



## INSTRUÇÕES DE USO

### DIATERG

#### **Finalidade de uso**

O DIATERG foi especialmente desenvolvido para umedecer, lavar e enxaguar a tubulação dos equipamentos hematológicos. Elimina os resíduos deixados pelas amostras de sangue e outras soluções utilizadas nos aparelhos para a diluição do sangue e para a hemólise das hemácias.

**Produto destinado à uso em Diagnóstico *in vitro*.**

#### **Descrição do Produto**

- O DIATERG contém:

<b>Matérias Primas</b>	<b>Concentração (em L)</b>
Cloreto de Sódio	< 0,60%
Sulfato de Sódio	< 1,50%
Éter de Polioxietileno	< 0,20%

- Apresentações previstas: 5L e 20L.
- O produto é fornecido pronto para uso.
- Registro na ANVISA: 80019640041.

#### **Condições de Transporte e Armazenamento**

O DIATERG deve ser transportado e armazenado em temperatura ambiente (15°C - 35°C).

#### **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:

- Produto Fechado: 18 meses;
- Produto Aberto: 60 dias.

#### **Modo de Usar**

- O DIATERG deve ser mantido fechado quando não estiver em uso.



- Para acoplar o DIATERG deve-se retirar a tampa e encaixar o produto no local apropriado do analisador. Em seguida, deve-se programar o mesmo seguindo orientações do Manual do Usuário do equipamento.
- Antes da utilização do equipamento para análise das amostras, deve-se obter um background válido.
- O próprio equipamento se encarrega de descartar a solução utilizada no recipiente para descarte (esgoto).
- Todas as unidades de DIATERG, após abertas pela primeira vez, devem ser utilizadas por até 60 dias. Após esse período, é necessário descartar o produto de acordo com as normas vigentes no laboratório.

### **Precauções**

- O produto deve ser manuseado com os cuidados habituais do exercício laboratorial, com uso de EPI e por profissional qualificado.
- O DIATERG 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.

### **Calibração**

É aconselhável calibrar o analisador hematológico sempre que as condições de trabalho do mesmo forem alteradas. Por exemplo, após troca de lotes de reagentes, manutenção (com ou sem troca de peças), após longos períodos sem uso do equipamento, e sempre que houver alterações recorrentes no controle de qualidade. Devem ser seguidos os procedimentos de calibração indicados pelo fabricante do analisador hematológico.

### **Controle de Qualidade**

A DIAGNO sugere o uso de controles comerciais aprovados pela Anvisa. Os controles devem ser analisados 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.

### **Descarte**

Elimine produtos não utilizados, embalagens contaminadas e resíduos do produto conforme regulamentos locais, estaduais e federais.

### **Termos e Condições de Garantia**

A DIAGNO garante a qualidade do produto e se compromete a prestar assistência técnica e substituir o produto caso ocorram problemas decorrentes da fabricação, desde que as instruções de uso sejam seguidas corretamente.

### **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. Lewis, S.M. and Burgess, B.J. Lab. Pract., 15: 305, 1966.
4. Pinkerton, P.H.; Spence, I.; Ray, P.K. - An assessment of the Coulter Model S. J. - Clin. Path., 23: 68-76, 1970.
5. Sharp, A.A.; Ballard, B.C.D. - An evaluation of the Coulter S. - Clin. Path., 23: 237-335, 1970.
6. Van Dilla, M.A.; Fulwyeler, M.J.; Boone, I.U. - Volume Distribution and separation of normal human leukocytes. Proc. Soc. Exp. Biol. Med., 125: 367-370, 1967.

**Fabricado por:** Diagno Soluções em Diagnóstico Ltda.  
Av. Joaquim José Diniz, n ° 787 - Fernão Dias  
CEP: 31910 - 520, Belo Horizonte - Minas Gerais  
CNPJ: 01.866.908/0001-45  
Telefone: 31 3489-5100  
Email: atendimento@diagno.ind.br

**Responsável Técnico:** Giselle da Silva Amaral  
CRBM: 16380

**Última Revisão: 10/2021**

Giselle da Silva Amaral  
Responsável Técnico

Geza Kertesz  
Responsável Legal