

Αιματολογικές Συσκευές (για in vitro διαγνωστική χρήση)

ABX Minilyse LMG

Αποκλειστική χρήση:

ABX Micros 45
ABX Micros 60
ABX Micros ES60
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 DX 120
ABX Slide Preparation System

04/02/09
A95A00010DEL

REF 0702010 (1L)

REAGENT 1L

IVD CE



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

1. Λειτουργίες

Αντιδραστήριο λύσης ερυθροκυττάρων για την καταμέτρηση των λευκών αιμοσφαιρίων, τη διαφοροποίηση και τον προσδιορισμό της αιμοσφαιρίνης στους αιματολογικούς αναλυτές της HORIBA Medical^a.

Διαδικασία μέτρησης που πρέπει να εφαρμοστεί για τη χρήση της συσκευής:

Αρχή της μεθόδου, χαρακτηριστικά ειδικής αναλυτικής απόδοσης, αναλυτική ευαισθησία, διαγνωστική ευαισθησία, αναλυτική ειδικότητα, διαγνωστική ειδικότητα, ακρίβεια, επαναληψιμότητα, αναπαραγωγιμότητα, όρια ανίχνευσης, περιορισμοί της μεθόδου και πληροφορίες σχετικά με τη χρήση διαθέσιμων διαδικασιών μέτρησης αναφοράς και υλικών από το χρήστη: βλ. «Ενότητα: Προδιαγραφές» στο Εγχειρίδιο Χρήσης του οργάνου.

2. Διατήρηση και ημερομηνία λήξης

Συνθήκες αποθήκευσης: αποθηκεύεται σε θερμοκρασία από 18°C (65°F) έως 25°C (77°F). Το προϊόν αλλοιώνεται εάν εκτεθεί σε αέρα, διατηρείτε το καπάκι/ το συγκρότημα ιχνηθέτη καλά κλεισμένο.

Σταθερότητα αφού ανοιχτεί: μέγιστο 1 μήνα αφού ανοιχτεί το φιαλίδιο.

Ημερομηνία λήξης: ανατρέξτε στην ετικέτα της συσκευασίας του αντιδραστήριου με την επισήμανση «ημερομηνία λήξης».

3. Μετρήσεις, αρχές και αποτελέσματα

Οδηγίες χρήσης: βλ. «Ενότητα: Συντήρηση & Αντιμετώπιση προβλημάτων» στο Εγχειρίδιο Χρήσης του οργάνου.

Το παρόν αντιδραστήριο προορίζεται μόνο για επαγγελματική διαγνωστική χρήση *in-vitro*.

Αρχές Μέτρησης : βλ. «Ενότητα: Τεχνολογία» στο Εγχειρίδιο Χρήσης του οργάνου.

Αποτελέσματα: βλ. «Ενότητα: Αποτελέσματα» στο Εγχειρίδιο Χρήσης του οργάνου.

Αδεομένα απόδοσης: βλ. «Ενότητα: Προδιαγραφές» στο Εγχειρίδιο Χρήσης του οργάνου.

Σημείωση: εάν η απόδοση αλλάξει, καλέστε τον αντιπρόσωπο της HORIBA Medical.

4. Σύνθεση και προφυλάξεις κατά το χειρισμό

Σύνθεση:

Κυανικό Κάλιο < 0,1 %
Τεταρτογενές Εναμμόνιο Άλας < 20%

pH: 10 +/- 0.5 (T=20°C)

Αντίσταση: 213 +/- 10 Ω (T=20°C)

Περιγραφή: υδατικό διάλυμα, διαυγές.

Προφυλάξεις κατά το χειρισμό: Αποφύγετε την επαφή με τα μάτια, το δέρμα και τα ρούχα. Κατά το χειρισμό του προϊόντος, φοράτε γάντια εργαστηρίου. Το προϊόν ενδέχεται να έχει επιβλαβή δράση σε περίπτωση κατάποσης. Το προϊόν μπορεί να απορροφηθεί μέσω ανοικτού τραύματος, ή με εισπνοή. Παρακαλούμε να ανατρέξετε στο Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος που αφορά στο αντιδραστήριο.

Ειδικές προφυλάξεις: Αποφύγετε την επαφή με όξινο και όξινο υδάτινο περιβάλλον: υπάρχει κίνδυνος σχηματισμού ιδιαίτερα τοξικών ατμών κυανικού οξέος. Παρακαλούμε να ανατρέξετε στο Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος που αφορά στο αντιδραστήριο.

Συλλογή Δειγμάτων και Ανάμιξη: βλ. «Ενότητα: Συλλογή Δειγμάτων και Ανάμιξη» στο Εγχειρίδιο Χρήσης του οργάνου

Περιορισμοί: βλ. «Ενότητα: Προδιαγραφές» στο Εγχειρίδιο Χρήσης του οργάνου

Ασφαλής Διάθεση Αποβλήτων: Ακολουθήστε το πρωτόκολλο του εργαστηρίου σας κατά την εξουδετέρωση ή διάθεση των αποβλήτων. Παρακαλούμε να ανατρέξετε στο Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος που αφορά στο αντιδραστήριο