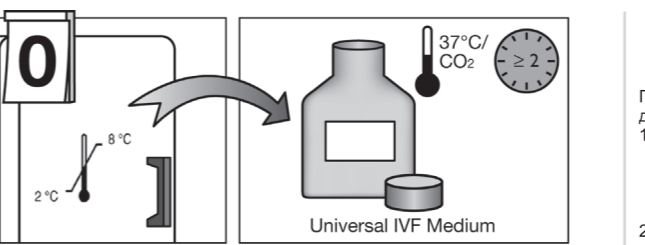


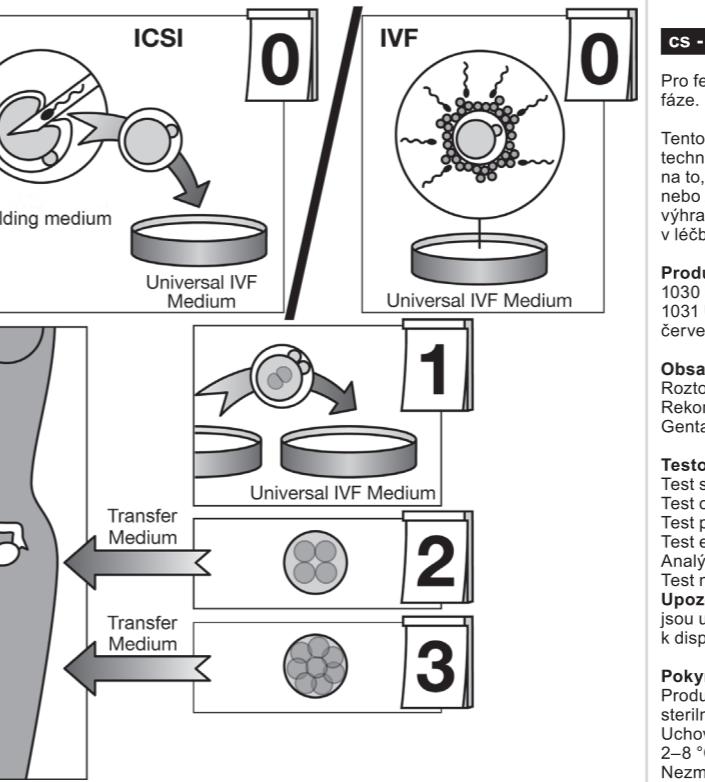
Universal IVF Medium

Product No.:

1030
1031



bg	Символи	Изхвърлете излишните (неизползвани) вещества след затопляне.	Използвайте в рамките на 7 дни след отваряне.	Не използвайте, ако опаковката е повредена.	Съдържа: човешки албуминов разтвор.
cs	Symboly	Po zahřátí zlikvidujte přebytečný (nepoužitý) materiál.	Použijte do 7 dnů po otevření.	Nepoužívejte, je-li obal poškozený	Obsah: Roztok lidského albuminu.
da	Symboler	Kassér (ubrugt) overskudsmedie efter opvarmning.	Anvendes inden for 7 dage efter åbning.	Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget.	Indeholder: Human albuminoplosning.
de	Symbole	Überschüssige (unbenutzte) Medien nach Erwärmung entsorgen.	Nach dem Öffnen innerhalb von 7 Tagen verwenden.	Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist.	Enthält: Humanalbuminlösung.
el	Σύμβολα	Οι (μη χρησιμοποιηθείσες) παστόπτες θρεπτικού υλικού που περισσεύουν και έχουν θερμανθεί θα πρέπει να απορρίπτονται.	Να χρησιμοποιηθεί εντός 7 ημερών αφού ανοιχθεί.	Να μη χρησιμοποιείται έχει υποστεί ζημιά.	Περέχει: διάλυμα ανθρώπινης λευκοκαρδίας
en	Symbols	Discard excess (unused) media following warming.	Use within 7 days of opening.	Do not use if package is damaged.	Contains: Human albumin solution.
es	Símbolos	Una vez calentado, desechar el medio sobrante (sin utilizar).	Utilizar el producto en los siete días siguientes a su apertura.	No utilizar si el envase está dañado.	Contiene: solución de albúmina humana (HAS)
et	Sümbolid	Visata üleiligne (kasutamata) toode pärast soojendamist ära.	Kasutada 7 päeva jooksul pärast avamist.	Mitte kasutada, kui pakend on kahjustatud.	Sisaldb inimalbumiini lahust.
fr	Symboles	Éliminer l'excès de milieu (non utilisé) au terme du réchauffement.	Utiliser dans les 7 jours suivant son ouverture.	Ne pas utiliser si l'emballage est abîmé.	Contient : Solution d'albumine humaine
hr	Simboli	Bacite višak medija (neiskoristeno) koji niste upotrijebili nakon zagrijavanja.	Koristiti u roku od 7 dana od otvaranja.	Ne koristite ako je pakiranje oštećeno.	Sadrži: otopinu ljudskog albumina.
hu	Szimbólumok	Felmelegítés után a fenomaradó (fel nem használt) készítményt öntse ki.	Felbontás után 7 napon belül használja fel.	Ne használja ha sérült a csomagolás.	Tartalmaz: emberi albumin oldatot.
is	Tákn	Farga skal ætisleyfum (ónotuðu efni) eftir hitun.	Notist innan 7 sólarhringa frá opnum.	Notist ekki ef umbúðir virðast skemmdar.	Innheldur: albúminlausn úr mönnum (HAS)
it	Simboli	Smaltire i terreni in eccesso (non utilizzati) dopo l'incubazione.	Utilizzare il prodotto entro sette giorni dall'apertura.	Non utilizzare se la confezione è danneggiata.	Contiene: soluzione di albumina umana.
kk	Тәнбалар	Жылтықтаннан кейін артық (пайдаланылмаган) затты тастау керек.	Ашқаннан кейін 7 күнде пайдалану керек.	Құрамасы бүлінген болса, пайдалануға болмайды.	Құрамы: адам альбумині ертіндісі.
lt	Simbolai	Pašildyta perteklinę (nepanaudota) terpę išmeskite.	Sunaudoti per 7 dienas nuo atidarymo.	Nenaudoti, jei pakuočia pažeista.	Sudėtyje yra žmogaus albumino tirpalas.
lv	Simboli	Pēc sasīšanas šķiduma pārpālikumi (kas netika izlietoti) ir jāizmet.	Izmantot 7 dienu laikā pēc atvēšanas.	Nelietot, ja iepakojums ir bojāts.	Satur: cilvēka albumīna šķidumu.
mk	Симболи	По загревањето, вишокот (неупотребен) медиум да се фризи.	Да се употреби во рок од 7 дена по отворањето.	Да не се употребува ако амбалажата е оштетена.	Содржи: раствор од албумин.
nl	Symbolen	Overtollige (ongebruikte) media na verwarming weggooien.	Gebruik binnen 7 dagen na opening.	Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is.	Bevat: Humaan albumineoplossing.
no	Symboler	Kasser overflødig (ubruk) medier etter oppvarming.	Bruk innen 7 dager etter åpning.	Må ikke brukes hvis emballasjen er skadd.	Inneholder: Humanalbuminlösning
pt	Símbolos	Eliminar o excesso de produto (não utilizado) depois do aquecimento.	Usar dentro de 7 dias após a abertura.	Não utilizar se a embalagem estiver danificada.	Contém: solução de albumina humana.
ro	Simboluri	Eliminați cantitatea de mediu în exces (neutilizată) după încălzire.	A se utiliza în decurs de 7 zile de la deschidere.	A nu se utilizează dacă ambalajul este deteriorat.	Conține: soluție albumină umană.
ru	Символы	После нагревания неиспользованную среду необходимо утилизировать.	Использовать в течение 7 дней после открытия.	Не использовать, если упаковка повреждена.	Содержит: раствор альбумина человеческого.
sk	Symboly	Po zahriatí zlikvidujte prebytočný (nepoužitý) materiál.	Spotrebujte do 7 dní od otvorenia.	Nepoužívajte, ak je obal poškodený.	Obsahuje: roztok ľudského albumínu.
sl	Simboli	Po segrevanju zavrzite odvečni (neuporabljen) medij.	Uporabite v 7 dneh po odprtju.	Ne uporabljajte, če je embalaža poškodovana.	Vsebuje: raztopino humanega albumína.
sv	Symboler	Kassera överblivet (ovanvändt) medium efter uppvärmning.	Använd inom 7 dagar efter öppnandet.	Får ej användas om förpackningen är skadad.	Innehåller: humanalbuminlösning.
tr	Semboller	Artan (kullanılmayan) medyayı isıtarak bertaraf ediniz.	Açtıktan 7 gün içerisinde kullanın.	Paket hasarlı ise kullanmayın.	Şunu içeri: İnsan albumini solüsyonu
uk	Символи	Після нагрівання надлишок середовищ (невикористаний) необхідно видалити.	Використати протягом 7 днів з моменту відкриття.	Не використовуйте, якщо упаковка має пошкодження.	Містить: розчин альбуміну людини.



bg - български

За оплождане и култивиране до 2-8-клетъчната фаза. Може да се използва и за прехвърляне на ембриони.

