

Dispositivos Hematología (para diagnóstico in vitro)

ABX Diluent

07/10/09
A95A00005FES


Uso exclusivo:

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 (10 L)*

REAGENT 20L
10 L*

IVD 

 **HORIBA ABX SAS**
BP 7290
34184 Montpellier
cedex 4 - France

* Uso exclusivo de ABX Diluent de 10 L^a

	Versión de 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. Funciones

Solución isotónica tamponada para revestir y diluir leucocitos, para la determinación y diferenciación de células sanguíneas y para la medición de hematocrito en los contadores hematológicos de HORIBA Medical.

Procedimiento de medición que debe seguirse al utilizar el dispositivo:

Principio del método, características de rendimiento analítico específicas, sensibilidad analítica, sensibilidad diagnóstica, especificidad analítica, especificidad diagnóstica, precisión, repetibilidad, reproducibilidad (incluido el control de interferencias relevantes conocidas), límites de detección, limitaciones del método e información sobre el uso de procedimientos y materiales de medición de referencia disponibles para el usuario: consulte el apartado "Especificaciones" del Manual del usuario del instrumento.

a. Modificación del índice E a F: Pentra ES60 añadido

2. Conservación y caducidad

Condiciones de almacenamiento: debe almacenarse a una temperatura entre 18 y 25°C y mantenerlo lejos de la luz directa.

Estabilidad tras la apertura: cómo máximo 6 meses una vez abierto el vial.

Fecha de caducidad: consulte la etiqueta del embalaje del reactivo "fecha de caducidad".

3. Mediciones, principios y resultados

Instrucciones de uso: consulte el apartado "Mantenimiento y Solución de Problemas" del Manual del usuario del instrumento.

Principios de medición: consulte el apartado "Descripción y Tecnología" del Manual del usuario del instrumento.

Resultados: consulte el apartado "Flujo de Trabajo" del Manual del usuario del instrumento.

Datos de rendimiento: consulte el apartado "Especificaciones" del Manual del usuario del instrumento.

Nota: si el rendimiento sufre modificaciones, póngase en contacto con su representante de HORIBA Medical.

4. Composición y precauciones de manipulación

Composición:

Cloruro sódico..... < 1%
Azida de sodio..... < 0,1%
Agente tensioactivo..... < 0,1%

pH: 8,1 +/- 0,2 (T = 20°C)
Resistividad: 60,5 +/- 1 Ω (T = 20°C)

Descripción: solución acuosa límpida e inodora.

Precauciones de manipulación: este reactivo contiene azida de sodio (<0,1%) como conservante, no se debe ingerir. Evite el contacto con los ojos, piel y vestimenta. Utilice guantes de laboratorio para manipular el producto. Mantenga el frasco cerrado cuando no lo utilice. Consulte las hojas de especificaciones técnicas (MSDS) correspondientes al reactivo.

Recogida y mezcla de muestras: consulte el apartado "Flujo de Trabajo" del Manual del usuario del instrumento.

5. Limitaciones y eliminación de residuos

Limitaciones: consulte el apartado "Especificaciones" del Manual del usuario del instrumento.

Eliminación de residuos segura: consulte el apartado "Especificaciones" del Manual del usuario del instrumento. Consulte las hojas de especificaciones técnicas (MSDS) correspondientes al reactivo.