

**DILUENT**

версія 4, дата останнього перегляду: грудень 2024р.

Інструкція з використання Ділюєнту для LabAnalyt 5-Part Аналізатор Гематологічний

Тільки для діагностики *in vitro***Специфікація:** 5 L (л), 10 L (л), 20 L (л)**Призначення:** реагент використовується з Аналізаторами Автоматичними Гематологічними серії LabAnalyt 5-Part для вимірювання вмісту кров'яних клітин у клініко-діагностичних лабораторіях при дослідженнях *in vitro*.**Склад:** хлорид натрію 0,4%, безводний сульфат натрію 1%, розчин консерванта 0,06%, соляна кислота 0,04%**Аналітичні характеристики:**

1. pH: $6.90 \pm 0,10$ при 25 ± 1 °C.
2. Провідність ρ : $19.00 \pm 0,50$ mS/cm (mCm/cm) при 25 ± 1 °C.
3. Осмотична концентрація: 315 ± 6 mOsm/kg (mOsm/kg).
4. Холосте значення: WBC $\leq 0.2 \times 10^9$ /L (л), RBC $\leq 0.02 \times 10^{12}$ /L (л), HGB ≤ 1 g/L (г/л), PLT $\leq 10 \times 10^9$ /L (л).
5. Підрахунок часточок: якщо розмір частинок $\geq 2,5$ fL (фл), підрахунок часток повинен бути $\leq 2,5 \times 10^5$ /L (л)
6. Точність: кількість WBC в межах $\pm 7,5\%$, кількість RBC в межах $\pm 3\%$, кількість HGB в межах $\pm 3,5\%$, кількість PLT в межах $\pm 10\%$, кількість MCV в межах $\pm 3,0\%$.
7. Відмінності в партії: Δ pH значення ≤ 0.20 , провідність ≤ 1 mS/cm (mCm/cm), осмотична концентрація ≤ 12 mOsm/kg (mOsm/kg).

Матеріал для досліджень:

1. Венозна або капілярна кров людини.
2. Кров для досліджень забирається в пробірку з антикоагулянтом EDTA-K2. Коагульовані, гемолізні та ліпоїдемічні зразки не підлягають вимірюванню.
3. Зразки крові повинні зберігатися при $2 - 8$ °C не більше 24 (h) годин.

Увага! Зразки крові НЕ ЗАМОРОЖУВАТИ!**Використання:**

1. Введіть впускний патрубок ділюента в контейнер з ділюентом, випустіть повітря з контейнера і закрутіть кришку. Натисніть: «Змінити» в інтерфейсі обслуговування. Зробіть холостий підрахунок в інтерфейсі аналізатору. Зверніть увагу на значення холостого зразку, який запрограмований в приборі. (див. інструкцію до Аналізатору).
2. Встановіть ділюент під аналізатор.

Примітка: Уникайте прямих сонячних променів, тримайте подалі від холодного або гарячого повітря, використовуйте при $15-30$ °C.**Оцінка результатів:**

1. Візьміть до уваги межі референтних значень.
2. Якщо результат тесту виходить за допустимі межі еталонного значення, то вони будуть позначені літерою "L" або "H". "L" означає, що результат нижче нижньої межі; "H" означає, що результат вище, ніж верхня межа.

Грунтуючись на результатах досліджень, проведеними лабораторіями, рекомендуємо користуватися нормами, приведеними нижче. Разом з тим, відповідно до правил GLP (Гарної лабораторної практики), кожна лабораторія повинна самостійно визначити для себе параметри норми, характерні для обстежуваної популяції.

Референтні величини

Показник	Повна назва	Нормальні межі	Одиниці виміру
WBC	Лейкоцити	4.0-9.0	10^9 cells/L
LYM%	Відносний вміст лімфоцитів	20.0-40.0	%
MON%	Відносний вміст моноцитів	3.0-11.0	%
NEU%	Відносний вміст нейтрофілів	48.0-72.0	%
NEU#	Абсолютний вміст нейтрофілів	1.920-6.480	10^9 cells/L
EOS#	Абсолютний вміст еозинофілів	0.040-0.450	10^9 cells/L
EOS%	Відносний вміст еозинофілів	0.50-5.00	%
BASO#	Абсолютний вміст базофілів	0.000-0.010	10^9 cells/L
BASO%	Відносний вміст базофілів	0.00-1.00	%
LYM#	Абсолютний вміст лімфоцитів	0.760-3.330	10^9 cells/L
MON#	Абсолютний вміст моноцитів	0.120-1.990	10^9 cells/L
RBC	Еритроцити	3.90-5.20	10^{12} cells/L
RETIC	Відносний вміст ретикулоцитів	0.20-1.00	%
RETIC_ABS	Абсолютний вміст ретикулоцитів	15-140	10^9 cells/L
IRF	Фракція незрілих ретикулоцитів	10.00-40.00	%
NRBC#	Абсолютний вміст ядромісних еритроцитів	0.00-999.99	10^9 cells/L