Внимание: Всички кръвни продукти трябва да се третират като потенциално заразни. Изходните материали, използвани за производството на този продукт, са тествани и е установено, че не реагират на HBsAg и са отрицателни за анти-HIV-1/2, HIV-1, HBV и HCV. Освен това изходният материал е тестван за парвовирус B19 и е установено, че няма повишението. Нито един от известните методи за тестване не може да предостави гаранции, че продуктите, извлечени от човешка кръв, няма да прехвърлят причинители на инфекции.

Продукти
1030 Universal IVF Medium
1031 Universal IVF Medium с фенолово червено

Съдържат
Човешки албуминов разтвор (HAS)
Рекомбинантен човешки инсулин
Гентамицин сулфат 10 µg/ml

Тестове за контрол на качеството
Тестван за стерилен (Ph.Eur., USP)
Тестван за смоларитет (Ph.Eur., USP)
Тестван за pH (Ph.Eur., USP)
Тестван за endotoxin ≤ 0,1 EU/ml (Ph.Eur., USP)

Бележка: Моля, имайте предвид, че този продукт трябва да се проследява. Освен това във Вашата държава може да съществуват национални законови изисквания в тази област.

Бележка: Изделията, използвани в комбинация с това изделие, трябва да са предназначени за конкретната цел.

Бележка: Изхвърлете изделиято в съответствие с местните разпоредби за изхвърляне на медицински изделия.

Указания за употреба
1. Балансирайте минимум 2 часа в 5-6% CO₂ при 37°C, преди да използвате.

2. Извлечете ооцитите по обичайния начин и подгответе сперматата по предпочитаната процедура.

3. Изъвършете оплождане (ден 0) в предварително балансиран Universal IVF Medium. Където е необходимо ICSI, инжецирането на сперматозоиди се извършва в предварително балансирано съдържащо вещество.

4. При 16-20 часа (ден 1) проверете за формиране за пронуклеи, след което внимателно измийте и прехвърлете зиготите в 50 µl пресни микро- капки или 0,5 ml кладенчета/блюда с Universal IVF Medium, покрити с Liquid Paraffin.

Предпазни мерки и предупреждения
Не използвайте продукта ако:
1. Опаковката на продукта изглежда повредена или разпечатана.

2. Срокът на годност е изтекъл.
3. Продуктът се обезцвети, помътне, потъмне или покаже признаци на микробно заразяване.

Preventivní opatření a varování
Nepoužívejte produkt, pokud:

1. Je obal produktu poškozený nebo těsnění porušené.
2. Došlo k překročení data použitelnosti.
3. Produkt se odbarvuje, zakaluje se, zahušťuje se nebo vykazuje jakékoli známky mikrobiální kontaminace.

Pozor: Se všechny krevními produkty je nutné manipulovat jako s potenciálně infekčními. Výchozí materiál pro výrobu tohoto produktu byl testován a byl shledán nereaktivním na HBsAg a negativním na anti-HIV-1,2, HIV-1, HBV a HCV. Výchozí materiál byl dále testován na parvovirus B19 a nebylo zjištěno zvýšení. Žádné známé testovací metody nemohou poskytnout záruku, že produkty získané z lidské krve nepřenáší infekční látky.

Pozor: Tento produkt obsahuje gentamicin a neměl by být používán u pacientů se známou alergií na gentamicin nebo podobná antibiotika.

Advarsel: Alle blodprodukter skal behandles som potentielt infektiose. Kildematerialet, der er brugt til fremstilling af dette produkt, er testet og fundet ikke-reaktivt for HBsAg og negativt for Anti-HIV-1/2, HIV-1, HBV og HCV. Kildematerialet er desuden testet for parvovirus B19 og fundet ikke-forhøjet. Ingen kendte testmetoder kan give garantier for, at produkter, der stammer fra human blod, ikke overfører smitte.

Advarsel: Dette produkt indeholder gentamicin og bør ikke anvendes hos patienter med kendt allergi over for gentamicin eller tilsvarende antibiotika.

Bemærk: Bemærk venligst, at der er krav om sporbarhed på dette produkt. Der kan endvidere foreliggende nationale juridiske krav på dette område i dit land.

Bemærk: Må kun anvendes i kombination med andet udstyr, der er beregnet til det specifikke formål.

Bemærk: Bortskaf produktet i overensstemmelse med lokale bestemmelser for bortskaffelse af medicinsk udstyr.

Brugsanvisning
1. Ækvilibreres i mindst 2 timer i 5-6 % CO₂ ved 37 °C før brug.

2. Udtag oocyter som sædvanligt, og præparer sæden på den foretrukne måde.

3. Udfør befrugtning (Dag 0) i præ-ækvilibrerede Universal IVF Medium. Hvor ICSI er påkrævet, udøres injektionen i det præ-ækvilibrerede opbevaringsmedium.

Ембрионите трябва да се култивират по един или по няколко до максимум 4 в кладенце.

Превърляне на ембриона в ден 2 или ден 3.

1. Ембрионите се подготвят и прехвърлят в матката в 20-30 µl предварително балансирано вещество за прехвърляне или пресен Universal IVF Medium.
2. Промийте катетера за прехвърляне с избраното вещество за прехвърляне преди да го използвате.

cs - čeština

Pro fertilitaci a kultivaci až do 2–8 buněčné fáze. Rovněž lze použít pro přenos embryí.

Tento produkt je určen pro účely léčby technikou asistenované reprodukce bez ohledu na to, zda je neplatnost způsobena mužem nebo ženou. Produkt mohou používat výhradně profesionální zdravotníci vyškolení v lečbě technikou asistenované reprodukce.

Produkty
1030 Universal IVF Medium
1031 Universal IVF Medium s fenolovou červenou

Obsahuje
Roztok lidského albuminu (HAS)
Rekombinantní lidský inzulin
Gentamicin sulfát 10 µg/ml

Testování v rámci kontroly kvality
Test sterility (Ph.Eur., USP)
Test osmolality (Ph.Eur., USP)
Test pH (Ph.Eur., USP)
Test endotoxinu ≤ 0,1 EU/ml (Ph.Eur., USP)
Analýza HSA (Ph.Eur., USP)

Upozornění: Výsledky pro každou vsádku jsou uvedeny v Osvědčení o analýze, které je k dispozici na www.origio.com.

Pokyny pro skladování a stabilita
Produkty se vyrábí asepticky a dodávají se sterilní.

Uchovávejte v původní lahvičce při teplotě 2–8 °C, chráňte před světlem.

Nezmražujte.
Po zahřátí zlikvidujte přebytečný (nepoužitý) materiál.

Produkt musí být použit během 7 dní po otevření.

Při skladování podle pokynů vý

4. Efter 16-20 timer (Dag 1) kontrolleres for dannelsen af pronuclei, hvorefter zygoter forsigtigt vaskes og overføres til friske 50 µl mikrodråber eller 0,5 ml brønde/skåle med Universal IVF Medium dækket med Liquid Paraffin.
Embryonerne skal dyrkes enkeltvist eller i multipler på op til maksimalt 4 pr. brønd.

Embryotransfering på Dag 2 eller Dag 3
1. Embryonerne præpareres og overføres til uterus i 20 til 30 µl præ-ækvilibreret transfereringsmedium eller frisk Universal IVF Medium.
2. Skyl overforselskateteret med det valgte transfereringsmedium før brug.

de - deutsch

Für die Befruchtung und zur Kultivierung bis zum 2-8-Zell-Stadium. Kann auch für den Embryotransfer verwendet werden.

Dieses Produkt ist zur ART-Behandlung bestimmt, unabhängig davon, ob der Grund der Infertilität beim Mann oder bei der Frau liegt. Das Produkt darf nur von in der ART-Behandlung geschulten Personen angewendet werden.

Produkte

1030 Universal IVF Medium
1031 Universal IVF Medium mit Phenolrot

Enthält

Humäralbuminlösung (HAS)
Rekombinantes Humaninsulin
Gentamicinsulfat 10 µg/ml

Qualitätskontrolltests

Sterilitätstest (Ph.Eur., USP)
Osmolalitätstest (Ph.Eur., USP)

pH-Test (Ph.Eur., USP)

Endotoxintest ≤ 0,1 EU/ml (Ph.Eur., USP)

HSA-Analyse (Ph.Eur., USP)

Mausembryotest (MEA)

Hinweis: Die Ergebnisse für jede Charge werden in einem Analysenzertifikat aufgeführt, das unter www.origio.com zur Verfügung steht.

Vorschriften zu Lagerung und Stabilität

Die Produkte werden aseptisch verarbeitet und steril geliefert.

Im Originalbehälter bei 2-8 °C und lichtgeschützt lagern.

Nicht einfrieren.
Überschüssige (unbenutzte) Medien nach Erwärmung entsorgen.

Das Produkt muss nach dem Öffnen innerhalb von 7 Tagen verwendet werden.
Bei Lagerung gemäß den Herstellervorschriften ist das Produkt bis zum auf dem Etikett angegebenen Verfallsdatum stabil.

