

Hämatologiegeräte (für die in Vitro-Diagnostik)

## ABX Diluent

15/04/2010  
A95A00005GDE

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

**REAGENT** 20L  
10L\*

**IVD** 



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

### Ausschließliche Verwendung:

ABX Pentra 60  
ABX Pentra 60 C+  
Pentra ES60  
Pentra MS60  
ABX Pentra 80  
ABX Pentra XL 80  
ABX Pentra 120  
ABX Pentra 120 Retic  
ABX Pentra DF 120  
ABX Pentra DX 120

### \* 10L ABX Diluent ausschließliche Verwendung<sup>a</sup>

	Softwareversion
ABX Pentra 60	≥ v2.2.0
ABX Pentra 60 C+	≥ v2.4.0
Pentra ES60	≥ V2.5.0
Pentra MS60	≥ V2.6.0
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 Medical-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

a. Änderung von Index F zu G : Pentra MS60 hinzugefügt

und Materialien für Referenzmessungen finden Sie unter Abschnitt „Spezifikationen“ im Benutzerhandbuch des Geräts.

## 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  $\Omega$  (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.