

REF A11A01719

CAL 1 x 100 mL

IVD CE

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

# ABX Pentra Reference

## ■ Pentra C200

## Solution de référence utilisée pour le dosage quantitatif du sodium, du potassium et du chlorure avec le module ISE.

### Domaine d'utilisation

**ABX Pentra Reference** fait partie d'un système de calibrant destiné au dosage quantitatif du sodium ( $\text{Na}^+$ ), du potassium ( $\text{K}^+$ ) et du chlorure ( $\text{Cl}^-$ ) sur un analyseur de biochimie équipé d'un module ISE en option.

### Caractéristiques

- **ABX Pentra Reference** est une solution prête à l'emploi.
- Elle est composée d'un flacon de 100 mL.

### Composants Concentration

KCl 1,5 mol/L

- **ABX Pentra Reference** doit être utilisé conformément à la présente notice. Le fabricant ne peut garantir son efficacité si ces conditions ne sont pas respectées.

### Manipulation

1. Retirer le bouchon d'origine de la bouteille et placer une canne réactif avec le bouchon relié à l'appareil.
  2. Vérifier que chaque réactif est connecté à la canne appropriée.
- Pour plus d'informations sur l'installation du réactif, se référer au manuel utilisateur de l'appareil.

### Matériels nécessaires mais non fournis

- Analyseur de biochimie équipé avec le module ISE (option).
- Equipement standard de laboratoire.

<sup>a</sup>Modification : modification de la classification.

### Conservation et stabilité

#### Stabilité avant ouverture :

Stable jusqu'à la date d'expiration indiquée sur l'étiquette s'il est stocké entre 5-30°C. Conserver à l'abri de la lumière.

#### Stabilité après ouverture :

**ABX Pentra Reference** est stable pendant 1 mois s'il est conservé à 5-30°C et est installé dans le compartiment approprié de l'analyseur Pentra C200. Conserver à l'abri de la lumière.

### Traitement des déchets

Se référer à la législation locale en vigueur.

### Précautions générales<sup>a</sup>

- **ABX Pentra Reference** doit uniquement être utilisé pour la détermination de la courbe de calibration.
- Calibrant de diagnostic *in vitro*, à usage professionnel uniquement.  
Destiné à une utilisation en laboratoire.
- Réservé à l'usage prescriptif.

# ABX Pentra Reference

## ■ Avertissement

**H317** : Peut provoquer une allergie cutanée.

**P261** : Éviter de respirer les poussières/fumées/gaz/brouillards/vapeurs/aérosols.

**P272** : Les vêtements de travail contaminés ne devraient pas sortir du lieu de travail.

**P280** : Porter des gants/des vêtements de protection/un équipement de protection des yeux/du visage.

**P302 + P352** : EN CAS DE CONTACT AVEC LA PEAU : laver abondamment à l'eau et au savon.

**P333 + P313** : En cas d'irritation ou d'éruption cutanée : consulter un médecin.

**P321** : Traitement spécifique (voir [\*\*\*] sur cette étiquette).

**P362 + P364** : Enlever les vêtements contaminés et les laver avant réutilisation.

**P501** : Éliminer le contenu et le récipient en conformité avec toutes réglementations locales, régionales, nationales, et internationales.

- Ne pas pipeter à la bouche.
- Ne pas avaler. Éviter tout contact avec la peau et les muqueuses.
- Respecter les précautions d'emploi standard du laboratoire.
- Les flacons de calibrant doivent être jetés après leur utilisation. L'élimination des déchets doit être effectuée en conformité avec la réglementation locale.
- Se référer à la MSDS associée au calibrant.
- Ne pas utiliser le produit en cas de trace visible de détérioration biologique, chimique ou physique.
- Ne pas utiliser le produit si les conditions de stockage – y compris la température – ne sont pas respectées.
- L'utilisateur doit être formé par un représentant HORIBA Medical avant d'utiliser l'appareil.
- Il est de la responsabilité de l'utilisateur de vérifier si ce document est applicable au calibrant utilisé.
- Pour toute assistance technique, veuillez contacter le +33 (0)4 67 14 15 16.
- Tout incident grave survenu en relation avec le dispositif doit être signalé au fabricant et à l'autorité compétente du pays dans lequel l'utilisateur et/ou le patient sont établis.