

**EC REP** CopperSurgical Distribution B.V.  
Celsiusweg 35, 5928 PR Venlo, The Netherlands  
LifeGlobal Group, LLC, 393 Soundview Rd, Guilford, CT 06437 US  
T: 1800-648-1151 Int'l: +45 469200  
sales@coopersurgical.com Orders@origo.us.com

## Instructions for the Use of HTF w/ HEPES

(Catalogue Numbers: GMHH-100, GMHH-250, GMHH-500)

### PRECAUTIONS AND WARNINGS

- Caution: Federal Law (USA) restricts this device to sale by or on the order of a physician (or properly licensed practitioner).
- Caution: The user should read and understand the Instructions for Use, Precautions and Warnings, and be trained in the correct procedure before using the HTF w/ HEPES for retrieval of human oocytes.
- Not to be used for injection.
- Do not re-sterilize.
- Do not use the product if:
  - the product packaging appears damaged or if the seal is broken
  - the product becomes discolored, cloudy, or shows evidence of particulate matter
- HTF w/ HEPES contains the antibiotic gentamicin sulfate. Appropriate precautions should be taken to ensure that the patient is not sensitized to this antibiotic.
- HTF w/ HEPES contains only a low concentration of sodium bicarbonate and should not be gassed, or used for culture under CO<sub>2</sub>.
- To avoid problems with contamination, practice aseptic techniques.
- Discard unused medium within 7 days of opening. Do not use after expiry date.

### GENERAL INFORMATION

#### Indications for Use

For handling, washing & manipulation of embryos & oocytes.

#### Storage and Shelf Life

Store at 2-8°C and protected from light. Fourteen (14) weeks from the date of manufacture.

**Composition**

A HEPES-buffered medium is required when gametes and embryos are handled outside of a CO<sub>2</sub> incubator.

Sodium Chloride, Potassium Chloride, Calcium Chloride, Potassium Phosphate, Magnesium Sulfate, Sodium Bicarbonate, Glucose, Lactate Na Salt, Sodium Pyruvate, Phenol Red, HEPES, Gentamicin Sulfate\* (10 µg/ml)

\*from therapeutic-grade source material

### QUALITY CONTROL SPECIFICATIONS

Assay (performed for each batch)	Specification
<b>Physicochemical Tests</b>	
pH	7.2-7.4
Osmolality	280-292 mOsm
<b>Biological Tests</b>	
Endotoxin (LAL)	< 0.5 EU/ml
Test de stérilité (dépistage bactérien et fongique, SAL 10 <sup>-3</sup> )	RÉUSSI
<b>Biological Assays</b>	
Test sur embryon de souris 1 cellule (% de blastocystes développés après 96 h en culture après 1 h d'exposition)	≥ 80%

### INSTRUCTIONS FOR USE

#### Media Required for Oocyte Retrieval

- Needle-Wash Medium: Use HTF w/ HEPES to wash the collection needles prior to oocyte retrieval.
- Follicle-Flush Medium: Use HTF w/ HEPES to flush the follicles, if appropriate.
- Oocyte Wash Medium: Use HTF w/ HEPES supplemented with protein to wash the oocytes after retrieval.
- Oocyte Culture Medium: Use global® for fertilization supplemented with protein for the final wash and culture of the oocytes prior to fertilization.

The procedures described below have been found to be effective for oocyte retrieval and washing, holding during ICSI procedures, and for embryo holding during assisted hatching at Day 3. Every laboratory must define and optimize its own procedures.

The day before oocyte retrieval, aliquot appropriate amount of oil, into a 14 ml Falcon tube, and place it in a warming block (36-38°C) to equilibrate overnight.

Prepare oocyte-wash medium by supplementing the medium with either Human Serum Albumin (HSA) or LifeGlobal® Protein Supplement to achieve desired % (v/v) of protein supplementation.

