacité/support Capacité totale Type d'agitation		ur de NF de la n				
6-2-5	- identiques à ceu Type de support Capacité/support Capacité totale Type d'agitation - retournement		ur de NF de la n		□ Non [	⊐ Oui	
	- identiques à cet Type de support Capacité/support Capacité totale Type d'agitation - retournement - inversion		ur de NF de la n		□ Non [	□ Oui	
6-2-5	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre		ur de NF de la n		□ Non [	□ Oui	
6-2-5	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre Préciser	couronne	ur de NF de la n portoir	Autre	□ Non [	□ Oui	
6-2-5	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre	couronne	ur de NF de la n portoir	Autre	□ Non [	□ Oui	
6-2-5	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre Préciser	couronne	ur de NF de la n portoir	Autre	□ Non [	□ Oui	
6-2-5	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre Préciser  Références des tubes ac	couronne cceptés par le s	ur de NF de la n portoir	Autre	□ Non [	□ Oui	
6-2-5 6-2-6 6-2-7	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre Préciser  Références des tubes ac	couronne cceptés par le s	ur de NF de la n portoir	Autre	□ Non [ □ Non [	□ Oui □ Oui □ Oui	
6-2-5	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre Préciser  Références des tubes act  Chargement de support : - en continu	couronne cceptés par le s	ur de NF de la n portoir	Autre	□ Non [ □ Non [	□ Oui □ Oui □ Oui	
6-2-5 6-2-6 6-2-7	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre Préciser  Références des tubes ac	couronne cceptés par le s	ur de NF de la n portoir	Autre	□ Non [ □ Non [	□ Oui □ Oui □ Oui	
6-2-5 6-2-6 6-2-7	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre Préciser  Références des tubes act  Chargement de support : - en continu	couronne exceptés par le s	ur de NF de la n portoir	Autre	□ Non [ □ Non [	Oui Oui Oui	
6-2-5 6-2-6 6-2-7 6-2-8	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre Préciser  Références des tubes ac  Chargement de support : - en continu - en discontinu  Message d'erreur de pos	couronne exceptés par le s	ur de NF de la n portoir	Autre	□ Non [ □ Non [ □ Non [	Oui Oui Oui	
6-2-5 6-2-6 6-2-7 6-2-8	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre Préciser  Références des tubes ac  Chargement de support : - en continu - en discontinu  Message d'erreur de pos	couronne cceptés par le s	ur de NF de la n portoir support (marque	Autre	□ Non [ □ Non [ □ Non [	Oui Oui Oui	
6-2-5 6-2-6 6-2-7 6-2-8	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre Préciser  Références des tubes ac  Chargement de support : - en continu - en discontinu  Message d'erreur de pos  Prélèvement Moment du prélèvement	couronne cceptés par le s	ur de NF de la n portoir support (marque	Autre	Non [ Non [ Non [ Non [ Non [	Oui Oui Oui Oui	
6-2-5 6-2-6 6-2-7 6-2-8	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre Préciser  Références des tubes act  Chargement de support : - en continu - en discontinu  Message d'erreur de pos  Prélèvement Moment du prélèvement - simultané	couronne cceptés par le s	ur de NF de la n portoir support (marque	Autre	Non     Non       Non         Non	Oui Oui Oui Oui	
6-2-5 6-2-6 6-2-7 6-2-8 6-2-9	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre Préciser  Références des tubes ac  Chargement de support : - en continu - en discontinu  Message d'erreur de pos  Prélèvement Moment du prélèvement - simultané - différé	couronne  coeptés par le s  citionnement  par rapport à la	ur de NF de la n portoir support (marque	Autre , type, bouchon)	Non [ Non [ Non [ Non [ Non [	Oui Oui Oui Oui	
6-2-5 6-2-6 6-2-7 6-2-8	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre Préciser  Références des tubes ac  Chargement de support : - en continu - en discontinu  Message d'erreur de pos  Prélèvement Moment du prélèvement - simultané - différé  Volume minimum nécess	couronne  coeptés par le s  citionnement  par rapport à la	ur de NF de la n portoir support (marque	Autre , type, bouchon)	Non     Non       Non         Non	Oui Oui Oui Oui	
6-2-5 6-2-6 6-2-7 6-2-8 6-2-9	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre Préciser  Références des tubes ac  Chargement de support : - en continu - en discontinu  Message d'erreur de pos  Prélèvement Moment du prélèvement - simultané - différé  Volume minimum nécess Volume de sang prélevé	couronne  coeptés par le s  citionnement  par rapport à la	ur de NF de la n portoir support (marque	Autre , type, bouchon)	Non     Non       Non         Non	Oui Oui Oui Oui	
6-2-5 6-2-6 6-2-7 6-2-8 6-2-9	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre Préciser  Références des tubes ac  Chargement de support : - en continu - en discontinu  Message d'erreur de pos  Prélèvement Moment du prélèvement - simultané - différé  Volume minimum nécess Volume de sang prélevé - en mode fermé	couronne  coeptés par le s  citionnement  par rapport à la	ur de NF de la n portoir support (marque	Autre , type, bouchon)	Non     Non       Non         Non	Oui Oui Oui Oui	
6-2-5 6-2-6 6-2-7 6-2-8 6-2-9	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre Préciser  Références des tubes ac  Chargement de support : - en continu - en discontinu  Message d'erreur de pos  Prélèvement Moment du prélèvement - simultané - différé  Volume minimum nécess Volume de sang prélevé	couronne  coeptés par le s  citionnement  par rapport à la	ur de NF de la n portoir support (marque	Autre , type, bouchon)	Non     Non       Non         Non	Oui Oui Oui Oui	
6-2-5 6-2-6 6-2-7 6-2-8 6-2-9	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre Préciser  Références des tubes ac  Chargement de support : - en continu - en discontinu  Message d'erreur de pos  Prélèvement Moment du prélèvement - simultané - différé  Volume minimum nécess Volume de sang prélevé - en mode fermé	couronne  coeptés par le s  citionnement  par rapport à la	ur de NF de la n portoir support (marque	Autre , type, bouchon)	Non     Non       Non         Non	Oui Oui Oui Oui	
6-2-5 6-2-6 6-2-7 6-2-8 6-2-9	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre Préciser  Références des tubes ac  Chargement de support : - en continu - en discontinu  Message d'erreur de pos  Prélèvement Moment du prélèvement - simultané - différé  Volume minimum nécess Volume de sang prélevé - en mode fermé - en mode ouvert	couronne  cceptés par le s  citionnement  par rapport à la  saire dans le tu	ur de NF de la n portoir support (marque	Autre , type, bouchon)	Non     Non       Non         Non	Oui Oui Oui Oui	
6-2-5 6-2-6 6-2-7 6-2-8 6-2-9	- identiques à cet Type de support  Capacité/support  Capacité totale  Type d'agitation - retournement - inversion - autre Préciser  Références des tubes ac  Chargement de support : - en continu - en discontinu  Message d'erreur de pos  Prélèvement Moment du prélèvement - simultané - différé  Volume minimum nécess Volume de sang prélevé - en mode fermé - en mode ouvert  Paramètres d'étalement	couronne  cceptés par le s  citionnement  par rapport à la saire dans le tu	ur de NF de la n portoir support (marque a numération	Autre , type, bouchon)	Non     Non       Non         Non	Oui Oui Oui Oui	

	Volume de la goutte de sang - fixe	☐ Non ☐ Oui	
	- nixe - programmable	□ Non □ Oui	
	Décrire le procédé de répartition de la goutte de sang	I Non I ou	
	2001110 10 processes do repartition de la gentie de carry		
	Modulation de l'étalement		
	- angle d'inclinaison		
	- vitesse	□ Non □ Oui	
	- pression	□ Non □ Oui	
	- accélération	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>volume de la goutte</li> </ul>	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>temps de migration</li> </ul>	□ Non □ Oui	
	- autres :	□ Non □ Oui	
	Préciser	□ Non □ Oui	
	1176.1		
	L'étalement se fait par	- Non - Oui	
	- frottement d'une lame flottante	□ Non □ Oui	
	- frottement de la lame suivante	□ Non □ Oui	
6-2-12	- angle + ruban déroulable	□ Non □ Oui	
	si oui, nombre de lames par ruban - autre :	- Non - Oui	
	Préciser	□ Non □ Oui	
	i iecisei		
	Nombre de profils d'étalement paramétrables		
6-2-13	- limites pathologiques provenant de l'analyseur	☐ Non ☐ Oui	
0 = .0	- critères provenant de la station de travail	□ Non □ Oui	
	Stockage des frottis préparés		
	Type de support		
	- paniers	□ Non □ Oui	
	- autres	□ Non □ Oui	
	Préciser		
	Température de séchage		
	- ambiante	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>station de séchage ventilée</li> </ul>	□ Non □ Oui	
	Capacité des supports (en lames)		
	Nombre de positions de stockage		
6-2-14	Modalités de repérage d'un frottis particulier		
	- lame urgente	□ Non □ Oui	
	- lame incrustée manuellement	☐ Non ☐ Oui	
	Suivi du processus en temps réel sur écran		
	Programmation : - utilisation de la ventilation	- Non - Oui	
	- temps de séchage	☐ Non ☐ Oui ☐ Non ☐ Oui	
	- temps de séchage - température de séchage		
	- intervalle	☐ Non ☐ Oui	
	- par paliers	□ Non □ Oui	
	si oui, nombre de degrés par palier		
	Transport des lames vers l'unité de coloration		
0 0 45	- manuelle	□ Non □ Oui	
6-2-15	- robotisée	□ Non □ Oui	
	- programmable	□ Non □ Oui	
6.3	.Coloration des frottis		
	Traitement des lames		
6-3-1	- Frottis préparés par l'analyseur	□ Non □ Oui	
	- Frottis étalés manuellement	□ Non □ Oui	
	Coloration des lames urgentes		
6-3-2	- Gestion prioritaire par insertion manuelle	□ Non □ Oui	
	- Position « urgence » des supports de coloration	□ Non □ Oui	
	Gestion et stockage des réactifs		
	Le système accepte-t-il tous types de colorants	□ Non □ Oui	
	Le fournisseur propose-t-il des réactifs	□ Non □ Oui	
	Le fournisseur a-t-il validé des protocoles sans méthanol	□ Non □ Oui	
6-3-3	Si non, existe-il un protocole de protection contre les vapeurs		
	Décrire		
	Nombre de protocoles de coloration disponibles		
	- protocoles en ligne	□ Non □ Oui	

