

Αιματολογικές Συσκευές (για in vitro διαγνωστική χρήση)

ABX Diluent

15/04/2010
A95A00005GEL

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

REAGENT 20L
10L*

IVD 



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

Αποκλειστική χρήση:

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

* Αποκλειστική χρήση ABX Diluent 10L^a

	Έκδοση λογισμικού
ABX Pentra 60	≥ v2.2.0
ABX Pentra 60C+	≥ 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. Λειτουργίες

Ισοτονικό ρυθμιστικό διάλυμα για την επικάλυψη και την αραίωση λευκοκυττάρων, καθώς και για τον προσδιορισμό και τη διαφοροποίηση αιμοσφαιρίων και τη μέτρηση αιματοκρίτη στους αιματολογικούς αναλυτές της HORIBA Medical.

Διαδικασία μέτρησης που πρέπει να εφαρμοστεί για τη χρήση της συσκευής:

Αρχή της μεθόδου, χαρακτηριστικά ειδικής αναλυτικής απόδοσης, αναλυτική ευαισθησία, διαγνωστική ευαισθησία, αναλυτική ειδικότητα, διαγνωστική ειδικότητα, ακρίβεια, επαναληψιμότητα, αναπαραγωγιμότητα (συμπεριλαμβανομένου του ελέγχου γνωστής σχετικής παρεμβολής), όρια ανίχνευσης, περιορισμοί της μεθόδου και πληροφορίες σχετικά με τη χρήση διαθέσιμων διαδικασιών μέτρησης αναφοράς και υλικών από το

a. Τροποποίηση δείκτη F σε δείκτη G: προσθήκη Pentra MS60

χρήστη: βλ. «Ενότητα: Προδιαγραφές» στο Εγχειρίδιο Χρήσης του οργάνου.

2. Διατήρηση και ημερομηνία λήξης

Συνθήκες αποθήκευσης: Αποθηκεύεται σε θερμοκρασία από 18 έως 25°C και μακριά από το φως.

Σταθερότητα μετά το άνοιγμα: 6 μήνες το μέγιστο μετά το άνοιγμα του φιαλιδίου.

Ημερομηνία λήξης: ανατρέξτε στην ετικέτα της συσκευασίας του αντιδραστηρίου με την επισήμανση «ημερομηνία λήξης».

3. Μετρήσεις, αρχές και αποτελέσματα

Οδηγίες χρήσης: βλ. «Ενότητα: Συντήρηση & αντιμετώπιση προβλημάτων» στο Εγχειρίδιο Χρήσης του οργάνου.

Αρχές μέτρησης: βλ. «Ενότητα: Περιγραφή και τεχνολογία» στο Εγχειρίδιο Χρήσης του οργάνου.

Αποτελέσματα: βλ. «Ενότητα: Ροή εργασιών» στο Εγχειρίδιο Χρήσης του οργάνου

Δεδομένα απόδοσης: βλ. «Ενότητα: Προδιαγραφές» στο Εγχειρίδιο Χρήσης του οργάνου.

Σημείωση: σε περίπτωση μεταβολής της απόδοσης, επικοινωνήστε με τον αντιπρόσωπο της HORIBA Medical.

4. Σύνθεση και προφυλάξεις κατά το χειρισμό

Σύνθεση:

Χλωριούχο Νάτριο..... < 1%

Αζίδιο του νατρίου..... < 0,1%

Επιφανειοδραστικός παράγοντας < 0,1%

pH: 8,1 +/- 0,2 (T = 20°C)

Αντίσταση: 60,5 +/- 1 Ω (T = 20°C)

Περιγραφή: Διαυγές και άοσμο υδατικό διάλυμα.

Προφυλάξεις κατά το χειρισμό: Το αντιδραστήριο αυτό περιέχει αζίδιο του νατρίου (<0,1%) ως συντηρητικό. Μην το καταπίνετε. Αποφύγετε την επαφή με τα μάτια, το δέρμα και τα ρούχα. Κατά το χειρισμό του προϊόντος, φοράτε γάντια εργαστηρίου. Διατηρείτε τη φιάλη κλειστή όταν δεν χρησιμοποιείται. Ανατρέξτε στο Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος για το αντιδραστήριο.

Συλλογή Δειγμάτων και Ανάμιξη: βλ. «Ενότητα: Ροή εργασιών» στο Εγχειρίδιο Χρήσης του οργάνου.

5. Περιορισμοί και διάθεση αποβλήτων

Περιορισμοί: βλ. «Ενότητα: Προδιαγραφές» στο Εγχειρίδιο Χρήσης του οργάνου.

Ασφαλής Διάθεση Αποβλήτων: βλ. «Ενότητα: Προδιαγραφές» στο Εγχειρίδιο Χρήσης του οργάνου. Ανατρέξτε στο Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος για το αντιδραστήριο.