NRBC%	Відносний вміст ядровмісних еритроцитів	0.00-99.99	%
ALY#	Абсолютний вміст атипових лімфоцитів	0.000-99.999	10^9 cells/L
ALY%	Відносний вміст атипових лімфоцитів	0.00-99.9	%
LIC#	Абсолютний вміст незрілих великих клітин	0.000-99.999	10^9 cells/L
LIC%	Відносний вміст незрілих великих клітин	0.00-99.99	%
HGB	Концентрація гемоглобіну	120-160	g/L (або g/dL)
HCT	Гематокрит	35.0-50.0	%
MCV	Середній об'єм еритроцита	80.0-100.0	fL
MCH	Середній вміст гемоглобіну в еритроциті	26.0-35.0	pg
MCHC	Середня концентрація гемоглобіну в еритроциті	310-370	g/L (або g/dL)
RDW_CV	Відносна ширина розподілу еритроцитів за об'ємом, коефіцієнт варіації	11.0-16.0	%
RDW_SD	Відносна ширина розподілу еритроцитів за об'ємом, стандартне відхилення.	35.0-56.0	fL
PLT	Тромбоцити	180-320	10^9 cells/L
MPV	Середній об'єм тромбоцитів	6.5-12.0	fL
PDW	Ширина розподілу тромбоцитів	9.0-17.0	fL
PCT	Тромбокрит	0.10-0.28	%
P_LCR	Відносний вміст великих тромбоцитів	11.00-45.00	%
P_LCC	Великі тромбоцити	11-135	10^9 cells/L

Контроль якості:

Контроль якості рекомендується здійснювати, використовуючи «Контроль HQ-5DIFF для Гематологічного аналізатора» та «Контрольний матеріал для Гематологічного аналізатора QC11» (IOPIT Медікал Електронік Ко., П.Р.Китай) або контрольний матеріал іншого виробника. Якщо значення контролю виходять за межі встановленого діапазону, перевірте апаратуру, реактиви та можливі технічні проблеми.

Зберігання та стабільність:

1. Зберігати при температурі 2 - 40 °C.
2. Під час використання реагенту уникайте забруднення та потрапляння прямих сонячних променів.
3. Реагент стабільний до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, якщо зберігати його щільно закритим протягом 24 (mth) місяців. Після відкриття стабільність становить 60 (d) днів при зберіганні 15 - 30 °C.

Примітки та застереження:

1. Використовуйте реагент згідно інструкції.
2. Переконайтесь, що реагенти відповідають моделі аналізатора. Не використовуйте реагент, отриманий від іншої компанії, в іншому випадку це може привести до помилок вимірювання та хибних результатів.
3. Якщо реагент заморожувався, дайте нагрітися до кімнатної температури, а потім обережно переверніть реагент, щоб ретельно його перемішати. Перевірте фонові результати перед використанням.

Вимоги безпеки та утилізації:

1. Щільно закривайте кришку контейнера, щоб запобігти випаровуванню та забрудненню. Утилізуйте залишки після 60 (d) днів використання з моменту відкриття контейнера.
2. Уникайте вдихання випаровувань ділюенту, його потрапляння в очі, на шкіру. У разі потрапляння негайно промийте великою кількістю води та зверніться по лікарській допомозі.
3. Утилізацію необхідно проводити згідно чинного законодавства

Гарантії виробника:

1. Виробник гарантує відповідність якості продукції при додержанні споживачем умов зберігання.
2. Гарантійний термін зберігання становить 24 (mth) місяці. з дня виготовлення.



DILUENT

версія 4, дата останнього перегляду: грудень 2024р.

Символи на упаковці та етикетці

IVD

Медичний виріб для діагностики *in vitro*



Обмеження температури



Ознайомтесь з інструкцією з

використання

LOT

партія

Код партії



Термін придатності



Виробник



Дата виробництва



Берегти від



сонячних променів

Знак відповідності Технічним регламентам



Засторога. Зверніться до інструкції з

використання для отримання інформації щодо застережень, попереджень, запобіжних заходів

URIT Медікал Електронік Ко., Лтд.,
№ D-07 Інформейшн Індастрі Дістрікт,
Хай-Тех Зон, Гуйлінь, Гуансі 541004, П.Р.Китай /
URIT Medical Electronic Co., Ltd.,
No.D-07 Information Industry District,
High-Tech Zone, Guilin, Guangxi 541004, P.R.China
Тел: +86(773)2288586
Факс: +86(773)2288560
Web: www.urit.com

Уповноважений представник:

ТОВ «Лабораторія Гранум»,
вул. Франківська, 14,
м. Харків, Україна, 61001
Тел./факс. (057) 752-32-31

www.granum.ua