

AM Recombinant Hyaluronidase (ARTSMedia Oocyte Denudation Medium)

製品番号:

JP507001

使用目的

AM Recombinant Hyaluronidaseは、ICSI(顕微授精) 前の卵母細胞の裸化(皮膜除去)用のメディウムです。

テクニカルサポート

E-mail: support@artsmedia.dk Tel: + 45 5350 4530 ARTSMedia Denmark Kongevejen 149, DK-2830 Virum, Denmark www.artsmediadenmark.com

製品の説明

0.5mlのプラスチックバイアルに個別包装されて滅菌された 状態で提供されます。AM Recombinant Hyaluronidase ・警告:米国連邦法により、この装置は医師による販売または は、80 IU/mlのヒアルロニダーゼ、生理的塩類、10 µg/mlの ゲンタマイシン硫酸塩、ピルビン酸ナトリウム、重炭酸ナトリウム、・本製品の使用は無菌操作を用いて行う必要があります。 HEPES、ヒト血清アルブミン(HSA)を含む重炭酸塩 およびHEPES緩衝塩溶液です。

品質管理規格

pH: 7.2 - 7.45 (Ph Eur. 2.2.3, USP <791>) 浸透圧: 270-300 mOsm/kg (Ph Eur. 2.2.35, USP < 785>)

外観: 透明で微粒子がないこと

無菌性: 成長なし (Ph Eur. 2.6.1, USP <71>) エンドトキシン: < 0.25 EU/ml (USP <85>) マウス胚試験(MEA): 一細胞系において、 96時間後に拡張した胚盤胞に発展した胚の割合は≥80%

各バッチの分析証明書は www.artsmediadenmark.com で入手可能です。

保管方法

元の容器に入れた状態で、2~8°Cで保管し、 直射日光を避けてください。凍結しないでください。

警告

- ・使用期限を過ぎた製品は使用しないでください。
- 製品が濁っている、または微生物汚染の兆候がある場合は 使用しないでください。
- ・配送時に容器のシールが破損しているか、開封されている 場合は使用しないでください。
- ・目に見える異物が含まれている培地は使用しないでください。
- ・開封後の再滅菌は行わないでください。
- 再使用しないでください。
- ・単回使用のみです。余った(未使用の)培地は、 医療機器廃棄に関する地元の規制に従って廃棄してください。
- 硫酸ゲンタマイシンが含まれています。この抗生物質に対する 患者の感作(アレルギー反応)がないことを確認するため、 適切な予防策を講じてください。

- 医師の指示のもとでのみ販売が許可されています。
- ・サンプルを取り扱う際は、常に防護服を着用してください。
- ・この製品にはアルブミンが含まれており、これはヒトの血液に 由来する成分です。すべての血液製品は潜在的に感染性が あると見なすべきです。この製品に使用された供給材料は、 HBsAg、抗HIV-1/-HIV2、HCV、HCV-RNA、および HIV-RNAについて陰性と判定されました。 さらに、パルボウイルスB19についても検査され、 非増加であることが確認されています。 このような注意事項は、特に生物由来の成分を含む製品の 使用時に重要です。

使用前の一般的な注意事項

AM Recombinant HyaluronidaseはHEPESで緩衝 されており、CO2の平衡化は必要ありません。

使用方法

AM Recombinant Hyaluronidaseは、各クリニックで 最適化された確立された手順およびプロトコルに従って使用 する必要があります。この媒質はHEPESで緩衝されており、 CO2の平衡化なしで使用することができます。

ヒアルロニダーゼ溶液の加熱: ヒアルロニダーゼ溶液を37°Cに 予熱します。

ドロップの準備: 予熱したハイアルロニダーゼ溶液をディッシュ に滴下します。

卵胞複合体の移動: Cumulus Oocyte Complex (COCs) を注意深くヒアルロニダーゼ溶液のドロップに移します。

酵素の完全な被覆: 各卵子が酵素に完全に覆われるようにし、 卵胞細胞の解離を促進します。

保持時間の管理: 卵子をヒアルロニダーゼのドロップに 1分間だけ留めます。この間、裸化用のピペットを使用します。

洗浄: 卵子を新しいディッシュに移し、AM Hyaluronidaseを 使用して過剰なヒアルロニダーゼや解離した細胞を洗い流します。 新しい培地で卵子を優しくピペットで数回操作し、残存する 卵胞細胞が完全に除去されるようにします。

用語集 *

医療機器
カタログ番号
ロット番号
使用説明書を参照ください。
注意
無菌処理技術を使用して滅菌 (フィルトレーション)
使用期限: 年-月-日
製造者
パッケージが破損している場合は 使用しない
再滅菌しない
日光を避けて保管
保管温度制限 2-8°C
再使用しない
ヒト血液または血漿由来成分 を含む
単一滅菌バリアシステム
Rxのみ 注意: 米国連邦法により、この 装置は医師の指示または医師による販売 に制限されています(21CFR 801.109)。

*シンボルリファレンス - ISO 15223-1:2021, 医療機器 - 医療機器ラベル、ラベリングおよび提供情報に使用される シンボル - パート1: 一般要件