Vorsichtsmaßnahmen und Warnhinweise

Das Produkt nicht benutzen, wenn:

1. Die Produktverpackung oder der Verschluss beschädigt ist.
2. Das Verfallsdatum überschritten ist.
3. Das Produkt sich verfärbt, trüb wird oder Anzeichen einer mikrobiellen Kontamination aufweist.

Vorsicht:

Alle Blutproben sind als potentiell infektiös zu behandeln. Alle Ausgangsmaterialien, die zur Herstellung dieses Produkts verwendet wurden, sind auf HBsAg getestet und als darauf nicht reaktiv befunden sowie auf Anti-HIV-1/2, HIV-1, HBV und HCV getestet und als negativ befunden worden. Darüber hinaus sind die Ausgangsmaterialien auf Parvovirus B19 getestet worden, und es wurden keine erhöhten Werte gefunden. Keine heute bekannte Testmethode kann als Garantie dafür dienen, dass ein aus menschlichem Blut gewonnenes Produkt keine Krankheitserreger überträgt.

Vorsicht: Dieses Produkt enthält Gentamicin und darf nicht bei Patienten mit bekannter Allergie gegen Gentamicin oder ähnliche Antibiotika verwendet werden.

Hinweis: Bitte beachten Sie, dass die Rückverfolgbarkeit dieses Produkts gewährleistet sein muss. Unter Umständen gibt es in Ihrem Land zusätzliche gesetzliche Anforderungen.

Hinweis: Dieses Produkt darf nur mit Medizinprodukten verwendet werden, die für den bestimmten Zweck vorgesehen sind.

Hinweis: Bitte beachten Sie bei der Entsorgung die örtlichen Bestimmungen zur Entsorgung von medizinischen Abfällen.

Hinweise zum Gebrauch
1. Vor der Benutzung mindestens 2 Stunden in 5-6 % CO₂ bei 37 °C äquilibrieren.
2. Oozyten wie üblich gewinnen und Spermien im bevorzugten Verfahren vorbereiten.

3. Die Befruchtung (Tag 0) in vorab äquilibriertem Universal IVF Medium durchführen. Wenn eine ICSI erforderlich ist, wird die Spermieninjektion in vorab äquilibriertem Holding Medium durchgeführt.
4. Nach 16–20 Stunden (Tag 1) auf Bildung von Pronuclei untersuchen, dann die Zygote sorgfältig waschen und in frische 50-µl-Mikrotröpfchen oder 0,5-ml-Schalen mit durch Liquid Paraffin abgedecktem Universal IVF Medium übertragen.
Die Embryos müssen einzeln oder bis max. 4 pro Schale kultiviert werden.

Embryotransfer an Tag 2 oder Tag 3
1. Die Embryos werden in 20–30 µl vorab äquilibriertem Transfermedium oder frischem Universal IVF Medium eingebracht und in den Uterus übertragen.
2. Den Transferkatheter vor dem Gebrauch mit dem gewählten Transfermedium spülen.

el - ελληνικά

Για τη γονιμοποίηση και την καλλιέργεια μέχρι το στάδιο των 2-8 κυττάρων. Μπορεί επίσης να χρησιμοποιείται για τη μεταφορά εμβρύου.

Το πρώτον αυτό προορίζεται για τη θεραπεία με ART (τεχνολογία υποβοήθουμένης αναπαραγωγής) ανεξάρτητα από τον αντιγόνομοτητα στον άντρα ή στη γυναίκα. Το πρώτον πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο από επαγγελματίες εκπαιδευμένους στην ART.

Προϊόντα
1030 Universal IVF Medium
1031 Universal IVF Medium με ερυθρό της φαινόλης

Περιεχόμενα
Διάλυμα ανθρώπινης λευκωματίνης (HAS)
Ανασυνδυασμένη ανθρώπινη ινσουλίνη Θεική γενταμικίνη 10 µg/ml

Δοκιμή ποιοτικού ελέγχου
Δοκιμασία στεριότητας (Ph.Eur., USP)
Έλεγχος ωμομοριακότητας κατά βάρος (Ph., USP)

Έλεγχος pH (Ph.Eur., USP)

Έλεγχος ενδοτοξίνης ≤ 0,1 EU/ml (Ph.Eur., USP)

Ανάλυση HSA (Ph.Eur., USP)

Έλεγχος με τη μέθοδο Mouse Embryo Assay (MEA)

Σημείωση: Τα αποτελέσματα κάθε παρτίδας αναφέρονται σε ένα πιστοποιητικό ανάλυσης, το οποίο είναι διαθέσιμο στον ιστότοπο www.origio.com.

Οδηγίες φύλαξης και σταθερότητα

Τα πρώτανα υποβάλλονται σε επεξεργασία υπό άσπρης συνθήκες και παρέχονται αποστειρωμένα.

Φιλάσσεται το πρώτον στον αρχικό περιέκτη του, σε θερμοκρασία 2-8°C, προστατευμένο από το φως.

Μην καταψύξετε.
Οι (με γραμμιστικής) ποσότητες θερητικού υλικού που περισσεύουν και έχουν θερμανθεί θα πρέπει να απορρίπτονται.

Το πρώτον πρέπει να χρησιμοποιηθεί εντός 7 ημερών αφού ανοιχθεί.

Όταν φιλάσσεται σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή, το πρώτον παραμένει σταθερό μέχρι την ημερομηνία λήξης του αναγράφεται στην ετικέτα.

Προειδοποίησης και προφυλάξεις

Μη χρησιμοποιείτε το πρώτον εάν:

1. Η σταδιεύσια του πρώτον φαίνεται να έχει υποστεί ζημιά ή εάν η σφράγιση είναι κατεστραμμένη.
2. Έχει παρέλθει η ημερομηνία λήξης.
3. Το πρώτον αποχωρωμάτισται, θολώνει ή παρουσιάζει οποιαδήποτε ένδειξη μικροβιακής μόλυνσης.

Προσοχή: Όλα τα πρώτα αίματος πρέπει να αντιεπωτίζονται ως δυνητικώς μολυσματικά. Το πηγαίο υλικό που χρησιμοποιήθηκε για την παρασκευή αυτού του πρώτοντος, ελέγχυτης και βρέθηκε μη αντιδραστικό στο HBsAg και αρνητικό για τα Anti-HIV-1/2, HIV-1, HBV και HCV. Επίσης, το πηγαίο υλικό έχει ελεγχθεί για τον παρβού B19 και έχει βρεθεί αρνητικό. Καμιά γνωστή μέθοδος ελέγχου δεν περιέχει να επιβεβαιώσει πλήρως ότι πρώτανα που πρέρχονται από ανθρώπινο αίμα δεν θα μεταδώσουν μολυσματικούς παράγοντες.

Προσοχή: Το πρώτον από περιέχει γενταμικίνη και δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς με γνωστή αλλεργία στη γενταμικίνη ή σε παρόμια αντιβιοτικά.

Προσοχή: Το πρώτον από περιέχει γενταμικίνη και δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς με γνωστή αλλεργία στη γενταμικίνη ή σε παρόμια αντιβιοτικά.

Προσοχή: Το πρώτον από περιέχει γενταμικίνη και δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς με γνωστή αλλεργία στη γενταμικίνη ή σε παρόμια αντιβιοτικά.

Προσοχή: Το πρώτον από περιέχει γενταμικίνη και δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς με γνωστή αλλεργία στη γενταμικίνη ή σε παρόμια αντιβιοτικά.

Προσοχή: Το πρώτον από περιέχει γενταμικίνη και δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς με γνωστή αλλεργία στη γενταμικίνη ή σε παρόμια αντιβιοτικά.

Προσοχή: Το πρώτον από περιέχει γενταμικίνη και δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς με γνωστή αλλεργία στη γενταμικίνη ή σε παρόμια αντιβιοτικά.

Προσοχή: Το πρώτον από περιέχει γενταμικίνη και δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς με γνωστή αλλεργία στη γενταμικίνη ή σε παρόμια αντιβιοτικά.

Προσοχή: Το πρώτον από περιέχει γενταμικίνη και δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς με γνωστή αλλεργία στη γενταμικίνη ή σε παρόμια αντιβιοτικά.

Σημείωση: Λάβετε υπόψη ότι απαιτείται ιχνηλασμόπτητο του εν λόγω προϊόντος. Επιπλέον, ενδέχεται να ισχύουν ιδιαίτερες νομικές απαιτήσεις στην χώρα σας διότι αφορά τον συγκεκριμένο τομέα.

Σημείωση: Πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο σε συνδιασμό με συσκευές που προορίζονται για τη συγκεκριμένη χρήση.

Σημείωση: Απορρίπτεται τη συσκευή σύμφωνα με τους κατά τόπου τις ιατρικές κανονισμούς για την απόρριψη ιατρικών συσκευών.

Οδηγίες χρήσης

1. Εξισορρόπηστε το υλικό για τουλάχιστον 2 ώρες σε περιβάλλον 5-6 % CO₂ και σε θερμοκρασία 37°C πριν από τη χρήση.

2. Ανακτήστε τα ωκούταρα κατά τον συνήθη τρόπο και παρασκευάστε το σπέρμα σύμφωνα με τη μέθοδο της επιλογής σας.

