

BE Owren Buffer

Owren Koller Buffer

REF 771700: BU (16 x 15 mL)

Para la dilución del plasma en la determinación de la tasa de Protrombina (PT)

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 **Owren BU** Tampón Owren Koller
Barbital Tampón

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 deshechos 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 de la tasa de Protrombina (PT) e Factores de coagulación como sigue:

REF 771150, REF 771151 BE PT HI: Thromboplastin high ISI
REF 771100, REF 771101 BE PT LI: Thromboplastin low ISI

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