

# INSTRUÇÕES DE USO

## DIALYSE-AL

### **- Sumário:**

O DIALYSE-AL é uma solução especialmente desenvolvida para proporcionar a ruptura dos glóbulos vermelhos do sangue visando a contagem e distribuição da subpopulação leucocitária e determinação de hemoglobina em equipamentos hematológicos.

### **- Composição do DIALYSE-AL:**

- Somente para Uso Diagnóstico “ In Vitro ”.
- O produto vem embalado em frascos contendo 450 ml / 500 ml / 1L.
- O DIALYSE-AL deve ser armazenado em temperatura ambiente (15°C - 35°C).
- O DIALYSE-AL contém:

<b>Matérias Primas</b>	<b>Concentração ( em L )</b>
Cloreto de Sódio	< 1,00 %
Surfactant	< 0,50 %
Tampão	< 0,30 %

### **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 - 35°C).

- Validade:

- Frasco Fechado: 12 meses
- Frasco Aberto: 2 meses

### **- *Modo de Usar:***

- Retirar a tampa do frasco do DIALYSE-AL (guardar a tampa para fechar o frasco no momento do descarte);
- Encaixar o DIALYSE-AL 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 DIALYSE-AL é irritante para os olhos e pele. Em caso de contato, lavar imediatamente com água em abundância. Se a irritação persistir, consulta um médico.
- Não ingerir.
- Somente para uso laboratorial in-vitro.

### **- *Calibração:***

- É aconselhável calibrar o Contador de Células Sangüíneas 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 DIAGNO LTDA 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. Bernard, D.F.; Carter, A.B.; Crosland-Taylor, P.J.; Stewart, J.W. - An evaluation of the Coulter Model S. J. Clin. Pathol., 22: Supplement (Coll.Path), 3: 26-33, 1969.
2. Guathier, J.; Harel, P. - Human leukocytes: Their Size Distribution and Mean Corpuscular volume. Canad. Med. Ass. J., 97: 793-796, 1967.
3. International Committee for Standardisation in Haematology. Recommendations for haemoglobinometry in human blood. Brit. J. Haemat. 13 (suppl.). 71, 1967.
4. Lappin, T.R.J.; Sanderson, F.M. - An artificial leucocyte control suspension. J. Clin. Pathol., 23: 65-67, 1970.
5. Oberjat, T.E.; Zucker, R.M.; Cassen, B. - Rapid and reliable differential counts on dilute leukocyte suspensions. J. Lab. Clin. Med., 76: 518-522, 1970.
6. Westring, D.W. et al. - The volume distribution of human lymphocytes. Proc. Soc. Exp. Biol. Med., 131, 1969.

**Revisado: 09/2017.**

Fabricado por: Diagno Comércio e Manipulação de Produtos Químicos Ltda.  
Av. Joaquim José Diniz, n° 787 - Fernão Dias  
CEP: 31910 - 520, Belo Horizonte - Minas Gerais  
CNPJ: 01.866.908/0001-45  
Indústria Brasileira

Responsável Técnico: Katia Helena Pansanato Osório  
CRBM: 3534

Serviço de Atendimento ao Consumidor:

Diagno Com. e Manipulação de Produtos Químicos LTDA.  
Av. Joaquim José Diniz, n° 787 - Fernão Dias  
CEP: 31910 – 520 Belo Horizonte – Minas Gerais  
Fone: 0XX31 3489-5100

---

Géza Kertész

Representante Legal

---

Katia Helena Pansanato Osório

Responsável Técnico