	<ul> <li>protocoles de coloration associés à un échantillon en fonction</li> </ul>		
	<ul> <li>de limites pathologiques provenant de l'analyseur</li> </ul>	□ Non □ Oui	
	des règles provenant de la station de travail	□ Non □ Oui	
	du type de lames pré-étalées si coloration seule	□ Non □ Oui	
	Récipients de coloration		
	- bacs de coloration	□ Non □ Oui	
	- nombre	Non   Ou	
	- capacité (mL)		
	- puits individuels	□ Non □ Oui	
	·		
	- nombre		
	- volume (mL)		
	Nombre maximal de recyclage des colorants		
	- fixe	□ Non □ Oui	
	- programmable	□ Non □ Oui	
	- autres :	☐ Non ☐ Oui	
	Préciser		
6-3-4			
	Gestion des réactifs		
	- manuelle	☐ Non ☐ Oui	
	- automatisée	□ Non □ Oui	
	Avec programmation :		
	- du niveau de détection	□ Non □ Oui	
	- du nombre de cycles	□ Non □ Oui	
	- de la durée d'utilisation	□ Non □ Oui	
	Coloration de lames urgentes ou préparées manuellement		
		□ Non □ Oui	
	- position dédiée		
	- support spécifique de récupération de lames	□ Non □ Oui	
	Traçabilité des lots réactifs		
	- gestion des dates de péremption des réactifs	□ Non □ Oui	
	- gestion des temps d'utilisation des réactifs après ouverture	☐ Non ☐ Oui	
	Cycle de coloration		
	Temps de coloration programmables		
	- temps minimum par bac		
	- temps maximum par bac	☐ Non ☐ Oui	
	Préfixation programmable	□ Non □ Oui	
	Taux de dilution des colorants programmable	□ Non □ Oui	
	Maîtrise du pH	□ Non □ Oui	
	Décrire	□ Non □ Oui	
6-3-5	Temps d'agitation programmable		
	Tompo a agriculori programmabio	□ Non □ Oui	
	Station de rinçage		
	* *		
	<ul> <li>nombre de bacs de rinçage</li> <li>eau désionisée</li> </ul>	□ Non □ Oui	
		□ Non □ Oui	
	- solution tampon	□ Non □ Oui	
	Procédé de coloration	□ Non □ Oui	
	Décrire		
	Séchage		
	Air ambiant	☐ Non ☐ Oui	
	Etuve intégrée	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>utilisation de la ventilation</li> </ul>	☐ Non ☐ Oui	
6-3-6	- temps de séchage		
	- température de séchage		
	- intervalle	☐ Non ☐ Oui	
	- par paliers	□ Non □ Oui	
	si oui, nombre de degrés par palier		
	Récupération des frottis colorés		
	Nombre de positions de portoirs de lames colorées		
	Position spécifique pour les portoirs urgents	□ Non □ Oui	
6-3-7	Récupération d'un frottis à tout moment du cycle	□ Non □ Oui	
	Modalité de repérage d'un frottis coloré sur un portoir		
	Décrire Control de la control		
	Protocole de maintenance préventive		
	Protocole de maintenances inter-actifs en ligne	□ Non □ Oui	
6-3-8	Quotidien		
	- temps requis		
	Préciser les moyens		

Hebdomadaire	
- temps requis	
Préciser les moyens	

#### 7. DIGITALISEUR ET ANALYSEUR DE CELLULES NUMERISEES

#### 7.1. Caractéristiques générales

Le module de digitalisation et d'analyse de cellules numérisées pour effectuer la formule leucocytaire microscopique sur frottis sanguin ou liquide biologique peut être intégré au couple analyseur de cytohématologie – étaleur colorateur. Il peut également être indépendant ce qui explique sa description à part entière dans ce chapitre.

La réduction du délai de rendu des résultats et la réaffectation des ressources humaines à d'autres tâches (lecture ciblée des frottis pathologiques, qualité,) sont une préoccupation constante des laboratoires de biologie. Dans ce contexte, la réalisation de la formule leucocytaire microscopique est souvent un facteur limitant. Le fournisseur devra indiquer les conditions de gestion des frottis numérisés qui permettent d'organiser et d'optimiser le flux de travail en fonction des besoins du laboratoire.

Le système pourra être intégré à une chaine analytique complète ou fonctionner indépendamment II est donc nécessaire de préciser les critères d'acceptation des frottis (nature des lames, étalement manuel, étalement automatique par étaleur colorateur indépendant ou captif) ainsi que les modalités de pilotage du module.

7-1-1	Nom du matériel			
7-1-2	Date de première ir	nstallation:		
7-1-3	Date de première c	ommercialisation en France		
	Nombre de laborato	oires installés en France		
7.4.4	Site référent 1 :	Configuration installée :	Biologiste :	<b>:</b> :
7-1-4	Site référent 2 :	Configuration installée :	Biologiste :	<b>:</b> :
	Site référent 3 :	Configuration installée :	Biologiste :	<b>:</b> :
7-1-5	Nombre de laborato	oires installés dans le monde		
7-1-6		nes dédiées ement du logiciel de pilotage du logiciel de pilotage		
7-1-7	N° et date de la der	nière version		
7-1-8	Microscope automa - intégré - externe - peut-il être ét		□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
7-1-9	Liaison étaleur/colo - obligatoire - convoyage - manuel	rateur et microscope automatisé	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
7-1-10	Types d'échantillon - frottis sangui - frottis médull - liquides biolo	n aire	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
7-1-11	<ul><li>étalés et colo</li><li>monocouche</li></ul>	orés manuellement orés automatiquement à l'état natif outracentrifugeuse de paillasse	□ Non □ Oui	
7-1-12	Types de coloratior - May-Gründw - Wright Giems - Giemsa - Autres	ns : ald-Giemsa sa	□ Non □ Oui	
7-1-13	Protocoles de color - unique - multiple - libre - imposé	ations :	□ Non □ Oui	

7-1-14	Nature de lames :   - tous types   - seulement certains types Lesquelles :	□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
7-1-15	Position urgences Ralentissement de la cadence si urgence	☐ Non ☐ Oui ☐ Non ☐ Oui	
7-1-16	Existe-t-il différents types de numérisation de lames ?	□ Non □ Oui	
7-1-17	Délais de numérisation : - leucocytes seuls - leucocytes + hématies + plaquettes - liquides		
7-1-18	Cadence horaire : - leucocytes seuls - leucocytes + hématies + plaquettes - liquides		
7-1-19	Temps maximal limite de lecture : - pour 120 cellules si leucocytes = 1 G/L - pour 120 cellules si 4 < leucocytes < 10 G/L - pour l'ensemble des cellules déposées sur lame		
7-1-20	Pilotage : - par l'appareil de NFS - par le middleware - en « stand alone »	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
7-1-21	Système d'exploitation multitâches ? (possibilité de valider pendant une scannérisation un scan plutôt ? par exemple)	□ Non □ Oui	

#### 7.2. Chargement et lecture des frottis

En fonction de son activité et de son recrutement (nature de l'équipement en hémato-cytologie, nombre de lames par jour, type de pathologies, prise en charge de l'urgence) le laboratoire sera amené à prendre en considération les modalités de chargement et de lecture des lames sur l'analyseur qui permettront de simplifier et standardiser la procédure de gestion des frottis

#### Type de support, chargement des lames et système d'huilage

D'un point de vue pratique, le fournisseur décrira le (les) supports de lame disponibles (plateaux, cassettes ....), les modalités d'identification des lames et des supports, la capacité de lames par support et/ou la capacité maximale à bord du système ainsi que les modalités de chargement et le principe de huilage (manuel ou automatique).

Il devra également préciser les conditions d'insertion d'une lame à traiter en urgence.

#### Nombre de cellules comptées et modalités de scan de la lame

Le fournisseur expliquera les modalités de digitalisation du frottis (zone de la lame, nombre cellules comptées, seuil leucopénie).

	Identification des lames :		
	- codes barres classiques :		
	• 2 parmi 5	☐ Non ☐ Oui	
	• Code 39	□ Non □ Oui	
7-2-1	• Code 128	□ Non □ Oui	
	Monarch	□ Non □ Oui	
	Autres	□ Non □ Oui	
	- codes carrés (2D)	□ Non □ Oui	
	- reconnaissance alphanumérique	☐ Non ☐ Oui	
	Identification des supports de lames :		
	- codes barres classiques :		
	• 2 parmi 5	□ Non □ Oui	
	• Code 39	□ Non □ Oui	
7-2-2	• Code 128	☐ Non ☐ Oui	
	Monarch	☐ Non ☐ Oui	
	Autres	☐ Non ☐ Oui	
	- codes carrés (2D)	☐ Non ☐ Oui	
	- reconnaissance alphanumérique	☐ Non ☐ Oui	
	Types de support de lames		
	- plateau de lames	☐ Non ☐ Oui	
	nombre de lames / plateau		
	- portoirs de lame		
7-2-3	<ul> <li>identiques à ceux de l'étaleur/colorateur de la même marque</li> </ul>	□ Non □ Oui	
	nombre de lames / portoir	_ Nan _ Out	
	<ul> <li>différents types de frottis possibles / portoir</li> </ul>	□ Non □ Oui	
	Autre support :	□ Non □ Oui	
	Décrire :		

7-2-4	Chargement des lames :	Non Oui Non Oui Non Oui Non Oui Non Oui	
7-2-5	Système de huilage - manuel - automatique • contrôle du niveau	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
7-2-6	Nature de l'huile :     - tous types     - seulement certains types Lesquelles :	□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
7-2-7	Nombre de cellules comptées :	Non   Oui   Non   Oui	
7-2-8	Stratégies d'acquisition :	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	

### 7.3. Classification des cellules

Les références cytologiques de la base de données cellulaires sont une information importante qu'il conviendra de préciser ainsi que les noms des experts qui ont validé cette base. Seront également détaillées les fonctionnalités et réglages disponibles pour la validation du classement automatique des cellules et

l'éventuel reclassement manuel de certains éléments.

