

# A1CD2

Αντιδραστήριο αιμόλυσης 2ης γενιάς

Πληροφορίες παραγγελιών

**cobas**<sup>®</sup>

REF	CONTENT	Αναλυτές στους οποίους μπορούν να χρησιμοποιηθούν τα <b>cobas c</b> pack	
04528182 190	Hemolyzing Reagent Gen.2 (51 mL*)	Κωδικός συστήματος 07 6873 1	Roche/Hitachi <b>cobas c</b> 311 Roche/Hitachi <b>cobas c</b> 501/502

\*Η τιμή που έχει κωδικοποιηθεί στις ρυθμίσεις του αναλυτή είναι 45 mL και αποτελεί τον νεκρό όγκο των φιαλιδίων.

**Ελληνικά****Πληροφορίες συστήματος****A1CD2:** ACN 952**Προοριζόμενη χρήση**Το αντιδραστήριο αιμόλυσης χρησιμοποιείται ως αραιωτικό για την ανάλυση Tina-quant Hemoglobin A1c Gen.3 στα συστήματα **cobas c**.**Περίληψη**

Το αντιδραστήριο αιμόλυσης χρησιμοποιείται ως αραιωτικό για την αιμόλυση δειγμάτων ολικού αίματος (εφαρμογή ολικού αίματος) και για την αραιώση του βαθμονομητή (εφαρμογή ολικού αίματος και εφαρμογή αιμολυμένου δείγματος). Κατά την προαραίωση, το TTAB<sup>3)</sup> στο αντιδραστήριο αιμόλυσης χρησιμεύει ως απορρυπαντικό, προκειμένου να εξαλειφθεί η αλληλεπίδραση με τα λευκοκύτταρα (το TTAB δεν προκαλεί λύση των λευκοκυττάρων).

Το A1CD2 Hemolyzing Reagent Gen.2 είναι συμπυκνωμένο κατά τέσσερις φορές και αραιώνεται αυτόματα από τον αναλυτή πριν από τη χρήση.

a) Βρωμιούχο δεκατετρωτοτριμεθυλαμμώνιο

**Αντιδραστήρια - διαλύματα εργασίας**

Υδατικό matrix με ρυθμιστικό διάλυμα, pH 7.25, TTAB: 36 g/L, ρυθμιστικό διάλυμα φωσφορικών: 80 mmol/L, σταθεροποιητής, συντηρητικό

Το αντιδραστήριο βρίσκεται στη θέση B και C.

**Προφυλάξεις και προειδοποιήσεις**

Για in vitro διαγνωστική χρήση.

Να τηρούνται οι συνήθεις προφυλάξεις οι οποίες απαιτούνται κατά τον χειρισμό όλων των εργαστηριακών αντιδραστηρίων.

Η απόρριψη όλων των αποβλήτων θα πρέπει να πραγματοποιείται σύμφωνα με τις τοπικές κατευθυντήριες οδηγίες.

Διατίθεται, κατόπιν αιτήσεως, φύλλο δεδομένων ασφάλειας για επαγγελματίες χειριστές.

Για τις Η.Π.Α.: Προσοχή: Η ομοσπονδιακή νομοθεσία περιορίζει την πώληση του προϊόντος αυτού μόνο σε ιατρούς ή κατόπιν εντολής ιατρού.

Το kit περιέχει συστατικά ταξινομημένα ως εξής σύμφωνα με την οδηγία (EK) αρ. 1272/2008:

Υδροχλωρική 2-μεθυλο-2Η-ισοθαζολ-3-όνη

EUN 208 Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική αντίδραση.



Κίνδυνος

H318 Προκαλεί σοβαρή οφθαλμική βλάβη.

H410 Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, με μακροχρόνιες επιπτώσεις.

**Πρόληψη:**

P273 Να αποφεύγεται η ελευθέρωση στο περιβάλλον.

P280 Να φοράτε συσκευή προστασίας ματιών/προσώπου.

