



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

MEDONIC™ M – SERIES LYSE

LISANTE MEDONIC 5L

(INSERTO)

Número del Producto:	501-212
Descripción del Producto:	Lisante M-Series es un reactivo lisante libre de cianuro utilizado para la medición cuantitativa de hemoglobina y para el recuento y medición de leucocitos en los Analizadores Hematológicos MEDONIC M-Series.
Ingredientes Activos:	Sales cuaternarias < 0.5 % Sales < 1.5 %
Preservantes:	El Reactivo Lisante contiene buffers, sales y sustancias antimicrobianas para prevenir la contaminación de mohos y bacterias. Estas sustancias son biodegradables.
Estabilidad:	36 meses a partir de la fecha de producción. La vida útil de este producto está basada en los estudios de estabilidad de aceleradores y tiempo real.
Almacenamiento:	4-35 °C (40 a 95 °F). Evitar congelar.
Embalaje:	Recipiente plástico cuboidal de 5 L adentro de una caja de cartón sellada.
Advertencias y Precauciones:	No contiene ingredientes peligrosos > 1% del volumen de concentración. Utilizar buenas prácticas de laboratorio. Evitar contacto con piel, ojos y ropa. Es peligroso al ingerirse
Instrucciones de uso:	Debe utilizarse con Reactivos MEDONIC M-Series. Utilizar este producto introduciendo la cánula correspondiente del equipo dentro de este recipiente. Por ningún motivo la caja de cartón debe abrirse para sacar el recipiente, solamente debe destaparse el tapón de rosca.

Especificaciones de Control de Calidad:

Test	Especificaciones
pH	7.00 ± 0.20
Osmolaridad (mOsm/kg)	200 ± 20
Conductividad (mS/cm)	14.5 ± 0.5
Apariencia	Limpido, líquido incoloro

*Los tests de rendimiento utilizan contadores hematológicos calibrados en el laboratorio de referencia de Clinical Diagnostic Solutions. Referencia aceptada del 95% a 105% de los valores esperados de muestras control sanguíneas.

Conformidad del Producto:	El Lisante M-Series está de conformidad con 98/79/EC <i>In Vitro Diagnostic Medical Device Directive (IVD)</i> utilizando el ANNEX III como el procedimiento de valoración de conformidad.
---------------------------	--