	December 4111	
7-3-1	Base de référence	
	<ul> <li>références des experts</li> </ul>	
	<ul> <li>nombre de cellules constituant la base</li> </ul>	
	- base fermée à l'utilisateur	□ Non □ Oui
	<ul> <li>auto-apprentissage possible (intégration de nouvelles cellules dans</li> </ul>	□ Non □ Oui
	la base par l'utilisateur)	I Non I Ou
7-3-2	Panneau d'affichage	
	<ul> <li>nombre d'hématies traitées</li> </ul>	□ Non □ Oui
	<ul> <li>nombre de leucocytes traités</li> </ul>	□ Non □ Oui
7-3-3	Validation de toutes les cellules	
	- obligatoire	□ Non □ Oui
	- facultative	□ Non □ Oui
7-3-4	Affichage des zones de lecture	
	- frottis sanguins	□ Non □ Oui
	- liquides biologiques	□ Non □ Oui
7-3-5	Approbation de la zone de lecture	
	- fonction disponible	□ Non □ Oui
	- si oui : obligatoire	□ Non □ Oui
7-3-6	- affichage plein écran pour les cellules	□ Non □ Oui
	- type de zoom	
	- % d'agrandissement	

	Réglage de l'image		
7-3-7	- couleur	□ Non □ Oui	
	- luminosité     Accès direct au contrôle microscopique d'une cellule numérisée Est-il	□ Non □ Oui	
7-3-8	possible de revenir sur un élément donné (x, y, z, G) pour contrôle	□ Non □ Oui	
1-3-0	microscopique	I Non D Ou	
7-3-9	Accès au scan complet de la lame à partir d'une cellule numérisée	□ Non □ Oui	
	Tableau de bord : éléments de suivi des opérations		
	- délai	□ Non □ Oui	
7 0 40	- lecture en cours	□ Non □ Oui	
7-3-10	- fin de lecture	□ Non □ Oui	
	- autres :	□ Non □ Oui	
	Lesquels:		
	Recherche multi-critères par :		
	- nom	□ Non □ Oui	
7-3-11	- date	□ Non □ Oui	
	- autres :	□ Non □ Oui	
	Décrire		
7-3-12	Accès aux antériorités d'un frottis scanné directement à partir de l'écran	□ Non □ Oui	
	.4. <u>Archivage</u>		
s associar	n d'images cytologiques digitalisées graphiques est une opportunité pour co it aux données numériques et graphiques fournies par l'automate de cyto-hé	onsolider le dossier matologie voire aux	hématologique du p ∶infos cliniques recu
	are ou le SIL.		
essibilité :	aux données des frottis archivés, les informations disponibles sur les rapp	oorts de résultats ai	insi que les modalit
	entre l'analyseur et le SIL ou avec la station de validation centralisée devro		
	nce des applications et des ressources est un élément important à prendre		
	guration multi sites mais également en cas de besoin urgent d'un avis pa		
anence d	e soins (garde). Il est de ce fait demandé au fournisseur de préciser les	s modalites de valid	dation et de partage
iations a	distance en temps réel (conditions d'accès aux dossiers , nombre de station	ns ,consultation sim	ultanee).
7-4-1	Nombre de cellules par lame		
	Support:		
	- Non amovible	□ Non □ Oui	
	- Clé USB	□ Non □ Oui	
7-4-2	- Support optique (CD, DVD)	□ Non □ Oui	
1-4-2	- Carte mémoire	□ Non □ Oui	
	- Disque dur externe	□ Non □ Oui	
	- Réseau	☐ Non ☐ Oui	
	- Autre :	☐ Non ☐ Oui	
	Accessibilité des lames archivées par :		
	- nom	□ Non □ Oui	
7.4.0	- N° de dossier	□ Non □ Oui	
7-4-3	- type de cellules	□ Non □ Oui	
	- pathologie - autres	□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
	- autres Lesquels :		
7-4-4	Indexation des lames archivées sur support externe	□ Non □ Oui	
7	.5.Prise en main à distance	l	l
	Réalisable	□ Non □ Oui	
	Si oui :		
	- nombre de postes de travail	□ Non □ Oui	
7-5-1	- connexion à plusieurs systèmes	□ Non □ Oui	
	- partage simultané par plusieurs utilisateurs	□ Non □ Oui	
	- accès par Internet	□ Non □ Oui	
	- application sur tablette numérique	☐ Non ☐ Oui	
	Est-il possible de constituer un fichier de dossiers en attente d'avis :		
7-5-2	- d'un expert interne	□ Non □ Oui	
	- d'un expert externe	□ Non □ Oui	
7-5-3	Si oui, le demandeur est-il prévenu que l'expert a donné un avis	□ Non □ Oui	

#### 7.6.Data Management

7-6-1	<ul> <li>Export d'images</li> <li>à minima sous format JPG, TIF,</li> <li>dossier simple (images groupées)</li> <li>dossier complet (images, fiches de renseignements cliniques et biologiques)</li> </ul>	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
7-6-2	Echanges d'images - par mail - vers / depuis un serveur dédié - interface de gestion d'échanges	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
7.	7. <u>Rapport de résultats pour un même patient</u>		
7-7-1	<ul><li>une seule lame</li><li>plusieurs lames</li></ul>	☐ Non ☐ Oui ☐ Non ☐ Oui	
7-7-2	<ul> <li>démographie</li> <li>formule</li> <li>images de cellules représentatives</li> <li>commentaires</li> <li>opérateurs</li> </ul>	□ Non □ Oui     □ Non □ Oui     □ Non □ Oui     □ Non □ Oui     □ Non □ Oui	
7-7-3	Impression automatique	□ Non □ Oui	
7-7-4	Format du rapport	□ Non □ Oui	

### 7.8. Classification des leucocytes

Envoi du rapport vers le Middleware

7-7-5

L'analyse d'un frottis digitalisé obéit aux mêmes critères que l'analyse microscopique en technique optique classique manuelle. L'objectif est l'identification morphologique et la numération des cellules sanguines circulantes normales et anormales ainsi que la caractérisation des anomalies morphologiques des érythrocytes et des plaquettes.

□ Non □ Oui

Le principe du module de digitalisation et d'analyse de cellules numérisées est de proposer une pré-classification automatique de certains éléments et de permettre une reclassification manuelle d'éléments non ou mal identifiés par le système.

Le fournisseur devra définir précisément les catégories de cellules pré-classées (leucocytes) ou caractérisées (érythrocytes et plaquettes) automatiquement, les catégories paramétrées pour reclassification manuelle ainsi que les commentaires morphologiques pré-paramétrés disponibles et les modalités de marquage de cellules particulières.

L'accès à une bibliothèque de cellules de référence paramétrable ou non par l'utilisateur n'est pas obligatoire mais peut être utile en cas de difficulté de reclassification manuelle de certains éléments d'aspect pathologique.

Les automates de cyto-hématologie peuvent proposer une analyse des liquides de ponction. Il sera demandé si le système permet une classification automatique et un reclassement manuel des cellules observables dans les liquides de ponction normaux et pathologiques.

7-8-1	Catégories de cellules préclassées automatiquement  - polynucléaire neutrophile mature  - band cell  - polynucléaire éosinophile  - polynucléaire basophile  - lymphocyte  - monocyte  - myélocyte  - promyélocyte  - métamyelocyte  - variant lymphocyte  - plasmocyte  - blaste indifférencié  - ombres nucléaires  - artéfacts  - érythroblastes  - autres	Non   Oui   Non   Oui	
7-8-2	Catégorie « non identifiée »	□ Non □ Oui	
7-8-3	Catégories de cellules pathologiques paramétrées pour reclassification manuelle  - grand lymphocyte granuleux - lymphocyte hyperbasophile - prolymphocyte - tricholeucocyte - cellule de Sezary	□ Non □ Oui	

	<ul> <li>plasmocyte</li> <li>promonocyte</li> <li>promyélocyte</li> <li>myélocyte</li> <li>métamyélocyte</li> <li>blaste indifférencié</li> <li>blaste granuleux</li> <li>érythroblastes</li> <li>catégorie « à reclasser « pour vérification par un second opérateur</li> <li>autres</li> </ul>	Non   Oui	
7-8-4	Paramétrage de nouvelles sous-classes cellulaires par utilisateur	□ Non □ Oui	
7-8-5	Affichage de la formule avant et après reclassification	□ Non □ Oui	
7-8-6	Séparation des cellules sur une seule image en cas de juxtaposition	□ Non □ Oui	
7-8-7	Mesures sur les cellules - diamètre - autres :	□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
7-8-8	Bibliothèque de cellules de référence - fournie avec le système - personnalisable par l'utilisateur - comparaison en direct de cellules pathologiques reclassées à des cellules de même catégorie	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
7-8-9	Commentaires morphologiques pré-paramétrés  - case à cocher  - semi-quantitatif  • bâtonnets d'Auer  • granulation toxique  • hypo-granulation  • hyper-granulation  • hyper-segmentation  • hyper-segmentation  • pseudo Pelger  • vacuoles  • corps de Dohle  • autres	Non   Oui   Non   Oui	
7-8-10	Possibilité de mettre « en attente » une lame pour une vérification ultérieure	□ Non □ Oui	
7-8-11	Paramétrage de nouveaux commentaires morphologiques par utilisateur	□ Non □ Oui	
7-8-12	Commentaires sur la lame - pré-paramétrable - paramétrables par l'utilisateur - libre	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
7-8-13	Commentaires sur cellule spécifique - pré-paramétrable - paramétrables par l'utilisateur - libre	☐ Non ☐ Oui ☐ Non ☐ Oui ☐ Non ☐ Oui	
7.9	). <u>Marquage des cellules</u>		
7-9-1	La cellule marquée est :     - supprimée du compte     - corrigée en qualité (couleur)     - déplacée     - reclassée     - commentaire vérifiée par un biologiste     - envoi par email     - envoi en connexion     - intégrée dans la bibliothèque		
7-9-2	Type de marquage - code couleur sur image - icône sur image - codage sur tableau de classification - autre	☐ Non ☐ Oui	

