

REF A11A01901

CAL 1 x 280 mL

IVD CE



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

Soluzione di riferimento utilizzata per la determinazione quantitativa del sodio, del potassio e del cloruro con il modulo ISE.

Uso previsto

ABX Pentra Reference 280 ml fa parte di un sistema di calibrazione destinato alla determinazione quantitativa del sodio (Na⁺), del potassio (K⁺) e del cloro (Cl⁻) con un analizzatore di chimica clinica dotato dell'opzione del modulo ISE.

Caratteristiche

- **ABX Pentra Reference 280 ml** è una soluzione pronta per l'uso.
- Contiene una fiala da 280 mL.

Componenti Concentrazione

KCl 1,5 mol/L

- **ABX Pentra Reference 280 ml** deve essere utilizzato in conformità alle presenti indicazioni. Il produttore non garantisce le prestazioni in caso di utilizzo non conforme.

Manipolazione

1. Rimuovere il tappo originale del flacone e posizionare un pescante del reagente con il tappo attaccato allo strumento.
2. Verificare che ogni reagente sia collegato al pescante appropriato.

Per ulteriori informazioni sull'installazione del reagente, fare riferimento al manuale d'uso dello strumento utilizzato.

Materiali necessari non in dotazione

- Analizzatore automatico di chimica clinica dotato dell'opzione del modulo ISE.
- Attrezzature standard per laboratorio.

Conservazione e stabilità

Stabilità prima dell'apertura:

Stabile fino alla data di scadenza riportata sull'etichetta se conservato a una temperatura di 5-30°C. Conservare lontano dalla luce.

Stabilità dopo l'apertura:

ABX Pentra Reference 280 ml è stabile per 1 mese se conservato a 5-30°C collocato nel modulo ISE di Pentra C400 o ABX Pentra 400. Conservare lontano dalla luce.

Gestione dei rifiuti

Attenersi alle disposizioni locali.

Precauzioni di carattere generale^a

- **ABX Pentra Reference 280 ml** deve essere utilizzato esclusivamente per la determinazione della curva di calibrazione.
- Il calibratore può essere utilizzato esclusivamente da esperti a fini diagnostici *in vitro*. Per uso in laboratorio.

^aModifica: modifica della classificazione.

ABX Pentra Reference 280 ml

- Solo per l'uso previsto.
- Questo reagente è classificato come pericoloso in conformità alla direttiva (CE) 1272/2008.
- **Attenzione**
 - H317:** Può provocare una reazione allergica cutanea.
 - P261:** Evitare di respirare la polvere/i fumi/i gas/la nebbia/i vapori/gli aerosol.
 - P272:** Gli indumenti da lavoro contaminati non devono essere portati fuori dal luogo di lavoro.
 - P280:** Indossare guanti e indumenti protettivi, proteggere occhi e viso.
 - P302 + P352:** IN CASO DI CONTATTO CON LA PELLE: lavare abbondantemente con acqua e sapone.
 - P333 + P313:** In caso di irritazione o eruzione della pelle: consultare un medico.
 - P321:** Trattamento specifico (vedere [***] su questa etichetta).
 - P362 + P364:** Togliere tutti gli indumenti contaminati e lavarli prima di indossarli nuovamente.
 - P501:** Smaltire il prodotto e il recipiente secondo ogni regolamento locale, regionale, nazionale e internazionale.
- Non pipettare con la bocca.
- Non ingerire. Evitare il contatto con la cute e con le membrane mucose.
- Rispettare le precauzioni per l'uso standard di laboratorio.
- Eliminare le fiale del calibratore dopo l'uso. Lo smaltimento dei rifiuti deve avvenire in conformità alla normativa locale.
- Consultare la scheda di sicurezza specifica del calibratore.
- Non utilizzare il prodotto se vi sono segni evidenti di deterioramento biologico, chimico o fisico.
- Non utilizzare il prodotto in caso di mancato rispetto delle condizioni di conservazione raccomandate, inclusa la temperatura.
- L'operatore deve essere formato da un rappresentante HORIBA Medical prima di provare a utilizzare il dispositivo.
- L'utente è tenuto a verificare che il presente documento faccia riferimento al calibratore utilizzato.
- Per l'assistenza tecnica, contattare il numero +33 (0)4 67 14 15 16.
- Qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo dovrà essere segnalato al produttore e all'autorità competente dello stato in cui si trova l'operatore e/o il paziente.