

ABX Minocclair 0.5L

- ABX Micros 60
- ABX Micros ES60 / ESV60
- ABX Pentra 60 / 60C+
- ABX Pentra XL80
- Pentra XLR
- Pentra DX Nexus / DF Nexus
- Pentra ES60 / MS60 / MS CRP
- Micros Care ST
- Microsemi CRP
- Yumizen H500 OT / CT / H550
- Yumizen H1500 / H2500

REF 0401005

REAGENT 0.5 L

IVD **CE**

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

อุปกรณ์ทางโลหิตวิทยา (สำหรับการตรวจวิเคราะห์แบบในหลอดทดลอง)

การใช้งานตามวัตถุประสงค์ a b c

ABX Minocclair 0.5L เป็นสารละลายเคมีที่มีวัตถุประสงค์เพื่อใช้ในการวินิจฉัยภายในหลอดทดลอง และออกแบบมาสำหรับการทำความสะอาดเครื่องนับเซลล์เม็ดเลือด HORIBA Medical การใช้เพื่อวัตถุประสงค์ของห้องปฏิบัติการทางคลินิก

- หากคุณต้องการความช่วยเหลือด้านเทคนิค สามารถติดต่อเราได้ที่ทางโทรศัพท์ที่เบอร์ +33 (0)4 67 14 15 16
- น้ำยานี้กำหนดเอาไว้ใช้กับเครื่องนับเซลล์เม็ดเลือด HORIBA Medical ตามที่ระบุไว้ด้านบน HORIBA Medical ไม่รับประกันความถูกต้องในการทำงานของน้ำยานี้กับอุปกรณ์อื่นที่นอกเหนือไปจากที่ระบุไว้ด้านบน หรืออุปกรณ์ที่ไม่ได้ผลิตโดย HORIBA Medical

คำเตือนและข้อควรระวัง d

- **ABX Minocclair 0.5L** ใช้สำหรับการตรวจวิเคราะห์ ในหลอดทดลอง โดยผู้เชี่ยวชาญเท่านั้น สำหรับใช้ในห้องปฏิบัติการ
- ผู้ใช้มีหน้าที่ยืนยันว่าเอกสารนี้สามารถนำไปประยุกต์ใช้กับการใช้งานผลิตภัณฑ์นี้ได้
- น้ำยานี้ได้รับการจัดประเภทว่าเป็นอันตรายตามข้อบังคับ (EC) N° .1272/2008
- คำเตือน
H290: อาจกัดกร่อนโลหะ
H412: เป็นอันตรายต่อสิ่งมีชีวิตในน้ำและมีฤทธิ์อ่อนในน้ำ
- **P234:** เก็บรักษาในบรรจุภัณฑ์เดิมเท่านั้น
- **P273:** หลีกเลี่ยงการปล่อยสู่สิ่งแวดล้อม
- **P390:** ซับส่วนที่หกสัมนเพื่อป้องกันการรั่วไหล
- **P406:** จัดเก็บไว้ในภาชนะป้องกันการกัดกร่อนที่มีวัสดุป้องกันการรั่วซึม
- ขอแนะนำให้ผู้สวมใส่อุปกรณ์ป้องกันที่ผ่านการรับรองทุกครั้งเมื่อสัมผัสกับผลิตภัณฑ์ทางเคมี: เสื้อกาวน์ ถุงมือ และแว่นนิรภัย
- ตรวจสอบข้อควรระวังในการใช้งานห้องปฏิบัติการมาตรฐาน และปฏิบัติตามแนวทางด้านสุขภาพและความปลอดภัยในห้องปฏิบัติการในประเทศ
- ผู้ใช้ต้องได้รับการฝึกอบรมและฝึกฝนการใช้งานจากตัวแทนของ HORIBA Medical ก่อนใช้งานอุปกรณ์
- ในกรณีที่มีอาการป่วยหลังจากมีการสัมผัสกับผิวหนัง การกลืน หรือการสูดหายใจ ให้รีบปรึกษาแพทย์ทันที
- โปรดอ้างอิงเอกสารข้อมูลความปลอดภัย (SDS) ที่เกี่ยวข้องกับ **ABX Minocclair 0.5L**
- เหตุการณ์รุนแรงใด ๆ ที่เกิดขึ้นอันเนื่องมาจากการใช้ผลิตภัณฑ์จะต้องรายงานไปยังผู้ผลิตและหน่วยงานผู้มีอำนาจของประเทศที่ผู้ใช้และ/หรือผู้ขายอาศัยอยู่
- ภาชนะบรรจุภัณฑ์เป็นแบบใช้แล้วทิ้ง ซึ่งจำเป็นต้องกำจัดตามข้อกำหนดทางกฎหมายท้องถิ่น

