

REF A11A01901

CAL 1 x 280 mL

IVD 



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

ABX Pentra Reference 280 ml

- Pentra C400
- ABX Pentra 400

Referenzlösung für die quantitative Natrium-, Kalium- und Chloridbestimmung mit dem ISE-Modul.

Verwendungszweck

ABX Pentra Reference 280 ml ist Teil eines Kalibratorsystems, das zur quantitativen Bestimmung von Natrium (Na^+), Kalium (K^+) und Chlorid (Cl^-) auf Analysegeräten für klinische Chemie mit ISE-Modul verwendet wird.

Eigenschaften

- **ABX Pentra Reference 280 ml** ist eine gebrauchsfertige Lösung.
- Sie besteht aus einer Flasche mit 280 mL Inhalt.

Bestandteile Konzentration

KCl 1,5 mol/L

- **ABX Pentra Reference 280 ml** sollte gemäß diesen Anweisungen verwendet werden. Bei unsachgemäßer Verwendung kann der Hersteller eine einwandfreie Funktionsweise nicht gewährleisten.

Handhabung

1. Den Verschluss der Flasche abnehmen und ein an das Gerät angeschlossenes Reagenzienröhrchen mit dem zugehörigen Verschluss aufsetzen.
2. Es muss sichergestellt werden, dass jedes Reagenz an das richtige Röhrchen angeschlossen ist.

Weitere Informationen zur Installation der Reagenzien finden Sie im Benutzerhandbuch des Gerätes.

Zusätzlich benötigtes Material

- Automatisches Analysegerät für klinische Chemie mit ISE-Modul.
- Standard-Labora-ausrüstung.

Lagerung und Haltbarkeit

Haltbarkeit vor dem Öffnen:

Haltbar bis zu dem auf dem Etikett angegebenen Datum, wenn die Lagerung bei 5-30°C erfolgt. Lichtgeschützt lagern.

Haltbarkeit nach dem Öffnen:

ABX Pentra Reference 280 ml ist 1 Monat lang haltbar, wenn die Lagerung bei 5-30°C erfolgt und es auf dem richtigen ISE-Modul des Pentra C400 oder des ABX Pentra 400 aufbewahrt wird. Lichtgeschützt lagern.

Entsorgung

Die Entsorgung muss gemäß den örtlichen Vorschriften erfolgen.

Allgemeine Vorsichtsmaßnahmen^a

- **ABX Pentra Reference 280 ml** dient nur zur Bestimmung der Kalibrationskurve.
- Dieser Kalibrator ist nur für die professionelle *In-vitro*-Diagnostik bestimmt. Zur Verwendung in einem Labor.

^aÄnderung: Änderung der Klassifizierung.

ABX Pentra Reference 280 ml

- Nur für die bestimmungsgemäße Verwendung.
- Dieses Reagenz ist gemäß der Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 als gefährlich eingestuft.
- **Warnung**
 - H317:** Kann allergische Hautreaktionen verursachen.
 - P261:** Einatmen von Staub/Rauch/Gas/Nebel/Dampf/Aerosol vermeiden.
 - P272:** Kontaminierte Arbeitskleidung nicht außerhalb des Arbeitsplatzes tragen.
 - P280:** Schutzhandschuhe/Schutzkleidung und Gesichts-/Augenschutz tragen.
 - P302 + P352:** BEI KONTAKT MIT DER HAUT: Mit viel Wasser und Seife waschen.
 - P333 + P313:** Bei Hautreizung oder -ausschlag: Ärztlichen Rat einholen/ärztliche Hilfe hinzuziehen.
 - P321:** Besondere Behandlung (siehe [**]) auf diesem Kennzeichnungsetikett).
 - P362 + P364:** Kontaminierte Kleidung ausziehen und vor erneutem Tragen waschen.
 - P501:** Inhalt und Behälter in Übereinstimmung mit allen lokalen, regionalen, nationalen und internationalen Gesetzen entsorgen.
- Nicht mit dem Mund pipettieren.
- Produkt nicht einnehmen. Kontakt mit Haut und Schleimhäuten vermeiden.
- Es müssen die standardmäßigen Vorsichtsmaßnahmen für die Verwendung von Laborreagenzien beachtet werden.
- Die Kalibratorflaschen sind nach der Verwendung zu entsorgen. Laborabfall muss gemäß den örtlichen Vorschriften entsorgt werden.
- Weitere Informationen enthält das Sicherheitsdatenblatt des Kalibrators.
- Verwenden Sie das Produkt nicht, wenn deutliche Anzeichen für biologische, chemische oder physikalische Defekte vorliegen.
- Das Produkt darf nicht verwendet werden, wenn die empfohlenen Lagerungsbedingungen, einschließlich der Temperatur, nicht befolgt wurden.
- Nutzer müssen vor der Inbetriebnahme und Bedienung des Geräts von einem HORIBA Medical-Vertreter geschult werden.
- Der Benutzer hat sicherzustellen, dass dieses Dokument tatsächlich für den verwendeten Kalibrator gilt.
- Eine technische Unterstützung erhalten Sie unter der Rufnummer +33 (0)4 67 14 15 16.
- Ernsthafte Störungen im Zusammenhang mit dem Gerät müssen dem Hersteller und der zuständigen Behörde des jeweiligen Landes gemeldet werden, in dem der Nutzer und/oder der Patient seinen Wohnsitz hat.