

PRODUCT	CODE	LOT	EXP.DATE
SERASCAN DIANA DIA+	21020313	25012.01	2025-08-07

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	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.		



Eva Lambea
Manager Reagents Quality Control

Date of issue: 11/JUN/2025

This document has been electronically issued.

DG-QC-COA-000031 V9.0
Page 1 of 2

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, incolor 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