

English



Human Serum Albumin (HSA)

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

Product Description	REF Number	Unit Size
Human Serum Albumin 100 mg/mL	ART-3001	12 x 5 mL
Human Serum Albumin 100 mg/mL	ART-3003	100 mL

INTENDED USE

Human Serum Albumin is intended for use in assisted reproductive procedures which include gamete and embryo manipulations. This product is specifically intended for use as a protein supplement for SAGE™ reproductive culture media Quinn's Advantage™ Fertilization (HTF) Media, Ref. No. ART-1020 and ART-1021.

PRODUCT DESCRIPTION

Protein in the form of albumin, which makes up the bulk of the protein present in blood serum and reproductive tract fluid, is added to tissue culture media because it is thought to maintain the stability of cell membranes and chelate trace amounts of toxic components present in the culture water, media components, and containers and culture dishes. Protein, in the form of patient's serum or albumin, has been used extensively in media for IVF, GIFT, ICSI, embryo culture, embryo transfer, cryo-preservation, and sperm washing for IUI.

PRECAUTIONS AND WARNINGS

Do not use medium that shows evidence of particulate matter, or cloudiness.

The Human Serum Albumin (ART-3001 and ART-3003) contains 100 mg/mL of albumin in normal saline solution.

Caution: All blood products should be treated as potentially infectious. Source material from which this product was derived was found negative when testing for antibodies to HIV-1/HIV-2, HCV and non-reactive for HBsAg, HCV RNA and HIV-1 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 Creutzfeldt-Jacobs disease (CJD). Based on effective donor screening and product manufacturing processes, it carries an extremely remote risk for transmission of viral diseases. A theoretical risk for transmission of CJD is also considered extremely remote. No cases of transmission of viral diseases or CJD have ever been identified for albumin.

Standard measures to prevent infections resulting from the use of medicinal products prepared from human blood or plasma include selection of donors, screening of individual donations and plasma pools for specific markers of infection and the inclusion of effective manufacturing steps for the inactivation/removal of viruses. Despite this, when medicinal products prepared from human blood or plasma are administered, the possibility of transmitting infective agents cannot be totally excluded. This also applies to unknown or emerging viruses and other pathogens. There are no reports of proven virus transmissions with albumin manufactured to European Pharmacopoeia specifications by established processes.

Single use: To avoid problems with contamination, handle using aseptic techniques and discard any excess product that remains in the bottle or 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 failure of the embryo to develop properly or to implant, potentially leading to a failed assisted reproductive procedure.

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 formation with subsequent development from repeated mitotic divisions forming a solid mass or morula (typically day 4-5) and after which a fluid-filled cavity develops resulting in blastocyst formation (typically 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 properly licensed practitioner).

QUALITY ASSURANCE

Each lot of HSA is tested for pH (7.4 ± 0.2), osmolality (280 ± 10 mOsm/kg water), sterility (no detectable contamination).

One-cell MEA tested and passed with 80% or greater blastocyst. USP Endotoxin tested and passed with <1 EU/mL.

A Certificate of Analysis is available for this product.

DIRECTIONS FOR USE

Quinn's Advantage™ Protein Plus Fertilization Medium, ART-1520, does not require protein supplementation as it contains 3 mg/mL of human serum albumin. Quinn's Advantage™ Fertilization Medium, ART-1020/ART-1021, is a protein-free medium that requires protein supplementation at the time of use. SAGE™ Human Serum Albumin 100 mg/mL Solution in Normal Saline is intended to provide the required protein supplementation to Quinn's Advantage™ Fertilization Medium, ART-1020/ART-1021.

When supplemented according to Table 1, Quinn's Advantage Fertilization Medium, ART-1020/ART-1021 will contain a final protein concentration of 3.0 mg/mL which is substantially equivalent to Quinn's Advantage™ Protein Plus Fertilization Medium, ART-1520.

TABLE 1

SUPPLEMENTATION OF QUINN'S ADVANTAGE™ FERTILIZATION MEDIUM, ART-1020/ART-1021		
Medium (mL)	Human Serum Albumin 100 mg/mL Solution (mL)	Final Volume (mL)
9.70	0.30	10.0
19.40	0.60	20.0
29.10	0.90	30.0
38.80	1.20	40.0
48.50	1.50	50.0
58.20	1.80	60.0
67.90	2.10	70.0
77.60	2.40	80.0
87.30	2.70	90.0
97.00	3.00	100.0

Refer to Quinn's Advantage™ Fertilization Medium, ART-1020/ART-1021 for further instructions for use.

NOT INTENDED FOR PARENTERAL USE IN HUMANS OR ANIMALS.
Information on specific aspects of IVF, embryo culture, and cryopreservation is available in our Product Catalog.

STORAGE INSTRUCTIONS AND STABILITY
Store unopened containers refrigerated at 2 °C to 8 °C. Warm to ambient or incubator (37 °C) temperature prior to use. Do not freeze or expose to temperatures greater than 39 °C. The product is stable until the expiration date shown on the label.

A. Remove desired volume of product using aseptic procedures.
B. Once removed, do not return any volume of product to the original container.
C. Do not use if the product becomes discolored, cloudy, turbid, or shows any evidence of microbial contamination.

RELATED PRODUCTS

ART-1020/ART-1021 Quinn's Advantage™ Fertilization (HTF) Medium
SAGE™ In Vitro Fertilization™ has a full line of products for the Reproductive Medicine Specialist. Please call or write for specific information or to receive a copy of our current catalog. For technical questions, or to reach our Customer Service Department, call the SAGE™ Support Line.

Call the SAGE™ SUPPORT LINE: In the U.S.: (800) 243-2974 International: (203) 601-9818

EXPLANATION OF SYMBOLS

	Catalog Number
	Batch Number
	Use By (year, month, day)
	Do Not Reuse
	Temperature Limitation
	Aseptic Technique Sterilization Membrane Filtered (SAL 10 ⁻³)
	ATTENTION: See instructions for use.
	Authorized Representative in the European Community.
	Product conforms to the Medical Device Directive 93/42/EEC
	Manufacturer
	U.S. Federal law restricts this device to sale by or on the order of a physician (or properly licensed practitioner).

In Vitro Fertilization
a CooperSurgical Company
SAGE™ In Vitro Fertilization, Inc.
a CooperSurgical Company
95 Corporate Drive
Trumbull, CT 06611 USA

ORIGIO a/s
Knardrupvej 2
DK-2760 Måløv
Denmark
www.origio.com

Customer Service:
E-mail: customer.service@origio.com
Tel: +45 46 79 02 02 Fax: +45 46 79 03 02

5630-05 ver. 5: 2018.Mar.27

Français



Human Serum Albumin (HSA)

(Albumine sérique humaine (ASH))

Réservé aux procédures en laboratoire uniquement; tout autre usage doit être déterminé par l'utilisateur final.

Description du produit	Numéro de réf.	Taille d'unité
Human Serum Albumin 100 mg/ml	ART-3001	12 x 5 ml
Human Serum Albumin 100 mg/ml	ART-3003	100 ml

UTILISATION

Le produit Human Serum Albumin a été développé pour les procédures de procréation médicalement assistée impliquant la manipulation de gamètes et d'embryons. Ce produit a été spécifiquement développé pour une utilisation en tant que supplément de protéines dans un milieu de culture reproductif Quinn's Advantage™ Fertilization (HTF) Media (références ART-1020 et ART-1021) de SAGE™.

DESCRIPTION DU PRODUIT

De l'albumine, protéine qui représente l'essentiel des protéines présentes dans le sérum sanguin et dans le fluide de l'appareil génital, est ajoutée au milieu de culture de tissus car elle permet de maintenir la stabilité des membranes cellulaires et de chélater les quantités infimes de composants toxiques présents dans l'eau de culture, dans les composants du milieu, ainsi que dans

les flacons et boîtes de culture. La protéine, présentée sous forme de sérum ou d'albumine correspondant à celle du patient, a été utilisée de manière extensive dans les milieux de fertilisation in vitro (FIV), de transfert intratubulaire de gamètes (GIFT), d'injection intra-cytoplasmique d'un spermatozoïde (ICSI), de culture embryonnaire, de transfert d'embryons, de cryoconservation et de lavage du sperme pour insémination intra-utérine.

PRÉCAUTIONS ET AVERTISSEMENTS

Ne pas utiliser de milieu qui semble contenir des particules ou être trouble.

