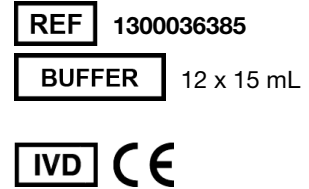


Yumizen G IMIDAZOL

- Yumizen G200
- Yumizen G400/G400 DDi
- Yumizen G800
- Yumizen G1500/G1550



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

Solución tampón de imidazol para pruebas de hemostasia.

Uso previsto ^{a b}

Yumizen G IMIDAZOL es un tampón de dilución que se emplea como control, calibrador y muestra humana de dilución cuando se realizan pruebas de hemostasia en plasma descalcificado en ensayos de coagulometría humana.

Solo para diagnóstico *in vitro*.

Reactivos ^c

Yumizen G IMIDAZOL está listo para su uso. Se trata de una solución tamponada con un estabilizador.

Imidazol	< 4 g/L
Azida sódica	< 1 g/L

Yumizen G IMIDAZOL debe utilizarse siguiendo este documento.

El fabricante no puede garantizar su funcionamiento si se utiliza de otro modo.

Manipulación ^d

- Espera a que el reactivo alcance la temperatura de trabajo.
- Solo para analizadores automáticos:** coloque el vial sin tapón en el soporte auxiliar.

Para obtener un rendimiento óptimo, retire el reactivo del instrumento tras su uso, cierre el vial y almacénelo a 2 - 8°C.

Debe procurarse no intercambiar los tapones con los de otros productos.

Materiales necesarios no suministrados ^e

- Analizador de hemostasia
- Se recomiendan los analizadores de HORIBA Medical (Línea Yumizen G).
- **Yumizen G IMIDAZOL** se recomienda con los siguientes reactivos:
Yumizen G FIB 2 (1300036383)
Yumizen G FIB 5 (1300036384)
Yumizen G DDi 2 (1300036391)
- Equipamiento estándar de laboratorio

Conservación y estabilidad

Estabilidad antes de la apertura

Se mantiene estable hasta la fecha de caducidad que se indica en la etiqueta si se guarda entre 2 - 8°C.

Estabilidad después de la apertura

	20 - 25°C	2 - 8°C
Yumizen G IMIDAZOL	2 semanas	8 semanas

^aModificación: cambio en el apartado "Uso previsto".

^bModificación: nuevo formulario de folleto.

^cModificación: modificación del apartado "Reactivos".

^dModificación: capítulo añadido.

^eModificación: modificación del apartado "Materiales necesarios no suministrados".

Yumizen G IMIDAZOL

Estabilidad en el equipo

Analizadores automáticos

	20 - 25°C
Yumizen G IMIDAZOL	2 semanas

Tratamiento de los residuos ^d

- Consulte las normas legales locales.
- Este producto contiene menos del 0,1% de azida sódica como conservante. La azida sódica puede reaccionar con el plomo y el cobre y formar azidas metálicas explosivas.

Precauciones generales ^f

- Este producto está indicado exclusivamente para el diagnóstico *in vitro* profesional.
Para uso en laboratorio.
- Venta exclusiva a profesionales sanitarios.
- Este reactivo está clasificado como peligroso de conformidad con el Reglamento (CE) N°.1272/2008.
- **Peligro**
H360: Puede perjudicar la fertilidad o dañar al feto.
P201: Pedir instrucciones especiales antes del uso.
P202: No manipular la sustancia antes de haber leído y comprendido todas las instrucciones de seguridad.
P280: Llevar guantes/prendas/gafas/máscara de protección.
P308 + P313: EN CASO DE exposición manifiesta o presunta: Consultar a un médico.
P405: Guardar bajo llave.
P501: Eliminar el contenido y el recipiente de acuerdo con las normativas locales, regionales, nacionales e internacionales.
- No pipetee con la boca.
- No rellene los envases.
- No ingerir. Evitar el contacto con la piel y las membranas mucosas.
- Siga las precauciones estándar de laboratorio para su uso.
- Los viales del producto deben desecharse después de su uso. La eliminación de todo el material de desecho deberá realizarse de conformidad con las directrices locales.
- Consulte la ficha de datos de seguridad (SDS) correspondiente del producto.
- No utilice el producto si presenta signos visibles de deterioro biológico, químico o físico.

- No utilice el producto si no se siguen las condiciones de almacenamiento recomendadas, incluida la temperatura.
- El usuario debe estar capacitado por un representante de HORIBA Medical antes de intentar utilizar el producto.
- Es responsabilidad del usuario comprobar que este documento sea aplicable al producto utilizado.
- Para asistencia técnica, puede llamar al +33 (0)4 67 14 15 16.
- Cualquier incidente grave que se haya producido en relación con el producto deberá ser comunicado al fabricante ya la autoridad competente del país en el que esté establecido el usuario y/o el paciente.
- El uso de analizadores de hemostasia de terceros puede dar lugar a un riesgo de desarmonización del sistema.
- Es responsabilidad del usuario evaluar el riesgo de utilizar analizadores de hemostasia de terceros.

^dModificación: capítulo añadido.

^fModificación: modificación del apartado "Precauciones generales".