- Approximately 2 hours prior to oocyte retrieval, use a thermometer to confirm that the tube warmer is at 36-38°C.
- Place a tube of oocyte-wash for each patient into the warming block.
- Place 10-12.100 mm Falcon dishes on the warming surface of the laminar flow hood.
- Prepare dishes containing oocyte culture medium for final oocyte wash and culture.
- Just prior to oocyte retrieval, prepare the initial oocyte wash dish by pouring of oocyte-wash medium into a warmed 60 mm Falcon dish. Cover the oocyte-wash medium with approximately 5.5 ml of pre-equilibrated oil and place the dish on the warming surface of the laminar flow hood.
- During oocyte retrieval, search for the oocytes under a dissecting microscope. Using a sterile pipette, transfer each oocyte into the initial wash dish containing oocyte-wash medium.
- Dissect each oocyte using two 25 g 11/2" needles to remove the degenerated cumulus cells, debris and blood.
- Transfer all oocytes to a dish of the oocyte culture medium for final washing. Pipette all the oocytes a few times to remove traces of oocyte-wash medium.
- Transfer each dissected oocyte into fresh culture media, according to your standard laboratory practice, and place in the incubator until fertilization or ICSI.

### SYMBOLS

STERILE A	RX Only	REF	LOT	■ i	■	■ ☼
Stérile Usine Aspéticas Techniques	By Prescription Only	Catalogue Number	Batch Code	Consult Instructions For Use	Manufacturer	Keep Away from Sunlight
0-8°C	EC REP					
Temperature Limitation	Authorized Representative in the European Community	Use By	GSI DataMatrix Barcode	Do Not Resterilize	Do Not Use If Package is Damaged	

## Mode d'emploi de HTF avec HEPES

(Références catalogue : GMHH-100, GMHH-250, GMHH-500)

### PRÉCAUTIONS ET MISES EN GARDE

- Attention: Selon la loi fédérale américaine, ce dispositif ne peut être vendu que par un médecin ou sur prescription médicale (ou par un praticien agréé).
- Attention: L'utilisateur doit lire et comprendre le mode d'emploi, les précautions et mises en garde, et avoir reçu une formation sur la procédure spécifique avant d'utiliser le HTF avec HEPES pour la ponction d'oocytes humains.
- Ne convient pas pour une injection.
- Ne pas résteriliser.
- Ne pas utiliser ce produit si :
  - l'emballage du produit semble détérioré ou si le scellage est endommagé
  - la date de péremption est dépassée
  - le produit est décoloré, trouble ou montre des signes de particules étrangères
- HTF avec HEPES contient du sulfat de gentamicine, un antibiotique. Il convient de prendre les mesures de précaution nécessaires pour s'assurer que la patiente n'est pas sensibilisée à cet antibiotique.
- HTF avec HEPES ne contient qu'un peu de carbonate de sodium et ne peut être gazé ni utilisé pour une culture sous CO<sub>2</sub>.
- Utiliser des techniques propres évitant au maximum les problèmes de contamination.
- Éliminer tout milieu de culture non utilisé dans les 7 jours suivant l'ouverture. Ne pas utiliser après la date de péremption.

### INFORMATIONS GÉNÉRALES

#### Indications d'utilisation

Pour la manipulation, le lavage et la manipulation d'embryons et d'oocytes.

#### Conditions et durée de conservation

À conserver entre 2 et 8°C et à l'abri de la lumière. Quatorze (14) semaines à compter de la date de fabrication.

### Composition

Un milieu tampon HEPES est requis quand les gamètes et les embryons sont manipulés en dehors d'un incubateur à CO<sub>2</sub>. Chlorure de sodium, Chlorure de potassium, Chlorure de calcium, Phosphate de potassium, Sulfate de magnésium, Bicarbonate de sodium, Glucose, Lactate de potassium, Pyruvate de sodium, Rouge de phénol, HEPES, Sulfate de gentamicine\* (10 µg/ml)\*

\*au provenance de matériel de qualité thérapeutique

### SPÉCIFICATIONS DU CONTRÔLE DE QUALITÉ

Test (effectué pour chaque lot)	Spécification
<b>Tests physicochimiques</b>	
pH	7,2-7,4
Osmolalité	280-292 mOsm
<b>Tests biologiques</b>	
Endotoxine (LAL)	≤ 0,5 EU/ml
Test de stérilité (dépistage bactérien et fongique, SAL 10 <sup>-3</sup> )	RÉUSSI
<b>Tests biologiques</b>	
Test sur embryon de souris 1 cellule (% de blastocystes développés après 96 h en culture après 1 h d'exposition)	≥ 80%

### MODE D'EMPLOI

#### Liquides requis pour la ponction d'oocytes

- Liquide de lavage d'aiguilles : Utiliser HTF avec HEPES pour le lavage des aiguilles de ponction avant la ponction d'oocytes.
- Liquide de rinçage des follicules : Utiliser HTF avec HEPES pour rincer les follicules, le cas échéant.