# 7.10. Classification des érythrocytes

7-10-1	Affichage du nombre d'érythrocytes comptés	□ Non □ Oui	
7-10-2	Pré-caractérisation automatique Si oui : catégories d'anomalies - anisocytose - microcytose - poïkilocytose - acanthocytose - schizocytes - cellules cibles - polychromatophilie - rouleaux - drépanocytes - hématies ponctuées - corps de Jolly - ovalocytes - hématozoaire du paludisme - autre	Non   Oui   Oui   Non   Oui   Oui   Non   Oui	
7-10-3	Paramétrage de nouveaux commentaires morphologiques par utilisateur	□ Non □ Oui	
7-10-4	Comptage des schizocytes Si oui, préciser la méthode : Nombre d'érythrocytes comptés	□ Non □ Oui	
7.11	. <u>Plaquettes</u>		
7-11-1	Estimation du nombre de plaquettes - Normale - diminuée - augmentée Décrire la méthode d'estimation	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
7-11-2	Méthode de comptage des plaquettes		
7-11-3	Caractérisation des plaquettes - automatique - agrégats - macroplaquettes	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
7-11-4	Commentaires morphologiques manuels :	□ Non    □ Oui	
7.12	.Classification des liquides biologiques		
7-12-1	Nombre de cellules lues		
7-12-2	Affichage de la totalité de la zone d'échantillons	□ Non □ Oui	
7-12-3	Zooms Réglages :	□ Non □ Oui	
7-12-4	Catégories de cellules pré-classifiées automatiquement  - polynucléaire neutrophile  - polynucléaire éosinophile  - lymphocyte  - plasmocyte  - macrophage  - cellule mésothéliale  - noyaux nus  - artéfacts  - autres	Non   Oui	

	Catégories de cellules pour reclassement manuel :		
	- cellule mésothéliale	□ Non □ Oui	
7-12-5	- variant lymphocytaire	☐ Non ☐ Oui	
	- métastatique	□ Non □ Oui	
	- autre	□ Non □ Oui	
7-12-6	Paramétrage d'autres cellules par l'utilisateur	□ Non □ Oui	
7 40 7	Bibliothèque de cellules de référence	- Non - Oui	
7-12-7	<ul><li>fournie avec le système</li><li>personnalisable par l'utilisateur</li></ul>	□ Non □ Oui	
	Commentaires sur lame	□ Non □ Oui	
	- pré-paramétrés	□ Non □ Oui	
7-12-8	- paramétrables par l'utilisateur	□ Non □ Oui	
	- libre	□ Non □ Oui	
	Commentaires sur cellules spécifiques		
7-12-9	- pré-paramétrés	□ Non □ Oui	
7-12-9	- paramétrables par l'utilisateur	□ Non □ Oui	
	- libre	□ Non □ Oui	
gitalisation yse des fro nt décrits d	3.Eléments de traçabilité a et l'analyse des cellules numérisées offrent des opportunités d'amélion et l'analyse des cellules numérisées offrent des opportunités d'amélion et l'analyse des rapport à la lecture microscopique manuelle. lans ce paragraphe les éléments de traçabilité disponibles à chaque étape	e du processus de nu	umérisation du frotti
	ique et si nécessaire biologique de la classification. Pour répondre aux exiç en particulier de pouvoir identifier toute modification apportée au classem		
7-13-1	Position de la lame sur le portoir	□ Non □ Oui	
7-13-2	Date et heure de la lecture de la lame	□ Non □ Oui	
7-13-3	Date et heure de la validation de la classification	□ Non □ Oui	
7-13-4	Démographie du patient	□ Non □ Oui	
	Traçabilité utilisateur :		
7-13-5	- opérateur lançant la numérisation et la lecture de la lame	□ Non □ Oui	
	- opérateur validant la classification	□ Non □ Oui	
	- opérateur contrôlant une reclassification (biologiste)  Traçabilité des éléments reclassés	□ Non □ Oui	
7-13-6	Modalités :	□ Non □ Oui	
	Après validation, est-il possible :		
	- de modifier la classification	□ Non □ Oui	
7-13-7	- de réinitialiser la classification	□ Non □ Oui	
	- de rajouter un commentaire morphologique ou une remarque	□ Non □ Oui	
	- d'envoyer une cellule vers une bibliothèque de référence	□ Non □ Oui	
	Importation d'éléments issus de l'automate de NFP : - résultats numériques et histogrammes de l'instrument NFP	□ Non □ Oui	
7-13-8	- résultats numériques et histogrammes liquide biologiques de	□ Non □ Oui	
	l'instrument NFP		
7.1	4. Contrôle de qualité		
ulier en ca urnisseur d	e s'assurer qu'il n'y a pas de dérive dans la classification automatique des as de modification de protocole d'étalement et de coloration des frottis. devra préciser les moyens mis à disposition pour suivre et vérifier les perfe hologiques, logiciel de contrôle de qualité intégré).		•
7-14-1	Frottis sanguin	□ Non □ Oui	
7-14-2	Liquides biologiques	□ Non □ Oui	
	Si oui :		
	- lame de contrôle fournie par le fabricant	□ Non □ Oui	
7-14-3	- logiciel de contrôle de qualité	□ Non □ Oui	
. •	Décrire		

#### 7.15. Outil de formation et habilitation du personnel

La maitrise des risques liés à la réalisation de la formule sanguine microscopique est pour une large part basée sur la formation, l'habilitation et le maintien des compétences du personnel. L'évaluation du personnel est en majorité basée sur la revue de frottis préparés en interne au laboratoire et doit se concrétiser par des éléments de preuve individuels afin de satisfaire les exigences réglementaires en matière de qualité.

Ce chapitre est donc essentiel car il traite de l'utilisation éventuelle du système pour préparer des cas clinico- cytologiques numérisés Le fournisseur devra préciser si le système peut être utilisé comme outil d'éducation et d'habilitation en cyto – hématologie. Seront également explicités les éléments de rapports de performances disponibles : (statistiques, visu de cellules classées de manière erronée, rapport par personne, par rapport à l'équipe.)

7-15-1	Préparation de cas cliniques à visée d'évaluation par le fournisseur	□ Non □ Oui	
7-15-2	Support de formation - DVD - préparé en externe par le fabricant - plate-forme Internet	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
7-15-3	Si préparation en externe par le fabricant :		
7-15-4	Si préparé en interne par le référent du système :		
7-15-5	Test d'évaluation :	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
7-15-6	Niveaux de qualification A préciser :		
7-15-7	Génération de rapport de performance - par personne, par lame, par niveau d'habilitation - par personne, toutes lames confondues - par rapport à l'équipe Décrire les éléments du rapport : (statistiques –visu des cellules classées de manière erronée par rapport au classement de référence) Exportation du rapport Si oui, quel format	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
7-15-8	Suivi des évaluations - correction obligatoire par le référent - auto-correction possible - paramétrage de critères d'acceptabilité des performances - message d'alerte au référent en cas de défaut de performances - paramétrage d'action corrective	□ Non    □ Oui     □ Non    □ Oui	

#### 8. ROBOTIQUE AVEC CONVOYAGE

Ce chapitre est adapté du descriptif standardisé « robotique et automation » de la SFBC. Il permet de passer en revue les différents modules pouvant constituer une chaine robotique ainsi que les performances à vérifier lors de l'installation.

8-1	Si oui, lesquelles :	□ Non □ Oui	
8-2	Intégration possible des différents éléments dans une chaine robotique spécialisée en cyto-hématologie	□ Non □ Oui	

#### 8.1. Type de système robotique

8-1-1	Système de convoyage	Intégré	Externe
8-1-2	Evolutions assurées dans les 2 ans	Si oui, préciser : - -	

8-1-3		Tubes isolés			Portoirs				
8-1-4	Supports de travail	Autres							
8-1-5	Type de repérage des supports de tubes	Puce RFID		Co	ode-barres classique		Cod	e carré (2D)	
8.2	.Connexions d'automate	s partageant le	tube ED	<u>TA</u>					
8-2-1	Nombre de modules de cyto	-hématologie ide	ntiques en	ligne					
8-2-2	Possibilité de mixer plusi hématologie du même fourn		tomates	de cyto-	□ Non □ (	Oui			
8-2-3	Etaleur-colorateur Si oui, lesquels :				□ Non □ (	Oui			
8-2-4	Analyseurs de cellules nume Si oui les quels :	érisées (digitalisat	tion)		□ Non □ (	Oui			
8-2-5	Automates de cytométrie po Si oui, lesquels :	ur immuno-phéno	otypage		□ Non □ (	Oui			
8-2-6	Automates de cellules en lig	ne			□ Non □ (	Oui			
8-2-7	Vitesse de sédimentation Si oui, lesquels :				□ Non □ (	Oui			
8-2-8	HbA1c Si oui, lesquels :				□ Non □ (	Oui			
8-2-9	Immuno-hématologie Si oui, lesquels :				□ Non □ (	Oui			
8-2-10	Autres Si oui, lesquels :				□ Non □ (	Oui			
8.3	. Fonctions du système d	de convoyage (	joindre s	chéma (	d'organis	ation	proposé)		
	Fonctionnalités  Nombre de modules possibles sur une configuration  Fixe (indiquer l'ordre)			Variable : si oui, positionnements dans configuration		nents dans la	<b></b>		
8-3-1	Chargement Déchargement / tri						<u>J</u>		
8-3-2	Chargement seul								
8-3-3	Déchargement seul								
8-3-4	Centrifugation (pour Immuno-Hémato)								
8-3-5	Débouchage								
8-3-6	Rebouchage								
8-3-7	Stockage (court terme)								
8-3-8	Autres :								
8.4	<u>Liaisons avec l'analytiq</u> u	ue de cyto-hém	atologie						
8-4-1	L'ordre des analyseurs liés à	à la chaîne est-il i	mposé ?			□ No	n 🗆 Oui		
8-4-2	En cas de repasse sur un module intégré à la chaine, une intervention manuelle est-elle nécessaire ?			ntervention	□ No	n 🗆 Oui			
8-4-3	Existe-t-il une zone tampon entre le pré-analytique et l'analytique si retard ou dysfonctionnement de l'analytique ?			□ No	n 🗆 Oui				
8-4-4	Si oui, capacité de cette zone (nombre d'échantillons)								
8-4-5	Existe-il une zone physique, ne libérant l'échantillon que lorsque le résultat définitif est disponible ?			□ No	n 🗆 Oui				
8-4-6	Les échantillons restent-ils accessibles lorsqu'ils sont dans cette zone ? Préciser :			□ No	n 🗆 Oui				

### 8.5. Fonctionnalités

Vois DS Robotique et automatisation de laboratoire.

