

REF 1300027030

REAGENT 1 L

IVD 

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

Nucediff 1L

- Yumizen H1500 / H2500

Perangkat Hematologi (untuk penggunaan diagnostik *in vitro*)

Tujuan Penggunaan ^{a b}

Nucediff 1L adalah larutan lisis yang ditujukan untuk penggunaan diagnostik *in vitro* dan dirancang untuk menghitung WBC, membedakan WBC dan menghitung eritroblas pada penghitung sel darah HORIBA Medical. Penggunaan laboratorium klinik.

Peringatan dan Pencegahan ^c

- **Nucediff 1L** hanya untuk penggunaan diagnosis *in vitro* profesional. Untuk digunakan di laboratorium.
- Adalah merupakan tanggung jawab pengguna untuk memverifikasi bahwa dokumen ini dapat diterapkan pada penggunaan produk.
- Reagen ini diklasifikasikan sebagai tidak berbahaya sesuai dengan regulasi (EC) N°.1272/2008.
- Pengguna disarankan untuk menggunakan pakaian pelindung yang layak saat menangani produk kimiawi: jas lab, sarung tangan, dan pelindung mata.
- Amati tindakan pencegahan laboratorium standar untuk digunakan dan ikuti panduan keamanan dan kesehatan nasional atau setempat.
- Jika terjadi malaise karena sentuhan terhadap kulit, tertelan, atau penghirupan udara, konsultasikan dengan dokter.
- Pengguna harus dilihat oleh perwakilan HORIBA Medical sebelum berusaha mengoperasikan perangkat.
- Silakan baca Lembar Data Keselamatan (LSDK) terkait dengan **Nucediff 1L**.

- Segala insiden serius yang telah terjadi terkait dengan perangkat harus dilaporkan ke produsen dan otoritas yang berwenang di negara tempat pengguna dan/atau pasien berada.
- Reagen ini ditujukan untuk penggunaan dengan penghitung sel darah HORIBA Medical yang dijelaskan di atas. HORIBA Medical tidak dapat menjamin kelayakan fungsi reagen ini selain dengan hal-hal yang disebutkan di atas, atau dengan alat yang bukan merupakan produksi dari HORIBA Medical.
- Wadah reagen adalah untuk sekali pakai dan harus dibuang sesuai dengan persyaratan hukum setempat.
- Untuk bantuan teknis, silakan telepon +33 (0)4 67 14 15 16.

Manajemen Limbah

Harap mengacu pada ketentuan perundangan lokal.

Keadaan Mikrobiologis

Tidak berlaku.

Deskripsi dan Komposisi ^d

Deskripsi

Larutan akuatik kuning jernih dan tidak berwarna. Bau alkohol ringan.

^aModifikasi: modifikasi tujuan penggunaan.

^bModifikasi: formulir selebaran reagen baru.

^cModifikasi: rekomendasi ditambahkan.

^dModifikasi: koreksi.

Nucediff 1L

Komposisi

Penyangga	< 5%
Deterjen	< 1%
Alkohol	< 10%
Pengawet	< 0,1%

Penyimpanan dan Kestabilan

- **Kondisi penyimpanan (sebelum pembukaan):** 2-25°C (36-77°F).
Jangan dibekukan.
- **Stabilitas terbuka:** 3 bulan maksimum pada 18-25°C (65-77°F) setelah pembukaan dan dalam batas kedaluwarsa.
- **Tanggal kedaluwarsa:** lihat label "tanggal kedaluwarsa" di kemasan reagen.

Material yang Diperlukan tetapi Tidak Disediakan

- Penganalisis hematologi otomatis.
- Pengalibrasi: **ABX Minocal**.
- Kontrol: mengacu pada petunjuk penggunaan untuk kontrol spesifik yang digunakan dengan alat Anda.
- Peralatan laboratorium standar.

Spesimen

Pengumpulan sampel:

Semua sampel darah harus dikumpulkan menggunakan teknik yang tepat! Pertimbangkan semua spesimen, reagen, kalibrator, kontrol, dan sebagainya, yang mengandung ekstrak spesimen manusia sebagai berpotensi menular dan ikuti praktik keamanan hayati (1, 2).

Saat mengumpulkan spesimen darah, dianjurkan menggunakan darah vena, tetapi darah arteri juga dapat digunakan dalam kasus yang ekstrem. Pengumpulan darah harus diletakkan di dalam tabung pengumpul atmosferik atau vakum (3, 4). Tabung pengumpul sampel harus diisi dengan jumlah darah yang tepat sesuai dengan petunjuk pada tabung tersebut untuk menghindari perbedaan hasil.

Antikoagulan yang direkomendasikan:

Antikoagulan yang direkomendasikan adalah K₃-EDTA dengan proporsi darah yang tepat untuk antikoagulan

seperti yang ditentukan oleh produsen tabung. K₂-EDTA merupakan alternatif yang dapat diterima, selama pengumpulan sampel dilakukan dalam kondisi normal. Jika tidak, pembekuan darah bisa terjadi.

