

A0909 Azur-Eosina-Azul de Metileno colorante según Giemsa

Especificaciones	Pérdida por desecación
$\lambda_{\text{máx1}}$ (MeOH) 635 - 653 nm	(105 °C) máx. 10 %
$\lambda_{\text{máx2}}$ (MeOH) 520 - 527 nm	Punto de fusión 300 °C
	UV/VIS espectro Conforme ensayo

Código	Envase
A0909,0100	100 g
A0909,5000	5 kg

6-BA ver 6-Benzilaminopurina**Bacitracina**Origen de *Bacillus licheniformis*

C₆₆H₁₀₃N₁₇O₁₆S
 M = 1422,72 g/mol
 CAS 1405-87-4
 EINECS 215-786-2
 NC 29419000

Punto de Fusión aprox. 222 °C Almacenaje 2-8 °C
 Sólido

A0623 Bacitracina BioChemica**Especificaciones**

Actividad mín. 60 IU/mg
 Pérdida por desecación máx. 5 %
 pH (1 %; H₂O; 20 °C) 6,0 - 7,0
 Solubilidad (1 %; H₂O) .. transparente, amarillo

Código	Envase
A0623,0005	5 g
A0623,0025	25 g
A0623,0500	500 g

BAEE ver N α -Benzoil-L-Arginina Etil Éster Clorhidrato (BAEE)**Bafilomicina A1**

NSC 381866

Origen de *Streptomyces griseus*

C₃₅H₅₈O₉
 M = 622,83 g/mol
 CAS 88899-55-2
 NC 29419000

Sólido

Almacenaje -20 °C
 Almacenaje proteger de la luz

Atención



H315 H319 H335

A7823 Bafilomicina A1 BioChemica**Especificaciones**

Riqueza (HPLC) mín. 95 %

Código	Envase
A7823,0001	1 mg

Bálsamo del Canadá

CAS 8007-47-4
 EINECS 232-362-2
 NC 13019000

Densidad 0,991 kg/l
 Solubilidad Insoluble en agua
 Índice de refracción n₂₀/D 1,522
 Líquido

WGK 2
 Almacenaje Temperatura ambiente.

251179 Bálsamo del Canadá para diagnóstico clínico

Medio de montaje

Especificaciones

Identidad IR conforme ensayo
 Densidad 20/4 0,987-0,994
 Índice de refracción n₂₀/D 1,520-1,523

Límite máximo de impurezas

Insoluble en C₂H₅OH Conforme ensayo
 Insoluble en C₈H₁₀ Conforme ensayo

Código	Envase
251179.1608	100 ml
251179.1609	250 ml
251179.1611	1000 ml

L-BAPA ver N- α -Benzoil-DL-Arginina p-Nitroanilida Clorhidrato**Bario Cloruro 2-hidrato**

BaCl₂·2H₂O
 M = 244,28 g/mol
 CAS 10326-27-9
 EINECS 233-788-1
 NC 28273985
 Índice No. 056-004-00-8

Punto de Fusión 962 °C
 Solubilidad agua 357 g/l a 20 °C
 Sólido

UN1564
 Clase/GE 6.1/III
 ADR 6.1/III - IMDG 6.1/III - IATA 6.1/III
 WGK 1
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H332 H301

131182 Bario Cloruro 2-hidrato (Reag. Ph. Eur.) para análisis, ACS, ISO**Especificaciones**

Riqueza mínima (Compl.) 99,0 %
 pH sol. 5 % 5,2-8,0

Límite máximo de impurezas

Insoluble en H₂O 0,005 %
 Pérdida por desecación
 a 150 °C 14,0-16,0 %
 Compuestos de N (en N) 0,002 %

Sustancias oxidantes (en NO₃) 0,005 %
 Metales pesados (en Pb) 0,005 %
 Ca 0,005 %
 Cd 0,0005 %
 Co 0,0005 %
 Cr 0,0005 %
 Cu 0,0005 %
 Fe 0,0002 %
 K 0,0025 %

Mg 0,0005 %
 Mn 0,0005 %
 Na 0,005 %
 Ni 0,0005 %
 Pb 0,0005 %
 Sr 0,01 %
 Zn 0,0005 %

Código	Envase
131182.1210	500 g
131182.1211	1000 g
131182.1214	5 kg
131182.0416	25 kg

141182 Bario Cloruro 2-hidrato puro**Especificaciones**

Riqueza (Compl.) 99-102 %
 pH sol. 5 % 5,2-8,0
 Insoluble en H₂O 0,02 %
 Compuestos de N (en N) 0,003 %

Ca 0,2 %
 Cu 0,002 %
 Fe 0,001 %
 Ni 0,002 %

Pb 0,002 %
 Sr 0,2 %

Código	Envase
141182.1210	500 g
141182.1211	1000 g
141182.0416	25 kg

Bario Cloruro solución 10 % p/v

BaCl₂·2H₂O
M = 244,28 g/mol
CAS 10361-37-2
EINECS 233-788-1
NC 28273985
Índice No. 056-004-00-8

Densidad1,087 kg/l
Líquido

UN3287
Clase/GE 6.1/III
ADR 6.1/III - IMDG 6.1/III - IATA 6.1/III
Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H332 H302

171183 Bario Cloruro solución 10 % p/v

Para identificación y determinación cuantitativa sulfatos

Agua (c.s.p.)100 ml
Riqueza10,0 ± 0,1 % p/v
Identidad Conforme ensayo

Composición:

Bario Cloruro 2-hidrato12 g

Código	Envase
171183.1210	500 ml
171183.1214	5 l

Bario Hidróxido 8-hidrato

Ba(OH)₂·8H₂O
M = 315,48 g/mol
CAS 12230-71-6
EINECS 241-234-5
NC 28164000
Índice No. 056-002-00-7

Punto de Fusión78 °C
Solubilidad agua 56 g/l a 15 °C
Sólido

UN1564
Clase/GE 6.1/III
ADR 6.1/III - IMDG 6.1/III - IATA 6.1/III
WGK 1
Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H332 H302 H319 H315

131188 Bario Hidróxido 8-hidrato (Reag. Ph. Eur.) para análisis, ACS, ISO

Especificaciones

Riqueza mínima (Acidim.)98,0 %

Sulfuro (S)0,001 %
Carbonato (en BaCO₃)2,0 %
Metales pesados (en Pb)0,0005 %
Ca0,05 %
Cu0,0005 %
Fe0,001 %

K0,005 %
Na0,01 %
Ni0,0005 %
Pb0,0005 %
Sr0,8 %

Límite máximo de impurezas

Insoluble en HCl0,005 %
Cloruro (Cl)0,001 %

Código	Envase
131188.1210	500 g
131188.1211	1000 g

141188 Bario Hidróxido 8-hidrato puro

Especificaciones

Riqueza (Acidim.)97 %
Insoluble en HCl0,02 %
Cloruro (Cl)0,05 %

Sulfuro (S)0,005 %
Cu0,002 %
Fe0,003 %

Ni0,002 %
Pb0,002 %

Código	Envase
141188.1210	500 g
141188.1211	1000 g

Bario Sulfato

BaSO₄
M = 233,40 g/mol
CAS 7727-43-7
EINECS 231-784-4
NC 28332700

Punto de Fusión1.580 °C
SolubilidadInsoluble en agua
Sólido

Almacenaje Temperatura ambiente.

142465 Bario Sulfato para radiología (BP, Ph. Eur.) puro, grado farma

Especificaciones

Riqueza mínima85,0 %
Identidad según Farmacopeas: Conforme ensayo

Fosfato (PO₄)0,005 %
Sulfuro0,00005 %
Compuestos oxidables de S Conforme ensayo
Sedimentación Conforme ensayo
Sales solubles en ácido0,3 %
Sales solubles de Bario según Ph. Eur. (en Ba)0,001 %

Sales solubles de Bario según BP (en Ba) Conforme ensayo
Sales solubles de Bario según USP (en Ba)0,001 %
Disolventes residuales (Ph.Eur.) Conforme ensayo
Metales pesados (en Pb)0,001 %
As0,00008 %

Límite máximo de impurezas

Acidez y/o alcalinidad Conforme ensayo
Pérdida por calcinación1,5 %

Código	Envase
142465.0416	25 kg

Bario Acetato

Ba(CH₃COO)₂
M = 255,43 g/mol
CAS 543-80-6
EINECS 208-849-0
NC 29152900
Índice No. 056-002-00-7

Punto de Fusión450 °C
Solubilidad agua 720 g/l a 20 °C
Sólido

UN1564
Clase/GE 6.1/III
ADR 6.1/III - IMDG 6.1/III - IATA 6.1/III
WGK 1
Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H332 H302

141180 Bario Acetato puro

Especificaciones

Riqueza (Compl.)98 %
pH sol. 5 %7,0-8,5
Insoluble en H₂O0,02 %

Cloruro (Cl)0,005 %
Cu0,002 %
Fe0,002 %

Ni0,002 %
Pb0,002 %

Código	Envase
141180.1210	500 g
141180.0416	25 kg

Basic Blue 17 ver Azul de Toluidina O (C.I. 52040)

Basic Green 1 ver Verde Brillante (C.I. 42040)

Basic Green 4 ver Verde de Malaquita Oxalato (C.I. 42000)

Basic Red 2 ver Safranina O (C.I. 50240)

Basic Red 5 ver Rojo Neutro (C.I. 50040)

Basic Violet 1 ver Rodamina B (C.I. 45170)

Basic Violet 3 ver Violeta Cristal (C.I. 42555)

Basic Violet 4 ver Violeta de Etilo (C.I. 42600)

Basic Violet 14 ver Fucsina Básica (C.I. 42510)

BCECF-AM

C₄₂H₄₀O₁₉
M = 848,77 g/mol
CAS 117464-70-7
NC 29329900

Líquido

Almacenaje -20 °C
Almacenaje proteger de la luz

Atención



H315 H319 H335

A1003 BCECF-AM BioChemica

Especificaciones

Riqueza (HPLC) mín. 90 %
Solubilidad
(1 %; DMSO) transparente
(amarillo-naranja)

Código	Envase
A1003,0001	1 mg

BCIP

C₈H₆BrCINO₂P · C₇H₅N
M = 433,64 g/mol
CAS 6578-06-9
EINECS 229-506-1
NC 29339980

Sólido

Almacenaje -20 °C
Almacenaje proteger de la luz

Atención



H315 H319 H335

A1117 BCIP BioChemica

Especificaciones

λ_{máx} (tampón pH 7,0) 286 - 294 nm
E 1 %, 1 cm, λ_{máx} mín. 5800 (pH 7,0)
Agua (K.F.) máx. 1 %

Código	Envase
A1117,0500	500 mg
A1117,0001	1 g
A1117,0005	5 g

Benceno

Benzol, Cyclohexatrieno

C₆H₆
M = 78,11 g/mol
CAS 71-43-2
EINECS 200-753-7
NC 29022000
Índice No. 601-020-00-8

Punto de Fusión 5,5 °C
Punto de Ebullición 80,1 °C
Densidad 0,879 kg/l
Solubilidad agua 0,7 g/l a 20 °C
Índice de refracción n₂₀/D 1,5011
Líquido

UN1114
Clase/GE 3/II
ADR 3/II - IMDG 3/II - IATA 3/II
WGK 3
Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H350 H340 H225 H319 H315 H372 H304

361192 Benceno para UV, IR, HPLC, GPC, ACS

Especificaciones

Riqueza mínima (C.G.) 99,8 %
Densidad 20/4 0,877-0,878

Límite máximo de impurezas

Color APHA 10
Acidez 0,0001 meq/g
Alcalinidad 0,0001 meq/g
Residuo fijo 0,0003 %
Sustancias carbonizables por
H₂SO₄ Conforme ensayo
Compuestos de S (en CS₂) 0,0003 %

Tiofeno (C₄H₄S) 0,0001 %
Agua (H₂O) 0,01 %
Aptitud para
Espectrometría IR: Conforme ensayo
Fluorescencia a 365 nm
(en quinina) 2 ppb
Espectro UV (Camino óptico:
1 cm. Ref.: agua):
Transmitancia a 278 (Cut off) nm ≥ 10 %
Transmitancia a 280 nm ≥ 25 %
Transmitancia a 285 nm ≥ 70 %
Transmitancia a 290 nm ≥ 80 %

Transmitancia a 300 nm ≥ 90 %
Transmitancia a 320 nm ≥ 95 %
Transmitancia a 340-450 nm ≥ 98 %
Datos de interés en HPLC:
P⁺ + 0,25 E 3,6
Polaridad Rohrschneider 2,7
Valor eluotrópico e⁺ (Al₂O₃) 0,32
Sol. H₂O en disolv. a 20 °C 0,058
Para trabajos críticos purgar con nitrógeno.
Producto microfiltrado (0,2 μm) y envasado
bajo atmósfera de nitrógeno.

Código	Envase
361192.1611	1000 ml
361192.1612	2,5 l

131192 Benceno (Reag. Ph. Eur.) para análisis, ACS, ISO

Especificaciones

Riqueza mínima (C.G.) 99,5 %
Identidad IR conforme ensayo
Densidad 20/4 0,877-0,878
Punto de congelación ≥ 5,2 °C

Límite máximo de impurezas

Color APHA 10
Acidez 0,0001 meq/g
Alcalinidad 0,0001 meq/g
Residuo fijo 0,001 %

Sustancias carbonizables por
H₂SO₄ Conforme ensayo
Compuestos de S (en CS₂) 0,0003 %
Tiofeno (C₄H₄S) 0,0001 %
Agua (H₂O) 0,03 %
Metales por ICP [en mg/Kg (ppm)]
Ag 0,05 Al 0,5
As 0,05 Au 0,05
B 0,02 Ba 0,1
Be 0,02 Bi 0,05

Ca 0,5 Cd 0,05
Co 0,02 Cr 0,02
Cu 0,02 Fe 0,1
Ga 0,02 Ge 0,05
Hg 0,05 In 0,05
K 0,1 Li 0,05
Mg 0,1 Mn 0,02
Mo 0,02 Na 0,5
Ni 0,02 P 0,2

Código	Envase
131192.1611	1000 ml
131192.1612	2,5 l
131192.0616	25 l

141192 Benceno puro

Especificaciones

Riqueza (C.G.) 99,5 %
Identidad IR conforme ensayo
Densidad 20/4 0,877-0,878
Acidez 0,0003 meq/g

Alcalinidad 0,00025 meq/g
Residuo fijo 0,005 %
tolueno (C.G.) 0,1 %
Agua (H₂O) 0,1 %
Cu 0,00002 %

Fe 0,00005 %
Ni 0,00002 %
Pb 0,00002 %

Código	Envase
141192.1611	1000 ml
141192.1612	2,5 l

Benceno Cloruro ver Clorobenceno

Bencenocarbonilo Cloruro ver Benzoilo Cloruro

1,3-Bencenodiol ver Resorcina

Bencetonio Cloruro

Di-iso-Butilfenoxietoxietildimetilbencilamonio Cloruro, N-Bencil-N,N-Dimetil-N-[4-(1,1,3,3-Tetrametilbutil)Fenoxietoxietil]Amonio Cloruro, Hyamina 1622

C₂₇H₄₂ClNO₂
M = 448,08 g/mol
CAS 121-54-0
EINECS 204-479-9
NC 29239000

Sólido

UN2923
Clase/GE 8(6.1)/III
ADR 8(6.1)/III - IMDG 8(6.1)/III - IATA 8(6.1)/III
WGK 2
Almacenaje Temperatura ambiente

Peligro



H302 H314 H410

143083 Bencetonio Cloruro (BP, Ph. Eur.) puro, grado farma

Especificaciones
Riqueza (calc. s.p.s) 97,0-103,0 %
Identidad según Farmopeas: Conforme ensayo
Intervalo de fusión 158-163 °C

Acidez y/o alcalinidad Conforme ensayo
Pérdida por desecación a 105 °C 5,0 %
Residuo de calcinación (en SO₄) 0,1 %
Bases volátiles y sales de las bases volátiles 0,005 %
Disolventes residuales (Ph.Eur./USP) Conforme ensayo

Metales residuales ICP (según EMEA/CHMP/SWP/4446/2000):
Clase 1A (Pt,Pd) 10 ppm
Clase 1B (Ir, Rh, Ru, Os) 10 ppm
Clase 1C (Mo, Ni, Cr, V) 25 ppm
Clase 2 (Cu, Mn) 250 ppm
Clase 3 (Fe, Zn) 1.300 ppm

Código	Envase
143083.1209	250 g
143083.1211	1000 g

Límite máximo de impurezas

Aspecto de la solución Conforme ensayo

A6834 Bencetonio Cloruro BioQuímica

Especificaciones
Riqueza (titr.) mín. 99 %
Metales pesados máx. 0,001 %

Pérdida por desecación máx. 5 %
pH (1 %; H₂O) 5,0 - 6,0
Sulfato máx. 0,01 %

Código	Envase
A6834,0100	100 g

Bencetonio Cloruro 0,004 mol/l (0,004M)

Di-iso-Butilfenoxietoxietildimetilbencilamonio Cloruro, Hyamina 1622, N-Bencil-N,N-Dimetil-N-[4-(1,1,3,3-Tetrametilbutil)Fenoxietoxietil]Amonio Cloruro

C₂₇H₄₂ClNO₂
M = 448,18 g/mol
CAS 121-54-0
EINECS 204-479-9
NC 29239000

Densidad 1,00 kg/l
Líquido

WGK 2
Almacenaje Temperatura ambiente.

183141 Bencetonio Cloruro 0,004 mol/l (0,004M) solución valorada

Para valoración de tensioactivos aniónicos

Especificaciones
Factor a 20 °C 0,999 - 1,001
Incertidumbre Ver certificado

Código	Envase
183141.1611	1000 ml

Bencilo Benzoato

Ácido Benzoico Éster Bencilico, Ácido Benzoico Éster Fenilmetílico, Bencil bencenocarboxilato

C₁₄H₁₂O₂
M = 212,26 g/mol
CAS 120-51-4
EINECS 204-402-9
NC 29163100
Índice No. 607-085-00-9

Punto de Fusión 21 °C
Punto de Ebullición 324 °C
Densidad 1,119 kg/l
Solubilidad Insoluble en agua.
..... soluble en alcohol
Índice de refracción n₂₀/D 1,5681
Líquido

WGK 2
Almacenaje Mantener al abrigo de la luz directa.

Atención



H302 H411

144720 Bencilo Benzoato (USP, BP, Ph. Eur.) puro, grado farma

Especificaciones
Riqueza 99,0-100,5 %
Identidad según Farmopeas: Conforme ensayo
Densidad 25/25 1,116-1,120
Densidad 20/20 1,118-1,122
Punto de congelación ≥ 18,0 °C
Índice de refracción n₂₀/D 1,568-1,570

Límite máximo de impurezas
Acidez Conforme ensayo
Residuo de calcinación (en SO₄) 0,1 %
Disolventes residuales (Ph. Eur./USP) Conforme ensayo
Aldehídos (en C₇H₆O) 0,05 %

Metales residuales ICP (según EMEA/CHMP/SWP/4446/2000):
Clase 1A (Pt,Pd) 10 ppm
Clase 1B (Ir, Rh, Ru, Os) 10 ppm
Clase 1C (Mo, Ni, Cr, V) 25 ppm
Clase 2 (Cu, Mn) 250 ppm
Clase 3 (Fe, Zn) 1.300 ppm

Código	Envase
144720.0716	25 l

Bencina de Petróleo ver Éter de Petróleo**Benedict ver Reactivo de Benedict cualitativo****Benzalconio Cloruro ver Alquilbencilodimetilamonio Cloruro****Benzaldehído**

Aldehído Benzoico

C₈H₆CHO
M = 106,13 g/mol
CAS 100-52-7
EINECS 202-860-4
NC 29122100
Índice No. 605-012-00-5

Punto de Fusión -56 °C
Punto de Ebullición 179 °C
Densidad 1,045 kg/l
Solubilidad agua 4 g/l a 20 °C
Índice de refracción n₂₀/D 1,545
Líquido

UN1990
Clase/GE 9/III
ADR 9/III - IMDG 9/III - IATA 9/III
WGK 2
Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H302

161887 Benzaldehído, 99 % para síntesis

Especificaciones
Riqueza mínima (C.G.) 99 %
Identidad IR conforme ensayo
Densidad 20/4 1,044-1,046
Agua (H₂O) 0,1 %

Código	Envase
161887.1211	1000 ml
161887.1611	1000 ml
161887.1212	2,5 l

Benzamidina Clorhidrato

C₇H₈N₂ · HCl
 M = 156,62 g/mol
 CAS 1670-14-0
 EINECS 216-795-4
 NC 29252900

Sólido

WGK 1
 Almacenaje 2-8 °C

A1380 Benzamidina Clorhidrato BioChemica**Especificaciones**

Riqueza (titr.) mín. 99 %
 Agua (K.F.) máx. 15 %

Código	Envase
A1380,0025	25 g

6-Bencilaminopurina**6-BA**

C₁₂H₁₁N₅
 M = 225,25 g/mol
 CAS 1214-39-7
 EINECS 214-927-5
 NC 29335995

Punto de Fusión 230 - 233 °C
 Sólido

WGK 1
 Almacenaje Temperatura ambiente

Atención



H302 H315 H319 H335

A7685 6-Bencilaminopurina BioChemica**Especificaciones**

Cultivo de células vegetales testeado
 Riqueza (HPLC) mín. 99 %
 Metales pesados (en Pb) máx. 0,005 %

Código	Envase
A7685,0001	1 g
A7685,0025	25 g

Benzo [b] Piridina ver Quinoleína**N-α-Benzoil-DL-Arginina p-Nitroanilida Clorhidrato****L-BAPA**

C₁₉H₂₂N₆O₄ · HCl
 M = 434,89 g/mol
 CAS 911-77-3
 EINECS 213-011-2
 NC 29252900

Punto de Fusión 268 - 275 °C (desc.)
 Sólido

Almacenaje -20 °C

A5030 N-α-Benzoil-DL-Arginina p-Nitroanilida Clorhidrato BioChemica**Especificaciones**

Riqueza (HPLC) mín. 99 %
 Espectro IR Conforme ensayo

Código	Envase
A5030,0005	5 g
A5030,0100	100 g

N-α-Benzoil-L-Arginina Etil Éster Clorhidrato (BAEE)**BAEE**

C₁₉H₂₂N₄O₃ · HCl
 M = 342,83 g/mol
 CAS 2645-08-1
 EINECS 220-157-0
 NC 29252900

Punto de Fusión 128 - 130 °C
 Sólido

WGK 1
 Almacenaje Temperatura ambiente

A3770 N-α-Benzoyl-L-Arginina Etiléster Clorhidrato (BAEE) BioChemica**Especificaciones**

α20 °C/D; 2 %, H₂O -18° - -15°
 Riqueza (TLC) mín. 98 % Agua (K.F.) máx. 1 %

Código	Envase
A3770,0005	5 g

Benzoílo Cloruro**Bencenocarbonilo Cloruro**

C₆H₅COCl
 M = 140,57 g/mol
 CAS 98-88-4
 EINECS 202-710-8
 NC 29163200
 Índice No. 607-012-00-0

Punto de Fusión -1 °C
 Punto de Ebullición ~ 197 °C
 Densidad 1,212 kg/l
 Solubilidad Descompone violentamente
 en agua o alcohol. Miscible con éter,
 cloroformo o benceno
 Índice de refracción n₂₀/D 1,5537
 Líquido

UN1736
 Clase/GE 8/II
 ADR 8/II · IMDG 8/II · IATA 8/II
 WGK 1
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H332 H312 H302 H314 H317

162720 Benzoílo Cloruro, 99 % para síntesis**Especificaciones**

Riqueza mínima (Acidim.) 99 %
 Identidad IR conforme ensayo
 Densidad 20/4 1,210 - 1,214

Código	Envase
162720.1611	1000 ml
162720.0816	25 l

Benzoílo Peróxido humectado con ~ 25 % de H₂O*Benzoílo Superóxido, Dibenzoílo Peróxido*

C₆H₅CO₂O₂
 M = 242,23 g/mol
 CAS 94-36-0
 EINECS 202-327-6
 NC 29163200
 Índice No. 617-008-00-0

Punto de Fusión 105 °C
 Solubilidad Poco soluble en agua.
 Sólido

UN3104
 Clase/GE 5.2/ -
 ADR 5.2/ - - IMDG 5.2/ - - IATA 5.2/ -
 WGK 1
 Almacenaje 2-8 °C

Peligro



H201 H319 H317

142357 Benzoílo Peróxido humectado con ~ 25 % de H₂O (USP, BP, Ph. Eur.) puro, grado farma

Especificaciones	Límite máximo de impurezas	Disolventes residuales
Riqueza (Yodom.) 70,0-77,0 %	Acidez Conforme ensayo	(Ph.Eur./USP) Conforme ensayo
Identidad según	Cloruro (Cl) 0,4 %	Agua (H ₂ O) > 20 %
Farmacopeas: Conforme ensayo	Sustancias relacionadas Conforme ensayo	Cumple especificaciones Ph. Eur. 7.6

Código	Envase
142357.1210	500 g

162357 Benzoílo Peróxido, 98 % humectado con ~ 25 % de H₂O para síntesis

Especificaciones

Riqueza mínima (Yodom.) calc. s.p.s. 98 %

Identidad IR conforme ensayo

Intervalo de fusión (s.p.s.) 102-105 °C

Código	Envase
162357.1210	500 g

Benzoílo Superóxido ver Benzoílo Peróxido humectado con ~ 25 % de H₂O**BES**

C₆H₁₅NO₅S
 M = 213,26 g/mol
 CAS 10191-18-1
 EINECS 233-465-5
 NC 29221985

Punto de Fusión 152 - 156 °C
 Sólido

WGK 1
 Almacenaje Temperatura ambiente

A1062 BES para soluciones tampón

Especificaciones	pH (1 %; H ₂ O) 4,1 - 4,5	260 nm máx. 0,05
Riqueza (titr.) mín. 99 %	Agua máx. 1 %	280 nm máx. 0,03
Metales pesados (en Pb) máx. 0,0005 %	A (1 cm/10 % en H ₂ O)	

Código	Envase
A1062,1000	1 kg

Bestatina Clorhidrato

C₁₆H₂₄N₂O₄ · HCl
 M = 344,84 g/mol
 CAS 65391-42-6
 NC 29242998

Punto de Fusión 216 - 218 °C
 Sólido

Almacenaje -20 °C

A2137 Bestatina Clorhidrato BioChemica

Especificaciones

Riqueza (HPLC) mín. 98 %

Solubilidad (2 %; H₂O) ... transparente, incoloro

Código	Envase
A2137,0025	25 mg

BGBL, Caldo ver Bilis-Verde Brillante 2 %, Caldo (ISO 4831, ISO 4832) (Medio Deshidratado) para microbiología**BHA ver 2-tert-Butil-4-Metoxifenol****BHT ver 2,6-Di-ter-Butil-4-Metilfenol****Bicina**

C₈H₁₃NO₄
 M = 163,17 g/mol
 CAS 150-25-4
 EINECS 205-755-1
 NC 29225000

Sólido

WGK 1
 Almacenaje Temperatura ambiente

A1024 Bicina para soluciones tampón

Especificaciones	A (1 cm/0,1 M en H ₂ O)
Riqueza (titr.) mín. 99 %	260 nm máx. 0,08
Metales pesados (en Pb) máx. 0,0005 %	280 nm máx. 0,05
pH (1 %; H ₂ O; 20 °C) 4,0 - 5,0	
Agua máx. 1 %	

Código	Envase
A1024,0100	100 g
A1024,0250	250 g
A1024,0500	500 g
A1024,1000	1 kg

Bilirrubina

De origen porcino

C₃₃H₃₆N₄O₆
 M = 584,68 g/mol
 CAS 635-65-4
 EINECS 211-239-7
 NC 29337900

Sólido

WGK 1
 Almacenaje -20 °C

A1392 Bilirrubina BioChemica

Especificaciones	Mol. Coeficiente de extinción (453 nm)	Solubilidad (H ₂ O; 20 °C) casi insoluble
Riqueza (Fotometr.) mín. 98 % mín. 61000 cm ⁻¹ L mol ⁻¹ (CHCl ₃)	Agua (K.F.) máx. 1 %

Código	Envase
A1392,0010	10 g

A1561 Bilirrubina puro

Especificaciones

ceniza máx. 0,2 %

Pérdida por desecación máx. 2 %

Solubilidad (H₂O; 20 °C) casi insoluble

Total N 8,5 - 9,8 %

Código	Envase
A1561,0100	100 g

Bilis Verde Brillante, Caldo ver Bilis-Verde Brillante 2 %, Caldo (ISO 4831, ISO 4832) (Medio Deshidratado) para microbiología

Bilis-Rojo Neutro-Violeta Cristal con Glucosa (VRBG), Agar

NC 38220000 Sólido Almacenaje Temperatura ambiente

A8194 Bilis-Rojo Neutro-Violeta Cristal con Glucosa (VRBG), Agar (Ph. Eur.), grado farma

Especificaciones	Digerido pancreático de gelatina 7,0 g/L	Sodio Cloruro 5,0 g/L	Código	Envase
pH antes del autoclavado ...aprox. 7,4 (20 °C)	Extracto de levadura 3,0 g/L	Violeta Cristal 0,002 g/L	A8194,0500	500 g
Composición:	Glucosa 1-hidrato 10,0 g/L			
Agar 15,0 g/L	Rojo neutro 0,03 g/L			
	Sales biliares 1,5 g/L			

D(+)-Biotina

Ácido Hexahidro-2-Oxo-1H-Tieno(3,4-d)Imidazol-4-Pentanoico, Vitamina H, Coenzima R

C₁₀H₁₆N₂O₃S	Punto de Fusión 229 - 233 °C	WGK 1
M = 244,31 g/mol	Sólido	Almacenaje 2-8 °C
CAS 58-85-5		
EINECS 200-399-3		
NC 29369000		

143977 D(+)-Biotina (USP) puro, grado farma

Especificaciones	Límite máximo de impurezas	Código	Envase
Riqueza 98,5-101,0 %	Disolventes residuales	143977.1602	0,5 g
Identidad según	(Ph.Eur/USP) Conforme ensayo	143977.1603	1 g
Farmacopeas: Conforme ensayo	Sustancias relacionadas	143977.1605	10 g
Rotación específica	Impureza individual 1,0 %	143977.1607	50 g
α 25/D = 2 (en NaOH 0,1 mol/l) +89 - +93°	Total impurezas 2,0 %	143977.1208	100 g

A0969 D(+)-Biotina BioChemica

Especificaciones	Metales pesados (en Pb) máx. 0,001 %	Código	Envase
Riqueza (titr.) mín. 99 %	Pérdida por desecación máx. 1 %	A0969,0250	250 mg
α 20 °C/D; 1 %, 0,1 N NaOH +89° - +93°		A0969,0001	1 g

