

English



SAGE™ Vitrification Kit

For laboratory procedures only; other uses must be qualified by the end user.

Product Description	REF	Number	Unit Size
Equilibration Solution	ART-8025-A	1 x 2 mL	
Vitrification Solution	ART-8025-B	1 x 2 mL	



2797

INTENDED USE

The products are intended for the ultra-rapid freezing and containment of human embryos (pronucleus through day 3 cleavage stage embryos and blastocyst stage embryos) in A.R.T. procedures. This kit is designed to be used in conjunction with the SAGE™ Warming Kit (ART-8030) for warming and recovery of specimens.

PRODUCT DESCRIPTION

Equilibration Solution (ART-8025-A) is a MOPS buffered solution of modified HTF containing non-essential and essential amino acids, gentamicin sulfate (10 mg/L), 7.5% (v/v) each of DMSO and ethylene glycol and 12 mg/mL human serum albumin.

Vitrification Solution (ART-8025-B) is a MOPS buffered solution of modified HTF containing non-essential and essential amino acids, gentamicin sulfate (10 mg/L), 15% (v/v) each of DMSO and ethylene glycol, 12 mg/mL human serum albumin and 0.6 M sucrose.

This product contains 10 mg/L of gentamicin, an aminoglycoside antibiotic.

MATERIALS PROVIDED IN THE VITRIFICATION KIT
1 x 2 mL vial of Equilibration Solution (REF # ART-8025-A)
1 x 2 mL vial of Vitrification Solution (REF # ART-8025-B)

PRECAUTIONS AND WARNINGS

Warning: The long term safety of embryo(s) vitrification on children born from this procedure is unknown.

Cautions: The safety and effectiveness of vitrification has not been fully evaluated in human embryos that have not yet reached the blastocyst stage of development. To date, live births have been reported from cleavage-stage embryos vitrified on day 3 of development (Desai et al., 2007) and clinical pregnancies have been established from vitrified zygotes (Selman & El-Danousou, 2002).

Caution: The user should read and understand the Directions for Use, Precautions and Warnings, and be trained in the correct procedure before using the Vitrification and Warming Kits for vitrification of human embryos.

Caution: Use a legally marketed storage device indicated for use in embryo vitrification procedures. Use a direct storage system to prevent the potential risk of viral contamination and do not use open storage systems when the sample comes in direct contact with liquid nitrogen. The rate of cooling in the storage device should be between 1,800 to 20,000 °C/min (Camus et al., 2006).

The Equilibration Solution (ART-8025-A) component in this kit contains 12 mg/mL human serum albumin.

The Vitrification Solution (ART-8025-B) component in this kit contains 12 mg/mL human serum albumin.

In this kit contains 12 mg/mL human serum albumin.

MATERIALS PROVIDED IN THE VITRIFICATION KIT
1 x 2 mL vial of Equilibration Solution (REF # ART-8025-A)

1 x 2 mL vial of Vitrification Solution (REF # ART-8025-B)

PRECAUTIONS AND WARNINGS

Warning: The long term safety of embryo(s) vitrification on children born from this procedure is unknown.

Cautions: The safety and effectiveness of vitrification has not been fully evaluated in human embryos that have not yet reached the blastocyst stage of development. To date, live births have been reported from cleavage-stage embryos vitrified on day 3 of development (Desai et al., 2007) and clinical pregnancies have been established from vitrified zygotes (Selman & El-Danousou, 2002).

Caution: The user should read and understand the Directions for Use, Precautions and Warnings, and be trained in the correct procedure before using the Vitrification and Warming Kits for vitrification of human embryos.

Caution: Use a legally marketed storage device indicated for use in embryo vitrification procedures. Use a direct storage system to prevent the potential risk of viral contamination and do not use open storage systems when the sample comes in direct contact with liquid nitrogen. The rate of cooling in the storage device should be between 1,800 to 20,000 °C/min (Camus et al., 2006).

The Equilibration Solution (ART-8025-A) component in this kit contains 12 mg/mL human serum albumin.

The Vitrification Solution (ART-8025-B) component in this kit contains 12 mg/mL human serum albumin.

vial after procedure is completed.

Reproductive media products are intended for single use only. Re-use of reproductive media may result in using a product past its labeled expiration date or increase the risk of microbial contamination in a subsequent procedure if the practitioner fails to utilize adequate aseptic techniques.

