

REF A11A01719

CAL 1 x 100 mL

IVD 



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

ABX Pentra Reference

- Pentra C200

Roztwór referencyjny używany do oznaczania ilościowego stężenia sodu, potasu i chlorków przy użyciu modułu ISE.

Zastosowanie

Elektroda **ABX Pentra Reference** stanowi część systemu kalibracji służącego do określania stężenia jonów sodu (Na^+), potasu (K^+) i chloru (Cl^-) w klinicznym analizatorze chemicznym wyposażonym w moduł ISE.

Charakterystyka

- **ABX Pentra Reference** jest roztworem gotowym do użycia.
- Dostarczony jest w jednej fiołce o pojemności 100 mL.

Składniki Stężenie

KCl 1,5 mol/L

- **ABX Pentra Reference** należy używać zgodnie z niniejszą ulotką. Producent nie może zagwarantować właściwego działania produktu, jeżeli zostanie on użyty w sposób inny od podanego.

Postępowanie z produktem

1. Zdejmij fabryczne zamknięcie butelki i umieść w niej rurkę odczynnikową z zatyczką, podłączoną do urządzenia.
2. Upewnij się, że każdy z odczynników jest podłączony do właściwej rurki.

Dodatkowe informacje na temat postępowania z odczynnikami znajdują się w instrukcji obsługi urządzenia.

Wymagane wyposażenie niewchodzące w skład produktu

- Zautomatyzowany kliniczny analizator biochemiczny wyposażony w moduł ISE.
- Standardowy sprzęt laboratoryjny.

Przechowywanie i stabilność

Stabilność przed otwarciem:

Zachowuje stabilność do daty ważności podanej na etykiecie pod warunkiem przechowywania w temperaturze 5-30°C. Chronić przed światłem w trakcie przechowywania.

Stabilność po otwarciu:

ABX Pentra Reference zachowuje stabilność przez 1 miesiąc w przypadku przechowywania w temperaturze 5-30°C i zainstalowania w odpowiedniej komorze analizatora Pentra C200. Chronić przed światłem w trakcie przechowywania.

Postępowanie z odpadami

Należy postępować zgodnie z lokalnie obowiązującymi przepisami.

Ogólne środki ostrożności^a

- **ABX Pentra Reference** należy używać wyłącznie do określania krzywej kalibracji.

^aModyfikacja: modyfikacja klasyfikacji.

ABX Pentra Reference

- Niniejszy kalibrator jest przeznaczony wyłącznie do profesjonalnej diagnostyki *in vitro*.
Do użytku laboratoryjnego.
- Wyłącznie do stosowania z przepisu lekarza.
- **Ostrzeżenie**
H317: Może powodować reakcję alergiczną skóry.
P261: Unikać wdychania pyłu/dymu/gazu/mgły/par rozpylonej cieczy.
P272: Zanieczyszczonej odzieży ochronnej nie wynosić poza miejsce pracy.
P280: Stosować rękawice ochronne/odzież ochronną oraz ochronę oczu/twarzy.
P302 + P352: W PRZYPADKU KONTAKTU ZE SKÓRĄ: Umyć dużą ilością wody z mydłem.
P333 + P313: W przypadku wystąpienia podrażnienia skóry lub wysypki: Zasięgnąć porady/zgłosić się pod opiekę lekarza.
P321: Zastosować określone leczenie (patrz [***] na etykiecie).
P362 + P364: Zanieczyszczonej odzież zdjąć i wyprać przed ponownym użyciem.
P501: Zawartość pojemnika jak i pojemnik utylizować zgodnie z lokalnymi, regionalnymi, narodowymi oraz międzynarodowymi przepisami.
- Nie pipetować ustami.
- Nie połykać. Unikać zanieczyszczenia skóry i błon śluzowych.
- Przy pracy należy stosować standardowe laboratoryjne środki ostrożności.
- Fiolki po kalibratorach należy po zużyciu ich zawartości zutylizować. Utylizacja wszelkich odpadów powinna być prowadzone zgodnie z lokalnie obowiązującymi wytycznymi.
- Należy uważnie zapoznać się z kartą charakterystyki (MSDS) dołączoną do kalibratora.
- Nie używać produktu, jeżeli można zaobserwować zmianę jego cech biologicznych, chemicznych lub fizycznych, co wskazuje na jego nieprzydatność do użytku.
- Nie należy używać tego produktu w przypadku nieprzestrzegania warunków magazynowania, w tym w zakresie temperatury.
- Przed przystąpieniem do obsługi urządzenia użytkownik musi zostać przeszkolony przez przedstawiciela firmy HORIBA Medical.
- Użytkownik ma obowiązek sprawdzić, czy niniejszy dokument ma zastosowanie do używanego w danym przypadku kalibratora.
- W celu uzyskania pomocy technicznej zadzwoń pod numer +33 (0)4 67 14 15 16.
- Każdy poważny incydent wynikający ze stosowania wyrobu należy zgłaszać producentowi i organowi kraju właściwemu dla miejsca pobytu użytkownika lub pacjenta.