

Equipamentos de Hematologia (para utilização em diagnóstico in vitro)

## ABX Minidi LMG

16/06/2010  
A95A00006FPT

**REF** 0802010 (10L)  
0802020 (20L)\*

**REAGENT** 10L / 20L\*

**IVD** 



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

### Uso exclusivo:

ABX Micros 45  
ABX Micros 60  
ABX Micros ES60  
ABX Micros CRP  
ABX Micros CRP200  
ABX Pentra 60  
ABX Pentra 60 C+  
ABX Pentra 80  
ABX Pentra XL 80  
ABX Pentra 120  
ABX Pentra 120 Retic  
ABX Pentra DX 120

## 1. Funções

Solução-tampão isotónica para a determinação da contagem de glóbulos sanguíneos e medição de hematócritos nos contadores de glóbulos sanguíneos HORIBA Medical.

### Características de análise do equipamento:

Princípio do método, características específicas de performance analítica, sensibilidade analítica, sensibilidade do diagnóstico, especificidade analítica, especificidade do diagnóstico, precisão, repetibilidade, reprodutibilidade (incluindo controlo de interferência relevante conhecida), limites de detecção, limitações do método e informação acerca da utilização de procedimentos de medição de referência disponíveis e de materiais por parte do utilizador: consulte «Secção: Especificações» no Manual do Utilizador do instrumento.

## 2. Conservação e Validade

**Condições de armazenamento:** Armazenado entre 18°C (65°F) e 25°C (77°F) e ao abrigo da luz.

**Estabilidade depois da abertura:** no máximo 6 meses depois da abertura do frasco.

**Data de validade:** consulte o rótulo da embalagem do reagente «data de validade».

## 3. Medições, princípios e resultados

**Instruções de utilização:** consulte «Secção: Manutenção e Resolução de Problemas» no Manual do Utilizador do instrumento.

a.\* Modificação do índice E para F: Reagente disponível em 20 L

**Princípios de medição:** consulte «Princípios de Medição» no Manual do Utilizador do instrumento.

**Resultados:** Consulte o Manual do Utilizador do instrumento

**Dados de performance:** consulte «Secção: Especificações» no Manual do Utilizador do instrumento.

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

## 4. Composição e precauções de manuseamento

### Composição<sup>b</sup>:

Fluoreto de Sódio... < 3%  
Azida de Sódio..... < 0,1%  
Hidróxido de Sódio..... < 1%

**pH:** 7,0 +/-0,1 (T = 20°C)

**Resistência específica:** 60 +/- 6 Ω (T = 20°C)

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

**Precauções de manuseamento:** Evitar o contacto com os olhos, pele e roupa. Use luvas de laboratório quando manusear o produto. Mantenha o frasco fechado quando não estiver a ser utilizado. Consulte a MSDS (folha de dados de segurança do material) relacionada com o reagente.

**Colheita e mistura de amostras:** consulte «Secção: Preparação antes da análise e Arranque» no Manual do Utilizador do instrumento.

b.Modificação do índice E para F: Parágrafo "Composição" alterado

## 5. Limitações e eliminação de resíduos

**Limitações:** consulte «Secção: Especificações» no Manual do Utilizador do instrumento.

**Eliminação segura de resíduos:** consulte «Secção: Instalação» no Manual do Utilizador do instrumento. Consulte a MSDS (folha de dados de segurança do material) relacionada com o reagente.