

**Obras Sanitarias del Estado****Sistema Integrado de Gestión
de Laboratorios (SIGLA)**

1. Descripción del producto/servicio
La presente especificación establece los requisitos necesarios para la mezcla estándar de calibración de Trihalometanos.
2. Características a cumplir - Requisitos
<ul style="list-style-type: none">• Ampolla de 1 ml aproximadamente• Disolvente: metanol• Mezcla de 4 analitos: cloroformo, clorodibromometano, bromodiclorometano y bromoformo.• Concentración de cada uno de los analitos: 100 - 1000 ug/ml• Fecha de expiración no menor a dos años a partir de la fecha en que se reciba el material.• La validez de los datos relativos al valor asignado y su incertidumbre conforme a la Guía ISO 35.• Conformidad demostrada en la producción del material de referencia con la Guía ISO 34 o cumplimiento de la capacidad de medición de valores de propiedad con los requisitos de ISO/IEC 17025.
3. Condiciones de entrega
Embalaje adecuado para protección del producto.
4. Vida útil
La fecha de expiración debe ser no menor a 2 años.
5. Información a remitir junto con el producto o servicio
Debe entregarse con el material un certificado de análisis que cumpla con la Guía ISO 31 en donde conste: <ul style="list-style-type: none">• Nombre y dirección de la empresa que emite el certificado• Título del certificado de análisis• Descripción del material de referencia• Utilización prevista• Instrucciones de utilización• Información sobre seguridad• Código y Nº de lote• Nivel de homogeneidad• Nombre del material, código y Nº de lote.• Fecha de certificación y período de validez• Valores certificados y sus incertidumbres• Método de análisis

Elaborado por:**Revisado por:****2ª Revisión por:****Aprobado por:**

Laura Porto

Gianella Bonari

Rita Caristo

Fecha: 10/04/2012**Fecha:** 19/04/2012**Fecha:****Fecha:** 19/04/2012



- Rango de aceptación
- Trazabilidad a patrones nacionales o internacionales
- Nombre y firma de(l) responsable(s) que certifica(n)

6. Anexos

No aplica

7. Muestreo

Se realizara el 100% de verificación de cumplimiento de los requisitos solicitados en 2.,3.,4. y 5.

8. Ensayos y criterio de aceptación/rechazo

El no cumplimiento de los requisitos establecidos generará el consiguiente rechazo .

9. Naturaleza de la revisión.

Se amplia el rango de concentraciones posibles.

LA IMPRESION DEL PRESENTE DOCUMENTO GENERA UNA COPIA NO CONTROLADA