3. Πραγματοποιήστε τη γονιμοποίηση (ημέρα 0) σε πρεξιστροπτόμενό Universal IVF Medium.

4. Μετά από 16-20 ώρες (ημέρα 1), ελέγχετε για το σχηματισμό προνυρών και, έπειτα, εκτιλύνετε και μεταφέρετε τους ζυγότες προσεκτικά σε φρέσκες μικροσταγόνες των 50 µl σε υποδοχές/τρυβία 0,5 ml με Universal IVF Medium καλυμένου από Liquid Paraffin.

The embryos should be cultured individually or in multiples of a maximum of 4 per well.

Embryo transfer at Day 2 or Day 3

1. The embryos are prepared and transferred to the uterus in 20-30 µl of pre-equilibrated transfer medium or fresh Universal IVF Medium.

2. Flush the transfer catheter with the chosen transfer medium prior to use.

en - english

For fertilisation and culture until

Minőség-ellenőrző vizsgálat
Sterilításvizsgálat megtörtént (Ph.Eur., USP)
Ozmolalitás vizsgálata megtörtént (Ph. Eur., USP)
pH-vizsgálat megtörtént (Ph.Eur., USP)
Endotoxin-vizsgálat megtörtént (Ph.Eur., USP)



HSA-analízis (Ph.Eur., USP)
Egérembrío-vizsgálat (MEA)
megtörtént
Megjegyzés: Az egyes tételek eredményei megaláthatók a Minőségi bizonylaton, amely letölthető a www.origio.com weboldalról.

Tárolásra vonatkozó utasítások és stabilitás

A termékek feldolgozása aszeptikus technikával történt. A leszállított termékek sterilek.

Eredeti csomagolásban 2–8°C-on, fénytől védve tárolandó.

Nem fagyasztható!

Felmelegítés után a fenimmaradó (fel nem használt) készítményt öntsse ki.

A készítményt felbontás után 7 napon belül kell használni.

A gyártási utasításainak megfelelő tárolás esetén a készítmény a címén jelzett lejárati időig őriz meg a minőségét.

Övvíntékzedések és figyelemzettések
Ne használja a készítményt, ha:

1. A csomagolás láthatóan sérült vagy bontott.

2. A szavatossági ideje lejárt.

3. A készítmény elszíneződött, opálos, zavaros, vagy mikrobiológiai szennyeződés jeleit mutatja.

Figyelem: minden vérkészítményt potenciálisan fertőző anyagokat kell kezelni! A készítmény előállításához felhasznált alapanyag a bevizsgálás során HBsAg tekintetében nem reaktivnek, anti-HIV-1/2, HIV-1, HBV és HCV tekintetében pedig negatívnak bizonyult. Ezenkívül az alapanyagot parvovírus B19 köröközörája is vizsgáltak, és nem találtak emelkedett éréket. Semmilyen ismert teszt nem biztosít teljes garanciát arra, hogy az emberi vérből előállított készítmények nem tartalmaznak fertőző ágenseteket.

Figyelem: A termék gentamicin tartalmaz, és nem alkalmazható olyan betegknél, akik ismert allergiásak a gentamicinre vagy az ahhöz hasonló antibiotikumokra.

Megjegyzés: Felhívjuk figyelmét, hogy a készítményt nyomon követőtől minden kell felhasználni. Ezenkívül az Ön országában erre a területre vonatkozóan egyéb jogszabályok is hatályban lehetnek.

Megjegyzés: Csak az adott céral alkalmás más eszközökkel kombinálva használható.

Megjegyzés: Az orvos eszközök megsemmisítésére vonatkozó helyi előírásoknak megfelelően semmisítse meg az eszközöt.

Használati útmutató

1. Használattól előtt a készítményt kiegynélten kell legalább 2 órára 5–6%-os CO₂-oldatban 37°C-os hőmérsékleten.

2. A petesejt kinyerését szokásos módon végezzé el, és a kívánt eljárással készítse el a spermiumot.

3. Végezze el a megtérmenytést (0. nap) az előre kiegynélített Universal IVF Medium-ban. Ha ICSI eljárást szükséges, a spermium injekciót az előre kiegynélített tartóközégen kell elvégezni.

4. 16–20 óra múlva (1. nap) ellenőrizni kell a pronuclei kialakulását, majd óvatosan átmossni és a zigótákat átvinni friss 50 µl mikrocspekkbe vagy lyukakba/edénykebe, melyek 0,5 ml Universal IVF Medium-ot tartalmaznak, Liquid Paraffin-nal fedve.

Az embriók egyenként vagy csoportokban tenyészthetők, lyukanként maximum 4 embrióval.

Embrió általétes a 2. vagy 3. napon.

1. Az embriókat előkészítik és átvizsik a méhbe 20–30-ig az előre kiegynélített, általétes alkalmás közegeben vagy friss Universal IVF Medium-ban.

2. Alkalmazása előtt az embrió-átvitel kávétert át kell mosni a kiválasztott átvitel kőzeggel.

is - íslenska

Til frjógunar og frumuræktunar fram að 2-8 cellu stigi. Má einnig nota við flutning fósturvisára.

Þetta lyf er ætlað til glasafjóvgunar (ART), hvort sem orsök ófrjósemi liggur hjá konu eða karl. Þessa vörú skyldi þeir einir nota sem hluti hafa þjálfun í glasafjóvgun (ART).

Lyf

1030 Universal IVF Medium
1031 Universal IVF Medium með fenórlauðum

Inniheldur

Álbúmínlaus úr mónnum (HAS)
Raðbrigða insúlin úr mónnum
Gentamínsulfát 10 µg/ml

Gæðaeftirlitspróf

Ófrjósemi prófóð (Ph.Eur., USP)
Osmolalitýrkur prófáður (Ph.Eur., USP)
pH prófáð (Ph.Eur., USP)
Inneit顺着 prófáð ≤ 0,1 EU/ml (Ph.Eur., USP)
HSA greining (Ph.Eur., USP)

Próf yfir Mouse Embryo Assay (MEA)

Athugið: Niðurstöður hvarr lotu er að finna í greiningarvottori sem fá má á www.origio.com.

Geymslufyrirmæli og stöðugleiki

Lyfin eru framleidd að viðhafði smitgát og afgreind sæfð.

Geymið í upprunalegum umbúðum við 2°C–8°C, varði gegn ljósi.

Frysíð ekki.

Farga skal ætisleifum (ónotuð efni) eftir hitun.

Nota skal lyfið innan 7 sólarhringa frá opnum.

Varan er stöðug fram að fyrningardagsetningu, sem tilgreind er a miðanum, sé hún geymt samkvæmt fyrirmælum framleiðanda.

Varnaðarorð og varúðarreglur

EKKI má nota lyfið ef:

- Umbúðar virðast skemmdar eða ef innsigli er rofið.
- Komið er fram yfir fyrningardagsetningu.
- Lyfið er upplíða, skýjað, gruggugt eða sýnir einhver merki um örverumengun.

Viðvörðun:

Mehöndla skal allar vörur með blöðpáttum sem hugsanlega smitbera. Upprunaeini sem notað var við framleiðslu lyfins var prófáð és reyndist ónæmt fyrir HBsAg og neikvætt fyrir and-HIV-1/2, HIV-1, HBV és HCV. Auk þess var upprunaefnið prófáð fyrir parvóvírus B19 og sýndi ekki hækkuð gildi. Engin próf eru þekkt sem geta tryggt það að lyf unnnið blöði manna berki.

Viðvörðun: Lyfið inniheldur gentamísin og ætti ekki að nota hjá sjúklingum með þekkt ofnáemi fyrir gentamísin eða svipudómum sýklafjum.

Athugið: Athugið að tryggja verður rekjanleika vörurnar. Til viðbótar kunna lög viðkomandi lands að taka til þessa svíðs.

Athugið: Aðeins skyldi nota pennan búað með tækjum sem ætluð eru til þessara nota.

Athugið: Búnaðinum skal farga samkvæmt stöðbundnum reglugerðum um förgun lækningsatækja.

Notkunarlöbeiningar

1. Jafnvægislöbility ið að minnsta kosti 2 Klukkustundir i 5–6% CO₂ við 37°C fyrir notkun.

2. Endurheimitið eggfrumur samkvæmt venju og undirbúð sæði samkvæmt þeiri aðferð sem best þykir.

3. Framkvæmið frjóvgun (dagur 0) i áður forjafnvægisstilt Universal IVF Medium. Þær sem þörf er a smásjárfjórvíug ICSI er særði dælt i áður forjafnvægisstilt geymslusæti.

4. Eftir 16–20 óra klukkustundir (dagur 1) skal kanna myndun forstigskjarna (pronuclei) síðan skal varlega þvo og flytja okfrumur í fersku 50 µl órdropna eða 0,5 ml einingar af Universal IVF Medium coperto con Liquid Paraffin.

Fósturvisana ætti að rækta staka eða fleiri saman allt að 4 i hverri einingu.

Flutningur fósturvisára að degi 2 eða degi 3.

1. Fósturvisarnir eru undirbúrin og flutti fyrir í legið 10–30 µl af áður forjafnvægisstilt flutningsæti eða fersku Universal IVF Medium.

