



EN

ES

| | |
|-------------------------------------|--|
| Intended Use: | Diestro Control, Blood Gas and Electrolyte Control is an assayed quality control material intended for monitoring the measurements of pH, pCO ₂ , pO ₂ in blood gas analyzers and sodium, potassium, chloride, lithium, ionized calcium and total carbon dioxide in ISE electrolyte analyzers. |
| Product Description: | This control material is provided for monitoring analyzer performance. It is packaged in sealed ampoules, each containing approximately 2 ml of solution. Ampoules are packaged in two different presentations: REF IN0700: Level 1 (IN0711), Level 2 (IN0712) and Level 3 (IN0713), 10 per tray with each box containing 3 trays, for a total of 30 ampoules per box. REF IN0709: 1 ampoule of each Level, for a total of 3 ampoules per box. |
| Active Ingredients: | Diestro Control is a buffered solution of electrolytes (Na ⁺ , K ⁺ , Cl ⁻ , Ca ⁺⁺ , Li ⁺ , HCO ₃ ⁻ /CO ₃ ²⁻). It has been equilibrated with specific levels of CO ₂ and N ₂ . This control contains no human-based materials. |
| For in vitro diagnostic use. | |

Uso previsto:

Diestro Control, para Gases en Sangre y electrolitos es un material de control de calidad para ensayos destinados al control de las medidas de pH, pCO₂, pO₂ en los analizadores de gases en sangre y el sodio, potasio, cloro, litio, calcio ionizado y el dióxido de carbono total en los analizadores de electrolitos ISE.

Descripción del producto: "Este material de control se utiliza para monitorear el rendimiento del analizador. El producto está envasado en ampollas selladas, cada una con aproximadamente 2 ml de solución. Las ampollas se empaquetan en dos presentaciones: REF IN0700: 10 ampollas de cada uno de los niveles: Nivel 1 (IN0711), Nivel 2 (IN0712) y Nivel 3 (IN0713), para un total de 30 ampollas por caja.

Ref IN0709: 1 ampolla de cada nivel, para un total de 3 ampollas por caja." El control Diestro es una solución controlada de electrolitos (Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Li⁺, HCO₃⁻/CO₃²⁻). Se ha equilibrado con niveles específicos de emisiones de CO₂ y N₂. Este control no contiene materiales de origen humano.

Para su uso en diagnóstico in vitro.

Instructions for use

The control should be brought to a temperature of 20-23° before use (see instructions regarding Expected Ranges). Allow at least four (4) hours for ampoules to equilibrate to this temperature prior to testing. For pH/blood gas values, the control should be analyzed within one (1) minute of opening. For electrolyte measurement, this product is stable for up to one (1) hour after opening.

Follow the procedures listed below:

1. Before use, hold the ampoule at the top and bottom (with forefinger and thumb) and shake 15-20 times (about 10 seconds) to mix the solution. Tap the ampoule to restore the liquid to the bottom of the ampoule.
2. Open the ampoule by snapping off the tip at the score. Use gauze, tissue, gloves, or an appropriate ampoule opener to protect fingers from cuts.
3. Immediately introduce the liquid from the ampoule to the analyzer. Follow the manufacturer's instructions for sampling a control material. Depending on the sampling procedure chosen, the following instructions apply:
 - a. Direct aspiration: Sample the control directly from the ampoule.
 - b. Syringe transfer:
 - I. Use a clean, gas-tight syringe attached to clean, blunt syringe needle (if available).
 - II. Prime the syringe by slow aspirating a small amount (0.2-0.3 ml) of solution from the ampoule.
 - III. Discard this liquid, leaving the dead space of the syringe filled with the control.
 - IV. Aspirate the control from the ampoule into the primed syringe. Be careful that air is not drawn in with the liquid. Expel 1 to 2 drops, detach the needle and immediately inject the control into the analyzer control port.
 - c. Ampule Injector/Dispenser: Assemble and fill the ampule injector following the manufacturer's instructions. Expel one or two drops to rinse the outlet tip and inject the control into the analyzer sample port.
 - d. Capillary mode:
 - I. Install the appropriate adapter for micro sampling onto the instrument.
 - II. Sample the contents of the ampoule following the recommendations of the instrument manufacturer. Be certain to keep the sampling tip of the adapter below the surface of the liquid during aspiration.

Instrucciones de uso

El control debe ser llevado a una temperatura de 20-23°C antes de su uso (ver instrucciones relativas a rangos esperados). Deje por lo menos cuatro (4) horas para equilibrar las ampollas a esa temperatura antes de la prueba. Para valores de pH y gases en sangre, el control debe ser realizado antes de un (1) minuto de la apertura para la medición de electrolitos, este producto es estable durante un máximo de una (1) hora después de su apertura. Siga los procedimientos que se indican a continuación:

