

**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

**Solución de referencia utilizada para la determinación cuantitativa de sodio, potasio y cloruro con el módulo ISE.**

## Uso previsto

**ABX Pentra Reference 280 ml** forma parte de un sistema de calibración diseñado para la determinación cuantitativa de sodio (Na<sup>+</sup>), potasio (K<sup>+</sup>) y cloruro (Cl<sup>-</sup>) en el analizador de química clínica equipado con un módulo ISE.

## Características

- **ABX Pentra Reference 280 ml** es una solución lista para su uso.
- Está compuesto por un vial de 280 mL.

### Componentes Concentración

KCl 1,5 mol/L

- **ABX Pentra Reference 280 ml** debe utilizarse siguiendo este aviso. El fabricante no puede garantizar su funcionamiento si se utiliza de otro modo.

## Utilización

1. Retire el tapón de la botella original e introduzca la cánula de reactivo con tapón conectada al instrumento.
2. Compruebe que cada reactivo esté conectado a la cánula correcta.

Para obtener más información sobre la instalación del reactivo consulte el Manual de usuario del instrumento.

## Materiales necesarios, pero no suministrados

- Analizador automático de química clínica equipado con un módulo ISE.
- Equipamiento estándar de laboratorio.

## Conservación y estabilidad

### Estabilidad antes de abrir:

Permanece estable hasta su fecha de caducidad indicada en la etiqueta si se guarda entre 5-30°C. Proteger de la luz.

### Estabilidad después de la apertura:

**ABX Pentra Reference 280 ml** es estable durante 1 mes si se almacena a una temperatura de 5-30°C instalado en el módulo ISE del Pentra C400 o del ABX Pentra 400. Guardar protegido de la luz.

## Tratamiento de los residuos

Consulte las normas legales locales.

## Precauciones generales<sup>a</sup>

- **ABX Pentra Reference 280 ml** debe utilizarse sólo para la determinación de la curva de calibración.
- Este calibrador está indicado exclusivamente para el diagnóstico *in vitro* profesional. Para uso en laboratorio.

<sup>a</sup>Modificación: modificación de la clasificación.

# ABX Pentra Reference 280 ml

- Venta exclusiva con receta médica.
- Este reactivo está clasificado como peligroso de conformidad con el Reglamento (CE) N°.1272/2008.
- **Advertencia**
  - H317:** Puede provocar una reacción alérgica en la piel.
  - P261:** Evitar respirar el polvo/el humo/el gas/la niebla/los vapores/el aerosol.
  - P272:** Las prendas de trabajo contaminadas no podrán sacarse del lugar de trabajo.
  - P280:** Llevar guantes/prendas y gafas/máscara de protección.
  - P302 + P352:** EN CASO DE CONTACTO CON LA PIEL: Lavar con agua y jabón abundantes.
  - P333 + P313:** En caso de irritación o erupción cutánea: Consultar a un médico.
  - P321:** Se necesita un tratamiento específico (ver [\*\*\*] en esta etiqueta).
  - P362 + P364:** Quitar las prendas contaminadas y lavarlas antes de volver a usarlas.
  - P501:** Eliminar el contenido y el recipiente de acuerdo con las normativas locales, regionales, nacionales e internacionales.
- No pipetee con la boca.
- No ingerir. Evitar el contacto con la piel y las membranas mucosas.
- Siga las precauciones estándar de laboratorio para su uso.
- Los viales del calibrador se deben desechar después de utilizarlos. La eliminación de todos los residuos se debe realizar según las normativas locales.
- Consulte la ficha de seguridad (MSDS) correspondiente del calibrador.
- No utilice el producto si presenta pruebas visibles de deterioro biológico, químico o físico.
- No utilice el producto si no se han respetado las condiciones de almacenamiento recomendadas, incluida la temperatura.
- El usuario debe haber recibido capacitación por parte de un representante de HORIBA Medical antes de intentar utilizar el dispositivo.
- Es responsabilidad del usuario comprobar que este documento es aplicable al calibrador utilizado.
- Para obtener asistencia técnica, puede llamar al +33 (0)4 67 14 15 16.
- Cualquier incidente grave que se haya producido en relación con el dispositivo deberá ser comunicado al fabricante y a la autoridad competente del país en el que esté establecido el usuario y/o el paciente.