2. Skolið flutningslegginn með hentugu flutningsæti fyrir notkun.

it - italiano

Per la fecondazione e la coltura fino allo stadio di 2-8 cellule. Da utilizzare anche per il trasferimento degli embrioni.

Questo prodotto è adatto per il trattamento di Procreazione Medicalmente Assistita (PMA) a prescindere da la causa di infertilità sia maschile o femminile. Il prodotto deve essere utilizzato esclusivamente da professionisti specializzati in trattamenti PMA.

Prodotti

1030 Universal IVF Medium
1031 Universal IVF Medium con fenolo rosso

Contiene

Soluzione di albumina umana (HAS)
Insulina umana ricombinante
Solfato di gentamicina 10 µg/ml

Test di controllo della qualità eseguiti

Test della sterilità (Ph.Eur., USP)
Test della osmolalità (Ph.Eur., USP)
Test del pH (Ph.Eur., USP)
Test delle endotossine ≤0,1 EU/ml (Ph.Eur., USP)
HSA greining (Ph.Eur., USP)

Próf yfir Mouse Embryo Assay (MEA)

Athugið: Niðurstöður hvarr lotu er að finna í greiningarvottori sem fá má á www.origio.com.

Istruzioni per la conservazione e la stabilità

I prodotti sono preparati in condizioni asettiche e vengono forniti sterili. Conservare nel contenitore originale a 2-8°C e al riparo dalla luce.

Non congelare.

Smaltire i terreni in eccesso (non utilizzati) dopo l'incubazione.

Utilizzare il prodotto entro sette giorni dall'apertura.

Se conservato secondo le istruzioni del produttore, il prodotto è stabile fino alla data di scadenza indicata sull'etichetta.

Precauzioni e avvertenze

Non utilizzare se:

- La confezione è danneggiata o il sigillo non è intatto.
- La data di scadenza è stata superata.
- Il prodotto è scolorito, opaco, torbido o presenta segni di contaminazione microbica.

Attenzione: Tutti gli emoderativi devono essere trattati come potenzialmente infettivi.

I materiali utilizzati per questo prodotto sono stati testati e trovati non reattivi per HBsAg e negativi per anticorpi anti-HIV-1/2 e antigeni di HIV-1, HBV e HCV. I materiali sono stati anche testati per il parvovirus B19 e non sono risultati elevati. Nessun metodo di test non può offrire la certezza che i prodotti derivati dal sangue umano non trasmettano agenti infettivi.

Attenzione: Il prodotto contiene gentamicina e non deve essere usato su pazienti con allergia nota a gentamicina o antibiotici simili.

Nota: Il prodotto richiede tracciabilità. La legislazione nazionale, inoltre, potrebbe prevedere disposizioni specifiche in questo campo.

Nota: Da utilizzarsi solo in combinazione con altri dispositivi intesi per lo scopo specifico.

Nota: Smaltire il dispositivo secondo quanto prescritto dalle norme locali in materia di smaltimento di dispositivi medici.

Istruzioni per l'uso

1. Prima dell'uso, lavare il catetere di trasferimento con il terreno di trasferimento scelto.

2. Prima dell'uso, lavare il catetere di trasferimento con il terreno di trasferimento scelto.

3. Eseguire la fecondazione (Giorno 0) in Universal IVF Medium pre-equilibrato.

Nei casi in cui è necessaria la procedura ICSI, l'iniezione di sperma viene effettuata nel terreno di mantenimento pre-equilibrato.

4. Efter 16-20 klukkustundir (dagur 1) skal kanna myndun forstigskjarna (pronuclei) síðan skal varlega þvo og flytja okfrumur í fersku 50 µl órðropna eða 0,5 ml einingar af Universal IVF Medium coperto con Liquid Paraffin.

Fósturvisana ætti að rækta staka eða fleiri saman allt að 4 i hverri einingu.

Trasferimento degli embrioni al Giorno 2 o al Giorno 3

1. Gli embrioni sono preparati e trasferiti nell'utero in 20-30 µl di terreno per trasferimento pre-equilibrato o Universal IVF Medium fresco.

2. Skolið flutningslegginn með hentugu flutningsæti fyrir notkun.

kk - kazaka

2-8 жасуна сатысына дейінгі үркітандыру жөне күлтүрәү үшін. Эмбрионды тасымалдауда қолдануға болады.

Бұл өнім ерлер не әйелдер бедеулігін жасанды үркітандыру жөне едісмен өмдеуге арналған. Бұл препаратты жасанды үркітандыру жөнінде бойынша дайындықтан еткен касіткіш мамандарға қолданғаны жөн.

Өнімдер

1030 Universal IVF Medium
1031 Universal IVF Medium со фенолом

Содержание

</div

Niet in de vriezer bewaren.
Overtollige (ongebruikte) media na verwarming weggoen.

Het product moet binnen 7 dagen na opening worden gebruikt.
Bij opslag volgens instructies van de fabrikant blijft het product stabiel tot de uiterste houdbaarheidsdatum die op het etiket staat aangegeven.

Voorzorgsmaatregelen en waarschuwingen
Gebruik het product niet als:
1. De verpakking van het product beschadigd lijkt of niet meer is verzegeld.
2. De uiterste houdbaarheidsdatum is verlopen.
3. Het product verkeerd, troebel of onhelder is, of aanwijzingen van microbiële besmetting vertoont.

Voorzichtig: Alle bloedproducten dienen als mogelijk besmettelijk te worden behandeld. Bronmateriaal ter vervaardiging van dit product is getest en niet-reactief bevonden op HBsAg en negatief op anti-HIV-1/2, HIV-1, HBV en HCV. Daarnaast is het bronmateriaal getest op parvovirus B19 en bleek dat niet verhoogd. Geen enkele bekende testmethode kan garanties bieden dat producten met menselijk bloed geen infectiekiemen zullen overdragen.

Voorzichtig: Dit product bevat gentamicine en mag niet worden gebruikt bij patiënten met een bekende allergie voor gentamicine of vergelijkbare antibiotica.

Opmerking: Traceerbaarheid van dit product is een noodzaak. Daarnaast kunnen in uw land op dit vlak nationale wettelijke vereisten zijn.

Opmerking: Alleen te gebruiken in combinatie met andere hulpmiddelen die bedoeld zijn voor het specifieke doel.

Opmerking: Gooi het medisch hulpmiddel weg conform plaatjeslike regelgeving inzake verwerking van medische hulpmiddelen.

Gebruiksaanwijzing

1. Equilibreer voorafgaand aan het gebruik gedurende minimaal 2 uur in 5-6% CO₂ bij 37°C.
2. Oogst de oocyten op de gebruikelijke wijze en bereid sperma volgens de procedure die de voorkeur geniet.
3. Voer de bevruchting (dag 0) uit in vooraf gereguleerde Universal IVF Medium. Als ICSI nodig is wordt de sperma-injectie uitgevoerd in het vooraf gereguleerde bewaarmedium.
4. Controleer na 16-20 uur (dag 1) op de vorming van pronuclei, en was de zygote vervolgens zorgvuldig en breng ze over in verse microdroppels 50 µl of cupjes/schalen van 0,5 ml Universal IVF Medium afgedekt met Liquid Paraffin. *De embryo's moeten afzonderlijk of in aantallen van maximaal 4 per cupje worden gekweekt.*

Embryo-overdracht op dag 2 of dag 3

1. De embryo's worden bereid en naar de uterus overgebracht in 20 tot 30 µl vooraf gereguleerde overdrachtsmedium of vers Universal IVF Medium.
2. Spoel de overdrachtskatheter voor gebruik met het gekozen overdrachtsmedium.

no - norsk
For fertilisering og dyrkning fram til 2-8 cellers stadium. Kan også brukes til overføring av embryo.

Dette produktet er til assistert befrukting, hvorvidt årsaken til barnløsheten finnes hos kvinnen eller mannen. Produktet skal bare brukes av helsepersonell som har fått oppdrag i assistert befrukting.

Produkter
1030 Universal IVF Medium
1031 Universal IVF Medium med fenolrødt

Inneholder
Human albuminlösning (HAS)
Rekombinant humant insulin
Gentamicinsulfat 10 µg/ml

Testing for kvalitetskontroll
Sterilitetstest (Ph.Eur., USP)
Osmolalitetstest (Ph.Eur., USP)
pH-testet (Ph.Eur., USP)
Endotoksintestet ≤ 0,1 EU/ml (Ph.Eur., USP)
HSA-analyse (Ph.Eur., USP)
Museembryoanalyse (MEA), testet

Merke: Resultatene av hvert parti er angitt på et analysertifikat som er tilgjengelig på www.origio.com.

Oppbevaringsinstruksjoner og stabilitet
Produktene er aseptisk behandlet og leveres sterile.
Oppbevares i originalenbalasjen ved 2-8 °C og beskyttet mot lys.
Skai ikke frys.

Kasser overflødige (ubrukete) medier etter oppvarming.
Produktet må brukes innen 7 dager etter åpnings.
Hvis produktet oppbevares i henhold til produsentens anvisninger, er det stabil til utløpsdatoen som er angitt på etiketten.