Use of expired or microbial contaminated product may result in suboptimal conditions to promote fertilization and/or embryo quality during in-vitro culture; these conditions may result in the failure of the embryo to develop properly or to implant potentially leading to a failed assisted reproductive procedure.

The products are aseptically processed and supplied sterile.

Note: Embryo is considered a general term. More precisely, SAGE™ considers the period of time initiating when a single diploid cell results from the fusion of male and female genome resulting in Zygote. The term embryo is often used denoting from fertilized matured oocytes forming a solid mass or morula (typically day 4-5) and after which a fluid-filled cavity develops resulting in blastocyst formation (typical day 5-6) ending with embryo implantation that begins the end of the first week and is completed by the end of the second week post conception.

Caution: U.S. Federal law restricts this device to sale by or on the order of a physician or a practitioner trained in its use.

VITRIFICATION PROTOCOL: The vitrification procedure is to be performed at room temperature (20-25 °C). Do not use a heated microscope stage for this procedure. Minimize exposure of specimens to light during incubation in Equilibration and Vitrification Solutions. Bring the solutions to room temperature before use.

a sterility assurance level (SAL) of 10⁻³.

One-cell MEA tested and passed with 90% or greater blastocyst. USP Endotoxin tested and passed with <1 EU/mL.

A Certificate of Analysis is available for this product.

MATERIALS REQUIRED BUT NOT INCLUDED

- Sterile Petri Dishes (50 x 9 mm, Falcon 351006 or equivalent) or 4-well multi dishes (1 mL wells, Nunc 176740 or equivalent)
- Cryotubes or goblets and cryocaps
- Disposable gloves
- Transfer pipettes (pulled glass pipettes or micro-pipette tips with an inner tip diameter of ~200 µm)
- Tweezers
- Timer or stopwatch
- Liquid Nitrogen Reservoir (Dewar or Styrofoam container with lid, 1.2 L volume)
- Liquid Nitrogen (sufficient volume to achieve 5 inch depth in reservoir)

DIRECTIONS FOR USE

The SAGE™ Vitrification Kit components required for one embryo vitrification procedure (maximum of 2 embryos per procedure) are as follows:

Equilibration Solution (ES): 20 µL to 1 mL

Vitrification Solution (VS): 80 µL to 1 mL

Refer to the specific instructions pertaining to the carrier and containment device being used.

VITRIFICATION PROTOCOL:

The vitrification procedure is to be performed at room temperature (20-25 °C). Do not use a heated microscope stage for this procedure. Minimize exposure of specimens to light during incubation in Equilibration and Vitrification Solutions. Bring the solutions to room temperature before use.

QUALITY ASSURANCE

The solutions in this kit are membrane filtered and aseptically processed according to cGMP procedures which have been validated to meet

a sterility assurance level (SAL) of 10⁻³.

Reproductive media products are intended for single use only. Re-use of reproductive media may result in using a product past its labeled expiration date or increase the risk of microbial contamination in a subsequent procedure if the practitioner fails to utilize adequate aseptic techniques.

Donors of the source material have been screened for Cretzfeldt-Jakob disease (CJD). Based on effected donor screening and product manufacturing processes, no known test methods can offer assurances that products derived from human blood will not transmit infectious agents.

Embryos of the source material have been screened for HIV-1, HIV-2, and HCV RNA. No known test methods can offer assurances that products derived from human blood will not transmit infectious agents.

Donors of the source material have been screened for hepatitis C virus (HCV).

Donors of the source material have been screened for hepatitis B virus (HBV).

Donors of the source material have been screened for hepatitis A virus (HAV).

Donors of the source material have been screened for syphilis.

Donors of the source material have been screened for Toxoplasmosis.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Donors of the source material have been screened for弓形虫.

Italiano

**SAGE™ Vitrification Kit**
(Kit per vitrificazione)Solo per procedure di laboratorio;
altri usi devono essere qualificati
dal consumatore finale.

Descrizione del prodotto	REF	Misura dell'unità
Equilibratura Solution	ART-8025-A	1 x 2 ml
Vitrification Solution	ART-8025-B	1 x 2 ml



USO PREVISTO

Questi prodotti sono destinati al congelamento e alla conservazione di embrioni umani (embrioni della fase di divisione di zigoti pronuclei) 3 ed embrioni della fase di blastocisti nelle procedure A.R.T. Il kit è concepito per essere utilizzato con il Warning Kit SAGE™ (ART-030) per il riscaldamento e il recupero dei campioni.

DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

La soluzione per l'equilibratura (ART-8025-A) è una soluzione HTF-modificata con MOPS buffer, contenente amminocidio non essenziali, sulfato di glicina-micina (10 mg/l), 7,5% (v/v) di DMSO e glicole etilenico e 12 mg/ml di albumina sierica umana. La soluzione per la vitrificazione (ART-8025-B) è una soluzione HTF-modificata con MOPS buffer, contenente amminocidio non essenziali ed essenziali, sulfato di gentamicina (10 mg/l), 15% (v/v) di DMSO e glicole etilenico, 12 mg/ml di albumina sierica umana e saccarosio 0,8 M.

Il prodotto contiene 10 mg/l di gentamicina, un antibiotico amminocidico.

MATERIALI FORNITI IN EL KIT PER VITRIFICAZIONE

- 1 x fiala da 2 ml di soluzione per equilibratura (REF N. ART-8025-A)
- 1 x fiala da 2 ml di soluzione per vitrificazione (REF N. ART-8025-B)

PRECAUZIONI E AVVERTENZE

Avvertenza: non è stata studiata la lunga termine della vitrificazione degli embrioni per i malati di cancro. I prodotti che ci derivano questo prodotto è risultato negativo ai test degli antivirali per HIV-1/HIV-2, HCV e non reattivo a HBsAg, HCV RNA e HIV-1 RNA. Nessun metodo di analisi noto è in grado di garantire che i prodotti derivati dai sangui umani non trasmettano agenti infettivi. I donatori del materiale sorgente sono stati esaminati per la malattia virale e non reattivo a tutti i virus. In base a questi risultati, non è possibile garantire che il prodotto, il rischio di trasmissione di malattie virali è estremamente remoto come il rischio teorico di trasmissione di CJD. I prodotti sono preparati in condizioni aseptiche e vengono forniti sterilizzati.

Nota: embrione sierico è un termine richiesto. Per ulteriori informazioni secondo SAGE™ identifica il periodo che inizia quando dalla fusione del genoma maschile e femminile deriva una singola cellula diploide creando lo zigote con successivo sviluppo in embrione mitotica ripetuta e formazione di una massa solida o molle (solitamente giorno 4-5). In seguito si produce la cavità gastrica prima che forma blasocisti (solitamente giorno 5-6). Il periodo a cui il prodotto è stato aggiunto all'embrione coincide con l'incubazione di un altro blasocisti come funge da copertura e per riscaldamento vitrificazione di embrioni virali.

Attenzione: utilizzare dispositivi per la conservazione legali e indicati per l'uso nelle procedure di vitrificazione degli embrioni. Utilizzate un sistema di conservazione chiuso per evitare il pericoloso rischio di contaminazione virale e controllare la qualità dell'ambiente durante la coltura in vitro. Le soluzioni per la conservazione deve essere compresa tra 1.800 e 20.000 °Cm (Carus et al., 2006).

Il componente soluzione per equilibratura (ART-8025-B) in questo kit contiene 12 mg/ml di albumina sierica umana. Il componente soluzione per vitrificazione (ART-8025-B) in questo kit contiene 12 mg/ml di albumina sierica umana.

Garanzia di qualità: Le soluzioni in questo kit sono state soggette a filtrazione su membrana e vengono lavorate asepticamente in conformità alle procedure cGMP che sono state convalidate per soddisfa-

di albumina sierica umana.

Attenzione: tutti i prodotti di origine umana dovrebbero essere considerati potenzialmente infetti. Il materiale sorgente da cui deriva questo prodotto è risultato negativo ai test degli antivirali per HIV-1/HIV-2, HCV e non reattivo a HBsAg, HCV RNA e HIV-1 RNA. Nessun metodo di analisi noto è in grado di garantire che i prodotti derivati dai sangui umani non trasmettano agenti infettivi. I donatori del materiale sorgente sono stati esaminati per la malattia virale e non reattivo a tutti i virus. In base a questi risultati, non è possibile garantire che il prodotto, il rischio di trasmissione di malattie virali è estremamente remoto come il rischio teorico di trasmissione di CJD.

Attenzione: la sicurezza e l'efficacia della vitrificazione degli embrioni non sono state valutate completamente come di trasmissione di malattie virali o CJD. I prodotti sono preparati in condizioni aseptiche e vengono forniti sterilizzati.

