

# ABX VET Pack

REF	0604052
REAGENT 1	0.5 L
REAGENT 2	0.3 L
REAGENT 3	3.4 L

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

- ABX Micros ESV60

## 血液学装置（用于体外诊断）

### 正确用途

**ABX VET Pack** 是由 3 种试剂（R1、R2、R3）和一个废弃物容器组成，预期在血细胞计数仪上使用。

- R1 是一种具有蛋白水解活性的酶溶液，用来清洁血细胞计数仪。
- R2 是一种溶解液，用于对白细胞 (WBC) 进行计数和区分以及对血红蛋白进行测定而溶解红细胞 (RBC)。
- R3 是一种缓冲等渗溶液，用于血细胞计数的测定和红细胞比容的测量。

### 警告和注意事项<sup>a</sup>

- **ABX VET Pack** 仅限于专业体外诊断使用。供兽医实验室使用。
- 验证此文档对产品使用的适用性属于用户的责任。
- 根据（欧盟）指令 N°.1272/2008 的规定，本试剂属于危险品。
- **试剂 1 (R1):**  
**警告**  
**H317:** 可能引起皮肤过敏反应。  
**H412:** 对水生生物产生长期持续的不利影响。  
**P261:** 避免吸入粉尘、烟气、气体、烟雾、蒸气、喷雾。  
**P280:** 穿戴防护手套、防护服及眼部或面部防护装备。  
**P302 + P352:** 如皮肤沾染：用水充分清洗。  
**P333 + P313:** 如出现皮肤刺激或皮疹：就医。  
**P501:** 本品、容器的处置应遵守所有地方的、地区的、国家的和国际法规的规定。  
包含： 2-甲基-(2H)-异噻唑-3-酮  
包含： 辛噻酮 (ISO)
- **试剂 2 (R2):**  
**警告**  
**H410:** 对水生生物毒性极大并具有长期持续影响。  
**P273:** 避免排放到环境中。  
**P391:** 收集溢出物。  
**P501:** 本品、容器的处置应遵守所有地方的、地区的、国家的和国际法规的规定。

- 建议用户在接触化学产品时，穿着检验合格的防护服：实验室工作服、手套和护目镜。
- 遵循标准实验室的使用预防措施，并遵守国家或当地卫生和安全准则。
- 在尝试操作器械前，用户必须经过 HORIBA 代表的培训。
- 如不慎皮肤接触、食入或吸入引起不适，请立即就医。
- 请参阅与 **ABX VET Pack** 相关的安全数据表 (SDS)。
- 如无法确保产品推荐的储存条件（包括温度），请勿使用本产品。
- 如果发生与器械有关的严重事故，应呈报制造商和使用者与/或病人所在的国家/地区主管机关。
- 对环境毒性非常大。  
强烈建议不要将本品排放到环境中。
- 试剂容器为一次性容器，应根据当地法律要求进行处置。
- 如需技术帮助，您可以拨打 +33 (0)4 67 14 15 16。
- 本试剂设计用于上述指定的 HORIBA 血细胞计数仪。HORIBA 不保证本试剂在非上述指定的仪器或非 HORIBA 所生产的仪器上使用仍具有正常功能。

### 废弃物管理

请参考当地法律规定。  
本试剂包含不到 0.1% 的叠氮化钠作为防腐剂。

### 微生物状态

不适用。

<sup>a</sup> 修改： 新增了建议。

# ABX VET Pack

## 描述和成分

### 描述:

- R1: 透明无色至淡黄色的水溶液。
- R2: 透明、黄色的水溶液。
- R3: 透明和无色水溶液。

### 成分:

#### R1

有机缓冲剂	< 5%
蛋白水解酶	< 1%
防腐剂	< 1%

#### R2

防腐剂	< 0.1%
洗涤剂	< 2.5%
有机缓冲剂	< 5%

#### R3

有机缓冲剂	< 5%
防腐剂	< 0.1%

## 储存和稳定性

- **储存条件 (开盖/开袋前):** 5-25°C (41-77°F)。不要冷冻。
- **开盖/开袋稳定性:** 3 个月 温度在开盖/开袋后以及有效期内最高可达 5-25°C (41-77°F)。
- **有效期:** 参见试剂包装标签上的“有效期”。

