

PRODUCT	CODE	LOT	EXP.DATE
Essential II Control	213287	QCS025014	2025-08-02

Origin: Human erythrocytes of blood group A and B

Preservative: Neomycin & Chloramphenicol

Storage: 2-8 °C

Manufacturing size: 2 x 2 x 6 ml

TEST	METHOD	RESULT	SPECIFICATIONS
Tube QCS1 Specificity	Blood group testing by DG Gel and Tube Technique	Correct	Blood group A ccddee, K positive
	Reverse-Typing by DG Gel and Tube Technique	Correct	A ₁ cells: Negative A ₂ cells: Negative B cells: Positive O cells: Negative
D Antibody screening	IAT Test by DG Gel and Tube Technique	Correct	R ₀ r cells: Minimum weak positive R ₁ R ₁ cells: Minimum weak positive R ₂ R ₂ cells: Minimum weak positive rr cells: Negative
Tube QCS2 Specificity	Blood group testing by DG Gel	Correct	Blood group B CcD.Ee, K negative, Fy ^a negative
	Blood group testing by Tube Technique	Correct	Blood group B CcD.Ee, K negative
	Reverse-Typing by DG Gel and Tube Technique	Correct	A ₁ cells: Positive A ₂ cells: Positive B cells: Negative O cells: Negative
Fy^a Antibody screening	IAT Test by DG Gel and Tube Technique	Correct	Screening cells Fy ^a positive: Positive, Screening cells Fy ^a negative: Negative
Direct Antiglobulin Test	Direct Antiglobulin Test by DG Gel and Tube Technique	Correct	Tube QCS1 and QCS2: Negative

Concentration of suspension	Determination of Hematocrit	Correct	Tube QCS1 and QCS2: $15.0 \pm 2.0 \%$
Hemolysis at Release	Absorbance at 540nm	Correct	Tube QCS1 and QCS2: ≤ 1.0
Virus testing	Each donor unit used in the preparation of this product has been found nonreactive for HBsAG, anti-HIV-1+2 and anti-HCV.		

The product passed the internal Quality Control procedure.



Sascha Feuerhahn
Technical Director

Date of issue: 19/JUN/2025

Medion Grifols Diagnostics AG in Düringen, Switzerland, is certified according to EN ISO 13485

This document has been electronically issued.

Page 2 of 3

EN

Certificate of Analysis / Product / Code / Lot / Exp.Date / Origin / Human erythrocytes of blood group A and B / Preservative / Neomycin & Chloramphenicol / Storage / Manufacturing size / Test / Method / Result / Specifications / Tube / Specificity / Blood group testing by DG Gel and Tube Technique / Reverse-Typing by DG Gel and Tube Technique / Correct / Blood group / Positive / cells / Negative / D Antibody screening / IAT test by DG Gel and Tube Technique / minimum weak positive / Screening cells / Direct Antiglobulin Test by DG Gel and Tube Technique / Concentration of suspension / Determination of Hematocrit / Hemolysis at Release / Absorbance at 540nm / Virus testing / Each donor unit used in the preparation of this product has been found nonreactive for HBsAG, anti-HIV-1+2 and anti-HCV / The product passed the internal Quality Control procedure / Technical Director / Date of issue / Medion Grifols Diagnostics AG in Düringen, Switzerland, is certified according to EN ISO 13485 / This document has been electronically issued / Page / Telephone / Telefax

ES

Certificado de análisis / Producto / Código / Lote / Fecha de caducidad / Origen / Eritrocitos humanos del grupo sanguíneo A y B / Conservante / Neomicina y cloranfenicol / Almacenamiento / Formato de fabricación / Prueba / Método / Resultado / Especificaciones / Tubo / Especificidad / Pruebas de grupo sanguíneo mediante la técnica DG Gel y técnica en tubo / Tipado inverso mediante la técnica DG Gel en tubo / Correcto / Grupo sanguíneo / Positivo / células / Negativo / Escrutinio de anticuerpos D / Prueba IAT mediante la técnica DG Gel y técnica tubo / mínimo positivo débil / Células de escrutinio / Prueba de antiglobulina directa mediante la técnica DG Gel y técnica en tubo / Concentración de la suspensión / Determinación del hematocrito / Hemólisis en el momento de la liberación / Absorbancia a 540 nm / Pruebas de virus / Se ha comprobado que cada unidad donante utilizada en la preparación de este producto ha resultado no reactiva para HBsAG, anti-VIH-1+2 y anti-VHC / El producto pasó los controles de calidad internos / Director Técnico / Fecha de emisión / Medion Grifols Diagnostics AG, en Düringen, Suiza, cuenta con la certificación EN ISO 13485 / Este documento ha sido emitido electrónicamente / Página / Teléfono / Telefax

PT

Certificado de análise / Produto / Código / Lote / Data de Validade / Origem / Eritrócitos humanos do grupo sanguíneo A e B / Conservante / Neomicina & Cloranfenicol / Armazenamento / Tamanho da fabricação / Teste / Método / Resultado / Especificações / Tubo / Especificidade / Teste de determinação de grupo sanguíneo por DG Gel e Técnica de tubo / Técnica de Reverse Typing por DG Gel e técnica tubo / Correto / Grupo sanguíneo / Positivo / células / Negativo / D Triagem de anticorpos / Teste IAT por DG Gel IgG e tubo / mínimo fraco positivo / Células de triagem / Teste Direto de antiglobulina pela técnica de gel e tubo DG / Concentração de suspensão / Determinação de hematócrito / Hemólise na liberação / Absorvância em 540nm / Teste de vírus / Cada unidade doadora utilizada na preparação deste produto foi considerada não reativa para HBsAG, anti-HIV-1+2 e anti-HCV / O produto passou pelo procedimento interno de controle de qualidade / Diretor Técnico / Data de emissão / A Medion Grifols Diagnostics AG em Düringen, Suíça, é certificada de acordo com a EN ISO 13485 / Este documento foi emitido eletronicamente / Página / Telefone / Fax