

**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

**Solução de referência utilizada para a determinação quantitativa de sódio, potássio e cloreto com o módulo ISE.**

## Utilização

O **ABX Pentra Reference 280 ml** faz parte de um sistema calibrador destinado à determinação quantitativa de sódio (Na<sup>+</sup>), potássio (K<sup>+</sup>) e cloreto (Cl<sup>-</sup>) no analisador de química clínica equipado com a opção de módulo ISE.

## Características

- **ABX Pentra Reference 280 ml** é uma solução pronta a utilizar.
- É composto por um frasco de 280 mL.

**Componentes**    **Concentração**  
KCl                    1,5 mol/L

- **ABX Pentra Reference 280 ml** deve ser utilizado de acordo com esta nota informativa. O fabricante não se responsabiliza pelo seu desempenho caso seja utilizado de outro modo.

## Preparação

1. Retire a tampa de origem do frasco e coloque o tubo de aspiração do reagente com tampa, anexa ao equipamento.
2. Verifique se cada reagente está ligado ao tubo correcto.

Para mais pormenores acerca da instalação do reagente, consulte o Manual do Utilizador do instrumento.

## Materiais necessários mas não fornecidos

- Analisador automático de química clínica equipado com a opção de módulo ISE.
- Equipamento standard de laboratório.

## Armazenamento e Estabilidade

### Estabilidade antes da abertura:

Estável até à data de vencimento marcada na etiqueta, se armazenado a 5-30°C. Armazenar ao abrigo da luz.

### Estabilidade após abertura:

**ABX Pentra Reference 280 ml** é estável por 1 mês se for armazenado a 5-30°C instalado no módulo ISE do Pentra C400 ou ABX Pentra 400. Armazenar ao abrigo da luz.

## Gestão de resíduos

É favor consultar os requisitos da legislação local.

## Precauções gerais<sup>a</sup>

- **ABX Pentra Reference 280 ml** deve ser utilizada apenas para determinar a curva de calibração.
- Este calibrador destina-se apenas a diagnóstico *in vitro* profissional. Para utilização laboratorial.
- Sujeito a prescrição.
- Este reagente é classificado como perigoso de acordo com a regulamentação (EC) N.º.1272/2008.

<sup>a</sup>Modificação: modificação da classificação.

# ABX Pentra Reference 280 ml

## ■ Cuidado

**H317:** Pode provocar uma reacção alérgica cutânea.

**P261:** Evitar respirar as poeiras/fumos/gases/névoas/vapores/aerossóis.

**P272:** A roupa de trabalho contaminada não pode sair do local de trabalho.

**P280:** Usar luvas/vestuário de protecção e protecção ocular/facial.

**P302 + P352:** SE ENTRAR EM CONTACTO COM A PELE: lavar com sabonete e água abundantes.

**P333 + P313:** Em caso de irritação ou erupção cutânea: consulte um médico.

**P321:** Tratamento específico (ver [\*\*\*] no presente rótulo).

**P362 + P364:** Retirar a roupa contaminada e lavá-la antes de a voltar a usar.

**P501:** Descartar o conteúdo e os recipientes de acordo com todas as regulamentações locais, regionais, nacionais e internacionais.

- Não utilize a pipeta com a boca.
- Não engolir. Evitar o contacto com a pele e com as membranas mucosas.
- Cumpra as normas preventivas de laboratório relativas à utilização.
- Os frascos de calibrador devem ser eliminados após a utilização. A eliminação de resíduos deve ser feita de acordo com as directrizes locais.
- Consulte as MSDS (folhas de dados de segurança do material) relacionadas com o calibrador.
- Não utilizar o produto se houver evidência visível de deterioração biológica, química ou física.
- Não utilize o produto se as condições de armazenamento recomendadas, incluindo a temperatura, não forem respeitadas.
- O utilizador deve ser treinado por um representante da HORIBA Medical antes de utilizar o dispositivo.
- É da responsabilidade do utilizador verificar se este documento se aplica ao calibrador utilizado.
- Para obter assistência técnica, ligue para o número +33 (0)4 67 14 15 16.
- Qualquer incidente grave resultante da utilização do dispositivo deve ser comunicado ao fabricante e à autoridade competente do país onde o utilizador e/ou o paciente são residentes.