

# BE Owren Buffer

Owren Koller Buffer

Zur Verdünnung von Plasma bei der Bestimmung von Gerinnungstests

REF 771700: 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** **Owren BU** Owren Koller Buffer  
Barbital Puffer  
Gemäß Verordnung 1272/2008 ist dieses Reagenz nicht als gefährlich eingestuft.

## VORSICHTSMASSNAHMEN <sup>(1) (2)</sup>

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 Thromboplastin und Mangelplasma Reagenzien wie folgt:

REF 771100, REF 771101 BE PT LI: Thromboplastin low ISI

REF 771150, REF 771151 BE PT HI: Thromboplastin high ISI

REF 771602 BE Factor II: Deficient plasma FII

REF 771605 BE Factor V: Deficient plasma FV

REF 771607 BE Factor VII: Deficient plasma FVII

REF 771608 BE Factor VIII: Deficient plasma FVIII

REF 771609 BE Factor IX: Deficient plasma FIX

REF 771610 BE Factor X: Deficient plasma FX

REF 771611 BE Factor XI: Deficient plasma FXI

REF 771612 BE Factor XII: Deficient plasma FXII

## 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*

