

PRODUCT	CODE	LOT	EXP.DATE
IDENTISERA DIANA P	21021113	25001.01	2025-03-21

TEST	METHOD	RESULTS	SPECIFICATIONS
Aspect	AT.ESP.0015	Correct	Red sediment. Supernatant transparent, colourless or slightly yellowish-pink. Blood clots and particles absence
ABO Typing	AT.ESP.0015	Correct	0
Rh Phenotyping	AT.ESP.0015	Correct	Indicated by supplier
Kell Antigen	AT.ESP.0015	Correct	Indicated by supplier
Specificity	AT.ESP.0015	Correct	Positive results indicated by supplier / Results $\geq 1+$) Negative results without agglutination nor haemolysis
Absorbance	USP General Chapter: (851) Spectrophotometry and Light-Scattering	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.		

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.



Eva Lambea
Manager Reagents Quality Control

Date of issue: 29/ENE/2025

This document has been electronically issued.

DG-QC-COA-000024 V11.0
Page 1 of 2

EN

Certificate of Analysis / Product / Code / Lot / Expiry Date / Test / Aspect / ABO Typing / Rh Phenotyping / Kell 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 / Indicated by supplier / Positive / Negative results without agglutination nor haemolysis / at release / 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 / 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 / Fenotipo Rh / Antígeno Kell / 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 / Indicado por el proveedor / Positivo / Negativos: no aglutinación ni hemólisis / A la liberación / 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 / 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 / Fenotipo Rh / Antígeno Kell / 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 / Indicado pelo fornecedor / Positivo / Negativo: não há aglutinação nem hemólise / na liberação / 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 / Chefe Controle de Qualidade de Reagentes / Data de emissão / Este documento foi emitido eletronicamente