

Hæmatologiudstyr (til in vitro-diagnosticering)

## ABX Diluent

07/10/09  
A95A00005FDA

### Eksklusiv anvendelse:

ABX Pentra 60  
ABX Pentra 60 C+  
Pentra ES60  
ABX Pentra 80  
ABX Pentra XL 80  
ABX Pentra 120  
ABX Pentra 120 Retic  
ABX Pentra DF 120  
ABX Pentra DX 120

**REF** 0901020 (20L)  
0901010 (10L)\*

**REAGENT** 20L  
10L\*

**IVD** 



**HORIBA ABX SAS**  
BP 7290  
34184 Montpellier  
cedex 4 - France

### \* 10L ABX Diluent eksklusiv anvendelse<sup>a</sup>

	Softwareversion
ABX Pentra 60	≥ v2.2.0
ABX Pentra 60 C+	≥ v2.4.0
Pentra ES60	≥ V2.5.0
ABX Pentra 80	≥ v1.7.1
ABX Pentra XL 80	≥ v1.6.1
ABX Pentra 120	≥ v4.8.0
ABX Pentra 120 Retic	≥ v4.8.0
ABX Pentra DF 120	≥ v2.1.1
ABX Pentra DX 120	≥ v2.1.1

## 1. Funktioner

Bufferet isotonisk opløsning til fokusering og fortynding af leukocytter samt til bestemmelse og differentiering af blodceller og måling af hæmatokritværdien på HORIBA-instrumenter til celletælling.

### Følgende måleprocedure skal følges ved brug af produktet:

Metodens princip, specifikke analytiske karakteristika for ydeevnen, analytisk sensitivitet, diagnostisk sensitivitet, analytisk specificitet, diagnostisk specificitet, nøjagtighed, repeterbarhed, reproducerbarhed (herunder kontrol af interferens fra kendte relevante stoffer), detektionsgrænser, metodens begrænsninger samt oplysninger om brugerens anvendelse af tilgængelige måleprocedurer og materialer som reference: se afsnittet "Specifikationer" i instrumentets brugermanual.

a. Ændring fra indeks E til F: Pentra ES 60 tilføjet

## 2. Opbevaring og holdbarhed

**Opbevaringsvilkår:** Opbevares mørkt ved 18 til 25°C.

**Stabilitet efter åbning:** Maksimum 6 måneder efter at et hætteglas er åbnet.

**Udløbsdato:** Se symbolet for "udløbsdato" på reagensballagens etiket.

## 3. Målinger, principper og resultater

**Anvendelse:** Se afsnittet "Vedligeholdelse og Fejlfinding" i brugermanualen til instrumentet.

**Måleprincipper:** Se afsnittet "Beskrivelse og teknologi" i brugermanualen til instrumentet.

**Resultater:** Se afsnittet "Arbejdsgang" i brugermanualen til instrumentet.

**Data for ydeevnen:** Se afsnittet "Specifikationer" i brugermanualen til instrumentet.

Bemærk! Hvis ydeevnen ændres, skal den lokale forhandler for HORIBA Medical underrettes herom.

## 4. Sammensætning og forholdsregler ved håndtering

### Sammensætning:

Natriumklorid..... < 1 %  
Natriumazid..... < 0,1 %  
Overfladeaktivt stof..... < 0,1 %

**pH:** 8,1 +/- 0,2 (T = 20°C)

**Modstandsevne:** 60,5 +/- 1 Ω (T = 20°C)

**Beskrivelse:** Klar og lugtfri vandig opløsning.

**Forholdsregler ved håndtering:** Denne opløsning indeholder natriumazid (< 0,1 %) som konserveringsmiddel, synk ikke. Undgå kontakt med øjne, hud og tøj. Brug laboratoriehandsker ved håndtering af produktet. Hold flasken lukket, når produktet ikke anvendes. Se det MSDS (datasikkerhedsblad), der hører til reagenset.

**Prøvetagning og blanding:** Se afsnittet "Arbejdsgang" i brugermanualen til instrumentet.

## 5. Begrænsninger og bortskaffelse af affald

**Begrænsninger:** Se afsnittet "Specifikationer" i brugermanualen til instrumentet.

**Sikker bortskaffelse af affald:** Se afsnittet "Specifikationer" i brugermanualen til instrumentet. Se det MSDS (datasikkerhedsblad), der hører til reagenset.