

INSTRUÇÃO DE USO

ALERTA: Verifique se o código [] no rótulo do produto é o mesmo que consta no rodapé desta instrução.



Regularizado por:

HORIBA Instruments Brasil Ltda.
Rua Presbítero Plínio Alves de Souza, 645 Jd.
Ermida II - Jundiaí / SP - CEP: 13.212-181
CNPJ: 01.759.236/0001-79

Notificação ANVISA: 10347320023

REF 0802020

Responsável Técnico:

Ricardo Cezar Fattori - CRF/SP 47002

Uso nos equipamentos:

ABX Micros, ABX Micros 60, ABX Micros ES60
ABX Micros CRP / CRP200

Atendimento ao Consumidor: 0800-110-3999

FINALIDADE: O ABX Minidil LMG é uma solução tampão isotônica para diagnóstico *in vitro*, concebida para a determinação da contagem de glóbulos sanguíneos e para a medição dos hematócritos nos contadores de glóbulos sanguíneos da HORIBA Medical. Utilização em laboratórios clínicos.

DESCRIÇÃO: Solução aquosa límpida e incolor.

COMPOSIÇÃO: Solução tampão orgânica < 5%, Agente conservante < 0,1%

METODOLOGIA: O ABX Minidil LMG é uma solução salina e tampão eletrolítica que permite a diluição e a preparação da amostra de sangue para análise. A presença de surfactante não iônico garante uma ótima dinâmica do fluxo em todos os sistemas hidráulicos do instrumento. A ação eletrolítica aceita a contagem das células por impedância. Este reagente também diferencia populações morfológicas de leucócitos (WBC). Também é utilizado nos ciclos de enxágue e limpeza dos sistemas hidráulicos do instrumento.

MATERIAIS NECESSÁRIOS, MAS NÃO FORNECIDOS: Analisador automático de hematologia. Calibrador: ABX Minocal. Controle: consulte o Manual do Usuário para saber o controle específico utilizado como seu instrumento. Equipamentos e materiais padrão de laboratório.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES: O ABX Minidil LMG destina-se exclusivamente ao diagnóstico *in vitro*. Para utilização laboratorial. É da responsabilidade do usuário verificar se este documento se aplica ao produto utilizado. O ABX Minidil LMG é classificado como não perigoso de acordo com a ABNT NBR 14725 – para maiores informações consultar a Ficha com Dados de Segurança (FDS) do produto. Risco de lesão: durante o manuseio do ABX Minidil 20L, o reagente pode cair devido a rotura da pega da embalagem. Aconselha-se o uso de equipamentos de proteção individual (EPIs). Cumpra as normas preventivas de laboratório relativas à utilização e siga as diretrizes de saúde e segurança locais ou nacionais. No caso de contato acidental com a pele, ingestão ou inalação, consulte um médico. O utilizador tem de receber formação por um representante da HORIBA Medical antes de tentar operar o dispositivo. 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. Este reagente destina-se ao uso com os equipamentos de contagem de células sanguíneas da HORIBA Medical. A HORIBA Medical não garante o correto funcionamento deste reagente com instrumentos de outros fabricantes ou com instrumentos diferentes dos especificados nesta instrução de uso. Não descartar a embalagem secundária até o final do uso do produto.

GESTÃO DE RESÍDUOS: Os recipientes de reagente são descartáveis e devem ser eliminados de acordo com os requisitos da legislação local. Este reagente contém menos de 0,1% de Azida Sódica como conservante. A Azida Sódica pode reagir como chumbo e o cobre, formando azidas de metal explosivas.

CUIDADOS COM A AMOSTRA: *Coleta da amostra:* Todas as amostras de sangue devem ser coletadas utilizando as técnicas adequadas. Considere todas as amostras, reagentes, calibradores, controles, etc. que contêm extratos de amostras humanas como potencialmente infecciosos e siga as práticas de segurança biológica. Ao coletar amostras de sangue, recomenda-se o uso do sangue venoso, mas o sangue arterial também pode ser usado em casos extremos. O sangue coletado deve ser colocado em tubos de coleta à pressão atmosférica ou a vácuo. O tubo de coleta de amostra deve ser enchido com a quantidade exata de sangue indicada no próprio tubo, para evitar variações nos resultados. *Anticoagulante recomendado:* O anticoagulante recomendado é K3-EDTA com a proporção certa de sangue/anticoagulante, conforme especificada pelo fabricante do tubo. O K2-EDTA é uma alternativa aceitável, desde que a coleta da amostra seja feita em condições normais. Caso contrário, existe a possibilidade de haver coágulos sanguíneos. *Estabilidade das amostras de sangue:* Estabilidade das amostras a baixa temperatura: foram coletadas dez amostras "normais" e dez amostras "patológicas" dos trabalhos de rotina do laboratório, tendo sido armazenadas a 4°C. A estabilidade das amostras foi avaliada durante um período de 72 horas. Os resultados (média de dez testes) concluem com uma declaração de estabilidade relativa das amostras de: 48 horas para os parâmetros CBC e 24 horas para os parâmetros DIFF. Estabilidade das amostras à temperatura ambiente: foram coletadas dez amostras "normais" e dez amostras "patológicas" dos trabalhos de rotina do laboratório, tendo sido armazenadas à temperatura ambiente (25°C). A estabilidade das amostras foi avaliada durante um período de 72 horas. Os resultados (média de dez testes) concluem com uma declaração de estabilidade relativa das amostras de: 48 horas para os parâmetros CBC e 24 horas para os parâmetros DIFF. *Micro amostragem:* O modo de amostragem do instrumento permite que o usuário trabalhe com micro amostras nas áreas pediátrica e geriátrica (consulte o Manual do usuário do instrumento para saber o volume mínimo das amostras de sangue). Estas micro amostras apenas podem ser utilizadas nas seguintes condições: O tubo sempre deve ser mantido na posição vertical. A mistura de sangue deve ser obtida por uma ligeira batida no tubo. Não rodar o tubo para misturar, caso contrário o sangue se espalhará na lateral do tubo e o nível mínimo necessário será perdido. *Mistura:* As amostras de sangue devem ser misturadas suavemente e completamente logo antes de serem processadas. Isto garante uma mistura homogênea para a medição.