- Liquide de lavage des oocytes : Utiliser HTF avec HEPES supplémenté en protéines pour laver les oocytes après la ponction.

Milieu de culture des oocytes : Utiliser global® pour Fertilisation supplémenté en protéines pour la lavage final et la culture des oocytes ayant la fécondation.

Les protocoles décrits ci-dessous se sont révélés efficaces pour la ponction et le lavage d'oocytes, la contention durant les procédures ICSI et la contention de l'embryon pendant l'élection assistée au Jour 3. Chaque laboratoire doit définir et optimiser ses propres procédures.

La veille de la ponction d'oocytes, aliquoter le volume d'huile approprié dans un tube Falcon de 14 ml et le placer dans un bloc chauffant (à 36-38 °C) pour laisser s'équilibrer une nuit.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes en le supplémentant d'albumine sérique humaine (ASH) ou de supplément protéique LifeGlobal® pour atteindre le % (v/v) de supplémentation en protéines souhaitée.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des oocytes.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

Préparer le liquide de lavage d'oocytes avec le supplément de protéines pour la culture des embryons.

## KALİTE KONTROL SPESİFİKASYONLARI

Tetkik (her seri için yapılır)	Spesifikasiyon
Fizikokimyasal Testler	
pH	7,2-7,4
Ozmolalite	280-292 mOsm
Biyolojik Testler	
Endotoksin (LAL)	≤ 0,5 EU/ml
Sterilité Testi (bakteri ve mantar taraması, SAL 10 <sup>-3</sup> )	PASS
Biyolojik Testkiler	
1 hücreli Embriyo Tetkiki (1 saatlik maruziyet sonrasında 96 saatlik kültür ile ekspansiyon görülen blastoçist % si)	≥ 80%

## KULLANMA TALİMATI

## Oosit Geri Kazanım İşlemi İçin Gerekeli Vasat

- İçine Yıkama Vasatı: Oosit geri kazanım işleminden önce toplama iğnelerinin yıkaması için HEPES içeren HTF kullanılmalıdır.
- Folikül Yıkama Vasatı: Geceriye, yıkama işlemi için HEPES içeren HTF kullanılmalıdır.
- Oosit Yıkama Vasatı: Geri kazanım sonrasında oositlerin içine protein takviyeli HTF kullanılmalıdır.
- Oosit Kültürü Vasatı: Son yıkama ve fertiliyasyon öncesi oosit kütüklü Fertilizasyonda global® kullanılmıştır.

Aşağıda açıklanan prosedürlerin oositlerin geri kazanımı ve yıkama işlemi, HTF prosedürleri sırasında tutma işin ve 3. içinde yardımcı çalışma sırasında embriyoturumutu bakımından etkili oldukları saptanmıştır. Her laboratuvarın kendisi prosedürlerini belirlemelidir ve etmeli olmalıdır.

Oosit geri kazanım işleminden önceki gece, 14 ml'lik bir Falcon tüpü içinde uygun miktarla oluşturularak ve degengeleme işlemi için gece boyunca bir ışılıkta (36-38°C) bırakır.

Oosit geri kazanım hazırlanması için istenilen % (v/v) protein takviyesinin elde edilmesi sırasında vasat, İnsan Serum Albümüni (HSA) veya LifeGlobal® Protein Takviyesi kullanılırak takviye edilmelidir.

- Oosit geri kazanım işleminden yaklaşık 2 saat önce, bir termometre kullanarak tüp 36-38°C olduğunu emin olun.
- Işılıkta bırakın her hasta için birer adet oosit yıkama tüpü yerleştirin.
- Lamina çeker oosit ikinci 10-12 adet 100 ml'lik Falcon kabı ve 1-2 adet 60 ml'lik Falcon kabı yerleştirin.
- Oosit geri kazanım işleminden kaplanan son oosit yıkama tüpleri ile yerleştirin.
- Oosit geri kazanım işleminden hemen önce, istihdam 60 ml'lik bir Falcon tüpü içine oosit yıkama vasatı koymak ilk oosit yıkama kabını hazırlayın. Oosit yıkama vasatını onceden degengeleme işlemi için yaklaşık 5,5 ml yağ ile kaplayın ve kabı lamina çeker oosit ikinci 100 ml'lik Falcon kabı yerleştirin.
- Oosit geri kazanım işleminden sonra, bir diskeşyon mikroskopu altında oositler arayın. Steril bir pipet kullanarak her bir oosit oosit yıkama vasatı içeren ilk yıkama kabı içine aktarıncı.
- Dejenere kümülsel hücrelerini, debriyajı ve kuanızı uzaqlaştırmak için 25 g 1/12'inci 100 ml'lik Falcon kabı içine oosit yıkama vasatı koymak ilk yıkama kabının içine aktarıncı.
- Tüm oositlerin son yıkama işlemi için oosit yıkama vasatı içeren kabı aktarıncı. Oosit yıkama vasatını kalıntılarını uzaqlaştırmak için oositler birbirkez keşfetmeye.
- Standart laboratuvar uygulaması doğrultusunda, dikkate edilen her bir oosit laze kültür vasatına aktarın ve fertiliyasyon ya da ICSI yapılmacıza zamanla kadar bir inkubatörde muhafaza edin.

