

REF A11A01755

REAGENT 30 mL

IVD CE



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

# ABX Pentra Clean-Chem CP

- Pentra C200
- Pentra C400
- ABX Pentra 400

## Soluzione detergente utilizzata sugli analizzatori di chimica clinica HORIBA Medical.

### Uso previsto<sup>ab</sup>

**ABX Pentra Clean-Chem CP** è una soluzione detergente usata sugli analizzatori di chimica clinica HORIBA Medical.

Uso nei laboratori di analisi.

### Reagents

**ABX Pentra Clean-Chem CP** è pronto per l'uso. Questo reagente contiene idrossido di sodio (< 2%).

Il pH della soluzione è maggiore di 12.

**ABX Pentra Clean-Chem CP** deve essere utilizzato in conformità alle presenti indicazioni. Il produttore non garantisce le prestazioni in caso di utilizzo non conforme.

### Manipolazione con Pentra C200

1. Rimuovere il coperchio della cassetta, trasferire il volume richiesto di **ABX Pentra Clean-Chem CP** nei due flaconi DET. W: sonda e miscelatore.
2. Sostituire la soluzione dei flaconi DET. W ogni settimana.

### Manipolazione con ABX Pentra 400 e Pentra C400

Rimuovere il coperchio della cassetta e posizionare la cassetta nel comparto refrigerato dei reagenti dello strumento.

### Materiali necessari non in dotazione

- Analizzatore automatico di chimica clinica.
- Attrezzature standard per laboratorio.

### Conservazione e stabilità

#### Stabilità prima dell'apertura:

Stabile fino alla data di scadenza riportata sull'etichetta se conservato a una temperatura di 2-8°C.

#### Stabilità dopo l'apertura:

Dopo l'apertura, **ABX Pentra Clean-Chem CP** si conserva stabile per 45 giorni a 2-8°C se collocato nel comparto refrigerato dell'analizzatore di chimica clinica ABX Pentra 400 o Pentra C400.

### Gestione dei rifiuti

Attenersi alle disposizioni locali.

### Precauzioni di carattere generale<sup>c</sup>

- Il reagente può essere utilizzato esclusivamente da esperti a fini diagnostici *in vitro*. Per uso in laboratorio.
- Solo per l'uso previsto.
- Questo reagente è classificato come pericoloso in conformità alla direttiva (CE) 1272/2008.

<sup>a</sup>Modifica: modifica del capitolo Uso previsto.

<sup>b</sup>Modifica: nuova forma del foglio illustrativo.

<sup>c</sup>Modifica: modifica della classificazione.

# ABX Pentra Clean-Chem CP

## ■ Avvertenza

**H290:** Può essere corrosivo per i metalli.

**H315:** Provoca irritazione cutanea.

**H319:** Provoca grave irritazione oculare.

**P234:** Conservare soltanto nel contenitore originale.

**P280:** Indossare guanti/indumenti protettivi/Proteggere gli occhi/il viso.

**P390:** Assorbire la fuoriuscita per evitare danni materiali.

**P406:** Conservare in recipiente resistente alla corrosione provvisto di rivestimento interno resistente.

**P302 + P352:** IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE: lavare abbondantemente con acqua e sapone.

**P332 + P313:** In caso di irritazione della pelle: Richiedere assistenza medica.

**P337 + P313:** Se l'irritazione degli occhi persiste, consultare un medico.

**P305 + P351 + P338:** IN CASO DI CONTATTO CON GLI OCCHI: Sciacquare accuratamente per parecchi minuti. Togliere le eventuali lenti a contatto se è agevole farlo. Continuare a sciacquare.

- Non ingerire. Evitare il contatto con la cute e con le membrane mucose.
- Rispettare le precauzioni per l'uso standard di laboratorio.
- le cassette di reagenti sono monouso e devono essere eliminate in conformità alle disposizioni locali.
- Consultare la scheda di sicurezza specifica del reagente.
- Non utilizzare il prodotto se vi sono segni evidenti di deterioramento biologico, chimico o fisico.
- Non utilizzare il prodotto in caso di mancato rispetto delle condizioni di conservazione raccomandate, inclusa la temperatura.
- L'operatore deve essere formato da un rappresentante HORIBA Medical prima di provare a utilizzare il dispositivo.
- L'utente è tenuto a verificare che il presente documento faccia riferimento al reagente utilizzato.
- Per l'assistenza tecnica, contattare il numero +33 (0)4 67 14 15 16.
- Qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo dovrà essere segnalato al produttore e all'autorità competente dello stato in cui si trova l'operatore e/o il paziente.