

BE FIB Buffer Fibrinogen Buffer

Para la dilución del plasma, calibrador y controles en la determinación del Fibrinógeno (g/L)

REF 771350: BU (16 x 15 mL)

PRINCIPIO

Tampón de dilución del plasma a utilizar con BE reactivos listados en el § MATERIAL COMPLEMENTARIO.

SIGNIFICACION CLINICA

Consultar las instrucciones técnicas del reactivo utilizado.

REACTIVOS

BU BU FIB Tampón Fibrinógeno
Hepes pH 7.35, estabilizador

Según el reglamento 1272/2008, este reactivo no está clasificado como peligroso.

PRECAUCIONES

Los reactivos Behnk están destinados a personal cualificado, para uso in vitro. Se debe aplicar las buenas prácticas de laboratorio en el momento de utilización de los reactivos, calibradores, controles y las muestras humanas se deben manipular como si fuesen potencialmente infecciosas. Para más información, la Ficha de Datos de Seguridad está disponible por petición. Eliminar los desechos respetando la legislación vigente.

PREPARACION DE LOS REACTIVOS

BU: Listo para el uso.

ESTABILIDAD Y CONSERVACION

Almacenado a 2-8 °C y en ausencia de contaminación, BU es estable hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta. Eliminar todo tampón turbio.

TOMA Y PREPARACION DE LA MUESTRA

Consultar las instrucciones técnicas del reactivo utilizado.

LIMITES E INTERFERENCIAS

Consultar las instrucciones técnicas del reactivo utilizado.

MATERIAL COMPLEMENTARIO

Equipamiento de base del laboratorio de análisis médico.

Reactivos Behnk para la determinación del Fibrinógeno como sigue:

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)

MODO DE EMPLEO

Diluir el plasma como se indica en la ficha técnica del reactivo utilizado.

CALIBRACION

Consultar las instrucciones técnicas del reactivo utilizado.

CALCULOS

Consultar las instrucciones técnicas del reactivo utilizado.

CONTROL DE CALIDAD

Consultar las instrucciones técnicas del reactivo utilizado.

VALORES DE REFERENCIA ⁽¹⁾

Consultar las instrucciones técnicas del reactivo utilizado.

PRESTACIONES

Consultar las instrucciones técnicas del reactivo utilizado.

REFERENCIAS

- (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*



Fabricante - Caducidad - Diagnóstico in vitro - Limite de temperatura - Nº de referencia - Ver instrucciones - Nº de LOTE - Proteger de la luz - Suficiente para - Diluir con - Agua desmineralizada - Riesgo biológico