

Hematologistyr (til in vitro-diagnostisering)

## ABX Diluent

07/10/09  
A95A00005FNO

### Kun til bruk med:

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 eksklusiv bruk<sup>a</sup>

	Programvareversjon
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. Funksjoner

Bufret isotonisk løsning til dekning og uttynning av leukocytter og til bestemmelse og differensiering av blodceller og måling av hematokritverdier på HORIBA Medical blodcelletellere.

### Måleprosedyre som skal følges ved bruk av enheten:

Metodeprinsipp, bestemte karakteristika for analytisk ytelse, analytisk sensitivitet, diagnostisk sensitivitet, analytisk spesifisitet, diagnostisk spesifisitet, nøyaktighet, repeterbarhet, reproducerbarhet (inkludert kontroll av relevante forstyrrelser), begrensninger for sporingsmuligheter, begrensninger for metode og informasjon om bruk av tilgjengelige referansemåleprosedyrer og materialer av brukeren. Se avsnittet "Spesifikasjoner" i instrumentets brukerhåndbok.

a. Endring fra indeks E til F: Pentra ES 60 tilføyd

## 2. Oppbevaring og utløpsdato

**Lagringsbetingelser:** Oppbevares mørkt og ved en romtemperatur på mellom 18°C og 25°C.

**Stabilitet ved åpning:** Maksimalt 6 måneder etter at reagenskoppen har blitt åpnet.

**Utløpsdato:** Se "utløpsdato" på reagensets merkelapp.

## 3. Målinger, prinsipper og resultater

**Bruksanvisninger:** Se avsnittet "Vedlikehold og problemløsning" i instrumentets brukerhåndbok.

**Måleprinsipper:** Se avsnittet "Beskrivelse og teknologi" i instrumentets brukerhåndbok.

**Resultater:** Se avsnittet "Arbeidsflyt" i instrumentets brukerhåndbok.

**Ytelsesdata:** Se avsnittet "Spesifikasjoner" i instrumentets brukerhåndbok.

Merk: Dersom ytelsene endrer seg, vennligst ring din HORIBA Medical-representant.

## 4. Sammensetning og forholdsregler ved håndtering

### Sammensetning:

Natriumklorid ..... < 1%  
Natriumazid ..... < 0,1%  
Tensid..... < 0,1%

**pH:** 8,1 +/- 0,2 (T = 20°C)

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

**Beskrivelse:** Klar og luktfri vannholdig væske.

**Forholdsregler ved håndtering:** Dette reagenset inneholder natriumazid (0,1%) som konserveringsmiddel, må ikke svelges. Unngå kontakt med øyne, hud og klær. Bruk labhansker når du håndterer produktet. Flasken skal være lukket når den ikke er i bruk. Vennligst les produktdatabladet som gjelder for reagenset.

**Innhenting og blanding av prøver:** Se avsnittet "Arbeidsflyt" i instrumentets brukerhåndbok.

## 5. Begrensninger og avfallshåndtering

**Begrensninger:** Se avsnittet "Spesifikasjoner" i instrumentets brukerhåndbok.

**Trygg avfallshåndtering:** Se avsnittet "Spesifikasjoner" i instrumentets brukerhåndbok. Vennligst les produktdatabladet som gjelder for reagenset.