

Dispositivos Hematología (para diagnóstico in vitro)

## ABX Minidi LMG

16/06/2010  
A95A00006FES

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

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

**IVD** CE



**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. Funciones

Solución isotónica tamponada utilizada para la determinación del recuento 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.

## 2. Conservación y caducidad

**Condiciones de almacenamiento:** almacenar a una temperatura de entre 18°C (65°F) y 25°C (77°F) protegido de la luz.

**Estabilidad tras la apertura:** como 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 «Principios de medición» del Manual del usuario del instrumento.

**Resultados:** consulte el 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<sup>b</sup>:

Fluoruro sódico..... < 3%  
Azida sódica..... < 0,1%  
Hidróxido de sodio. .... < 1%

**pH:** 7,0 +/- 0,1 (T = 20°C)

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

**Descripción:** solución acuosa límpida e inodora.

**Precauciones de manipulación:** 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.

a.\* Modificación de la entrada de índice E a F: Reactivo disponible en 20L

b.Modificación de la entrada de índice E a F: La "composición" de los párrafos se ha modificado

**Recogida y mezcla de muestras:** consulte el apartado «Preparación antes del análisis y puesta en marcha» en el 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 «Instalación» del Manual del usuario del instrumento. Consulte las hojas de especificaciones técnicas (MSDS) correspondientes al reactivo.