Biotina-11-dUTP

C₂₈H₃₉Li₄N₆O₁₇P₃S	Almacenaje -20 °C
M = 884,39 g/mol	
NC 38220000	

A5227 Biotina-11-dUTP

Solución acuosa	Especificaciones	Código	Envase
	Riqueza (NMR) mín. 96 %	A5227,0100	100 µl
	concentración 1 mM		

2,2'-Bipiridina

2,2'-Dipiridilo, 2,2'-Dipiridina, a -a '-Bipiridina, a -a '-Dipiridilo

(C₈H₄N)₂	Punto de Fusión 72 °C	UN2811
M = 156,19 g/mol	Punto de Ebullición 273 °C	Clase/GE 6.1/III
CAS 366-18-7	Solubilidad agua 5 g/l a 20 °C	ADR 6.1/III - IMDG 6.1/III - IATA 6.1/III
EINECS 206-674-4	Sólido	WGK 3
NC 29333999		Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H312 H302

132371 2,2'-Bipiridina (Reag. USP) para análisis, ISO

Especificaciones	Límite máximo de impurezas	Cu 0,001 %	Código	Envase
Riqueza mínima (Ac. Percl.) 99,5 %	Insoluble en HCl Conforme ensayo	Fe 0,001 %	132371.1606	25 g
Identidad IR conforme ensayo	Residuo de calcinación (en SO ₄) 0,1 %	Ni 0,001 %		
Intervalo de fusión 69,0-72,0 °C	Sensibilidad al Fe Conforme ensayo	Pb 0,001 %		

N,O-Bis (Trimetilsilil) Trifluoroacetamida

2,2,2-Trifluoro-N,O-Bis (Trimetilsilil) Acetamida, BSTFA

C₈H₁₈F₃NOSi₂	Punto de Fusión -10 °C	UN1993
M = 257,41 g/mol	Punto de Ebullición 145 °C	Clase/GE 3/III
CAS 25561-30-2	Densidad 0,974 kg/l	ADR 3/III - IMDG 3/III - IATA 3/III
EINECS 247-103-9	Solubilidad Insoluble en agua	WGK 2
NC 29310095	Índice de refracción n ₂₀ /D 1,384	Almacenaje Temperatura ambiente.
	Líquido	

Atención



H226

355588 N,O-Bis (Trimetilsilil) Trifluoroacetamida para GC

Para derivatización (C.G.)	Identidad IR conforme ensayo	Código	Envase
Especificaciones	Producto envasado bajo atmósfera de nitrógeno.	355588.1604	5 ml
Riqueza mínima (C.G.) 98,0 %		355588.1905	10 ml
		355588.1606	25 ml

Bis-Tris

C₈H₁₉NO₅
 M = 209,24 g/mol
 CAS 6976-37-0
 EINECS 230-237-7
 NC 29221985

Punto de Fusión 102 - 105 °C Almacenaje Temperatura ambiente
 Sólido

A3992 Bis-Tris para biología molecular

Especificaciones
 DNasas/RNasas/Proteasasno detectable
 Riqueza (titr.) mín. 99 %

Metales pesados (en Pb)máx. 0,0005 %
 Pérdida por desecaciónmáx. 1 %

pH (1 %; H₂O)8,7 - 9,7
 Fe máx. 0,0005 %

Código	Envase
A3992,0250	250 g

A1025 Bis-Tris para soluciones tampón

Especificaciones
 Riqueza (titr.) mín. 99 %
 Metales pesados (en Pb) máx. 0,0003 %
 pH (1 %; H₂O) 8,8 - 9,6
 Pérdida por desecaciónmáx. 1 %
 Fe máx. 0,0005 %

A (1 cm/0,1 M en H₂O)
 280 nm máx. 0,04
 340 nm máx. 0,02

Código	Envase
A1025,0100	100 g
A1025,0250	250 g
A1025,0500	500 g
A1025,1000	1 kg

Bis-Tris-Propano

C₁₁H₂₆N₂O₆
 M = 282,34 g/mol
 CAS 64431-96-5
 EINECS 264-899-3
 NC 29221985

Punto de Fusión 164 - 165 °C Almacenaje Temperatura ambiente
 Sólido

A1135 Bis-Tris-Propano para soluciones tampón

Especificaciones
 Riqueza (titr.) mín. 98 %
 Metales pesados (en Pb) máx. 0,001 %
 pH (1 %; H₂O) 10,4 - 11,2

Agua (K.F.) máx. 1 %
 A (1 cm/0,1 M en H₂O)
 280 nm máx. 0,04

Código	Envase
A1135,0100	100 g
A1135,0500	500 g

Bisacrilamida

Bis

C₇H₁₀N₂O₂
 M = 154,17 g/mol
 CAS 110-26-9
 EINECS 203-750-9
 NC 29241900

Punto de Fusión > 300 °C WGK 2
 Sólido Almacenaje 2-8 °C

Atención



H302

A3636 Bisacrilamida para biología molecular

Especificaciones
 DNasas/RNasas/Proteasasno detectable
 Riqueza (HPLC) mín. 99 %
 pH (1 %; H₂O)5,5 - 7,0 (20 °C)
 Agua (K.F.) máx. 0,25 %
 A (1 cm/1 % en H₂O)
 290 nmmáx. 0,25

310 nm máx. 0,05
 400 nm máx. 0,005

Código	Envase
A3636,0050	50 g
A3636,0100	100 g
A3636,0250	250 g
A3636,1000	1 kg

A1095 Bisacrilamida 4K ultrapuro

Especificaciones
 Riqueza (HPLC) mín. 99 %
 pH (1 %; H₂O; 20 °C) 5,5 - 7,0
 Agua (K.F.)máx. 0,5 %
 A (1 cm/1 % en H₂O)
 290 nmmáx. 0,25
 310 nmmáx. 0,10
 400 nmmáx. 0,01

Código	Envase
A1095,0050	50 g
A1095,0100	100 g
A1095,0250	250 g
A1095,9010	10 kg
A1095,9025	25 kg

A1096 Bisacrilamida 2K Preparado, puro

Especificaciones
 Riqueza (HPLC) mín. 98 %
 Agua (K.F.)máx. 1 %
 A (1 cm/1 % en H₂O)
 290 nmmáx. 0,5
 310 nmmáx. 0,25

Código	Envase
A1096,0050	50 g
A1096,0100	100 g
A1096,0500	500 g
A1096,1000	1 kg
A1096,9010	10 kg

Bisacrilamida soluciones

NC 38220000 Líquido WGK 3*
 Almacenaje Temperatura ambiente

A3657 Bisacrilamida solución (2 %) para biología molecular

Solución acuosa para la preparación de geles de poliacrilamida. Listo para su uso.

Especificaciones
 DNasas/RNasas/Proteasas no detectable

Composición:
 Bisacrilamida 20 g/L

Código	Envase
A3657,1000	1 L

A1574 Bisacrilamida 4K - Solución (2 %)

Solución acuosa para la preparación de geles de poliacrilamida. Listo para su uso.

Especificaciones
Composición:
 Bisacrilamida 4K 20 g/L

Código	Envase
A1574,1000	1 L

Bisbencimida H33258

Hoechst 33258

$C_{25}H_{24}N_6O \cdot 3HCl \cdot 5H_2O$
 M = 623,97 g/mol
 CAS 23491-45-4
 EINECS 245-690-6
 NC 29339980

Punto de Fusión > 300 °C Almacenaje 2-8 °C
 Sólido

Atención



H302 H315 H319

A0740 Bisbencimida H33258 BioChemica

Especificaciones

Riqueza (HPLC) mín. 98 %

Código	Envase
A0740,0100	100 mg

Bisbencimida H33342

Hoechst 33342

$C_{27}H_{28}N_6O \cdot 3HCl \cdot 3H_2O$
 M = 615,99 g/mol
 CAS 23491-52-3
 EINECS 245-691-1
 NC 29339980

Sólido

WGK 3
 Almacenaje 2-8 °C

Atención



H302 H315 H335

A0741 Bisbencimida H33342 BioChemica

Especificaciones

Riqueza (HPLC) mín. 98 %

Código	Envase
A0741,0050	50 mg

Bismuto(III) Nitrato 5-hidrato

$Bi(NO_3)_3 \cdot 5H_2O$
 M = 485,07 g/mol
 CAS 10035-06-0
 EINECS 233-791-8
 NC 28342980

Solubilidad Descompone violentamente en agua o alcohol. Miscible con éter, cloroformo o benceno
 Sólido

UN1477
 Clase/GE 5.1/II
 ADR 5.1/II · IMDG 5.1/II · IATA 5.1/II
 WGK 2
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H272 H319 H335 H315

131196 Bismuto(III) Nitrato 5-hidrato para análisis, ACS

Especificaciones

Riqueza mínima (Compl.)98,0 %

Límite máximo de impurezas

Insoluble en HNO_3 0,005 %
 Cloruro (Cl) 0,001 %

Amonio (NH_4) 0,005 %
 Sulfato (SO_4) 0,005 %
 Ag 0,001 %
 As 0,0001 %
 Ca 0,005 %
 Cu 0,002 %

Fe 0,001 %
 K 0,005 %
 Mg 0,001 %
 Na 0,01 %
 Pb 0,002 %

Código	Envase
131196.1208	100 g
131196.1210	500 g

141196 Bismuto(III) Nitrato 5-hidrato puro

Especificaciones

Riqueza (Compl.)98 %
 Insoluble en HNO_3 0,025 %
 Cloruro (Cl) 0,05 %

Sulfato (SO_4) 0,1 %
 Ca 0,01 %
 Cu 0,005 %

Fe 0,005 %
 Pb 0,005 %

Código	Envase
141196.1209	250 g
141196.1210	500 g

Biuret ver Reactivo de Biuret

Blasticidina S Clorhidrato

$C_{17}H_{26}N_8O_5 \cdot HCl$
 M = 458,91 g/mol
 CAS 3513-03-9
 NC 29419000
 Índice No. 607-155-00-9

Punto de Fusión222 - 225 °C (desc.)
 Sólido

UN2811
 Clase/GE 6.1/II
 ADR 6.1/II · IMDG 6.1/II · IATA 6.1/II
 WGK 3
 Almacenaje 2-8 °C

Peligro



H300

A3784 Blasticidina S Clorhidrato BioChemica

Especificaciones

Riqueza (HPLC) mín. 98 %

Código	Envase
A3784,0005	5 mg
A3784,0010	10 mg
A3784,0025	25 mg

Bleomicina Sulfato

CAS 9041-93-4
 EINECS 232-925-2
 NC 29419000

Sólido

Almacenaje 2-8 °C

Peligro



H351

A3773 Bleomicina Sulfato BioChemica

Mezcla de sales sulfatadas de Bleomicina.

Especificaciones

Actividad Biológica 1,4 - 2,1 U/mg

Código	Envase
A3773,0001	1 mg
A3773,0005	5 mg

Blocking Buffer I

Tampón de inmunoensayo (Blocking Buffer I)

NC 38220000

Almacenaje Enviar a temperatura ambiente
Almacenaje -20 °C**A7099 Blocking Buffer I**

Aplicación en el ELISA, EIA, RIA, Western Blot, chips de proteínas, Inmuno-PCR y Inmuno-histoquímica

basado en la modificación química, caseína de bajo peso molecular
Estabilizado con 0,1 % ProClin® 300; pH 7,2

Código	Envase
A7099,0125	125 ml
A7099,0500	500 ml

Blocking Buffer III BSA

Tampón de inmunoensayo (Blocking Buffer III BSA)

NC 38220000

Almacenaje Enviar a temperatura ambiente
Almacenaje -20 °C**A7252 Blocking Buffer III BSA**

Aplicación en el ELISA, EIA, Western Blot, arrays de proteínas, y Inmuno-PCR

basado en suero bovino albúmina (BSA) y Tween®
Estabilizado con 0,1 % ProClin® 300; pH 7,4

Código	Envase
A7252,0500	500 ml

Bolsas de Descontaminación

NC 44029000

Almacenaje Temperatura ambiente

A9676 Bolsas de Descontaminación

Bolsas de carbón activado para la descontaminación de las soluciones de bromuro de etidio

Especificaciones
Contenido: 25 Bolsas para descontaminación. Cada bolsa (tamaño 7x7 cm) contiene 5 g de carbón activado.

Código	Envase
A9676,0025	25 bolsas

Bórax ver di-Sodio tetra-Borato anhidro**Boro Nitruro**BN
M = 24,82 g/mol
CAS 10043-11-5
EINECS 233-136-6
NC 28500020Punto de Fusión2700 - 3000 °C Almacenaje Temperatura ambiente
Sólido**147119 Boro Nitruro puro****Especificaciones**
Riqueza (N) mín. 98 %

Código	Envase
147119.1207	50 g

Boro Trifluoruro 14 % en metanol*Boro Trifluoruro 14 % en metanol*CH₂BF₃O
M = 99,85 g/mol
CAS 16045-88-8
EINECS 206-766-4
NC 38220000Densidad0,92 kg/l
Solubilidad Descompone violentamente en agua o alcohol. Miscible con éter, cloroformo o benceno
LíquidoUN1992
Clase/GE 3(6.1)/II
ADR 3(6.1)/II · IMDG 3(6.1)/II · IATA 3(6.1)/II
WGK 1
Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H225 H331 H311 H301 H370

15A734 Boro Trifluoruro 14 % en metanol para síntesis**Especificaciones**
Riqueza mínima (Acidim.) 14 %

Código	Envase
15A734.1610	500 ml

Borotetrafenilo Sódico ver Sodio tetra-Fenilborato**BPLS, Agar (USP) ver Verde Brillante, Agar (Medio Deshidratado) para microbiología****Bradford - Solución**

NC 38220000

Líquido

WGK 1
Almacenaje 2-8 °C

Atención



H315 H319

A6932 Bradford - Solución para determinación de proteínas

Código	Envase
A6932,0100	100 ml
A6932,0250	250 ml
A6932,0500	500 ml

Brefeldina AOrigen de *Eupenicillium brefeldianum*

$C_{18}H_{24}O_4$
 M = 280,40 g/mol
 CAS 20350-15-6
 NC 29419000

Punto de Fusión 200 - 202 °C WGK 1
 Sólido Almacenaje 2-8 °C

Atención



H302+H312+H332

A2138 Brefeldina A BioChemica**Especificaciones**

Riqueza (HPLC) mín. 99 %
 Solubilidad (0,5 %; MeOH) transparente, incoloro
 o ligeramente amarillo

Código	Envase
A2138,0005	5 mg
A2138,0025	25 mg

Brij® 35

$C_{58}H_{118}O_{24}$
 M = 1198,56 g/mol
 CAS 9002-92-0
 NC 34021300

Sólido WGK 2
 Almacenaje Temperatura ambiente

A1381 Brij® 35 BioChemica**Especificaciones**

Agua máx. 4 %

Código	Envase
A1381,0250	250 g
A1381,1000	1 kg

Brij® 35 solución acuosa 30 % p/v

Éter mono-Dodecílico del Polietilenglicol, Éter Polioxietilénáurico, Polidocanol

CAS 9002-92-0
 NC 34021300

Densidad 1,025 kg/l WGK 2
 Almacenaje Temperatura ambiente.

252317 Brij® 35 solución acuosa 30 % p/v para diagnóstico clínico

Tensioactivo para análisis automáticos

Composición:

Brij® 35 30 g

Agua (c.s.p.) 100 ml
 Antes de usar calentar a ~35 °C.

Código	Envase
252317.1611	1000 ml

Brij® 35 solución 10 % libre de peróxido

Polidocanol, Éter mono-Dodecílico del Polietilenglicol, Éter Polioxietilénáurico

NC 38220000

Líquido

WGK 2
 Almacenaje 2-8 °C
 Almacenaje proteger de la luz
 Almacenaje bajo argón

A1286 Brij® 35 solución 10 % libre de peróxido

Solución acuosa

Especificaciones

Peróxidos (como H₂O₂) máx. 0,0001 %

Código	Envase
A1286,0100	100 ml

Brij® 58

$C_{56}H_{114}O_{21}$
 M = 1123,51 g/mol
 CAS 9004-95-9
 NC 34021300

Sólido

WGK 3*
 Almacenaje Temperatura ambiente

A1669 Brij® 58 BioChemica**Especificaciones**

Agua (K.F.) máx. 3 %

Código	Envase
A1669,1000	1 kg

Brillantrosa ver Rodamina B (C.I. 45170)**Bromelina del tallo de la piña**

M= aprox. 33000 g/mol
 CAS 37189-34-7
 EINECS 232-575-4
 NC 35079090

Sólido

WGK 3
 Almacenaje 2-8 °C

Peligro



H315 H319 H334 H335

A1548 Bromelina del tallo de la piña BioChemica**Especificaciones**

Riqueza ca. 0,5 DMC-U/mg

Código	Envase
A1548,0025	25 g
A1548,0100	100 g
A1548,0500	500 g
A1548,9010	10 Kg

Bromo

Br₂ M = 159,82 g/mol CAS 7726-95-6 EINECS 231-778-1 NC 28013090 Índice No. 035-001-00-5	Punto de Fusión-7,25 °C Punto de Ebullición 58,78 °C Densidad3,190 kg/l Solubilidadagua 42 g/l a 20 °C Líquido volátil	UN1744 Clase/GE 8(6.1)/I ADR 8(6.1)/I · IMDG 8(6.1)/I · IATA 8(6.1)/I WGK 2 Almacenaje Temperatura ambiente.
--	---	--

Peligro



H330 H314 H400

131199 Bromo (Reag. Ph. Eur.) para análisis, ACS, ISO

Especificaciones Riqueza mínima (Yodom.) 99,5 %	Metales pesados (en Pb)0,0002 %	Ga 0,1 Hg..... 0,1 K..... 5 Mg 5 Mo 0,1 Ni..... 0,2 Pt..... 0,1 Si..... 0,4 Sr..... 5	Ge 0,1 In 0,1 Li 0,2 Mn..... 0,2 Na 5 Pb..... 0,5 Sb..... 0,1 Sn..... 0,1
Límite máximo de impurezas Residuo fijo 0,005 % Cloro (Cl) 0,05 % Compuestos de S (en S) 0,001 % Compuestos organobromados . Conforme ensayo Yodo (I) 0,0005 %	Metales por ICP [en mg/Kg (ppm)] Ag0,1 Al0,5 As.....0,5 Ba.....0,2 Be0,5 Ca5 Co0,2 Cu0,2	Al0,5 Au0,1 Ba.....0,5 Bi.....0,1 Cd.....0,2 Cr.....0,2 Fe0,5	

Código	Envase
131199.2209	250 ml

141199 Bromo puro

Especificaciones Riqueza (Yodom.) 99 % Residuo fijo 0,05 % Cloro (Cl) 0,3 %	Sulfato (SO ₄) 0,003 % Yodo (I) 0,001 % As 0,0001 % Cu 0,0005 %	Ni 0,0005 % Pb 0,00005 %
---	--	---

Código	Envase
141199.2208	100 ml
141199.2209	250 ml

161199 Bromo, 99 % para síntesis

Especificaciones Riqueza mínima (Yodom.) 99 %

Código	Envase
161199.2209	250 ml
161199.2211	1000 ml

Bromo (Bromato-Bromuro) 0,05 mol/l (0,1N)

NC 38220000	Densidad1,011 kg/l Líquido	WGK 3 Almacenaje Temperatura ambiente.
-------------	-------------------------------------	---

182000 Bromo (Bromato-Bromuro) 0,05 mol/l (0,1N) solución valorada

Indicador: Almidón	Especificaciones Factor a 20 °C0,999 - 1,001	IncertidumbreVer certificado TrazabilidadNIST
--------------------	--	--

Código	Envase
182000.1211	1000 ml

Bromo solución 1 %, en ácido bromhídrico

NC 38220000	Densidad1,500 kg/l Líquido	UN2922 Clase/GE 8(6.1)/II ADR 8(6.1)/II · IMDG 8(6.1)/II · IATA 8(6.1)/II WGK 2 Almacenaje Temperatura ambiente.
-------------	-------------------------------------	--

Peligro



H330 H314 H319 H315 H335 H411

126294 Bromo solución 1 %, en ácido bromhídrico para análisis

Especificaciones Riqueza (en Br ₂) p/p 1,0±0,2 %
--

Código	Envase
126294.1611	1000 ml

Bromo Yoduro ver Yodo mono-Bromuro

5-Bromo-2'-Desoxiuridina

C₉H₁₁BrN₂O₅ M = 307,11 g/mol CAS 59-14-3 EINECS 200-415-9 NC 29349990	Punto de Fusión193 - 197 °C Sólido	WGK 2 Almacenaje 2-8 °C Almacenaje proteger de la luz
--	---	---

Peligro



H340 H361

A2139 5-Bromo-2'-Desoxiuridina BioChemica

Especificaciones Riqueza (HPLC) mín. 99 % α20 °C/D; 1 %, H ₂ O +22° - +24°	Metales pesados (en Pb)máx. 0,001 % Agua (K.F.) máx. 1 %
--	---

Código	Envase
A2139,0005	5 g

2-Bromo-2-Nitro-1,3-Propanodiol

Bronopol

C₃H₆BrNO₄ M = 199,99 g/mol CAS 52-51-7 EINECS 200-143-0 NC 29055998 Índice No. 603-085-00-8	Punto de Fusión128 - 132 °C Solubilidadsoluble en agua Sólido	UN3241 Clase/GE 4.1/III ADR 4.1/III · IMDG 4.1/III · IATA 4.1/III WGK 2 Almacenaje Temperatura ambiente.
--	---	--

Peligro



H312 H302 H335 H315 H318 H400

144747 2-Bromo-2-Nitro-1,3-Propanodiol (BP) puro, grado farma

Especificaciones Riqueza (C ₃ H ₆ BrNO ₄) calc. s.p.s. 99,0-101,0 % Identidad según Farmacopeas: Conforme ensayo pH sol. 1 % 5,0-7,0	Límite máximo de impurezas Insoluble en H ₂ O 0,01 % Residuo de calcinación (en SO ₂) 0,1 % Sustancias relacionadas Conforme ensayo Agua (H ₂ O) 0,5 % Cu 0,001 %	Fe 0,001 % Ni 0,001 % Pb 0,001 % Metales residuales (según EMEA/CHMP/ SWP/4446/2000): No se usan catalizadores metálicos en el proceso de fabricación.
---	--	---

Código	Envase
144747.1208	100 g
144747.1211	1000 g

1-Bromo-3-Cloropropano

C₃H₆BrCl
M = 157,44 g/mol
CAS 109-70-6
EINECS 203-697-1
NC 29034980

Punto de Fusión -58 °C
Punto de Ebullición 141 - 143 °C
Densidad 1,595 - 1,597 kg/l (20 °C)
Líquido

UN2688
Clase/GE 6.1/III
ADR 6.1/III · IMDG 6.1/III · IATA 6.1/III
WGK 3
Almacenaje Temperatura ambiente

Peligro



H302 H331 H412

A2107 1-Bromo-3-Cloropropano BioChemica**Especificaciones**

Riqueza mín. 98 %

Código	Envase
A2107,0250	250 ml

Bromoformo*Tribromometano***Br₃CH**

M = 252,75 g/mol
CAS 75-25-2
EINECS 200-854-6
NC 29033919
Índice No. 602-007-00-X

Punto de Fusión 8 °C
Punto de Ebullición 149 °C
Densidad 2,825 kg/l
Solubilidad agua 3,2 g/l a 20 °C
Índice de refracción n₂₀/D 1,5976
Líquido

UN2515
Clase/GE 6.1/III
ADR 6.1/III · IMDG 6.1/III · IATA 6.1/III
WGK 3
Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H302 H331 H315 H319 H411

141201 Bromoformo estabilizado con etanol puro**Especificaciones**

Riqueza (C.G.) 98 %
Densidad 20/4 2,810 - 2,830

Acidez Conforme ensayo
Sustancias olorosas extrañas Conforme ensayo

Bromo libre Conforme ensayo
Etanol (C.G.) 1,0 %
Agua (H₂O) 0,1 %

Código	Envase
141201.1611	1000 g

1-Bromonaftaleno*1-Naftilo Bromuro, α-Bromonaftaleno***C₁₀H₇Br**

M = 207,08 g/mol
CAS 90-11-9
EINECS 201-965-2
NC 29036990

Punto de Fusión 1 °C
Punto de Ebullición 281 °C
Densidad 1,485 kg/l
Índice de refracción n₂₀/D 1,6576
Líquido

WGK 2
Almacenaje Temperatura ambiente.

15A603 1-Bromonaftaleno, 96 % para síntesis**Especificaciones**

Riqueza mínima (C.G.) 96 %
Identidad IR conforme ensayo
Densidad 20/4 1,483-1,486

Código	Envase
15A603.1610	500 ml
15A603.1612	2,5 l

Bronopol ver 2-Bromo-2-Nitro-1,3-Propanodiol**BS3**

C₁₆H₁₈N₂Na₂O₁₄S₂
M = 572,43 g/mol
CAS 82436-77-9
NC 29251995

Solubilidad Agua, DMF
Sólido
Almacenaje -20 °C

A7961 BS³**Especificaciones**

Riqueza mín. 95 %
Identidad (NMR) Conforme ensayo

Código	Envase
A7961,0100	100 mg

BSTFA ver N,O-Bis (Trimetilsilil) Trifluoroacetamida**1,4-Butanodiol***1,4-Butilenglicol, 1,4-Dihidroxitbutano, Tetrametilenglicol***C₄H₁₀O₂**

M = 90,12 g/mol
CAS 110-63-4
EINECS 203-786-5
NC 29053925

Punto de Fusión 20,1 °C
Punto de Ebullición 235 °C
Densidad 1,015 kg/l
Índice de refracción n₂₀/D 1,446
Líquido

WGK 1
Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H302

15A597 1,4-Butanodiol, 99 % para síntesis**Especificaciones**

Riqueza mínima (C.G.) 99 %
Identidad IR conforme ensayo
Densidad 20/4 1,015-1,016
Agua (H₂O) 0,3 %

Código	Envase
15A597.1212	2,5 l

1-Butanol

Alcohol n-Butílico

CH₃(CH₂)₃OH
M = 74,12 g/mol
CAS 71-36-3
EINECS 200-751-6
NC 29051300
Índice No. 603-004-00-6

Punto de Fusión -90 °C
Punto de Ebullición 118 °C
Densidad 0,810 kg/l
Solubilidad agua 77 g/l a 20 °C
Índice de refracción n₂₀/D 1,3993
Líquido

UN1120
Clase/GE 3/III
ADR 3/III · IMDG 3/III · IATA 3/III
WGK 1
Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H226 H302 H315 H318 H336 H335

361082 1-Butanol para UV, IR, HPLC

Especificaciones

Riqueza mínima (C.G.) 99,9 %
Densidad 20/4 0,808-0,810

Límite máximo de impurezas

Color APHA 10
Acidez 0,0002 meq/g
Alcalinidad 0,0002 meq/g
Residuo fijo 0,0003 %
Agua (H₂O) 0,03 %

Aptitud para
Espectrometría IR: Conforme ensayo
Espectro UV (Camino óptico:
1 cm. Ref.: agua):

Transmitancia a 207 (Cut off) nm ≥ 10 %
Transmitancia a 210 nm ≥ 25 %
Transmitancia a 220 nm ≥ 50 %
Transmitancia a 230 nm ≥ 75 %
Transmitancia a 240 nm ≥ 85 %
Transmitancia a 250 nm ≥ 94 %

Transmitancia a 270-450 nm ≥ 98 %

Datos de interés en HPLC:

P' + 0,25 E 8,3
Polaridad Rohrschneider 3,9
Valor eluotrópico e° (Al₂O₃) 0,7
Sol. H₂O en disolv. a 20 °C 20,1
Para trabajos críticos, purgar con nitrógeno.
Producto microfiltrado (0,2 µm) y envasado
bajo atmósfera de nitrógeno.