# 8.5.1. Chargement

8-5-1-1	Chargement possible en continu	□ Non □ Oui
8-5-1-2	Contraintes de positionnement des tubes sur le support de chargement (orientation des codes à barre)	□ Non □ Oui
8-5-1-3	Réutilisation des supports de chargement au cours de la même journée	□ Non □ Oui
8-5-1-4	Une zone de chargement des tubes prioritaires existe-t-elle ? Si non, une telle zone est-elle paramétrable ?	□ Non □ Oui □ Non □ Oui
8-5-1-5	Le support de chargement est-il unique tout au long de la prise en charge du tube	□ Non □ Oui
8-5-1-6	Cadence de prise en charge des supports de chargement	
8-5-1-7	Confrontation volume de liquide biologique utile / volume nécessaire à l'exécution des analyses	□ Non □ Oui
8-5-1-8	Tri des tubes non-conformes	□ Non □ Oui
8-5-1-9	Capacité de la zone de non-conformité (en nombre de tubes)	
8-5-1-10	Acquittement et tri primaire en pré-analytique - en fonction de la nature du tube - en fonction de la disponibilité des modules (panne ou saturation)	□ Non □ Oui □ Non □ Oui
8-5-1-11	Prise en charge des tubes pédiatriques Lesquels	□ Non □ Oui

# Solution dégradée Expliciter :

Lors du retour à un fonctionnement normal, la reconnexion du module suffit-elle pour retrouver un fonctionnement habituel?

### 8.5.2. Tri / déchargement

8-5-2-1	Cadence		
8-5-2-2	Zone de tri en amont ou en aval du système de convoyage		
8-5-2-3	Capacité de la zone (en unité de tubes)		
8-5-2-4	Type de supports de déchargement  - Dédiés Si oui, pour quels types de support :	□ Non □ Oui	
	<ul><li>Génériques (paramétrables)</li><li>Plots de centrifugation</li></ul>	□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
8-5-2-5	En cas de rajout d'analyse sur un dossier terminé, le système est-il capable d'aller chercher le tube primaire ?	□ Non □ Oui	
8-5-2-6	En cas d'automates en aval du trieur (étaleur-colorateur,), le transfert du tube est-il automatique	□ Non □ Oui	
8-5-2-7	Une zone de déchargement des tubes prioritaires existe-t-elle ? Si oui, une telle zone est-elle paramétrable ?	□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
8-5-2-8	Compartimentation physique de la table de déchargement possible (portoirs séparés) Si oui, nombre de tubes / portoirs	□ Non □ Oui	
8-5-2-9	Hiérarchisation des secteurs cibles possible	□ Non □ Oui	
8-5-2-10	Nombre maximal de secteurs cibles possibles		
8-5-2-11	Possibilité de déchargement en continu	□ Non □ Oui	
8-5-2-12	Type d'alerte en cas de secteurs cibles complets		

## Solution dégradée

Expliciter:

Est-elle paramétrable informatiquement à l'avance.

Expliciter en montrant l'influence sur les autres fonctionnalités.

Lors du retour à un fonctionnement normal, la mise à jour de la charge de travail est-elle réalisée ?

### 8.5.3. Module de stockage post-analytique (court terme)

8-5-3-1	Intégré à la zone de la table de déchargement	□ Non □ Oui	
8-5-3-2	Sur un module intégré	□ Non □ Oui	
8-5-3-3	Si oui : - capacité (nombre de tubes) :	□ Non □ Oui	
8-5-3-4	Portoirs recyclables	□ Non □ Oui	
8-5-3-5	Les supports de stockage peuvent-ils être réutilisés directement sur le système pré-analytique (support de stockage = support de chargement)	□ Non □ Oui	

#### Solution dégradée

Les tubes restent-ils accessibles ? En cas de panne matérielle, le positionnement du tube est-il identifié ? Est-elle paramétrable informatiquement à l'avance.

Expliciter en montrant l'influence sur les autres fonctionnalités.

Lors du retour à un fonctionnement normal, la mise à jour de la charge de travail est-elle réalisée ?

### 8.6. Performances du convoyage spécifique à la cyto-hématologie

Configuration solution choisie: A charge 0				
Examen demandé : NFS (pas de test reflexe)				
Délai de récupération d'un prélèvement non conforme (étiquetage)				
Délai de récupération d'un prélèvement avec volume insuffisant				
Si tri de tubes vers d'autres secteurs, délai de récupération du premier tube sur cible				
Temps d'obtention du résultat de NFS sans aucune alarme depuis son introduction dans le module de chargement				
Temps d'obtention du résultat d'une NFS pathologique avec ré-analyse à partir du tube depuis son introduction dans le module de chargement				
Temps d'obtention du résultat d'une NFS pathologique avec ré-analyse à partir du tube et mise à disposition d'une lame colorée depuis son introduction dans le module de chargement				
Configuration solution choisie: A charge m Examen demandé: NFS (pas de test refl				
Temps de mise à disposition du 100 <sup>ème</sup> tube au 1er automate de NFS connecté (avec 20 % de repasses et 10 % de lames)				
Si tri de tubes vers d'autres secteurs, délai de récupération du premier tube sur cible				
S'il existe une entrée « tubes prioritaires », délai de mise à disposition du 100ème tube à l'automate connecté si introduction d'une urgence à mi-charge.				
Le fournisseur s'engage-t-il sur l'ensemble de ces temps ?				

### 9. INFORMATIQUE

Ce chapitre regroupe des généralités informatiques permettant aux biologistes de répertorier tous les principaux points à vérifier auprès des fournisseurs potentiels. Il distingue les automates isolés et les solutions de convoyage intégrant différents automates de cyto-hématologie.

### 9.1. Fournisseurs de la solution de cyto-hématologie isolée

9-1-1	Nom du logiciel			
9-1-2	Nom du fournisse	ur:		
9-1-3	Date de première	installation:		
9-1-4	Date de première	commercialisation en France		
	Nombre de labora	Nombre de laboratoires installés en France		
0.4.5	Site référent 1 :	Configuration installée : joindre plan	Biologiste :	<b>2</b> :
9-1-5	Site référent 2 :	Configuration installée : joindre plans	Biologiste :	<b>2</b> :
	Site référent 3 :	Configuration installée : joindre plans	Biologiste :	<b>2</b> :
9-1-6	Nombre de labora	toires installés dans le monde		
9-1-7	Ressources humaines dédiées - au développement du logiciel de pilotage - à la hot-line du logiciel de pilotage			
9-1-8	N° et date de la de	ernière version		

### 9.2. Fournisseurs de la solution de convoyage

9-2-1	Nom du logiciel			
9-2-2	Nom du fournisseur :			
9-2-3	Date de première i	nstallation :		
9-2-4	Date de première d	commercialisation en France		
	Nombre de laborat	oires installés en France		
0.05	Site référent 1 :	Configuration installée : joindre plan	Bio :	<b>:</b> :
9-2-5	Site référent 2 :	Configuration installée : joindre plans	Bio :	<b>:</b>
	Site référent 3 :	Configuration installée : joindre plans	Bio :	<b>:</b>
9-2-6	Nombre de laborat	oires installés dans le monde		
9-2-7	Ressources humaines dédiées - aux évolutions du logiciel de pilotage - à la hot-line du logiciel de pilotage			
9-2-8	N° et date de la dernière version			
9-2-9	Nombre de version patchs)	ns majeures dans les 2 dernières années (hors		

### 9.3. Architecture informatique de la solution de cyto-hématologie isolée

En cas de middleware et/ou de convoyage, se reporter aux DS correspondants.