1. Antes de utilizarlo, sostenga la ampolla en la parte superior e inferior (con el índice y el pulgar) y agitar 15 a 20 veces (aproximadamente 10 segundos) para mezclar la solución. Dar un toque a la ampolla para que el líquido vuelva a la parte inferior de la ampolla.
2. Abrir la ampolla partiendo la punta por la marca. Utilice gasa, guantes o un abridor de ampollas apropiado para proteger los dedos de cortes.
3. Inmediatamente introducir el líquido de la ampolla en el analizador. Siga las instrucciones del fabricante para el muestreo del material de control. En función del procedimiento de muestreo escogido, siga las siguientes instrucciones:
 - a. Aspiración directa: Muestra del control directamente de la ampolla.
 - b. Jeringa de transferencia:
 - I. Utilice una jeringa para gases limpia y conectada a una aguja limpia.
 - II. Prepare la jeringa, lentamente aspirar una pequeña cantidad (0.2-0.3 ml) de solución de la ampolla.
 - III. Deseche este líquido, dejando el espacio muerto en la jeringa llena con el control.
 - IV. Aspirar el control de la ampolla con la jeringa preparada. Tenga cuidado que no ingrese aire junto con el líquido. Expulsar 1 a 2 gotas, extraiga la aguja e inyecte inmediatamente el control en el puerto de control de analizador.
 - c. Inyector de Ampolla/Dispensador: Ensamble y rellene el inyector de ampolla siguiendo las instrucciones del fabricante. Expulsar 1 o 2 gotas para enjuagar la punta de salida e inyecte el control en el puerto de muestreo del analizador.
 - d. Modo Capilar:
 - I. Instalar el adaptador adecuado para el micro muestreo en el instrumento.
 - II. Muestre el contenido de la ampolla siguiendo las recomendaciones del fabricante del instrumento. Asegúrese de mantener la punta del adaptador de toma de muestras por debajo de la superficie del líquido durante la aspiración.

Warnings

- Warnings**
1. This control is sensitive to many instrument related factors that affect analytical results. Because it is not a blood-based material, it may not detect certain malfunctions, which would affect the testing of blood.
 2. This product is intended for use as quality control material and can assist in evaluating the performance of laboratory instruments. It is not for use as calibration standard and its use should not replace other aspects of a complete quality control program.

Storage: You may store and transporting at 18-25°C without adverse effects. Avoid freezing. The product does not show variation when subjected to temperatures between 2-35 °C.

Expected ranges: The values for each control analyte on the enclosed Expected Ranges Chart are based on multiple determinations performed on randomly selected samples from each lot. The listing for each instrument represents the expected range for these ampoules when tested at 23°C. (Note: pO₂ values will vary inversely by about one percent (1%) per degree C that the temperature of the ampoules varies from 23°C.

The expected Ranges are provided as a guide in evaluating analyzers performance. Since instrument design and operating conditions may vary, each laboratory should establish its own expected values and control limits. The mean value established should fall within the Expected Ranges shown on chart.

Advertencias

- Advertencias**
1. Al tratarse de un control formulado en base acuosa y no en base a sueros sanguíneos, los resultados analíticos obtenidos podrían verse afectados con resultados erróneos que no se producirían en el análisis de sangre.
 2. Este producto está diseñado para su uso como material de control de calidad y puede ayudar a evaluar el rendimiento de los instrumentos de laboratorio. No es para el uso como patrón de calibración y su uso no debe sustituir a otros aspectos de un programa de control de calidad completo.

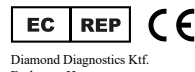
Almacenamiento: Puede transportarse y almacenarse entre 18-25 °C si efectos adversos. Evitar el congelamiento. El producto no ha mostrado variación sometido a temperaturas entre 2-35°C

Rangos esperados: Los valores para cada analito de control en la tabla de los rangos esperados se basan en el desempeño de múltiples determinaciones en muestras seleccionadas al azar de cada lote. Los valores de cada instrumento representan el rango esperado para estas ampollas cuando son testeadas a 23°C. (Nota: Los valores de pO₂ variarán inversamente proporcionalmente alrededor de un uno por ciento (1%) por cada grado centígrado que la temperatura de las ampollas varíe de los 23°C.

Los rangos esperados se proporcionan como una guía en la evaluación del funcionamiento del analizador. Como el diseño y la operación de los instrumentos pueden variar, cada laboratorio debe establecer sus propios valores esperados y los límites de control. El valor medio establecido debe estar dentro de los rangos esperados que se muestran en la cartilla.

JS Medicina Electronica S.R.L
Bolivia 462 (B1603CFJ) Villa Martelli – Bs. As. – Argentina
Tel. (054 11) 4709-7707 info@diestroweb.com
Autorizado por ANMAT PM 1108-3 Director Técnico: Farm. Marcelo Miranda M.N. 13104 Uso profesional exclusivo

Mission Diagnostics
A division of Diamond Diagnostics
333 Fiske Street, Holliston, Ma



Diamond Diagnostics Kft.
Budapest, Hungary

Symbols/Símbolos

EC **REP**

Representante autorizado en la Comunidad Europea.
Authorized representative in the European Union.

Límite de temperatura.
Temperature limit.

REF

Número de Catálogo.
Catalogue number.

Fabricante.
Manufacturer.

Instrucciones de uso.
Instructions for use.

Uso diagnóstico in vitro.
In vitro diagnostic medical device.

CONTROL

Control.
Control.

Use-by date.

LOT

Lote.
Batch Code.

Identificación única.
Unique device identifier.

CE

Este producto cumple con los requerimientos previstos por el reglamento (UE) 2017/746 del parlamento europeo y del consejo de 5 de abril de 2017 de productos sanitarios para el diagnóstico "in vitro".

This product complies with the requirements set forth by Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of April 5, 2017 for "in vitro" diagnostic medical devices.



No desechar este producto como si fuera basura doméstica. El incumplimiento de estas instrucciones puede tener efectos perjudiciales. El usuario debe disponer el producto como residuo especial, cumpliendo la regulación aplicable en su jurisdicción.

Do not dispose of the product as household waste. Failure to follow these instructions may have detrimental effects. The user must dispose of the product as special waste, complying with the applicable regulations in their jurisdiction.