

Hämatologiegeräte (für die in Vitro-Diagnostik)

ABX Diluent

07/10/09
A95A00005FDE


Ausschließliche Verwendung:

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 ausschließliche Verwendung^a

	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. Funktionen

Gepufferte isotonische Lösung zur Umhüllung und Verdünnung von Leukozyten, zur Bestimmung und Differenzierung von Blutzellen sowie zur Hämatokritmessung bei Blutzellenzählungen auf HORIBA ABX-Geräten.

Bei der Verwendung des Gerätes sind folgende Verfahren zu beachten:

Prinzip der Methode, spezifische Leistungsmerkmale der Analysen, analytische Sensitivität, diagnostische Sensitivität, analytische Spezifität, diagnostische Spezifität, Genauigkeit, Wiederholbarkeit, Reproduzierbarkeit (einschließlich Kontrolle von bekannten möglichen Interferenzen), Nachweisgrenzen, Grenzen der Methode sowie Informationen über die Verwendung der verfügbaren Verfahren und Materialien für Referenzmessungen finden Sie unter Abschnitt „Spezifikationen“ im Benutzerhandbuch des Geräts.

a. Änderung von Index E zu F: Pentra ES 60 hinzugefügt

2. Lagerung & Haltbarkeit

Lagerung: lichtgeschützt bei 18 - 25°C.

Haltbarkeit nach dem Öffnen der Flasche: maximal 6 Monate.

Verfallsdatum: siehe Angabe auf dem Etikett der Reagenzienverpackung.

3. Messungen, Verfahren & Ergebnisse

Gebrauchsanleitung: siehe Kapitel „Wartung & Fehlerbehebung“ im Benutzerhandbuch des Gerätes.

Messverfahren: siehe Kapitel „Beschreibung und Technologie“ im Benutzerhandbuch des Gerätes.

Ergebnisse: siehe Kapitel „Spezifikationen“ im Benutzerhandbuch des Gerätes.

Leistungsdaten: siehe Kapitel „Spezifikationen“ im Benutzerhandbuch des Gerätes.

Hinweis: Falls sich die Leistungsdaten ändern, wenden Sie sich bitte an Ihre Vertretung von HORIBA Medical.

4. Zusammensetzung & Vorsichtsmaßnahmen

Zusammensetzung:

Natriumchlorid..... < 1 %

Natriumazid < 0,1 %

Tensid..... < 0,1 %

pH-Wert: 8,1 +/- 0,2 (T = 20 °C)

Widerstand: 60,5 +/- 1 Ω (T = 20 °C)

Beschreibung: Klare und geruchlose, wässrige Lösung.

Vorsichtsmaßnahmen: Dieses Reagenz enthält das Konservierungsmittel Natriumazid (<0,1 %), nicht schlucken. Kontakt mit Augen, Haut und Kleidung vermeiden. Beim Umgang mit dem Produkt Schutzhandschuhe tragen. Flasche nach der Verwendung geschlossen halten. Weitere Informationen enthält das Sicherheitsdatenblatt des Reagenz.

Entnahme und Mischen von Probenmaterial: siehe Kapitel „Arbeitsablauf“ im Benutzerhandbuch des Gerätes.

5. Grenzen der Methode & Abfallentsorgung

Grenzen der Methode: siehe Kapitel „Spezifikationen“ im Benutzerhandbuch des Gerätes.

Sichere Abfallentsorgung: siehe Kapitel „Spezifikationen“ im Benutzerhandbuch des Gerätes. Weitere Informationen enthält das Sicherheitsdatenblatt des Reagenz.