Forholdsregler og advarsler
Produktet skal ikke brukes i følgende tilfeller:

1. Produktet er ikke i god stand.
2. Utløpsdatoen er overskredet.
3. Produktet er misfarget, uklat, grumset eller viser tegn til mikrobiell kontaminering.

Forsiktig: Alle blodprodukter skal behandles som potensielt smittefarlige. Kildemateriale som er brukt til å fremstille dette produktet er testet og funnet ikke-reaktiv for HBsAg og negativ for Anti-HIV-1/2, HIV-1, HBV og HCV. Videre er kildemateriale bliitt testet for parvovirus B19 og funnet ikke forhøyet. Ingen kjente testmetoder kan gi sikkerhet for at produktet som er fremstilt av menneskelig blod, ikke kan overføre smitte.

Forsiktig: Dette produktet inneholder gentamicin og skal ikke brukes på pasienter med kjent allergi mot gentamicin og lignende antibiotika.

Merk: Merk behovet for sporbarhet for dette produktet. I tillegg kan det finnes nasjonale lover og regler for dette feltet i ditt land.

Merk: Skal kun brukes sammen med annet utstyr som er egnet til dette spesielle formålet.

Merk: Kasser utstyret i henhold til lokale regler for avhending av medisinsk utstyr.

Bruksanvisning

1. Stabiliser i minst 2 timer ved 37 °C i 5–6% CO₂ før bruk.
2. Host oocytter som vanlig og klargjør sær i henhold til ønsket prosedyre.
3. Utfør fertillisering (dag 0) i forstabilisert Universal IVF Medium. Dersom det er behov for ICSI, utføres spermieinjeksjon i forstabilisert oppbevaringsmedium.
4. Ved 16 timer (dag 1), kontroller at det dannes pronukleer, deretter vaskes zygotene og overføres til nyle 50 µl mikrodråper eller 0,5 ml brønneler kar med Universal IVF Medium dekket med Liquid Paraffin.
Embryoene skal dyrkes enkeltvis eller flere sammen, maksimalt 4 pr brønn.

Embryooverføring på dag 2 eller dag 3

1. Embryoene skal dyrkes enkeltvis eller flere sammen, maksimalt 4 pr brønn.
2. Skill overføringskateret med valgt overføringsmedium før bruk.

pt - português
Para fertilização e cultura até à etapa de 2-8 de células. Também pode ser utilizado para a transferência embrionária.

Este produto destina-se ao tratamento com TRA, seja a causa da infertilidade masculina ou feminina. O produto deve ser usado apenas por profissionais formados no tratamento com TRA.

Produtos
1030 Universal IVF Medium
1031 Universal IVF Medium com vermelho de fenol

Contém
Solução de albumina humana (HAS)
Insulina humana recombinante
Sulfato de gentamicina 10 µg/ml

Teste de controlo de qualidade
Teste de esterilidade (Ph.Eur., USP)
Teste de osmolalidade (Ph.Eur., USP)
Teste de pH (Ph.Eur., USP)
Teste de endotoxina ≤ 0,1 UE/ml (Ph.Eur., USP)
Análise de HSA (Ph.Eur., USP)
Teste de embrião de rato (MEA)

Nota: Os resultados de cada lote são declarados num Certificado de Análise, disponível em www.origio.com.

Instruções de conservação e estabilidade
Os produtos são processados em ambiente de asepsia e fornecidos esterilizados.

Conservar na embalagem original a 2-8 °C, protegido da luz.
Não congelar.
Eliminar o excesso de produto (não utilizado) depois do aquecimento.
O produto deve ser usado dentro de 7 dias após a abertura.
Quando conservado de acordo com as instruções do fabricante, o produto mantém-se estável até ao final do prazo de validade indicado no rótulo.

Precauções e advertências
Não utilize o produto se:

1. A embalagem do produto parecer danificada ou se o selo estiver quebrado.
2. A data de validade tiver sido ultrapassada.
3. O produto ficar descolorido, escuro, turvo ou apresentar qualquer evidência de contaminação microbiana.

Cuidado: Todos os produtos derivados do sangue deverão ser tratados como potencialmente infeciosos. O material original, utilizado para fabricar este produto, foi testado e considerado não reativo para HBsAg e negativo para Anti-HIV-1/2, HIV-1, HBV e HCV. Além disso, o material original foi testado em relação ao parvovírus B19 e considerado como não elevado. Nenhum método de teste conhecido pode oferecer garantias de que os produtos derivados do sangue humano não transmitam agentes infeciosos.

Cuidado: Este produto contém gentamicina e não deve ser usado em pacientes que manifestaram alergia à gentamicina ou a antibióticos semelhantes.

Merk: Merk behovet for sporbarhet for dette produktet. I tillegg kan det finnes nasjonale lover og regler for dette feltet i ditt land.

Merk: Skal kun brukes sammen med annet utstyr som er egnet til dette spesielle formålet.

Merk: Apenas a ser usado em combinação com outros dispositivos destinados ao seu fim específico.

Nota: Elimine o dispositivo de acordo com os regulamentos locais relativos à eliminação de dispositivos médicos.

Instruções de utilização

1. Estabilizar no mínimo durante 2 horas em 5-6% de CO₂, a 37 °C antes da utilização.
2. Recuperar os oocitos como habitual e preparar o esperma conforme o procedimento de preferência.
3. Prosseguir com a fertilização (Dia 0) em Universal IVF Medium estabilizado. Quando o ICSI é requerido, a injecção da esperma é efectuada num meio de suporte estabilizado.
4. Entre as 16-20 horas (Dia 1), verificar se há formação de pronúcleos, depois lavar e transferir cuidadosamente os zigotos para microgotas recém-preparadas de 50 µl ou pocas/placas de 0,5 ml de Universal IVF Medium cobertos com Liquid Paraffin.

Embryoene devem ser cultivados individualmente ou em múltiplos até um máximo de 4 por poço.

Transferência de embriões no Dia 2 ou Dia 3

1. Os embriões são preparados e transferidos para o útero em 20–30 µl de meio de transferência ou Universal IVF Medium estabilizado novo.
2. Lavar o cateter de transferência com o meio de transferência escolhido antes de utilizar.

pt - română
Mediu de fertilizare și cultură până la stadiu de 2-8 celule. Poate fi utilizat și pentru transferarea embrionării.

Acest produs este destinat tratamentului TRA, indiferent dacă motivul infertilității se află la femeie sau la bărbat. Produsul trebuie să fie utilizat numai de către specialiști în domeniul tratamentului TRA.

Produse
1030 Universal IVF Medium
1031 Universal IVF Medium cu fenol roșu

Containă
Soluție de albumină humană (HAS)
Insulină humană recombinantă
Sulfat de gentamicină 10 µg/ml

Teste de control de calitate
Teste de esterilidad (Ph.Eur., USP)
Teste de osmolalidad (Ph.Eur., USP)
Teste de pH (Ph.Eur., USP)
Teste de endotoxina ≤ 0,1 UE/ml (Ph.Eur., USP)
Análisis de HSA (Ph.Eur., USP)
Teste de embrío de rato (MEA)

Nota: Os resultados de cada lote são declarados num Certificado de Análise, disponível em www.origio.com.

Instruções de conservação e estabilidade
Os produtos são processados em ambiente de asepsia e fornecidos esterilizados.

Conserver na embalagem original a 2-8 °C, protegido da luz.
Não congelar.
Eliminar o excesso de produto (não utilizado) depois do aquecimento.
O produto deve ser usado dentro de 7 dias após a abertura.
Quando conservado de acordo com as instruções do fabricante, o produto mantém-se estável até ao final do prazo de validade indicado no rótulo.

Instruções privind depozitarea și stabilitatea
Produsele sunt procesate în condiții aseptice și sunt livrate în stare sterilă.
A se păstra în ambalajul original, la 2-8 °C, ferit de lumină.
A nu se congele.
Eliminați cantitatea de mediu în exces (neutilizată) după încălzire.
Produsul trebuie utilizat în termen de 7 zile de la deschiderea ambalajului.
Dacă este depozitat conform instrucțiunilor producătorului, produsul este stabil până la data de expirare înscrăsă pe etichetă.

Precauții și avertizări
Nu utilizați produsul dacă:

1. Ambalajul produsului pare să fie deteriorat sau sigiliul este rupt.
2. Data de expirare a fost depășită.
3. Produsul se decolorizează, devine lăptos, tulbure, sau prezintă orice semn de contaminare microbiană.

Cuidado: Todos os produtos derivados do sangue deverão ser tratados como potencialmente infeciosos. O material original, utilizado para fabricar este produto, foi testado e considerado não reativo para HBsAg e negativo para Anti-HIV-1/2, HIV-1, HBV e HCV. In plus, matéria prima a fost testată în ceea ce privește prezența parvovirulului B19, nefiind găsite niveluri ridicate. Nicio metodă de testare cunoscută nu poate oferi garanții că produsele derivate din sânge uman nu vor transmite agenți infecțioși.

Cuidado: Este produto contém gentamicina e não deve ser usado em pacientes que manifestaram alergia à gentamicina ou a antibióticos semelhantes.

Merk: Merk behovet for sporbarhet for dette produktet. I tillegg kan det finnes nasjonale lover og regler for dette feltet i ditt land.