## SEMBOLLER

STERILE A	Yalnızca Rx	REF	LOT			
Aşırıya Tepkiye Neden Olan Kullanım Sınıfları	Yalnızca Reçeteleme Satın Alınır	Katalog Numarası	Seri Kodu	Kullanma Tarihini İndiriniz	Uretili	Güneş İlginden Uzak Tutun
2°C	EC REP					

Şekilli Sınıflaması  
Avrupa Topluluğu Yetkilisi  
Son Kullanma Tarihi  
GS1 Karelod Barkodu  
Tekrar Sterilize Etmeýin  
Paket Hesaplı Kullannayın

## RU Инструкция по применению среды HTF с буфером ГЭПЭС

(Номера по каталогу: GMH-100, GMH-250, GMH-500)

## ПРЕДОСТЕРЖЕНИЯ И МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- Предупреждение: Федеральный закон (США) разрешает продажу данного средства только врачам или по их заказу (или же практикующим медработникам, имеющим соответствующую лицензию).
- Предупреждение: Пользователь необходио ознакомиться с инструкцией по применению, а также с предостережениями и мерами предосторожности. Он должен быть обучен правильно выполнению процедуры до использования среды HTF (Human Tubal Fluid - раствор, имитирующий среду в маточных трубах женщин) с буфером ГЭПЭС для извлечения ооцитов человека.
- Не предполагается для использования в присутствии CO<sub>2</sub>.
- Не предназначено для повторного использования.
- Не используйте продукт, если:
  - имеет ярлык производителя упаковки или нарушена герметизация
  - истек срок годности
  - продукт изменен цветом, помутнел или имеет механические включения
- Среда HTF с буфером ГЭПЭС содержит антибиотик гентамицина сульфат. Необходимо принять соответствующие меры предосторожности, чтобы гарантировать отсутствие у пациента сенсибилизации к данному антибиотику.
- Среда HTF с буфером ГЭПЭС содержит калий бикарбонат в низконормальной концентрации и не должна насыщаться газом или использоваться для культивирования в присутствии CO<sub>2</sub>.
- Чтобы избежать проблем с контаминацией, используйте аспептические методы.
- Неиспользованная среда подлежит утилизации в течение 7 дней после вскрытия флакона. Не используйте по истечении срока годности!

## ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

## Показания к применению

Для обработки, отмыки и манипуляций с эмбрионами и ооцитами.

## Хранение и срок годности

Хранить при температуре 2-8 °C в защищенном от света месте. Четырнадцать недель со дня изготовления.

## Состав

Среда, забуференная с помощью ГЭПЭС, необходима при обращении с гаметами и эмбрионами за пределами CO<sub>2</sub>-инкубатора.

Натрий хлорид, Калий хлорид, Кальций хлорид, Калия фосфат, Натрия сульфат, Натрия бикарбонат, Глюкоза, Натрия лактат, Натрия пируват, Фенолгликоль красный, ГЭПЭС, Гентамицина сульфат\* (10 мкг/мл)

\*из исходного материала, примененного в лаборатории

## СПЕЦИФИКАЦИИ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА

Analizi (проводится для каждой серии)	Спецификация
Физико-химические исследования	
pH	7,2-7,4
Осмотичность	280-292 мосмоль/кг
Биологические испытания	
Эндотоксин (LAL-тест)	≤ 0,5 ЕД/мл
Тест на стерильность (выявление бактерий и грибов, гарантированный уровень стерильности 10 <sup>-3</sup> )	ПРОЙДЕН
Анализ биологической активности	
Исследование с одноклеточными мышевыми эмбрионами (процент расширенных бластоцитов в 96-часовой культуре после воздействия в течение 1 ч)	≥ 80%

## ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

## Среды, необходимые для извлечения ооцитов

- Среда для промывания игл: Перед извлечением ооцитов промойте иглы с буфером ГЭПЭС иглы для взятия.
- Среда для промывания фолликулов: Для необходимости использования иглы с буфером ГЭПЭС для промывания фолликулов.
- Среда для отмыки ооцитов: Используйте обогащенную белком среду HTF с буфером ГЭПЭС для отмыки ооцитов после их извлечения.
- Среда для культивирования ооцитов: Для окончательной отмыки и культивирования ооцитов перед оплодотворением используйте среду global® для оплодотворения, обогащенную белком.

Описанные ниже процедуры признаны эффективными для извлечения и отмыки ооцитов, их содержания при проведении процедур ИКСИ (интрацитоплазматическое введение сперматозоида в яйцеклетку – intracytoplasmic sperm injection, ICSI), а также для содержания эмбрионов во время вспомогательного хетчинга в день 3. Каждая лаборатория должна определить и оптимизировать свои собственные процедуры.

За день до извлечения ооцитов аликвотируйте соответствующее количество масла в пробирку типа «falcon» объемом 14 ml и поместите ее на ночь в герметик (при температуре 36-38 °C) для акклиматации.

Подготовьте среду для отмыки ооцитов, добавив в нее сверхочистый альбумин человека (САЧ) или белковую добавку LifeGlobal® для достижения необходимого процента (общего содержания) белкового восполнения.

