

Dispositivos Hematología (para diagnóstico in vitro)

## ABX Leucodiff

18/05/10  
A95A00014GES

**REF** 0206013 (1L)

**REAGENT** 1L

**IVD** 



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

### Uso exclusivo:

ABX Micros  
ABX Micros CRP  
ABX Pentra 60  
ABX Pentra 60 C+  
ABX Pentra 80  
ABX Pentra XL 80  
ABX Pentra 120  
ABX Pentra 120 Retic  
ABX Pentra DF 120  
ABX Pentra DX 120  
ABX Slide Preparation System

## 1. Funciones

Reactivo para la diferenciación de subpoblaciones de leucocitos 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 ambiente de entre 18°C y 25°C.

**Estabilidad tras la apertura:** como máximo 3 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.

Este reactivo está indicado exclusivamente para el diagnóstico *in vitro* profesional.

**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<sup>a</sup>

### Composición:

Propanol-2..... < 20%  
Sal de amonio cuaternaria < 20%  
Detergente..... < 20%  
Conservante..... < 1%

**pH:** 7,1 +/- 0,1 (T = 20°C)

**Resistividad:** 59 +/- 1 Ω (T = 20°C)

**Descripción:** solución acuosa azul intenso, con olor a alcohol.

**Precauciones de manipulación:** evite el contacto con los ojos, piel y vestimenta. Utilice guantes de laboratorio para manipular el producto. El producto puede ser nocivo en caso de ingestión o inhalación. 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.

a. Modificación de la entrada de índice F a G: la "composición" de los párrafos se ha modificado, modificación pH y resistividad

## 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.