Código	Envase
361082.1611	1000 ml

131082 1-Butanol (Reag. Ph. Eur.) para análisis, ACS, ISO

Especificaciones

Riqueza mínima (C.G.) 99,5 %
Identidad IR conforme ensayo
Densidad 20/4 0,808-0,810
Intervalo de ebullición 116-119 °C

Límite máximo de impurezas

Color APHA 10
Acidez 0,0008 meq/g
Alcalinidad 0,0005 meq/g
Insoluble en H₂O Conforme ensayo
Residuo fijo 0,001 %

Sustancias carbonizables por

H₂SO₄ Conforme ensayo
Carbonilos (en C₃H₇CHO) 0,01 %
Acetona (C.G.) 0,01 %
2-Butanol (C.G.) 0,05 %
Butanol (C.G.) 0,01 %
Éter di-n-Butílico (C.G.) 0,1 %
Isobutanol (C.G.) 0,15 %
Agua (H₂O) 0,1 %

Metales por ICP [en mg/Kg (ppm)]

Ag 0,05 Al 0,5

As 0,05

B 0,02

Be 0,02

Ca 0,5

Co 0,02

Cu 0,02

Ga 0,02

Hg 0,05

K 0,1

Mg 0,1

Au 0,05

Ba 0,1

Bi 0,05

Cd 0,05

Cr 0,02

Fe 0,1

Ge 0,05

In 0,05

Li 0,05

Código	Envase
131082.1611	1000 ml
131082.1612	2,5 l
131082.1214	5 l
131082.0619	200 l

141082 1-Butanol (USP-NF) puro, grado farma

Especificaciones

Riqueza (C.G.) 99,5 %
Identidad IR conforme ensayo

Límite máximo de impurezas

Acidez 0,0008 meq/g
Alcalinidad 0,001 meq/g
Residuo fijo 0,004 %

Disolventes residuales

(Ph. Eur./USP) Conforme ensayo
Acetona (C.G.) 0,02 %
Butanol (C.G.) 0,03 %
Éter di-n-Butílico (C.G.) 0,2 %
2-Butanol (C.G.) 0,1 %
2-Metil-1-Propanol (C.G.) 0,1 %
Agua (H₂O) 0,1 %

Metales residuales ICP (según EMEA/

CHMP/SWP/4446/2000):

Clase 1A (Pt, Pd) 10 ppm
Clase 1B (Ir, Rh, Ru, Os) 10 ppm
Clase 1C (Mo, Ni, Cr, V) 25 ppm
Clase 2 (Cu, Mn) 250 ppm
Clase 3 (Fe, Zn) 1.300 ppm

Código	Envase
141082.1211	1000 ml
141082.1212	2,5 l
141082.1214	5 l
141082.0716	25 l

161082 1-Butanol, 99,5 % para síntesis

Especificaciones

Riqueza mínima (C.G.) 99,5 %
Identidad IR conforme ensayo
Densidad 20/4 0,808-0,810

Residuo fijo 0,002 %
Agua (H₂O) 0,1 %

Código	Envase
161082.1211	1000 ml
161082.1714	5 l

2-Butanol

2-Hidroxibutano, Alcohol sec-Butílico, Metil Etil Carbinol

C₄H₁₀O
M = 74,12 g/mol
CAS 78-92-2
EINECS 201-158-5
NC 29051490
Índice No. 603-127-00-5

Punto de Fusión -114,3 °C
Punto de Ebullición 99,5 °C
Densidad 0,807 kg/l
Solubilidad agua 200 g/l
Índice de refracción n₂₀/D 1,3978
Líquido

UN1120
Clase/GE 3/III
ADR 3/III · IMDG 3/III · IATA 3/III
WGK 1
Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H226 H319 H335 H336

123851 2-Butanol (Reag. Ph. Eur.) para análisis

Especificaciones

Riqueza mínima (C.G.) 99,0 %
Identidad IR conforme ensayo
Densidad 20/4 0,805-0,809
Intervalo de destilación
(> 95 % dest.) 99-100 °C

Límite máximo de impurezas

Acidez 0,0005 meq/g
Alcalinidad 0,0007 meq/g
Residuo fijo 0,002 %

Sustancias carbonizables por

H₂SO₄ Conforme ensayo
Carbonilos (en C₃H₇CHO) 0,015 %
2-Metil-2-Propanol (C.G.) 0,1 %
2-Propanol (C.G.) 0,2 %
Butanona (C.G.) 0,1 %
Éter di-n-Butílico (C.G.) 0,2 %
Agua (H₂O) 0,1 %

Metales por ICP [en mg/Kg (ppm)]

Ag 0,05 Al 0,5

As 0,05

B 0,02

Be 0,02

Ca 0,5

Co 0,02

Cu 0,02

Ga 0,02

Hg 0,05

K 0,1

Mg 0,1

Mo 0,02

Au 0,05

Ba 0,1

Bi 0,05

Cd 0,05

Cr 0,02

Fe 0,1

Ge 0,05

In 0,05

Li 0,05

Mn 0,02

Na 0,5

Código	Envase
123851.1611	1000 ml
123851.1612	2,5 l
123851.3514	5 l

163851 2-Butanol, 99 % para síntesis

Especificaciones

Riqueza mínima (C.G.) 99 %
Identidad IR conforme ensayo

Densidad 20/4 0,805-0,809
Residuo fijo 0,002 %
Agua (H₂O) 0,1 %

Código	Envase
163851.1611	1000 ml

iso-Butanol ver Isobutanol

Butanona

Etil Metil Cetona, MEC, Metil Etil Cetona

CH₃COCH₂CH₃
M = 72,11 g/mol
CAS 78-93-3
EINECS 201-159-0
NC 29141200
Índice No. 606-002-00-3

Punto de Fusión -86 °C
Punto de Ebullición 79,6 °C
Densidad 0,806 kg/l
Solubilidad agua 290 g/l a 20 °C
Índice de refracción n₂₀/D 1,379
Líquido

UN1193
Clase/GE 3/II
ADR 3/II - IMDG 3/II - IATA 3/II
WGK 1
Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H225 H319 EUH066 H336

361429 Butanona (Metiletilcetona) para UV, IR, HPLC

Especificaciones
Riqueza mínima (C.G.) 99,7 %
Densidad 20/4 0,804-0,806

Aptitud para
Espectrometría IR: Conforme ensayo
Espectro UV (Camino óptico:
1 cm. Ref.: agua):
Transmitancia a 329 (Cut off) nm ≥ 10 %
Transmitancia a 330 nm ≥ 20 %
Transmitancia a 340 nm ≥ 80 %
Transmitancia a 350-450 nm ≥ 98 %
Datos de interés en HPLC:

P' + 0,25 E 9,1
Polaridad Rohrschneider 4,7
Valor eluotrópico e⁺ (Al₂O₃) 0,51
Sol. H₂O en disolv. a 20 °C 23,4
Para trabajos críticos, purgar con nitrógeno.
Producto microfiltrado (0,2 µm) y envasado
bajo atmósfera de nitrógeno.

Código	Envase
361429.1612	2,5 l

131429 Butanona (Metiletilcetona) (Reag. USP, Ph. Eur.) para análisis, ACS

Especificaciones
Riqueza mínima (C.G.) 99,5 %
Identidad IR conforme ensayo
Densidad 20/20 0,805-0,807
Intervalo de ebullición 79,0-81,0 °C

Acetona (C.G.) 0,05 %
2-Butanol (C.G.) 0,02 %
2-Metil-2-Propanol (C.G.) 0,1 %
2-Propanol (C.G.) 0,1 %
Mesitilo óxido (C.G.) 0,05 %
Metanol (C.G.) 0,05 %
Agua (H₂O) 0,1 %

B 0,02 Ba 0,1
Be 0,02 Bi 0,05
Ca 0,5 Cd 0,05
Co 0,02 Cr 0,02
Cu 0,02 Fe 0,1
Ga 0,02 Ge 0,05
Hg 0,05 In 0,05
K 0,1 Li 0,05
Mg 0,1 Mn 0,02
Mo 0,02

Código	Envase
131429.1611	1000 ml
131429.1612	2,5 l
131429.1214	5 l

Límite máximo de impurezas
Color APHA 15
Acidez 0,0005 meq/g
Insoluble en H₂O Conforme ensayo
Residuo fijo 0,001 %

Metales por ICP [en mg/Kg (ppm)]
Ag 0,05 Al 0,5
As 0,05 Au 0,05

141429 Butanona (Metiletilcetona) puro

Especificaciones
Riqueza (C.G.) 99 %
Identidad IR conforme ensayo
Densidad 20/4 0,804-0,808
Acidez 0,0015 meq/g
Residuo fijo 0,01 %
Acetona (C.G.) 0,1 %

2-Butanol (C.G.) 0,1 %
2-Metil-2-Propanol (C.G.) 0,2 %
Agua (H₂O) 0,3 %
As 0,0002 %
Ca 0,02 %
Cu 0,00002 %
Fe 0,00002 %

Ni 0,00002 %
Pb 0,00002 %

Código	Envase
141429.1211	1000 ml
141429.1212	2,5 l
141429.1214	5 l
141429.0716	25 l

161429 Butanona, 99,5 % (Metiletilcetona) para síntesis

Especificaciones
Riqueza mínima (C.G.) 99,5 %
Identidad IR conforme ensayo
Densidad 20/4 0,804-0,808

Residuo fijo 0,002 %
Agua (H₂O) 0,2 %

Código	Envase
161429.1211	1000 ml
161429.1714	5 l
161429.0616	25 l

2-tert-Butil-4-Metoxifenol

3-ter-Butil-4-Hidroxianisol, BHA, Butil Hidroxianisol, Butilhidroxianisol

C₁₁H₁₆O₂
M = 180,25 g/mol
CAS 25013-16-5
EINECS 246-563-8
NC 29095000

Punto de Fusión 50 °C
Punto de Ebullición 236 °C
Solubilidad Insoluble en agua
Sólido

UN3077
Clase/GE 9/III
ADR 9/III - IMDG 9/III - IATA 9/III
WGK 2
Almacenaje Mantener al abrigo de la luz directa.

Peligro



H318 H411

144233 2-ter-Butil-4-Metoxifenol (USP-NF, BP, Ph. Eur.) puro, grado farma

Especificaciones
Riqueza mínima (en C₁₁H₁₆O₂) 98,5 %
Identidad según
Farmacopeas: Conforme ensayo

Residuo de calcinación (en SO₄) 0,01 %
Sustancias relacionadas Conforme ensayo
Disolventes residuales
(Ph. Eur./USP) Conforme ensayo
3-ter-Butil-4-Metoxifenol 10 %
Hidroquinona Conforme ensayo
Metales pesados (en Pb) 0,001 %

Metales residuales ICP (según EMEA/CHMP/SWP/4446/2000):
Clase 1A (Pt,Pd) 10 ppm
Clase 1B (Ir, Rh, Ru, Os) 10 ppm
Clase 1C (Mo, Ni, Cr, V) 25 ppm
Clase 2 (Cu, Mn) 250 ppm
Clase 3 (Fe, Zn) 1.300 ppm
As 0,0003 %

Código	Envase
144233.1211	1000 g
144233.0914	5 kg
144233.0416	25 kg

Di-n-Butilamina

Dibutilamina

(C₄H₉)₂NH
M = 129,25 g/mol
CAS 111-92-2
EINECS 203-921-8
NC 29211985
Índice No. 612-049-00-0

Punto de Fusión -51 °C
Punto de Ebullición 161 °C
Densidad 0,759 kg/l
Solubilidad agua 50 g/l a 20 °C
Índice de refracción n₂₀/D 1,4168
Líquido

UN2248
Clase/GE 8(3)/II
ADR 8(3)/II - IMDG 8(3)/II - IATA 8(3)/II
WGK 3
Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H226 H332 H312 H302

15A777 Di-n-Butilamina, 99 % para síntesis

Especificaciones
Riqueza mínima (C.G.) 99 %
Identidad IR conforme ensayo

Densidad 20/4 0,758-0,760
Agua (H₂O) 0,2 %

Código	Envase
15A777.1611	1000 ml

n-Butilcarbinol ver 1-Pentanol

1,4-Butilenglicol ver 1,4-Butanodiol

Butilhidroxianisol ver 2-tert-Butil-4-Metoxifenol

n-Butilo Acetato

Ácido Acético Éster Butílico

CH₃COOC₄H₉
 M = 116,16 g/mol
 CAS 123-86-4
 EINECS 204-658-1
 NC 29153300
 Índice No. 607-025-00-1

Punto de Fusión -77,9 °C
 Punto de Ebullición 126,5 °C
 Densidad 0,883 kg/l
 Solubilidad agua 23 g/l a 20 °C
 Índice de refracción n₂₀/D 1,3941
 Líquido

UN1123
 Clase/GE 3/III
 ADR 3/III · IMDG 3/III · IATA 3/III
 WGK 1
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H226 EUH066 H336

131202 n-Butilo Acetato (Reag. USP, Ph. Eur.) para análisis, ACS

Especificaciones
 Riqueza mínima (C.G.) 99,5 %
 Identidad IR conforme ensayo
 Densidad 20/4 0,880-0,882
 Intervalo de destilación
 (> 95 % dest.) 123-126 °C

Sustancias carbonizables por
 H₂SO₄ Conforme ensayo
 1-Butanol (C.G.) 0,2 %
 Isobutilo Acetato (C.G.) 0,2 %
 n-Butilo Formiato (C.G.) 0,05 %
 n-Butilo Propionato (C.G.) 0,05 %
 Agua (H₂O) 0,1 %

B 0,02
 Be 0,02
 Ca 0,2
 Co 0,02
 Cu 0,02
 Ga 0,02
 Hg 0,05
 K 0,1
 Mg 0,02
 Mo 0,02
 Ni 0,02

Límite máximo de impurezas
 Color APHA 10
 Acidez 0,0016 meq/g
 Residuo fijo 0,001 %

Metales por ICP [en mg/Kg (ppm)]
 Ag 0,05 Al 0,5
 As 0,05 Au 0,05

Código	Envase
131202.1611	1000 ml
131202.1214	5 l
131202.0616	25 l
131202.0619	200 l

141202 n-Butilo Acetato puro

Especificaciones
 Riqueza (C.G.) 99 %
 Identidad IR conforme ensayo
 Densidad 20/4 0,880-0,885
 Acidez 0,0032 meq/g

Residuo fijo 0,005 %
 1-Butanol (C.G.) 1,0 %
 Isobutilo Acetato (C.G.) 0,5 %
 Agua (H₂O) 0,3 %
 Cu 0,00002 %

Fe 0,00005 %
 Ni 0,00002 %
 Pb 0,00002 %

Código	Envase
141202.1611	1000 ml
141202.0715	10 l

Butilo Cloruro ver 1-Clorobutano

Di-n-Butilo Ftalato

Ácido Ftálico Éster Dibutílico, DBP, n-Butilo Ftalato

(C₄H₉OOC)₂C₆H₄
 M = 278,35 g/mol
 CAS 84-74-2
 EINECS 201-557-4
 NC 29173400
 Índice No. 607-318-00-4

Punto de Fusión -35 °C
 Punto de Ebullición 340 °C
 Densidad 1,047 kg/l
 Solubilidad agua 0,4 g/l a 20 °C
 Índice de refracción n₂₀/D 1,492
 Líquido

UN3082
 Clase/GE 9/III
 ADR 9/III · IMDG 9/III · IATA 9/III
 WGK 3
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H360Df H400

141937 Di-n-Butilo Ftalato puro

Especificaciones
 Riqueza (C.G.) 98 %
 Identidad IR conforme ensayo
 Densidad 20/20 1,045-1,048

Acidez (en C₈H₆O₂) 0,02 %
 Residuo de calcinación (en SO₄) 0,01 %
 1-Butanol (C.G.) 0,2 %
 Agua (H₂O) 0,2 %

Cu 0,00002 %
 Fe 0,00005 %
 Ni 0,00002 %
 Pb 0,00002 %

Código	Envase
141937.0716	25 l

γ-Butirolactona

Ácido 4-Hidroxitbutírico Lactona, BLO

C₄H₆O₂
 M = 86,09 g/mol
 CAS 96-48-0
 EINECS 202-509-5
 NC 29322020

Punto de Fusión -44 °C
 Punto de Ebullición 205 °C
 Densidad 1,129 kg/l
 Índice de refracción n₂₀/D 1,4355
 Líquido

WGK 1
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H302 H319

15A581 γ-Butirolactona, 99 % para síntesis

Especificaciones
 Riqueza mínima (C.G.) 99 %
 Identidad IR conforme ensayo
 Densidad 20/4 1,128-1,129

Código	Envase
15A581.0716	25 l

C.I. Basic Blue 9 ver Azul de Metileno (C.I. 52015)

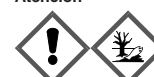
Cadmio Acetato 2-hidrato

Cd(CH₃COO)₂·2H₂O
 M = 266,52 g/mol
 CAS 5743-04-4
 EINECS 208-853-2
 NC 29152900
 Índice No. 048-001-00-5

Punto de Fusión 255 °C
 Solubilidad agua 2.150 g/l a 20 °C
 Sólido

UN2570
 Clase/GE 6.1/III
 ADR 6.1/III · IMDG 6.1/III · IATA 6.1/III
 WGK 3
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H332 H312 H302 H410

121203 Cadmio Acetato 2-hidrato (Reag. USP) para análisis

Especificaciones
 Riqueza mínima (Compl.) 99,0 %
Límite máximo de impurezas
 Insoluble en H₂O 0,005 %
 Cloruro (Cl) 0,001 %

Compuestos de N (en N) 0,002 %
 Sulfato (SO₄) 0,005 %
 Sustancias no precipitadas
 por H₂S (en SO₄) 0,1 %
 Ca 0,005 %
 Cu 0,001 %

Fe 0,0005 %
 K 0,002 %
 Na 0,002 %
 Pb 0,003 %
 Zn 0,002 %

Código	Envase
121203.1211	1000 g

Cadmio Sulfato 8/3-hidrato

CdSO₄·8/3H₂O
 M = 256,52 g/mol
 CAS 7790-84-3
 EINECS 233-331-6
 NC 28332920
 Índice No. 048-009-00-9

Punto de Fusión 41 °C
 Solubilidad agua 1.130 g/l a 20 °C
 Sólido

UN2570
 Clase/GE 6.1/III
 ADR 6.1/III · IMDG 6.1/III · IATA 6.1/III
 WGK 3
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H350 H340 H360F H301 H330 H372 H410

131208 Cadmio Sulfato 8/3-hidrato para análisis, ACS

Especificaciones
 Riqueza (Compl.) 99,0-102,0 %

As 0,0002 %
 Ca 0,005 %
 Co 0,0005 %
 Cr 0,0005 %
 Cu 0,0005 %
 Fe 0,0005 %
 K 0,002 %

Mg 0,0005 %
 Mn 0,0005 %
 Na 0,005 %
 Ni 0,0005 %
 Pb 0,002 %
 Zn 0,005 %

Código	Envase
131208.1209	250 g

Límite máximo de impurezas

Insoluble en H₂O 0,005 %
 Cloruro (Cl) 0,001 %
 Nitrito y nitrito (en NO₃) 0,003 %

Cadmio Yoduro

CdI₂
 M = 366,212 g/mol
 CAS 7790-80-9
 EINECS 232-223-6
 NC 28276000
 Índice No. 048-007-00-8

Punto de Fusión 387 °C
 Punto de Ebullición 796 °C
 Solubilidad agua 798 g/l a 20 °C
 Sólido

UN2570
 Clase/GE 6.1/III
 ADR 6.1/III · IMDG 6.1/III · IATA 6.1/III
 WGK 3
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H331 H301 H373 H341 H410

121209 Cadmio Yoduro para análisis

Especificaciones
 Riqueza mínima (Compl.) 99,0 %
 pH sol. 5 % ≥ 5,0

Cloruro y bromuro (en Cl) 0,01 %
 Yodato (IO₃) 0,0006 %
 Ca 0,005 %
 Co 0,0005 %
 Cr 0,0005 %
 Cu 0,0005 %
 Fe 0,001 %
 K 0,002 %

Mg 0,0005 %
 Mn 0,0005 %
 Na 0,002 %
 Ni 0,0005 %
 Pb 0,002 %
 Zn 0,005 %

Código	Envase
121209.1209	250 g
121209.1214	5 kg

Límite máximo de impurezas

Insoluble en H₂O 0,003 %
 Insoluble en NH₄OH Conforme ensayo
 Sulfato (SO₄) 0,005 %

Cafeína anhidra

1,3,7-Trimetilxantina, 3,7-Dihidro-1,3,7-Trimetil-1H-Purin-2,6-Diona, 7-Metilteobromina

C₈H₁₀N₄O₂
 M = 194,19 g/mol
 CAS 58-08-2
 EINECS 200-362-1
 NC 29393000
 Índice No. 613-086-00-5

Punto de Fusión 238 °C
 Solubilidad agua 22 g/l a 20 °C
 Sólido

UN1544
 Clase/GE 6.1/III
 ADR 6.1/III · IMDG 6.1/III · IATA 6.1/III
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H302

142833 Cafeína anhidra (USP, BP, Ph. Eur.) puro, grado farma

Especificaciones
 Riqueza (Ac. Percl.) calc. s.p.s. 98,5-101,0 %
 Identidad según Farmacopeas: Conforme ensayo
 Intervalo de fusión (s.p.s.) 234-239 °C

Pérdida por desecación 0,5 %
 Residuo de calcinación (en SO₄) 0,1 %
 Sulfato (SO₄) 0,05 %
 Sustancias relacionadas (HPLC) Impureza individual 0,10 %
 Impurezas totales 0,1 %
 Pureza cromatográfica Conforme ensayo
 Disolventes residuales (Ph.Eur./USP) Conforme ensayo
 Metales pesados (en Pb) 0,001 %
 As 0,0003 %

Cu 0,001 %
 Fe 0,002 %
 Ni 0,001 %
 Pb 0,001 %
 Metales residuales (según EMEA/CHMP/SWP/4446/2000): Pueden estar presentes compuestos de Niquel como catalizador metálico (clasificación clase 1C) por debajo de 0,2 ppm. Cumple con la guía EMEA.

Código	Envase
142833.1608	100 g
142833.1609	250 g
142833.1211	1000 g
142833.0914	5 kg
142833.0716	25 kg

Límite máximo de impurezas

Aspecto de la solución Conforme ensayo
 Acidez Conforme ensayo
 Insoluble en H₂O Conforme ensayo

Cal apagada ver Calcio Hidróxido

Cal Sodada con indicador

Soda lime

CAS 8006-28-8
 NC 38220000

Solubilidad Insoluble en agua
 Sólido

UN1907
 Clase/GE 8/III
 ADR 8/III · IMDG 8/III · IATA 8/III
 WGK 1
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H314

212778 Cal Sodada con indicador grado técnico

gránulos

Color crema activo
 Color azul-violeta agotado (desechar)

Especificaciones
 Pérdida por desecación a 200 °C 18 %
 Capacidad de absorción de CO₂ ≥ 20 %

Código	Envase
212778.1211	1000 g
212778.0914	5 kg

Cal viva ver Calcio Óxido natural

Calceína

bis-[N,N-bis-(Carboximetil)Aminometil] Fluoresceína, Fluorescein Complexona, Fluorexona

$C_{30}H_{26}N_2O_{13}$	Punto de Fusión 300 °C	WGK 3
M = 622,54 g/mol	Solubilidad agua 4 g/l	Almacenaje Temperatura ambiente.
CAS 1461-15-0	Solubilidad alcohol 0,6 g/l	
EINECS 215-957-1	Sólido	
NC 32041600		

122053 Calceína para análisis

Para complexometría	λ de la ABS máx. en NaOH	Límite máximo de impurezas	Código	Envase
Identidad IR conforme ensayo	0,002 mol/l 492 - 500 nm	Insoluble en NaOH Conforme ensayo	122053.1604	5 g
A 1 %, 1 cm, $\lambda_{\text{máx}}$ > 650	Aptitud: como indicador	Pérdida por desecación a 135 °C 15 %		
	complexométrico Conforme ensayo			
	C.C.F. Conforme ensayo			

Calcio Acetato x-hidrato

$Ca(CH_3COO)_2 \cdot xH_2O$	Sólido	WGK 1
M = 158,17 g/mol · xH ₂ O		Almacenaje Temperatura ambiente
CAS 62-54-4		
EINECS 200-540-9		
NC 29152900		

141211 Calcio Acetato x-hidrato (USP) puro, grado farma

Especificaciones	Cloruro (Cl) 0,05 %	Ba 0,005 %	Código	Envase
Riqueza (Compl.)	Fosfato (PO ₄) 0,005 %	Cu 0,001 %	141211.1211	1000 g
(calc. s.p.a.) 99,0-100,5 %	Sulfato (SO ₄) 0,06 %	Fe 0,005 %	141211.0416	25 kg
Identidad según	Disolventes residuales	Mg 0,05 %		
Farmacopeas: Conforme ensayo	(Ph. Eur./USP) Conforme ensayo	Ni 0,001 %		
pH sol. 5 % 6,3-9,6	Fluoruro (F) 0,005 %	Pb 0,001 %		
	Nitrato (NO ₃) Conforme ensayo	Sr 0,05 %		
	Agua (H ₂ O) 7,0 %	Metales residuales (según EMEA/CHMP/ SWP/4446/2000): No se usan catalizadores metálicos en el proceso de fabricación.		
Límite máximo de impurezas	Metales pesados (en Pb) 0,002 %			
Insoluble en H ₂ O 0,1 %	Al 0,001 %			
Sustancias fácilmente	As 0,0002 %			
oxidables Conforme ensayo				

171211 Calcio Acetato x-hidrato para análisis de suelos

Especificaciones	pH (5 %: H ₂ O; 25 °C) 7,2 - 8,0	Sulfato máx. 0,05 %	Código	Envase
Riqueza (complexometr.) 93 - 96 %	Total P máx. 0,002 %	K máx. 0,02 %	171211.0415	10 kg
Identidad Conforme ensayo	Cloruro máx. 0,01 %	Na máx. 0,02 %		
Metales pesados (en Pb) máx. 0,001 %	Fluoruro máx. 0,005 %			

Calcio Carbonato precipitado

$CaCO_3$	Punto de Fusión 825 °C	WGK nwg
M = 100,09 g/mol	Solubilidad Poco soluble en agua.	Almacenaje Temperatura ambiente.
CAS 471-34-1	Sólido	
EINECS 207-439-9		
NC 28365000		

121212 Calcio Carbonato precipitado para análisis

Especificaciones	Amonio (NH ₄) 0,01 %	K 0,02 %	Código	Envase
Riqueza mínima (Compl.) (s.p.s.) 99,0 %	Fosfato (PO ₄) 0,005 %	Mg 0,05 %	121212.1210	500 g
	Sulfato (SO ₄) 0,02 %	Mn 0,0005 %	121212.1211	1000 g
Límite máximo de impurezas	Ba 0,01 %	Na 0,3 %	121212.0914	5 kg
Insoluble en HCl 0,005 %	Cu 0,0005 %	Ni 0,0005 %		
Cloruro (Cl) 0,001 %	Fe 0,002 %	Sr 0,05 %		

141212 Calcio Carbonato precipitado (USP, BP, Ph. Eur.) puro, grado farma

Especificaciones	Disolventes residuales	Clase 1C (Mo, Ni, Cr, V) 25 ppm	Código	Envase
Riqueza (Compl.) calc. s.p.s. 98,5-100,5 %	(Ph. Eur./USP) Conforme ensayo	Clase 2 (Cu, Mn) 250 ppm	141212.1210	500 g
Identidad según	Fluoruro (F) 0,005 %	Clase 3 (Zn) 1.300 ppm	141212.1211	1000 g
Farmacopeas: Conforme ensayo	Magnesio y sales alcalinas 1,0 %	As 0,00015 %	141212.0914	5 kg
	Metales pesados (en Pb) 0,002 %	Ba Conforme ensayo	141212.0416	25 kg
Límite máximo de impurezas	Metales residuales ICP (según EMEA/ CHMP/SWP/4446/2000):	Cd 0,00005 %		
Insoluble en ácido 0,2 %	Clase 1A (Pt, Pd) 10 ppm	Fe 0,02 %		
Pérdida por desecación a 200 °C 2,0 %	Clase 1B (Ir, Rh, Ru, Os) 10 ppm	Hg 0,00005 %		
Cloruro (Cl) 0,033 %		Pb 0,00005 %		
Sulfato (SO ₄) 0,25 %				

201212 Calcio Carbonato precipitado (E-170i, F.C.C.) grado alimentario

Especificaciones	Pérdida por desecación, no más de 2,0 %	Plomo, no más de 3 ppm	Código	Envase
Riqueza (en CaCO ₃)	Antimonio, Cobre, Cromo,	Especificaciones Reglamento (UE) n° 231/ 2012, F.C.C. 9, R.D. 1466/2009	201212.0416	25 kg
después de secado 98,0-100,5 %	Zinc y Bario por separado o en	Para uso alimentario con arreglo al Reglamen- to (CE) n° 1333/2008 y F.C.C.		
Identidad	conjunto, no más de 0,01 %			
Carbonato Conforme ensayo	Fluoruro, no más de 0,005 %			
Calcio Conforme ensayo	Magnesio y sales alcalinas,			
Aspecto Conforme ensayo	no más de 1,0 %			
Sustancias insolubles en ácido,	Arsénico (en As), no más de 3 ppm			
no más de 0,2 %	Cadmio, no más de 1 ppm			

Calcio Citrato ver tri-Calcio di-Citrato 4-hidrato

Calcio Cloruro anhidro en polvo

CaCl₂
 M = 110,99 g/mol
 CAS 10043-52-4
 EINECS 233-140-8
 NC 28272000
 Índice No. 017-013-00-2

Punto de Fusión 772 °C
 Sólido
 WGK 1
 Almacenaje Temperatura ambiente

Atención

 H319

147120 Calcio Cloruro anhidro en polvo puro

Especificaciones

Riqueza (titr.) mín. 97 %
 Libre de álcalismáx. 0,2 %

Código	Envase
147120.1211	1 kg
147120.0914	5 kg

A3652 Calcio Cloruro secado, pulverizado BioChemica

Especificaciones

Riqueza (titr.) mín. 97 %

Código	Envase
A3652.1000	1 kg
A3652.9025BW	25 kg

Calcio Cloruro granulado

CaCl₂
 M = 110,99 g/mol
 CAS 10043-52-4
 EINECS 233-140-8
 NC 28272000
 Índice No. 017-013-00-2

Punto de Fusión 772 °C
 Sólido
 WGK 1
 Almacenaje Temperatura ambiente

Atención

 H319

141221 Calcio Cloruro granulado puro

Especificaciones

Riqueza (titr.) mín. 97 %

Código	Envase
141221.1211	1 kg

211221 Calcio Cloruro anhidro grado técnico

Especificaciones

Riqueza (en CaCl₂)
 (Compl.) (calc. s.p.a.)95 %

Código	Envase
211221.1210	500 g
211221.1211	1000 g
211221.0415	10 Kg

Calcio Cloruro 2-hidrato

CaCl₂ · 2H₂O
 M = 147,02 g/mol
 CAS 10035-04-8
 EINECS 233-140-8
 NC 28272000
 Índice No. 017-013-00-2

Punto de Fusión 175 °C
 Sólido
 WGK 1
 Almacenaje Temperatura ambiente

Atención

 H319

131232 Calcio Cloruro 2-hidrato polvo para análisis, ACS

Especificaciones

Riqueza (Compl.) 99,0-105,0 %
 pH sol. 5 %4,5-8,5

Sulfato (SO₄) 0,01 %
 Sustancias oxidantes (en NO₃) 0,003 %
 As 0,0001 %
 Metales pesados (en Pb) 0,0005 %

Co 5
 Cu 5
 K 100
 Mg 50
 Mo 5
 Ni 5
 Sr 100
 Zn 10
 Cr 5
 Fe 10
 Li 5
 Mn 5
 Na 200
 Pb 5
 Tl 5

Límite máximo de impurezas

Insoluble en H₂O 0,01 %
 Amonio (NH₄) 0,005 %
 Fosfato (PO₄) 0,001 %

Metales por ICP [en mg/Kg (ppm)]

Al 10 Ba 50
 Bi 5 Cd 5

Código	Envase
131232.1210	500 g
131232.1211	1000 g
131232.1214	5 kg
131232.0416	25 kg

631232 Calcio Cloruro 2-hidrato (Ph. Eur., BP, USP) grado GMP - IPEC

Especificaciones

Riqueza (Compl.) 99,0 - 103,0 %
 Identidad según Farmacopeas:
 Cloruro Conforme ensayo
 Calcio Conforme ensayo
 pH sol. 5 %4,5 - 9,2

Límite máximo de impurezas

Aspecto de la solución Conforme ensayo
 Aspecto Transparente
 < formazina IConforme ensayo
 Aspecto Color < Y6
 Acidez y/o alcalinidad (< 0,2 ml HCl ó NaOH 0,01N)Conforme ensayo
 Sulfato (SO₄) 0,0300 %
 Disolventes residuales
 (Ph. Eur./USP)Conforme ensayo

Hierro, Aluminio y Fosfato Conforme ensayo
 Magnesio y sales alcalinas0,5 %
 Metales pesados (en Pb)0,001 %
 Al Conforme ensayo
 Ba Conforme ensayo
 Fe 0,0010 %
 Metales residuales (según EMEA/CHMP/SWP/4446/2000): No se usan catalizadores metálicos en el proceso de fabricación.

