



Clinical Diagnostic Solutions, Inc.

1800 NW 65th Avenue Plantation, Florida 33313 USA

Telephone: 954.791.1773 * Facsimile: 954.791.7118 * www.cdsolinc.com
Consultative Services * Diagnostic Products * Customer Support

BOULE CON-DIFF TRI-LEVEL CONTROLES HEMATOLOGICOS BOULE (INSERTO)

Número del Producto:	501-605
Descripción del Producto:	Para diagnóstico <i>in vitro</i> utilizar el control para monitorear el rendimiento los instrumentos hematológicos de múltiples parámetros. Los Controles Hematológicos están preparados de sangre humana estabilizada para que con mediciones repetidas puedan utilizarse a diario para monitorear el rendimiento de los sistemas de análisis hematológico. VALORES ASIGNADOS y RANGOS ESPERADOS son determinados en los sistemas utilizando reactivos Boule. VALORES ASIGNADOS de conformidad por análisis múltiples de producto control.
Ingredientes Activos:	Los Controles Hematológicos contienen eritrocitos humanos tratados y estabilizados, y componentes estabilizados de plaquetas en un medio isotónico y bacteriostático. Eritrocitos fijados y agregados para simular leucocitos.
Estabilidad:	La estabilidad del vial es de 14 días después de abierto cuando se regresa al refrigerador después de cada uso. El almacenamiento del producto con la tapa hacia abajo (invertido) puede requerir una mezcla adicional para completar la re-suspensión de componentes celulares.
Almacenamiento:	Los Controles Hematológicos son transportados en un contenedor con aislamiento térmico designado para mantenerlo frío. Almacenados a 2-10° C , los viales sellados son estables al menos hasta la fecha de expiración.
Embalaje:	6 recipiente herméticos plásticos empacadas en una caja de cartón. Conteniendo 2 frascos de control Bajo, dos frascos de control Medio y dos frascos de control alto.
Advertencias y Precauciones:	Para uso de diagnóstico <i>in vitro</i> . Toda la fuente de material humano utilizada para la fabricación de este producto fue No Reactiva para antígenos de Hepatitis B y negativa para pruebas de anticuerpos a VIH (VIH-1, VIH-2) y Hepatitis C utilizando técnicas especificadas por FDA (Food and Drug Administration U. S.). No hay método que asegure una ausencia completa de patógenos humanos, este producto deberá manejarse con las precauciones apropiadas. Este producto no deberá desecharse en el dispositivo de desechos general, pero debe depositarse con el desecho médico infeccioso. El descarte por incineración es recomendable. Este producto es destinado para uso como suministro. La adulteración por dilución o adición de cualquier material al producto como suplementos invalidan cualquier uso diagnóstico del producto. Los Controles no deben ser utilizados como Calibradores.
Instrucciones de uso:	Cada laboratorio debe esperar una precisión como la mostrada en la columna de rangos esperados. Utilizar este producto de la misma manera en la que se procesan las pruebas rutinarias.