Le produit Human Serum Albumin (ART-3001 et ART-3003) contient 100 mg/ml d'albumine en solution saline normale.

Attention : tous les produits sanguins doivent être considérés comme potentiellement infectieux. Les composants sources dont ce produit est dérivé ont passé des analyses qui se sont révélées négatives pour les anticorps VIH-1/VIH-2, VHC et n'ont présenté aucune réaction aux AgHBs, ARN VHC et ARN VIH-1. Aucune méthode de test connue n'est en mesure de garantir que les produits dérivés de sang humain ne transmettent pas d'agents infectieux. Les donneurs de composants sources ont été soumis à un dépistage pour la maladie de Creutzfeldt-Jakob (MCJ). Le présent produit, dont l'élaboration s'appuie sur l'efficacité de l'évaluation des donneurs et des procédés de fabrication, présente un risque extrêmement marginal de transmission de maladies virales. Le risque de transmission théorique de la MCJ est également considéré comme très faible. Aucun cas de transmission de maladies virales ou de MCJ n'a été identifié concernant l'albumine.

Les mesures d'usage visant à éviter les infections dues à l'utilisation de produits médicaux préparés à partir de sang ou de plasma humain incluent : la sélection des donneurs, la

recherche de marqueurs d'infection spécifiques dans les dons individuels et dans les mélanges de plasma et l'inclusion d'étapes de fabrication efficaces afin d'inactiver et/ou d'éliminer les virus. Malgré ces précautions, il est impossible d'exclure totalement le risque de transmission d'agents infectieux lors de l'administration de produits médicaux préparés à base de sang ou de plasma humain. Ce risque s'applique aussi aux virus et autres agents pathogènes inconnus ou émergents. Il n'a été fait état d'aucun cas de transmission virale avec de l'albumine fabriquée selon des procédés établis et conformément aux normes pharmaceutiques européennes.

Emploi unique : pour éviter les problèmes de contamination, employer des techniques aseptiques en utilisant ce produit et ne pas réutiliser l'excès du produit restant au fond des flacons à la fin de chaque procédure.

Les produits pour milieux de reproduction sont destinés à un usage unique seulement. La réutilisation des milieux de reproduction peut entraîner l'utilisation d'un produit au-delà de sa date limite d'utilisation ou augmenter le risque de contamination microbienne lors d'une procédure ultérieure si le praticien n'utilise pas de techniques adéquates d'asepsie.

L'usage de produit périmé ou à contamination microbienne risque d'entraîner des conditions sous-optimales pour la fertilisation et/ou la qualité de l'embryon au cours de la culture in vitro. Ces conditions peuvent empêcher le développement normal de l'embryon ou son implantation et risquent de mettre en échec la procédure de procréation médicalement assistée.

Remarque : embryon est considéré comme un terme général. Plus précisément, SAGE™ considère que la période de temps débute lorsqu'une cellule diploïde est produite par la fusion d'un génome male et femelle, d'où

la formation du zygote ; se poursuit par un développement dû à la répétition des divisions mitotiques qui permet la constitution d'une masse solide ou morula (généralement le 4e et 5e jour) et après laquelle se développe une cavité remplie de fluide qui aboutit à la formation du blastocyste (généralement le 5e et 6e jour) ; et se termine par l'implantation de l'embryon qui commence à la fin de la première semaine et s'achève à la fin de la deuxième semaine après la conception.

Attention : d'après la législation fédérale des États-Unis, ce produit ne peut être vendu que par un médecin (ou par un autre praticien agréé) ou sur sa prescription.

ASSURANCE DE LA QUALITÉ

Le pH (7,4 ± 0,2), l'osmolalité (280 ± 10 mOsm/kg d'eau) et la stérilité (aucune contamination détectable) de chaque lot sont analysés.

Produit testé selon la procédure MEA unicellulaire, avec un taux de blastocystes satisfaisant supérieur ou égal à 80 %. Produit testé aux endotoxines selon USP avec un taux satisfaisant <1 EU/mL.

Un certificat d'analyse du produit est disponible.

MODE D'UTILISATION

Quinn's Advantage™ Protein Plus Fertilization Medium (ART-1520) ne requiert aucune supplémentation en protéines car il contient 3 mg/ml d'albumine sérique humaine. Le milieu Quinn's Advantage™ Fertilization Medium (ART-1020/ART-1021) ne contient aucune protéine ; il faut donc le compléter en protéines lors de son utilisation. Le produit Human Serum Albumin 100 mg/ml en solution saline normale de SAGE™ est prévu pour fournir le supplément de protéines nécessaire au milieu Quinn's Advantage™ Fertilization Medium (ART-1020/ART-1021).

Lorsqu'un supplément y est ajouté conformément au Tableau 1, le milieu Quinn's Advantage Fertilization Medium (ART-1020/ART-1021) contient une concentration finale en protéines de 3 mg/ml, soit un taux similaire à celui du milieu Quinn's Advantage™ Protein Plus Fertilization Medium (ART-1520).

TABLEAU 1

SUPPLÉMENTATION DU MILIEU QUINN'S ADVANTAGE™ FERTILIZATION MEDIUM (ART-1020/ART-1021)		
Milieu (ml)	Solution de Human Serum Albumin 100 mg/ml (ml)	Volume final (ml)
9,70	0,30	10
19,40	0,60	20
29,10	0,90	30
38,80	1,20	40
48,50	1,50	50
58,20	1,80	60
67,90	2,10	70
77,60	2,40	80
87,30	2,70	90
97	3	100

Pour davantage d'instructions, consultez le mode d'emploi du milieu Quinn's Advantage™ Fertilization Medium (ART-1020/ART-1021).

CECI N'EST PAS UN PRODUIT UTILISABLE PAR VOIE PARENTERALE CHEZ L'HOMME OU CHEZ L'ANIMAL.

Des informations portant sur certains aspects spécifiques de la FIV, de la culture embryonnaire, et la cryoconservation sont présentées dans notre catalogue des produits.

CONSIGNES DE STOCKAGE ET STABILITÉ

Conservé les flacons non ouverts au réfrigérateur entre 2 °C et 8 °C. Réchauffer à la température ambiante ou à la température de l'incubateur (37 °C) avant emploi. Ne pas congeler, ni exposer à des températures supérieures à 39 °C. Le produit est stable jusqu'à la date de péremption indiquée sur l'étiquette.

A. Prélever le volume du produit souhaité en respectant les procédures aseptiques.
B. Après prélèvement, ne pas inverser la moindre quantité de produit dans le flacon d'origine.
C. Ne pas utiliser si le produit est décoloré, opaque, trouble, ou montre un quelconque signe de contamination microbienne.

AUTRES PRODUITS

ART-1020/ART-1021 Quinn's Advantage™ Fertilization (HTF) Medium
SAGE™ In Vitro Fertilization™ propose une gamme complète de produits destinés aux spécialistes de la médecine reproductive. Veuillez nous appeler ou nous écrire pour obtenir une information particulière ou un exemplaire de notre catalogue actuel. Pour les questions techniques ou pour joindre notre département de service clientèle, appelez la ligne d'assistance de SAGE™.

Appeler la LIGNE D'ASSISTANCE DE SAGE™ : Aux États-Unis : (800) 243-2974 International : (203) 601-9818

SIGNIFICATION DES SYMBOLES

	Numéro de catalogue
	Numéro de lot
	Date limite d'utilisation (année, mois, jour)
	À usage unique
	Limite de température
	Stérilisation par technique aseptique Membrane filtrée (SAL 10 ⁻³)
	ATTENTION : Voir Mode d'utilisation
	Représentant agréé dans la Communauté européenne
	Produit conforme à la directive 93/42/CEE sur les dispositifs médicaux
	Fabricant

RX ONLY D'après la législation fédérale des États-Unis, ce produit ne peut être vendu que par ou sur prescription d'un médecin (ou un autre praticien agréé).

In Vitro Fertilization
a CooperSurgical Company
SAGE™ In Vitro Fertilization, Inc.
a CooperSurgical Company
95 Corporate Drive
Trumbull, CT 06611 USA

ORIGIO a/s
Knardrupvej 2
DK-2760 Måløv
Denmark
www.origio.com

Customer Service:
E-mail: customer.service@origio.com
Tel: +45 46 79 02 02 Fax: +45 46 79 03 02

5630-05 ver. 5: 2018.Mar.27

Deutsch



Human Serum Albumin (HSA)

(Humanserumalbumin)

Nur für laboratorische Prozeduren; für andere Anwendungszwecke muss der Benutzer berechtigt sein.