Código	Envase
631232.0914	5 kg

191232 Calcio Cloruro 2-hidrato polvo (USP, BP, Ph. Eur.) grado farma

Especificaciones

Riqueza (en CaCl₂ · H₂O) (Compl.) 99,0-103,0 %
 Identidad según Farmacopeas: Conforme ensayo
 pH sol. 5 %4,5-9,2

Disolventes residuales (Ph. Eur./USP)Conforme ensayo
 Hierro, Aluminio y Fosfato ...Conforme ensayo
 Magnesio y sales alcalinas 0,5 %
 Metales pesados (en Pb) 0,001 %

Clase 2 (Cu, Mn)250 ppm
 Clase 3 (Zn)1.300 ppm
 Al0,0001 %
 As 0,00015 %
 Ba Conforme ensayo
 Cd 0,00005 %
 Fe0,001 %
 Hg 0,00015 %
 Pb 0,00005 %

Límite máximo de impurezas

Aspecto de la solución Conforme ensayo
 Acidez y/o alcalinidad Conforme ensayo
 Sulfato (SO₄)0,03 %

Metales residuales ICP (según EMEA/CHMP/SWP/4446/2000):

Clase 1A (Pt,Pd) 10 ppm
 Clase 1B (Ir, Rh, Ru, Os) 10 ppm
 Clase 1C (Mo, Ni, Cr, V) 25 ppm

Código	Envase
191232.1214	5 kg
191232.0416	25 kg

141232 Calcio Cloruro 2-hidrato polvo puro

Especificaciones

Riqueza (Compl.) 99-105 %
 Acidez (en HCl) 0,005 %
 Insoluble en H₂O0,05 %
 Amonio (NH₄)0,01 %

Fosfato (PO₄)0,005 %
 Sulfato (SO₄) 0,05 %
 As 0,0001 %
 Cu0,002 %
 Fe0,005 %

Ni0,002 %
 Pb0,002 %

Código	Envase
141232.1210	500 g
141232.1211	1000 g
141232.1214	5 kg

201232 Calcio Cloruro 2-hidrato polvo (E-509, F.C.C.) grado alimentario

Especificaciones	Sustancias insolubles en ácido (sal anhidra), no más de 0,02 %	Mercurio, no más de 1 ppm	Código	Envase
Riqueza (en CaCl ₂ · 2H ₂ O) 99,0-107,0 %	Fluoruro, no más de 0,004 %	Plomo, no más de 2 ppm	201232.0416	25 kg
Identidad (Calcio) Conforme ensayo (Cloruro) Conforme ensayo	Magnesio y sales alcalinas, no más de 4,0 %	Especificaciones Reglamento (UE) n° 231/2012, F.C.C. 9, R.D. 1466/2009		
Aspecto Conforme ensayo	Arsénico (en As), no más de 3 ppm	Para uso alimentario con arreglo al Reglamento (CE) n° 1333/2008 y F.C.C.		


A4689 Calcio Cloruro 2-hidrato para biología molecular

Especificaciones	Sulfato máx. 0,005 %	Fe máx. 0,001 %	Código	Envase
DNasas/RNasas/Proteasas no detectable	Al máx. 0,0001 %	Pb máx. 0,0005 %	A4689,0250	250 g
Riqueza (titr.) mín. 99,5 %	As máx. 0,0001 %	Zn máx. 0,0005 %		
Fluoruro máx. 0,005 %	Cu máx. 0,0005 %			

A1873 Calcio Cloruro 2-hidrato BioChemica

Especificaciones	Metales pesados (en Pb) máx. 0,001 %	A (1 cm/1 M en H ₂ O) máx. 0,015	Código	Envase
Riqueza (titr.) mín. 99,5 %	pH (5 %; H ₂ O; 25 °C) 4,5 - 8,0	260 nm máx. 0,015	A1873,1000	1 kg
Insolubles Conforme ensayo	Sulfato máx. 0,005 %	280 nm máx. 0,01		


Calcio Cloruro 2-hidrato escamas

CaCl₂ · 2H₂O	Punto de Fusión 175 °C	WGK 1	Atención
M = 147,02 g/mol	Solubilidad agua 1.000 g/l a 1 °C	Almacenaje Temperatura ambiente.	
CAS 10035-04-8	Sólido		H319
EINECS 233-140-8			
NC 28272000			
Índice No. 017-013-00-2			

204954 Calcio Cloruro 2-hidrato escamas (E-509, F.C.C.) grado alimentario

Especificaciones	Magnesio y sales alcalinas, no más de 4,0 %	Especificaciones Reglamento (UE) n° 231/2012, F.C.C. 9, R.D. 1466/2009	Código	Envase
Riqueza (en CaCl ₂ · 2H ₂ O) 99,0-107,0 %	Arsénico (en As), no más de 3 ppm	Para uso alimentario con arreglo al Reglamento (CE) n° 1333/2008 y F.C.C.	204954.0416	25 kg
Sustancias insolubles en ácido (sal anhidra), no más de 0,02 %	Mercurio, no más de 1 ppm			
Fluoruro, no más de 0,004 %	Plomo, no más de 2 ppm			

Calcio Cloruro 6-hidrato

CaCl₂ · 6H₂O	Punto de Fusión 30 °C	WGK 1	Atención
M = 219,09 g/mol	Sólido	Almacenaje 2-8 °C	
CAS 7774-34-7			H319
EINECS 233-140-8			
NC 28272000			
Índice No. 017-013-00-2			

121214 Calcio Cloruro 6-hidrato para análisis

Especificaciones	Fosfato (PO ₄) 0,001 %	Mg 0,005 %	Código	Envase
Riqueza mínima (Compl.) 98,0 %	Sulfato (SO ₄) 0,01 %	Mn 0,0005 %	121214.1214	5 kg
pH sol. 5 % 4,5-8,5	Sustancias oxidantes (en NO ₃) 0,003 %	Ni 0,0005 %	121214.0416	25 kg
Límite máximo de impurezas	Metales pesados (en Pb) 0,0005 %	Pb 0,0005 %		
Insoluble en H ₂ O y precipitables por NH ₄ OH 0,01 %	As 0,0001 %	Sr 0,01 %		
Amonio (NH ₄) 0,005 %	Ba 0,005 %	Zn 0,001 %		
	Cu 0,0005 %			
	Fe 0,0025 %			

191214 Calcio Cloruro 6-hidrato (Ph. Eur.) grado farma

Especificaciones	Metales pesados (en Pb) máx. 0,0015 %	Ba Conforme ensayo	Código	Envase
Riqueza (complexometr.) 97,0 - 103,0 %	Sust. react. ácido/alcalino Conforme ensayo	Fe máx. 0,0007 %	191214.1211	1 kg
Aspecto de la solución Conforme ensayo	Sulfato máx. 0,02 %	Mg, metales alcalinos máx. 0,3 %	191214.0416	25 kg
Identidad Conforme ensayo	Al Conforme ensayo			

141214 Calcio Cloruro 6-hidrato puro

Especificaciones	Insoluble en H ₂ O y precipitables por NH ₄ OH 0,025 %	As 0,0001 %	Código	Envase
Riqueza (Compl.) 98 %	Amonio (NH ₄) 0,01 %	Cu 0,002 %	141214.1211	1000 g
Acidez (en HCl) 0,025 %	Fosfato (PO ₄) 0,003 %	Fe 0,005 %	141214.0416	25 kg
Alcalinidad 0,03 %	Sulfato (SO ₄) 0,05 %	Ni 0,002 %		
		Pb 0,002 %		

Calcio Cloruro 1 mol/l (1 M)

NC 38220000	Líquido	WGK 1	Atención
Índice No. 017-013-00-2		Almacenaje Temperatura ambiente	
			H319

A3779 Calcio Cloruro 1 mol/l (1 M) BioChemica

Especificaciones		Código	Envase
Composición:		A3779,1000	1 L
CaCl ₂ · 2H ₂ O (A1873) 147,02 g/L			

tri-Calcio di-Citrato 4-hidrato

Ácido 2-Hidroxi-1,2,3-Propanotricarboxílico Sal Cálcica (2:3), Ácido Cítrico sal tri-Cálcica, Calcio Citrato, Citrato tricálcico

Ca₃(C₆H₅O₇)₂·4H₂O
 M = 570,51 g/mol Solubilidad agua 1 g/l a 20 °C WGK 1
 CAS 5785-44-4 Sólido Almacenaje Temperatura ambiente.
 EINECS 212-391-7
 NC 29181500

201213 tri-Calcio di-Citrato 4-hidrato (E-333iii, F.C.C.) grado alimentario

Especificaciones	Pérdida por desecación 10,0-14,0 %	Plomo, no más de 1 ppm	Código	Envase
Riqueza (en C ₁₂ H ₁₀ Ca ₃ O ₁₄)	Carbonato Conforme ensayo	Aluminio, no más de 30 ppm	201213.0416	25 kg
después de secado 97,5-100,5 %	Fluoruro, no más de 0,003 %	Metales pesados (en Pb), no más de 5 ppm		
Identidad	Oxalato (en ácido oxálico) s.p.a., no más de 0,01 %	Especificaciones Reglamento (UE) n° 231/2012, F.C.C. 9, R.D. 1466/2009		
Citrato Conforme ensayo	Arsénico (en As), no más de 1 ppm	Para uso alimentario con arreglo al Reglamento (CE) n° 1333/2008 y F.C.C.		
Calcio Conforme ensayo	Mercurio (Hg), no más de 1 ppm			
Aspecto Conforme ensayo				

Calcio Estearato

Ácido Estearico sal Cálcica, Ácido Octadecanoico Sal Cálcica

Ca(C₁₈H₃₅O₂)₂
 M = 607,04 g/mol Punto de Fusión 149 °C WGK nwg
 CAS 1592-23-0 Solubilidad Insoluble en agua Almacenaje Temperatura ambiente.
 EINECS 216-472-8 Solubilidad Miscible con agua, etanol y éter
 NC 29157050 Sólido

141818 Calcio Estearato (USP-NF, BP, Ph. Eur.) puro, grado farma

Especificaciones	Sulfato (SO ₄) 0,3 %	Metales pesados (en Pb) 0,001 %	Código	Envase
Riqueza (en Ca)	Disolventes residuales	As 0,0003 %	141818.0416	25 kg
(Compl.) calc. s.p.s. 6,4-7,4 %	(Ph. Eur./USP) Conforme ensayo	Cd 0,0003 %		
Riqueza (en CaO) (Compl.) 9,0-10,5 %	Ácido estearico + ácido	Ni 0,0005 %		
Riqueza fracción de ácidos grasos (C.G.)	palmitico mínimo 90,0 %	Pb 0,001 %		
Identidad según	Ácido estearico mínimo 40,0 %	Metales residuales (según EMEA/CHMP/SWP/4446/2000): No se usan catalizadores metálicos en el proceso de fabricación.		
Farmacopeas: Conforme ensayo	Recuento total de mohos y levaduras	Este producto ha sido fabricado con los ácidos grasos de origen vegetal.		
	(TYMC) 100 ufc/g			
Límite máximo de impurezas	Recuento microbiológico de aerobios totales			
Acidez y/o alcalinidad Conforme ensayo	(TAMC) 1000 ufc/g			
Pérdida por desecación a 105 °C 4,0 %	Salmonella ausencia/10g			
Cloruro (Cl) 0,1 %	Escherichia coli ausencia/g			

tri-Calcio Fosfato

Calcio Fosfato tri-Básico

Ca₃(PO₄)₂
 M = 310,20 g/mol Punto de Fusión 1.670 °C WGK nwg
 CAS 7758-87-4 Solubilidad agua 0,02 g/l a 20 °C Almacenaje Temperatura ambiente.
 EINECS 231-840-8 Sólido
 NC 28352600

141228 tri-Calcio Fosfato (BP, Ph. Eur.) puro, grado farma

Especificaciones	Cloruro (Cl) 0,15 %	Fe 0,04 %	Código	Envase
Riqueza (en Ca) (Compl.) 35,0-40,0 %	Sulfato (SO ₄) 0,5 %	Mg 0,6 %	141228.1210	500 g
Identidad según	Disolventes residuales	Ni 0,005 %		
Farmacopeas: Conforme ensayo	(Ph. Eur.) Conforme ensayo	Pb 0,005 %	141228.0416	25 kg
	Fluoruro (F) 0,005 %	Metales residuales (según EMEA/CHMP/SWP/4446/2000): No se usan catalizadores metálicos en el proceso de fabricación.		
Límite máximo de impurezas	Metales pesados (en Pb) 0,003 %			
Insoluble en HCl 0,2 %	As 0,0003 %			
Pérdida por calcinación 8,0 %	Cu 0,005 %			

201228 tri-Calcio Fosfato (E-341iii, F.C.C.) grado alimentario

Especificaciones	Aspecto Conforme ensayo	Plomo, no más de 1 ppm	Código	Envase
Riqueza (en sustancia calcinada), no menos de 90 %	Contenido en P ₂ O ₅ (s.p.a.) 38,5 - 48,0 %	Aluminio, no más de 500 ppm	201228.0416	25 kg
Riqueza (en Ca) 34,0-40,0 %	Pérdida por ignición, no más de 8 %	Especificaciones Reglamento (UE) n° 231/2012, F.C.C. 9, R.D. 1466/2009		
Identidad	Fluoruro, no más de 0,005 %	Para uso alimentario con arreglo al Reglamento (CE) n° 1333/2008 y F.C.C.		
Fosfato Conforme ensayo	Arsénico (en As), no más de 1 ppm			
Calcio Conforme ensayo	Cadmio, no más de 1 ppm			
	Mercurio (Hg), no más de 1 ppm			

Calcio Fosfato di-Básico ver Calcio Hidrógeno Fosfato anhidro

Calcio Fosfato tri-Básico ver tri-Calcio Fosfato

Calcio Gluconato 1-hidrato

C₁₂H₂₂CaO₁₄ · H₂O
 M = 448,40 g/mol Punto de Fusión 178 °C WGK 1
 CAS 66905-23-5 Sólido Almacenaje Temperatura ambiente.
 EINECS 206-075-8
 NC 29181600

143290 Calcio Gluconato 1-hidrato (Ph. Eur., USP) puro, grado farma

Especificaciones	Recuento de colonias	Sucrosa / Azúcares red. Conforme ensayo	Código	Envase
Riqueza (titr.) 98,5 - 102,0 %	(levaduras y mohos) máx. 100 UFC/g	Cloruro máx. 0,02 %	143290.0914	5 kg
Aspecto de la solución Conforme ensayo	Sust. red. máx. 1 %	Sulfato máx. 0,01 %		
Identidad Conforme ensayo	Sustancias orgánicas, ácido bórico Conforme ensayo	As máx. 0,0003 %		
Metales pesados (en Pb) máx. 0,001 %	Total de los recuentos microbianos	Mg/ Metales alcalino térreos máx. 0,4 %		
Pérdida por desecación (16 h; 105 °C) máx. 2,0 %	aeróbicos máx. 1000 UFC/g			

Calcio Hidrógeno Fosfato anhidro

Calcio Fosfato di-Básico, Calcio Fosfato sec., Fosfato dicálcico

CaHPO₄ M = 136,06 g/mol CAS 7757-93-9 EINECS 231-826-1 NC 28352500	Solubilidad agua 0,1 g/l a 20 °C Sólido	WGK 1 Almacenaje Temperatura ambiente.
--	--	---

141227 Calcio Hidrógeno Fosfato anhidro (USP, BP, Ph. Eur.) puro, grado farma

Especificaciones Riqueza (en CaHPO ₄) (Compl.) 98,0-101,0 % Identidad según Farmacopeas: Conforme ensayo	Disolventes residuales (Ph. Eur./USP) Conforme ensayo Fluoruro (F) 0,005 % mono y tri-Calcio Fosfato ... Conforme ensayo Recuento total de mohos (TMC) 100 ufc /g Recuento total de Levaduras (TYC) 100 ufc /g Recuento microbiológico de aerobios totales (TAMC) 1000 ufc/g <i>Salmonella</i> ausencia/10g <i>Escherichia coli</i> ausencia/g <i>Staphylococcus aureus</i> ausencia/g <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ausencia/g Metales pesados (en Pb) 0,003 %	Metales residuales ICP (según EMEA/ CHMP/SWP/4446/2000): Clase 1A (Pt,Pd) 10 ppm Clase 1B (Ir, Rh, Ru, Os) 10 ppm Clase 1C (Mo, Ni, Cr, V) 25 ppm Clase 2 (Cu, Mn) 250 ppm Clase 3 (Zn) 1.300 ppm As 0,00015 % Ba Conforme ensayo Cd 0,00005 % Fe 0,04 % Hg 0,00015 % Pb 0,00005 %	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Código</th> <th>Envase</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>141227.0416</td> <td>25 kg</td> </tr> </tbody> </table>	Código	Envase	141227.0416	25 kg
Código	Envase						
141227.0416	25 kg						

Límite máximo de impurezas
Insoluble en HCl 0,2 %
Pérdida por calcinación 6,6-8,5 %
Pérdida por desecación a 150 °C 2,0 %
Cloruro (Cl) 0,033 %
Sulfato (SO₄) 0,5 %
Carbonato Conforme ensayo

Calcio Hidrógeno Fosfato 2-hidrato

Calcio Fosfato sec., Fosfato dicálcico

CaHPO₄·2H₂O M = 172,09 g/mol CAS 7789-77-7 EINECS 231-826-1 NC 28352500	Solubilidad agua 0,2 g/l a 20 °C Sólido	WGK 1 Almacenaje Temperatura ambiente.
--	--	---

141226 Calcio Hidrógeno Fosfato 2-hidrato (USP, BP, Ph. Eur.) puro, grado farma

Especificaciones Riqueza (Compl.) 98,0-105,0 % Identidad según Farmacopeas: Conforme ensayo	Carbonato Conforme ensayo Disolventes residuales (Ph. Eur./USP) Conforme ensayo Fluoruro (F) 0,005 % mono y tri-Calcio Fosfato ... Conforme ensayo Metales pesados (en Pb) 0,003 %	Clase 1B (Ir, Rh, Ru, Os) 10 ppm Clase 1C (Mo, Ni, Cr, V) 25 ppm Clase 2 (Cu, Mn) 250 ppm Clase 3 (Zn) 1.300 ppm As 0,00015 % Ba Conforme ensayo Cd 0,00005 % Fe 0,04 % Hg 0,00015 % Pb 0,00005 %	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Código</th> <th>Envase</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>141226.0416</td> <td>25 kg</td> </tr> </tbody> </table>	Código	Envase	141226.0416	25 kg
Código	Envase						
141226.0416	25 kg						

Límite máximo de impurezas
Insoluble en HCl 0,2 %
Pérdida por calcinación 24,5-26,5 %
Cloruro (Cl) 0,01 %
Sulfato (SO₄) 0,5 %

**Metales residuales ICP (según EMEA/
CHMP/SWP/4446/2000):**
Clase 1A (Pt,Pd) 10 ppm

Calcio Hidróxido

Cal apagada

Ca(OH)₂ M = 74,09 g/mol CAS 1305-62-0 EINECS 215-137-3 NC 28259019	Solubilidad agua 1,7 g/l a 20 °C Sólido	WGK 1 Almacenaje Temperatura ambiente.
--	--	---



142400 Calcio Hidróxido, polvo (USP, BP, Ph. Eur., JP) puro, grado farma

Especificaciones Riqueza (Compl.) 95,0-100,5 % Identidad según Farmacopeas: Conforme ensayo	Carbonato (USP) Conforme ensayo Disolventes residuales (Ph. Eur./USP) Conforme ensayo Magnesio y sales alcalinas 4,0 % Metales pesados (en Pb) 0,002 %	Clase 1C (Mo, Ni, Cr, V) 25 ppm Clase 2 (Cu, Mn) 250 ppm Clase 3 (Fe, Zn) 1.300 ppm As 0,00015 % Cd 0,00025 % Hg 0,00015 % Pb 0,00005 %	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Código</th> <th>Envase</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>142400.1211</td> <td>1000 g</td> </tr> <tr> <td>142400.0914</td> <td>5 kg</td> </tr> </tbody> </table>	Código	Envase	142400.1211	1000 g	142400.0914	5 kg
Código	Envase								
142400.1211	1000 g								
142400.0914	5 kg								

Límite máximo de impurezas
Insoluble en HCl 0,5 %
Cloruro (Cl) 0,033 %
Sulfato (SO₄) 0,4 %
Carbonato (en CaCO₃) 5,0 %

**Metales residuales ICP (según EMEA/
CHMP/SWP/4446/2000):**
Clase 1A (Pt,Pd) 10 ppm
Clase 1B (Ir, Rh, Ru, Os) 10 ppm

202400 Calcio Hidróxido, polvo (E-526, F.C.C.) grado alimentario

Especificaciones Riqueza (en Ca(OH) ₂), no menos de 95,0-100,5 % Identidad Alcali Conforme ensayo Calcio Conforme ensayo Aspecto Conforme ensayo	Carbonato Conforme ensayo Sustanc. insolubles en ácido, no más de 0,5 % Bario, no más de 300 ppm Fluoruro, no más de 0,005 % Magnesio y sales alcalinas, no más de 1,0 %	Arsénico (en As), no más de 3 ppm Plomo, no más de 2 ppm Especificaciones Dir. 2009/10/CE, F.C.C. 9, R.D. 1466/2009 Para uso alimentario con arreglo al Reglamen- to (CE) n° 1333/2008 y F.C.C.	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Código</th> <th>Envase</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>202400.0416</td> <td>25 kg</td> </tr> </tbody> </table>	Código	Envase	202400.0416	25 kg
Código	Envase						
202400.0416	25 kg						

Calcio Hidróxido 2 mol/l (suspensión)

Ca(OH)₂ M = 74,09 g/mol CAS 1305-62-0 EINECS 215-137-3 NC 28259019	Densidad 1,072 kg/l Solubilidad Ca(OH) ₂ /l Solubilidad en agua a 20 °C Líquido	WGK 1 Almacenaje Temperatura ambiente.
--	---	---

625409 Calcio Hidróxido 2 mol/l (suspensión) VINIKIT, para análisis de vino

Especificaciones Composición: Calcio Hidróxido 14,8 g Agua (c.s.p.) 100 ml	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Código</th> <th>Envase</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>625409.1209</td> <td>250 ml</td> </tr> </tbody> </table>	Código	Envase	625409.1209	250 ml
Código	Envase				
625409.1209	250 ml				

Calcio Lactato 5-hidrato

Ácido 2-Hidroxipropanoico Sal Cálctica

Ca(CH₃CHOHCOO)₂ · 5H₂O
M = 308,30 g/mol
CAS 28305-25-1
EINECS 248-953-3
NC 29181100

Sólido

WGK 1
Almacenaje Temperatura ambiente

171230 Calcio Lactato 5-hidrato para análisis de suelos

Especificaciones	Fosfato máx. 0,002 %
Riqueza (Complejométrica) min. 98 %	K máx. 0,01 %
Identidad (IR) Conforme ensayo	
pH (5 %; H ₂ O) 6,0 - 7,0	
Agua (K.F.) 22 - 30 %	

Código	Envase
171230.1211	1 kg
171230.0914	5 kg
171230.0416	25 kg

A3670 Calcio Lactato 5-hidrato BioChemica

Especificaciones	Pérdida por desecación 22 - 27 %	Cloruro máx. 0,02 %
Riqueza (Complex.) min. 98 %	pH (5 %; H ₂ O) 6,0 - 8,0	Sulfato máx. 0,04 %
Insolubles Conforme ensayo	Solubilidad	
Metales pesados (en Pb) máx. 0,002 %	(5 %; H ₂ O) transparente, incoloro	

Código	Envase
A3670.1000	1 kg

Calcio Nitrato 4-hidrato

Ca(NO₃)₂·4H₂O
M = 236,15 g/mol
CAS 13477-34-4
EINECS 233-332-1
NC 28342980

Punto de Fusión 42 °C
Solubilidad agua 2.660 g/l a 20 °C
Sólido

UN1454
Clase/GE 5.1/III
ADR 5.1/III - IMDG 5.1/III - IATA 5.1/III
WGK 1
Almacenaje No recomendado en zonas de clima muy caluroso

Peligro



H272 H319

131231 Calcio Nitrato 4-hidrato para análisis, ACS

Especificaciones	Sulfato (SO ₄) 0,002 %	Cu 5	Fe 5
Riqueza (Compl.) 99,0-103,0 %	Nitrato (NO ₃) 0,001 %	K 50	Mg 100
pH sol. 5 % 5,0-7,0	Metales pesados (en Pb) 0,0005 %	Mn 5	Mo 5
		Na 50	Ni 5
		Pb 5	Sr 100
		Tl 5	Zn 5
Límite máximo de impurezas	Metales por ICP [en mg/Kg (ppm)]		
Insoluble en H ₂ O 0,005 %	Al 10		
Cloruro (Cl) 0,005 %	Bi 5		
Amonio (NH ₄) 0,005 %	Co 5		
	Cr 5		

Código	Envase
131231.1211	1000 g
131231.0416	25 kg

141231 Calcio Nitrato 4-hidrato puro

Especificaciones	Cloruro (Cl) 0,005 %	Fe 0,001 %
Riqueza (Compl.) 98 %	Amonio (NH ₄) 0,01 %	Ni 0,002 %
pH sol. 5 % 5,0 - 7,0	Sulfato (SO ₄) 0,05 %	Pb 0,002 %
Acidez (en HNO ₃) 0,05 %	Metales pesados (en Pb) 0,002 %	
Insoluble en H ₂ O 0,01 %	Cu 0,001 %	

Código	Envase
141231.1211	1000 g
141231.1214	5 kg
141231.0416	25 kg

Calcio Óxido natural

Cal viva

CaO
M = 56,08 g/mol
CAS 1305-78-8
EINECS 215-138-9
NC 28259019

Punto de Fusión 2.614 °C
Punto de Ebullición 2.850 °C
Solubilidad (descomposición).
Sólido

UN1910
Clase/GE 8/
ADR 8/ - IMDG 8/ - IATA 8/
WGK 1
Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H314

211234 Calcio Óxido natural, trozos grado técnico

Especificaciones	Fe 0,1 %
Riqueza (Compl.) 90 %	Ni 0,01 %
Cloruro (Cl) 0,05 %	Pb 0,01 %

Código	Envase
211234.1211	1000 g

Calcio Sulfato 2-hidrato

CaSO₄·2H₂O
M = 172,17 g/mol
CAS 10101-41-4
EINECS 231-900-3
NC 28332980

Solubilidad agua 2 g/l a 20 °C
Sólido

WGK 1
Almacenaje Temperatura ambiente.

131235 Calcio Sulfato 2-hidrato para análisis, ACS

Especificaciones	Carbonato Conforme ensayo	K 0,005 %
Riqueza (Compl.) 98,0-101,0 %	Nitrato (NO ₃) 0,002 %	Mg 0,02 %
	Metales pesados (en Pb) 0,001 %	Na 0,02 %
Límite máximo de impurezas	As 0,00004 %	Ni 0,001 %
Insoluble en HCl 0,01 %	Cu 0,001 %	Pb 0,001 %
Cloruro (Cl) 0,002 %	Fe 0,001 %	Sr 0,05 %

Código	Envase
131235.1210	500 g

141235 Calcio Sulfato 2-hidrato (USP-NF, BP, Ph. Eur.) puro, grado farma

Especificaciones	Insoluble en HCl 0,03 %	Cu 0,002 %
Riqueza (Compl.)	Pérdida por calcinación 18,0-22,0 %	Fe 0,005 %
(calc. s.p.a.) 98,0-101,0 %	Pérdida por desecación a 250 °C 19,0-23,0 %	Ni 0,002 %
Identidad según	Cloruro (Cl) 0,03 %	Pb 0,002 %
Farmacopeas: Conforme ensayo	Disolventes residuales	Metales residuales (según EMEA/CHMP/ SWP/4446/2000): No se usan catalizadores metálicos en el proceso de fabricación.
Límite máximo de impurezas	(Ph. Eur./USP) Conforme ensayo	
Acidez y/o alcalinidad Conforme ensayo	Metales pesados (en Pb) 0,001 %	
	As 0,0001 %	

Código	Envase
141235.1211	1000 g

201235 Calcio Sulfato 2-hidrato (E-516, F.C.C.) grado alimentario

Especificaciones	Arsénico, no más de 3 ppm	Especificaciones Reglamento (UE) n° 231/2012, F.C.C. 9, R.D. 1466/2009
Riqueza (en CaSO ₄) calc. s.p.s., no menos de 99,0 %	Mercurio, no más de 1 ppm	Para uso alimentario con arreglo al Reglamento (CE) n° 1333/2008 y F.C.C.
Pérdida por desecación 19,0-23,0 %	Plomo, no más de 2 ppm	
Fluoruro, no más de 0,003 %	Selenio, no más de 0,003 %	

Código	Envase
201235.0416	25 kg

Caldo Marino 2216 ver Marino, Caldo (Medio Deshidratado) para microbiología**Canavanina Sulfato**

C₅H₁₂N₄O₃ · H₂SO₄ M = 274,26 g/mol CAS 2219-31-0 EINECS 218-728-4 NC 29280090	Punto de Fusión 160 - 165 °C (desc.) Sólido	Almacenaje 2-8 °C
--	--	-------------------

Atención



H302+H312+H332

A3780 Canavanina Sulfato BioChemica

Especificaciones	Solubilidad
Riqueza (TLC) mín. 98 %	(10 %, H ₂ O) transparente, incoloro
	Agua (K.F.) máx. 7 %

Código	Envase
A3780,0100	100 mg

Caolín

CAS 1332-58-7 EINECS 310-127-6 NC 25070020	Sólido	WGK nwg Almacenaje Temperatura ambiente
--	--------	--

141149 Caolín (Ph. Eur.) puro, grado farma

Especificaciones	Poder de adsorción Conforme ensayo	Total de los recuentos
HCl mat. soluble máx. 1 %	Recuento de colonias (levaduras y mohos) máx. 100 UFC/g	microbianos aeróbicos máx. 1000 UFC/g
Hinchazón de energía Conforme ensayo	Sust. react. ácido/alcalino .. Conforme ensayo	Cloruro máx. 0,025 %
Identidad Conforme ensayo	Sustancias orgánicas Conforme ensayo	Sulfato máx. 0,1 %
Metales pesados (en Pb) máx. 0,005 %		Ca máx. 0,025 %

Código	Envase
141149.0914	5 kg

CAPS

C₉H₁₉NO₃S M = 221,32 g/mol CAS 1135-40-6 EINECS 214-492-1 NC 29213099	Sólido	Almacenaje Temperatura ambiente
---	--------	---------------------------------

A1063 CAPS para soluciones tampón

Especificaciones	A (1 cm/0,1 M en H ₂ O)
Riqueza (titr., sust. anhidra) mín. 99 %	260 nm máx. 0,04
pH (1 %; H ₂ O; 20 °C) 4,9 - 6,0	280 nm máx. 0,02
Agua máx. 5 %	

Código	Envase
A1063,0100	100 g
A1063,5000	5 kg

CAPSO

C₉H₁₉NO₄S M = 237,32 g/mol CAS 73463-39-5 NC 29221985	Punto de Fusión 270 °C Sólido	Almacenaje Temperatura ambiente
--	--	---------------------------------

A1064 CAPSO para soluciones tampón

Especificaciones	Agua máx. 1 %	A (1 cm/0,1 M en H ₂ O)
Riqueza (titr.) mín. 98 %		260 nm máx. 0,04
pH (1 %; H ₂ O; 20 °C) 5,5 - 6,1		280 nm máx. 0,03

Código	Envase
A1064,0100	100 g

Carbamida Cloruro ver Guanidina Clorhidrato**Carbenicilina Sal Disódica**

C₁₇H₁₆N₂Na₂O₆S M = 422,37 g/mol CAS 4800-94-6 EINECS 225-360-8 NC 29419000	Sólido	Almacenaje Temperatura ambiente
--	--------	---------------------------------

Peligro



H317 H334

A1491 Carbenicilina Sal Disódica BioChemica

Especificaciones
Actividad (calc. en sustancia seca) mín. 770 µg/mg
Metales pesados (en Pb) máx. 0,001 %
pH (1 %; H ₂ O; 20 °C) 6,0 - 7,5
Agua (K.F.) máx. 6 %

Código	Envase
A1491,0001	1 g
A1491,0005	5 g
A1491,0010	10 g
A1491,0100	100 g

Carbón Activo granulado n° 2

C SolubilidadInsoluble en agua WGK nwg
 M = 12,01 g/mol Sólido Almacenaje Temperatura ambiente.
 CAS 7440-44-0
 EINECS 231-153-3
 NC 38021000

211239 Carbón Activo granulado n° 2 grado técnico

cilindros de ~3 mm. Decolorante y adsorbente

Especificaciones
 Granulometría 3-5 mm
 Residuo de calcinación a 600 °C 15 %

Código	Envase
211239.1610	500 g
211239.1611	1000 g

Carbón Activo granulado n° 3

C SolubilidadInsoluble en agua WGK nwg
 M = 12,01 g/mol Sólido Almacenaje Temperatura ambiente.
 CAS 7440-44-0
 EINECS 231-153-3
 NC 38021000

211240 Carbón Activo granulado n° 3 grado técnico

gránulos de 3 mm. Decolorante y adsorbente

Especificaciones
 Granulometría 0,5-3,15 mm
 Residuo de calcinación a 600 °C 6 %

Código	Envase
211240.0914	5 kg

Carbón Activo polvo

C SolubilidadInsoluble en agua WGK nwg
 M = 12,01 g/mol Sólido Almacenaje Temperatura ambiente.
 CAS 7440-44-0
 EINECS 231-153-3
 NC 38021000

121237 Carbón Activo polvo para análisis

Decolorante

Especificaciones
 Poder de adsorción de azul de metileno (0,15 %) mín 100 mg/l

Límite máximo de impurezas
 Acidez y/o alcalinidad Conforme ensayo

Sustancias solubles en C₂H₅OH 0,2 %
 Sustancias solubles en H₂O 0,2 %
 Sustancias solubles en HCl 1 %
 Pérdida por desecación a 120 °C 10 %
 Residuo de calcinación 1 %
 Cloruro (Cl) 0,01 %
 Sulfato (SO₄) 0,01 %

Sulfuro (S) Conforme ensayo
 Sustancias orgánicas Conforme ensayo
 Ca 0,05 %
 Cu 0,002 %
 Fe 0,025 %
 Ni 0,002 %
 Pb 0,002 %

Código	Envase
121237.1609	250 g
121237.1610	500 g
121237.0416	25 kg

201237 Carbón Activo polvo (E-153, F.C.C.) grado alimentario

Especificaciones
 Sustancias solubles en agua, no más de 4,0 %
 Pérdida por desecación, no más de 10 %
 Residuo de ignición, no más de 7 %
 Índice de yodo, no menos de 400

Compuestos de Cianógeno Conforme ensayo
 Hidrocarburos aromáticos superiores Conforme ensayo
 Arsénico (en As), no más de 3 ppm
 Plomo, no más de 10 ppm

Metales pesados (en Pb) 0,004 %
 Especificaciones F.C.C. 9
 Para uso alimentario con arreglo al Reglamento (CE) n° 1333/2008 y F.C.C.

