

SV – Bruksanvisning

Hypokloritlösning 5 %



TILLÄMPLIGA PRODUKTER

QTY
REF

Beskrivning	Förp.storlek	Kat. nr
Hypokloritlösning 5 %	1000 mL	3936.1000

AVSEDD ANVÄNDNING

Produkten används för rengöring och avlägsnande av prover som tagits från människokroppen. Produktens funktion är begränsad till intensiv rengöring, sköljning och tvättning av hematologiska analysatorer. Produkten är lämplig för förberedelse av diagnostiska analyser. Den är endast avsedd för laboratorieanvändning av yrkesverksam hälso- och sjukvårdspersonal. Den avsedda patientpopulationen är mänskliga patienter i behov av nämnda undersökningar.

SAMMANSÄTTNING

Produkten består av natriumhypoklorit (< 6 %) och natriumhydroxid (< 0,5 %).

PRINCIP

Användning av reagenser baserade på natriumhypoklorit rekommenderas av tillverkare av hematologiska analysatorer för att hålla utrustningen i bra fungerande skick.

Hypokloritlösning 5 % är ett starkt alkaliskt rengöringsmedel för akutrengöring som används för att ta bort rester av prover och kvarvarande reagenser som kan finnas i mätsystemets delar i hematologiska analysatorer. Medlet avlägsnar alla cellrester och proteinhaltiga avlagringar (serumalbuminer) samt rester av reagenser som kan finnas kvar efter användningen av analysatorn.

ANVÄNDNINGSBEGRÄNSNINGAR

Använd inte reagenser med synliga fysiska eller kemiska förändringar (färgavvikelse, grumlighet) eller i händelse av påverkan av förpackningsskada.

Se instrumentets användarhandbok för information om alla ytterligare användningsbegränsningar.

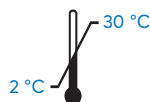
PROVER

Inte tillämpligt.

BEREDNING AV REAGENS

Denna reagens är bruksfärdig och kan appliceras direkt från behållaren. Ingen särskild reagensförberedelse krävs såvida inte användarhandboken för det instrument som används inkluderar det.

FÖRVARINGSVILLKOR OCH HÅLLBARHET



Använd inte reagensen efter det utgångsdatum som är tryckt på etiketten.

ANVÄNDNINGSSOMRÅDE

På grund av skillnader i riktlinjerna för hur olika rengöringsprocedurer ska genomföras för olika typer av analysatorer, ska hypokloritlösning 5 % användas enligt instrumenttillverkarens bruksanvisning och ska kopplas så som beskrivs i instrumentets användarhandbok.

För ytterligare information om speciella metoder, se bilagan.

BORTSKAFFNING

Kassera innehåll/behållare i en lämplig bearbetnings- eller avfallsanläggning i enlighet med tillämpliga lagar och förordningar samt produktens egenskaper vid tiden för kasseringen.

VARNINGAR OCH FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

FÖREBYGGANDE		H314: Orsakar allvarliga frätskador på hud och ögon.
		H410: Mycket giftigt för vattenlevande organismer med långtidseffekter.
		P264: Tvätta grundligt efter användning.
		P280: Använd skyddshandskar/ skyddskläder/ ögonskydd/ ansiktsskydd.
ÅTGÄRD		P273: Undvik utsläpp till miljön.
		P332+P313: Vid hudirritation: Sök läkarhjälp.
		P362+P364: Nedstänkta kläder tas av och tvättas innan de används igen.
		P337+P313: Vid bestående ögonirritation: Sök läkarhjälp.
		P391: Samla upp spill.

För ytterligare information, se säkerhetsdatabladet.



ANVÄNDA SYMBOLER

Symbol	Symbolnamn och beskrivning	Symbol	Symbolnamn och beskrivning	Symbol	Symbolnamn och beskrivning
	CE-märkning för överensstämmelse		Medicinteknisk produkt för in vitro-diagnostik		Tillverkad i Polen
	Katalognummer		Produktantal i lådan		Förvaras torrt
	Ömtålig, hanteras försiktigt		Tillverkare		Utsätt inte för direkt solljus
	Använd inte produkten om förpackningen är skadad		Unik produktidentifikation		Försiktighet
	Läs bruksanvisningen		Tillverkningsdatum		Temperaturbegränsning
	Används före-datum		Batchnummer		

FRISKRIVNING

Vi lägger största vikt vid kvaliteten på våra produkter. Vid felfunktion eller missnöje: vänligen använd klagomålsformuläret på kontaktsidan för din lokala **vwr.com**-webbplats och ange referens- och batchnummer för berörd produkt.

Användaren måste vara medveten om de möjliga risker som kan uppstå om produkten används för annat ändamål än det som anges. Denna bruksanvisning undantar inte användaren från att ha kunskap om och implementera all information som reglerar användarens aktivitet. Det är användarens skyldighet att vidta de relevanta försiktighetsåtgärder som är nödvändiga vid användningen av denna produkt.

LOGG ÖVER ÄNDRINGAR

Denna bruksanvisning fastställdes i juni 2023 och ersätter alla föregående bruksanvisningar. Informationen baseras på vår nuvarande kunskap och erfarenhet.

VERSION 02

Ändringar som avser den senaste versionen av bruksanvisningen:

- Allmän uppdatering av layouten
- Mindre korrigeringar och förtydliganden

KONTAKT



Avantor Performance Materials Poland S.A

Sowińskiego 11
44-101 Gliwice, Poland
+ 48 32 2392 000

dok@avantorsciences.com
www.avantorsciences.com

Alla allvarliga incidenter som förekommer i samband med denna produkt måste anmälas till tillverkaren samt till ansvarig myndighet i det land där användaren och/eller patienten har sin hemvist. Vänligen kontakta Avantors kundtjänstavdelning.