



INSTRUÇÃO DE USO

DILUENTE DIAG KX21

DIAGFAST PRODUTOS PARA LABORATÓRIO LTDA
AV. IRENO DA SILVA VENÂNCIO, 199 GALPÃO GP 15B
VOTORANTIM - SP - 18111-100
(15) 3357-9597 / (15) 3357-9599
CNPJ: 30.984.754/0001-94

RESPONSÁVEL TÉCNICO:
Fabiola Guare Gonçalves Pinheiro - CRQ: 04363824

ATENDIMENTO AO CONSUMIDOR: (15) 3357-9597

FINALIDADE:

O DILUENTE DIAG KX21 é uma solução tamponada para preparação de diluições das amostras de sangue em analisadores hematológicos.

Somente para Uso Diagnóstico "In Vitro".

COMPOSIÇÃO:

DILUENTE DIAG KX21	
MATÉRIAS PRIMAS	CONCENTRAÇÃO (EM L)
Fosfatos	<1,00%
Cloretos	<1,00%
Tampão: EDTA Sal Dissódico	<1,00%

APRESENTAÇÃO: Embalado em bolsas plásticas contendo 20 L.

PRONTO PARA USO:

ESTABILIDADE:

O produto é estável até a data de vencimento indicada na etiqueta, quando mantido em sua embalagem original fechada e armazenado em temperatura ambiente (15°C - 30°C).

- Validade: 24 meses frasco fechado;
- Validade: 2 meses frasco aberto em uso.

ARMAZENAGEM:

- O produto deve ser armazenado em temperatura ambiente (15°C - 30°C);
- O produto deverá ficar em caixas de transporte fechadas quando não estiver em uso;
- Ao ser retirado da caixa para uso, deixar em local sem muita luz, arejado e com a tampa.

MODO DE USAR:

- Retirar a tampa do frasco do (guardar a tampa para fechar no momento do descarte);
- Encaixar o produto no local apropriado do equipamento;
- Programar o equipamento seguindo orientações do Manual do Usuário;
- O próprio equipamento se encarrega de descartar a solução utilizada no recipiente para descarte.

PRECAUÇÕES:

- O produto deve ser manuseado com os cuidados habituais no exercício laboratorial;
- Não utilizar interna ou externamente em humano ou animais;
- O produto é irritante para os olhos e pele. Em caso de contato, lavar imediatamente com água em abundância. Se a irritação persistir, consultar um médico;
- Não ingerir;
- Somente para uso laboratorial in-vitro;
- Este produto não possui substâncias interferentes que possam afetar seu desempenho, desde que seja seguido as instruções aqui descritas de manuseio, uso, precauções e armazenamento.

DESCARTE:

- Após a mistura com amostras de material biológico, devem ser observados os procedimentos padronizados de Boas Práticas de Laboratório para o descarte deste tipo de material
- Descarte: seguir as boas práticas de laboratório (BPL), para produto vencido e embalagens vazias e demais itens usados no processo;
- Descartar em local apropriado para dejetos contaminados.

LIMITAÇÕES DO PROCEDIMENTO:

- Este produto destina-se somente a proporcionar uma diluição adequada de amostras de sangue em equipamentos hematológicos.



INSTRUÇÃO DE USO

DILUENTE DIAG KX21

DIAGFAST PRODUTOS PARA LABORATÓRIO LTDA
AV. IRENO DA SILVA VENÂNCIO, 199 GALPÃO GP 15B
VOTORANTIM - SP - 18111-100
(15) 3357-9597 / (15) 3357-9599
CNPJ: 30.984.754/0001-94

RESPONSÁVEL TÉCNICO:

Fabiola Guare Gonçalves Pinheiro - CRQ: 04363824

ATENDIMENTO AO CONSUMIDOR: (15) 3357-9597

- Não utilizar o produto se o prazo de validade estiver vencido.

CALIBRAÇÃO:

- É aconselhável calibrar o Contador de Células Sanguíneas antes de cada rotina diária com amostras ou controles conhecidos.

CONTROLE DE QUALIDADE:

- Sugerimos o uso de controles comerciais conhecidos para os níveis Normal e Anormal do equipamento em uso.
- Os controles devem ser corridos antes de cada rotina, sempre que for utilizado um novo lote de reagente ou outro acessório e após a execução de manutenção preventiva e corretiva do equipamento.

GARANTIA DE QUALIDADE:

A **DIAGFAST** garante a qualidade do produto e se compromete a prestar assistência técnica e substituir o produto caso ocorram problemas decorrentes de fabricação, desde que as instruções de uso sejam seguidas corretamente, e os materiais utilizados sejam de boa qualidade.

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS: **1.** Bacus, J.W. - The Observer error in peripheral blood cell classification. Am. J. Clin. Pathol., 59:223-230, 1973. **2.** Cotter, D.A. - Automatic white blood cell differential analysis Hematology Laboratory Medicine: Current Aspects Edited by Stiene, E.A., International Medical Book Corporation, New York, 1974. **3.** England, J.M.; Bashford, C.C.; Hewer, M.G.; Hughes-Jones, N.C.; Down, M.C. - Simple method for automating the differential leucocyt-counts. Lancet, 1:492-493, 1975. **4.** Hughes-Jones, N.C.; Norley, I.; Young, J.M.S.; England, J.M. - Differential white cell counts by frequency distribution analysis of cell volumes. J. Clin. Pathol., 27: 623-625, 1974. **5.** Pinthanond, D. and Petcholai, B. - A Preserved Leukocyte Preparation for Quality Control. Am. J. Clin. Pathol., 63:32,1975. **6.** Reference method for the erythrocyte sedimentation rate (ESR) test on human blood. J. Clin. Pathol., 26:301-302, 1973.

RESPONSÁVEL TÉCNICO:

Fabiola Guare Gonçalves Pinheiro - CRQ: 04363824