Código	Envase
201237.1609	250 g

211237 Carbón Activo polvo grado técnico

decolorante

Especificaciones
 Cloruro (Cl) 0,2 %
 Poder decolorante Conforme ensayo

Cu 0,005 %
 Fe 0,05 %
 Ni 0,005 %
 Pb 0,005 %

Código	Envase
211237.1610	500 g
211237.0914	5 kg

Carbón Vegetal polvo

NC 44029000 SolubilidadInsoluble en agua WGK nwg
 Sólido Almacenaje Temperatura ambiente.

211243 Carbón Vegetal polvo grado técnico

adsorbente

Especificaciones
 Acidez y/o alcalinidad Conforme ensayo
 Sulfuro Conforme ensayo

Código	Envase
211243.1610	500 g
211243.0416	25 kg

Carbono Disulfuro

Carbono Sulfuro

CS₂ Punto de Fusión -111 °C UN1131
 M = 76,14 g/mol Punto de Ebullición 46 °C Clase/GE 3(6.1)/I
 CAS 75-15-0 Densidad 1,264 kg/l ADR 3(6.1)/I · IMDG 3(6.1)/I · IATA 3(6.1)/I
 EINECS 200-843-6 Solubilidad agua 2,9 g/l a 20 °C WGK 2
 NC 28131000 Índice de refracción n₂₀/D 1,628 Almacenaje Temperatura ambiente.
 Índice No. 006-003-00-3 Líquido

Peligro

H225 H319 H315 H372 H361fd

361244 Carbono Disulfuro para UV, IR, HPLC

Especificaciones
 Riqueza mínima (C.G.) 99,9 %
Límite máximo de impurezas
 Color APHA 10
 Acidez 0,0005 meq/g
 Alcalinidad 0,0002 meq/g
 Residuo fijo 0,0005 %
 Agua (H₂O) 0,005 %

Aptitud para
 Espectrometría IR: Conforme ensayo
 Espectro UV (Camino óptico):
 1 cm. Ref.: agua:
 Transmitancia a 385 (Cut off) nm ≥ 10 %
 Transmitancia a 390 nm ≥ 50 %
 Transmitancia a 400 nm ≥ 80 %
 Transmitancia a 410 nm ≥ 90 %
 Transmitancia a 420-500 nm ≥ 98 %

Datos de interés en HPLC:
 P⁺ + 0,25 E 1,7
 Polaridad Rohrschneider 0,3
 Valor eluotrópico e⁺ (Al₂O₃) 0,15
 Sol. H₂O en disolv. a 20 °C 0,005
 Para trabajos críticos, purgar con nitrógeno.
 Producto microfiltrado (0,2 µm) y envasado bajo atmósfera de nitrógeno.

Código	Envase
361244.1611	1000 ml

131244 Carbono Disulfuro para análisis, ACS

Especificaciones		Código		Envase	
Riqueza mínima (C.G.)	99,9 %	131244.1611	1000 ml		
Identidad	IR conforme ensayo				
Límite máximo de impurezas					
Color APHA	10				
Residuo fijo	0,002 %				
Sulfuro Dióxido (SO ₂)	0,00025 %				
Benceno (C.G.)	0,003 %				
Hidrógeno Sulfuro (H ₂ S)	0,00015 %				

141244 Carbono Disulfuro puro

Especificaciones		Código		Envase	
Riqueza (C.G.)	99 %	141244.1611	1000 ml		
Identidad	IR conforme ensayo				
Residuo fijo	0,005 %				

161244 Carbono Disulfuro, 99,5 % para síntesis

Especificaciones		Código		Envase	
Riqueza mínima (C.G.)	99,5 %	161244.1611	1000 ml		
Identidad	IR conforme ensayo	161244.1612	2,5 l		
Agua (H ₂ O)	0,01 %				

Carbono Sulfuro ver Carbono Disulfuro

Carbowax 1500 ver Polietilenglicol 1500

Carboximetilcelulosa Sal Sódica media viscosidad

CMC, Sodio Carboximetilcelulosa

R _n OCH ₂ COONa	Sólido	WGK 1
CAS 9004-32-4		Almacenaje Temperatura ambiente.
NC 39123100		

144441 Carboximetilcelulosa Sal Sódica media viscosidad (USP, BP, Ph. Eur.) puro, grado farma

Especificaciones		Código		Envase	
Riqueza [en Na (calc.s.p.s.)]	6,5-9,5 %	144441.1209	250 g		
Identidad según	Conforme ensayo				
Farmacopeas:	Conforme ensayo				
pH sol. 1 %	6,5-8,0				
Viscosidad sol. al 2 % a 20 °C	400-800 cP				

Carmín de Indigo (C.I. 73015)

Acid Blue 74, Ácido 5,5'-Indigosulfónico Sal Disódica, Indigo Carmín, Indigotina

C ₁₆ H ₈ N ₂ O ₈ S ₂ Na ₂	Solubilidad	en agua a 25 °C	Almacenaje Temperatura ambiente.
M = 466,36 g/mol	Sólido		
CAS 860-22-0			
EINECS 212-728-8			
NC 32041200			

251246 Carmín de Indigo (C.I. 73015) para diagnóstico clínico

Especificaciones		Código		Envase	
Para microscopia, tinción de núcleos y glicógeno	Conforme ensayo	251246.1605	10 g		
Relación λ _{máx} P +/- 15 nm	0,98 - 1,07				
A 1 %, 1 cm, λ _{máx}	> 380				
λ de la ABS máx. en H ₂ O	606 - 612 nm				

Carmín (Laca de ácido carmínico con calcio y aluminio) (C.I. 75470)

C ₄₄ H ₃₇ AlCaO ₂₇ ·3H ₂ O	Solubilidad	Insoluble en agua	WGK 1
M = 1.118,78 g/mol	Sólido		Almacenaje Temperatura ambiente.
CAS 1390-65-4			
EINECS 215-724-4			
NC 32030090			

251824 Carmín (Laca de ácido carmínico con calcio y aluminio) (C.I. 75470) para diagnóstico clínico

Especificaciones		Código		Envase	
Identidad	IR conforme ensayo	251824.1605	10 g		
A 1 %, 1 cm, λ ₂ máx	> 100				
A 1 %, 1 cm, λ ₁ máx	> 70				

L-Carnosina

C ₉ H ₁₄ N ₄ O ₃	Punto de Fusión	253 °C (desc.) (lit.)	Almacenaje Temperatura ambiente
M = 226,23 g/mol			
CAS 305-84-0			
EINECS 206-169-9			
NC 29332990			

A9516 L-Carnosina BioChemica

Especificaciones		Código		Envase	
Riqueza (HPLC)	99 %	A9516.5000	5 kg		
Identidad (IR)	Conforme ensayo				
Metales pesados	máx. 0,0005 %				

Casticina

Origen de > *Vitex agnus castus*

C₁₉H₁₈O₈
 M = 374,32 g/mol
 CAS 479-91-4
 NC 29420000

Sólido

Almacenaje 2-8 °C

A6748 Casticina para HPLC

Especificaciones

Riqueza (HPLC) mín. 98 %

Código	Envase
A6748,0010	10 mg

Catalizador Kjeldahl (Cu) (0,3 % en CuSO₄ · 5H₂O) tabletas

NC 38220000

Tabletas
 Tabletas de 3,5 y 5,0 g

Almacenaje Temperatura ambiente.

H412

173350 Catalizador Kjeldahl (Cu) (0,3 % en CuSO₄·5H₂O) tabletas

(Potasio Sulfato + Cobre(II) Sulfato). Catalizador Missouri

Composición:

Potasio Sulfato99,7 %
 Cobre(II) Sulfato 5-hidrato0,3 %

Código	Envase
173350.1213	3,5 kg
173350.1230	1250 g
173350.1214	5 kg

Catalizador Kjeldahl (Cu) (6,25 % en CuSO₄ · 5H₂O) tabletas

NC 38220000

Solubilidadsoluble en agua
 Tabletas

UN3077
 Clase/GE 9/III
 ADR 9/III · IMDG 9/III · IATA 9/III
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H411

174428 Catalizador Kjeldahl (Cu) (6,25 % en CuSO₄·5H₂O) tabletas

según Directiva 93/28/CEE (Potasio Sulfato + Cobre(II) Sulfato)

Composición:

Potasio Sulfato93,75 %
 Cobre(II) Sulfato 5-hidrato6,25 %

Código	Envase
174428.1246	4 kg

Catalizador Kjeldahl (Cu) (9 % en CuSO₄ · 5H₂O) tabletas

NC 38220000

Solubilidadsoluble en agua
 Tabletas

UN3077
 Clase/GE 9/III
 ADR 9/III · IMDG 9/III · IATA 9/III
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H411

175639 Catalizador Kjeldahl (Cu) (9 % en CuSO₄·5H₂O) tabletas

(Potasio Sulfato + Cobre(II) Sulfato).Para determinación de N

Composición:

Potasio Sulfato91 %
 Cobre(II) Sulfato 5-hidrato9 %

Código	Envase
175639.12111	1650 g
175639.1214	5 kg

Catalizador Kjeldahl (Cu-Se) (9 % CuSO₄ · 5H₂O + 0,9 % Se) tabletas

NC 38220000

Tabletas

UN3077
 Clase/GE 9/III
 ADR 9/III · IMDG 9/III · IATA 9/III
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H411

175570 Catalizador Kjeldahl (Cu-Se) (9 % CuSO₄·5H₂O + 0,9 % Se) tabletas

(Potasio Sulfato + Selenio metal + Cobre(II) Sulfato 5-hidrato). Para análisis de suelos

Composición:

Cobre(II) Sulfato 5-hidrato9 %

Potasio Sulfato90 %
 Selenio metal0,9 %

Código	Envase
175570.1246	4 kg

Catalizador Kjeldahl (Cu-Se) (9 % CuSO₄ · 5H₂O + 2 % Se) tabletas

NC 38220000

Solubilidad en agua a 20 °C
 Tabletas

UN3288
 Clase/GE 6.1/III
 ADR 6.1/III · IMDG 6.1/III · IATA 6.1/III
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H373 H412

172926 Catalizador Kjeldahl (Cu-Se) (1,5 % CuSO₄·5H₂O + 2 % Se) tabletas

(Potasio Sulfato + Cobre(II) Sulfato + Selenio).Para determinación de N, según Wienger

Cobre(II) Sulfato 5-hidrato1,5 %
 Selenio2 %

Composición:

Potasio Sulfato96,5 %

Código	Envase
172926.1213	3,5 kg
172926.1211	1000 g
172926.1214	5 kg

Catalizador Kjeldahl (Cu-Se) polvo

NC 38220000

Solubilidad soluble en agua
SólidoUN3288
Clase/GE 6.1/III
ADR 6.1/III · IMDG 6.1/III · IATA 6.1/III
Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H373 H412

172429 Catalizador Kjeldahl (Cu-Se) polvo

(Potasio Sulfato + Cobre(II) Sulfato + Selenio). Para determinación de N, según Wienger

Composición:
Potasio Sulfato 96,5 %
Cobre(II) Sulfato 5-hidrato 1,5 %
Selenio 2 %**Código** **Envase**

172429.1211 1000 g

172429.1214 5 kg

Catalizador Kjeldahl (Cu-TiO₂) tabletas

NC 38220000

Solubilidad Poco soluble en agua.
Tabletas de 0,8 g, 1,2 g, 3,7 g y 5,0 g,UN3077
Clase/GE 9/III
ADR 9/III · IMDG 9/III · IATA 9/III
Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H411

173349 Catalizador Kjeldahl (Cu-TiO₂) tabletas

(Potasio Sulfato + Sodio Sulfato + Cobre(II) Sulfato 5-hidrato + Titanio(IV) Óxido)

Cobre(II) Sulfato 5-hidrato 2,83 %
Titanio(IV) Óxido 2,83 %**Composición:**Sodio Sulfato 47,17 %
Potasio Sulfato 47,17 %**Código** **Envase**

173349.1296 3,71 kg

173349.12178 875 g

173349.1230 1250 g

173349.1214 5 kg

Catalizador Kjeldahl (Se) tabletas

NC 38220000

Solubilidad soluble en agua
Tabletas
Tabletas de 3,5 y 5,0 g

Almacenaje Temperatura ambiente.

173348 Catalizador Kjeldahl (Se) tabletas

(Potasio Sulfato + Selenio)

Composición:Potasio Sulfato 99,9 %
Selenio 0,1 %**Código** **Envase**

173348.1213 3,5 kg

173348.1214 5 kg

CatalpolOrigen de *Picrorhizae kurroa***C₁₅H₂₂O₁₀**
M = 362,33 g/mol
CAS 2415-24-9
NC 29420000

Sólido

Almacenaje 2-8 °C

A3395 Catalpol para HPLC**Especificaciones**

Riqueza mín. 99 %

Código **Envase**

A3395.0020 20 mg

(+)-CatequinaOrigen de *Acacia catechu***C₁₅H₁₄O₆**
M = 290,27 g/mol
CAS 154-23-4
NC 29420000

Sólido

Almacenaje 2-8 °C

Atención



H315 H319 H335

A4325 (+)-Catequina para HPLC**Especificaciones**

Riqueza mín. 99 %

Código **Envase**

A4325.0020 20 mg

A4325.0050 50 mg

CDTA ver Ácido 1,2-Diaminociclohexano-N,N,N',N',-Tetraacético 1-hidrato**Cefotaxima Sal Sódica****C₁₆H₁₆N₅O₇S₂Na**
M = 477,4 g/mol
CAS 64485-93-4
EINECS 264-915-9
NC 29341000

Sólido

WGK 1
Almacenaje 2-8 °C**A4802 Cefotaxima Sal Sódica BioChemica****Especificaciones**Riqueza (TLC) mín. 98 %
Aspecto polvo amarillo claro
Agua (K.F.) aprox. 1 %
Solubilidad
(5 %; H₂O) transparente e incoloro
a amarillo**Código** **Envase**

A4802.0001 1 g

A4802.0005 5 g

Celite Hyflo Super Cel®

CAS 61790-53-2
EINECS 319-127-0
NC 38029000

Solubilidad Insoluble en agua
Sólido

WGK nwg
Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H371

175772 Celite Hyflo Super Cel®

® Marca registrada de World Minerals

Especificaciones
Pérdida por calcinación 0,2 %
Granulometría Inferior a 0,1 mm 90 %

Código	Envase
175772.1210	500 g

Cell Proliferation Kit XTT

NC 38220000

Almacenaje proteger de la luz
Almacenaje Evitar los cambios repetidos en la temperatura de la mezcla de reacción
Almacenaje -20 °C

A8088 Cell Proliferation Kit XTT

Especificaciones
La absorbancia del colorante es proporcional al número de células en cada pocillo.
Un proceso de un paso con resultados en 2-5 horas.

No hay requisitos para reactivos adicionales y / o los procedimientos de lavado celular.
Kit para la cuantificación de la proliferación celular y la viabilidad sin necesidad de utilizar isótopos radiactivos

Componentes del Kit
Reactivo de activación (PMS)
Reactivo XTT

Código	Envase
A8088.1000	1000 Tests

CellCultureGuard

Almacenaje -20 °C
Almacenaje proteger de la luz

A8906 CellCultureGuard

100X - solución para evitar la contaminación microbiana de cultivo celular

Especificaciones
No hay efectos secundarios observados en cultivos celulares en las concentraciones recomendadas.

Cultivo celular Guard es una solución estéril 100 veces concentrada.
Cultivo celular Guard es una combinación de nuevos antibióticos para proteger los cultivos de células de la contaminación por microorganismos.

Código	Envase
A8906.0050	50 ml

Cellosolve ver 2-Etoxi etanol

D(+)-Celobiosa

C₁₂H₂₂O₁₁
M = 342,30 g/mol
CAS 528-50-7
EINECS 208-436-5
NC 29400000

Punto de Fusión 237 - 239 °C
Sólido

WGK nwg
Almacenaje Temperatura ambiente

A3196 D(+)-Celobiosa BioChemica

Especificaciones
Riqueza (HPLC) mín. 99 %
α20 °C/D; 4 %, H₂O +34° - +35°
Cenizas sulfatadas máx. 0,05 %
Metales pesados (en Pb) máx. 0,0005 %

Código	Envase
A3196.0010	10 g
A3196.0050	50 g
A3196.0100	100 g

Cerebro Corazón (BHI), Agar

NC 38220000

Sólido

Almacenaje Temperatura ambiente

A5655 Cerebro Corazón (BHI), Agar

Especificaciones
pH antes del autoclavado ... aprox. 7,4 (20 °C)

Composición:
Agar 13,0 g/L
Glucosa 2,0 g/L

Peptonas 27,5 g/L
Sodio Cloruro 5,0 g/L
Tampón 2,5 g/L

Código	Envase
A5655.0500	500 g

Cerio(IV) Amonio Sulfato ver Amonio Cerio(IV) Sulfato 2-hidrato

Cerio(IV) Sulfato 4-hidrato

Ce(SO₄)₂·4H₂O
M = 404,30 g/mol
CAS 10294-42-5
EINECS 237-029-5
NC 28469000

Solubilidad agua 38 g/l a 50 °C
Sólido

WGK 1
Almacenaje Temperatura ambiente.

121248 Cerio(IV) Sulfato 4-hidrato (Reag. USP, Ph. Eur.) para análisis

Especificaciones
Riqueza mínima (Yodom.) 98 %
Límite máximo de impurezas
Insoluble en H₂SO₄ 0,005 %
Cloruro (Cl) 0,001 %

Fosfato (PO₄) 0,01 %
No precipitado por NH₄OH 0,3 %
Metales pesados (Reactivo Farmacopeas) Conforme ensayo
Metales pesados (en Pb) 0,003 %
Al 0,01 %

Cu 0,003 %
Fe 0,005 %
Ni 0,003 %
Pb 0,003 %

Código	Envase
121248.1208	100 g
121248.1209	250 g
121248.1214	5 kg

141248 Cerio(IV) Sulfato 4-hidrato puro

Especificaciones
Riqueza (Yodom.) 98 %
Cloruro (Cl) 0,05 %
Cu 0,01 %

Fe 0,05 %
Ni 0,01 %
Pb 0,01 %

Código	Envase
141248.1209	250 g

Cerio(IV) Sulfato 0,1 mol/l (0,1N)

Ce(SO₄)₂·4H₂O
 M = 404,30 g/mol
 CAS 10294-42-5
 EINECS 237-029-5
 NC 28469000

Densidad1,083 kg/l
 Líquido

UN3264
 Clase/GE 8/III
 ADR 8/III · IMDG 8/III · IATA 8/III
 WGK 1
 Almacenaje Temperatura ambiente.

181249 Cerio(IV) Sulfato 0,1 mol/l (0,1N) (Reag. USP) solución valorada

Solución normalizada frente a Sodio Oxalato
 Incertidumbre Ver certificado
 Trazabilidad NIST

Especificaciones
 Factor a 20 °C 0,999 - 1,001

Código	Envase
181249.1611	1000 ml
181249.1612	2,5 l

Cesio Cloruro

CsCl
 M = 168,36 g/mol
 CAS 7647-17-8
 EINECS 231-600-2
 NC 28273985

Punto de Fusión 646 °C
 Punto de Ebullición 1300 °C
 Densidad 3,983 kg/l (20 °C)
 Sólido

WGK 1
 Almacenaje Temperatura ambiente

Atención



H361

122509 Cesio Cloruro (Reag. Ph. Eur.) para análisis

Especificaciones
 Riqueza mínima (Arg.) 99,5 %

Límite máximo de impurezas
 Insoluble en H₂O 0,003 %
 Compuestos de N (en N) 0,001 %
 Fosfato (PO₄) 0,002 %

Sulfato (SO₄) 0,002 %

Metales por ICP [en mg/Kg (ppm)]
 Al.....5 As 1
 B.....2 Ba.....10
 Bi.....2 Ca.....10
 Cd.....3 Co.....3

Cr 3
 Fe..... 3
 Li 0,5
 Mn 3
 Na..... 20
 Pb..... 1
 Tl 5

Cu 3
 K..... 20
 Mg..... 5
 Mo..... 5
 Ni..... 3
 Sr 3
 Zn..... 5

Código	Envase
122509.1206	25 g
122509.1208	100 g
122509.1210	500 ml

A1098 Cesio Cloruro 99,999 % para biología molecular

Especificaciones
 DNasas/RNasas/Proteasasno detectable
 Riqueza mín. 99,999 %
 Al máx. 0,0001 %
 Ba máx. 0,0001 %

Ca máx. 0,0001 %
 Cr máx. 0,0001 %
 Fe máx. 0,0001 %
 K máx. 0,0005 %
 Li máx. 0,0001 %

Na máx. 0,0005 %
 A (1 cm/50 % en agua grado HPLC)
 260 nm máx. 0,02
 280 nm máx. 0,02

Código	Envase
A1098,0100	100 g
A1098,0500	500 g
A1098,1000	1 kg

A1126 Cesio Cloruro 99,9 % BioChemica

Especificaciones
 Riqueza mín. 99,9 %
 Al máx. 0,0005 %
 Ba máx. 0,001 %
 Ca máx. 0,0005 %

Cr máx. 0,0005 %
 Fe máx. 0,0005 %
 K máx. 0,002 %
 Li máx. 0,0005 %
 Na máx. 0,005 %

Código	Envase
A1126,0100	100 g
A1126,0500	500 g
A1126,1000	1 kg

Cetiltrimetilamonio Bromuro

N,N,N-Trimetil-1-Hexadecanaminio Bromuro, Cetrimonio Bromuro, Hexadeciltrimetilamonio Bromuro, CTAB

C₁₉H₄₂BrN
 M = 364,46 g/mol
 CAS 57-09-0
 EINECS 200-311-3
 NC 29239000

Punto de Fusión 250 °C (desc.)
 Sólido

UN3077
 Clase/GE 9/III
 ADR 9/III · IMDG 9/III · IATA 9/III
 WGK 3
 Almacenaje Temperatura ambiente

Atención



H302 H315 H319 H335 H400 H410

122054 Cetiltrimetilamonio Bromuro para análisis

Especificaciones
 Riqueza mínima (Arg.) 98,0 %
 Identidad IR conforme ensayo

Límite máximo de impurezas
 Insoluble en H₂O Conforme ensayo
 Pérdida por desecación a 105 °C 1 %
 Residuo de calcinación (en SO₄) 0,5 %

Cu 0,001 %
 Fe 0,001 %
 Ni 0,001 %
 Pb 0,001 %

Código	Envase
122054.1209	250 g

162054 Cetiltrimetilamonio Bromuro, 99 % para síntesis

Especificaciones
 Riqueza mínima (Arg.) 99 %
 Identidad IR conforme ensayo

Código	Envase
162054.1211	1000 g

A6284 Cetiltrimetilamonio Bromuro para biología molecular

Especificaciones
 DNasas/RNasas/Proteasasno detectable
 Riqueza (titr.) mín. 99 %
 Metales pesados (en Pb) máx. 0,001 %

Agua (K.F.) máx. 1 %
 Fe máx. 0,001 %

Código	Envase
A6284,0100	100 g
A6284,0250	250 g
A6284,0500	500 g

A0805 Cetiltrimetilamonio Bromuro BioChemica

Especificaciones
 Riqueza (titr.) mín. 99 %
 Metales pesados (en Pb) máx. 0,001 %

Agua (K.F.) máx. 1 %
 Fe máx. 0,001 %

Código	Envase
A0805,0100	100 g
A0805,0500	500 g

Cetrimida

Cetrimida

Tetradonio Bromuro

C₁₇H₃₆BrN
M = 336,42 g/mol
CAS 1119-97-7
EINECS 214-291-9
NC 29239000

Solubilidad agua 500 g/l a 20 °C
Sólido

UN1759
Clase/GE 8/II
ADR 8/II - IMDG 8/II - IATA 8/II
WGGK 3
Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H314

142542 Cetrimida (BP, Ph. Eur.) puro, grado farma

Especificaciones

Riqueza (Arg.) calc. s.p.s. 96,0-101,0 %
Identidad según
Farmacopeas: Conforme ensayo

Acidez y/o alcalinidad Conforme ensayo
Insoluble en H₂O Conforme ensayo
Pérdida por desecación a 105 °C 2,0 %
Residuo de calcinación (en SO₄) 0,5 %
Aminas y sales de
aminas Conforme ensayo

Metales residuales ICP (según EMEA/CHMP/SWP/4446/2000):

Clase 1A (Pt, Pd) 10 ppm
Clase 1B (Ir, Rh, Ru, Os) 10 ppm
Clase 1C (Mo, Ni, Cr, V) 25 ppm
Clase 2 (Cu, Mn) 250 ppm
Clase 3 (Fe, Zn) 1.300 ppm

Código	Envase
142542.0914	5 kg

Límite máximo de impurezas

Aspecto de la solución Conforme ensayo

Cetrimonio Bromuro ver Cetiltrimetilamonio Bromuro

α-Chaconina

Origen de *Solanum tuberosum*

C₄₅H₇₃NO₁₄
M = 852,04 g/mol
CAS 20562-03-2
NC 29420000

Almacenaje 2-8 °C

Atención



H302+H332 H361d H302 H332

A9544 α-Chaconina para HPLC

Especificaciones

Riqueza mín. 98 %

Código	Envase
A9544,0005	5 mg
A9544,0010	10 mg

CHAPS

C₃₂H₅₈N₂O₇S
M = 614,89 g/mol
CAS 75621-03-3
NC 29242998

Punto de Fusión 116 °C Almacenaje 2-8 °C
Sólido

Atención



H302 H315 H319

A4011 CHAPS para biología molecular

Especificaciones

DNasas/RNasas/Proteasas no detectable
Riqueza (en N) mín. 99 %
Conductividad (0,1 M) máx. 10,0 μS/cm

Pb máx. 0,005 %
Agua (K.F.) máx. 4 %
N aprox. 4,5 %
Na máx. 0,005 %

A (1 cm/5 % en H₂O)
290 nm máx. 0,5
400 nm máx. 0,02

Código	Envase
A4011,0005	5 g
A4011,0010	10 g

A1099 CHAPS BioChemica

Especificaciones

Riqueza (en N) mín. 99 %
Conductividad (0,1 M) máx. 10,0 μS/cm
Pb máx. 0,005 %
Agua (K.F.) máx. 4 %
N aprox. 4,5 %
Na máx. 0,005 %

A (1 cm/5 % en H₂O)
290 nm máx. 0,5
400 nm máx. 0,02

Código	Envase
A1099,0005	5 g
A1099,0010	10 g
A1099,0025	25 g
A1099,0050	50 g
A1099,0500	500 g

CHAPSO

C₃₂H₅₈N₂O₈S
M = 630,87 g/mol
CAS 82473-24-3
NC 29242998

Punto de Fusión 175 °C Almacenaje 2-8 °C
Sólido

A1100 CHAPSO BioChemica

Especificaciones

Riqueza (en N) mín. 98 %
Agua (K.F.) máx. 6 %

Código	Envase
A1100,0005	5 g

CheLuminate-HRP ELISA FemtoDetect

NC 38220000

Almacenaje 2-8 °C

A8055 CheLuminate-HRP ELISA FemtoDetect

Especificaciones

Excelente estabilidad; la solución de trabajo es estable durante un máximo de 8 horas
Perfectamente adecuado para todo tipo de lectores de microplacas ELISA o, también con sistemas automatizados de manejo de líquidos.