Produktbeschreibung	Referenznummer	Einheitsgröße
Human Serum Albumin 100 mg/ml	ART-3001	12 x 5 ml
Human Serum Albumin 100 mg/ml	ART-3003	100 ml

ZWECKMÄSSIGE NUTZUNG

Human Serum Albumin ist für die Verwendung bei assistierten Reproduktionstechniken vorgesehen, speziell für die Manipulation von Gameten und Embryonen. Dieses Produkt dient insbesondere als Proteingänzung für Quinn's Advantage™ Fertilization (HTF) Media (REF # ART-1020 und ART-1021), ein SAGE™-Kulturmedium für Reproduktionstechniken.

PRODUKTBECHREIBUNG

Protein wird in Form von Albumin, das den Großteil des Proteins im Blutserum und in der Flüssigkeit des Reproduktionstrakts ausmacht, den Gewebekulturmedien zugegeben. Man geht davon aus, dass es die Stabilität der Zellmembran erhält und toxische Spurenelemente bindet, die im Kulturwasser, in Medienkomponenten und -behältern sowie Kulturschalen enthalten

sind. Protein, in Form von Patientenserum oder Albumin, wird umfassend in Medien für IVF, GIFT, ICSI, Embryokultur, Embryotransfer, Kryokonservierung und Spermiaufbereitung für die IUI eingesetzt.

VORSICHTSMASSNAHMEN UND WARNUNGEN

Kein Medium verwenden, das Partikel oder eine Trübung aufweist.

Das Human Serum Albumin (ART-3001 und ART-3003) enthält 100 mg/ml Albumin in physiologischer Kochsalzlösung.

Achtung: Alle Blutprodukte müssen wie potentiell infektiöses Material behandelt werden. Das Quellmaterial, aus dem dieses Produkt gewonnen wurde, wurde negativ auf Antikörper gegen HIV-1/HIV-2 und HCV getestet und ist nicht reaktiv auf HBsAg, HCV RNA und HIV-1 RNA. Jedoch kann keine Untersuchungsmethode ein mögliches Infektionsrisiko durch Produkte, die aus Material menschlichen Ursprungs hergestellt wurden, mit absoluter Sicherheit ausschließen. Die Spender des Quellmaterials wurden auf Creutzfeldt-Jakob-Krankheit (CJK) untersucht. Basierend auf den effektiven Spenderuntersuchungen und den Prozessen zur Produktherstellung ist das Risiko der Übertragung viraler Erkrankungen äußerst gering. Das theoretische Risiko einer Übertragung von CJK wird ebenfalls als äußerst gering eingestuft. Bis heute sind keine Fälle bekannt, bei denen es zu einer Übertragung viraler Erkrankungen oder CJK durch Albumin kam.

Zu den Standardmaßnahmen zur Vorbeugung von Infektionen bei der Anwendung medizinischer Produkte aus menschlichem Blut oder Plasma zählen die sorgfältige Auswahl der Spender, die Untersuchung einzelner Spenden und Plasmapools auf spezielle Infektionsmarker sowie die Umsetzung effizien-

ter Herstellungsschritte zur Inaktivierung/Entfernung von Viren. Dennoch lässt sich bei der Verarbeitung medizinischer Produkte aus menschlichem Blut oder Plasma die Übertragung von Infektionserregern nicht vollständig aus-schließen. Dies gilt auch für unbekannt oder neu gebildete Viren und sonstige Pathogene. Es liegen keine Berichte zur nachgewiesenen Übertragung von Viren durch Albumin vor, das gemäß anerkannter Verfahren und in Übereinstimmung mit den Spezifikationen der Europäischen Pharmakopöe hergestellt wurde.

Einmalgebrauch: Zur Vermeidung einer Kontamination verwenden Sie aseptische Verfahren und entsorgen alle Reste, die sich nach Abschluss des Verfahrens in der Flasche befinden.

Reproduktive Produkte sind für den Einmalgebrauch bestimmt. Die Wiederverwendung von Medien, die für Reproduktionstechniken eingesetzt werden, kann dazu führen, dass das Produkt nach dem auf dem Etikett ausgewiesenen Haltbarkeitsdatum verwendet wird oder das Risiko einer mikrobiellen Kontamination bei einem anschließenden Verfahren erhöht wird, falls der Arzt keine adäquaten aseptischen Verfahren verwendet.

Die Verwendung eines mikrobiell kontaminierten Produkts kann zu unzureichenden Bedingungen bei der Befruchtungsförderung und/oder bei der Embryoqualität in der In-vitro-Kultur führen. Solche Bedingungen können dazu führen, dass sich der Embryo nicht richtig entwickeln oder einpflanzen kann, und somit einen Fehlversuch einer assistierten Reproduktion zur Folge haben.

Hinweis: „Embryo“ ist ein allgemeiner Begriff. SAGE™ grenzt diesen Begriff ein und betrachtet die Zeitspanne, die mit der Entstehung einer einzelnen diploiden Zelle aus der Verschmelzung des männlichen und

weiblichen Genoms beginnt, die zur Bildung einer Zygote mit anschließender Entwicklung aus den wiederholten mitotischen Teilungen führt, wobei eine solide Masse bzw. Morula geformt wird (in der Regel Tag 4 – 5), in deren Anschluss sich eine mit Flüssigkeit gefüllte Höhle entwickelt, die zur Entstehung der Blastozyste führt (in der Regel Tag 5 – 6), und mit der Einpflanzung des Embryos abgeschlossen ist, die am Ende der ersten Woche beginnt und am Ende der zweiten Woche nach Konzeption endet.

Achtung: Das US-Bundesgesetz erlaubt den Verkauf dieses Produkts nur auf Anordnung oder seitens eines Arztes (bzw. eines Arztes mit gültiger Approbation).

QUALITÄTSSICHERUNG

Jede Charge HSA wird wie folgt getestet: pH-Wert (7,4 ± 0,2), Osmolalität (280 ± 10 mOsm/kg Wasser) und Sterilität (keine Kontamination nachweisbar). Ein-Zell-Mausembyotest (MEA) getestet und bestanden mit 80 % oder mehr Blastozysten. USP Endotoxin getestet und bestanden mit <1 EU/mL.

Ein Zertifikat dieser Produktanalyse ist vorhanden.

NUTZUNGSHINWEISE

Für Quinn's Advantage™ Protein Plus Fertilization Medium, ART-1520, ist keine Proteingänzung erforderlich, da es 3 mg/ml Humanserumalbumin enthält. Quinn's Advantage™ Fertilization Medium, ART-1020/ART-1021, enthält kein Protein und benötigt daher bei Gebrauch eine Proteingänzung. SAGE™-Human Serum Albumin-Lösung 100 mg/ml in physiologischer Kochsalzlösung ist als Proteingänzung für Quinn's Advantage™ Fertilization Medium, ART-1020/ART-1021, vorgesehen.

Wenn die Proteingänzung gemäß den Vorgaben in Tabelle 1 hinzugefügt wird, enthält Quinn's Advantage Fertilization Medium, ART-1020/ART-1021, eine Proteinkonzentration von 3,0 mg/ml, die im Wesentlichen mit der Proteinkonzentration von Quinn's Advantage™ Protein Plus Fertilization Medium, ART-1520, vergleichbar ist.

TABELLE 1

ZUSATZ VON QUINN'S ADVANTAGE™ FERTILIZATION MEDIUM, ART-1020/ART-1021		
Medium (ml)	Human Serum Albumin Lösung 100 mg/ml (ml)	Endvolumen (ml)
9,70	0,30	10,0
19,40	0,60	20,0
29,10	0,90	30,0
38,80	1,20	40,0
48,50	1,50	50,0
58,20	1,80	60,0
67,90	2,10	70,0
77,60	2,40	80,0

Italiano



Human Serum Albumin (HSA)
(Albumina sierica umana (HSA))

Solo per procedure di laboratorio; altri usi devono essere qualificati dal consumatore finale.

Descrizione del prodotto	REF Numero	Misura dell'unità
Human Serum Albumin 100 mg/ml	ART-3001	12 x 5 ml
Human Serum Albumin 100 mg/ml	ART-3003	100 ml

USO PREVISTO
L'albumina sierica umana è destinata all'utilizzo in procedure di fecondazione assistita che includono le manipolazioni di gameti ed embrioni. Questo prodotto è destinato specificamente all'uso come supplemento proteico per il terreno di coltura destinato alle pratiche di fecondazione in vitro SAGE™ Quinn's Advantage™, Ref. N. ART-1020 e ART-1021.