การจัดการของเสีย

โปรดดูที่ข้อกำหนดด้านกฎหมายท้องถิ่น

สถานะทางจุลชีววิทยา

ไม่สามารถใช้ได้

คำอธิบายและส่วนประกอบ

คำอธิบาย:

สารละลายในน้ำพื้นฐาน ชนิดใสสีเหลืองอ่อน กลิ่นสารฟอกขาว

ส่วนประกอบ:

สารทำความสะอาดทางเคมี < 5%
สารให้ความคงตัว < 1%

^aการปรับเปลี่ยน: รูปแบบแผ่นพิมพ์ใหม่

^bการปรับเปลี่ยน: อุปกรณ์ที่ถอดออก

^cการปรับเปลี่ยน: การปรับเปลี่ยนการใช้งานวัดจุดประสงค์

^dการปรับเปลี่ยน: เพิ่มคำแนะนำ

ABX Minoclair 0.5L

การจัดเก็บและเสถียรภาพ

- เงื่อนไขการจัดเก็บ (ก่อนเปิด): 18-25°C (65-77°F).
อย่าแช่แข็ง
- เสถียรภาพในการเปิด: 6 เดือน สูงสุดที่ 18-25°C (65-77°F) หลังจากเปิดและ
ภายในกำหนดวันหมดอายุ
- วันที่หมดอายุ: โปรดดูที่ "วันที่หมดอายุ" ในฉลากบรรจุภัณฑ์ของน้ำยา

วัสดุที่จำเป็นแต่ไม่ได้ให้มา ^e

- เครื่องวิเคราะห์ทางโลหิตวิทยาแบบอัตโนมัติ
- อุปกรณ์ของห้องปฏิบัติการมาตรฐาน

ตัวอย่าง ^e

ไม่สามารถใช้ได้

ขั้นตอน

น้ำยาพร้อมใช้งานแล้ว

ABX Minoclair 0.5L ใช้ในระหว่างขั้นตอนการทำความสะอาดอย่างหมดจด โปรดดู
ที่คู่มือผู้ใช้อุปกรณ์สำหรับการใช้งานการทำความสะอาดอย่างหมดจด

วิธีการ

ABX Minoclair 0.5L มีปฏิกิริยาออกซิเดชันในการทำความสะอาดชิ้นส่วนไฮดรอลิก
ของอุปกรณ์

คุณลักษณะทางสมรรถนะและข้อจำกัด ^e

ไม่สามารถใช้ได้

การคำนวณและการแปลผลการวิเคราะห์ ^e

ไม่สามารถใช้ได้

การเปลี่ยนแปลงในขั้นตอนและประสิทธิภาพ

ความเสียหายของบรรจุภัณฑ์

ในกรณีที่บรรจุภัณฑ์สำหรับกันกระแทกเสียหาย ห้ามใช้ **ABX Minoclair 0.5L** หาก
ความเสียหายนั้น อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิภาพของผลิตภัณฑ์

สัญญาณที่บ่งบอกถึงการเสื่อม

ในกรณีที่พบสัญญาณที่บ่งบอกถึงการเสื่อมภายนอกหรือในทางเคมี (ความใส สีเปลี่ยน อื่นๆ) ควร
ดำเนินการเปลี่ยน **ABX Minoclair 0.5L**

ขีดจำกัดอุณหภูมิ

ห้ามใช้ **ABX Minoclair 0.5L** หากถูกแช่แข็งหรือเก็บไว้ในที่อุณหภูมิสูงเกินไป
ก่อนใช้งาน **ABX Minoclair 0.5L** ควรตรวจสอบให้แน่ใจว่าผลิตภัณฑ์มีอุณหภูมิถึง
ตามเงื่อนไขการปฏิบัติงานที่กำหนดไว้ในคู่มือผู้ใช้อุปกรณ์

การควบคุมคุณภาพภายใน ^e

ไม่สามารถใช้ได้

ความสามารถในการติดตามของตัวเปรียบเทียบและวัสดุควบคุม

ไม่สามารถใช้ได้

ช่วงอ้างอิง

ไม่สามารถใช้ได้

^eการปรับเปลี่ยน: การปรับเปลี่ยน