

Dispositivi per analisi ematologiche (per l'uso diagnostico in vitro)

ABX Diluent

07/10/09
A95A00005FIT


Utilizzo esclusivo:

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 utilizzo esclusivo^a

	Versione software
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. Funzioni

Soluzione isotonica tamponata per lo sheat e la diluizione dei leucociti, per la determinazione e la differenziazione delle cellule sanguigne e per la misurazione dell'ematocrito nei contatori di cellule sanguigne HORIBA Medical.

Procedura di misurazione a cui attenersi durante l'utilizzo del dispositivo:

Principio del metodo, caratteristiche delle prestazioni analitiche specifiche, sensibilità analitica, sensibilità diagnostica, specificità analitica, specificità diagnostica, accuratezza, ripetibilità, riproducibilità (compreso il controllo della relativa interferenza nota), limiti di rilevabilità, limiti del metodo e informazioni relative all'utilizzo delle procedure di misurazione di riferimento e al materiale disponibili all'utente: vedere la sezione "Specifiche" del Manuale d'uso in dotazione allo strumento.

a.Modifica dell'indice da E a F: aggiunto Pentra ES60

2. Conservazione e scadenza

Condizioni di stoccaggio: conservare a una temperatura compresa tra 18°C e 25°C, al riparo dalla luce.

Stabilità aperta: massimo 6 mesi dopo l'apertura della fiala.

Data di scadenza: consultare la "data di scadenza" riportata sulla confezione del reagente.

3. Misurazioni, principi e risultati

Istruzioni per l'uso: vedere la sezione "Manutenzione e risoluzione dei problemi" del Manuale d'uso in dotazione allo strumento.

Principi di misurazione: vedere la sezione "Descrizione e tecnologia" del Manuale d'uso in dotazione allo strumento.

Risultati: vedere la sezione "Flusso di lavoro" del Manuale d'uso in dotazione allo strumento.

Dati sulle prestazioni: vedere la sezione "Specifiche" del Manuale d'uso in dotazione allo strumento.

Nota: se si riscontrano delle variazioni nelle prestazioni, contattare il rappresentante di HORIBA Medical.

4. Composizione e precauzioni d'uso

Composizione:

Cloruro di sodio < 1%

Sodio azide < 0,1%

Tensioattivo < 0,1%

pH: 8,1 +/- 0,2 (T = 20°C)

Resistività: 60,5 +/- 1 Ω (T = 20°C)

Descrizione: soluzione acquosa limpida e inodore.

Precauzioni d'uso: questo reagente contiene sodio azide (<0,1%) come conservante, non ingerire. Evitare il contatto con gli occhi, la pelle e gli indumenti. Per maneggiare il prodotto, indossare i guanti di laboratorio. Mantenere il flacone chiuso quando non viene utilizzato. Consultare la scheda di sicurezza specifica del reagente.

Prelievo dei campioni e miscelazione: vedere la sezione "Flusso di lavoro" del Manuale d'uso in dotazione allo strumento.

5. Limitazioni e smaltimento dei residui

Limitazioni: vedere la sezione "Specifiche" del Manuale d'uso in dotazione allo strumento.

Smaltimento sicuro dei reflui: vedere la sezione "Specifiche" del Manuale d'uso in dotazione allo strumento. Consultare la scheda di sicurezza specifica del reagente.