

REF A11A01971

REAGENT 90 mL



IVD CE

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

ABX Pentra ISE Cleaner CP

- Pentra C200
- Pentra C400
- ABX Pentra 400

Solução de limpeza utilizada no módulo ISE dos analisadores de química clínica da HORIBA Medical.

Utilização

ABX Pentra ISE Cleaner CP é uma solução utilizada para limpar os eléctrodos do módulo ISE dos analisadores de química clínica HORIBA Medical.

Utilização em laboratórios clínicos.

Reagentes

O **ABX Pentra ISE Cleaner CP** está pronto a utilizar.

Reagente:

Solução tampão orgânica	< 5%
Enzima proteolítica	< 1%
Agente conservante	< 1%

ABX Pentra ISE Cleaner CP deve ser utilizado de acordo com esta nota informativa. O fabricante não se responsabiliza pelo seu desempenho caso seja utilizado de outro modo.

Preparação

1. Retire a tampa da cassette.
2. Coloque o **ABX Pentra ISE Cleaner CP** no equipamento:
 - Para o **Pentra C200**: Encha um tubo com **ABX Pentra ISE Cleaner CP**. Coloque o tubo no tabuleiro de amostras.
 - Para o **Pentra C400**: Coloque a cassette no compartimento de reagentes do equipamento, à temperatura ambiente.
 - Para o **ABX Pentra 400**: Coloque a cassette no compartimento de reagentes do equipamento, à temperatura ambiente.
3. Para **Pentra C200**: Elimine o tubo após utilizar.

Para mais pormenores, consulte os procedimentos de manutenção descritos no Manual do Utilizador, relativamente aos analisadores de química clínica Pentra C200 ou ABX Pentra 400 ou Pentra C400.

Materiais necessários mas não fornecidos

- Analisadores automáticos de química clínica.
- Equipamento standard de laboratório.

Armazenamento e Estabilidade

Estabilidade antes da abertura:

Estável até à data de vencimento marcada na etiqueta, se armazenado a 18-25°C.

Estabilidade após abertura:

Estável durante 3 meses a 18-25°C se for fechado imediatamente e for evitada a contaminação.

Gestão de resíduos

- É favor consultar os requisitos da legislação local.
- Este reagente contém menos de 0,1% de azida sódica como conservante. A azida sódica pode reagir com o chumbo e o cobre, formando azidas de metal explosivas.

ABX Pentra ISE Cleaner CP

Precauções gerais ^a

- Este reagente destina-se apenas a diagnóstico *in vitro* profissional.
Para utilização laboratorial.
- Sujeito a prescrição.
- Este reagente é classificado como perigoso de acordo com a regulamentação (EC) N.º.1272/2008.
- **Cuidado**
H317: Pode provocar uma reacção alérgica cutânea.
H412: Nocivo para organismos aquáticos com efeitos de longa duração.
P261: Evitar respirar as poeiras/fumos/gases/névoas/vapores/aerossóis.
P280: Usar luvas ou vestuário de protecção e protecção ocular ou facial.
P302 + P352: SE ENTRAR EM CONTACTO COM A PELE: lavar com sabonete e água abundantes.
P333 + P313: Em caso de irritação ou erupção cutânea: consulte um médico.
P501: Descartar o conteúdo e os recipientes de acordo com todas as regulamentações locais, regionais, nacionais e internacionais.
Contém: 2-metil-(2H)-isotiazol-3-ona
Contém: octilina (ISO)
- Não engolir. Evitar o contacto com a pele e com as membranas mucosas.
- No caso de indisposição após o contacto com a pele, ingestão ou inalação, consulte um médico.
- Cumpra as normas preventivas de laboratório relativas à utilização.
- As cassetes de reagente são descartáveis e devem ser eliminadas de acordo com os requisitos da legislação local.
- Consulte a MSDS (folha de dados de segurança do material) relacionada com o reagente.
- Não utilizar o produto se houver evidência visível de deterioração biológica, química ou física.
- Não utilize o produto se as condições de armazenamento recomendadas, incluindo a temperatura, não forem cumpridas.
- O utilizador tem de receber formação por um representante da HORIBA Medical antes de tentar operar o dispositivo.
- É da responsabilidade do utilizador verificar se este documento se aplica ao reagente utilizado.
- Para obter assistência técnica, ligue para o número +33 (0)4 67 14 15 16.
- 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.

^aModificação: modificação das precauções gerais.