

Equipamentos de Hematologia (para utilização em diagnóstico in vitro)

## ABX Diluent

15/04/2010  
A95A00005GPT

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

**REAGENT** 20L  
10L\*

**IVD** 



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

### Uso exclusivo:

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

### \* Uso exclusivo do 10L ABX Diluent<sup>a</sup>

|                      | Versão do software |
|----------------------|--------------------|
| 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. Funções

Solução tampão isotônica para diluição de leucócitos, determinação e diferenciação dos glóbulos sangüíneos e medição dos hematócitos nos contadores de glóbulos sangüíneos HORIBA Medical.

### Procedimento de medição a ser seguido na utilização do equipamento:

Princípio do método, características específicas de performance analítica, sensibilidade analítica, sensibilidade do diagnóstico, especificidade analítica, especificidade do diagnóstico, precisão, repetibilidade, reprodutibilidade (incluindo controle de interferência relevante conhecida), limites de detecção, limitações do método e informação sobre a utilização de procedimentos de medição de referência disponíveis e de materiais por parte do

usuário: consulte a “Seção: Especificações” no Manual do Usuário do instrumento.

## 2. Conservação e validade

**Condições de armazenamento:** armazenar entre 18 °C e 25 °C e ao abrigo da luz.

**Estabilidade depois da abertura:** máximo de 6 meses após a abertura do frasco.

**Data de validade:** consulte a “data de validade” no rótulo da embalagem do reagente.

## 3. Medições, princípios e resultados

**Instruções de uso:** consulte a “Seção: Manutenção e resolução de problemas” no Manual do Usuário do instrumento.

**Princípios de medição:** consulte a “Seção: Descrição e tecnologia” no Manual do Usuário do instrumento.

**Resultados:** consulte a “Seção: Fluxo de trabalho” no Manual do Usuário do instrumento.

**Dados de performance:** consulte a “Seção: Especificações” no Manual do Usuário do instrumento.

Nota: se a performance sofrer alterações, contacte o seu representante da HORIBA Medical.

a.Modificação do índice F para G: Pentra MS60 adicionado

## 4. Composição e precauções de manuseio

### Composição:

Cloreto de sódio .... < 1 %

Azida de sódio ..... < 0,1 %

Surfactante ..... < 0,1 %

**pH:** 8,1 +/- 0,2 (T = 20 °C)

**Resistência:** 60,5 +/- 1  $\Omega$  (T = 20 °C)

**Descrição:** solução aquosa límpida e inodora.

**Precauções de manuseio:** este reagente contém azida de sódio (<0,1%) como preservativo, não o engula. Evite o contato com os olhos, pele e roupa. Use luvas de laboratório ao manusear o produto. Mantenha o frasco fechado quando não estiver em uso. Consulte a MSDS (folha de dados de segurança do material) relacionada com o reagente.

**Coleta e mistura de amostras:** consulte a "Seção: Fluxo de trabalho" no Manual do Usuário do instrumento.

## 5. Limitações e eliminação de resíduos

**Limitações:** consulte a "Seção: Especificações" no Manual do Usuário do instrumento.

**Eliminação segura de resíduos:** consulte a "Seção: Especificações" no Manual do Usuário do instrumento. Consulte a MSDS (folha de dados de segurança do material) relacionada com o reagente.