### 9.3.1. Caractéristiques générales

9-3-1-1	Système d'exploitation		
9-3-1-2	Langues supportées :     - Ecran     - Aide en ligne     - Documentation écrite     - Rapports Possibilité de faire des profils linguistiques		
9-3-1-3	Charte graphique :     - Homogène     • Entre analyseurs de même type     • Entre tous les analyseurs     - Personnalisable par profils	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	

9-3-1-4	Stations de pilotages - un poste par automate - un poste pour X modules	□ Non □ Oui	
9-3-1-4	<ul> <li>en cas de modules identiques (homogènes)</li> <li>en cas de modules différents (hétérogènes)</li> </ul>	□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
	Prise en mains à distance		
9-3-1-5	<ul><li>Ecran déporté</li><li>Double Interface local et déporté</li></ul>	☐ Non ☐ Oui ☐ Non ☐ Oui	
	9.3.2. Maintenances préventives		
	Gestion d'un planning de maintenances Si oui :	□ Non □ Oui	
9-3-2-1	- à dates fixes	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>périodicité</li> <li>nombre de passages</li> </ul>	☐ Non ☐ Oui ☐ Non ☐ Oui	
9-3-2-2	Surveillance à distance	□ Non □ Oui	
9-3-2-3	Prise de main à distance	□ Non □ Oui	
	9.3.3. <b>Sauvegarde</b>		
	Support:		
	- Non amovible - Clé USB	☐ Non ☐ Oui ☐ Non ☐ Oui	
	- Support optique (CD, DVD)	□ Non □ Oui	
9-3-3-1	- Carte mémoire	□ Non □ Oui	
	- Disque dur externe	□ Non □ Oui	
	- Réseau - Autre :	☐ Non ☐ Oui ☐ Non ☐ Oui	
	Modalité :	I Non I Ou	
9-3-3-2	- par automate	□ Non □ Oui	
9-3-3-2	- par poste de pilotage	□ Non □ Oui	
	- centralisée	□ Non □ Oui	
	Type: - complète	□ Non □ Oui	
9-3-3-3	- incrémentielle	□ Non □ Oui	
	- différenciée par automate	□ Non □ Oui	
	Procédure - manuelle	- Non - Oui	
9-3-3-4	- automatique	□ Non □ Oui	
	à date fixe	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>paramétrable</li> </ul>	□ Non □ Oui	
9-3-3-5	Vérification de l'intégrité des données	□ Non □ Oui	
9-3-3-6	Restauration - complète	□ Non □ Oui	
9-3-3-0	- fichier par fichier	□ Non □ Oui	
	9.3.4. Archivage	,	
9-3-4-1	Nombre de dossiers maximal en ligne		
	Type de données	□ Non □ Oui	
	- Résultats patients	□ Non □ Oui	
9-3-4-2	- CQI	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>Calibration</li> <li>N° lots réactifs</li> </ul>	□ Non □ Oui	
	Conditions		
9-3-4-3	- En un seul bloc	□ Non □ Oui	
	- Dissocié	□ Non □ Oui	
	Si oui : modalités.  Support :		
	- Non amovible	□ Non □ Oui	
	- Clé USB	□ Non □ Oui	
9-3-4-4	- Support optique (CD, DVD)	□ Non □ Oui	
	<ul><li>Carte mémoire</li><li>Disque dur externe</li></ul>	☐ Non ☐ Oui ☐ Non ☐ Oui	
	- Disque dui externe - Réseau	□ Non □ Oui	
	- Autre :	□ Non □ Oui	

	Modalité :		
9-3-4-5	- par automate	□ Non □ Oui	
9-0-4-0	- par poste de pilotage	□ Non □ Oui	
	- centralisée	□ Non □ Oui	
	Type:		
	- complète	☐ Non ☐ Oui	
9-3-4-6	- incrémentielle	☐ Non ☐ Oui	
	- les 2	□ Non □ Oui	
	- différenciée par automate	□ Non □ Oui	
	Procédure :		
	- manuelle	□ Non □ Oui	
9-3-4-7	- automatique		
	à date fixe	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>paramétrable</li> </ul>	□ Non □ Oui	
9-3-4-8	Vérification de l'intégrité des données	□ Non □ Oui	
	Restauration:		
9-3-4-9	- complète	□ Non □ Oui	
	- fichier par fichier	□ Non □ Oui	
	Consultation:		
9-3-4-10	<ul> <li>de manière indépendante de l'interface d'exploitation</li> </ul>	□ Non □ Oui	
9-3-4-10	de l'automate		
	<ul> <li>si non, obligation de conserver l'automate</li> </ul>	□ Non □ Oui	

### 9.4. Connexions

# 9.4.1. Des automates de cyto-hématologie

9-4-1-1	Le fournisseur a-t-il signé la charte du SIDIV d'octobre 2015 V1 (permettant notamment d'informer l'ensemble des prestataires informatiques d'un changement de version de connexion)	□ Non □ Oui	
9-4-1-2	Directe au SIL	□ Non □ Oui	
9-4-1-3	Via un middleware	□ Non □ Oui	
9-4-1-4	Modalités - liste - interrogatif - monodirectionnelle - bidirectionnelle	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
9-4-1-5	Connectique :     - série     - réseau     - autre :	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
9-4-1-6	Protocole: - IHE-LAW - HL7 - ASTM - HPRIM - Autre	□ Non    □ Oui	
9-4-1-7	Types de code-barres pris en charge - Classiques :	Non   Oui	
9-4-1-8	Items transmis (hors examens):  - IPP - N° dossier - nom de naissance - nom d'usage - date de naissance - age - sexe - prescripteur - correspondant(s) - degré d'urgence 1 - degré d'urgence 2	Non   Oui   Non   Oui	

	- nom du préleveur	□ Non □ Oui	
	- horodatage		
	<ul> <li>du prélèvement</li> </ul>	☐ Non ☐ Oui	
	<ul> <li>de la réception au laboratoire</li> </ul>	☐ Non ☐ Oui	
	<ul> <li>de l'enregistrement du dossier</li> </ul>	☐ Non ☐ Oui	
	- nature de l'échantillon		
	humain	□ Non □ Oui	
	<ul><li>animal</li></ul>	□ Non □ Oui	
	- N° tube	□ Non □ Oui	
	- date(s) d'antériorité	□ Non □ Oui	
	- résultat(s) précédent(s)	□ Non □ Oui	
	Items transmis par l'automate :		
	- Alarmes analytiques	□ Non □ Oui	
	- CQ	□ Non □ Oui	
	- Calibrations	□ Non □ Oui	
	- N° lots réactifs	□ Non □ Oui	
0.4.4.0	- Résultats calculés	□ Non □ Oui	
9-4-1-9	- Courbes	□ Non □ Oui	
	- Scattergrammes	□ Non □ Oui	
	- Images	□ Non □ Oui	
	<ul><li>Opérateur</li><li>Position du tube</li></ul>	□ Non □ Oui	
		□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
	- Identification de la lame	□ Non □ Oui	
	- Autres :	□ Non □ Oui	
	Gestion de plusieurs dossiers pour un même prélèvement		
	Si oui :	☐ Non ☐ Oui	
9-4-1-10	<ul> <li>Obligation de réaliser les examens sur le 1<sup>er</sup> dossier</li> </ul>		
	- Gestion automatique de recopie des résultats sur le	☐ Non ☐ Oui	
	2 <sup>ème</sup> dossier	- Hon - Can	
9-4-1-11	Gestion des ordres de suppression d'examens	□ Non □ Oui	
	Gestion des antériorités		
9-4-1-12	- Par automate	☐ Non ☐ Oui	
0 1 1 12	- Par module	□ Non □ Oui	
	En cas de transmission des antériorités par le SIL, le laboratoire		
9-4-1-13	peut-il choisir l'origine des antériorités	□ Non □ Oui	
	9.4.2. <b>De logiciels Tiers</b>		
			T
9-4-2-1	Expertise à partir : - de l'automate	- Non - Oui	
9-4-2-1	- de radiomate - du MW	□ Non □ Oui	
		□ Non □ Oui	
9-4-2-2	Gestion des stocks à partir : - de l'automate	☐ Non ☐ Oui	
3-4-2-2	- du MW	□ Non □ Oui	
	Gestion de la qualité à partir :	I Non I Ou	
9-4-2-3	- de l'automate	☐ Non ☐ Oui	
3-4-2-3	- du MW	□ Non □ Oui	
	Gestion des CQ à partir :		
9-4-2-4	- de l'automate	☐ Non ☐ Oui	
3-7-2-4	- du MW	□ Non □ Oui	
	Gestion de la métrologie à partir :		
9-4-2-5	- de l'automate	☐ Non ☐ Oui	
3 . 2 0	- du MW	□ Non □ Oui	
0.4.2.6			
9-4-2-6	Autres		

#### 10. ASSURANCE QUALITE

### 10.1.Gestion des risques :

	10.1.1. Fonctionnels:				
10-1-1-1	Différenciation sonore des al non bloquantes ?	armes bloquantes pa	r rapport aux alarmes	□ Non □ Oui	
10-1-1-2	Informations des alertes et co	onduite à tenir disponil	bles sur un seul écran	□ Non □ Oui	
10-1-1-3				□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
10-1-1-4	Conséquences sur le système pré-analytique d'une panne ou d'un incident d'un système analytique (manque de réactif) : des procédures écrites seront-elles disponibles et testées ?				
10-1-1-5	En cas de panne de convoyeur, existe-il une solution logicielle externe de tri ?  Est-elle dynamique ?			□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
	10.1.2.Professionnels (s	écurité opérateur)			
		Prélèvement			
	Tube	Automatique	Manuel		
	- Fermé				
	- Ouvert				
	Aiguille de prélèvement	Automatique	Manuel		

□ Non □ Oui

Tous modules : moyens embarqués de sécurisation en fonctionnement :

### Auto-nettoyable Protection du manipulateur :

10-1-2-1

Niveau de protection Préciser

Rétractable

### Mode de protection

Préciser Procédure de nettoyage de l'aiguille :

#### 10-1-2-2 10-1-2-3 Risque de piqure

10-1-2-4 préciser Tous modules: mesures de protection lors des procédures de 10-1-2-5 maintenance ou de dysfonctionnement Tous modules : procédures de décontamination en cas de casse de tubes

10-1-2-6 ou de projection de liquide biologique - si oui, préciser 10-1-2-7 Stockage : élimination automatisée des tubes

### 10.2. Management de la qualité

10-2-1	Gestion du matériel: évaluations, qualifications, suivi des maintenances et des pannes si oui, à préciser	□ Non □ Oui
10-2-2	Gestion économique: Coût par test en tenant compte des fournitures, la main-d'œuvre, l'équipement, etc si oui, fonctionnalités à préciser	□ Non □ Oui
10-2-3	Gestion du personnel : formations, habilitations, plannings. Si oui, fonctionnalités à préciser	□ Non □ Oui
10-2-4	Gestion des indicateurs qualités : évolutions, suivi des actions correctives. Si oui, fonctionnalités à préciser	□ Non □ Oui
10-2-5	Gestion documentaire : accès aux documents, diffusion, information des destinataires. Si oui, fonctionnalités à préciser	□ Non □ Oui
10-2-6	Gestion des audits et revues de direction : historique, planification, suivi des actions correctives. Si oui, fonctionnalités à préciser	□ Non □ Oui