Le misure standard per evitare le infezioni causate dall'uso di prodotti medicinali preparati da sangue o plasma umano, la possibilità di trasmissione di agenti infettivi attraverso escreti urinari e fecali. Tale procedura è stata eseguita per virus e altri agenti sconosciuti o nuovi. Non sono disponibili registrazioni/segnalazioni di trasmissione di produzione di virus con l'albumina prodotta secondo le specifiche dell'EF (European Pharmacopeia, Farmacopea Europea) tramite procedimenti standardizzati.

Monouso: per evitare problemi di contaminazione, manipolare con tecniche aseptiche ed eliminare il prodotto in eccesso rimanente nel fecone o nella fiala al termine della procedura.

ISTRUZIONI PER L'USO

I componenti del kit per la vitrificazione SAGE™ richiedono una procedura di vitrificazione degli embrioni (massimo 2 embrioni per procedura) sono:

Soluzione per equilibratura (ES): da 20 µl a 1 ml

Soluzione per vitrificazione (VS): da 80 µl a 1 ml

Fare riferimento alle istruzioni specifiche relative al dispositivo per trasporto e conservazione utilizzata.

PROTOCOLLO DI VITRIFICAZIONE:

La procedura di vitrificazione deve essere eseguita a temperatura ambiente (20-25 °C).

Non utilizzare fasi di microscopia con riscal-

damento per le seguenti procedure. Ridurre al minimo l'esposizione dei campioni alla luce durante l'incubazione nelle soluzioni di equilibrio e verificazione. Portare le soluzioni a temperatura ambiente prima della uso.

Per questo prodotto è disponibile un certificato di analisi.

MATERIALI NECESSARI MA NON INCLUSI

- Piastre di Petri sterili (50 x 9 mm, Falcon 35106 o equivalente) o multiplastra a 4 pozetti (pozetti da 1 ml, Nunc 176740 o equivalente)
- Crioprotette o bicchiere e criocontenitori
- Quanto monouso
- Pipette per trasferimento (pietole in vetro riempite o punta di micropipette con diametro della punta interna di ~200 µm)
- Pinza
- Timer o cronometro
- Contenitore di azoto liquido (vaso di Dewar o in Styrofoam con coperchio, volume di 1-2 l)
- Azoto liquido (volume sufficiente per oltre una profondità di 6 pollici (15 cm) nel contenitore)

Nota: embrione sierico è un termine richiesto. Per ulteriori informazioni secondo SAGE™ identifica il periodo che inizia quando dalla fusione del genoma maschile e femminile deriva una singola cellula diploide creando lo zigote con successivo sviluppo in embrione mitotica ripetuta e formazione di una massa solida o molle (solitamente giorno 4-5). In seguito si produce la cavità gastrica prima che forma blasocisti (solitamente giorno 5-6). Il periodo a cui il prodotto è stato aggiunto all'embrione coincide con l'incubazione di un altro blasocisti come funge da copertura e per riscaldamento vitrificazione di embrioni virali.

Attenzione: utilizzare dispositivi per la conservazione legali e indicati per l'uso nelle procedure di vitrificazione degli embrioni. Utilizzate un sistema di conservazione chiuso per evitare il pericoloso rischio di contaminazione virale e controllare la qualità dell'ambiente durante la coltura in vitro.

Le soluzioni per la conservazione deve essere compresa tra 1.800 e 20.000 °Cm (Carus et al., 2006).

Il componente soluzione per equilibratura (ART-8025-B) in questo kit contiene 12 mg/ml di albumina sierica umana.

Il componente soluzione per vitrificazione (ART-8025-B) in questo kit contiene 12 mg/ml di albumina sierica umana e saccarosio 0,8 M.

di albumina sierica umana.

Attenzione: tutti i prodotti di origine umana dovrebbero essere considerati potenzialmente infetti. Il materiale sorgente da cui deriva questo prodotto è risultato negativo ai test degli antivirali per HIV-1/HIV-2, HCV e non reattivo a HBsAg, HCV RNA e HIV-1 RNA. Nessun metodo di analisi noto è in grado di garantire che i prodotti derivati dai sangui umani non trasmettano agenti infettivi. I donatori del materiale sorgente sono stati esaminati per la malattia virale e non reattivo a tutti i virus. In base a questi risultati, non è possibile garantire che il prodotto, il rischio di trasmissione di malattie virali è estremamente remoto come il rischio teorico di trasmissione di CJD.