- Примите за 2 часа извлечения ооцитов сыворотку из яйцеклетки (с помощью термометра), что температура в термостате с пробиркой составляет 36-38 °C.
- Для каждой пациентки поместите в термостат пробирку со средой для отмыки ооцитов.
- Поместите 10-12 100-миллиметровых чашек типа «falcon» и 1-2 60-миллиметровых чашек типа «falcon» на греческую поверхность вытяжного шкафа с лампенным потоком.
- Подготовьте чашку типа «falcon» для отмыки ооцитов. Покройте чашку для отмыки ооцитов примерно 5,5 mm предварительно склеиванием масла и поместите чашку на греческую поверхность вытяжного шкафа с лампенным потоком.
- В ходе извлечения ооцитов осуществляйте поиск с помощью микроскопа и культивирования ооцитов.
- При каждом извлечении ооцита сыворотку из яйцеклетки (с помощью термометра), что температура в термостате с пробиркой составляет 36-38 °C.
- Поместите извлеченные ооциты в чашку для первоначальной отмыки ооцитов, налив в подогревую 60-миллиметровую чашку типа «falcon» среду для отмыки ооцитов. Покройте чашку для первоначальной отмыки ооцитов сывороткой из яйцеклетки (с помощью термометра), что температура в термостате с пробиркой составляет 36-38 °C.
- Поместите извлеченные ооциты в чашку для первоначальной отмыки ооцитов, налив в подогревую 60-миллиметровую чашку типа «falcon» среду для отмыки ооцитов. Покройте чашку для первоначальной отмыки ооцитов сывороткой из яйцеклетки (с помощью термометра), что температура в термостате с пробиркой составляет 36-38 °C.
- Поместите извлеченные ооциты в чашку для первоначальной отмыки ооцитов, налив в подогревую 60-миллиметровую чашку типа «falcon» среду для отмыки ооцитов. Покройте чашку для первоначальной отмыки ооцитов сывороткой из яйцеклетки (с помощью термометра), что температура в термостате с пробиркой составляет 36-38 °C.
- Поместите извлеченные ооциты в чашку для первоначальной отмыки ооцитов, налив в подогревую 60-миллиметровую чашку типа «falcon» среду для отмыки ооцитов. Покройте чашку для первоначальной отмыки ооцитов сывороткой из яйцеклетки (с помощью термометра), что температура в термостате с пробиркой составляет 36-38 °C.
- Поместите извлеченные ооциты в чашку для первоначальной отмыки ооцитов, налив в подогревую 60-миллиметровую чашку типа «falcon» среду для отмыки ооцитов. Покройте чашку для первоначальной отмыки ооцитов сывороткой из яйцеклетки (с помощью термометра), что температура в термостате с пробиркой составляет 36-38 °C.
- Поместите извлеченные ооциты в чашку для первоначальной отмыки ооцитов, налив в подогревую 60-миллиметровую чашку типа «falcon» среду для отмыки ооцитов. Покройте чашку для первоначальной отмыки ооцитов сывороткой из яйцеклетки (с помощью термометра), что температура в термостате с пробиркой составляет 36-38 °C.
- Поместите извлеченные ооциты в чашку для первоначальной отмыки ооцитов, налив в подогревую 60-миллиметровую чашку типа «falcon» среду для отмыки ооцитов. Покройте чашку для первоначальной отмыки ооцитов сывороткой из яйцеклетки (с помощью термометра), что температура в термостате с пробиркой составляет 36-38 °C.
- Поместите извлеченные ооциты в чашку для первоначальной отмыки ооцитов, налив в подогревую 60-миллиметровую чашку типа «falcon» среду для отмыки ооцитов. Покройте чашку для первоначальной отмыки ооцитов сывороткой из яйцеклетки (с помощью термометра), что температура в термостате с пробиркой составляет 36-38 °C.
- Поместите извлеченные ооциты в чашку для первоначальной отмыки ооцитов, налив в подогревую 60-миллиметровую чашку типа «falcon» среду для отмыки ооцитов. Покройте чашку для первоначальной отмыки ооцитов сывороткой из яйцеклетки (с помощью термометра), что температура в термостате с пробиркой составляет 36-38 °C.
- Поместите извлеченные ооциты в чашку для первоначальной отмыки ооцитов, налив в подогревую 60-миллиметровую чашку типа «falcon» среду для отмыки ооцитов. Покройте чашку для первоначальной отмыки ооцитов сывороткой из яйцеклетки (с помощью термометра), что температура в термостате с пробиркой составляет 36-38 °C.
- Поместите извлеченные ооциты в чашку для первоначальной отмыки ооцитов, налив в подогревую 60-миллиметровую чашку типа «falcon» среду для отмыки ооцитов. Покройте чашку для первоначальной отмыки ооцитов сывороткой из яйцеклетки (с помощью термометра), что температура в термостате с пробиркой составляет 36-38 °C.
- Поместите извлеченные ооциты в чашку для первоначальной отмыки ооцитов, налив в подогревую 60-миллиметровую чашку типа «falcon» среду для отмыки ооцитов. Покройте чашку для первоначальной отмыки ооцитов сывороткой из яйцеклетки (с помощью термометра), что температура в термостате с пробиркой составляет 36-38 °C.
- Поместите извлеченные ооциты в чашку для первоначальной отмыки ооцитов, налив в подогревую 60-миллиметровую чашку типа «falcon» среду для отмыки ооцитов. Покройте чашку для первоначальной отмыки ооцитов сывороткой из яйцеклетки (с помощью термометра), что температура в термостате с пробиркой составляет 36-38 °C.
- Поместите извлеченные ооциты в чашку для первоначальной отмыки ооцитов, налив в подогревую 60-миллиметровую чашку типа «falcon» среду для отмыки ооцитов. Покройте чашку для первоначальной отмыки ооцитов сывороткой из яйцеклетки (с помощью термометра), что температура в термостате с пробиркой составляет 36-38 °C.
- Поместите извлеченные ооциты в чашку для первоначальной отмыки ооцитов, налив в подогревую 60-миллиметровую чашку типа «falcon» среду для отмыки ооцитов. Покройте чашку для первоначальной отмыки ооцитов сывороткой из яйцеклетки (с помощью термометра), что температура в термостате с пробиркой составляет 36-38 °C.
- Поместите извлеченные ооциты в чашку для первоначальной отмыки ооцитов, налив в подогревую 60-миллиметровую чашку типа «falcon» среду для отмыки ооцитов. Покройте чашку для первоначальной отмыки ооцитов сывороткой из яйцеклетки (с помощью термометра), что температура в термостате с пробиркой составляет 36-38 °C.
- Поместите извлеченные ооциты в чашку для первоначальной отмыки ооцитов, налив в подогревую 60-миллиметровую чашку типа «falcon» среду для отмыки ооцитов. Покройте чашку для первоначальной отмыки ооцитов сывороткой из яйцеклетки (с помощью термометра), что температура в термостате с пробиркой составляет 36-38 °C.
- Поместите извлеченные ооциты в чашку для первоначальной отмыки ооцитов, налив в подогревую 60-миллиметровую чашку типа «falcon» среду для отмыки ооцитов.