Generación de luz inmediata con una señal intensa a 425 nm (Temperatura ambiente o 37 °C)
Duración de la señal ampliada; muy bajo límite de detección en el rango medio femtogramo (10⁻¹⁴)
Amplio rango dinámico; no hay necesidad de diluir las muestras

Excelente linealidad de gama baja de las curvas de dosis-respuesta (lectura después de 1 min)
Suficiente para placas 5x96 pocillos
Para la detección de antígenos / anticuerpos en ELISA

Código	Envase
A8055,0100	100 ml

CheLuminate-HRP ELISA FemtoDetect Plus

NC 38220000

Almacenaje 2-8 °C

A8031 CheLuminate-HRP ELISA FemtoDetect Plus**Especificaciones**

Excelente estabilidad; la solución de trabajo es estable durante un máximo de 8 horas (temperatura ambiente)
Perfectamente adecuado para todo tipo de lectores de microplacas ELISA o también con sistemas automatizados de manejo de líquidos.

Generación de luz inmediata con una señal intensa a 425 nm (Temperatura ambiente o 37 °C)
Sensibilidad excepcional; límite de detección extremadamente bajo en el rango femtogramos (10⁻¹⁵) Amplio rango dinámico; no hay necesidad de diluir las muestras

Excelente linealidad de gama baja de las curvas de dosis-respuesta (lectura después de 1 min)
Suficiente para placas 5x96 ó 25x96 pocillos, respectivamente
Para la detección de antígenos / anticuerpos en ELISA

Código	Envase
A8031,0100	100 ml

CheLuminate-HRP FemtoDetect

NC 38220000

Almacenaje 2-8 °C

A7807 CheLuminate-HRP FemtoDetect**Especificaciones**

Suficiente para 500 cm² o 2500 cm² o 5000 cm², respectivamente
Sustrato quimioluminiscente perfecto para proteínas del medio y mal expresadas
Duración de la señal excepcional; 12 horas de emisión de luz

Límite de detección muy bajo en el intervalo alto de femtogramos (10⁻¹³)
Sistema de detección preferido: Equipos de imágenes. También pueden ser utilizadas películas.

Alta estabilidad; solución de trabajo es estable durante 24 h a temperatura ambiente
Para la detección de proteínas inmovilizadas (Western blot) y ácidos nucleicos inmovilizados (Southern y Northern blot)

Código	Envase
A7807,0500	1 Kit
A7807,5000	1 Kit

CheLuminate-HRP FemtoDetect Plus

NC 38220000

Almacenaje 2-8 °C

A7879 CheLuminate-HRP FemtoDetect Plus**Especificaciones**

Suficiente para 200 cm² o 1000 cm², respectivamente
Sustrato quimioluminiscente perfecto para las proteínas poco expresadas (proteínas de membrana)

Límite de detección de sensibilidad en el intervalo alto femtogramo (10⁻¹⁵)
Sistema de detección preferido: Equipos de imágenes
Alta duración de la señal; 8 horas de emisión de luz

Alta estabilidad; solución de trabajo es estable durante 8 h a temperatura ambiente
Para la detección de proteínas inmovilizadas (Western blot) y ácidos nucleicos inmovilizados (Southern y Northern blot)

Código	Envase
A7879,0200	1 Kit
A7879,1000	1 Kit

CheLuminate-HRP PicoDetect

NC 38220000

Almacenaje 2-8 °C

A3417 CheLuminate-HRP PicoDetect**Especificaciones**

Suficiente para 1200 cm² o 5000 cm², respectivamente
Sustrato quimioluminiscente perfecto para proteínas altamente expresadas

Superior para la detección de Western blot de serie en la película de autorradiografía
Límite de detección Pírograma, tiene un bajo riesgo de problemas de saturación de señal y de fondo

Muy alta estabilidad; solución de trabajo es estable durante 7 días a temperatura ambiente
Para la detección de proteínas inmovilizadas (Western blot) y ácidos nucleicos inmovilizados (Southern y Northern blot)

Código	Envase
A3417,1200	1 Kit
A3417,5000	1 Kit

CheLuminate-HRP PicoDetect Extended

NC 38220000

Almacenaje 2-8 °C

A7786 CheLuminate-HRP PicoDetect Extended**Especificaciones**

Sustrato quimioluminiscente perfecto para proteínas altamente expresadas
Superior para la detección de Western blot de serie en la película de autorradiografía o por medio de los sistemas de imágenes

Extensión de la emisión de luz; 6 horas de duración de la señal
Pírogramas (10⁻¹²) límite de detección
Alta estabilidad; solución de trabajo es estable durante 24 h a temperatura ambiente

Suficiente para 500 cm² o 2500 cm² o 5000 cm², respectivamente
Para la detección de proteínas inmovilizadas (Western blot) y ácidos nucleicos inmovilizados (Southern y Northern blot)

Código	Envase
A7786,0500	1 Kit

CHESC₈H₁₇NO₃S

M = 207,29 g/mol

CAS 103-47-9

EINECS 203-115-6

NC 29213099

Sólido

Almacenaje Temperatura ambiente

A1065 CHES para soluciones tampón**Especificaciones**

Riqueza (titr.) mín. 99 %
Metales pesados (en Pb) máx. 0,001 %
pH (1 %; H₂O; 20 °C) 5,0 - 6,0

Agua máx. 1 %
A (1 cm³/0,1 M en H₂O)
260 nm máx. 0,05
280 nm máx. 0,04

Código	Envase
A1065,0100	100 g
A1065,0250	250 g

Cianidina CloruroOrigen de *Rosa centifolia*C₁₅H₁₁ClO₆

M = 322,70 g/mol

CAS 528-58-5

EINECS 208-438-6

NC 29329900

Sólido

Almacenaje 2-8 °C

A8674 Cianidina Cloruro para HPLC**Especificaciones**

Riqueza mín. 97 %

Código	Envase
A8674,0020	20 mg

Cianidina-3-Glucósido CloruroOrigen de *Vaccinium vitis-idaea*

C₂₁H₂₁O₁₁Cl
 M = 484,84 g/mol
 CAS 27661-36-5
 NC 29389090

Almacenaje 2-8 °C

A9560 Cianidina-3-Glucósido Cloruro para HPLC

Especificaciones

Riqueza mín. 97 %

Código	Envase
A9560,0010	10 mg

Cianidina-3-Arabinósido CloruroOrigen de *Vaccinium vitis-idaea*

C₂₀H₁₉O₁₀Cl
 M = 454,82 g/mol
 CAS 57186-11-5
 NC 29389090

Almacenaje 2-8 °C

A9556 Cianidina-3-Arabinósido Cloruro para HPLC

Especificaciones

Riqueza mín. 97 %

Código	Envase
A9556,0010	10 mg

Cianometano ver Acetonitrilo**α-Ciclodextrina**

C₃₆H₆₀O₃₀
 M = 972,86 g/mol
 CAS 10016-20-3
 EINECS 233-007-4
 NC 29400000

Sólido

Almacenaje Temperatura ambiente

Atención



H319

A2146 α-Ciclodextrina BioChemica

Especificaciones

Riqueza (HPLC) mín. 98 %
 α20 °C/D; 10 %, H₂O +145° - +151°

Código	Envase
A2146,0025	25 g

β-Ciclodextrina

C₄₂H₇₀O₃₅
 M = 1135,00 g/mol
 CAS 7585-39-9
 EINECS 231-493-2
 NC 29400000

Sólido

Almacenaje Temperatura ambiente

A2147 β-Ciclodextrina BioChemica

Especificaciones

Riqueza (HPLC) mín. 98 %
 α20 °C/D; 1,5 %, H₂O +159° - +165°
 Pérdida por desecación
 (2 h; 120 °C) máx. 14 %

Código	Envase
A2147,0025	25 g
A2147,0100	100 g

γ-Ciclodextrina

C₄₈H₈₀O₄₀
 M = 1297,14 g/mol
 CAS 17465-86-0
 EINECS 241-482-4
 NC 29400000

Sólido

Almacenaje Temperatura ambiente

A2148 γ-Ciclodextrina BioChemica

Especificaciones

Riqueza (HPLC) mín. 98 %
 α20 °C/D; 1 %, H₂O +169° - +175°
 Agua 9 - 14 %

Código	Envase
A2148,0005	5 g

Ciclohexano

Hexahidrobenceno, Hexametileno, Hexanafteno

C₆H₁₂
 M = 84,16 g/mol
 CAS 110-82-7
 EINECS 203-806-2
 NC 29021100
 Índice No. 601-017-00-1

Punto de Fusión 6,47 °C
 Punto de Ebullición 80,7 °C
 Densidad 0,778 kg/l
 Índice de refracción n₂₀/D 1,4266
 Líquido

UN1145
 Clase/GE 3/II
 ADR 3/II - IMDG 3/II - IATA 3/II
 WGK 1
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H225 H315 H304 H336 H410 H400

361250 Ciclohexano para UV, IR, HPLC, ACS

Especificaciones

Riqueza mínima (C.G.) 99,9 %
 Densidad 20/4 0,776-0,780
 Límite máximo de impurezas
 Color APHA 10
 Acidez 0,0002 meq/g
 Alcalinidad 0,0002 meq/g
 Residuo fijo 0,0003 %
 Sustancias carbonizables por
 H₂SO₄ Conforme ensayo

Agua (H₂O) 0,01 %
 Aptitud para
 Espectrometría IR: Conforme ensayo
 Fluorescencia a 254 nm
 (en quinina) 1 ppb
 Fluorescencia a 365 nm
 (en quinina) 1 ppb
 Espectro UV (Camino óptico:
 1 cm. Ref.: agua):
 Transmitancia a 208 (Cut off) nm ≥ 10 %
 Transmitancia a 210 nm ≥ 15 %

Transmitancia a 220 nm ≥ 50 %
 Transmitancia a 230 nm ≥ 80 %
 Transmitancia a 240 nm ≥ 90 %
 Transmitancia a 250 nm ≥ 98 %
 Transmitancia a 260-400 nm ≥ 99 %
 Datos de interés en HPLC:
 P⁺ + 0,25 E 0,5
 Polaridad Rohrschneider -0,2
 Valor eluotrópico e⁺ (Al₂O₃) 0,4
 Sol. H₂O en disolv. a 20 °C 0,012

Para trabajos críticos, purgar con nitrógeno.
 Producto microfiltrado (0,2 μm) y envasado
 bajo atmósfera de nitrógeno.

Código	Envase
361250.1611	1000 ml
361250.1612	2,5 l
361250.0515	10 l
361250.0537	30 l

321250 Ciclohexano para análisis de pesticidas

Especificaciones	Acidez 0,0003 meq/g
Riqueza mínima (C.G.) 99,8 %	Residuo fijo 0,0005 %
Identidad IR conforme ensayo	Agua (H ₂ O) 0,01 %
Densidad 20/4 0,776-0,780	Señal ECD de pesticida (Lindano a DDT) (en Lindano) 5 ng/l
Límite máximo de impurezas	Señal FID de 2-Octanol a Tetradecanol (en 2-Octanol) Conforme ensayo
Color APHA 10	

Código	Envase
321250.1611	1000 ml
321250.1612	2,5 l
321250.1646	4 l
321250.0515	10 l

131250 Ciclohexano (Reag. Ph. Eur.) para análisis, ACS, ISO

Especificaciones	Sustancias carbonizables por H ₂ SO ₄ Conforme ensayo	Metales por ICP [en mg/Kg (ppm)]	Ag 0,05	Al 0,5
Riqueza mínima (C.G.) 99,5 %	Compuestos de S (en S) 0,002 %	As 0,05	Au 0,05	
Identidad IR conforme ensayo	Compuestos aromáticos (U.V.) (en C ₆ H ₆) 0,01 %	B 0,02	Ba 0,1	
Densidad 20/4 0,776-0,780	Ciclohexeno (C.G.) 0,01 %	Be 0,02	Bi 0,05	
Punto de congelación > 6,0 °C	Ciclohexano (C.G.) 0,05 %	Ca 0,5	Cd 0,05	
Límite máximo de impurezas	Ciclopentano (C.G.) 0,05 %	Co 0,02	Cr 0,02	
Color APHA 10	Metilciclohexano (C.G.) 0,05 %	Cu 0,02	Fe 0,1	
Acidez 0,0003 meq/g	Tiemo Conforme ensayo	Ga 0,02	Ge 0,05	
Residuo fijo 0,001 %	Agua (H ₂ O) 0,01 %	Hg 0,05	In 0,05	
Resistencia al KMnO ₄ Conforme ensayo		K 0,1	Li 0,05	
		Mg 0,1	Mn 0,02	

Código	Envase
131250.1611	1000 ml
131250.1612	2,5 l
131250.0314	5 l
131250.0316	25 l

141250 Ciclohexano puro

Especificaciones	Residuo fijo 0,005 %	Agua (H ₂ O) 0,05 %
Riqueza (C.G.) 99,5 %	Compuestos de S (en S) 0,005 %	Cu 0,00002 %
Identidad IR conforme ensayo	Compuestos aromáticos (UV) (en C ₆ H ₆) 0,05 %	Fe 0,00005 %
Densidad 20/4 0,776-0,780	Ciclohexano (C.G.) 0,05 %	Ni 0,00002 %
Acidez 0,001 meq/g		Pb 0,00002 %

Código	Envase
141250.1611	1000 ml
141250.1612	2,5 l
141250.0537	30 l

161250 Ciclohexano, 99,5 % para síntesis

Especificaciones	Riqueza mínima (C.G.) 99,5 %
Identidad IR conforme ensayo	Densidad 20/4 0,776-0,780
Residuo fijo 0,005 %	Agua (H ₂ O) 0,02 %

Código	Envase
161250.1611	1000 ml
161250.1612	2,5 l
161250.1714	5 l
161250.0515	10 l

211250 Ciclohexano grado técnico

Especificaciones	Riqueza (C.G.) 99,5 %
Densidad 20/4 0,776-0,780	Acidez 0,005 meq/g
Agua (H ₂ O) 0,1 %	

Código	Envase
211250.1611	1000 ml
211250.1612	2,5 l
211250.1714	5 l
211250.3516	25 l

Ciclohexanona

Cetohexametileno, Pimelic Cetona

CH₂(CH₂)₄CO	Punto de Fusión -16,4 °C	UN1915
M = 98,14 g/mol	Punto de Ebullición 155,6 °C	Clase/GE 3/III
CAS 108-94-1	Densidad 0,947 kg/l	ADR 3/III · IMDG 3/III · IATA 3/III
EINECS 203-631-1	Solubilidad agua 150 g/l	WGK 1
NC 29142200	Índice de refracción n ₂₀ /D 1,4507	Almacenaje Temperatura ambiente.
Índice No. 606-010-00-7	Líquido	

Atención



H226 H332

131890 Ciclohexanona para análisis, ACS

Especificaciones	Metales por ICP [en mg/Kg (ppm)]	Hg 0,02	In 0,05
Riqueza mínima (C.G.) 99,5 %	Ag 0,05	Al 0,5	Li 0,05
Identidad IR conforme ensayo	As 0,02	Au 0,05	Mn 0,02
Densidad 20/4 0,945-0,948	B 0,05	Ba 0,1	Na 0,5
Límite máximo de impurezas	Be 0,02	Bi 0,05	P 0,2
Color APHA 10	Ca 1	Cd 0,05	Pt 0,02
Residuo fijo 0,05 %	Co 0,02	Cr 0,02	Sb 0,02
Agua (H ₂ O) 0,05 %	Cu 0,02	Fe 0,1	Sn 0,1
	Ga 0,02	Ge 0,05	

Código	Envase
131890.1611	1000 ml

161890 Ciclohexanona, 99,5 % para síntesis

Especificaciones	Riqueza mínima (C.G.) 99,5 %
Identidad IR conforme ensayo	Densidad 20/4 0,945-0,948
Agua (H ₂ O) 0,1 %	

Código	Envase
161890.1611	1000 ml
161890.1612	2,5 l
161890.1714	5 l

Cicloheximida**Actidiona**

C₁₅H₂₃NO₄
 M = 281,36 g/mol
 CAS 66-81-9
 EINECS 200-636-0
 NC 29419000
 Índice No. 613-140-00-8

Punto de Fusión 106 - 112 °C
 Sólido

UN2811
 Clase/GE 6.1/I
 ADR 6.1/I · IMDG 6.1/I · IATA 6.1/I
 WGK 3
 Almacenaje Temperatura ambiente

Peligro

H300 H341 H360D H411

A0879 Cicloheximida BioChemica**Especificaciones**

Riqueza (HPLC) mín. 98 %
 α20 °C/D; 1 %, CHCl₃ -26° - -32°

Código	Envase
A0879,0001	1 g
A0879,0005	5 g
A0879,0025	25 g
A0879,0100	100 g
A0879,0250	250 g

D-Cicloserina

C₃H₆N₂O₂
 M = 102,10 g/mol
 CAS 68-41-7
 EINECS 200-688-4
 NC 29419000

Punto de Fusión 145 °C
 Sólido Almacenaje -20 °C

A1943 D-Cicloserina BioChemica**Especificaciones**

Riqueza mín. 95 %
 α20 °C/D; 5 %, 2 N NaOH +108° - +114°
 Pérdida por desecaciónmáx. 1 %
 pH (10 %; H₂O; 20 °C)5,5 - 6,5

Residuo de ignición máx. 0,5 %
 Solubilidad
 (10 %; H₂O) transparente, incoloro

Código	Envase
A1943,0001	1 g
A1943,0005	5 g
A1943,0025	25 g

A7039 D-Cicloserina (USP) puro, grado farma**Especificaciones**

Actividad mín. 900 µg/mg
 α20 °C/D; 5 %, 2 N NaOH +108° - +114°
 Cristalinidad Conforme ensayo

Identidad Conforme ensayo
 Pérdida por desec.
 (3 h, 60 °C, vacío) máx. 1,0 %
 pH (10 %; H₂O; 20 °C) 5,5 - 6,5

Productos de
 condensación máx. 0,80 (285 nm)
 Residuo de igniciónmáx. 0,5 %

Código	Envase
A7039,0001	1 g
A7039,0005	5 g

Cineol ver Eucalipto**Ciprofloxacino**

C₁₇H₁₈FN₃O₃
 M = 331,34 g/mol
 CAS 85721-33-1
 NC 29335995

Sólido

Almacenaje Temperatura ambiente
 Almacenaje proteger de la luz

A4589 Ciprofloxacino BioChemica**Especificaciones**

Riqueza 98,0 - 102,0 %
 Aspecto de la solución Conforme ensayo
 Aspecto polvo blanquecino a amarillento

Identidad Conforme ensayo
 Metales pesados (en Pb) máx. 0,002 %
 Pérdida por desecación máx. 1,0 %
 Residuo de ignición máx. 0,1 %

Sustancias relacionadas Conforme ensayo
 Ácido Fluoroquinolínicomáx. 0,2 %
 Cloruromáx. 0,02 %
 Sulfatomáx. 0,04 %

Código	Envase
A4589,0001	1 g

Ciprofloxacino Clorhidrato

C₁₇H₁₈FN₃O₃ · HCl
 M = 367,84 g/mol
 CAS 86393-32-0
 NC 29335995

Sólido

Almacenaje 2-8 °C

A4556 Ciprofloxacino Clorhidrato (Ph. Eur.) puro, grado farma**Especificaciones**

Riqueza (HPLC, Calc. sust. seca) 98,0 - 102,0 %
 Aspecto de la solución Conforme ensayo

Cenizas sulfatadas máx. 0,1 %
 Identidad Conforme ensayo
 Metales pesados (en Pb) máx. 0,002 %
 pH (2,5 %; H₂O) 3,4 - 4,5

Sustancias relacionadas
 (HPLC) Conforme ensayo
 Ácido Fluoroquinolínicomáx. 0,2 %
 Agua (K.F.)máx. 6,7 %

Código	Envase
A4556,0005	5 g

Cisteamina Clorhidrato

C₂H₇NS · HCl
 M = 113,61 g/mol
 CAS 156-57-0
 EINECS 205-858-1
 NC 29309099

Punto de Fusión 66 - 69 °C
 Sólido

Almacenaje Temperatura ambiente
 Almacenaje bajo argón

A1546 Cisteamina Clorhidrato BioChemica**Especificaciones**

Riqueza (tít.) mín. 98 %
 Solubilidad
 (10 %; H₂O) transparente, incoloro

Código	Envase
A1546,0025	25 g

L-Cisteína**Ácido 2-Amino-3-Mercaptopropiónico****C₃H₇NO₂S**

M = 121,16 g/mol

CAS 52-90-4

EINECS 200-158-2

NC 29309013

Sólido

WGK 1

Almacenaje Temperatura ambiente

Atención



H302

15B512 L-Cisteína, 99 % para síntesis**Especificaciones**

Riqueza 99 %

Identidad IR conforme ensayo

Código	Envase
15B512.1208	100 g

A3694 L-Cisteína BioChemica

• Todos los aminoácidos son de origen no animal

Especificaciones

Riqueza (titr.) mín. 99 %

α20 °C/D; 5 %, HCl +8° - +9,5°

Insolubles Conforme ensayo

Metales pesados (en Pb) máx. 0,001 %

Otros aminoácidos máx. 0,5 %

Amonio máx. 0,1 %

Cloruro máx. 0,02 %

Sulfato máx. 0,02 %

Código	Envase
A3694,0050	50 g
A3694,0100	100 g
A3694,1000	1 kg

A1425 L-Cisteína (DAB) puro, grado farma

• Todos los aminoácidos son de origen no animal

Especificaciones

Riqueza (titr., calc.en sust. seca) 98,0 - 101,0 %

α20 °C/D; 12 %, HCl, calc. en sust. Secca +8° - +9,5°

Aspecto de la solución Conforme ensayo

Cenizas sulfatadas máx. 0,1 %

Identidad Conforme ensayo

Metales pesados (en Pb) máx. 0,001 %

Pérdida por desecación máx. 0,5 %

pH (2,5 %; H₂O) 4,5 - 6,0

Sustancias positivas a

Ninhidrina máx. 0,5 %

Amonio máx. 0,02 %

Cloruro máx. 0,04 %

Sulfato máx. 0,03 %

Fe máx. 0,002 %

Código	Envase
A1425,0500	500 g
A1425,1000	1 kg

L-Cisteína Clorhidrato 1-hidrato**C₃H₇NO₂S · HCl · H₂O**

M = 175,64 g/mol

CAS 7048-04-6

EINECS 200-157-7

NC 29309016

Sólido

WGK 1

Almacenaje Temperatura ambiente

A3665 L-Cisteína Clorhidrato 1-hidrato para cultivo celular

• Todos los aminoácidos son de origen no animal

Especificaciones

Test de pirógenos Conforme ensayo

Riqueza (titr.) mín. 99 %

α20 °C/D; 8 %, 6 M HCl +5,7° - +6,8°

Otros aminoácidos máx. 0,5 %

Amonio máx. 0,1 %

Sulfato máx. 0,02 %

As máx. 0,0001 %

Fe máx. 0,001 %

Pb máx. 0,001 %

Código	Envase
A3665,0500	500 g

A3698 L-Cisteína Clorhidrato 1-hidrato BioChemica

• Todos los aminoácidos son de origen no animal

Especificaciones

Riqueza (titr.) mín. 99 %

α20 °C/D; 8 %, 6 M HCl +5,7° - +6,8°

Insolubles Conforme ensayo

Metales pesados (en Pb) máx. 0,001 %

Otros aminoácidos máx. 0,5 %

Amonio máx. 0,1 %

Sulfato máx. 0,02 %

Código	Envase
A3698,0050	50 g
A3698,0100	100 g
A3698,0500	500 g

A1702 L-Cisteína Clorhidrato 1-hidrato (Ph. Eur., USP) puro, grado farma

• Todos los aminoácidos son de origen no animal

Especificaciones

Riqueza (titr., calc.en sust. seca) 98,5 - 101,0 %

α20 °C/D; 8 %, HCl 250 g/L, calc. en sust. seca +5,5° - +7,0°

α25 °C/D; 8 %, 6 M HCl +5,7° - +6,8°

Aspecto de la solución Conforme ensayo

Cenizas sulfatadas máx. 0,1 %

Identidad Conforme ensayo

Metales pesados (en Pb) máx. 0,001 %

Pérdida por desecación 8 - 12 %

Sustancias positivas a

Ninhidrina máx. 0,5 %

Amonio máx. 0,02 %

Sulfato máx. 0,03 %

Fe máx. 0,002 %

Código	Envase
A1702,1000	1 kg

L-Cistina**C₆H₁₂N₂O₄S₂**

M = 240,30 g/mol

CAS 56-89-3

EINECS 200-296-3

NC 29309013

Sólido

Almacenaje Temperatura ambiente

A3671 L-Cistina para cultivo celular

• Todos los aminoácidos son de origen no animal

Especificaciones

Test de pirógenos Conforme ensayo

Riqueza (C.G.) mín. 99 %

α20 °C/D; 2 %, 1 M HCl -218° - -224°

Otros aminoácidos máx. 0,5 %

Amonio máx. 0,1 %

Cloruro máx. 0,02 %

Sulfato máx. 0,02 %

As máx. 0,0001 %

Fe máx. 0,001 %

Pb máx. 0,001 %

Código	Envase
A3671,1000	1 kg

A1703 L-Cistina (Ph. Eur.) puro, grado farma

• Todos los aminoácidos son de origen no animal

Especificaciones

Riqueza (titr., calc.en sust. seca) 98,5 - 101,0 %

α20 °C/D; 2 %, 1 M HCl, calc. en sust. Secca -218° - -224°

Aspecto de la solución Conforme ensayo

Cenizas sulfatadas máx. 0,1 %

Identidad Conforme ensayo

Metales pesados (en Pb) máx. 0,001 %

Pérdida por desecación máx. 0,5 %

Sustancias positivas a

Ninhidrina máx. 0,2 %

Amonio máx. 0,02 %

Cloruro máx. 0,02 %

Sulfato máx. 0,03 %

Fe máx. 0,001 %

Código	Envase
A1703,0100	100 g
A1703,0500	500 g
A1703,1000	1 kg
A1703,5000	5 kg

L-Cistina Diclorhidrato

$C_6H_{12}N_2O_4S_2 \cdot 2HCl$
 M = 313,22 g/mol
 CAS 30925-07-6
 EINECS 250-391-9
 NC 29309016

Sólido

Almacenaje Temperatura ambiente

A0622 L-Cistina Diclorhidrato puro

• Todos los aminoácidos son de origen no animal

Especificaciones
 Riqueza (titr.) mín. 98 % Solubilidad (0,1 %; 0,05 M NaOH) transparente,
 Identidad (IR) Conforme ensayo incoloro
 pH (0,1 %; H_2O ; 25 °C; Pérdida por desecación máx. 1,0 %
 precipitado) 2,0 - 3,0

Código	Envase
A0622,0100	100 g
A0622,0500	500 g
A0622,1000	1 kg

Citidina 5'-Trifosfato Sal Disódica 2-hidrato

$C_9H_{14}N_3Na_2O_{14}P_3 \cdot 2H_2O$
 M = 563,14 g/mol
 CAS 81012-87-5
 EINECS 252-849-3
 NC 29349990

Sólido

Almacenaje -20 °C

A2145 Citidina 5'-Trifosfato Sal Disódica 2-hidrato BioChemica

Especificaciones
 Riqueza (HPLC) mín. 95 %
 Agua máx. 15 %

Código	Envase
A2145,0500	500 mg

Citocalasina BOrigen de *Drechslera dematoidea*

$C_{29}H_{47}NO_5$
 M = 479,61 g/mol
 CAS 14930-96-2
 EINECS 239-000-2
 NC 29349990

Punto de Fusión 215 - 221 °C
 Sólido

UN1544
 Clase/GE 6.1/II
 ADR 6.1/II - IMDG 6.1/II - IATA 6.1/II
 Almacenaje -20 °C
 Almacenaje proteger de la luz

Peligro



H300+H310+H330 H361

A7657 Citocalasina B BioChemica

Especificaciones
 Riqueza (HPLC) mín. 98 %
 λ_{max} 220 nm
 Solubilidad (2 %; EtOH) transparente, incoloro

Código	Envase
A7657,0001	1 mg
A7657,0005	5 mg
A7657,0010	10 mg

Citocalasina DOrigen de *Zygosporium mansonii*

$C_{30}H_{47}NO_6$
 M = 507,62 g/mol
 CAS 22144-77-0
 EINECS 244-804-1
 NC 29337900

Punto de Fusión 255 - 260 °C
 Sólido

UN1544
 Clase/GE 6.1/II
 ADR 6.1/II - IMDG 6.1/II - IATA 6.1/II
 Almacenaje -20 °C
 Almacenaje proteger de la luz

Peligro



H300 H361

A7641 Citocalasina D BioChemica

Especificaciones
 Riqueza (TLC) mín. 98 %

Código	Envase
A7641,0001	1 mg
A7641,0005	5 mg
A7641,0010	10 mg

Citocromo C de corazón porcino

M = ~12300 g/mol
 CAS 9007-43-6
 NC 35040090

Sólido

Almacenaje -20 °C

A7674 Citocromo C de corazón porcino BioChemica

Especificaciones
 Riqueza (Fotometr., rojo.) aprox. 90 %
 Pérdida por desecación máx. 10 %
 Fe aprox. 0,3 %

Código	Envase
A7674,0100	100 mg
A7674,0500	500 mg

CitrininaOrigen de *Penicillium citrinum*

$C_{13}H_{14}O_5$
 M = 250,25 g/mol
 CAS 518-75-2
 EINECS 208-257-2
 NC 29419000

Punto de Fusión 173 - 175 °C (desc.)
 Sólido

UN3462
 Clase/GE 6.1/II
 ADR 6.1/II - IMDG 6.1/II - IATA 6.1/II
 Almacenaje -20 °C
 Almacenaje proteger de la luz

Peligro



H301+H311+H331 H351

A7630 Citrinina BioChemica

Especificaciones
 Riqueza (HPLC) mín. 99 %

Código	Envase
A7630,0025	25 mg

Citrosol (Sustituto de Xileno)

C₁₀H₁₆ M = 136,24 g/mol CAS 5989-27-5 EINECS 227-813-5 NC 29021900 Índice No. 601-029-00-7	Punto de Fusión -74 °C Punto de Ebullición 176 °C Densidad 0,842 kg/l Índice de refracción n ₂₀ /D 1,4743 Líquido	UN2052 Clase/GE 3/III ADR 3/III - IMDG 3/III - IATA 3/III WGK 2 Almacenaje Temperatura ambiente.
--	--	--

Atención



H226 H315 H317 H410

253139 Citrosol (Sustituto de Xileno) para diagnóstico clínico

Especificaciones Identidad IR conforme ensayo Densidad 20/4 0,841-0,843	Rotación específica α n ₂₀ /D (sin diluir) +113 - +120°	Límite máximo de impurezas Agua (H ₂ O) 0,05 %
--	---	---

Código	Envase
253139.1612	2,5 l
253139.1214	5 l

Cloral Hidrato*2,2,2-Tricloro-1,1-Etanodiol, Tricloroacetaldehído Hidrato*

C₂H₃Cl₃O₂ M = 165,40 g/mol CAS 302-17-0 EINECS 206-117-5 NC 29055998 Índice No. 605-014-00-6	Punto de Fusión 57 °C Punto de Ebullición 96 °C Solubilidad Miscible con etanol Sólido	UN2811 Clase/GE 6.1/II ADR 6.1/II - IMDG 6.1/II - IATA 6.1/II WGK 2 Almacenaje Temperatura ambiente.
--	---	--