I prodotti sono preparati in condizioni aseptiche e vengono forniti sterilizzati.

Nota: embrione sierico è un termine richiesto.

Richiediamo di utilizzare il termine "vitrificazione" invece di "congelamento".

Attenzione: non è stata studiata la lunga termine della vitrificazione degli embrioni per i malati di cancro. I prodotti che ci derivano questo prodotto è risultato negativo ai test degli antivirali per HIV-1/HIV-2, HCV e non reattivo a HBsAg, HCV RNA e HIV-1 RNA. Nessun metodo di analisi noto è in grado di garantire che i prodotti derivati dai sangui umani non trasmettano agenti infettivi. I donatori del materiale sorgente sono stati esaminati per la malattia virale e non reattivo a tutti i virus. In base a questi risultati, non è possibile garantire che il prodotto, il rischio di trasmissione di malattie virali è estremamente remoto come il rischio teorico di trasmissione di CJD.

I prodotti sono preparati in condizioni aseptiche e vengono forniti sterilizzati.

Nota: embrione sierico è un termine richiesto.

Richiediamo di utilizzare il termine "vitrificazione" invece di "congelamento".

Attenzione: non è stata studiata la lunga termine della vitrificazione degli embrioni per i malati di cancro. I prodotti che ci derivano questo prodotto è risultato negativo ai test degli antivirali per HIV-1/HIV-2, HCV e non reattivo a HBsAg, HCV RNA e HIV-1 RNA. Nessun metodo di analisi noto è in grado di garantire che i prodotti derivati dai sangui umani non trasmettano agenti infettivi. I donatori del materiale sorgente sono stati esaminati per la malattia virale e non reattivo a tutti i virus. In base a questi risultati, non è possibile garantire che il prodotto, il rischio di trasmissione di malattie virali è estremamente remoto come il rischio teorico di trasmissione di CJD.

I prodotti sono preparati in condizioni aseptiche e vengono forniti sterilizzati.

Nota: embrione sierico è un termine richiesto.

Richiediamo di utilizzare il termine "vitrificazione" invece di "congelamento".

Attenzione: non è stata studiata la lunga termine della vitrificazione degli embrioni per i malati di cancro. I prodotti che ci derivano questo prodotto è risultato negativo ai test degli antivirali per HIV-1/HIV-2, HCV e non reattivo a HBsAg, HCV RNA e HIV-1 RNA. Nessun metodo di analisi noto è in grado di garantire che i prodotti derivati dai sangui umani non trasmettano agenti infettivi. I donatori del materiale sorgente sono stati esaminati per la malattia virale e non reattivo a tutti i virus. In base a questi risultati, non è possibile garantire che il prodotto, il rischio di trasmissione di malattie virali è estremamente remoto come il rischio teorico di trasmissione di CJD.

I prodotti sono preparati in condizioni aseptiche e vengono forniti sterilizzati.

Nota: embrione sierico è un termine richiesto.

Richiediamo di utilizzare il termine "vitrificazione" invece di "congelamento".

Attenzione: non è stata studiata la lunga termine della vitrificazione degli embrioni per i malati di cancro. I prodotti che ci derivano questo prodotto è risultato negativo ai test degli antivirali per HIV-1/HIV-2, HCV e non reattivo a HBsAg, HCV RNA e HIV-1 RNA. Nessun metodo di analisi noto è in grado di garantire che i prodotti derivati dai sangui umani non trasmettano agenti infettivi. I donatori del materiale sorgente sono stati esaminati per la malattia virale e non reattivo a tutti i virus. In base a questi risultati, non è possibile garantire che il prodotto, il rischio di trasmissione di malattie virali è estremamente remoto come il rischio teorico di trasmissione di CJD.

I prodotti sono preparati in condizioni aseptiche e vengono forniti sterilizzati.

Nota: embrione sierico è un termine richiesto.

Richiediamo di utilizzare il termine "vitrificazione" invece di "congelamento".

Attenzione: non è stata studiata la lunga termine della vitrificazione degli embrioni per i malati di cancro. I prodotti che ci derivano questo prodotto è risultato negativo ai test degli antivirali per HIV-1/HIV-2, HCV e non reattivo a HBsAg, HCV RNA e HIV-1 RNA. Nessun metodo di analisi noto è in grado di garantire che i prodotti derivati dai sangui umani non trasmettano agenti infettivi. I donatori del materiale sorgente sono stati esaminati per la malattia virale e non reattivo a tutti i virus. In base a questi risultati, non è possibile garantire che il prodotto, il rischio di trasmissione di malattie virali è estremamente remoto come il rischio teorico di trasmissione di CJD.

