

Imidazole buffer

- REF** AR021K **Bf** 3 vials x 25 mL / 3 flacons x 25 mL
- REF** AR021L **Bf** 12 vials x 25 mL / 12 flacons x 25 mL
- REF** AR021B **Bf** 1 vial x 15 mL / 1 flacon x 15 mL
- REF** AR021M **Bf** 3 vials x 15 mL / 3 flacons x 15 mL
- REF** AR021N **Bf** 12 vials x 15 mL / 12 flacons x 15 mL



Imidazole buffer



Tampon Imidazole

English, revision: 03-2022

Français, révision : 03-2022

INTENDED USE:

Dilution buffer for hemostasis assays using an automated method.
This device of *in vitro* diagnostic use is intended for professional use in the laboratory.

REAGENTS:

Bf Solution containing Imidazole at approximately 0.05 M, pH 7.30 ± 0.20, liquid form. Contains preservatives and stabilizers.
H360D: May damage the unborn child.

WARNING AND PRECAUTIONS:

- Waste should be disposed of in accordance with applicable local regulations.
- Use only the reagents from the same batch of kits.
- Any serious incident that has occurred in relation to the device shall be reported to the manufacturer and the competent authority of the Member State in which the user and/or the patient is established.

REAGENT PREPARATION:

Bf Reagent is ready to use, homogenize and load it directly on the analyzer following Application Guide instruction.
For another use, allow to stabilize for 30 minutes at room temperature (18-25°C), homogenize before use.

STORAGE AND STABILITY:

Unopened reagents should be stored at 2-8°C in their original packaging. Under these conditions, they can be used until the expiry date printed on the kit.

Bf Reagent stability after opening, free from any contamination or evaporation, and stored closed, is of:

- 60 days at 2-8°C.
- Stability on board of the analyzer: see the specific Application Guide.

Combination of storage are not recommended.

REAGENTS AND MATERIALS REQUIRED BUT NOT PROVIDED:

- For use with HYPHEN BioMed hemostasis reagents on CS-series, STA-R® family, ACL-TOP® family, CN-series.

LIMITATIONS:

- Any reagent presenting no limpid appearance or showing signs of contamination must be rejected.
- Refer to the specific associated kit inserts for instructions concerning the test to be performed.

RESULTS:

- Lot to lot variability measured on 3 lots is: %CV ≤10%.

eIFU is available on the HYPHEN BioMed website.

Changes compared to the previous version.

UTILISATION :

Tampon de dilution pour des dosages d'hémostase, en utilisant une méthode automatisée. Ce dispositif de diagnostic *in vitro* est destiné à une utilisation professionnelle en laboratoire.

REACTIFS :

Bf Solution contenant de l'imidazole à environ 0.05 M, pH 7.30 ± 0.20, sous forme liquide. Contient des conservateurs et stabilisant.
H360D : Peut nuire au fœtus.

MISE EN GARDE ET AVERTISSEMENTS :

- L'élimination des déchets doit être effectuée conformément aux réglementations locales en vigueur.
- Utiliser uniquement les réactifs d'un même lot de coffret.
- Tout incident grave survenu en rapport avec le dispositif médical doit être signalé au fabricant et l'autorité compétente de l'Etat membre dans lequel l'utilisateur et / ou le patient est établi.

PRÉPARATION DES REACTIFS :

Bf Réactif prêt à l'emploi, homogénéiser et charger directement sur l'automate en suivant les instructions du Guide d'Application.
Pour une autre utilisation, laisser stabiliser pendant 30 min à température ambiante (18-25°C), homogénéiser avant utilisation.

STOCKAGE ET STABILITÉ :

Les réactifs non ouverts doivent être conservés à 2-8°C dans leur emballage d'origine. Ils sont alors utilisables jusqu'à la date de péremption imprimée sur le coffret.

Bf La stabilité du réactif après ouverture, sous réserve de toute contamination ou d'évaporation, conservé fermé est de :

- 60 jours à 2-8°C.
- Stabilité à bord de l'automate : se référer au Guide d'Application spécifique.

Les combinaisons de conservation ne sont pas recommandées.

REACTIFS ET MATERIELS REQUIS MAIS NON FOURNIS :

- Pour une utilisation avec les réactifs d'hémostase HYPHEN BioMed sur CS-series, STA-R® family, ACL-TOP® family, CN-series.

LIMITATIONS :

- Tout réactif ne présentant pas d'aspect limpide ou présentant des signes de contamination doit être rejeté.
- Se référer aux notices spécifiques des kits utilisés pour les instructions concernant le test à effectuer.

RESULTATS :

- La variabilité inter-lots mesurée sur 3 lots est de : CV% ≤10%.

La notice d'utilisation électronique est disponible sur le site internet de HYPHEN BioMed.

Changements par rapport à la précédente version.

The following symbols may appear on the product labeling / Les symboles suivants peuvent apparaître dans l'étiquetage du produit:

REF	Catalogue number / Référence catalogue	LOT	Batch code / Désignation du lot	IVD	<i>In-vitro</i> diagnostic medical device / Dispositif médical de diagnostic <i>in-vitro</i>	CE XXXX	CE marking of conformity with notified body ID number / Marquage de conformité CE avec le numéro d'identification de l'organisme notifié	i-MA	See instructions in Method Application guide / Consulter les instructions fournies dans le guide d'application de la méthode	CONTENTS	Contents / Contenu
Rx	Numerical < x > identification of reagent / Identification numérique < > du réactif Température limitation / Températures limites de conservation		See instructions for use / Lire le mode d'emploi	WHO STD	WHO standard code / Code du standard OMS	Cx	Numerical < x > identification of control / Identification numérique < > du contrôle	→	Reconstitution volume / Volume de reconstitution	CONTAINS	Contains / Contient
	Manufacturer / Fabricant		Use by / Utilisable jusqu'à		Numerical < x > identification of calibrator / Identification numérique < > du calibrateur	EXP	Expiration date / Date d'expiration		Contains sufficient for <n> tests / Suffisant pour <n> tests	UNIT	Measurement unit / Unité de mesure
	Keep away from sunlight and heat / Maintenir hors de portée de la lumière du soleil et de la chaleur					TARGET VALUE	Target Value / Valeur cible	ACCEPTANCE RANGE	Acceptance range / Intervalle d'acceptation		