Stabilitas sampel darah:

Stabilitas sampel pada suhu rendah: Sepuluh spesimen "normal" dan sepuluh spesimen "patologis" dikumpulkan dari beban kerja laboratorium rutin dan disimpan pada suhu 4°C. Stabilitas sampel dinilai selama 72 jam. Hasil (rata-rata dari sepuluh pengujian) disimpulkan dengan klaim stabilitas sampel relatif selama:

- 48 jam untuk parameter CBC
- 48 jam untuk parameter DIFF

Stabilitas sampel pada suhu ruangan: Sepuluh spesimen "normal" dan sepuluh spesimen "patologi" dikumpulkan dari beban kerja laboratorium rutin dan disimpan pada suhu ruangan (25°C). Stabilitas sampel dinilai selama jangka waktu 72 jam. Hasil (rata-rata dari sepuluh pengujian) disimpulkan dengan klaim stabilitas sampel relatif selama:

- 24 jam untuk parameter CBC
- 24 jam untuk parameter DIFF

Mikrosampling:

Mode pengambilan sampel instrumen memungkinkan pengguna menangani mikrosampel untuk pediatrik dan geriatrik (lihat panduan pengguna instrumen terkait volume sampel darah minimum). Mikrosampel tersebut hanya dapat digunakan dalam kondisi berikut:

- Tabung harus selalu dipegang dalam posisi vertikal.
- Pencampuran darah harus dihasilkan dengan sedikit mengetuk tabung. Jangan mencampur darah dengan memutar tabung karena darah akan menyebar ke sisi tabung, dan level minimum yang dibutuhkan akan hilang.

Pencampuran:

Sampel darah harus dicampur dengan hati-hati dan merata sebelum pengambilan sampel. Hal ini memastikan pencampuran homogen untuk pengukuran.

Prosedur^e

Reagen ini siap digunakan.

^eModifikasi: informasi ditambahkan.

Nucediff 1L

1. Sebelum menggunakan **Nucediff 1L**, pastikan produk ini telah mencapai kondisi suhu pengoperasian seperti yang dijelaskan dalam panduan pengguna instrumen.
2. Jika perlu, keluarkan **Nucediff 1L** kosong dari ruang reagen.
3. Baca petunjuk penggunaan untuk mengenali **Nucediff 1L** menggunakan pembaca kode batang atau secara manual.
4. Pasang **Nucediff 1L** ke ruang reagen dari alat.
5. Tekan perlahan untuk memasangnya dengan benar ke konektor jantan.

Ikuti petunjuk yang ditampilkan di perangkat lunak alat Anda.
Baca petunjuk penggunaan untuk analisis terperinci dan prosedur kontrol.

Metodologi

Nucediff 1L melakukan lisis eritrosit (RBC) dan menstabilkan leukosit (WBC) dalam bentuk asli mereka. Setiap sel lalu diukur berdasarkan tingkat kepunahan optik (struktur internal) dan resistivitasnya (volume) yang memungkinkan perhitungan jumlah sel berinti dan perhitungan diferensial limfosit, monosit, neutrofil, eosinofil, limfosit atipikal, populasi yang belum dewasa, dan eritroblast.

Karakteristik Kinerja dan Batasan Metode

Baca petunjuk penggunaan untuk karakter kinerja alat dan batasan analisis pada parameter alat.

Perhitungan dan Interpretasi dari Hasil Analisis

Baca petunjuk penggunaan untuk penghitungan dan interpretasi dari hasil analisis.

Perubahan dalam Prosedur dan Kinerja

Kerusakan kemasan

Jika kemasan pelindung rusak, jangan gunakan **Nucediff 1L** jika kerusakan dapat berdampak pada kinerja produk.

Tanda-tanda penurunan

Jika terlihat ada penurunan kualitas dari segi fisik atau kimiawi (kekeruhan, perubahan warna, dll.) **Nucediff 1L** harus diganti.

Batas suhu

Jangan gunakan **Nucediff 1L** jika sudah membeku atau disimpan di tempat yang terlalu panas.
Sebelum menggunakan **Nucediff 1L**, pastikan produk ini telah mencapai kondisi suhu pengoperasian seperti yang dijelaskan dalam panduan pengguna instrumen.

Kendali Mutu Internal

HORIBA Medical pengontrol darah harus digunakan untuk menilai integritas reagen dan alat secara berkala dalam jangkauan yang ditetapkan.
HORIBA Medical menawarkan Online Interlaboratory Comparison Program (QCP - Program Perbandingan Interlaboratorium Online), yang menyediakan akses internet ke:

- Pengiriman hasil Kendali Kualitas secara online.
- Pemantauan kinerja analisis dan perbandingan langsung dengan ratusan laboratorium di seluruh dunia.
- Mendapatkan laporan statistik grup rekan sejawat langsung dari QCP

Informasi selengkapnya tersedia di:
<http://qcp.horiba-abx.com>

Ketertelusuran Pengalibrasi dan Bahan Pengontrol

Tidak berlaku.

Interval Referensi

Tidak berlaku.

Referensi

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).

Nucediff 1L

4. Procedures and Devices for the Collection of Diagnostic Capillary Blood Specimens; Approved Standard - Sixth Edition. CLSI (NCCLS), document H4-A6 (2008) **28** (25).