Merk: Skal kun brukes sammen med annet utstyr som er egnet til dette spesielle formålet.

Merk: Apenas a ser usado em combinação com outros dispositivos destinados ao seu fim específico.

Nota: Elimine o dispositivo de acordo com os regulamentos locais relativos à eliminação de dispositivos médicos.

Instruções de utilização

1. Estabilizar no mínimo durante 2 horas em 5-6% de CO₂, a 37 °C antes da utilização.
2. Recuperar os oocitos como habitual e preparar o esperma conforme o procedimento de preferência.
3. Prosseguir com a fertilização (Dia 0) em Universal IVF Medium estabilizado. Quando o ICSI é requerido, a injecção da esperma é efectuada num meio de suporte estabilizado.
4. Entre as 16-20 horas (Dia 1), verificar se há formação de pronúcleos, depois lavar e transferir cuidadosamente os zigotos para microgotas recém-preparadas de 50 µl ou pocas/placas de 0,5 ml de Universal IVF Medium cobertos com Liquid Paraffin.

Os embrões devem ser cultivados individualmente ou em múltiplos até um máximo de 4 por poço.

Transferência de embrões no Dia 2 ou Dia 3

1. Os embrões são preparados e transferidos para o útero em 20–30 µl de meio de transferência ou Universal IVF Medium estabilizado novo.
2. Lavar o cateter de transferência com o meio de transferência escolhido antes de utilizar.

ro - română
Mediu de fertilizare și cultură până la stadiu de 2-8 celule. Poate fi utilizat și pentru transferarea embrionării.

Acest produs este destinat tratamentului TRA, indiferent dacă motivul infertilității se află la femeie sau la bărbat. Produsul trebuie să fie utilizat numai de către specialiști în domeniul tratamentului TRA.

Produse
1030 Universal IVF Medium
1031 Universal IVF Medium cu fenol roșu

Containă
Soluție de albumină humană (HAS)
Insulină humană recombinantă
Sulfat de gentamicină 10 µg/ml

Teste de control de calitate
Teste de esterilidad (Ph.Eur., USP)
Teste de osmolalidad (Ph.Eur., USP)
Teste de pH (Ph.Eur., USP)
Teste de endotoxina ≤ 0,1 UE/ml (Ph.Eur., USP)
Análisis de HSA (Ph.Eur., USP)
Teste de embrío de rato (MEA)

Nota: Os resultados de cada lote são declarados num Certificado de Análise, disponível em www.origio.com.

Instruções de conservação e estabilidade
Os produtos são processados em ambiente de asepsia e fornecidos esterilizados.

Conserver na embalagem original a 2-8 °C, protegido da luz.
Não congelar.
Eliminar o excesso de produto (não utilizado) depois do aquecimento.
O produto deve ser usado dentro de 7 dias após a abertura.
Quando conservado de acordo com as instruções do fabricante, produsul este stabil până la finalul perioadei de valoare specifică de la etichetă.

Instruções privind depozitarea și stabilitatea
Produsele sunt procesate în condiții aseptice și sunt livrate în stare sterilă.
A se păstra în ambalajul original, la 2-8 °C, ferit de lumină.
A nu se congele.
Eliminați cantitatea de mediu în exces (neutilizată) după încălzire.
Produsul trebuie utilizat în termen de 7 zile de la deschiderea ambalajului.
Dacă este depozitat conform instrucțiunilor producătorului, produsul este stabil până la finalul perioadei de valoare specifică de la etichetă.

Precauții și avertizări
Nu utilizați produsul dacă:

1. Ambalajul produsului pare să fie deteriorat sau sigiliul este rupt.
2. Data de expirare a fost depășită.
3. Produsul se decolorizează, devine lăptos, tulbure, sau prezintă orice semn de contaminare microbiană.

Cuidado: Todos os produtos derivados do sangue deverão ser tratados como potencialmente infeciosos. O material original, utilizado para fabricar este produto, foi testado e considerado não reativo para HBsAg e negativo para Anti-HIV-1/2, HIV-1, HBV e HCV. In plus, matéria prima a fost testată în ceea ce privește prezența parvovirulului B19, nefiind găsite niveluri ridicate. Nicio metodă de testare cunoscută nu poate oferi garanții că produsele derivate din sânge uman nu vor transmite agenți infecțioși.

Cuidado: Este produto contém gentamicina e não deve ser usado em pacientes que manifestaram alergia à gentamicina ou a antibióticos semelhantes.

Merk: Merk behovet for sporbarhet for dette produktet. I tillegg kan det finnes nasjonale lover og regler for dette feltet i ditt land.

Merk: Skal kun brukes sammen med annet utstyr som er egnet til dette spesielle formålet.

Merk: Apenas a ser usado em combinação com outros dispositivos destinados ao seu fim específico.

Nota: Elimine o dispositivo de acordo com os regulamentos locais relativos à eliminação de dispositivos médicos.

Instruções de utilização

1. Estabilizar no mínimo durante 2 horas em 5-6% de CO₂, a 37 °C antes da utilização.
2. Recuperar os oocitos como habitual e preparar o esperma conforme o procedimento de preferência.
3. Prosseguir com a fertilização (Dia 0) em Universal IVF Medium estabilizado. Quando o ICSI é requerido, a injecção da esperma é efectuada num meio de suporte estabilizado.
4. Entre as 16-20 horas (Dia 1), verificar se há formação de pronúcleos, depois lavar e transferir cuidadosamente os zigotos para microgotas recém-preparadas de 50 µl ou pocas/placas de 0,5 ml de Universal IVF Medium cobertos com Liquid Paraffin.

Os embrões devem ser cultivados individualmente ou em múltiplos até um máximo de 4 por poço.

Transferência de embrões no Dia 2 ou Dia 3

1. Os embrões são preparados e transferidos para o útero em 20–30 µl de meio de transferência ou Universal IVF Medium estabilizado novo.
2. Lavar o cateter de transferência com o meio de transferência escolhido antes de utilizar.

ru - русский
Для оплодотворения и культивирования до стадии 2-8 клеток. Может быть также использована для переноса эмбрионов.

Данный продукт используется в области ВРТ в циклах лечения бесплодия как женской, так и мужской этиологии. Продукт предназначен для использования исключительно профессиональными специализирующимися в области ВРТ.

Продукты
1030 Universal IVF Medium
1031 Universal IVF Medium с фенолом красным

Состав
Раствор альбумина человека (САЧ)
Рекомбинантный инсулин человека
Гентамицина сульфат 10 мкг/мл

Для оплодотворения и культивирования до стадии 2-8 клеток. Может быть также использована для переноса эмбриона.

Данный продукт используется в области ВРТ в циклах лечения бесплодия как женской, так и мужской этиологии. Продукт предназначен для использования исключительно профессиональными специализирующимися в области ВРТ.

Продукты
1030 Universal IVF Medium
1031 Среда Universal IVF Medium с фенолом красным

Состав
Раствор альбумина человека (САЧ)
Рекомбинантный инсулин человека
Гентамицина сульфат 10 мкг/мл

Для оплодотворения и культивирования до стадии 2-8 клеток. Может быть также использована для переноса эмбриона.

Данный продукт используется в области ВРТ в циклах лечения бесплодия как женской, так и мужской этиологии. Продукт предназначен для использования исключительно профессиональными специализирующимися в области ВРТ.

Почки на погоду
Контроль стерильности (Ph.Eur., USP)
Контроль осмоляльности (Ph.Eur., USP)
Контроль pH (Ph.Eur., USP)
Содержание эндотоксинов ≤ 0,1 ЕЭ/мл (Ph.Eur., USP)
Анализ содержания САЧ (Ph.Eur., USP)
Протестировано на мышиных эмбрионах (MEA)

Примечание: Результаты анализа каждой партии приведены в Сертификате анализа, представленном на www.origio.com.

Инструкции приводят депозитарии и стабильности
Процессы происходят в условиях асептики и санитарии в стерильном контейнере.

Сталильность и правила хранения
Продукты прошли асептическую обработку и поставляются в стерильном виде.

Контроль качества
Контроль стерильности (Ph.Eur., USP)
Контроль осмоляльности (Ph.Eur., USP)
Контроль pH (Ph.Eur., USP)
Содержание эндотоксинов ≤ 0,1 ЕЭ/мл (Ph.Eur., USP)
Анализ содержания САЧ (Ph.Eur., USP)
Протестировано на мышиных эмбрионах (MEA)

Примечание: Результаты анализа каждой партии приведены в Сертификате анализа, представленном на www.origio.com.

Инструкции приводят депозитарии и стабильности
Процессы происходят в условиях асептики и санитарии в стерильном контейнере.

Сталильность и правила хранения
Продукты прошли асептическую обработку и поставляются в стерильном виде.

Контроль качества
Контроль стерильности (Ph.Eur., USP)
Контроль осмоляльности (Ph.Eur., USP)
Контроль pH (Ph.Eur., USP)
Содержание эндотоксинов ≤ 0,1 ЕЭ/мл (Ph.Eur., US

Universal IVF Medium

- Kontroller om det har bildats prokärror efter 16 – 20 timmar (dag 1). Tvätta och överför sedan försiktigt zygotor till 50 µl färskä mikrodroppar eller till behälare/skålar med 0,5 ml Universal IVF Medium täckt med Liquid Paraffin.
Embryona ska odlas enskilt eller om högst 4 per behälare.



