

ABX Pentra Etching CP

- Pentra C200
- Pentra C400
- ABX Pentra 400

REF A11A01769

REAGENT 25 mL

IVD CE



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

Płyn do mycia modułu ISE klinicznego analizatora biochemicznego HORIBA.

Zastosowanie^a

ABX Pentra Etching CP jest roztworem do mycia elektrody sodowej modułu ISE klinicznych analizatorów biochemicznych HORIBA.

Do użytku w laboratoriach klinicznych.

Odczynniki

ABX Pentra Etching CP jest produktem gotowym do użycia.

Niniejszy odczynnik zawiera roztwór fluorku amonu.

ABX Pentra Etching CP należy używać zgodnie z niniejszą ulotką. Producent nie może zagwarantować właściwego działania produktu, jeżeli zostanie on użyty w sposób inny od podanego.

Postępowanie z preparatem

1. Wyjmij zatyczkę kasety.
2. Umieść **ABX Pentra Etching CP** w analizatorze:
 - Dla analizatora **Pentra C200**: Napełnij probówkę preparatem **ABX Pentra Etching CP**. Umieść probówkę na rotorze próbkowym analizatora.
 - Dla analizatora **Pentra C400**: Umieść kasetę w komorze analizatora na odczynniki na pozycji o temperaturze pokojowej.
 - Dla analizatora **ABX Pentra 400**: Umieść kasetę w komorze analizatora na odczynniki na pozycji o temperaturze pokojowej.

Więcej informacji na temat procedur konserwacyjnych zawarto w instrukcji obsługi klinicznych analizatorów biochemicznych Pentra C200, ABX Pentra 400 lub Pentra C400.

^aModyfikacja: nowy format ulotki.

^bModyfikacja: modyfikacja klasyfikacji.

Wymagane komponenty niewchodzące w skład produktu

- Zautomatyzowany kliniczny analizator biochemiczny wyposażony w moduł ISE.
- Standardowy sprzęt laboratoryjny.

Przechowywanie i stabilność

Stabilność przed otwarciem:

Zachowuje stabilność do daty ważności podanej na etykiecie pod warunkiem przechowywania w temperaturze 15-25°C.

Stabilność po otwarciu:

Produkt stabilny przez 1 miesiąc w temperaturze 15-25°C, o ile jest zamykany niezwłocznie po użyciu i chroniony przed zanieczyszczeniem.

Postępowanie z odpadami

Należy postępować zgodnie z lokalnie obowiązującymi przepisami.

Ogólne środki ostrożności^b

- Niniejszy odczynnik jest przeznaczony wyłącznie do profesjonalnej diagnostyki *in vitro*. Do użytku laboratoryjnego.
- Wyłącznie do stosowania z przepisu lekarza.
- Ten odczynnik został sklasyfikowany jako szkodliwy w rozumieniu rozporządzenia (WE) nr 1272/2008.

ABX Pentra Etching CP

■ Ostrzeżenie

H315: Działa drażniąco na skórę.

H319: Działa drażniąco na oczy.

P264: Umyć dokładnie ręce po użyciu.

P280: Nosić rękawice ochronne lub odzież ochronną i okulary ochronne lub ochronę twarzy.

P302 + P352: W PRZYPADKU KONTAKTU ZE SKÓRĄ: Umyć dużą ilością wody z mydłem.

P332 + P313: W przypadku wystąpienia podrażnienia skóry: Zwrócić się o pomoc lekarską.

P362 + P364: Zanieczyszczoną odzież zdjąć i wyprać przed ponownym użyciem.

P305 + P351 + P338: W PRZYPADKU DOSTANIA SIĘ DO OCZU: Ostrożnie płukać wodą przez kilka minut. Wyjąć soczewki kontaktowe, jeżeli są i można je łatwo usunąć. Nadal płukać.

P337 + P313: W przypadku utrzymywania się działania drażniącego na oczy: Zasięgnąć porady/zgłosić się pod opiekę lekarza.

- Nie połykać. Unikać zanieczyszczenia skóry i błon śluzowych.
- Przy pracy należy stosować standardowe laboratoryjne środki ostrożności.
- Kasety odczynnikowe są kasetami jednorazowego użytku, należy je utylizować zgodnie z lokalnymi przepisami.
- Należy uważnie zapoznać się z kartą charakterystyki (MSDS) dołączoną do odczynnika.
- Nie używać produktu, jeżeli można zaobserwować zmianę jego cech biologicznych, chemicznych lub fizycznych, co wskazuje na jego nieprzydatność do użytku.
- Nie należy używać tego produktu w przypadku nieprzestrzegania warunków magazynowania, w tym w zakresie temperatury.
- Przed przystąpieniem do obsługi urządzenia użytkownik musi zostać przeszkolony przez przedstawiciela firmy HORIBA.
- Użytkownik ma obowiązek sprawdzić, czy niniejszy dokument dotyczy używanego w danym przypadku odczynnika.
- W celu uzyskania pomocy technicznej zadzwoń pod numer +33 (0)4 67 14 15 16.
- Każdy poważny incydent wynikający ze stosowania wyrobu należy zgłaszać producentowi i organowi kraju właściwemu dla miejsca pobytu użytkownika lub pacjenta.