

Equipamentos de Hematologia (para utilização em diagnóstico in vitro)

## ABX Minilyse LMG

04/02/09  
A95A00010DPT

**REF** 0702010 (1L)

**REAGENT** 1L

**IVD** 



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

### 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

## 1. Funções

Reagente de lise de eritrócitos para contagem e diferenciação de glóbulos brancos e determinação de hemoglobina nos contadores de glóbulos sanguíneos HORIBA Medical<sup>a</sup>.

### 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, 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:** Armazenar entre 18°C (65°F) e 25°C (77°F). O produto degradar-se-á se for exposto ao ar; mantenha o conjunto tampa/sonda bem apertado.

**Estabilidade depois da abertura:** no máximo 1 mês 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.

Este reagente destina-se exclusivamente a diagnóstico *in-vitro* profissional.

a.Modificação do índice C para D: ABX Micros ES60

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

**Resultados:** consulte «Secção: Resultados» no 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:

Cianeto de potássio ..... < 0,1 %  
Sal de amónio quaternário. .... < 20%

**pH:** 10 +/- 0,5 (T=20°C)

**Resistência específica:** 213 +/- 10 Ω (T=20°C)

**Descrição:** solução aquosa, límpida.

**Precauções de manuseamento:** Evitar o contacto com os olhos, pele e roupa. Usar luvas de laboratório quando manusear o produto. O produto pode ser nocivo se for ingerido. O produto pode ser absorvido através de uma ferida aberta ou por inalação. Consulte a MSDS (folha de dados de segurança do material) relacionada com o reagente.

**Precauções especiais:** Evite o contacto com ambientes ácidos e ácidos aquosos: pode formar-se um vapor ácido de cianeto extremamente tóxico. Consulte a MSDS (folha de dados de segurança do material) relacionada com o reagente.

**Colheita e mistura de amostras:** consulte «Secção: Colheita e mistura de amostras» no Manual do Utilizador do instrumento

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

**Eliminação segura de resíduos:** Siga o protocolo do seu laboratório quando neutralizar ou eliminar resíduos. Consulte a MSDS (folha de dados de segurança do material) relacionada com o reagente