I prodotti sono preparati in condizioni aseptiche e vengono forniti sterilizzati.

Nota: embrione sierico è un termine richiesto.

Richiediamo di utilizzare il termine "vitrificazione" invece di "congelamento".

Attenzione: non è stata studiata la lunga termine della vitrificazione degli embrioni per i malati di cancro. I prodotti che ci derivano questo prodotto è risultato negativo ai test degli antivirali per HIV-1/HIV-2, HCV e non reattivo a HBsAg, HCV RNA e HIV-1 RNA. Nessun metodo di analisi noto è in grado di garantire che i prodotti derivati dai sangui umani non trasmettano agenti infettivi. I donatori del materiale sorgente sono stati esaminati per la malattia virale e non reattivo a tutti i virus. In base a questi risultati, non è possibile garantire che il prodotto, il rischio di trasmissione di malattie virali è estremamente remoto come il rischio teorico di trasmissione di CJD.

I prodotti sono preparati in condizioni aseptiche e vengono forniti sterilizzati.

Nota: embrione sierico è un termine richiesto.

Richiediamo di utilizzare il termine "vitrificazione" invece di "congelamento".

Attenzione: non è stata studiata la lunga termine della vitrificazione degli embrioni per i malati di cancro. I prodotti che ci derivano questo prodotto è risultato negativo ai test degli antivirali per HIV-1/HIV-2, HCV e non reattivo a HBsAg, HCV RNA e HIV-1 RNA. Nessun metodo di analisi noto è in grado di garantire che i prodotti derivati dai sangui umani non trasmettano agenti infettivi. I donatori del materiale sorgente sono stati esaminati per la malattia virale e non reattivo a tutti i virus. In base a questi risultati, non è possibile garantire che il prodotto, il rischio di trasmissione di malattie virali è estremamente remoto come il rischio teorico di trasmissione di CJD.

I prodotti sono preparati in condizioni aseptiche e vengono forniti sterilizzati.

Nota: embrione sierico è un termine richiesto.

Richiediamo di utilizzare il termine "vitrificazione" invece di "congelamento".

Attenzione: non è stata studiata la lunga termine della vitrificazione degli embrioni per i malati di cancro. I prodotti che ci derivano questo prodotto è risultato negativo ai test degli antivirali per HIV-1/HIV-2, HCV e non reattivo a HBsAg, HCV RNA e HIV-1 RNA. Nessun metodo di analisi noto è in grado di garantire che i prodotti derivati dai sangui umani non trasmettano agenti infettivi. I donatori del materiale sorgente sono stati esaminati per la malattia virale e non reattivo a tutti i virus. In base a questi risultati, non è possibile garantire che il prodotto, il rischio di trasmissione di malattie virali è estremamente remoto come il rischio teorico di trasmissione di CJD.

I prodotti sono preparati in condizioni aseptiche e vengono forniti sterilizzati.

Nota: embrione sierico è un termine richiesto.

Richiediamo di utilizzare il termine "vitrificazione" invece di "congelamento".

Attenzione: non è stata studiata la lunga termine della vitrificazione degli embrioni per i malati di cancro. I prodotti che ci derivano questo prodotto è risultato negativo ai test degli antivirali per HIV-1/HIV-2, HCV e non reattivo a HBsAg, HCV RNA e HIV-1 RNA. Nessun metodo di analisi noto è in grado di garantire che i prodotti derivati dai sangui umani non trasmettano agenti infettivi. I donatori del materiale sorgente sono stati esaminati per la malattia virale e non reattivo a tutti i virus. In base a questi risultati, non è possibile garantire che il prodotto, il rischio di trasmissione di malattie virali è estremamente remoto come il rischio teorico di trasmissione di CJD.

I prodotti sono preparati in condizioni aseptiche e vengono forniti sterilizzati.

Nota: embrione sierico è un termine richiesto.

Richiediamo di utilizzare il termine "vitrificazione" invece di "congelamento".

Attenzione: non è stata studiata la lunga termine della vitrificazione degli embrioni per i malati di cancro. I prodotti che

