

Dispositivos Hematología (para diagnóstico in vitro)

ABX Minilyse LMG

Uso exclusivo:

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
A95A00010DES

REF 0702010 (1L)

REAGENT 1L

IVD 



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

1. Funciones

Reactivo lisante de eritrocitos para el recuento y la diferenciación de glóbulos blancos, y la determinación de hemoglobina en los contadores hematológicos de HORIBA Medical^a.

Procedimiento de medición que debe seguirse al utilizar el dispositivo:

Principio del método, características específicas del rendimiento analítico, sensibilidad analítica, sensibilidad diagnóstica, especificidad analítica, especificidad diagnóstica, precisión, repetibilidad, reproducibilidad, 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 y 25°C protegido de la luz. El producto se degradará si se expone al aire, así que mantenga el conjunto del tapón/la sonda bien apretado.

Estabilidad tras la apertura: como máximo 1 mes 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.

a. Modificación de la entrada de índice C a D: ABX Micros ES60

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

Principios de medición: consulte el apartado «Tecnología» del Manual del usuario del instrumento.

Resultados: consulte el apartado «Resultados» 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:

Cianuro de potasio..... <0,1 %
Sal de amonio cuaternaria.. <20%

pH: 10 +/- 0.5 (T = 20°C)

Resistividad: 213 +/- 10 Ω (T = 20°C)

Descripción: solución acuosa, límpida.

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. El producto puede ser absorbido a través de heridas abiertas o por inhalación. Consulte las hojas de especificaciones técnicas (MSDS) correspondientes al reactivo.

Precauciones especiales: evite el contacto con un entorno ácido y ácido acuoso: podría formarse vapor ácido de cianuro extremadamente tóxico. Consulte las hojas de especificaciones técnicas (MSDS) correspondientes al reactivo.

Recogida y mezcla de muestras: consulte el apartado «Recogida y mezcla de muestras» del Manual del usuario del instrumento.

Limitaciones: consulte el apartado «Especificaciones» del Manual del usuario del instrumento.

Eliminación de residuos segura: siga el protocolo de su laboratorio para neutralizar y desechar los residuos. Consulte las hojas de especificaciones técnicas (MSDS) correspondientes al reactivo.