

ПРОМИВНИЙ РОЗЧИН ACCENT

ACCENT WASHING SOLUTION

Кат. №: 3-119

Дата випуску інструкції: 10-2022



Основною при проведенні аналізу є оригінал інструкції англійською мовою, вкладеної в набір. Номер і дата версії оригіналу та перекладу інструкції повинні співпадати.

Назва реагенту	Варіант	Кат. №
ПРОМИВНИЙ РОЗЧИН ACCENT	4 x 40 мл (ml)	3-119

ПЕРЕДБАЧУВАНЕ ВИКОРИСТАННЯ

ПРОМИВНИЙ РОЗЧИН ACCENT призначений для очищення зондів для реагентів і зразків біохімічних аналізаторів: ACCENT S120/BS-230, ACCENT MC240/BS-240Pro, ACCENT M320/BS-360E під час рутинної роботи аналізатора, а також для усунення ефекту переносу. ПРОМИВНИЙ РОЗЧИН ACCENT також призначений для очищення зондів для реагентів і зразків біохімічного аналізатора ACCENT-200 (II GEN)/BS-200 для усунення ефекту переносу при визначенні магнію. Призначений тільки для діагностики *in vitro*, для користування медичними працівниками.

ПРИНЦИП ДІЇ

ПРОМИВНИЙ РОЗЧИН ACCENT являє собою промивний розчин, розміщений на борту аналізатора. Видалення залишків біологічного матеріалу та реагентів, особливо білковмісних матеріалів та мікробних відкладень із зондів для реагентів та зразків, відбувається завдяки очисним властивостям реагенту. ПРОМИВНИЙ РОЗЧИН ACCENT містить поверхнево-активні речовини та гідроксид натрію, які розчиняють і видаляють органічні частинки.

КОНЦЕНТРАЦІЯ АКТИВНИХ ІНГРЕДІЄНТІВ В РЕАГЕНТІ

Тезіт	1.25%
цитратний буфер	0.2 моль/л (mol/l)
натрію гідроксид	0.7 моль/л (mol/l)
ПАР	

СТАБІЛЬНІСТЬ РЕАГЕНТУ

Реагент необхідно використати до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці.

Реагент, що зберігається на борту аналізатора при 2-10 °C (°C), стабільний протягом 30 днів.

ПОПЕРЕДЖЕННЯ ТА ПРИМІТКИ

- Захищати від прямого сонячного світла!
- Не використовуйте реагент після закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці.
- Не змішуйте реагент, що залишився, з реагентом з нової упаковки.
- Використовуйте засоби індивідуального захисту, щоб запобігти контакту зі зразками, реагентами та контролями.
- Уникайте скидання в каналізацію або в навколишнє середовище.
- Будь ласка, зверніться до Сертифікату безпечності матеріалу для отримання детальної інформації щодо безпечного зберігання та використання продукту.
- Продукт відповідає критеріям класифікації відповідно до Регламенту (ЄС) № 1272/2008.

Інгредієнти:

ПРОМИВНИЙ РОЗЧИН АКЦЕНТ містить гідроксид натрію.

Небезпека



H314 Викликає сильні опіки шкіри та подразнення очей.

H318 Спричиняє серйозні подразнення очей.

H290 Може викликати корозію металів.

P280 Одягайте захисні рукавички, захисний одяг, засоби захисту очей або обличчя.

P305+P351+P338 ПРИ ПОТРАПЛЯННІ В ОЧІ: Обережно промийте водою кілька хвилин. Зніміть контактні лінзи, якщо вони є і це легко зробити. Продовжуйте полоскання.

P310 Негайно зателефонуйте в токсикологічний центр або до лікаря.

P234 Зберігати тільки в оригінальній упаковці.

ПРОЦЕДУРА АНАЛІЗУ

ПРОМИВНИЙ РОЗЧИН ACCENT готовий до використання.

Використовуйте відповідно до інструкції з експлуатації аналізатора та вказівок, що містяться в інструкціях:

- 51_03_24_001_ACCENT-200_CARRYOVER
- 51_03_24_005_ACCENT-S120_CARRYOVER
- 51_03_24_006_ACCENT MC240_CARRYOVER

УПРАВЛІННЯ ВІДХОДАМИ¹

Після використання з реагентами слід поводитися як з потенційно інфекційними та утилізувати відповідно до вимог місцевого законодавства.

- Залишки реагентів: 18 01 06*
- Порожні пакунки: 15 01 10*
- Стічні води з аналізатора: 18 01 03*

ІНЦИДЕНТИ²

Про будь-який серйозний інцидент, який стався у зв'язку з пристроєм, слід повідомити виробника (веб-адреса: incidents@cornau.pl) та компетентний орган держави-члена, в якій перебуває користувач та/або пацієнт.

Серйозний інцидент означає будь-який інцидент, який прямо чи опосередковано призвів, міг призвести або може призвести до будь-чого з наступного:

- смерть пацієнта, користувача або іншої особи,
- тимчасове або постійне серйозне погіршення стану здоров'я пацієнта, користувача або іншої особи,
- серйозна загроза здоров'ю населення.

ЛІТЕРАТУРА

- European Commission notice on technical guidance on the classification of waste (2018/C 124/01) of 9 April 2018.
- Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on *in vitro* diagnostic medical devices.

СПИСОК ЗМІН

Попередня версія: 04	Поточна версія: 05
Оновлено розділи: ПОПЕРЕДЖЕННЯ ТА ПРИМІТКИ	

ПОЯСНЕННЯ СИМВОЛІВ

	СЕ-маркування
	Медичний прилад для <i>in vitro</i> діагностики
	Виробник
	Номер партії
	Використовувати до
	Номер за каталогом
	Обмеження температури
	Зверніться до інструкції із застосування
	Зберігати подалі від сонячних променів



ВИРОБНИК

PZ CORMAY S.A.
Wiosenna 22,
05-092 Lomianki, Poland
phone: +48 (0) 81 749 44 00
fax: +48 (0) 81 749 44 34
<http://www.cormay.pl>

ПЗ КОРМЕЙ С.А.
вул. Віосенна, 22
05-092, м. Ломянкі, Польща
тел.: +48 (0) 81 749 44 00
факс: +48 (0) 81 749 44 34
<http://www.cormay.pl>



УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК В УКРАЇНІ

ТОВ «Діамеб трейд»
вул. Симона Петлюри, буд. 25
м. Івано-Франківськ, 76014, Україна
тел.: +380 (342) 77 51 22
e-mail: info@diameb.ua
www.diameb.ua