**Αναπόκριση:**

P305 + P351 + P338 + P310 ΕΑΝ ΕΡΘΕΙ ΣΕ ΕΠΑΦΗ ΜΕ ΤΑ ΜΑΤΙΑ: Ξεπλύνετε προσεκτικά με νερό για αρκετά λεπτά. Αφαιρέστε τους φακούς επαφής, εάν υπάρχουν και είναι εύκολο. Συνεχίστε να ξεπλένετε. Καλέστε αμέσως το KENTPO ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ ή έναν ιατρό.

P391 Μαζέψτε τη χυμένη ποσότητα.

**Απόρριψη:**

P501 Απόρριψη του περιεχομένου/περιέκτη σε εγκεκριμένη μονάδα απόρριψης απορριμμάτων.

Η επισήμανση ασφάλειας του προϊόντος τηρεί τις οδηγίες GHS της E.E.

Τηλέφωνο επικοινωνίας: για όλες τις χώρες: +49-621-7590, για τις Η.Π.Α.: 1-800-428-2336

**Χειρισμός των αντιδραστηρίων**

Έτοιμο προς χρήση

**Φύλαξη και σταθερότητα**

Διάρκεια ζωής σε θερμοκρασία 2-8 °C:

Δείτε την ημερομηνία λήξης στην ετικέτα της συσκευασίας **cobas c** pack.

Στον αναλυτή, κατά τη χρήση, ψυχόμενο:

4 εβδομάδες

Όταν φυλάσσεται σε θερμοκρασίες χαμηλότερες των 3 °C, το αντιδραστήριο πιθανόν να γίνει νεφελώδες. Αυτό δεν επηρεάζει τη λειτουργία του αντιδραστηρίου και είναι αναστρέψιμο σε υψηλότερες θερμοκρασίες. Επομένως, συνιστάται το αντιδραστήριο να φθάσει σε θερμοκρασία δωματίου επί 10 λεπτά περίπου και η σχολαστική ανάμιξή του πριν από τη χρήση.

**Παρεχόμενα υλικά**

Για τα αντιδραστήρια, δείτε την ενότητα "Αντιδραστήρια - διαλύματα εργασίας".

**Ανάλυση**

Χρησιμοποιήστε το A1CD2 όπως υποδεικνύεται στο αντίστοιχο φύλλο μεθόδου των αντιδραστηρίων συστήματος.

Το αντιδραστήριο αιμόλυσης χρησιμοποιείται για την προαραίωση δειγμάτων ολικού αίματος (εφαρμογή ολικού αίματος) και για την αραιώση του βαθμονομητή (εφαρμογή ολικού αίματος και εφαρμογή αιμολυμένου δείγματος). Το A1CD2 πρέπει να είναι διαθέσιμο στον αναλυτή, διαφορετικά δεν θα είναι δυνατή η διεξαγωγή της βαθμονόμησης. Οι ακριβείς όγκοι προγραμματίζονται στις αντίστοιχες ρυθμίσεις εξετάσεων στο σύστημα.

**Σύμβολα**

Η Roche Diagnostics χρησιμοποιεί τα ακόλουθα σύμβολα και σήματα πέραν αυτών που παρατίθενται στο πρότυπο ISO 15223-1 (για τις Η.Π.Α.: βλ. <https://usdiagnostics.roche.com> για τον ορισμό των συμβόλων που χρησιμοποιούνται):

CONTENT

Περιεχόμενο του kit



Όγκος μετά από ανασύσταση ή ανάμιξη

GTIN

Διεθνής Κωδικός Μονάδας Εμπορίας

Οι προειδοποιήσεις, οι διαγραφές ή οι αλλαγές υποδεικνύονται από μια λωρίδα υπόδειξης αλλαγής στο περιθώριο.  
© 2017, Roche Diagnostics



Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer Strasse 116, D-68305 Mannheim  
[www.roche.com](http://www.roche.com)

Διανομή στις Η.Π.Α.:  
Roche Diagnostics, Indianapolis, IN  
US Customer Technical Support 1-800-428-2336