	Le fournisseur propose-t-il des réunions « qualité » avec le laboratoire	□ Non □ Oui
	Si oui :	
	<ul> <li>Revue des pannes : explications, indicateurs, conseils,</li> <li>Revue documentaire</li> </ul>	□ Non □ Oui
10-2-7	- Revue documentaire - Revue des CQ	□ Non □ Oui
10-2-7		☐ Non ☐ Oui
	<ul><li>Améliorations logicielles</li><li>Demandes spécifiques du laboratoire</li></ul>	□ Non □ Oui
	- Demandes specifiques du laboratoire - Autres :	☐ Non ☐ Oui
	- Autres .	□ Non □ Oui
10.3.	Qualification du système	
10-3-1	Le système a-t-il reçu une validation par la FDA Si oui, préciser	□ Non □ Oui
10-3-2	Existe-t-il une ou des méthodes-tests permettant de qualifier l'automate sur site par rapport aux spécifications du constructeur ? Si oui, préciser	□ Non □ Oui
10-3-3	Existe-t-il une ou des méthodes-tests permettant de qualifier la chaine robotique (pré-analytique + analytique physiquement connectée) sur site par rapport aux spécifications du constructeur ? Si oui, préciser	□ Non □ Oui
10.4.	Assistance à la vérification de validation de méthodes quantita	tives
10-4-1	Existe-t-il un logiciel d'aide à la validation de méthodes - Intégré	□ Non □ Oui □ Non □ Oui
10-4-2	Est-il fourni un protocole de validation de méthodes calqué sur le format des documents de référence du COFRAC ?	□ Non □ Oui
10-4-3	Une base documentaire est-elle mise à disposition par le fournisseur ?	□ Non □ Oui
10-4-4	Le fournisseur préconise-t-il une solution externalisée de comparaison aux pairs du CIQ	□ Non □ Oui
10-4-5	Est-il possible de suivre la corrélation de plusieurs machines identiques installées dans un ou plusieurs sites d'un LBM multi-sites ?	□ Non □ Oui
10.5.	Traçabilité – Indicateurs	
	10.5.1.Indicateurs d'évènements indésirables	
	Un indicateur automatique est-il prévu pour répertorier le nombre :	
	- de pannes bloquantes ?	□ Non □ Oui
40.5.4.4	- d'incidents ?	□ Non □ Oui
10-5-1-1	- de non-conformités de nature de tubes ?	□ Non □ Oui
	- de défaut qualitatif de pipetage (caillots,) ?	□ Non □ Oui
	- de défaut quantitatif de pipetage (volume insuffisant) ?	□ Non □ Oui
	10.5.2. Indicateurs de fonctionnement	·
	Traçabilité informatique des actions de maintenance internes ?	□ Non □ Oui
	Traçabilité informatique des actions de maintenance par le SAV ?	□ Non □ Oui
	La traçabilité des critères suivants est-elle prévue :	
	- Type: curatif / préventif	□ Non □ Oui
	- Type : sur site / téléphone / intervention à distance	□ Non □ Oui
	<ul> <li>Identification de l'intervenant</li> <li>Date et heure</li> </ul>	□ Non □ Oui □ Non □ Oui
	- Temps d'immobilisation de la routine	□ Non □ Oui
10-5-2-1	- Calendrier dynamique	□ Non □ Oui
	- Gestion des fréquences	□ Non □ Oui
	Ces indicateurs de fonctionnement entraînent-ils des interventions de	
	maintenance pro-actives (anticipées ou supplémentaires)	□ Non □ Oui
	<ul> <li>Automatiquement</li> <li>A l'initiative du fournisseur</li> </ul>	□ Non □ Oui □ Non □ Oui
	- A l'initiative du lournisseur - A l'initiative du laboratoire	□ Non □ Oui
	10.5.3. Indicateurs d'efficacité	
0-5-3-1	Les entrées / sorties de chaque tube dans les différents modules sont- elles tracées ?	□ Non □ Oui
	Un audit tube est-il disponible :	
0-5-3-2	- En temps réel (localisation) ?	□ Non □ Oui
	- En temps différé ?	□ Non □ Oui

10-5-3-3	Les données de traçabilité sont-elles extractibles dans un tableur type Excel ou une base de données	□ Non □ Oui	
10-5-3-4	Les objectifs de délais sont-il paramétrables ?  - Pour la phase pré-analytique (robotique intégrée) ?  - Pour l'obtention du dernier résultat du 1 <sup>er</sup> automate ?  - Pour le TAT ?	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
10-5-3-5	Existe-il un indicateur permettant de connaître le nombre de tubes non traités dans les délais paramétrés ?  - Temps réel ?  - Par jour ?  - Par mois ?	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
10-5-3-6	Existe-il une alarme permettant de détecter et de lister de manière dynamique les tubes non traités par rapport à un objectif ou une somme de délais fixés ?		
10.6.	Métrologie embarquée		
10-6-1-1	Métrologie des températures des différentes zones assurée par le constructeur - délivrance d'un certificat COFRAC à l'appui	□ Non □ Oui	
10-6-2-1	Métrologie des volumes assurée par le constructeur - délivrance d'un certificat COFRAC à l'appui	□ Non □ Oui	
10.7.	Influence sur l'environnement		
	10.7.1.Liées aux contraintes d'installation		
10-7-1-1	Surface minimale préconisée pour la solution proposée, accès compris		
10-7-1-2	Surface estimée pour rangement des consommables et matériels nécessaires (portoirs,)		
10-7-1-3	Consommation électrique moyenne quotidienne (KW/h)		
10-7-1-4	Consommation quotidienne en eau (L)		
10-7-1-5	Plage de températures tolérées dans la pièce : préciser	Mini : Maxi :	
10-7-1-6	Plage de température optimale de fonctionnement : préciser	Mini : Maxi :	
10-7-1-7	Apport calorique de la configuration : préciser (BTU/h)		
10-7-1-8	Sensibilité aux lumières parasites	□ Non □ Oui	
10-7-1-9	Plage d'hygrométrie requise (%) :	Mini : Maxi :	
10-7-1-10	Niveau sonore de la solution proposée (dB) :	Mini : Maxi :	
10-7-1-11	Le fournisseur est-il certifié sur la norme ISO 14001 ?	□ Non □ Oui	
	10.7.2. Liées aux déchets		
10-7-2-1	Conditions de stockage des déchets Les récipients de recueil sont-ils fournis par le fabricant - par une société d'enlèvement agréée - capacités ou contenances préconisées Localisation : - interne - externe  Usage : - spécifique	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>avec nécessité de transvasement</li> <li>unique</li> <li>réutilisable</li> <li>Durée maximum de stockage</li> <li>Préciser les conditions :</li> </ul>	□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	

	Nature des déchets - Effluents à risque	□ Non □ Oui	
	Avec cyanure	□ Non □ Oui	
	- Biologique	☐ Non ☐ Oui	
	Préciser		
10-7-2-2	- Chimique	☐ Non ☐ Oui	
	Préciser		
	- Nombre de canaux spécifiques si effluents toxiques		
	- Type d'évacuation	ПМорПОні	
	Fermée     Ouverte	☐ Non ☐ Oui ☐ Non ☐ Oui	
	Ouverte     Détecteur de niveau de l'effluent dans le container	□ Non □ Oui	
	Volumes rejetés par paramètre :	Quantité rejetée	
	- Cycle de mise en route	Quantitie rejetee	
	- Cycle de nettoyage		
	- Cycle d'arrêt		
	- NFS		
10-7-2-3	- NFS + réticulocytes		
	- Réticulocytes		
	- Plaquettes		
	- Autres :		
	- Volume fixe journalier		
	Nature des risques dus aux déchets chimiques liquides		
	- Cancérigène	□ Non □ Oui	
	- Inflammable	□ Non □ Oui	
	- Explosif	□ Non □ Oui	
10-7-2-4	- Comburant	□ Non □ Oui	
	- Mutagène - Tératogène	□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
	- Corrosif	□ Non □ Oui	
	- Ecotoxique	□ Non □ Oui	
	- Autre :	□ Non □ Oui	
	Décontamination des effluents	□ Non □ Oui	
	- Auto-neutralisation	□ Non □ Oui	
	Chimique	□ Non □ Oui	
	Préciser		
	Biologique	☐ Non ☐ Oui	
	Préciser		
10-7-2-5			
	- Procédure manuelle	□ Non □ Oui	
	• Chimique	□ Non □ Oui	
	Préciser		
	Dialogiano	□ Non □ Oui	
	Biologique     Préciser	I Non L Ou	
	Flecisei		
	Recueil des déchets		
	- Evacuation après traitement	□ Non □ Oui	
10-7-2-6	Préciser Préciser	- 1.5.1 = 54.	
	- Stockage	□ Non □ Oui	
	Préciser		
onvient de jo	indre les différentes procédures de décontamination des effluents,	le mode de recueil des déchets, leurs d	onditions
ckage : conte	enance des récipients, étiquetage préconisé, réutilisation du récipier	nt.	
-			

# 10.7.3.Influence des conditions environnementales sur le résultat du patient

	Existe-il un protocole pour tester l'influence de la température (robotique	☐ Non ☐ Oui	
	et pièce technique) et si oui, préciser		
10-7-3-1	- sur les échantillons de faible volume (pédiatrique, aliquots)	☐ Non ☐ Oui	
	- sur les échantillons en zone d'attente ?	☐ Non ☐ Oui	
	sur les échantillons en zone de stockage ?	☐ Non ☐ Oui	

#### 10.8. Prestations de conseils

10-8-1	Existe-il un outil de traçabilité de prestations de conseils réalisées par le biologiste avec traces des questions / réponses (intervenants, dates) entre :  - un biologiste non spécialiste / expert interne - un biologiste / expert externe - un biologiste / clinicien - un biologiste / patient Si oui, sur quel logiciel ? : - Qualité - Middleware - SIL - Solution de cyto-hématologie - Automate de numérisation de lames Peut-on paramétrer des réponses codées automatiquement en fonction des résultats	□ Non    □ Oui     □ Non    □ Oui	
10-8-2	Si oui, ces données sont-elles exploitables statistiquement ?	□ Non □ Oui	

#### 11. Installation et utilisation de la solution

### 11.1.Contraintes d'installation

Les prérequis pour une bonne installation de l'analyseur sur le plan électrique sont à définir : tension, intensité, fréquence, consommation exprimée en KWA, ainsi que le nombre de prises de courant nécessaire.

