

Uric acid FS* (Estándar de Ácido úrico FS*)

Información de Pedido

Nº de pedido Tamaño del envase
1 3000 99 10 030 6 x 3 mL

Uso Previsto

Estándar a utilizar con los ensayos de DiaSys para la determinación cuantitativa in vitro del ácido úrico en equipos fotométricos automatizados.

Descripción

Estándar de Ácido úrico FS es un estándar acuoso.

El estándar se utiliza para calibrar los tests Ácido úrico FS TOOS y Ácido úrico FS TBHBA de DiaSys.

Almacenamiento

El estándar, abierto o sin abrir, tiene que conservarse entre 2 y 8 °C. Evitar la contaminación y proteger de la luz.

Estabilidad

Sin abrir: Hasta la fecha de expiración indicada en el kit
Abierto: 12 meses

Es preciso que se garantice el almacenamiento adecuado y la manipulación correcta del producto.

Advertencias y Precauciones

1. Contiene azida de sodio (0,95 g/L) como conservante. No ingerir. Evitar el contacto con la piel y las mucosas.
2. Contiene material de origen biológico. Tratar el producto como potencialmente infeccioso según las precauciones universales y la buena práctica de laboratorio.
3. Consultar las fichas de seguridad (FDS) de los reactivos y observar todas las medidas de precaución necesarias para la manipulación del estándar.
4. Únicamente para el empleo profesional.

Manipulación de Desechos

Consultar los requisitos legales locales para las regulaciones de eliminación de productos químicos como se señala en la FDS correspondiente para determinar la eliminación segura.

Advertencia: Manipular los residuos como material potencialmente biopeligroso. Eliminar los residuos de acuerdo con las instrucciones y procedimientos de laboratorio aceptados.

Preparación

El estándar es listo para usar.

Materiales Requeridos

Equipo general de laboratorio

Procedimiento

Las instrucciones para la realización del test se encuentran en la técnica.

Valor Estándar

El valor del estándar se ha obtenido, en condiciones estandarizadas, con un reactivo DiaSys ácido úrico. El valor del estándar es trazable al método de referencia cromatografía de gases – dilución isotópica espectrometría de masas (GC-IDMS).

Concentración

6 mg/dL

Bibliografía

1. Dati F. Reference materials and guidelines for standardization of methods in laboratory medicine. In: Thomas L, editor. Clinical laboratory diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft; 1998. p. 1404-26.

Las adiciones y/o cambios en el documento están resaltados en gris. Para las supresiones, remítase a la información para usuarios por conocer el número de edición correspondiente de las noticias.



DiaSys Diagnostic Systems GmbH
Alte Strasse 9 65558 Holzheim
Alemania
www.diasys-diagnostics.com

* Fluid Stable = Líquido Estable