## 需要但未提供的材料

- 全自动血液分析仪。
- 校准品: **ABX Minocal**。
- 控制: 参考用户手册, 了解仪器适用的特定控制。
- 标准实验室设备。

## 样本<sup>b c</sup>

### 样本收集:

所有样本应该用合适的方法来收集。应将所有包含生物样本提取物的样本、试剂、校准品、对照品等都视为潜在传染物质, 并遵守生物安全操作规范 (1, 2, 3)。

样本收集取决于物质。

样本采集必须采用真空环境或者大气环境下的血液采集试管进行。

有关样本收集的详细信息, 请参阅用户手册。

### 推荐的抗凝剂:

推荐的抗凝剂是 **K<sub>3</sub>-EDTA**, 必须按照试管制造商规定的血液和抗凝剂的合适比例来使用。只要血样采集在正常的条件下进行, 也可选择使用 **K<sub>2</sub>-EDTA**。否则有可能发生凝血。

### 血样稳定性

请参阅用户手册。

### 微量采样:

仪器采样方式允许用户进行微量采样 (参阅仪器用户使用手册的最小血液采集量)。这些微量采集只能用在如下情况:

- 试管必须一直保持在垂直的位置。
- 血液混合必须通过轻敲试管得到。不要为了血液混合而旋转试管, 否则血液会沾到试管壁上, 这样最小要求的量就不够了。

### 混合:

在采样前血液样品必须被轻轻地彻底地摇匀。这就确保测量有一个同类混合物。

## 程序

这些试剂可即时使用。

1. 打开试剂隔室的门。
2. 如有必要, 将空的 **ABX VET Pack** 从试剂隔室撤走。
3. 从新包中去掉三种试剂的外部保护。
4. 请参阅用户手册, 通过条形码阅读器或手动识别 **ABX VET Pack**。
5. 将 **ABX VET Pack** 装入仪器的试剂隔室中。
6. 将它轻轻向下推, 以便正确插入阳型连接器中。
7. 切开废弃物入口保护的封条。
8. 去除废弃物入口保护。
9. 将空的阳型连接器插入包裹废弃物连接器入口 (上部开关)。

按照仪器软件中显示的说明操作。

请参阅仪器用户手册, 了解详细的分析和控制程序。

<sup>b</sup> 修改: 参考书目已更新。

<sup>c</sup> 修改: 修正。

# ABX VET Pack

## 方法

- **ABX VET Pack, R3** 是一种盐溶液和缓冲电解质溶液，它可以被稀释，是为血液样本分析准备的。电解质活性支持通过阻抗得到的细胞计数。  
本试剂也可区分白细胞 (WBC) 形态群体。本试剂也可用于仪器液压系统的清洗和清洁循环。
- **ABX VET Pack, R2** 破坏红细胞 (RBC) 的细胞膜。由于加入了表面活性剂，血红蛋白被释放出来。所有的亚铁血红素铁被氧化，由此产生的复合物是在 530 nm 的波长下用分光光度法来计量的。  
存在于溶液中的洗涤剂也和白细胞 (WBC) 在形态群体上不同。
- **ABX VET Pack, R1:** 某种蛋白水解酶与某种洗涤剂的结合活性能去除蛋白残留并防止液压试管堵塞和/或阻塞。它也可用于在计数区和缝隙中破坏蛋白质的形成。

## 性能特性和方法的局限性

请参阅用户手册，了解仪器的性能特征和对仪器参数分析的局限性。

## 分析结果的计算和解释

请参阅仪器用户手册，了解计算和分析结果的说明。

## 程序和性能方面的改变

### 包装损坏

如果保护包装损坏，在损坏可能影响到产品性能时，请不要使用 **ABX VET Pack**。

### 变质迹象

如果出现任何物理或者化学变质（混浊、变色等）的现象，**ABX VET Pack** 应更换。

### 温度限制

如果被冷藏或者保存在过热的环境中，请勿使用 **ABX VET Pack**。  
使用前，**ABX VET Pack** 请确保已达到设备用户手册所述的运行温度。

## 内部质量控制

HORIBA 控制血液必须用于定期评估试剂的有效性以及仪器在指定的范围内。

HORIBA 提供在线实验室间比较程序 (QCP)，可接入互联网以访问：

- 在线提交内部质量控制结果。
- 监控分析性能，并直接和世界范围内的数百个实验室进行对比。
- 从 QCP 得到实时的同级别组的统计数据报告

更多信息请访问：

<http://qcp.horiba-abx.com>

## 校准仪和控制材料和可追溯性

不适用。

## 参考区间

不适用。

## 参考

1. US Department of labor, Occupational Safety and Health Administration. 29 CFR 1910. 1030: Occupational Safety and Health Standards: Bloodborne pathogens.
2. Council Directive (2000/54/EC). Official Journal of the European Communities. No. L262 from October 17, 2000: 21-45.
3. Protection of Laboratory Workers From Occupationally Acquired Infections; Approved Guideline - Fourth Edition. CLSI (NCCLS), document M29-A4 (2014) **34** (18).

