

ABX Pentra Reference 280 ml

- Pentra C400
- ABX Pentra 400

REF A11A01901

CAL 1 x 280 mL

IVD CE



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

Эталонный раствор, используемый для количественного определения натрия, калия и хлорида с помощью модуля ISE.

Предполагаемое использование

ABX Pentra Reference 280 ml является частью калибровочной системы, предназначенной для количественного определения натрия (Na^+), калия (K^+) и хлора (Cl^-) с помощью биохимического анализатора, оснащенного модулем ISE.

Характеристики

- **ABX Pentra Reference 280 ml** представляет собой готовый к применению раствор.
- Состоит из одного флакона на 280 мл.

Компоненты Концентрация

KCl 1,5 моль/л

- **ABX Pentra Reference 280 ml** следует использовать согласно этому примечанию. В противном случае производитель не может гарантировать его надлежащие рабочие характеристики.

Обращение

1. Снимите оригинальный колпачок с флакона и поместите пробирку с реагентом с надетым колпачком в прибор.
2. Убедитесь в том, что каждый реагент находится в соответствующей пробирке.

Для получения дополнительной информации об установке реагента см. руководство пользователя прибора.

Требуемые, но не предоставляемые материалы

- Автоматический биохимический анализатор оснащен модулем ISE.
- Стандартное лабораторное оборудование.

Хранение и стабильность

Стабильность до вскрытия:

Стабилен до окончания указанного на этикетке срока годности при хранении при температуре 5-30°C. Хранить в защищенном от воздействия света месте.

Стабильность после вскрытия:

ABX Pentra Reference 280 ml сохраняет стабильность в течение 1 месяц при условии хранения при температуре 5-30°C в модуле ISE Pentra C400 либо ABX Pentra 400. Хранить в защищенном от воздействия света месте.

Обращение с отходами

Следует обращаться к местным нормативным требованиям.

Общие меры предосторожности^a

- **ABX Pentra Reference 280 ml** следует использовать только для построения калибровочной кривой.

^aИзменение: изменение классификации.

ABX Pentra Reference 280 ml

- Данный калибратор предназначен только для профессионального использования для диагностики *in vitro*.
Предназначено для использования в лабораторных условиях.
- Использование только по назначению врача.
- Согласно нормативному документу (ЕС) N°.1272/2008 этот реагент считается вредным веществом.
- **Предупреждение**
 - H317:** Может вызывать аллергическую кожную реакцию.
 - P261:** Избегать вдыхания пыли/дыма/газа/тумана/паров/аэрозолей.
 - P272:** Не выносить загрязненную одежду с рабочего места.
 - P280:** Пользоваться защитными перчатками/защитной одеждой и средствами защиты глаз/лица.
 - P302 + P352:** ПРИ ПОПАДАНИИ НА КОЖУ: Промыть большим количеством воды с мылом.
 - P333 + P313:** При раздражении кожи или появлении сыпи: обратиться к врачу.
 - P321:** Применение специальных мер (см. [***] на этом маркировочном знаке).
 - P362 + P364:** Снять загрязненную одежду и промыть ее перед повторным использованием.
 - P501:** Утилизировать содержимое и контейнер в соответствии с местными, региональными, государственными и международными правилами.
- Не выполнять пипетирование ртом.
- Не глотать. Избегать контакта с кожей и слизистыми оболочками.
- Соблюдайте стандартные меры предосторожности для лабораторных исследований.
- Флаконы из под калибратора следует утилизировать после использования. Утилизация всех отходов должна осуществляться согласно местным нормативным требованиям.
- См. относящийся к калибратору MSDS.
- Не используйте продукт при видимых признаках его биологического, химического или физического ухудшения качества.
- Не используйте продукт, если не соблюдаются рекомендуемые условия хранения, включая температуру.
- Прежде чем приступать к работе с анализатором, оператор обязан пройти обучение у представителя компании HORIBA Medical.
- Ответственность за проверку применимости этого документа к используемому калибратору лежит на пользователе.
- За технической помощью обращайтесь по телефону +33 (0)4 67 14 15 16.
- Любые серьезные происшествия, имевшие место в связи с эксплуатацией анализатора, необходимо доводить до сведения производителя и до уполномоченного органа власти страны, в которой находится оператор прибора и/или пациент.