

受精-培养液 Universal IVF Medium

产品编号:
1030
1031

【客户服务】
电子邮件: Sales@coopersurgical.com

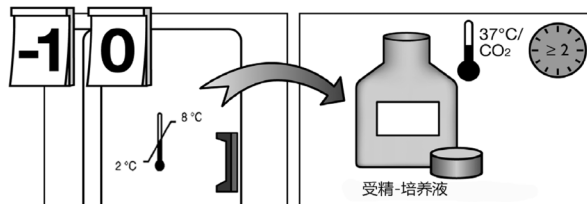


ORIGIO a/s
Knardrupvej 2, 2760 Måløv, Denmark
www.fertility.coopersurgical.com
电话: +45 46790200

origio

a CooperSurgical Company

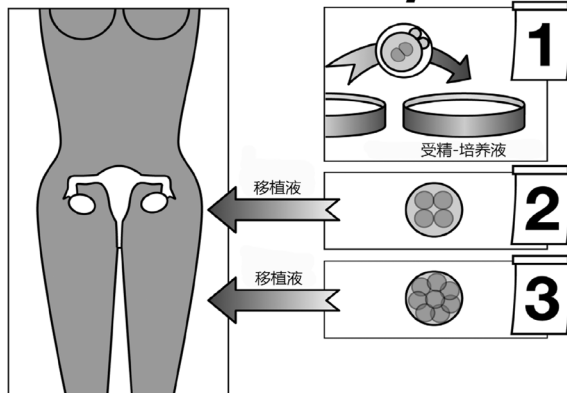
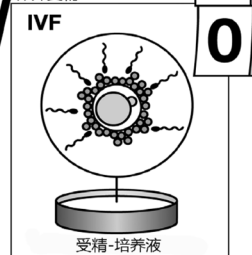
受精-培养液 (Universal IVF Medium) 使用图示



单精子卵胞浆内注射



体外受精



受精-培养液

Universal IVF Medium

用于受精及受精卵发育至2-8细胞期的培养，也可用于胚胎移植。

产品：

1030 受精-培养液（不含酚红）

1031受精-培养液（含酚红）

含有：

人白蛋白溶液 (HAS)

重组人胰岛素

硫酸庆大霉素 10 µg/ml

质量控制检测：

无菌试验合格（欧洲药典；美国药典）

渗透压试验合格（欧洲药典；美国药典）

pH值检测合格（欧洲药典；美国药典）

内毒素试验， ≤ 0.1 EU/ml（欧洲药典；美国药典）

HSA检测合格（欧洲药典；美国药典）

小鼠胚胎试验（MEA）合格

注意：每批次的结果记录于分析证书，可登录

www.fertility.coopersurgical.com查询

贮存说明和稳定性

产品为无菌加工并无菌包装。

在原包装内于2-8°C避光贮存。

禁止冷冻。

丢弃加温后多余的（未使用）培养液。

产品开启后7天内使用。

若能按照产品生产商的说明进行贮存，在瓶子标签上显示的失效期以前产品性能稳定。

注意事项和警告

出现以下情况不要使用：

1. 产品包装出现损坏或密封破损

2. 产品过期

警告：所有血液产品均应视为具有潜在传染性进行处理。产品的原材料已经过检测，没有发现HBsAg，抗HIV-1/-2, HIV-1, HBV和HCV阴性。此外，对原材料的细小病毒B19进行检测，无升高。尚无已知检测方法能够确保来源于人血液的产品不传播传染性病原体。

【使用说明】









- 使用前在5-6% CO₂、37°C 条件下至少平衡2小时。
- 常规收集卵母细胞，并按照所选方法准备精子。
- 在预平衡的受精-培养液中进行受精（第0天）。凡是要做单精子卵胞浆内注射的，精子注射应在预平衡的维持液（holding medium）中进行。
- 在第16-20 小时（第1天），检查原核的形成，之后小心清洗并将受精卵转移至含有50 µl 微滴或每孔0.5ml 新鲜的受精-培养液的培养平板内，用液体石蜡覆盖。

应单独或每孔多个（不超过4个）进行胚胎培养。

第2 天或 第3天进行胚胎移植

- 准备好胚胎并置于20 -30 µl预平衡的移植液（Transfer Medium）或新鲜的受精-培养液中转移入子宫。
- 使用前用所选择的移植液冲洗移植管。

（使用图示见下页）

标志：	
批号	
生产日期	
有效期	
贮藏温度	 8°C 2°C
无菌过滤	
警告	
查阅使用说明	
制造商	

医疗器械注册证书编号: 国械注进20153181728

产品技术要求编号: 国械注进20153181728

产品型号: 10311010F, 10310060F, 10315060F,

10301010F, 10300060F, 10305060F

注册人/生产企业名称: ORIGIO a/s 澳励晶

注册地址: Knardrupvej 2, 2760 Malov, Denmark.

(丹麦)

生产地址: Knardrupvej 2, 2760 Malov, Denmark.

(丹麦)

代理人/售后服务单位: 澳励晶贸易(上海)有限公司

地址: 上海市杨浦区翔殷路1088号12层01室

生产日期: 见标签

使用期限: 24周

电话: 021-65637022

传真: 021-65637023