

PRODUCT	CODE	LOT	EXP.DATE
Serigrup Diana A <sub>1</sub> B	213659	26505.01	2026-04-16

TEST	METHOD	RESULTS	SPECIFICATIONS
Aspect	Visual inspection	Correct	Red sediment Supernatant transparent, colourless or slightly yellowish-pink Blood clots and particles absence
Specificity	ABO Typing	Correct	Serigrup Diana A <sub>1</sub> = A Serigrup Diana B = B
	Rh(D)	Correct	Negative
	A Subgroups Typing	Correct	Serigrup Diana A <sub>1</sub> = A <sub>1</sub>
	Direct Coombs	Correct	Negative
	Performance	Correct	<u>Positive results:</u> Indicated by supplier Results $\geq 1+/D$ <u>Negative results:</u> Absence of agglutination and haemolysis
Absorbance	Optical Density at 540nm	Correct	$\leq 0.100$ U.A. (at release)
Concentration of suspension	Determination of Hematocrit	Correct	0.6 – 0.9 %
Virus testing	Each donor unit used in the preparation of this product has been found non-reactive for HBsAg, anti-HIV-1+2, anti-HCV, RNA-HCV, RNA-HIV and DNA-HBV, when tested with licensed reagents. Nevertheless, there is no known method that ensures the non-transmission of Hepatitis and AIDS with products of human blood origin. All products derived from human blood should be treated as potentially infectious.		

This product has been analyzed under the Common Specifications (CS) laid down in the Implementing Regulation (EU) 2022/1107 on 4 July 2022 in accordance with Regulation (EU) 2017/746 on IVD Medical Devices.



Marta Genís  
Technical Director

Date of issue: 24/FEB/2026

## EN

Certificate of Analysis / Product / Code / Lot / Expiry Date / Test / Method / Results / Specifications / Aspect / Visual inspection / Correct / Red sediment. Supernatant transparent, colourless or slightly yellowish-pink. Blood clots and particles absence / Specificity / ABO Typing / A Subgroups Typing / Direct Coombs / Performance / Negative / Positive results: indicated by supplier / Negative results: absence of agglutination y haemolysis / Absorbance / Optical Density at 540 nm / at release / Concentration of suspension / Determination of Hematocrit / Virus testing / Each donor unit used in the preparation of this product has been found non-reactive for HBsAg, anti-HIV-1+2, anti-HCV, RNA-HCV, RNA-HIV and DNA-HBV, when tested with licensed reagents. Nevertheless, there is no known method that ensures the non-transmission of Hepatitis and AIDS with products of human blood origin. All products derived from human blood should be treated as potentially infectious / This product has been analyzed under the Common Specifications (CS) laid down in the Implementing Regulation (EU) 2022/1107 on 4 July 2022 in accordance with Regulation (EU) 2017/746 on IVD Medical Devices / Technical Director / Date of issue / This document has been electronically issued

## ES

Certificado de análisis / Producto / Código / Lote / Fecha de caducidad / Prueba / Método / Resultados / Especificaciones / Aspecto / Inspección visual / Correcto / Sedimento color rojo. Sobrenadante transparente, incoloro o ligeramente amarillento/rosado. Ausencia de coágulos y partículas / Tipaje ABO / Tipaje de subgrupos A / Coombs Directo / Funcionamiento / Negativo / Resultados positivos: indicado por el proveedor / Resultados negativos: ausencia de aglutinación y hemólisis / Absorbancia / Densidad óptica a 540 nm / a la liberación / Pruebas de virus / Este producto ha sido fabricado a partir de un material no reactivo para el antígeno HBs, anti-VIH-1+2, anti-VHC, ARN-VHC, ARN-VIH y ADN-VHB, al probarlo con reactivos autorizados. Sin embargo, no existe ningún método conocido que asegure que los productos procedentes de sangre humana no transmitan la Hepatitis y SIDA. Los productos procedentes de sangre humana deben manipularse como si potencialmente fueran capaces de transmitir enfermedades infecciosas / Este producto ha sido analizado cumpliendo con las Especificaciones Comunes (EC) establecidas en el Reglamento de Ejecución (UE) 2022/1107 de 04 de julio de 2022 de conformidad con el Reglamento (UE) 2017/746 para productos sanitarios IVD / Director Técnico / Fecha de emisión / Este documento ha sido emitido electrónicamente

## PT

Certificado de análise / Produto / Código / Lote / Data Validade / Teste / Método / Resultados / Especificações / Aspecto / Inspeção visual / Correto / Sedimento vermelho. Sobrenadante transparente, incoloro ou ligeiramente amarelado/rosado. Ausência de coágulos e partículas / Tipagem ABO / Tipagem subgrupos A / Coombs Direto / Funcionamento / Negativo / Resultados positivos: indicados pelo fornecedor / Resultados negativos: ausência de aglutinação e hemólise / Absorbância / Densidade óptica em 540 nm / na liberação / Concentração da suspensão / Determinação do hematócrito / Teste de vírus / Este produto foi fabricado a partir de um material não reativo para o antígeno HBS, anti-HIV-1+2, anti-VHC, RNA-VHC, RNA-HIV e DNA-VHB, quando testados com reativos autorizados. No entanto, não existe nenhum método conhecido que assegure que os produtos procedentes de sangue humano não transmitam a Hepatite e AIDS. Os produtos procedentes de sangue humano devem ser manipulados como se fossem potencialmente capazes de transmitir enfermidades infecciosas / Este produto foi analisado de acordo com as Especificações Comuns (CS) estabelecidas no Regulamento de Execução (UE) 2022/1107 em 4 de julho de 2022, de acordo com o Regulamento (UE) 2017/746 sobre Dispositivos Médicos IVD / Responsável Técnico / Data de emissão / Este documento foi emitido eletronicamente

## CN

分析证书 / 产品 / 代码 / 批号 / 有效期 / 测试 / 方法 / 结果 / 规格 / 外观 / 目视检查 / 合格 / 沉淀物呈红色，上清液呈透明、无色或浅肉色。无血块和颗粒物 / 特异性 / ABO 定型 / A 亚型定型 / 直接 Coombs 试验 / 性能 / 阴性 / 阳性结果：按供应商指示 / 阴性结果：无凝集或溶血反应 / 吸光度 / 540nm 光密度 / 在释放 / 悬浮液浓度 / 红细胞压积测定 / 病毒检测 / 使用许可的试剂进行测试时发现，本产品制备过程中使用的每个供体均与 HBsAg、抗 HIV-1+2、抗 HCV、RNA-HCV、RNA-HIV 和 DNA-HBV 无反应。然而，目前尚无已知方法可以确保人源血液制品不传播肝炎和艾滋病。所有人源血液制品均应视为具有潜在传染性。 / 根据体外诊断医疗器械法规 (EU) 2017/746 的规定，本产品已根据 2022 年 7 月 4 日实施法规 (EU) 2022/1107 中规定的通用规范 (CS) 进行了分析。 / 符合验收标准 / 发布日期 / 该文件以电子方式发布。