Peligro



H301 H319 H335

141975 Cloral Hidrato (BP, Ph. Eur.) puro, grado farma

Especificaciones Riqueza (Acidim.) 98,5-101,0 % Identidad según Farmacopeas: Conforme ensayo pH sol. 10 % 3,5-5,5	Residuo fijo 0,1 % Sustancias carbonizables por H ₂ SO ₄ Conforme ensayo Cloruro (Cl) 0,01 % Disolventes residuales (Ph.Eur.) Conforme ensayo Cloral alcoholato Conforme ensayo Metales pesados (en Pb) 0,002 %	Metales residuales ICP (según EMEA/CHMP/SWP/4446/2000): Clase 1A (Pt, Pd) 10 ppm Clase 1B (Ir, Rh, Ru, Os) 10 ppm Clase 1C (Mo, Ni, Cr, V) 25 ppm Clase 2 (Cu, Mn) 250 ppm Clase 3 (Fe, Zn) 1.300 ppm
---	--	---

Código	Envase
141975.1210	500 g
141975.1211	1000 g
141975.1214	5 kg

Límite máximo de impurezas
Aspecto de la solución Conforme ensayo
Insoluble en H₂O Conforme ensayo

α-Cloralosa

C₈H₁₁Cl₃O₆ M = 309,53 g/mol CAS 15879-93-3 EINECS 240-016-7 NC 29400000 Índice No. 605-013-00-0	Punto de Fusión 184 - 187 °C Sólido	Almacenaje Temperatura ambiente
---	--	---------------------------------

Atención



H302+H332

A1993 α-Cloralosa

Especificaciones Riqueza (Yodom.) mín. 97 % α ₂₀ °C/D; 2 % EtOH +18,5° - +19,5° Cenizas sulfatadas máx. 0,5 %	Agua máx. 0,5 % Cloruro máx. 0,001 %
--	---

Código	Envase
A1993.0500	500 g
A1993.5000	5 kg

Cloramina T 3-hidrato*Sodio 4-Toluenosulfoncloramida, Sodio N-Clorotolueno-4-Sulfonamida, Sodio Tosilcloramida*

C₇H₇ClNNaO₂S.3H₂O M = 281,69 g/mol CAS 7080-50-4 EINECS 204-854-7 NC 29350090 Índice No. 616-010-00-9	Punto de Fusión 167 - 170 °C Solubilidad soluble en agua Sólido	UN3263 Clase/GE 8/III ADR 8/III - IMDG 8/III - IATA 8/III WGK 2 Almacenaje 2-8 °C
---	---	---

Peligro



H302 EUH031 H314 H334

132323 Cloramina T 3-hidrato (Reag. USP) para análisis, ACS

Especificaciones Riqueza (Yodom.) 98,0-103,0 % Identidad IR conforme ensayo pH sol. 5 % 8,0-10,0	Aptitud: para determinación de bromuro Conforme ensayo	Límite máximo de impurezas Insoluble en C ₂ H ₅ OH 1,5 % Insoluble en H ₂ O Conforme ensayo orto-Compuesto Conforme ensayo
--	--	---

Código	Envase
132323.1209	250 g

142323 Cloramina T 3-hidrato (BP, Ph. Eur.) puro, grado farma

Especificaciones Riqueza (Yodom.) 98,0-103,0 % Identidad según Farmacopeas: Conforme ensayo pH sol. 5 % 8,0-10,0	Límite máximo de impurezas Aspecto de la solución Conforme ensayo Insoluble en C ₂ H ₅ OH 1,5 % Insoluble en H ₂ O Conforme ensayo	orto-Compuesto Conforme ensayo Metales residuales (según EMEA/CHMP/SWP/4446/2000): No se usan catalizadores metálicos en el proceso de fabricación.
--	---	--

Código	Envase
142323.1209	250 g
142323.1211	1000 g
142323.0914	5 kg

Cloranfenicol

C₁₁H₁₂Cl₂N₂O₅ M = 323,13 g/mol CAS 56-75-7 EINECS 200-287-4 NC 29414000	Punto de Fusión 149 - 153 °C Sólido	WGK 3 Almacenaje Temperatura ambiente
---	--	--

Peligro



H350

A7495 Cloranfenicol para biología molecular

Especificaciones DNAsas/RNAsas/Proteasas no detectable Riqueza (Fotometr.) mín. 98,5 % α ₂₀ °C/D; 5 % EtOH +18,5° - +20,5°	Cenizas sulfatadas máx. 0,1 % Pérdida por desecación máx. 0,5 % Cloruro máx. 0,01 %
---	---

Código	Envase
A7495.0025	25 g
A7495.0100	100 g

A1806 Cloranfenicol BioChemica

Especificaciones

Riqueza (Fotometr.) mín. 98,5 %
 α20 °C/D; 5 % EtOH +18,5° - +20,5°
 Cenizas sulfatadasmáx. 0,1 %
 Pérdida por desecaciónmáx. 0,5 %
 Cloruromáx. 0,01 %

Código	Envase
A1806,0025	25 g
A1806,0050	50 g
A1806,2000	2 kg
A1806,5000	5 kg

Clorbutol ver 1,1,1-Tricloro-2-Metil-2-Propanol 1/2-hidrato

Clorhexidina Diacetato 1-hidrato

C₂₆H₃₈Cl₂N₁₀O₄ · H₂O
 M = 643,56 g/mol
 CAS 56-95-1
 EINECS 200-302-4
 NC 29252900

Sólido

UN3077
 Clase/GE 9/III
 ADR 9/III · IMDG 9/III · IATA 9/III
 Almacenaje Temperatura ambiente
 Almacenaje proteger de la luz

Atención



H302 H410

A3785 Clorohexidina Diacetato 1-hidrato BioChemica

Especificaciones

Riqueza (titr.) mín. 98 %
 Pérdida por desecaciónmáx. 3,5 %

Código	Envase
A3785,0100	100 g

Cloro Yoduro ver Yodo mono-Cloruro

4-Cloro-2-Metil-5-(1-Metiletil) Fenol ver 5-Clorocarvacrol

4-Cloro-3-Metilfenol

2-Cloro-5-Hidroxitolueno, 4-Cloro-m-Cresol, Clorocresol

C₇H₇ClO

M = 142,58 g/mol
 CAS 59-50-7
 EINECS 200-431-6
 NC 29071990
 Índice No. 604-014-00-3

Punto de Fusión 66 °C
 Punto de Ebullición 235 °C
 Solubilidad agua 3,8 g/l a 20 °C
 Sólido

UN3437
 Clase/GE 6.1/II
 ADR 6.1/II · IMDG 6.1/II · IATA 6.1/II
 WGK 3
 Almacenaje Mantener al abrigo de la luz directa.

Peligro



H312 H302 H318 H317 H400

145226 4-Cloro-3-Metilfenol (USP-NF, BP, Ph. Eur.) puro, grado farma

Especificaciones

Riqueza 99,0-101,0 %
 Identidad según Farmacopeas: Conforme ensayo
 Intervalo de fusión 64-66 °C

Residuo fijo 0,1 %
 Disolventes residuales (Ph.Eur/USP) Conforme ensayo
 Sustancias relacionadas (C.G.) Individual 0,10 %
 Total 1 %

Clase 1B (Ir, Rh, Ru, Os) 10 ppm
 Clase 1C (Mo, Ni, Cr, V) 25 ppm
 Clase 2 (Cu, Mn) 250 ppm
 Clase 3 (Fe, Zn) 1.300 ppm
 As 0,00015 %
 Cd 0,00005 %
 Hg 0,00015 %
 Pb 0,00005 %

Código	Envase
145226.1211	1000 g

Límite máximo de impurezas

Aspecto de la solución Conforme ensayo
 Acidez Conforme ensayo
 Insoluble en CH₃CH₂OH Conforme ensayo

Metales residuales ICP (según EMEA/CHMP/SWP/4446/2000):
 Clase 1A (Pt,Pd) 10 ppm

165226 4-Cloro-3-Metilfenol, 99 % para síntesis

Especificaciones

Riqueza mínima (C.G.) 99 %

Identidad IR conforme ensayo
 Intervalo de fusión 64-66 °C

Código	Envase
165226.1211	1000 g

4-Cloro-5-Isopropil-2-Metilfenol ver 5-Clorocarvacrol

4-Cloro-m-Cresol ver 4-Cloro-3-Metilfenol

Clorobenceno

Benceno Cloruro, mono-Clorobenceno

C₆H₅Cl

M = 112,56 g/mol
 CAS 108-90-7
 EINECS 203-628-5
 NC 29039100
 Índice No. 602-033-00-1

Punto de Fusión -45 °C
 Punto de Ebullición 132 °C
 Densidad 1,108 kg/l
 Solubilidad Insoluble en agua
 Índice de refracción n₂₀/D 1,5248
 Líquido

UN1134
 Clase/GE 3/III
 ADR 3/III · IMDG 3/III · IATA 3/III
 WGK 2
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H226 H332 H411

131953 Clorobenceno (Reag. USP) para análisis, ACS

Especificaciones

Riqueza mínima (C.G.) 99,5 %
 Identidad IR conforme ensayo
 Densidad 20/20 1,106-1,111
 Intervalo de ebullición (> 95 % dest.) 129-131 °C

Sustancias carbonizables por H₂SO₄ Conforme ensayo
 Compuestos de S (en CS₂) 0,0003 %
 1,2-Diclorobenceno (C.G.) 0,02 %
 1,3-Diclorobenceno (C.G.) 0,02 %
 1,4-Diclorobenceno (C.G.) 0,02 %
 Benceno (C.G.) 0,01 %
 Tiofeno (C₄H₄S) 0,0002 %
 Agua (H₂O) 0,1 %

As 0,05
 Ba 0,1
 Bi 0,05
 Ca 0,5
 Co 0,02
 Cr 0,02
 Cu 0,02
 Fe 0,1
 Ge 0,05
 In 0,05
 Li 0,05
 Mg 0,1
 Mn 0,02
 Mo 0,02

Código	Envase
131953.1611	1000 ml

Límite máximo de impurezas

Color APHA 30
 Acidez 0,004 meq/g
 Residuo fijo 0,002 %

Metales por ICP [en mg/Kg (ppm)]
 Ag 0,05
 Al 0,5

141953 Clorobenceno puro

Especificaciones

Riqueza (C.G.) 99 %
 Identidad IR conforme ensayo
 Densidad 20/4 1,106-1,110
 Acidez 0,01 meq/g
 Residuo fijo 0,005 %

Compuestos de S (en CS₂) 0,001 %
 1,2-Diclorobenceno (C.G.) 0,05 %
 1,3-Diclorobenceno (C.G.) 0,05 %
 1,4-Diclorobenceno (C.G.) 0,05 %
 Benceno (C.G.) 0,05 %
 Tiofeno (C₄H₄S) 0,001 %
 Agua (H₂O) 0,2 %
 Cu 0,00002 %
 Fe 0,00005 %
 Ni 0,00002 %
 Pb 0,00002 %

Código	Envase
141953.1611	1000 ml
141953.1612	2,5 l

161953 Clorobenceno, 99,5 % para síntesis

Especificaciones	Residuo fijo	0,002 %
Riqueza mínima (C.G.)	Agua (H ₂ O)	0,05 %
Identidad	IR conforme ensayo	
Densidad 20/4	1,106-1,110	
Acidez (en HCl)	0,01 %	

Código	Envase
161953.1611	1000 ml
161953.1612	2,5 l
161953.0714	5 l

mono-Clorobenceno ver Clorobenceno

1-Clorobutano*Butilo Cloruro*

C₄H₉Cl	Punto de Fusión	-123 °C	UN1127	
M = 92,57 g/mol	Punto de Ebullición	78 °C	Clase/GE 3/II	
CAS 109-69-3	Densidad	0,886 kg/l (20 °C)	ADR 3/II · IMDG 3/II · IATA 3/II	
EINECS 203-696-6	Índice de refracción n _{20/D}	1,4018	WGK 2	
NC 29031980	Líquido		Almacenaje Temperatura ambiente	
Índice No. 602-059-00-3				

Peligro



H225

364343 1-Clorobutano para UV, IR, HPLC

Especificaciones	Agua (H ₂ O)	0,01 %	Transmitancia a 260-400 nm	≥ 99 %
Riqueza mínima (C.G.)	Aptitud para		Datos de interés en HPLC:	
Densidad 20/4	Espectrometría IR:	Conforme ensayo	P' + 0,25 E	2,8
Límite máximo de impurezas	Espectro UV (Camino óptico:	1 cm. Ref.: agua):	Polaridad Rohrschneider	1,0
Color APHA	Transmitancia a 220 (Cut off) nm	≥ 10 %	Valor eluotrópico e ^o (Al ₂ O ₃)	0,26
Acidez	Transmitancia a 227 nm	≥ 60 %	Para trabajos críticos, purgar con nitrógeno.	
Alcalinidad	Transmitancia a 232 nm	≥ 80 %	Producto microfiltrado (0,2 µm) y envasado	
Residuo fijo	Transmitancia a 250 nm	≥ 98 %	bajo atmósfera de nitrógeno.	

Código	Envase
364343.1611	1000 ml
364343.1612	2,5 l

124343 1-Clorobutano (Reag. USP) para análisis

Especificaciones	Acidez	0,0005 meq/g	Fe	0,00001 %
Riqueza mínima (C.G.)	Residuo fijo	0,001 %	Mg	0,00001 %
Identidad	Compuestos de S (en S)	0,002 %	Mn	0,000002 %
Densidad 20/4	Agua (H ₂ O)	0,01 %	Ni	0,000002 %
Intervalo de ebullición	Ca	0,00005 %	Pb	0,00001 %
Índice de refracción n _{20/D}	Cd	0,000005 %	Zn	0,00001 %
Límite máximo de impurezas	Co	0,000002 %		
Color APHA	Cr	0,000002 %		
	Cu	0,000002 %		

Código	Envase
124343.1611	1000 ml

A2329 1-Clorobutano para secuenciación de proteínas

Especificaciones	Secuencia de test de análisis .	Conforme ensayo
Riqueza (C.G.)	Agua	máx. 0,05 %

Código	Envase
A2329,0250	250 ml

5-Clorocarvacrol*2-Hidroxí-5-Clorocimol, 4-Cloro-2-Metil-5-(1-Metiletil) Fenol, 4-Cloro-5-iso-Propil-2-Metilfenol*

C₁₀H₁₃ClO	Punto de Fusión	40 °C	WGK 1	
M = 184,67 g/mol	Solubilidad Insoluble en agua. Soluble en acetona y triclorometano.		Almacenaje Temperatura ambiente.	
CAS 5665-94-1	Sólido			
EINECS 227-122-9				
NC 29081900				

Atención



H315

153856 5-Clorocarvacrol, 97 % para síntesis

Especificaciones	Residuo de calcinación (en SO ₂)	0,2 %
Riqueza (C.G.)	Metales pesados (en Pb)	20 ppm
Identidad	IR conforme ensayo	

Código	Envase
153856.1610	500 g

Clorocresol ver 4-Cloro-3-Metilfenol

Cloroformo ver Triclorometano

Cloroformo : Alcohol Isoamílico

NC 38220000	Líquido	UN2810	
		Clase/GE 6.1/III	
		ADR 6.1/III · IMDG 6.1/III · IATA 6.1/III	
		WGK 2	
		Almacenaje Temperatura ambiente	

Atención



H302 H315 H331 H373

A1935 Cloroformo : Alcohol Isoamílico 24 : 1 BioChemica

mezcla de Cloroformo : Alcohol Isoamílico en el ratio 24 : 1

Composición:	
Cloroformo (A1585)	960 ml/L
Alcohol Isoamílico (A0875)	40 ml/L

Código	Envase
A1935,0100	100 ml
A1935,0250	250 ml
A1935,0500	500 ml

Cloroquina Difosfato

C₁₈H₂₆ClN₃ · 2H₃PO₄
 M = 515,90 g/mol
 CAS 50-63-5
 EINECS 200-055-2
 NC 29334990

Punto de Fusión 213 - 216 °C Almacenaje Temperatura ambiente
 Sólido

Atención



H302

A2143 Cloroquina Difosfato BioChemica

Especificaciones
 Riqueza (TLC) mín. 98 % Solubilidad (5 %; H₂O) transparente, ligeramente amarillo
 Agua (K.F.) máx. 3 %

Código	Envase
A2143,0050	50 g

Clorotetraciclina Clorhidrato

Origen de *Streptomyces aureofasciens*

C₂₂H₂₃ClN₂O₈ · HCl
 M = 515,35 g/mol
 CAS 64-72-2
 EINECS 200-591-7
 NC 29413000

Sólido

WGK 1
 Almacenaje proteger de la luz
 Almacenaje Temperatura ambiente

Peligro



H361

A1946 Cloro Tetraciclina Clorhidrato BioChemica

Especificaciones
 Riqueza (HPLC) mín. 97 %
 Agua máx. 3 %

Código	Envase
A1946,0010	10 g

N-Clorotolueno 4-Sulfonamida Sódica ver Cloramina T 3-hidrato

Cloruro Férrico ver Hierro(III) Cloruro anhidro

CMC ver Carboximetilcelulosa Sal Sódica media viscosidad

Cobalto(II) Acetato 4-hidrato

Co(CH₃COO)₂ · 4H₂O
 M = 249,08 g/mol
 CAS 6147-53-1
 EINECS 200-755-8
 NC 29152900

Solubilidad agua 380 g/l a 20 °C
 Sólido

WGK 3
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H350i H360F H334 H317 H341 H410

131255 Cobalto(II) Acetato 4-hidrato (Reag. USP) para análisis, ACS

Especificaciones
 Riqueza (Compl.) 98,0-102,0 % Sustancias no precipitadas
 por H₂S (en SO₄) 0,3 %
 Nitrato (NO₃) 0,01 %
 Ca 0,005 %
 Cu 0,002 %
 Fe 0,001 %
 Sulfato (SO₄) 0,005 %
 K 0,01 %

Mg 0,005 %
 Mn 0,01 %
 Na 0,05 %
 Ni 0,1 %
 Pb 0,001 %
 Zn 0,01 %

Código	Envase
131255.1208	100 g

Cobalto(II) Cloruro 6-hidrato

CoCl₂ · 6H₂O
 M = 237,93 g/mol
 CAS 7791-13-1
 EINECS 231-589-4
 NC 28273930
 Índice No. 027-004-00-5

Punto de Fusión 86 °C
 Solubilidad agua 767 g/l a 0 °C
 Sólido

UN3288
 Clase/GE 6.1/III
 ADR 6.1/III · IMDG 6.1/III · IATA 6.1/III
 WGK 3
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H350i H360F H302 H334 H317 H341 H410

131257 Cobalto(II) Cloruro 6-hidrato (Reag. Ph. Eur.) para análisis, ACS, ISO

Especificaciones
 Riqueza (Compl.) 99,0-102,0 % Sustancias no precipitadas
 por (NH₄)₂S 0,25 %
 Nitrato (NO₃) 0,01 %
 Ca 0,005 %
 Cu 0,001 %
 Fe 0,005 %
 Sulfato (SO₄) 0,005 %
 K 0,01 %

Mg 0,005 %
 Mn 0,01 %
 Na 0,05 %
 Ni 0,05 %
 Pb 0,003 %
 Zn 0,002 %

Código	Envase
131257.1208	100 g
131257.1209	250 g
131257.1214	5 kg

141257 Cobalto(II) Cloruro 6-hidrato puro

Especificaciones
 Riqueza (Compl.) 98 %
 Insoluble en H₂O 0,01 %
 Compuestos de N (en N) 0,01 %
 Sulfato (SO₄) 0,05 %
 Cu 0,005 %
 Fe 0,005 %

Pb 0,005 %
 Zn 0,1 %

Código	Envase
141257.1208	100 g
141257.1209	250 g
141257.1211	1000 g
141257.0416	25 kg

Cobalto(II) Nitrato 6-hidrato

Co(NO₃)₂·6H₂O
 M = 291,03 g/mol
 CAS 10026-22-9
 EINECS 233-402-1
 NC 28342920

Punto de Fusión 57 °C
 Solubilidad agua 1.330 g/l a 20 °C
 Sólido

UN1477
 Clase/GE 5.1/II
 ADR 5.1/II · IMDG 5.1/II · IATA 5.1/II
 WGK 2
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H350i H360F H334 H317 H341 H410

131258 Cobalto(II) Nitrato 6-hidrato (Reag. Ph. Eur.) para análisis, ACS

Especificaciones	Amonio (NH ₄) 0,05 %	Mg 0,005 %
Riqueza (Compl.) 98,0-102,0 %	Sulfato (SO ₄) 0,005 %	Mn 0,01 %
	Ca 0,005 %	Na 0,05 %
Límite máximo de impurezas	Cu 0,002 %	Ni 0,15 %
Insoluble en H ₂ O 0,005 %	Fe 0,001 %	Pb 0,002 %
Cloruro (Cl) 0,002 %	K 0,01 %	Zn 0,01 %

Código	Envase
131258.1209	250 g

141258 Cobalto(II) Nitrato 6-hidrato puro

Especificaciones	Cloruro (Cl) 0,005 %	Fe 0,005 %
Riqueza (Compl.) 98-102 %	Sulfato (SO ₄) 0,02 %	Pb 0,005 %
Insoluble en H ₂ O 0,01 %	Cu 0,005 %	Zn 0,1 %

Código	Envase
141258.1211	1000 g

Cobalto(II) Sulfamato solución 10-15 %

NC 38220000

Sólido

UN3287
 Clase/GE 6.1/III
 ADR 6.1/III · IMDG 6.1/III · IATA 6.1/III
 Almacenaje Temperatura ambiente

Atención



H317 H351

147056 Cobalto(II) Sulfamato solución 10-15 % puro

Especificaciones	Ni máx. 0,005 %
Riqueza 10 - 15 %	Pb máx. 0,0005 %
Fe máx. 0,002 %	Zn máx. 0,0001 %

Código	Envase
147056.0715	10 L

Cobalto(II) Sulfato 7-hidrato

CoSO₄·7H₂O
 M = 281,10 g/mol
 CAS 10026-24-1
 EINECS 233-334-2
 NC 28332930
 Índice No. 027-005-00-0

Punto de Fusión 98 °C
 Solubilidad agua 260 g/l a 20 °C
 Sólido

UN3077
 Clase/GE 9/III
 ADR 9/III · IMDG 9/III · IATA 9/III
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H350i H360F H302 H334 H317 H341 H410

141259 Cobalto(II) Sulfato 7-hidrato puro

Especificaciones	Cu 0,005 %
Riqueza (Compl.) 98 %	Fe 0,005 %
pH sol. 5 % ≥ 3,0	Pb 0,005 %
Cloruro (Cl) 0,005 %	Zn 0,01 %
Compuestos de N (en N) 0,01 %	

Código	Envase
141259.1210	500 g
141259.1211	1000 g
141259.0416	25 kg

Cobalto(III) Sodio Nitrito ver Sodio Hexanitrocobaltato(III)**Cobre metal, polvo**

Cu
 M = 63,54 g/mol
 CAS 7440-50-8
 EINECS 231-159-6
 NC 74061000

Punto de Fusión 1.083 °C
 Punto de Ebullición 2.595 °C
 Solubilidad Insoluble en agua
 Sólido

UN3089
 Clase/GE 4.1/III
 ADR 4.1/III · IMDG 4.1/III · IATA 4.1/III
 WGK nwg
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H228

141266 Cobre metal, polvo puro

Especificaciones	Mn 0,001 %
Insoluble en HNO ₃ 0,05 %	Ni 0,005 %
As 0,001 %	Sb 0,05 %
Fe 0,01 %	Sn 0,05 %

Código	Envase
141266.1610	500 g
141266.1611	1000 g

Cobre, 99 % metal, virutas

Cu
 M = 63,54 g/mol
 CAS 7440-50-8
 EINECS 231-159-6
 NC 74062000

Punto de Fusión 1.083 °C
 Punto de Ebullición 2.595 °C
 Solubilidad Insoluble en agua
 Sólido

WGK nwg
 Almacenaje Temperatura ambiente.

15A754 Cobre, 99 % metal, virutas para síntesis

Especificaciones	Riqueza mínima 99 %
-------------------------	---------------------------

Código	Envase
15A754.1209	250 g

Cobre(I) Cianuro*Cupricin*

CuCN
M = 89,56 g/mol
CAS 544-92-3
EINECS 208-883-6
NC 28371900
Índice No. 006-007-00-5

Punto de Fusión 474 °C
Solubilidad Insoluble en agua
Sólido

UN1587
Clase/GE 6.1/II
ADR 6.1/II - IMDG 6.1/II - IATA 6.1/II
WGK 2
Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H330 H310 H300 EUH032 H410

141263 Cobre(I) Cianuro puro

Especificaciones
Riqueza (Compl.) 98 %
Insoluble en NaCN Conforme ensayo

Cloruro (Cl) 0,2 %
Sulfato (SO₄) 0,1 %

Agua (H₂O) 0,5 %
Fe 0,005 %

Código	Envase
141263.1214	5 kg

Cobre(I) Cloruro

CuCl
M = 99,00 g/mol
CAS 7758-89-6
EINECS 231-842-9
NC 28273985
Índice No. 029-001-00-4

Punto de Fusión 422 °C
Punto de Ebullición 1.366 °C
Solubilidad agua 0,06 g/l a 20 °C
Sólido

UN2802
Clase/GE 8/III
ADR 8/III - IMDG 8/III - IATA 8/III
WGK 3
Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H302 H410

131265 Cobre(I) Cloruro para análisis, ACS

Especificaciones
Riqueza mínima (Redox.) 95 %

Sulfato (SO₄) 0,1 %
As 0,001 %
Ca 0,01 %
Fe 0,005 %

K 0,005 %
Na 0,05 %

Límite máximo de impurezas
Insoluble en ácido 0,02 %

Código	Envase
131265.1209	250 g
131265.1211	1000 g
131265.0416	25 kg

Cobre(II) Acetato 1-hidrato*Acetato cúprico*

Cu(CH₃COO)₂·H₂O
M = 199,65 g/mol
CAS 6046-93-1
EINECS 205-553-3
NC 29152900

Punto de Fusión 115 °C
Punto de Ebullición 240 °C
Solubilidad agua 72 g/l a 20 °C
Sólido

WGK 3
Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H302

141261 Cobre(II) Acetato 1-hidrato puro

Especificaciones
Riqueza (Yodom.) 98 %
pH sol. 5 % 5,0-6,0

Insoluble en H₂O 0,02 %
Cloruro (Cl) 0,01 %
Sulfato (SO₄) 0,01 %

Fe 0,005 %
Ni 0,02 %
Pb 0,01 %

Código	Envase
141261.1210	500 g

Cobre(II) Carbonato Básico ver Cobre(II) Hidroxicarbonato**Cobre(II) Cloruro 2-hidrato**

CuCl₂·2H₂O
M = 170,48 g/mol
CAS 10125-13-0
EINECS 231-210-2
NC 28273985

Punto de Fusión ~ 100 °C
Solubilidad agua 1.150 g/l a 20 °C
Sólido

UN2802
Clase/GE 8/III
ADR 8/III - IMDG 8/III - IATA 8/III
WGK 3
Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H301 H319 H335 H315

131264 Cobre(II) Cloruro 2-hidrato (Reag. USP, Ph. Eur.) para análisis, ACS

Especificaciones
Riqueza mínima (Yodom.) 99,0 %
pH sol. 5 % ≥ 3,0

Nitrato (NO₃) 0,015 %
As 0,0005 %
Ba 0,005 %
Ca 0,005 %
Cd 0,0005 %
Co 0,0005 %
Cr 0,005 %
Fe 0,005 %

K 0,01 %
Mg 0,0005 %
Mn 0,0005 %
Na 0,01 %
Ni 0,005 %
Zn 0,001 %

Límite máximo de impurezas
Insoluble en H₂O 0,005 %
Sulfato (SO₄) 0,005 %
Sustancias no precipitadas por H₂S 0,1 %

Código	Envase
131264.1210	500 g
131264.1211	1000 g

141264 Cobre(II) Cloruro 2-hidrato (USP) puro, grado farma

Especificaciones
Riqueza (Yodom.)
(calc. s.p.a.) 99,0-100,5 %
Identidad según
Farmacopeas: Conforme ensayo
pH sol. 5 % ≥ 3,0

Límite máximo de impurezas
Insoluble en HCl 0,01 %
Pérdida por desecación
a 105 °C 20,9-21,4 %
Sulfato (SO₄) 0,005 %
Disolventes residuales
(Ph. Eur./USP) Conforme ensayo
As 0,0005 %

Ca 0,005 %
Fe 0,005 %
K 0,01 %
Mg 0,01 %
Na 0,02 %
Ni 0,01 %
Pb 0,03 %

Código	Envase
141264.1210	500 g
141264.1211	1000 g
141264.1214	5 kg

Cobre(II) Hidroxicarbonato*Cobre(II) Carbonato Básico, Malaquita*

CuCO₃·Cu(OH)₂
 M = 241,60 g/mol
 CAS 12069-69-1
 EINECS 235-113-6
 NC 28369911

Punto de Fusión 200 °C
 Solubilidad Insoluble en agua
 Sólido

UN3288
 Clase/GE 6.1/III
 ADR 6.1/III · IMDG 6.1/III · IATA 6.1/III
 WGK 3
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H302

141262 Cobre(II) Hidroxicarbonato puro

Especificaciones
 Riqueza (en Cu) (Yodom.) 55 %
 Insoluble en H₂SO₄ 0,05 %

Cloruro (Cl) 0,1 %
 Sulfato (SO₄) 0,05 %

Código	Envase
141262.1210	500 g
141262.1211	1000 g

Cobre(II) Nitrato 3-hidrato

Cu(NO₃)₂·3H₂O
 M = 241,60 g/mol
 CAS 10031-43-3
 EINECS 221-838-5
 NC 28342940

Punto de Fusión 114 °C
 Solubilidad agua 2.670 g/l a 20 °C
 Sólido

UN1477
 Clase/GE 5.1/II
 ADR 5.1/II · IMDG 5.1/II · IATA 5.1/II
 WGK 2
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H302 H319 H315

131267 Cobre(II) Nitrato 3-hidrato (Reag. Ph. Eur.) para análisis, ACS

Especificaciones
 Riqueza mínima (Yodom.) 99,0 %

As 0,0001 %
 Mn 10
 Ni 100
 Sb 20
 Sr 10
 V 10

Na 50
 Pb 10
 Sr 10
 V 10

Límite máximo de impurezas

Insoluble en H₂O 0,005 %
 Cloruro (Cl) 0,002 %
 Sulfato (SO₄) 0,01 %

Metales por ICP [en mg/Kg (ppm)]

