




Certificate / Zertifikat

Product / Produkt:	Seraclone Anti-D (RH1) 232	REF	802054
Intended Use/ Verwendungszweck:	<p>Seraclone Anti-D (RH1) 232 is intended to be used for blood grouping, to detect the following antigen expressed on human Red Blood Cells (RBCs): D (RH1) of the Rh Blood Group System. Donor and patient (recipient) RBCs collected as EDTA, citrate or non-anticoagulated whole blood may be used. The qualitative in vitro antigen detection is intended for the manual slide/ tile or tube test method by the direct agglutination test. For in vitro diagnostic use, by trained laboratory personnel.</p> <p>Seraclone Anti-D (RH1) 232 wird zur Blutgruppenbestimmung verwendet, um das folgende Antigen, das auf humanen Erythrozyten (RBCs) exprimiert wird, nachzuweisen: D (RH1) des Rh-Blutgruppensystems. Erythrozyten von Spendern und Patienten (Empfängern), die als EDTA-, Citrat- oder nicht antikoagulierte Vollblutproben vorliegen, können verwendet werden. Der qualitative In-vitro Antigennachweis ist für den manuellen Objektträger-/ Platten Test oder der Röhrrchen Test Methode im direkten Agglutinationstest vorgesehen. Zur In-vitro-Diagnostik durch geschultes Laborpersonal.</p>	LOT	3437090-00
			2024-09-10
			2026-08-31
		ACT	1:32
		VOL	10 ml
		 2°C - 8°C	

- Specifications / Spezifikationen**

Clone / Klon: BS232 (IgM), human monoclonal / Human monoklonal

- Information, Instructions and Safety / Informationen, Gebrauch und Sicherheit:**

- For further information, instructions and safety refer to the Instructions for Use and the Material Safety Data Sheet of this product.
- Weitere Informationen sind der Gebrauchsanweisung und dem Sicherheitsdatenblatt des Produktes zu entnehmen.

- Analytic Results, Quality Control / Analyseergebnisse, Qualitätskontrolle:**

- The product lot was released following evaluation of sensitivity and specificity.
- Die Produktcharge wurde nach Prüfung von Sensitivität und Spezifität freigegeben.

- Regulation / Regularien:**

- The product has been manufactured and tested by Bio-Rad Medical Diagnostics GmbH in accordance with the currently applicable regulations for the manufacture of in-vitro diagnostics. The product is CE certified.
- Das Produkt wurde von der Bio-Rad Medical Diagnostics GmbH gemäß den derzeit geltenden Vorschriften für die Herstellung von In-vitro-Diagnostika hergestellt und getestet. Das Produkt ist CE-zertifiziert.

This document has been produced electronically and is valid without a signature, according to SOP SV-D:A-042-00 /

Dieses Dokument wird maschinell erstellt und ist auch ohne Unterschrift gültig, gemäß SV-D:A-042-00