DESCRIZIONE DEL PRODOTTO
La proteina sotto forma di albumina, che costituisce la gran parte delle proteine presenti nel siero ematico e nel liquido del tratto riproduttivo, viene aggiunta ai terreni per coltura di tessuto poiché si ritiene mantenga la stabilità delle membrane cellulari e sia in grado di chelare le tracce di componenti tossici presenti nell'acqua per coltura, negli ingredienti dei terreni, nei contenitori e nelle piastre per coltura. La proteina, sotto forma di

siero o albumina del paziente, è stata utilizzata ampiamente nei terreni per IVF, GIFT, ICSI, coltura embrionale, trasferimento embrionale, crioconservazione e lavaggio dello sperma per IUI.

PRECAUZIONI E AVVERTENZE

Non utilizzare il terreno che presenta evidenze di particolato o torbidità.

L'albumina sierica umana (ART-3001 e ART-3003) contiene 100 mg/ml di albumina in soluzione fisiologica.

Attenzione: tutti i prodotti di origine ematica devono essere trattati come potenzialmente infetti. Il materiale sorgente da cui deriva questo prodotto è risultato negativo al test degli anticorpi 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 dal sangue umano non trasmettano agenti infettivi. I donatori del materiale sorgente sono stati esaminati per la malattia di Creutzfeldt-Jakob (CJD). In base a processi efficaci di screening dei donatori e di produzione del prodotto, il rischio di trasmissione di malattie virali è estremamente remoto, come il rischio teorico di trasmissione di CJD. Per l'albumina non sono stati identificati casi di trasmissione di malattie virali o CJD.

Le misure standard per evitare le infezioni causate dall'uso di prodotti medicinali preparati da sangue o plasma umano includono la selezione dei donatori, lo screening di specifici indicatori di infezione nelle singole donazioni e pool di plasma, nonché l'inclusione di passaggi di produzione efficaci per la disattivazione o la rimozione dei virus. Nonostante queste misure, nella somministrazione dei prodotti medicinali preparati da sangue o plasma umano, la possibilità di trasmissione di agenti infettivi non può essere esclusa completamente. Tale possibilità vale anche per virus e altri agenti

patogeni sconosciuti o nuovi. Non sono disponibili registrazioni/segnalazioni di trasmissione comprovata di virus con l'albumina prodotta secondo le specifiche della EP (European Pharmacopoeia, Farmacopea Europea) tramite processi standardizzati.

Monouso: per evitare problemi di contaminazione, manipolare con tecniche asettiche ed eliminare il prodotto in eccesso rimanente nel flacone o nella fiala al termine della procedura. I prodotti per terreni di coltura destinati alla fecondazione in vitro sono monouso. Il riutilizzo dei terreni di coltura può determinare l'impiego di prodotti dopo la data di scadenza indicata sull'etichetta oppure l'aumento del rischio di contaminazione microbica in una procedura successiva se lo specialista non utilizza le tecniche asettiche adeguate.

L'utilizzo di prodotti scaduti o con contaminazione microbica può dar luogo a condizioni non ottimali per la fecondazione e/o la qualità dell'embrione durante la coltura in vitro. Tali condizioni possono provocare uno sviluppo o un impianto inadeguato dell'embrione, portando potenzialmente al fallimento della procedura di fecondazione assistita.

Nota: embrione è considerato un termine generale. Più precisamente, 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 dalla divisione mitotica ripetuta e formazione di una massa solida o morula (solitamente giorno 4-5). In seguito si sviluppa una cavità piena di liquido che forma blastocisti (solitamente giorno 5-6). Il periodo si conclude con l'impianto dell'embrione che inizia alla fine della prima settimana e si completa alla fine della seconda settimana dopo il concepimento.

Attenzione: la legge federale degli Stati Uniti limita la vendita del presente dispositivo ai medici o su prescrizione medica (o a un professionista autorizzato).

GARANZIA DI QUALITÀ

Per ogni lotto di HSA vengono testati pH (7,4 ± 0,2), osmolalità (280 ± 10 mOsm/kg acqua), sterilità (nessuna contaminazione rilevabile).

Test MEA su cellula singola superato con l'80% o più di blastocisti. Test per le endotossine USP superato con < 1 EU/ml.

Per questo prodotto è disponibile un certificato di analisi.

ISTRUZIONI PER L'USO

Il terreno di coltura con proteine per la fecondazione in vitro Quinn's Advantage™ Protein Plus, ART-1520, non richiede un supplemento proteico poiché contiene 3 mg/ml di albumina sierica umana. Il terreno di coltura per la fecondazione in vitro Quinn's Advantage™ ART-1020/ART-1021 è un terreno privo di proteine che richiede il supplemento di proteine al momento dell'uso. La soluzione SAGE™ di albumina sierica umana 100 mg/ml in soluzione fisiologica offre il supplemento di proteine necessario per il terreno per la fecondazione in vitro Quinn's Advantage™, ART-1020/ART-1021.

Quando vengono aggiunte le proteine secondo la tabella 1, il terreno per la fecondazione in vitro Quinn's Advantage, ART-1020/ART-1021, contiene una concentrazione finale di proteine pari a 3,0 mg/ml sostanzialmente equivalente a quella del terreno per la fecondazione in vitro con aggiunta di proteine Quinn's Advantage™ Protein Plus, ART-1520.

TABELLA 1

SUPPLEMENTO DEL TERRENO PER LA FECONDAZIONE IN VITRO QUINN'S ADVANTAGE™, ART-1020/ART-1021		
Terreno (ml)	Soluzione di albumina sierica umana 100 mg/ml (ml)	Volume finale (a ml)
9,70	0,30	10,0
19,40	0,60	20,0
29,10	0,90	30,0
38,80	1,20	40,0
48,50	1,50	50,0
58,20	1,80	60,0
67,90	2,10	70,0
77,60	2,40	80,0
87,30	2,70	90,0
97,00	3,00	100,0

Per ulteriori istruzioni per l'uso, fare riferimento alla documentazione del terreno per la fecondazione in vitro Quinn's Advantage™, ART-1020/ART-1021.

NON DESTINATO ALL'USO PARENTERALE SU PERSONE O ANIMALI.
Informazioni su specifici aspetti di IVF, coltura embrionale e crioconservazione sono disponibili nel nostro catalogo prodotti.

INFORMAZIONI DI STOCCAGGIO E STABILITÀ
Conservare i contenitori chiusi tra 2 e 8 °C. Riscaldarli a temperatura ambiente o dell'incubatore (37 °C) prima dell'uso. Non congelare o esporre a temperature superiori a 39 °C. Il prodotto è stabile fino alla data di scadenza indicata sull'etichetta.

A. Rimuovere il volume desiderato del prodotto usando procedimenti asettici.

B. Una volta rimosso, non reintrodurre l'eventuale prodotto rimanente nel contenitore originale.

C. Non usare il prodotto se si decolora, diventa opaco, torbido o mostra evidenze di contaminazione microbica.

PRODOTTI COLLEGATI

ART-1020/ART-1021 mezzo per la fecondazione (HTF) Quinn's Advantage™

SAGE™ In Vitro Fertilization™ offre una gamma completa di prodotti per specialisti in medicina riproduttiva. Chiamare o scrivere per informazioni specifiche o per ricevere una copia del nostro catalogo aggiornato. Per domande tecniche o per contattare il nostro servizio clienti, chiamare l'assistenza telefonica SAGE™.

Chiamare la LINEA DI ASSISTENZA SAGE™ ai seguenti numeri:
Stati Uniti: (800) 243-2974
Internazionale: (203) 601-9818

LEGENDA SIMBOLI

	Numero di catalogo
	Numero lotto
	Da utilizzare entro (anno, mese, giorno)
	Non riutilizzare
	Limiti di temperatura
	Sterilizzazione con tecniche asettiche Membrana filtrata (SAL 10 ⁻³)
	ATTENZIONE: Vedere le istruzioni per l'uso
	Rappresentante autorizzato nell'Unione europea
	Prodotto conforme alla Direttiva concernente i dispositivi medici 93/42/CEE.
	Produttore

RX ONLY Le disposizioni legislative vigenti negli Stati Uniti limitano la vendita del presente dispositivo solo su prescrizione medica (o di un professionista autorizzato).