Ca 50
 Co 10
 Fe 50
 K 50
 Cd 50
 Cr 30
 Hg 10
 Mg 20

Ti 10
 Zn 300

Código	Envase
131267.1210	500 g
131267.1214	5 kg

141267 Cobre(II) Nitrato 3-hidrato puro

Especificaciones
 Riqueza (Yodom.) 98-103 %
 Insoluble en H₂O 0,025 %
 Cloruro (Cl) 0,005 %
 Sulfato (SO₄) 0,02 %

As 0,0001 %
 Ca 0,05 %
 Fe 0,01 %
 Mg 0,01 %

Ni 0,05 %
 Pb 0,005 %

Código	Envase
141267.1210	500 g
141267.1211	1000 g
141267.1214	5 kg

Cobre(II) Óxido

CuO
 M = 79,55 g/mol
 CAS 1317-38-0
 EINECS 215-269-1
 NC 28255000

Punto de Fusión 1.326 °C
 Solubilidad Insoluble en agua. Soluble en ácidos diluidos.
 Sólido

Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H302

141269 Cobre(II) Óxido puro

Especificaciones
 Riqueza (Yodom.) 96 %

Insoluble en HCl 0,05 %
 Compuestos de S (en SO₄) 0,1 %

Código	Envase
141269.1211	1000 g

Cobre(II) Sulfato anhidro

CuSO₄
 M = 159,60 g/mol
 CAS 7758-98-7
 EINECS 231-847-6
 NC 28332500
 Índice No. 029-004-00-0

Solubilidad agua 203 g/l a 20 °C
 Sólido

UN3077
 Clase/GE 9/III
 ADR 9/III · IMDG 9/III · IATA 9/III
 WGK 2
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención



H302 H319 H315 H410

122726 Cobre(II) Sulfato anhidro (Reag. USP) para análisis

Especificaciones
 Riqueza mínima (Yodom.) 98 %
 pH sol. 5 % 3,5-4,5

Cloruro (Cl) 0,002 %
 Compuestos de N (en N) 0,005 %
 Sustancias no precip. por H₂S (en SO₄) 0,15 %

K 0,005 %
 Mg 0,005 %
 Na 0,01 %
 Ni 0,005 %
 Pb 0,01 %
 Zn 0,05 %

Límite máximo de impurezas

Insoluble en H₂O 0,01 %
 Pérdida por desecación a 250 °C 1 %

As 0,0001 %
 Ca 0,01 %
 Fe 0,01 %

Código	Envase
122726.1209	250 g
122726.1214	5 kg

142726 Cobre(II) Sulfato anhidro (BP, Ph. Eur.) puro, grado farma

Especificaciones
 Riqueza (Yodom.) calc. s.p.s. 99,0-101,0 %
 Identidad según Farmacopeas: Conforme ensayo

Pérdida por desecación a 250 °C 1,0 %
 Cloruro (Cl) 0,015 %
 Disolventes residuales (Ph. Eur.) Conforme ensayo

Clase 1B (Ir, Rh, Ru, Os) 10 ppm
 Clase 1C (Mo, Ni, Cr, V) 25 ppm
 Clase 2 (Cu, Mn) 250 ppm
 Clase 3 (Zn) 1.300 ppm
 As 0,0005 %
 Fe 0,015 %
 Pb 0,008 %

Límite máximo de impurezas

Aspecto de la solución Conforme ensayo
 Insoluble en H₂O Conforme ensayo

Metales residuales ICP (según EMEA/CHMP/SWP/4446/2000):
 Clase 1A (Pt,Pd) 10 ppm

Código	Envase
142726.1209	250 g
142726.1211	1000 g
142726.1214	5 kg
142726.0416	25 kg

Cobre(II) Sulfato 1-hidrato

CuSO₄·H₂O
 M = 177,62 g/mol
 CAS 7758-98-7
 EINECS 231-847-6
 NC 28332500
 Índice No. 029-004-00-0

Punto de Fusión > 110 °C
 Solubilidad agua 260 g/l a 20 °C
 Sólido

UN3077
 Clase/GE 9/III
 ADR 9/III - IMDG 9/III - IATA 9/III
 WGK 2
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención

H302 H319 H315 H410

212001 Cobre(II) Sulfato 1-hidrato grado técnico

Especificaciones
 Riqueza (en CuSO₄) (Yodom.)88 %
 Cloruro (Cl)0,05 %
 Fe0,1 %

Código	Envase
212001.0416	25 kg

Cobre(II) Sulfato 5-hidrato

CuSO₄ · 5H₂O
 M = 249,68 g/mol
 CAS 7758-99-8
 EINECS 231-847-6
 NC 28332500

Sólido

UN3077
 Clase/GE 9/III
 ADR 9/III - IMDG 9/III - IATA 9/III
 WGK 2
 Almacenaje Temperatura ambiente

Atención

H302 H315 H319 H410

131270 Cobre(II) Sulfato 5-hidrato (Reag. Ph. Eur.) para análisis, ACS, ISO

Especificaciones
 Riqueza (Yodom.) 99-101 %
 pH sol. 5 % ≥ 3,8
Límite máximo de impurezas
 Insoluble en H₂SO₄ 0,005 %
 Cloruro (Cl) 0,001 %

Compuestos de N (en N) 0,001 %
 As 0,0001 %
Metales por ICP [en mg/Kg (ppm)]
 Ca 50
 Co 10
 Fe 30
 Cd 10
 Cr 5
 Hg 5

K 10
 Mn 5
 Ni 50
 Si 5
 Ti 5
 Zn 300
 Mg 20
 Na 50
 Pb 50
 Sr 5
 V 5

Código	Envase
131270.1210	500 g
131270.1211	1000 g
131270.1214	5 kg

141270 Cobre(II) Sulfato 5-hidrato (BP, Ph. Eur.) puro, grado farma

Especificaciones
 Riqueza (Yodom.) 99,0-100,5 %
 Identidad según Farmacopeas: Conforme ensayo
 pH sol. 5 % ≥ 3,8
Límite máximo de impurezas
 Aspecto de la solución Conforme ensayo
 Aspecto Conforme ensayo
 Insoluble en H₂O 0,025 %

Pérdida por desecación a 250 °C 35,0-36,5 %
 Cloruro (Cl) 0,01 %
 Disolventes residuales (Ph. Eur.) Conforme ensayo

Clase 1C (Mo, Ni, Cr, V) 25 ppm
 Clase 2 (Mn) 250 ppm
 Clase 3 (Zn) 1.300 ppm
 As 0,0005 %
 Fe 0,01 %
 Pb 0,005 %

Metales residuales ICP (según EMEA/CHMP/SWP/4446/2000):
 Clase 1A (Pt,Pd) 10 ppm
 Clase 1B (Ir, Rh, Ru, Os) 10 ppm

Código	Envase
141270.1210	500 g
141270.1211	1000 g
141270.1214	5 kg
141270.0416	25 kg

A3880 Cobre(II) Sulfato 5-hidrato BioChemica

Especificaciones
 Riqueza (titr.) min. 99 %
 Insolubles Conforme ensayo

pH (5 %; H₂O) 3,5 - 4,5 (20 °C)
 Cloruro máx. 0,001 %
 As máx. 0,00005 %

Ca máx. 0,005 %
 Fe máx. 0,005 %
 Pb máx. 0,005 %

Código	Envase
A3880,0500	500 g

Cobre(II) Sulfato 0,1 mol/l (0,1M)

CuSO₄
 M = 159,60 g/mol
 CAS 7758-98-7
 EINECS 231-847-6
 NC 28332500
 Índice No. 029-004-00-0

Densidad 1,016 kg/l
 Líquido

WGK 2
 Almacenaje Temperatura ambiente.

H412

181271 Cobre(II) Sulfato 0,1 mol/l (0,1M) solución valorada

Indicador: Murexida
Especificaciones
 Factor a 20 °C 0,999 - 1,001

Incertidumbre Ver certificado
 Trazabilidad NIST

Código	Envase
181271.1211	1000 ml

Cobre(II) Sulfato solución d.1,053

CuSO₄
 M = 159,60 g/mol
 CAS 7758-98-7
 EINECS 231-847-6
 NC 28332500
 Índice No. 029-004-00-0

Densidad 1,053 kg/l
 Solubilidad Miscible con agua
 Líquido

UN3082
 Clase/GE 9/III
 ADR 9/III - IMDG 9/III - IATA 9/III
 WGK 2
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención

H411

253296 Cobre(II) Sulfato solución d.1,053 para diagnóstico clínico

Para hematología, densidad de la sangre
Especificaciones
 Densidad 20/4 1,053±0,001

Código	Envase
253296.2711	1000 ml

Cobre(II) Sulfato solución d.1,055

CuSO₄
 M = 159,60 g/mol
 CAS 7758-98-7
 EINECS 231-847-6
 NC 28332500
 Índice No. 029-004-00-0

Densidad 1,055 kg/l
 Solubilidad Miscible con agua
 Líquido

UN3082
 Clase/GE 9/III
 ADR 9/III - IMDG 9/III - IATA 9/III
 WGK 2
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Atención

H411

253295 Cobre(II) Sulfato solución d.1,055 para diagnóstico clínico

Para hematología, densidad de la sangre
Especificaciones
 Densidad 20/4 1,055±0,001

Código	Envase
253295.2711	1000 ml

Coenzima A, ácido libre

C₂₁H₃₆N₇O₁₆P₃S Sólido Almacenaje -20 °C
 M = 767,54 g/mol
 CAS 85-61-0
 EINECS 201-619-0
 NC 29349990

A0812 Coenzima A ácido libre BioChemica

Liofilizado

Especificaciones

Riqueza (enzim.) mín. 75 %

Código	Envase
A0812,0025	25 mg
A0812,9010	10 g

Coenzima A Sal de Litio 2-hidrato

C₂₁H₃₃Li₃N₇O₁₆P₃S · 2H₂O Sólido Almacenaje -20 °C
 M = 821,40 g/mol
 CAS 18439-24-2
 EINECS 242-317-9
 NC 29349990

A0813 Coenzima A Sal de Litio 2-hidrato BioChemica**Especificaciones**

Riqueza (enzim.) mín. 95 %

Código	Envase
A0813,0050	50 mg
A0813,0100	100 mg

Rampa de Filtración de nylon de 3 puertos**MAN03NYMC Rampa de Filtración de nylon de 3 puertos**

Código	Envase
MAN03NYMC	1 pieza

Colesterilo Benzoato

C₃₄H₅₀O₂ Punto de Fusión 149 - 151 °C Almacenaje 2-8 °C
 M = 490,77 g/mol Sólido
 CAS 604-32-0
 EINECS 210-064-3
 NC 29163100

A0809 Colesterilo Benzoato BioChemica**Especificaciones**

Riqueza (C.G.) mín. 98 % α 20 °C/D; 2 %, CHCl₃ -15° ± 2°
 Pérdida por desecación máx. 0,5 %

Código	Envase
A0809,0010	10 g

Colesterina ver Colesterol**Colesterol****Colesterina**

Origen de grasa de lana de oveja

C₂₇H₄₆O Punto de Fusión 147 - 150 °C WGK 1
 M = 386,66 g/mol Punto de Ebullición aprox. 360 °C Almacenaje 2-8 °C
 CAS 57-88-5 Sólido
 EINECS 200-353-2
 NC 29061310

A0807 Colesterol BioChemica**Especificaciones**

Riqueza (C.G.) mín. 95 %
 α 20 °C/D; 2 %, 1,4-Dioxano -34° - -38°
 Pérdida por desecación máx. 0,3 %

Código	Envase
A0807,0050	50 g
A0807,0100	100 g
A0807,1000	1 kg

Colesterol sintético

C₂₇H₄₆O Punto de Fusión 147 - 150 °C WGK 1
 M = 386,66 g/mol Punto de Ebullición aprox. 360 °C Almacenaje 2-8 °C
 CAS 57-88-5 Sólido
 EINECS 200-353-2
 NC 29061310

A6799 Colesterol sintético**Especificaciones**

Riqueza (HPLC) mín. 99,0 % Ceniza máx. 0,1 % Metales pesados (en Pb) máx. 0,0005 %
 α 25 °C/D; 2 %, CHCl₃ máx. -35° Identidad (IR, NMR) Conforme ensayo Pérdida por desecación máx. 0,5 %

Código	Envase
A6799,0100	100 mg

Colina Cloruro

C₅H₁₄ClNO
 M = 139,63 g/mol
 CAS 67-48-1
 EINECS 200-655-4
 NC 29231000

Sólido

WGK 1
 Almacenaje Temperatura ambiente

A0785 Colina Cloruro BioChemica

Especificaciones
 Riqueza (titr.) mín. 98 %
 Metales pesados (en Pb)máx. 0,001 %

Pérdida por desecación máx. 0,5 %
 Solubilidad (10 %; H₂O) transparente, incoloro

Código	Envase
A0785.1000	1 kg

Colistina Sulfato

C₅₃H₁₀₄N₁₆O₂₁S₂
 M = 1365,64 g/mol
 CAS 1264-72-8
 NC 29419000

Sólido

UN2811
 Clase/GE 6.1/III
 ADR 6.1/III · IMDG 6.1/III · IATA 6.1/III
 Almacenaje Temperatura ambiente
 Almacenaje proteger de la luz

Peligro



H301

A2922 Colistina Sulfato BioChemica

Especificaciones
 Pérdida por desecaciónmáx. 3,5 %
 pH (1 %; H₂O)4,0 - 6,0

Riqueza (HPLC) mín. 77 %
 Sulfato 16 - 18 %

Código	Envase
A2922.0001	1 g
A2922.0050	50 g

Colodión elástico

NC 39122011

Punto de Ebullición34,6 °C 1.000 hPa
 Densidad0,783 kg/l
 Líquido

UN2059
 Clase/GE 3/I
 ADR 3/I · IMDG 3/I · IATA 3/I
 Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H224 EUH019 H302 EUH066 H336

211279 Colodión elástico grado técnico

Especificaciones
 Densidad 25/4 0,775-0,790

Código	Envase
211279.1609	250 ml
211279.1611	1000 ml
211279.0314	5 l
211279.0616	25 l
211279.0619	200 l

Colodión solución 4 % p/v

NC 39122011

Punto de Ebullición34,6 °C 1.000 hPa
 Densidad0,770 kg/l
 Solubilidad Inmiscible con agua.
 Líquido

UN2059
 Clase/GE 3/I
 ADR 3/I · IMDG 3/I · IATA 3/I
 Almacenaje Almacenar por debajo de 30 °C

Peligro



H224 EUH019 H302 EUH066 H336

141278 Colodión solución 4 % p/v (USP) puro, grado farma

Especificaciones
 Riqueza mínima (p/p)5,0 %
 Identidad según Farmacopeas: Conforme ensayo
 Densidad 25/25 0,765-0,775

Límite máximo de impurezas
 AcidezConforme ensayo
 Disolventes residuales (USP)Conforme ensayo

Etanol 22,0-26,0 %
 Metales residuales (según EMEA/CHMP/SWP/4446/2000): No se usan catalizadores metálicos en el proceso de fabricación.

Código	Envase
141278.1609	250 ml
141278.1611	1000 ml
141278.0616	25 l

211278 Colodión solución 4-8 % grado técnico

Especificaciones
 Densidad 25/25 0,765-0,775

Código	Envase
211278.1611	1000 ml
211278.0616	25 l

Color Hazen ver Patrón de Color Pt-Co, 500 APHA**Colorada 700 - 849 nm (espectro verde)**

C₅₁H₄₇Cl₂N₆NaO₇S₂
 M = 1013,98 g/mol
 NC 29322985

Solubilidad ... soluble en H₂O, MeOH, DMSO, DMF

Almacenaje 2-8 °C
 Almacenaje proteger de la luz

A8845 Colorada 800 A - Triazina

Especificaciones
 Riqueza mín. 95 %
 ε 200,000 M⁻¹cm⁻¹

Absorción λ_{máx} (MeOH) 800 nm
 Emisión λ_{máx} (MeOH) 825 nm
 Identidad (NMR)Conforme ensayo

Código	Envase
A8845.0005	5 mg

Colorada Antibody Labeling Kit

A9368 Colorada 550 Antibody Labeling Kit

NC 38220000

Especificaciones

Fácil de usar: formulación en 2 viales
Kit diseñado para etiquetar 1 mg de IgG con un colorante fluorescente.

Contenido del Kit

1 vial contiene tinte Colorada 550
1 vial contiene Colorada AC (activador)
 ϵ (MeOH)150000 M⁻¹cm⁻¹

Almacenaje -20 °C
Almacenaje proteger de la luz
Almacenaje bajo argón

Absorción $\lambda_{m\acute{a}x}$ (MeOH)550 nm
Emisión $\lambda_{m\acute{a}x}$ (MeOH)568 nm
Estabilidad máx. 4 meses

Código	Envase
A9368,0001	1 Kit
A9368,0005	5 Kit

A9404 Colorada 645 Antibody Labeling Kit

NC 38220000

Especificaciones

Fácil de usar: formulación en 2 viales
Kit diseñado para etiquetar 1 mg de IgG con un colorante fluorescente.

Contenido del Kit

1 vial contiene tinte Colorada 645
1 vial contiene Colorada AC (activador)
 ϵ (MeOH)250,000 M⁻¹cm⁻¹

Almacenaje -20 °C
Almacenaje proteger de la luz
Almacenaje bajo argón

Absorción $\lambda_{m\acute{a}x}$ (MeOH)648 nm
Emisión $\lambda_{m\acute{a}x}$ (MeOH)667 nm

Código	Envase
A9404,0001	1 Kit
A9404,0005	5 Kit

A9517 Colorada 678 Antibody Labeling Kit

NC 38220000

Especificaciones

Fácil de usar: formulación en 2 viales
Kit diseñado para etiquetar 1 mg de IgG con un colorante fluorescente.

Contenido del Kit

1 vial contiene tinte Colorada 678
1 vial contiene Colorada AC (activador)
 ϵ (MeOH)195,000 M⁻¹cm⁻¹

Almacenaje -20 °C
Almacenaje proteger de la luz
Almacenaje bajo argón

Absorción $\lambda_{m\acute{a}x}$ (MeOH)677 nm
Emisión $\lambda_{m\acute{a}x}$ (MeOH)703 nm
Estabilidad mín. 4 meses

Código	Envase
A9517,0001	1 Kit
A9517,0005	5 Kit

Colorada DIGE Labeling Kit

A9426 Colorada 490 DIGE Labeling Kit

NC 38220000

Especificaciones

Fácil de usar: formulación en 2 viales
Kit diseñado para etiquetar proteínas con un colorante fluorescente.

Contenido del Kit

1 vial contiene tinte Colorada 490 DIGE
1 vial contiene Colorada DIGE AC (activador)
 ϵ (MeOH)110000 M⁻¹cm⁻¹

Almacenaje -20 °C
Almacenaje proteger de la luz
Almacenaje bajo argón

Absorción $\lambda_{m\acute{a}x}$ (MeOH)484 nm
Emisión $\lambda_{m\acute{a}x}$ (MeOH)498 nm
Estabilidad máx. 6 meses

Código	Envase
A9426,0001	1 Kit
A9426,0005	1 Kit

A9447 Colorada 550 DIGE Labeling Kit

NC 38220000

Especificaciones

Fácil de usar: formulación en 2 viales
Kit diseñado para etiquetar proteínas con un colorante fluorescente.

Contenido del Kit

1 vial contiene tinte Colorada 550 DIGE
1 vial contiene Colorada DIGE AC (activador)
 ϵ (MeOH)150,000 M⁻¹cm⁻¹

Almacenaje -20 °C
Almacenaje proteger de la luz
Almacenaje bajo argón

Absorción $\lambda_{m\acute{a}x}$ (MeOH)548 nm
Emisión $\lambda_{m\acute{a}x}$ (MeOH)567 nm
Estabilidad mín. 6 meses

Código	Envase
A9447,0001	1 Kit
A9447,0005	1 Kit

A9498 Colorada 645 DIGE Labeling Kit

NC 38220000

Especificaciones

Fácil de usar: formulación en 2 viales
Kit diseñado para etiquetar proteínas con un colorante fluorescente.

Contenido del Kit

1 vial contiene tinte Colorada 645 DIGE
1 vial contiene Colorada DIGE AC (activador)
 ϵ (MeOH)250,000 M⁻¹cm⁻¹

Almacenaje -20 °C
Almacenaje proteger de la luz
Almacenaje bajo argón

Absorción $\lambda_{m\acute{a}x}$ (MeOH)641 nm
Emisión $\lambda_{m\acute{a}x}$ (MeOH)663 nm
Estabilidad mín. 6 meses

Código	Envase
A9498,0001	1 Kit
A9498,0005	1 Kit

Colquicina

C₂₂H₂₅NO₆

M = 399,45 g/mol
CAS 64-86-8
EINECS 200-598-5
NC 29399900
Índice No. 614-005-00-6

Sólido

UN1544
Clase/GE 6.1/I
ADR 6.1/I · IMDG 6.1/I · IATA 6.1/I
WGK 3
Almacenaje Temperatura ambiente

Peligro



H300 H340

A4082 Colquicina BioChemica

Especificaciones

Riqueza (HPLC) mín. 98 %
 α_{20}^D : 1 %; EtOH -240° - -250°
Identidad (IR) Conforme ensayo
Agua (K.F.) máx. 3 %

Código	Envase
A4082,0250	250 mg
A4082,0001	1 g
A4082,0005	5 g

Complexón-Magnesio

NC 38220000

Densidad1,032 kg/l
Líquido

Almacenaje Temperatura ambiente.

281280 Complexón-Magnesio 0,1 mol/l para análisis volumétrico

Para complexometría

Especificaciones

Composición:
Magnesio Sulfato 7-hidrato 2,47 g

Ácido Etilendiaminotetraacético
Sal Disódica 2-hidrato3,73 g
Sodio Hidróxido lentejas0,76 g
Agua (c.s.p.) 100 ml

Código	Envase
281280.1211	1000 ml

Creatina Fosfato Sal Disódica 4-hidrato

C₄H₈N₃Na₂O₅P · 4H₂O
 M = 327,14 g/mol
 CAS 922-32-7
 EINECS 213-074-6
 NC 29299000

Sólido

Almacenaje 2-8 °C

A2247 Creatina Fosfato Sal Disódica 4-hidrato BioChemica

Especificaciones
 Riqueza (titr.) mín. 99 % Solubilidad (10 %; H₂O) transparente, incoloro Creatina libre máx. 0,5 %
 Agua 20 - 25 %

Código	Envase
A2247.0005	5 g

o-Cresol**2-Hidroxitolueno, 2-Metilfenol**

C₇H₈O
 M = 108,14 g/mol
 CAS 95-48-7
 EINECS 202-423-8
 NC 29071200
 Índice No. 604-004-00-9

Punto de Fusión 30,9 °C
 Punto de Ebullición 191 °C
 Solubilidad agua 20 g/l a 20 °C
 Índice de refracción n₂₀/D 1,5361
 Sólido

UN3455
 Clase/GE 6.1(8)/II
 ADR 6.1(8)/II - IMDG 6.1(8)/II - IATA 6.1(8)/II
 WGK 2
 Almacenaje No recomendado en zonas de clima muy caluroso

Peligro



H311 H301 H314

15A843 o-Cresol, 99 % para síntesis

Especificaciones
 Riqueza mínima (C.G.) 99 % Identidad IR conforme ensayo
 Intervalo de fusión 29-31 °C

Código	Envase
15A843.1611	1000 g

Cromo Trióxido ver Cromo (VI) Óxido**Cromo(III) Cloruro 6-hidrato**

CrCl₃ · 6H₂O
 M = 266,45 g/mol
 CAS 10060-12-5
 EINECS 233-038-3
 NC 28273985

Punto de Fusión 95 °C
 Sólido

WGK 2
 Almacenaje Temperatura ambiente

Atención



H302

142014 Cromo(III) Cloruro 6-hidrato puro

Especificaciones
 Riqueza (titr.) mín. 96 % Sulfato máx. 0,1 %
 Fe máx. 0,03 %

Código	Envase
142014.1211	1 kg

Cromo(III) Nitrato 9-hidrato

Cr(NO₃)₃ · 9H₂O
 M = 400,15 g/mol
 CAS 7789-02-8
 EINECS 236-921-1
 NC 28342980

Punto de Fusión 60 °C
 Solubilidad Miscible con etanol
 Sólido

UN2720
 Clase/GE 5.1/III
 ADR 5.1/III - IMDG 5.1/III - IATA 5.1/III
 WGK 2
 Almacenaje No recomendado en zonas de clima muy caluroso

Peligro



H272

121275 Cromo(III) Nitrato 9-hidrato para análisis

Especificaciones
 Riqueza mínima (Yodom.) 98,0 % Sustancias no precip. por NH₄OH (en SO₄)
 pH sol. 5 % 2,0-3,0

Ca 0,005 %	Mn 0,001 %
Cd 0,001 %	Na 0,01 %
Co 0,001 %	Ni 0,005 %
Cu 0,001 %	Pb 0,002 %
Fe 0,02 %	Sr 0,005 %
Mg 0,005 %	Zn 0,001 %

Límite máximo de impurezas
 Cloruro (Cl) 0,002 %
 Amonio (NH₄) 0,001 %
 Sulfato (SO₄) 0,005 %

Código	Envase
121275.0416	25 kg

Cromo(III) Potasio Sulfato 12-hidrato**Alumbre de Cromo, Potasio Disulfatocromato(III), Potasio y Cromo(III) Sulfato**

KCr(SO₄)₂ · 12H₂O
 M = 499,41 g/mol
 CAS 7788-99-0
 EINECS 233-401-6
 NC 28333000

Punto de Fusión 89 °C
 Solubilidad agua 250 g/l a 20 °C
 Sólido

WGK 2
 Almacenaje Temperatura ambiente.

131284 Cromo(III) Potasio Sulfato 12-hidrato (Reag. Ph. Eur.) para análisis, ACS

Especificaciones
 Riqueza (Yodom.) 98,0-102,0 % Amonio (NH₄) 0,01 %
 pH sol. 5 % 2,8-4,0 Metales pesados (en Pb) 0,01 %

Al 0,005 %	Fe 0,01 %
Ca 0,005 %	Na 0,05 %
Cd 0,005 %	Ni 0,005 %
Co 0,005 %	Pb 0,005 %
Cu 0,001 %	Zn 0,005 %

Límite máximo de impurezas
 Insoluble en H₂O 0,005 %
 Cloruro (Cl) 0,002 %

Código	Envase
131284.1210	500 g

141284 Cromo(III) Potasio Sulfato 12-hidrato puro

Especificaciones
 Riqueza (Yodom.) 98 % Insoluble en H₂O 0,025 %
 pH sol. 5 % > 2,5 Cloruro (Cl) 0,02 %
 Aspecto Conforme ensayo Amonio (NH₄) 0,03 %
 Al 0,02 %

Cu 0,005 %	Fe 0,02 %
Ni 0,01 %	Pb 0,01 %

Código	Envase
141284.1210	500 g

Cromo (VI) Óxido

Ácido Crómico, Anhídrido Crómico, Cromo Trióxido

CrO₃
M = 99,99 g/mol
CAS 1333-82-0
EINECS 215-607-8
NC 28191000
Índice No. 024-001-00-0

Punto de Fusión 196 °C
Solubilidad agua 1.660 g/l a 20 °C
Sólido

UN1463
Clase/GE 5.1(6.1)(8)/II
ADR 5.1(6.1)(8)/II - IMDG 5.1(6.1)(8)/II - IATA 5.1(6.1)(8)/II
WGK 3
Almacenaje Temperatura ambiente.

Peligro



H350 H340 H271 H310 H301 H330 H314
H334 H317 H372 H361f H410

121153 Cromo(VI) Óxido (Reag. Ph. Eur.) para análisis

Especificaciones	Sulfato (SO ₄) 0,05 %	Fe 0,01 %
Riqueza mínima (Yodom.) 98,5 %	Sustancias precipitadas por NH ₄ OH 0,05 %	K 0,005 %
Límite máximo de impurezas	Al 0,005 %	Na 0,2 %
Insoluble en H ₂ O 0,01 %	Ba 0,005 %	Pb 0,005 %
Cloruro (Cl) 0,005 %	Ca 0,005 %	Zn 0,005 %
Compuestos de N (en N) 0,005 %	Cd 0,005 %	
	Cu 0,005 %	

Código	Envase
121153.1610	500 g
121153.1611	1000 g

CrossDown Buffer

NC 38220000

Almacenaje -20 °C
Almacenaje Enviar a temperatura ambiente

A6485 CrossDown Buffer

Especificaciones
Aplicación en ELISA, EIA, Western Blot, Inmuno-PCR y de varios analitos-Inmunoensayo libre de fosfatos
Sustituye tampón de muestra estándar

listo para su uso; estabilizado con 0,1 % Pro-Clin® 300; pH 7,2
Tampón de inmunoensayo para la reducción y minimización de uniones inespecíficas, reactividades cruzadas y efectos de matriz

Código	Envase
A6485,0050	50 ml
A6485,0125	125 ml
A6485,0500	500 ml

CTAB ver Cetiltrimetilamonio Bromuro**CTAB - Tampón de lisis**

NC 38220000

Líquido

WGK 2
Almacenaje Temperatura ambiente

A4150 CTAB - Tampón de lisis BioChemica

Especificaciones	Composición:	Sodio Cloruro 81,82 g/L (1,4 M)
pH (20 °C) 8,0 ± 0,1	CTAB 20,00 g/L (2 % w/v)	Tris ultrapuro 12,11 g/L (100 mM)
	EDTA · Na ₂ · 2H ₂ O 7,44 g/L (20 mM)	

Código	Envase
A4150,0500	500 ml
A4150,1000	1 L

Cucurbitacina IOrigen de *Iberis amara*

C₃₀H₄₂O₇
M = 514,66 g/mol
CAS 2222-07-3
EINECS 218-736-8
NC 29144090

UN2811
Clase/GE 6.1/III
ADR 6.1/III - IMDG 6.1/III - IATA 6.1/III
Almacenaje 2-8 °C

Peligro



H301+H311

A9553 Cucurbitacina I para HPLC

Especificaciones
Riqueza mín. 99 %

Código	Envase
A9553,0010	10 mg
A9553,0020	20 mg
A9553,0050	50 mg

Cupral ver Sodio Dietilditiocarbamato 3-hidrato**Cuprietilendiamina ver Reactivo de Cobre(II)-Etilendiamina****DAB ver 3,3'-Diaminobenzidina Tetraclorhidrato****Dansilo Cloruro**

C₁₂H₁₂ClNO₂S
M = 269,75 g/mol
CAS 605-65-2
EINECS 210-092-6
NC 29214900

Punto de Fusión 70 °C
Sólido

UN3261
Clase/GE 8/II
ADR 8/II - IMDG 8/II - IATA 8/II
WGK 3
Almacenaje 2-8 °C

Peligro



H290 H314

A1119 Dansilo Cloruro BioChemica

Especificaciones
Riqueza (HPLC) mín. 98 %

Código	Envase
A1119,0001	1 g
A1119,0005	5 g
A1119,0025	25 g
A1119,0500	500 g
A1119,1000	1 kg