

BE FIB Buffer Fibrinogen Buffer

Zur Verdünnung von Patientenplasma, Kalibrator und Kontrollen bei der Bestimmung von Fibrinogen (mg/dL)

REF 771350: BU (16 x 15 mL)

TESTPRINZIP

Plasma-Verdünnungspuffer für BE Reagenzien, aufgeführt unter § ZUSÄTZLICH BENÖTIGTE MATERIALIEN.

KLINISCHE SIGNIFIKANZ

Entsprechend der Packungsbeilage des verwendeten Reagenzes.

REAGENZIEN

BU FIB BU Fibrinogen Puffer
Hepes, pH 7.35, stabilizer

Gemäß Verordnung 1272/2008 ist dieses Reagenz nicht als gefährlich eingestuft.

VORSICHTSMASSNAHMEN ⁽¹⁾ ⁽²⁾

Behnk Reagenzien sind für die professionelle In-vitro-Diagnostik bestimmt. Bei der Verwendung von Reagenzien, Referenz- oder Kontrollplasmen und menschlichen Proben sind gute Laborpraktiken anzuwenden. Die Materialien sind immer als potentiell infektiös anzusehen. Für weitere Informationen ist das Sicherheitsdatenblatt (MSDS) auf Anfrage erhältlich. Die Entsorgung aller Abfälle ist gemäß den lokalen Richtlinien durchzuführen.

HANDHABUNG DER REAGENZIEN

BU: Gebrauchsfertig

LAGERUNG UND HALTBARKEIT

Lagerung bei 2-8 °C.
Der Puffer ist bei entsprechender Lagerung und kontaminationsfrei bis zum angegebenen Verfallsdatum haltbar.
Verwerfen Sie verunreinigten Puffer (Trübung).

PROBENENTNAHME UND VORBEREITUNG

Entsprechend der Packungsbeilage des verwendeten Reagenzes.

EINSCHRÄNKUNGEN UND INTERFERENZEN

Entsprechend der Packungsbeilage des verwendeten Reagenzes.

ZUSÄTZLICH BENÖTIGTE MATERIALIEN

Allgemeine Ausrüstung für das medizinische Labor.

Behnk Reagenzien für die Bestimmung von Fibrinogen:

BE FIB Thrombin Kaolin + Buffer
REF 771300: RE (5 x 2 mL), BU (2 x 15 mL)
REF 771301: RE (10 x 5 mL), BU (8 x 15 mL)

TESTDURCHFÜHRUNG

Verdünnung der Plasmen entsprechend der Packungsbeilage des verwendeten Reagenzes.

KALIBRATION

Entsprechend der Packungsbeilage des verwendeten Reagenzes.

KALKULATION

Entsprechend der Packungsbeilage des verwendeten Reagenzes.

QUALITÄTSKONTROLLE

Entsprechend der Packungsbeilage des verwendeten Reagenzes.

NORMALBEREICH

Entsprechend der Packungsbeilage des verwendeten Reagenzes.

PERFORMANCE

Entsprechend der Packungsbeilage des verwendeten Reagenzes.

REFERENZEN

- (1) Occupational Safety and Health Standards ; Bloodborne pathogens (29CFR1910.1030) Federal Register July 1, (1998) ; 6, p.267-280
- (2) Directive du conseil de l'Europe (90/679/CEE) J. O. de la communauté européenne n°L374 du 31.12.1990,p.1-12