PROCEDIMENTO: Este reagente está pronto para uso. 1. Consulte o Manual do Usuário para identificar o ABX Minidil LMG manualmente ou usando o leitor de código de barras. 2. Retire a tampa do novo recipiente de reagente. 3. Introduza o tubo de aspiração do conjunto da tampa no recipiente. 4. Aperte o conjunto da tampa para garantir uma vedação adequada. 5. Instale o recipiente do ABX Minidil LMG abaixo do instrumento, conforme descrito no Manual do Usuário. Siga as instruções apresentadas no software do instrumento. Consulte o Manual do Usuário do instrumento.

ARMAZENAMENTO E ESTABILIDADE: **Condições de armazenamento (antes da abertura):** 18-25°C. Não congelar. **Estabilidade depois de aberto:** 6 meses no máximo a 18-25°C, após a abertura e dentro do limite da data de validade. **Data de validade:** consulte no rótulo da embalagem do reagente a "data de validade".

LIMITES DE TEMPERATURA: Não utilizar o ABX Minidil LMG se este tiver sido congelado ou armazenado próximo ao calor excessivo. Antes de usar o ABX Minidil LMG, certifique-se de que este atingiu as condições de temperatura de funcionamento descritas no Manual do Usuário do instrumento. *Deterioração da embalagem:* No caso de deterioração da embalagem de proteção, não utilizar o ABX Minidil LMG se o dano puder interferir no desempenho do produto. Sinais de deterioração: No caso de haver sinais de deterioração física ou química (turbidez, alteração de cor, etc.), o ABX Minidil LMG deve ser substituído.

CONTROLE DE QUALIDADE INTERNO: O sangue de controle da HORIBA Medical deve ser utilizado para avaliar periodicamente a integridade dos reagentes e o instrumento nos intervalos especificados. A HORIBA Medical disponibiliza um programa online de comparação entre laboratórios (QCP) com acesso via Internet para: a) Enviar resultados do controle de qualidade interno online. b) Monitorar o desempenho analítico e compará-lo diretamente com centenas de laboratórios do mundo. c) Obter relatórios estatísticos de laboratórios semelhantes em tempo real a partir do QCP. Mais informações disponíveis em <http://qcp.horiba-abx.com>.

CARACTERÍSTICAS DE DESEMPENHO E LIMITAÇÕES DO MÉTODO E INTERFERENTES: Consulte o Manual do Usuário para saber as características de desempenho do instrumento e as limitações das análises relativamente aos parâmetros do instrumento.

CÁLCULO E INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS ANALÍTICOS: Consulte o Manual do Usuário do instrumento para saber o cálculo e a interpretação dos resultados analíticos.

INTERVALO DE REFERÊNCIA: Não aplicável.

CAPACIDADE DE DETECÇÃO DOS CALIBRADORES E MATERIAIS DE CONTROLE: Não aplicável.

REFERÊNCIA: 1. Occupational Safety and Health Standards: bloodborne pathogens. (29 CFR 1910. 1030). Federal Register July 1, 1998; 6: 267-280. 2. Protection of Laboratory Workers From Occupationally Acquired Infections; Approved Guideline - Fourth Edition. CLSI (NCCLS), document M29-A4 (2014) 34 (18). 3. Procedures for the Collection of Diagnostic Blood Specimens by Venipuncture; Approved Standard - Sixth Edition. CLSI (NCCLS), document H3-A6 (2007) 27 (26). 4. Procedures and Devices for the Collection of Diagnostic Capillary Blood Specimens; Approved Standard - Sixth Edition. CLSI (NCCLS), document H4-A6 (2008) 28 (25).

CÓDIGO DA INSTRUÇÃO: 0802020IU/06