

Hämatologiegeräte (für die in Vitro-Diagnostik)

ABX Minipack LMG

(Ab Charge Nr. 091207)

09/12/09
A95A00032EDE

Ausschließliche Verwendung:

ABX Micros 45
ABX Micros 60
ABX Micros ES60
ABX Micros CRP
ABX Pentra 60/60 C+
ABX Pentra 80/XL 80
ABX Pentra 120
ABX Pentra 120 Retic
ABX Pentra DX 120
ABX Slide Preparation System

REF 0602050

REAGENT 1 0,5 L

REAGENT 2 0,3 L

REAGENT 3 3,4 L

IVD 

HORIBA ABX SAS
BP 7290 - 34184
Montpellier
cedex 4 - France

1. Funktionen

R1: Enzymatische Lösung mit proteolytischer Wirkung zur Reinigung der Blutzellen-Analysegeräte von HORIBA Medical.

R2: Erythrozyten-Lysereagens zur Zählung und Differenzierung von Leukozyten und zur Hämoglobinbestimmung bei Blutzellenzählungen auf HORIBA Medical-Analysegeräten.

R3: Gepufferte isotonische Lösung für die Bestimmung und Differenzierung von Blutkörperchen und die Messung des Hämatokritwerts auf HORIBA Medical-Blutzellen-Analysegeräten.

Bei der Verwendung des Gerätes sind folgende Verfahren zu beachten:

Prinzip der Methode, spezifische Leistungsmerkmale der Analysen, analytische Sensitivität, diagnostische Sensitivität, analytische Spezifität, diagnostische Spezifität, Genauigkeit, Wiederholbarkeit, Reproduzierbarkeit (einschließlich Kontrolle von bekannten möglichen Interferenzen), Nachweisgrenzen, Grenzen der Methode sowie Informationen über die Verwendung der verfügbaren Verfahren und Materialien für Referenzmessungen finden Sie im Kapitel „Spezifikationen“ im Benutzerhandbuch des Gerätes.

2. Lagerung & Haltbarkeit

Lagerung: Raumtemperatur zwischen 18 °C (65 °F) bis 25 °C (77 °F).

Haltbarkeit nach dem Öffnen der Flasche: max. 1 Monat nach dem Öffnen des Päckchens.

Verfallsdatum: siehe Angabe auf dem Etikett der Reagenzienverpackung.

3. Messungen, Verfahren & Ergebnisse

Gebrauchsanleitung: siehe Kapitel „Wartung & Fehlerbehebung“ im Benutzerhandbuch des Gerätes. Dieses Reagenz ist nur für die professionelle *in Vitro-Diagnostik* bestimmt.

Messverfahren: siehe Kapitel „Technologie“ im Benutzerhandbuch des Gerätes.

Ergebnisse: siehe Benutzerhandbuch des Gerätes.

Leistungsdaten: siehe Kapitel „Spezifikationen“ im Benutzerhandbuch des Gerätes.

Hinweis: Wenn sich die Leistungsdaten ändern sollten, wenden Sie sich bitte an Ihre Vertretung von HORIBA Medical.

4. Zusammensetzung & Vorsichtsmaßnahmen^a

R1: Organischer Puffer.....< 20 %
Proteolytisches Enzym< 1 %
Detergens.....< 5 %
Natriumazid.....< 0,1 %

pH-Wert: 9,9 +/- 0,2 (T = 20 °C)

Widerstand: 66,3 +/- 2,0 Ω (T = 20 °C)

Beschreibung: Farblose Flüssigkeit.

R2: Quartäres Ammoniumsalz...< 20 %
Kaliumzyanid.....< 0,1 %

pH-Wert: 10,0 +/- 0,5 (T = 20 °C)

Widerstand: 213 +/- 10 Ω (T = 20 °C)

Beschreibung: Farblose Flüssigkeit.

a. Änderungen von Index D zu E: Zusammensetzung geändert

R3:	Natriumfluorid	< 3 %
	Natriumazid.....	< 0,1 %
	Natriumhydroxid.....	< 1 %
	Dimethylolurea.....	0,1 %
	pH-Wert:	7 +/- 0,1 (T = 20 °C)
	Widerstand:	60 +/- 6 Ω (T = 20 °C)
	Beschreibung:	Klare und geruchlose wässrige Lösung.

Vorsichtsmaßnahmen: Das Reagenz enthält als Konservierungsmittel Natriumazid. Kontakt mit Augen, Haut und Kleidung vermeiden. Beim Umgang mit dem Produkt Schutzhandschuhe tragen. Einatmen oder Schlucken des Produktes kann gesundheitsschädigend sein. Flasche nach der Verwendung geschlossen halten. Weitere Informationen enthält das Sicherheitsdatenblatt des Reagenz.



Nach Öffnen der Versiegelung ist der Minipack als potenziell infektiös anzusehen! Halten Sie sich bei der Arbeit mit dem an die allgemein gültige, fachgerechte Laborarbeitsweise.

Entnahme und Mischen von Probenmaterial: siehe Kapitel „Entnahme und Mischen von Probenmaterial“ im Benutzerhandbuch des Gerätes.

5. Grenzen der Methode & Abfallentsorgung

Grenzen der Methode: siehe Kapitel „Spezifikationen“ im Benutzerhandbuch des Gerätes.

Sichere Abfallentsorgung: Bei der Neutralisation und Entsorgung von Abfall sind die Laborvorschriften zu beachten. Weitere Informationen enthält das Sicherheitsdatenblatt des Reagenz.