

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

Διάλυμα αναφοράς που χρησιμοποιείται για ποσοτικό προσδιορισμό των ιόντων νατρίου, καλίου και χλωρίου με μονάδα ISE.

Προβλεπόμενη χρήση

Ο βαθμονομητής **ABX Pentra Reference** αποτελεί μέρος ενός συστήματος βαθμονομητών που προορίζεται για τον ποσοτικό προσδιορισμό των ιόντων νατρίου (Na^+), καλίου (K^+) και χλωρίου (Cl^-) σε βιοχημικό αναλυτή που διαθέτει προαιρετική μονάδα ISE.

Χαρακτηριστικά

- **ABX Pentra Reference** είναι ένα διάλυμα έτοιμο για χρήση.
- Αποτελείται από ένα φιαλίδιο των 100 mL.

Συστατικά Συγκέντρωση

KCl 1,5 mol/L

- Το **ABX Pentra Reference** πρέπει να χρησιμοποιείται σύμφωνα με το παρόν φυλλάδιο. Εάν χρησιμοποιηθεί διαφορετικά, ο κατασκευαστής δεν μπορεί να εγγυηθεί την απόδοση.

Χειρισμός

1. Αφαιρέστε το αρχικό καπάκι της φιάλης και τοποθετήστε το ακροφύσιο αντιδραστήριου, με το καπάκι του, που είναι προσαρτημένο στον αναλυτή.
2. Βεβαιωθείτε ότι το κάθε αντιδραστήριο έχει συνδεθεί με το σωστό ακροφύσιο.

Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με την τοποθέτηση των αντιδραστηρίων, ανατρέξτε στο Εγχειρίδιο Χρήσης του αναλυτή.

Απαιτούμενα αλλά μη παρεχόμενα υλικά

- Αυτόματος βιοχημικός αναλυτής διαθέτει μονάδα ISE ως επιλογή.
- Συνήθης εργαστηριακός εξοπλισμός.

Φύλαξη και σταθερότητα

Σταθερότητα πριν το άνοιγμα:

Σταθερό μέχρι την ημερομηνία λήξης στην ετικέτα, εφόσον φυλάσσεται στους 5-30°C. Να φυλάσσεται προστατευμένο από το φως.

Σταθερότητα μετά το άνοιγμα:

ABX Pentra Reference παραμένει σταθερό για 1 μήνα εφόσον αποθηκευτεί σε θερμοκρασία 5-30°C εγκατεστημένο στο κατάλληλο διαμέρισμα του Pentra C200. Να φυλάσσεται προστατευμένο από το φως.

Διαχείριση αποβλήτων

Ανατρέξτε στις κατά τόπους νομικές απαιτήσεις.

Γενικές προφυλάξεις^a

- Το **ABX Pentra Reference** πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο για τον προσδιορισμό της καμπύλης βαθμονόμησης.
- Ο συγκεκριμένος βαθμονομητής προορίζεται μόνο για επαγγελματική διαγνωστική χρήση *in vitro*. Για εργαστηριακή χρήση.

^aΤροποποίηση: τροποποίηση κατηγοριοποίησης.

ABX Pentra Reference

- Μόνο για συνταγογραφημένη χρήση.
- **Προειδοποίηση**
 - H317:** Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική δερματική αντίδραση.
 - P261:** Αποφεύγετε να αναπνέετε σκόνη/αναθυμιάσεις/αέρια/σταγονίδια/ατμούς/εκνεφώματα.
 - P272:** Τα μολυσμένα ενδύματα εργασίας δεν πρέπει να βγαίνουν από το χώρο εργασίας.
 - P280:** Να φοράτε προστατευτικά γάντια/προστατευτικά ενδύματα/μέσα ατομικής προστασίας για τα μάτια/πρόσωπο.
 - P302 + P352:** ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΟ ΔΕΡΜΑ: Πλύνετε με άφθονο νερό και σαπούνι.
 - P333 + P313:** Εάν παρατηρηθεί ερεθισμός του δέρματος ή εμφανιστεί εξάνθημα: Συμβουλευθείτε/Επισκεφθείτε γιατρό.
 - P321:** Χρειάζεται ειδική αγωγή (βλέπε [***] στην ετικέτα).
 - P362 + P364:** Βγάλτε τα μολυσμένα ρούχα και πλύντε τα πριν τα ξαναχρησιμοποιήσετε.
 - P501:** Διάθεση του περιεχομένου και περιέκτη σύμφωνα με όλους τους τοπικούς, περιφερειακούς, εθνικούς και διεθνείς κανονισμούς.
- Μην το αναρροφάτε με το στόμα.
- Αποφύγετε την κατάποση. Αποφύγετε την επαφή με το δέρμα και τις βλεννογόνους.
- Λαμβάνετε τις τυπικές εργαστηριακές προφυλάξεις ασφαλούς χρήσης.
- Τα φιαλίδια του μάρτυρα πρέπει να απορρίπτονται μετά από κάθε χρήση. Η απόρριψη όλων των αποβλήτων θα πρέπει να γίνεται σύμφωνα με τις τοπικές οδηγίες.
- Παρακαλούμε να ανατρέξετε στο Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος που αφορά το βαθμονομητή.
- Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν υπάρχει εμφανής ένδειξη βιολογικής, χημικής ή φυσικής φθοράς.
- Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν δεν τηρούνται οι συνιστώμενες συνθήκες φύλαξης, συμπεριλαμβανομένης της θερμοκρασίας.
- Ο χρήστης πρέπει να έχει εκπαιδευτεί από έναν αντιπρόσωπο της HORIBA Medical προτού επιχειρήσει να θέσει σε λειτουργία τη συσκευή.
- Εναπόκειται στην ευθύνη των χρηστών να ελέγξουν ότι το έγγραφο αυτό αφορά το βαθμονομητή που χρησιμοποιείται.
- Για τεχνική υποστήριξη, μπορείτε να τηλεφωνήσετε στο +33 (0)4 67 14 15 16.
- Τυχόν σοβαρά περιστατικά που έχουν προκληθεί σε σχέση με τη συσκευή πρέπει να αναφέρονται στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή της χώρας στην οποία βρίσκεται εγκατεστημένος ο χρήστης ή/και ο ασθενής.