SAGE In Vitro Fertilization
a CooperSurgical Company
SAGE™ In Vitro Fertilization, Inc.
a CooperSurgical Company
95 Corporate Drive
Trumbull, CT 06611 USA

ORIGIO a/s
Knrådrupevej 2
DK-2760 Måløv
Denmark
www.origio.com

Customer Service:
E-mail: customer.service@origio.com
Tel: +45 46 79 02 02 Fax: +45 46 79 03 02

5630-05 ver. 5: 2018.Mar.27

Español



Human Serum Albumin (HSA)
(Seroalbumina humana (HSA))

Para procesos en laboratorio solamente. Otros usos en función del usuario final.

Descripción	REF. Número	Tamaño
Human Serum Albumin 100 mg/ml	ART-3001	12 x 5 ml
Human Serum Albumin 100 mg/ml	ART-3003	100 ml

APLICACIONES
La seroalbumina humana se utiliza en procedimientos reproductivos asistidos que incluyen la manipulación de gametos y embriones. Este producto se utiliza específicamente como suplemento proteico del Quinn's Advantage™ Fertilization (HTF) Media (medio de fertilización Quinn's Advantage™ (HTF)) de los medios de cultivo reproductivo de SAGE™, N.º de ref. ART-1020 y ART-1021.

DESCRIPCIÓN
La proteína en forma de albúmina, que conforma la cantidad de proteína presente en el suero sanguíneo y en el flujo del tracto reproductivo, se agrega a los medios de cultivo de tejidos porque se cree que mantiene la estabilidad de las membranas celulares y de las cantidades de rastros de quelato de los componentes tóxicos presentes en el agua del cultivo, en los componentes de los medios y en los contenedores y platos del

cultivo. La proteína, en forma de albúmina o suero del paciente, se ha utilizado de manera extensiva en los medios para FIV, GIFT, ICSI, el cultivo y la transferencia de embriones, la crioconservación y el lavado de esperma para la IUI.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

No debe utilizarse un medio que presente signos de partículas o que esté turbio. La Human Serum Albumin (seroalbumina humana) (ART-3001 y ART-3003) contiene 100 mg/ml de albúmina en suero fisiológico.

Advertencia: todos los productos sanguíneos deben considerarse potencialmente infecciosos. Al evaluar el material del cual se obtuvo este producto, el resultado fue negativo respecto de los anticuerpos VIH-1/VIH-2, HCV y no reactivo para HBsAg, HCV ARN y VIH-1 RNA. No se conocen métodos de prueba que puedan garantizar que los productos derivados de la sangre humana no transmitan agentes infecciosos. Se realizó un cribado de los donantes respecto de la enfermedad de Creutzfeldt-Jacobs (CJD). Dada la efectividad del cribado de los donantes y de los procesos de fabricación del producto, el riesgo de transmisión de enfermedades venéreas es extremadamente remoto. El riesgo teórico de transmisión de CJD también se considera muy remoto. Para la albúmina, nunca se han identificado casos de transmisión de enfermedades víricas ni de CJD.

Entre las precauciones estándar para prevenir infecciones causadas por el uso de productos medicinales preparados a base de sangre humana o plasma se incluyen: selección de donantes, cribado de donaciones individuales y depósitos de plasma en busca de marcadores de infecciones específicas, e incorporación de pasos efectivos en el proceso de fabricación para desactivar o eliminar virus. Incluso teniendo en cuenta estas precauciones, no se puede descartar por completo la posibilidad de

transmisión de agentes patógenos cuando se administran productos medicinales preparados a base de sangre humana o plasma. Esto también hace referencia a virus u otros agentes patógenos desconocidos o de reciente aparición. No se han detectado transmisiones de virus demostradas cuya causa sea la albúmina fabricada de acuerdo con las especificaciones de la Farmacopea europea y por medio de los procesos de elaboración establecidos.

Un solo uso: para evitar problemas de contaminación deben utilizarse técnicas asépticas y desechar el producto excedente que permanece en la botella o en la vía al terminar la intervención.

Los productos de medios de reproducción solo se pueden utilizar una vez. Si reutiliza estos productos, puede ocurrir que un producto luego de su fecha de vencimiento o puede ocasionar un aumento del riesgo de contaminación microbiana en un procedimiento posterior, si el médico no utiliza las técnicas asépticas adecuadas

El uso de un producto con contaminación microbiana o vencido puede resultar en condiciones no óptimas para la estimulación de la fertilización o la calidad del embrión durante el cultivo in vitro. Estas condiciones pueden ocasionar que el embrión no se desarrolle correctamente o no se pueda implantar, lo que conlleva a que no se logre un procedimiento de reproducción asistida exitoso.

Nota: "embrión" se considera como término general. Más exactamente, SAGE™ considera como inicio del plazo el surgimiento de una sola célula diploide de la fusión del genoma masculino y femenino, cuyo resultado es la formación de un cigoto con el consecuente desarrollo de repetidas divisiones mitóticas que conforman una masa sólida o morula (típicamente en el 4to. - 5to. día) y tras el cual se desarrolla una cavidad llena de fluido que da lugar a la formación del blastocito (típicamente en el 5to. - 6to. día) y que termina con la implantación del embrión, que empieza al final de la primera semana y que se completa al final de la segunda semana después de la concepción.

mente en el 5to. - 6to. día) y que termina con la implantación del embrión, que empieza al final de la primera semana y que se completa al final de la segunda semana después de la concepción.

Advertencia: las leyes federales de EE.UU. restringen la venta o la prescripción de este producto a realizarse por médicos (o profesionales autorizados de la medicina).

CONTROL DE CALIDAD

En cada lote de HSA se evalúa el pH (7,4 ± 0,2), la osmolalidad (280 ± 10 mOsm/kg agua) y la esterilidad (contaminación no detectable). MEA unicelular probada y superada con un 80% o más de blastocitos. Endotoxinas de la USP probadas y aprobadas con <1 EU/ml.

Existe un Certificado de análisis disponible para este producto.

MODO DE EMPLEO

El Quinn's Advantage™ Protein Plus Fertilization Medium (medio de fertilización Quinn's Advantage™ Protein Plus), ART-1520 no requiere aporte complementario de proteínas ya que contiene 3 mg/ml de seroalbumina humana. El Quinn's Advantage™ Fertilization Medium (medio de fertilización Quinn's Advantage™), ART-1020/ART-1021 no contiene proteínas y requiere del aporte complementario de las mismas durante su uso.

La SAGE™ Human Serum Albumin 100 mg/ml Solution (solución de seroalbumina humana de SAGE™ de 100 mg/ml) en suero fisiológico proporciona el aporte complementario de proteína necesario para el Quinn's Advantage™ Fertilization Medium (medio de fertilización Quinn's Advantage™), ART-1020/ART-1021.

Si se complementa como lo indica la Tabla 1, el medio de fertilización Quinn's Advantage, ART-1020/ART-1021 tendrá una concentración final de proteína de 3.0 mg/ml que equivale considerablemente al Quinn's Advantage™

Protein Plus Fertilization Medium (medio de fertilización Quinn's Advantage™ Protein Plus), ART-1520.

TABLA 1

APORTE COMPLEMENTARIO DEL QUINN'S ADVANTAGE™ FERTILIZATION MEDIUM, ART-1020/ART-1021		
Medio (ml)	Seroalbumina humana Solución de 100 mg/ml (ml)	Volumen final (ml)
9,70	0,30	10,0
19,40	0,60	20,0
29,10	0,90	30,0
38,80	1,20	40,0
48,50	1,50	50,0
58,20	1,80	60,0
67,90	2,10	70,0
77,60	2,40	80,0
87,30	2,70	90,0
97,00	3,00	100,0

Consultar el medio de fertilización Quinn's Advantage™, ART-1020/ART-1021 para obtener instrucciones de uso adicionales.

NO INDICADO PARA USO PARENTERAL EN PERSONAS O ANIMALES.
Existe más información sobre aspectos específicos de la FIV, el cultivo de embriones y la crioconservación en nuestro catálogo de productos.

ALMACENAJE Y ESTABILIDAD

Mantener los envases sin abrir y refrigerados a una temperatura de entre 2 e 8 °C. Calentar a

temperatura ambiente o de incubadora (37 °C) antes de utilizar. No congelar ni exponer a temperaturas superiores a los 39 °C. El producto permanece estable hasta la fecha de caducidad que figura en la etiqueta.