Les automates modernes sont très sensibles aux microcoupures ; il convient de renseigner ce point et de déterminer si un dispositif particulier (onduleur) est fourni avec l'appareil ou à prévoir.

De plus, il faut signaler les caractéristiques physiques des différents éléments de l'analyseur : poids, charge au sol, dégagements nécessaires.

Les contraintes d'installations spécifiques à l'analyseur de cytohématologie sont enfin à préciser : température tolérée, climatisation nécessaire ou non et niveau sonore du système en fonctionnement.

11-1-1	Alimentation électrique :     tension     fréquence     intensité     puissance maximale     consommation     système électrique protégé contre les interférences     protection contre les microcoupures						□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
	- toléra - ondul • fa	e maximale de cou nce de l'appareil e eur cultatif ourni	□ Non □ Oui □ Non □ Oui					
11-1-2	Branchements électriques - nombre d'alimentations - spécificité des alimentations - prises protégées indispensables							
11-1-3	Branchements informatiques - nombre d'alimentations - spécificité des alimentations - nombre de prises réseau							
		Spécificités phy	siques des	différents	éléments			
	Modules	Nom	Hauteur	Largeur	Profondeur	poids	Charge au sol	
	Module 1							
11-1-4	Module 2							
	Module 3							
	Module 4							

11-1-5	Encombrement global minimum (cm)	Largeur	Profondeur	Hauteur			
11-1-6	Analyseur NF						
11-1-7	NF + préparateur / colorateur						
11-1-8	Dégagements périphériques - côté droit - côté gauche - frontal - dorsal						
11-1-9	Surface d'implantation m Poids total Appareil : - sur pieds - sur paillasse	□ Non □ Oui □ Non □ Oui					
11-1-10	Contraintes spécifiques e page de températu climatisation du sit indispensable conseillée inutile plage d'hygrométr luminosité apport calorique d niveau sonore minimal maximal		□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui				

### 11.2. Utilisation, entretien

Ce chapitre permet d'apprécier au moins de façon approximative :

- les temps de mise en route des différents types d'analyseurs (c'est le temps nécessaire pour amener l'automate de l'arrêt total à son état de fonctionnement : il correspond en général à l'initialisation des mémoires, le réamorçage hydraulique...) les temps de rinçage, nettoyage, calibrage.
- les conditions de stockage des réactifs en dehors de l'analyseur.
- entretien : conditions et temps manipulateur pour les opérations systématiques journalières, hebdomadaires, mensuelles, etc...
- la maintenance ou SAV (préventive et corrective) : conditions et organisation

	Etat de veille	
11-2-1	- automatique	□ Non □ Oui
	- manuelle	□ Non □ Oui
	Mise en route	
	- procédure	
11-2-2	Préciser	
	- temps depuis arrêt	
	- temps depuis veille	
	Arrêt	
44.0.0	- procédure	
11-2-3	Préciser	
	- durée	
	Contraintes de stockage des réactifs en dehors de l'analyseur	
	- température ambiante	□ Non □ Oui
11-2-4	- 4°C	□ Non □ Oui
	- à l'abri de la lumière	□ Non □ Oui
	Programme de rinçage	
	- automatique	□ Non □ Oui
	• fréquence	
	consommation par rinçage	
	- manuel	□ Non □ Oui
11-2-5	<ul> <li>consommation par rinçage</li> </ul>	
	- contrôle du rinçage	
	<ul> <li>quantitatif</li> </ul>	□ Non □ Oui
	<ul> <li>qualitatif</li> </ul>	□ Non □ Oui
	- repassage automatique	□ Non □ Oui
	<ul> <li>paramétrable</li> </ul>	□ Non □ Oui

	Programme de nettoyage		
	- agent de nettoyage		
	<ul> <li>libre</li> </ul>	□ Non □ Oui	
	Préparation		
	<ul> <li>imposé par le fabricant</li> </ul>	☐ Non ☐ Oui	
	- consommation par passage		
44.0.0	- déclenchement automatique	□ Non □ Oui	
11-2-6	au moment de la mise en route	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>au moment de l'arrêt</li> </ul>	□ Non □ Oui	
	- consommation par rinçage		
	- possibilité de rinçage partiel	□ Non □ Oui	
	Préciser		
	- déclenchement manuel possible	☐ Non ☐ Oui	
	Protocole d 'entretien		
	- quotidien	□ Non □ Oui	
	temps requis		
	Préciser les moyens (consommables, produits,)		
	- hebdomadaire		
	<ul> <li>temps requis</li> </ul>	☐ Non ☐ Oui	
	Préciser les moyens (consommables, produits,)		
11-2-7			
11-2-1	- mensuel		
	<ul> <li>temps requis</li> </ul>	☐ Non ☐ Oui	
	Préciser les moyens (consommables, produits,)		
	- programmes spéciaux	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>autodiagnostic</li> </ul>	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>réglage</li> </ul>	□ Non □ Oui	
	<ul> <li>simulation</li> </ul>	□ Non □ Oui	
	<ul><li>autres</li></ul>	□ Non □ Oui	

### 11.3. Formation, documentation

Pour la formation, préciser le nombre de stages prévu, leur site, le niveau (routine, perfectionnement) et leur durée. La documentation fournie avec l'analyseur doit être explicitée : langue, forme (support papier, logiciel), aide en ligne éventuelle ; Fournir un organigramme des interlocuteurs de la Société, les références bibliographiques.

11-3-1	Formation - stages - sur site - dans la société	<b>5</b>						□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
	_	rou	tine		ре	erfectio	nnement		
	Туре	nombre		durée	non	nbre	durée		
11-3-2	Utilisateur								
	Maintenance								
	Sécurité								
11-3-3	Documentation en fra	ançais						□ Non □ Oui	
				Document Logiciel ou station papier de travail					
	Technique								
	Entretien								
11-3-4	Manuel utilisateur				I				
	Guide d'utilisation résumé								
	Catalogue réactifs								
	Calendrier maintenar								

11-3-5	Aide en ligne - documentation I - interprétation des alarmes I - des problèmes techniques	] ] ]			
11-3-6	Organigramme des interlocuteurs de la socie	□ Non □ Oui			
11-3-7	Support de formation annexe (CD-Rom) Lesquels	□ Non □ Oui			
11-3-8	Logiciel d'images intégré	□ Non □ Oui			
11-3-9	Gestion des références bibliographiques - papier - Internet	□ Non □ Oui □ Non □ Oui			

### 12. COUTS ET SERVICE APRES-VENTE

### 12.1. Coûts d'acquisition

Le prix d'achat « catalogue » de l'automate de numération formule, celui du module « étaleur colorateur » et le prix de la réalisation de la connexion au SIL exprimés en Euros TTC sont à stipuler ici.

	Coûts annoncés
12-1	- analyseur de NF
	- module étaleur / colorateur
12-1	- autres modules
	- connexion au middleware
	- connexion au SIL du laboratoire

### 12.2.Coût de fonctionnement

Le coût total par test incluant les réactifs spécifiques, réactifs généraux et consommables, même s'il est difficile à apprécier, doit être évalué.

Bien entendu, les coûts réels dépendent des conditions d'installation et d'exploitation d'un analyseur, de la charge de travail, de l'organisation du laboratoire : ils ne peuvent donc s'apprécier véritablement qu'au cas par cas.

	Coût de fonctionnement	Coût au test	Coût patient rendu		
	NFS		·		
	Réticulocytes				
12-2-1	Lame				
	Numérisation				
	CD4 / CD8				
	Autres				
12-2-2	Livraison - délai contractuel - frais				
12-2-3	Organisation du SAV - régional - national - européen Nombre de techniciens SAV Pièces en stock sur site Préciser			□ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui □ Non □ Oui	
12-2-4	Durée de garantie				

### 12.3. Organisation du SAV

Les conditions de réalisation de la maintenance à partir d'un ou plusieurs sites nationaux ou européens, les possibilités d'assistance téléphonique, de télémaintenance, leur mise en œuvre (en semaine, les dimanches et jours fériés, etc...) sont à spécifier. Bien entendu, le coût de ces différentes prestations est à préciser.

La description des différents types de contrats de maintenance proposés (couverture des risques, nombre de visites, de maintenance curatives, coût TTC en Euros) est à détailler, ainsi que les conditions de renouvellement de ces contrats.

12-3-1	Assistance téléphonique Télémaintenance					□ Non □ Oui □ Non □ Oui	
12-3-2	Nombre de visites préventives annuelles préconisées						
	Possibilités d'intervention (Préciser les horaires et les conditions)	Sur site	Assistance téléphonique (horaires)	Télémaintenance (horaires)	Livraison de pièces détachées	Délai d'intervention	
12-3-3	Semaine						
	Samedi						
	Dimanches et fériés						
12-3-4	Coût de facturation horaire main œuvre						
12-3-5	Frais de déplacement						
12-3-6	Types de contrats de maintenance proposés et renouvellement Préciser : la couverture des risques, le nombre de maintenances curatives, coût TTC en €						

### 13. OBSERVATIONS

Préciser :

Rubrique entièrement libre, où la personne qui a rempli la fiche développe tel ou tel aspect particulier de l'automate, aspect mal ou non pris en compte dans le descriptif.

1100001	
1	
I	
I	
I	
I	
I	
I	
I	
I	
I	
I	
I	
I	