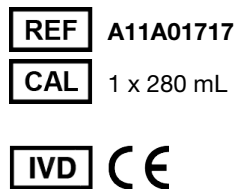


ABX Pentra Standard 1

- Pentra C200
- Pentra C400
- ABX Pentra 400



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

Стандартный раствор, используемый для количественного определения натрия, калия и хлорида с помощью модуля ISE.

Предполагаемое использование

ABX Pentra Standard 1 является частью калибровочной системы, предназначенной для количественного определения натрия (Na^+), калия (K^+) и хлора (Cl^-) с помощью биохимического анализатора, оснащенного модулем ISE.

Характеристики

- **ABX Pentra Standard 1** представляет собой готовый к применению раствор.
- Состоит из одного флакона на 280 мл.

Компоненты	Концентрация
Na^+	120 mmol/L
K^+	4 mmol/L
Cl^-	100 mmol/L

- **ABX Pentra Standard 1** следует использовать согласно этому примечанию. В противном случае производитель не может гарантировать его надлежащие рабочие характеристики.

Обращение

1. Снимите оригинальный колпачок с флакона и поместите пробирку с реагентом с надетым колпачком в прибор.
2. Убедитесь в том, что каждый реагент находится в соответствующей пробирке.

Для получения дополнительной информации об установке реагента см. руководство пользователя прибора.

Требуемые, но не предоставляемые материалы

- Автоматический биохимический анализатор оснащен модулем ISE.
- Стандартное лабораторное оборудование.

Хранение и стабильность

Стабильность до вскрытия:

Стабилен до окончания указанного на этикетке срока годности при хранении при температуре 5-30°C. Хранить в защищенном от воздействия света месте.

Стабильность после вскрытия:

ABX Pentra Standard 1 сохраняет стабильность в течение 1 месяц при условии хранения при температуре 5-30°C в соответствующей камере Pentra C200 или в модуле ISE Pentra C400 либо ABX Pentra 400. Хранить в защищенном от воздействия света месте.

Обращение с отходами

Следует обращаться к местным нормативным требованиям.

Общие меры предосторожности^a

- **ABX Pentra Standard 1** следует использовать только для построения калибровочной кривой.

^aИзменение: изменение классификации.

ABX Pentra Standard 1

- Данный калибратор предназначен только для профессионального использования для диагностики *in vitro*.
Предназначено для использования в лабораторных условиях.
- Использование только по назначению врача.
- Согласно нормативному документу (ЕС) N°.1272/2008 этот реагент считается вредным веществом.
- **Предупреждение**
H360FD: Может нарушить способность к деторождению. Может нанести ущерб неродившемуся ребенку.
P201: Перед использованием получить специальные инструкции.
P202: Не приступать к обработке до тех пор, пока не прочитана и не понята информация о мерах предосторожности.
P280: Пользоваться защитными перчатками/защитной одеждой/средствами защиты глаз/лица.
P308 + P313: ПРИ оказании воздействия или беспокойности: Обратиться к врачу.
P405: Хранить под замком.
P501: Утилизировать содержимое и контейнер в соответствии с местными, региональными, государственными и международными правилами.
EUN208: Может вызывать аллергическую реакцию. Содержит: 2-метил-(2H)-изотиазол-3-он и 2-октил-2H-изотиазол-3-он.
- Не выполнять пипетирование ртом.
- Не глотать. Избегать контакта с кожей и слизистыми оболочками.
- Соблюдайте стандартные меры предосторожности для лабораторных исследований.
- Флаконы из под калибратора следует утилизировать после использования. Утилизация всех отходов должна осуществляться согласно местным нормативным требованиям.
- См. относящийся к калибратору MSDS.
- Не используйте продукт при видимых признаках его биологического, химического или физического ухудшения качества.
- Не используйте продукт, если не соблюдаются рекомендуемые условия хранения, включая температуру.
- Прежде чем приступать к работе с анализатором, оператор обязан пройти обучение у представителя компании HORIBA Medical.
- Ответственность за проверку применимости этого документа к используемому калибратору лежит на пользователе.
- За технической помощью обращайтесь по телефону +33 (0)4 67 14 15 16.
- Любые серьезные происшествия, имевшие место в связи с эксплуатацией анализатора, необходимо доводить до сведения производителя и до уполномоченного органа власти страны, в которой находится оператор прибора и/или пациент.