A. Retirar el volumen de producto necesario utilizando un procedimiento aséptico.

B. Una vez retirado, no devolver producto al envase original.

C. No utilizar el producto si se vuelve decolorido o turbio, o si presenta signos de contaminación microbiana.

PRODUCTOS RELACIONADOS

Quinn's Advantage™ Fertilization (HTF) Medium (medio de fertilización (HTF) Quinn's Advantage™) ART-1020/ART-1021 SAGE™ In Vitro Fertilization™ dispone de una completa línea de productos para los especialistas en medicina reproductiva. No dude en llamar o escribir si necesita más información o si desea recibir un ejemplar de nuestro catálogo. Para preguntas técnicas, o para ponerse en contacto con nuestro Departamento de atención al cliente, llame a la línea de asistencia de SAGE™.

Número de la LINEA DE ASISTENCIA DE SAGE™:
En EE. UU.: (800) 243-2974
Internacional: (203) 601-9818

EXPLICACIÓN DE LOS SÍMBOLOS

	Número de catálogo
	Número de lote
	Fecha de caducidad (año, mes, día)
	No reutilice
	Limites de temperatura
	Esterilización por técnica aséptica Membrana filtrada (SAL 10 ⁻³)
	ATENCIÓN: Consultar instrucciones de uso
	Representante autorizado en la Comunidad Europea
	Este producto cumple con la Directiva de Dispositivos Médicos 93/42/EEC.
	Fabricante

RX ONLY Las leyes federales de EE. UU. restringen la venta o la prescripción de este producto a realizarse por médicos (o profesionales autorizados de la medicina).



SAGE In Vitro Fertilization
a CooperSurgical Company
SAGE™ In Vitro Fertilization, Inc.
a CooperSurgical Company
95 Corporate Drive
Trumbull, CT 06611 USA

ORIGIO a/s
Knrådrupevej 2
DK-2760 Måløv
Denmark
www.origio.com

Customer Service:
E-mail: customer.service@origio.com
Tel: +45 46 79 02 02 Fax: +45 46 79 03 02

5630-05 ver. 5: 2018.Mar.27

Português



Human Serum Albumin (HSA)
(Albumina sérica humana (HSA))

Apenas para processos laboratoriais; outras utilizações devem ser qualificadas pelo utilizador final.

Descrição do produto	REF.º Número	Tamanho da unidade
Human Serum Albumin 100 mg/ml	ART-3001	12 x 5 ml
Human Serum Albumin 100 mg/ml	ART-3003	100 ml

UTILIZAÇÃO PREVISTA
A Human Serum Albumin destina-se a ser utilizada nos procedimentos de reprodução assistida que incluem manipulações de gametas e embriões. Este produto destina-se especificamente a ser utilizado como suplemento proteico para os meios de reprodução da SAGE™ Quinn's Advantage™ Fertilization (HTF) Media, Ref.º N.º ART-1020 e ART-1021.

DESCRIPÇÃO DO PRODUTO
A proteína na forma de albumina, que constitui a grande maioria da proteína presente no soro e no fluido do tracto reproductivo, é adicionada aos meios de cultura de tecidos, porque se pensa que mantém a estabilidade das membranas celulares e faz a quelatação de quantidades vestigiais de componentes tóxicos presentes na água da cultura, componentes do meio e recipientes e placas de cultura. A proteína, sob a forma de

soro ou albumina do doente, tem sido utilizada extensamente para FIV, GIFT, ICSI, cultura de embriões, transferência de embriões, crioconservação e lavagem de esperma para IUI.

PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS

Não utilize qualquer meio que apresente sinais de partículas ou que esteja turvo. A Human Serum Albumin (ART-3001 e ART-3003) contém 100 mg/ml de albumina em soro fisiológico.

Cuidado: Todos os produtos sanguíneos devem ser tratados como potencialmente infecciosos. O material de origem a partir do qual este produto foi derivado teve um resultado negativo no teste de anticorpos de HIV-1/HIV-2, HCV e não reactivo para HBsAg, RNA de HCV e RNA de HIV-1. Nenhum método de teste pode oferecer garantias de que os produtos derivados a partir do sangue humano não irão transmitir agentes infecciosos. Os dados do material de origem foram testados para determinar a presença da doença de Creutzfeldt-Jakob (CJD). Com base nos testes efectivos dos doadores e nos processos de fabrico do produto, o risco de transmissão de doenças virais é extremamente remoto. O risco teórico de transmissão da CJD também é considerado extremamente remoto. Não foram identificados casos de transmissão de doenças virais ou da CJD através da albumina.

As medidas padrão para prevenir infeções resultantes do uso de produtos médicos preparados a partir de sangue ou plasma humano incluem a seleção dos doadores, rastreio das doações individuais e agrupamentos de plasma quanto a marcadores específicos de infecção, bem como a inclusão de etapas de fabrico eficazes na inactivação/remoção de vírus. Apesar disto, quando se administram produtos médicos preparados a partir de sangue ou plasma humano, não pode excluir-se completamente a possibilidade de transmissão de agentes infecciosos. Isto também se aplica

a virus desconhecidos ou emergentes e a outros agentes patogénicos. Não há registos de transmissões de virus comprovadas com albumina fabricada em conformidade com as especificações da Farmacopeia Europeia, por processos estabelecidos.

Utilização única: Para evitar problemas de contaminação, manuseie recorrendo a técnicas asépticas e deite fora qualquer excesso de produto que fique na garrafa ou frasco depois de completar o procedimento.

Os meios de reprodução são descartáveis. A reutilização de meios de reprodução pode resultar no uso de um produto com o prazo de validade expirado ou aumentar o risco de contaminação microbiana num procedimento subsequente se o especialista não recorrer às técnicas asépticas adequadas.

A utilização de um produto com o prazo de validade expirado ou contaminação microbiana pode resultar em condições subóptimas para promover a fertilização e/ou a qualidade do embrião durante a cultura in vitro. Estas condições podem impedir que o embrião se desenvolva normalmente ou se implante, correndo-se o risco de um procedimento de reprodução assistida falhado.

Nota: Embrão é considerado um termo genérico. Mais precisamente, a SAGE™ considera o período de tempo que tem início quando a fusão do genoma feminino e do genoma masculino cria uma única célula diploide: resultando na formação do zigoto com o posterior desenvolvimento a partir de repetidas divisões mitóticas formando uma massa sólida ou morula (normalmente no dia 4-5) e após a qual se desenvolve uma cavidade cheia de fluido resultando na formação de blastocisto (normalmente no dia 5-6) que termina com a implantação do embrião que começa no final da primeira semana e está completa no final da segunda semana após a concepção.

Cuidado: As leis federais dos EUA restringem a venda deste meio sem ser por um médico ou por ordem de um médico (ou alguém com licença equivalente).

GARANZIA DE QUALIDADE

Cada lote de HSA é testado quanto ao pH (7,4 ± 0,2), osmolalidade (280 ± 10 mOsm/kg água), esterilidade (sem contaminação detectável). MEA de uma célula testado e aprovado, com taxa de blastocistos de 80% ou superior. Endotoxina USP testada e aprovada com <1 UE/ml.

Existe um Certificado de Análise para este produto.

ISTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

O Quinn's Advantage™ Protein Plus Fertilization Medium, ART-1520, não necessita de suplementação proteica, pois contém 3 mg/ml de albumina sérica humana. O Quinn's Advantage™ Fertilization Medium, ART-1020/ART-1021, é um meio sem proteínas que necessita de suplementação proteica quando da utilização. A Human Serum Albumin 100 mg/mL Solution in Normal Saline da SAGE™ destina-se a proporcionar a suplementação proteica necessária ao Quinn's Advantage™ Fertilization Medium, ART-1020/ART-1021.

Quando suplementado de acordo com a Tabela 1, o Quinn's Advantage Fertilization Medium, ART-1020/ART-1021 irá conter uma concentração proteica final de 3,0 mg/ml que é substancialmente equivalente ao Quinn's Advantage™ Protein Plus Fertilization Medium, ART-1520.