Embryoöverföring dag 2 eller dag 3
1. Embryona förbereds och överförs till livmodern i 20 - 30 µl överföringsmedium i jämvikt eller färskt Universal IVF Medium.
2. Spola överföringskatetern med vatt överföringsmedium före användning.

tr - türkçe

2-8 hücre evresine kadar, fertilizasyon ve kültür içindir. Ayrıca embriyo transferinde kullanılabilir.

Bu ürün, infertilitenin nedeni ister erkek isterse kadın kaynaklı olsun, YÜT (yardımcı üreme teknolojisi) tedavisi içindir. Bu ürün sadece YÜT tedavisi eğitimi almış profesyoneller tarafından kullanılmalıdır.

Ürünler

1030 Universal IVF Medium

Fenol kırmızılı 1031 Universal IVF Medium

İçindekiler

İnsan albumini solüsyonu (HAS)
Rekombinant insan insülini
Gentamisin sülfat 10 µg/ml

Kalite kontrol testi

Sterilitesi test edilmiştir (Ph.Eur., USP)
Ozmolalite test edilmiştir (Ph.Eur., USP)
pH test edilmiştir (Ph.Eur., USP)

Endotoksin test edilmiştir ≤ 0,1 EU/ml (Ph.Eur., USP)

HSA analizi (Ph.Eur., USP)
Fare Embriyo Denemesi (MEA) test edilmiştir.

Not: Her serinin sonuçları, www.origio.com adresinde bulunan bir Analiz Sertifikası'nda belirtilmiştir.

Saklama koşulları ve dayanıklılık

Ürünler aseptik olarak işlenmiş olup steril olarak tedarik edilmiştir

Orijinal kutusunda 2-8 °C arasında, ıskıtan uzak olarak saklayınız.

Dondurmamınız.

Artan (kullanılmayan) medyayı ısıtarak bertaraf ediniz.

Ürün açılımasından itibaren 7 gün içinde tüketilmelidir.

Ürün, üretici tarafından belirtilen şartlarda saklandığı takdirde, etikette yazan son kullanma tarihine kadar dayanır.

Önlemler ve uyarılar

Ürünü su şartlarında kullanmayın:

- Ürün paketi hasarlı ya da ağızı açılmış ise.
- Son kullanma tarihi geçmiş ise.
- Ürünün renki solmuş, bulanıklaşmış, tortulanmış ya da mikrobiik kontaminasyon göze çarpıyor ise.

Dikkat: Tüm kan ürünlerine potensiyel olarak bulaşıcı gözle bakılmalıdır. Bu ürünün üretimi için kullanılan kaynak madde test edilmiştir ve HBsAg için reaktif olmadığı ve Anti-HIV-1/-2, HIV-1, HBV ve HCV için negatif olduğu saptanmıştır. Ayrıca kaynak madde parvovirus B19 için test edilmiş ve düşük olduğu saptanmıştır. Hiçbir test metodu, insan kanından elde edilmiş ürünlerin bulaşıcı etkenleri geçirmeyeceği garantisini veremez.

Dikkat: Bu ürün gentamisin içeriği için gentamisin ve benzeri antibiyotiklere alerjisi olduğu bilinen hastalarda kullanılmaması gereklidir.

Not: Bu ürünün izlenebilmesinin gerekliliğini dikkate alın. Ayrıca, ülkenizde bu alan için ulusal yasal gereksinimler olabilir.

Not: Sadece belirli bir amaç için tasarlanmış olan cihazlarla birlikte kullanılmalıdır.

Not: Aygıtın bertaraf edilmesi, yerel medikal aygıtların bertaraf edilmesi düzenlemelerine göre yapılmalıdır.

Kullanım talimatları

- Kullanmadan önce 37 °C'de %5-6 CO₂ içinde minimum 2 saat dengeleyin.
- Oositleri her zamanki gibi alın ve spermü tercih edilen işleme göre hazırlayın.

- Önceden dengelenmiş Universal IVF Medium'da fertilizasyon (Gün 0) yapın. ICSI işlemi sırasında sperm enjeksiyonu önceden dengelenmiş tutma medyumunda yapılır.
- 16-20 saatte (Gün 1) pronükleus oluşumunu kontrol edin ve sonra zigotları dikkatle yıkayıp Liquid Paraffine ile kaplı taze 50 µl mikrodamlacık veya 0,5 ml kuyu/tabak Universal IVF Medium'a aktarın.
Embriolar tek başına veya kuyu başına maksimum 4 adet olmak üzere çoklu olarak kültüre alınmalıdır.

Gün 2 veya Gün 3'te embriyo transferi

- Embrioların hazırlanıp 20-30 µl'lik önceden dengelenmiş transfer medyumu veya taze Universal IVF Medium içinde uterusa aktarılır.
- Kullanmadan önce, transfer kateterini seçilen transfer medyumu ile yıkayıp

uk - українська

Для проведення запліднення і культивування ембріонів до стадії клітин 2-8. Може бути також використане для пересадження ембріона.

Даний продукт використовується у методиці допоміжної репродуктивної технології (ДРТ) для лікування безпліддя як жіночої, так і чоловічої етіології.

Продукт призначено для використання виключно спеціалістами у сфері ДРТ.

Продукти
1030 Universal IVF Medium
1031 Universal IVF Medium з феноловим червоним

Склад
Розчин альбуміну людини (САЛ)
Рекомбінантний інсулін людини
Гентаміцину сульфат 10 мкг/мл

Контроль якості
Контроль стерильності (Ph.Eur., USP)
Протестовано осмоляльність (Ph.Eur., USP)

Контроль pH (Ph.Eur., USP)
Вміст ендотоксинів ≤ 0,1 одиниць ендотоксин/мл (Ph.Eur., USP)

Аналіз вмісту САЛ (Ph.Eur., USP)

Протестовано на ембріонах мишей (MEA)

Примітка: Результати аналізу кожної партії наведені в Сертифікаті аналізу, доступному за адресою www.origio.com.

Правила зберігання та стабільність
Продукти пройшли асептичну обробку й постачаються в стерильному стані.
Зберігати в оригінальній упаковці при температурі 2-8 °C, захищати від впливу світла.
Не заморожувати.
Після нагрівання надлишок середовища (невикористаний) необхідно видавлити.
Після відкриття продукт необхідно використати протягом 7 днів.

При зберіганні відповідно до інструкції виробника продукт запишається стабільним до дати закінчення строку придатності, зазначеного на етикетці флакона.

Застереження й попередження

Не використовуйте продукт, якщо:

- Упаковку пошкоджено або порушені її цілісність.
- Закінчився строк придатності.
- Середовище стало безбарвним, каламутним або має ознаки мікробної контамінації.

Обережно: Усі препарати крові вважаються потенційно інфекційними. Сировина, яку використано для виробництва даного продукту, пройшла відповідний контроль, що показав відсутність антигену вірусу гепатиту В (HBsAg), відсутність антітіл на ВІЛ-1/-2, ВІЛ-1 та вірусі гепатітів В і С. Крім того, сировину було досліджено на парвовірус B19 рівні якого встановлені в межах норми. Жоден із відомих методів аналізу не може гарантувати відсутність збудників інфекцій у препаратах, виготовлених на основі крові людини.

Обережно: Продукт містить гентаміцин. Його не можна використовувати для лікування пацієнтів, у яких спостерігається алергія на гентаміцин або схожі антибіотики.

Примітка: Необхідно забезпечити можливість відстеження даного препарату. Крім того, у цій сфері можуть діяти вимоги законодавства вашої країни.

Примітка: Медичні вироби, що використовуються разом з цим виробом, мають застосовуватися за призначеннем.

Примітка: Утилізація цього виробу здійснюється відповідно до місцевого законодавства про утилізацію медичних приладів.

Інструкції з використання

- Перед використанням уріноважувати протягом щонайменше 2 годин у 5-6% розчині CO₂ при 37 °C.
- Відновити біосити у звичайному спосіб і підготувати сперму відповідно до обраної процедури.
- Виконати запліднення (День 0) у попередньо уріноваженому Universal IVF Medium. Якщо необхідне проведення процедури ICSI, ін'єкції сперматозоїдів здійснюють у попередньо врівноваженому середовищі для мікроманіпуляції.
- Через 16-20 годин (День 1), перевірити формування пронуклеусів, потім ретельно промити та перенести зиготи в свіжі мікрораплі об'ємом 50 мкл або в лунки/чашки об'ємом 0,5 мл з середовищем Universal IVF Medium покритим Liquid Paraffin-ом.

Ембріони слід культивувати по одному або по кілька штук, максимально до 4 на лунку.

Пересадження ембріона на День 2 або День 3

- Ембріони оброблюються та переносяться в матку в 20-30 мкл попередньо врівноваженого середовища перенесення або в свіжому середовищі Universal IVF Medium.
- Перед використанням промити катетер середовищем, обраним для пересадження.

