

REF 1210906022

REAGENT 1 L

IVD CE

HORIBA ABX SAS
Parc Euromédecine
Rue du Caducée
BP 7290
34184 Montpellier Cedex 4
FRANCE



Whitediff 1L

- Yumizen H500 OT / CT / H550

血液学装置（用于体外诊断）

正确用途

Whitediff 1L 是一种溶解液，供体外诊断使用，并用于在白细胞 (WBC) 计数和区分中来溶解红细胞 (RBC)，以及在血细胞计数仪中确定 HORIBA Medical 血色素。

警告和注意事项^a

- Whitediff 1L** 仅限于专业体外诊断使用。
- 验证此文档对产品使用的适用性属于用户的责任。
- 根据（欧盟）指令 N°.1272/2008 的规定，本试剂属于非危险品。
- EUH208**: 包含 Glutaral。可能会产生过敏反应。
- 建议用户在接触化学产品时，穿着检验合格的防护服：实验室工作服、手套和护目镜。
- 遵循标准实验室的使用预防措施，并遵守国家或当地卫生和安全准则。
- 如不慎皮肤接触、食入或吸入引起不适，请立即就医。
- 请参阅与 **Whitediff 1L** 相关的安全数据表 (SDS)。
- 本试剂设计用于上述指定的 HORIBA Medical 血细胞计数仪。HORIBA Medical 不保证本试剂在非上述指定的仪器或非 HORIBA Medical 所生产的仪器上使用仍具有正常功能。

废弃物管理^b

请参考当地法律规定。

本试剂包含不到 0.1% 的叠氮化钠作为防腐剂。叠氮化钠可能与铅和铜发生反应，形成爆炸金属叠氮化物。

微生物状态

不适用。

^a 修改：分类改变。

^b 修改：修改了废弃物管理。

描述和成分

描述:

淡黄色透明水溶液。
无氰试剂。

成分:

| | |
|-------|---------|
| 溶血剂 | < 5% |
| 表面活性剂 | < 5% |
| 防腐剂 | < 1% |
| 缓冲剂 | |
| 稀释液 | 足量 100% |

储存和稳定性

- 储存条件（开盖/开袋前）**: 2-25°C (36-77°F)。不要冷冻。
- 开盖/开袋稳定性**: 2 个月 温度在开盖/开袋后以及有效期内最高可达 15-30°C (59-86°F)。
- 有效期**: 参见试剂包装标签上的“有效期”。

需要但未提供的材料

- 全自动血液分析仪。
- 校准品: **ABX Minocal**。
- 控制: 参考用户手册，了解仪器适用的特定控制。
- 标准实验室设备。

Whitediff 1L

样本

样本收集:

所有血液样本均应采用适当的方法采集！ 应将所有包含人体样本提取物的样本、试剂、校准品、对照品等都视为潜在传染物质，并遵守生物安全操作规范 (1, 2)。

采集血样时，推荐采集静脉血，但是在极端情况下动脉血也可以使用。 血液采集必须在真空环境或者在大气环境下的采集试管进行 (3, 4)。 样本采集试管必须注入到试管上的血液提示刻度的确切量，以避免结果的各种变化。

推荐的抗凝剂:

推荐采用 K_3 -EDTA 和 K_2 -EDTA 作为抗凝剂，必须按照试管制造商规定的血液和抗凝剂的合适比例来使用。 否则有可能发生凝血。

血样稳定性:

请参阅用户手册。

微量采样:

仪器采样方式使用用户在儿科和老年科进行微量采样（参阅仪器用户使用手册中的最小血液采集量）。 这些微量采集只能用在如下情况:

- 试管必须一直保持在垂直的位置。
- 血液混合必须通过轻敲试管得到。 不要为了血液混合而旋转试管，否则血液会沾到试管壁上，这样最小要求的量就不够了。

混合:

在采样前血液样品必须被轻轻地彻底地摇匀。 这就确保测量有一个同类混合物。

程序

本试剂可即时使用。

1. 请参阅用户手册，通过条形码阅读器或手动识别 **Whitediff 1L**。
2. 如有必要，将空的 **Whitediff 1L** 从试剂隔室撤走。
3. 打开新试剂瓶。
4. 将塞子配带的细管插入瓶中。
5. 加固塞子件以确保完全密封。
6. 将 **Whitediff 1L** 装入仪器的试剂隔室中。

按照仪器软件中显示的说明操作。

请参阅仪器用户手册，了解详细的分析和控制程序。

方法

Whitediff 1L 破坏红细胞 (RBC) 的细胞膜并释放细胞内的血红蛋白，通过分光光度法可以测量。

Whitediff 1L 是一种选择性裂解试剂，可计算白细胞总数并对白细胞的 6 个细胞群进行分类计数（淋巴细胞、单核细胞、中性粒细胞、嗜酸粒细胞、嗜碱粒细胞和巨大未成熟细胞），

Whitediff 1L 还可检测异型淋巴细胞。

性能特性和方法的局限性

请参阅用户手册，了解仪器的性能特征和对仪器参数分析的局限性。

分析结果的计算和解释

请参阅仪器用户手册，了解计算和分析结果的说明。

程序和性能方面的改变

包装损坏

如果保护包装损坏，在损坏可能影响到产品性能时，请不要使用 **Whitediff 1L**。

变质迹象

如果出现任何物理或者化学变质（混浊、变色等）的现象，**Whitediff 1L** 应更换。

温度限制

Do not use **Whitediff 1L** if it has been frozen or kept at a temperature above 25°C.

使用 **Whitediff 1L** 之前，应确保满足仪器用户手册中描述的操作温度条件。

内部质量控制

HORIBA Medical 控制血液必须用于定期评估试剂的有效性以及仪器在指定的范围内。

Whitediff 1L

HORIBA Medical 可提供实验室间在线比较程序 (QCP)，该程序可为以下操作提供互联网接入：

- 在线提交内部质量控制结果。
- 监控分析性能，并直接和世界范围内的数百个实验室进行对比。
- 从 QCP 得到实时的同级别组的统计数据报告

更多信息请访问：

<http://qcp.horiba-abx.com>

校准仪和控制材料和可追溯性

不适用。

参考区间

不适用。

参考

1. Occupational Safety and Health Standards: bloodborne pathogens. (29 CFR 1910. 1030). Federal Register July 1, 1998; **6**: 267-280.
2. Protection of Laboratory Workers From Occupationally Acquired Infections; Approved Guideline - Fourth Edition. CLSI (NCCLS), document M29-A4 (2014) **34** (18).
3. Procedures for the Collection of Diagnostic Blood Specimens by Venipuncture; Approved Standard - Sixth Edition. CLSI (NCCLS), document H3-A6 (2007) **27** (26).
4. Procedures and Devices for the Collection of Diagnostic Capillary Blood Specimens; Approved Standard - Sixth Edition. CLSI (NCCLS), document H4-A6 (2008) **28** (25).

