

Instruments d'hématologie (destinés au diagnostic in-vitro)

Diluant **ABX**

07/10/09
A95A00005FFR

Utilisation exclusive :

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 (10 L)*

REAGENT 20L
10 L*

IVD 



HORIBA ABX SAS
BP 7290
34184 Montpellier
cedex 4 - France

* Utilisation exclusive du diluant ABX 10 L ^a

	Version du logiciel
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. Fonctions

Solution isotonique tampon destinée à la dilution des leucocytes, à la détermination et la différenciation des globules ainsi qu'à la mesure de l'hématocrite sur les compteurs de cellules sanguines HORIBA Medical.

Procédure de mesure à respecter avec l'appareil :

Principe de la méthode, caractéristiques des performances analytiques spécifiques, sensibilité analytique, sensibilité diagnostique, spécificité analytique, spécificité diagnostique, exactitude, répétabilité, reproductibilité (y compris le contrôle d'interférences significatives connues), limites de détection, limites de la méthode et informations concernant l'utilisation de procédures et matériels de mesure de référence disponibles par l'utilisateur : voir la section « Spécifications » du manuel d'utilisation de l'appareil.

a.Modifications de l'index E à F : Pentra ES 60 ajouté

2. Conservation et expiration

Conditions de conservation : conserver entre 18 et 25 °C à l'abri de la lumière.

Stabilité : 6 mois maximum après l'ouverture d'un flacon.

Date d'expiration : voir la « date d'expiration » indiquée sur l'étiquette d'emballage du réactif.

3. Mesures, principes et résultats

Instructions d'utilisation : voir la section « Maintenance et dépannage » du manuel d'utilisation de l'appareil.

Principes de mesure : voir la section « Description et Technologie » du manuel d'utilisation de l'appareil.

Résultats : voir la section « Gestion des flux » du manuel d'utilisation de l'appareil.

Performances : voir la section « Spécifications » du manuel d'utilisation de l'appareil.

Remarque : si des changements sont observés dans les performances, contactez votre représentant HORIBA Medical.

4. Composition et précautions de manipulation

Composition :

Chlorure de sodium < 1 %
Azoture de sodium. < 0,1 %
Surfactant..... < 0,1 %

pH : 8,1 +/- 0,2 (T = 20 °C)

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

Description : solution aqueuse limpide et inodore.

Précautions de manipulation : ce réactif contient de l'azoture de sodium (< 0,1 %) comme conservateur, ne pas avaler. Eviter tout contact avec les yeux, la peau et les vêtements. Porter des gants de laboratoire lors de la manipulation du produit. Conserver le flacon fermé lorsqu'il n'est pas utilisé. Se référer à la MSDS associée au réactif.

Prélèvement et agitation des échantillons : voir la section « Gestion des flux » du manuel d'utilisation de l'appareil.

5. Limitations et élimination des déchets

Limitations : voir la section « Spécifications » du manuel d'utilisation de l'appareil.

Élimination appropriée des déchets : voir la section « Spécifications » du manuel d'utilisation de l'appareil. Se référer à la MSDS associée au réactif.