

PRODUCT	CODE	LOT	EXP.DATE
SERASCAN DIANA DIA+	21020313	25002.01	2025-03-20

TEST	METHOD	RESULTS	SPECIFICATIONS
Aspect	AT.ESP.6006720	Correct	Red sediment. Supernatant transparent, colourless or slightly yellowish-pink. Blood clots and particles absence
ABO Typing	AT.ESP.6006720	Correct	O
Direct Coombs	AT.ESP.6006720	Correct	Negative
Rh + Kell Phenotyping	AT.ESP.6006720	Correct	Indicated by supplier
Di ^a Antigen	AT.ESP.6006720	Correct	Positive
Performance	AT.ESP.6006720	Correct	Negative results without agglutination nor haemolysis
Absorbance	AT.MET.168	Correct	≤ 0.100 U.A. (at release)
Hematocrit	REGD-0028512	Correct	0.6 – 0.9 %
Serologic Test	<p>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.</p> <p>All products derived from human blood should be treated as potentially infectious.</p>		



Eva Lambea
Manager Reagents Quality Control

Date of issue: 23/ENE/2025

EN

Certificate of Analysis / Product / Code / Lot / Expiry Date / Test / Aspect / ABO Typing / Direct Coombs / Rh + Kell Phenotyping / Dia Antigen / Performance / Absorbance / Hematocrit / Serologic test: 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 / Method / Results / Correct / Specifications / Red sediment.

Supernatant transparent, colourless or slightly yellowish-pink. Blood clots and particles absence / Negative / Indicated by supplier / Positive / Negative results without agglutination nor haemolysis / at release / Manager Reagents Quality Control / Date of issue / This document has been electronically issued

ES

Certificado de análisis / Producto / Código / Lote / Fecha de caducidad / Prueba / Aspecto / Grupo ABO / Coombs Directo / Fenotipo Rh+Kell / Antígeno Dia / Funcionamiento / Absorbancia / Hematocrito / Serología: 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 / Método / Resultados / Correcto / Especificaciones / Sedimento color rojo. Sobrenadante transparente, incoloro o ligeramente amarillento/rosado. Ausencia de coágulos y partículas / Negativo / Indicado por el proveedor / Positivo / Negativos: no aglutinación ni hemólisis / A la liberación / Jefe Control de Calidad de Reactivos / Fecha de emisión / Este documento ha sido emitido electrónicamente

PT

Certificado de análise / Produto / Código / Lote / Data Validade / Teste / Aspecto / Grupo ABO / Coombs Direto / Fenótipo Rh+Kell / Antígeno Dia / Funcionamento / Absorbância / Hematócrito / Sorologia: Este produto foi fabricado a partir de um material não reativo para o antígeno HBS, anti HIV- 1/anti- HIV-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 / Método / Resultados / Correto / Especificações / Sedimento vermelho. Sobrenadante transparente, incoloro ou ligeiramente amarelado / rosado. Ausência de coágulos e partículas / Negativo / Indicado pelo fornecedor / Positivo / Negativo: não há aglutinação nem hemólise / na liberação / Chefe Controle de Qualidade de Reagentes / Data de emissão / Este documento foi emitido eletronicamente