TABELA 1

SUPLEMENTAÇÃO DO QUINN'S ADVANTAGE™ FERTILIZATION MEDIUM, ART-1020/ART-1021		
Meio (ml)	Human Serum Albumin Solução de 100 mg/ml (ml)	Final Volume (ml)
9,70	0,30	10,0
19,40	0,60	20,0
29,10	0,90	30,0
38,80	1,20	40,0
48,50	1,50	50,0
58,20	1,80	60,0
67,90	2,10	70,0
77,60	2,40	80,0
87,30	2,70	90,0
97,00	3,00	100,0

Consulte o Quinn's Advantage™ Fertilization Medium, ART-1020/ART-1021 para mais instruções de utilização.

NÃO SE DEST

Česky



Human Serum Albumin (HSA)

(Lidský sérový albumin (HSA))

Pouze pro laboratorní procedury, jiná použití musí být posouzena koncovým uživatelem.

Popis produktu	REF Číslo	Velikost jednotky
Lidský sérový albumin 100 mg/ml	ART-3001	12 x 5 ml
Lidský sérový albumin 100 mg/ml	ART-3003	100 ml

ÚČEL POUŽITÍ

Lidský sérový albumin je určen k použití v procedurách asistované reprodukce, při nichž dochází k manipulaci s gametou a embryem. Tento výrobek je určen k použití speciálně jako proteinový doplněk reprodukčních kultivačních médií SAGE™ Quinn's Advantage™ fertilizačních (HTF) médií, Ref. č. ART-1020 a ART-1021.

POPIS PRODUKTU

Protein ve formě albuminu, tvořící většinu celkového proteinu přítomného v krevním séru a v tekutině reprodukčního systému, se přidá k médiu pro kultivaci tkáně, protože se má za to, že zajišťuje stabilitu buněčných membrán a vychytává stopová množství toxických komponent, přítomných v kultivační vodě, komponentách média, kontejnerech a kultivačních miskách. Protein ve formě séra pacienta nebo albuminu se velmi často používá v médiích pro IVF, GIFT, ICSI, kultivaci embrya, přenos embrya, kryokonzervaci a promývání spermií pro IUI.

BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ A VAROVÁNÍ

Nepoužívejte médium jevíci známky přítomnosti sraženiny nebo zakalení.

Lidský sérový albumin (ART-3001 a ART-3003) obsahuje 100 mg/ml albuminu ve fyziologickém roztoku.

Pozor: Se všemi krevními produkty je třeba zacházet jako s potenciálně infekčním materiálem. Zdrojový materiál, z něhož byl tento produkt odvozen, byl shledán negativním v testech na HIV-1/HIV-2, HCV a nereaktivní na HBsAg, HCV RNA a HIV-1 RNA. Žádné známé testovací metody nemohou poskytnout jistotu, že produkty odvozené z lidské krve nebudou přenášet infekční agens. U dárců zdrojového materiálu je třeba provádět screening na Creutzfeldt-Jacobovu chorobu. Vzhledem k screeningu dárců a výrobnímu procesu produktu existuje extrémně malé nebezpečí přenosu virových chorob. Rovněž teoretické riziko přenosu Creutzfeldt-Jacobovy choroby je považováno za extrémně nízké. Pro albumin doposud nebyl zjištěn žádný případ přenosu Creutzfeldt-Jacobovy choroby.

Standardní opatření pro zamezení vzniku infekce způsobené léčivými přípravky vyrobenými z lidské krve nebo plasmy zahrnují výběr dárců, screening jednotlivých dárcovských materiálů a poolu plasmy na specifické markery infekce a zařazení efektivních výrobních kroků k inaktivaci a odstranění virů. Přesto nelze při podávání léčivých přípravků vyrobených z lidské krve zcela vyloučit možnost přenosu infekčních agens. Platí to rovněž pro neznámé či nově se objevující viry a další patogeny. Nejsou hlášeny žádné případy prokázанého přenosu virů albuminem vyrobeným zavedeným procesem podle specifikací Evropského lékopisu.

K jednorázovému použití: Aby nedošlo k problému s kontaminací, používejte k manipulaci aseptické metody a zlikvidujte veškeré přebytek produktu, které po dokončení procedury zůstanou v lahvičce nebo ampulce .

Reprodukční média jsou určena pouze k jednorázovému použití. Při opakovaném použití reprodukčních médií může dojít k použití produktu po jeho vyznačené době použitelnosti nebo ke zvýšení rizika mikrobiální kontaminace při následné proceduře, jestliže lékař nepoužívá patřičné aseptické metody.

Používání produktu po době použitelnosti nebo mikrobiálně kontaminovaného produktu může vést ke vzniku podmínek, které nejsou optimální k realizaci fertilizace a/nebo pro kvalitu embrya v průběhu kultivace in vitro. Tyto podmínky mohou mít za následek, že se embryo nebude správně vyvíjet, nežádá se jeho implantace a postup asistované reprodukce selže.

Poznámka: Embryo se považuje za všeobecný pojem. Přesněji řečeno, SAGE™ myslí období, začínající když jedna diploidní buňka vznikne fúzí mužského a ženského genomu, což má za následek tvorbu zygotu s následným vývojem z opakovaného mitotického dělení s vytvořením konzistentní struktury nebo moruly (obvykle ve 4. – 5. dni) a poté se vytvoří dutina naplněná tekutinou, což má za následek tvorbu blastocysty (obvykle 5. – 6. den), končící implantací embrya, začínající na konci prvního týdne a postup asistované reprodukce selže.

Pozor: Federální zákon USA omezuje tento prostředek na prodej lékařem nebo na lékařský předpis.

ZAJIŠTĚNÍ JAKOSTI

Každá šarže HSA je testována na pH (7,4 ± 0,2), osmolalitu (280 ± 10 mOsm/kg vody) a sterilitu (bez detekovatelné kontaminace).

Provedení a vyhovující výsledek jednobuněčného testu MEA s blastocystou 80 % nebo vyšší. Provedení a vyhovující výsledek testu na endotoxiny dle USP s <1 EU/ml.

Pro tento produkt je k dispozici certifikát o analýze.

NÁVOD K POUŽITÍ

Quinn's Advantage™ Protein Plus fertilizační médium, ART-1520, nevyžaduje proteinový doplněk, protože obsahuje 3 mg/ml lidského sérového albuminu Quinn's Advantage™ fertilizační médium, ART-1020/ART-1021, je bezproteinové médium, vyžadující v době použití doplněk proteinu. SAGE™ lidský sérový albumin 100 mg/ml roztok ve fyziologickém roztoku je určen k poskytnutí proteinového doplněku pro Quinn's Advantage™ fertilizační médium, ART-1020/ART-1021.

Při doplnění podle tabulky 1 bude Quinn's Advantage fertilizační médium ART-1020/ART-1021 konečnou koncentrací proteinu 3,0 mg/ml což je v podstatě ekvivalentní Quinn's Advantage™ Protein Plus fertilizačnímu médiu ART-1520.

TABULKA 1

DOPLNĚNÍ QUINN'S ADVANTAGE™ FERTILIZAČNÍHO MÉDIA ART-1020/ART-1021

Médium (ml)objem	Lidské sérum albuminu 100 mg/ml roztoku (ml)	Výsledný (ml)
9,70	0,30	10,0
19,40	0,60	20,0
29,10	0,90	30,0
38,80	1,20	40,0
48,50	1,50	50,0
58,20	1,80	60,0
67,90	2,10	70,0
77,60	2,40	80,0
87,30	2,70	90,0
97,00	3,00	100,0

Viz Quinn's Advantage™ fertilizační médium ART-1020/ART-1021 pro další pokyny k použití.

NEJÍ URČENO K PARENTERÁLNÍMU UŽITÍ PRO LIDI A ZVÍŘATA

Informace o specifických aspektech IVF, kultivace embryí a kryokonzervace jsou k dispozici v našem produktovém katalogu.

POKyny PRO SKLADOVÁNÍ A STABILITA

Uchovávejte neotevřené kontejnery ochlazené na teplotu 2 °C až 8 °C. Před použitím zahřejte na okolní teplotu nebo na teplotu inkubátoru (37 °C). Nezmrazujte a nevystavujte teplotám vyšším než 39 °C. Produkt je stabilní do data použitelnosti uvedeného na štítku.

- Odeberte požadovaný objem produktu s použitím aseptických metod.
- Po odebrání nevracejte žádné množství produktu do originálního kontejneru.
- Produkt nepoužívejte, pokud změnil barvu, je kalný, zakalený nebo jeví známky mikrobiální kontaminace.

SOUVISEJÍCÍ PRODUKT

ART-1020/ART-1021 Quinn's Advantage™ fertilizační médium (HTF)

SAGE™ In Vitro Fertilization™ nabízí ucelenou řadu produktů pro specialisty v oboru reprodukční medicíny. V případě potřeby specifických informací nám zatelefonojte nebo napište, nebo si vyžádejte náš aktuální katalog. V případě technických dotazů, nebo pokud se potřebujete obrátit na náš zákaznický servis, telefonujte na linku podpory SAGE™.

Telefonní čísla LINKY PODPORY SAGE™

V USA: (800) 243-2974 Mezinárodní: (203) 601-9818

Українська



Human Serum Albumin (HSA) (Сироватковий альбумін людини (HSA))

Тільки для лабораторних процедур; інші види використання повинні бути кваліфіковані кінцевим користувачем.

Опис продукту	Вих. номер	Розміри блоку
Human Serum Albumin 100 мг/мл	ART-3001	12 x 5 мл
Human Serum Albumin 100 мг/мл	ART-3003	100 мл

ВИКОРИСТАННЯ ЗА ПРИЗНАЧЕННЯМ

Сироватковий альбумін людини призначений для використання в допоміжних репродуктивних процедурах, які включають маніпуляції з гаметами і ембріонами. Цей продукт спеціально призначений для використання в якості білкової добавки до репродуктивного живильного середовища Quinn's Advantage™ Fertilization (HTF) Media, вих. № ART-1020 і ART-1021, виробництва SAGE™.

ОПИС ПРОДУКТУ

Блок в формі альбуміну, який становить більшу частину білка, присутнього в сироватці крові і рідині репродуктивного тракту, додають до тканинного живильного середовища, тому що, як вважають, він підтримує стабільність клітинних мембран і сліди хелатів токсичних компонентів,

присутніх в культуральній воді, компонентах середовища, контейнерах і культуральних чашках. Блок, у формі сироватки або альбуміну, широко використовується в середовищах для ЕКЗ, ПГМТ, ІКСІ, вищівання ембріона, персадження ембріона, кріоконсервації і промивання сперми для ВМ.

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ Й ПОПЕРЕДЖЕННЯ

Не використовувати середовище з ознаками наявності частинок або каламутності.

Сироватковий альбумін людини (ART-3001 і ART-3003) містить 100 мг/мл альбуміну в нормальному фізіологічному розчині.

Обережно: усі препарати крові вважаються потенційно інфекційними. Вихідний матеріал, з якого був отриманий цей продукт, показав негативний результат при тестуванні на антитіла до ВІЛ-1/ВІЛ-2, ВГС та виявився неактивним при перевірці на HBsAg, РНК ВГС і РНК ВІЛ-1. Жоден із відомих методів аналізу не може гарантувати відсутність збудників інфекцій у препаратах, виготовлених на основі крові людини. Донори вихідного матеріалу були перевірені на хворобу Крейтцфельдта-Якобса (СJD). Завдяки ефективному обстеженню донорів і процесу виробництва продукту, можна стверджувати, що ризик передачі вірусної інфекції практично відсутній. Теоретичний ризик передачі хвороби Крейтцфельдта-Якобса також вважається вкрай низьким. За весь час використання продукту не було виявлено жодного випадку передачі вірусної інфекції або хвороби Крейтцфельдта-Якобса через альбумін.

Стандартні методи запобігання зараженню в результаті використання медичної продукції, виробленої з крові або плазми людини, включають відбір донорів, обстеження донорського матеріалу і пулів плазми на специфічні маркери інфекції та впровадження ефективних заходів для

дезактивації/ліквідації вірусів на виробництві. Незважаючи на ці заходи, можливість передачі збудників інфекції в результаті застосування медичної продукції, виробленої з крові або плазми людини, не може бути виключена повністю. Це стосується також можливості передачі невідомих або нових вірусів і інших патогенів. Випадки передачі вірусів з альбуміном, виробленим відповідно до вимог Європейської фармакопеї за допомогою затверджених виробничих процедур, не описані.

Одноразове використання: з метою попередження контамінації слід працювати з середовищем в стерильних умовах і вилити залишки середовища з флакона або пробірки після закінчення процедури.

Продукти репродуктивного середовища призначені тільки для одноразового використання. Результатом повторного використання середовища може стати робота з простороченим продуктом і високий ризик мікробіої контамінації матеріалу при подальшому проведенні процедури, якщо практикуючий фахівець буде неспроможний застосувати належні асептичні методи.

При використанні просторочених або заражених середовищ умови in vitro можуть бути значно гірше необхідних для нормального запліднення і розвитку ембріонів. Це може призвести до порушення розвитку ембріонів, їх нездатності до імплантації і, як наслідок, до порушення допоміжної репродуктивної процедури.

Примітка: ембріон вважається загальним терміном. Більш точно, SAGE™ розглядає період часу ініціалізації, коли утворюється одиночна диплоїдна клітина при злитті чоловічого та жіночого генома, в результаті чого утворюється зигота з подальшим розбитком від багаторазових мітотичних поділів з утворенням твердої маси або морули (як правило, на 4-5 день), і після якого роз-

вивається заповнена рідиною порожнина, що, в свою чергу, призводить до утворення бластоциста (як правило, на 5-6 день), в результаті чого відбувається імплантація, початок якої припадає на перший тиждень і завершується до кінця другого тижня після запліднення.

Обережно: федеральний закон США дозволяє продаж цього пристрою тільки за вказівкою лікаря (або практикуючого фахівця, що має належну ліцензію).

ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ ЯКОСТІ

Кожна партія HSA перевіряється на pH (7,4 ± 0,2), осмоларність (280 ± 10 мОсм/кг води), стерильність (не виявляється забруднення).

Протестовано на одноклітинних ембріонах мишей (МЕА). Показано формування 80 % і більше бластоцист. Пройдено тест на ендотоксин USP з результатом < 1 одиниць ендотоксину/мл.

Результати всіх тестів для даного продукту відображаються у відповідному сертифікаті аналізу, що надається за запитом.

ІНСТРУКЦІЯ З ВИКОРИСТАННЯ

Quinn's Advantage™ Protein Plus Fertilization Medium, ART-1520, не вимагає додавання білка, оскільки містить 3 мг/мл сироваткового альбуміну людини. Quinn's Advantage™ Fertilization Medium, ART-1020/ART-1021, являє собою безбілкову середу, для якої потрібно додавання білка під час її використання. Розчин сироваткового альбуміну людини 100 мг/мл в нормальному фізіологічному розчині SAGE™ призначений для забезпечення додавання білка в середовище Quinn's Advantage™ Fertilization Medium, ART-1020/ART-1021.

При додаванні відповідно до Таблиці 1 середовище Quinn's Advantage Fertilization Medium, ART-1020/ART-1021, буде міс-

тити кінцеву концентрацію білка 3,0 мг/мл, що, по суті, еквівалентно середовищу Quinn's Advantage™ Protein Plus Fertilization Medium, ART-1520.

ТАБЛИЦЯ 1

ДОДАВАННЯ ДО СЕРЕДОВИЩА QUINN'S ADVANTAGE™ FERTILIZATION MEDIUM, ART-1020/ART-1021

Середовище об'єм (мл)	Сироватковий альбумін 100 мг/мл Розчин (мл)	Кінцевий людини (мл)
9,70	0,30	10,0
19,40	0,60	20,0
29,10	0,90	30,0
38,80	1,20	40,0
48,50	1,50	50,0
58,20	1,80	60,0
67,90	2,10	70,0
77,60	2,40	80,0
87,30	2,70	90,0
97,00	3,00	100,0

Для отримання більш детальних інструкцій з використання середовища див. Quinn's Advantage™ Fertilization Medium, ART-1020/ART-1021.

Не призначений для парентерального застосування у людей і тварин.

Інформація щодо конкретних аспектів ЕКЗ, вирощування ембріона та кріоконсервації наведена в нашому каталозі продукції.

ПРАВИЛА ЗБЕРІГАННЯ ТА СТАБІЛЬНІСТЬ

Запечатані контейнери зберігати в холодильнику при температурі 2-8 °C. Перед використанням нагріти до кімнатної температури або температури медичного інкубатора (37 °C). Не заморожувати і не піддавати дії температури понад 39 °C. Продукт зберігає стабільність до закінчення строку придатності, зазначеного на упакуванні.

- Виділіть потрібний об'єм продукту, використовуючи асептичні процедури.
- Після забору будь-якого об'єму продукту неприпустимо повертати його у вихідний контейнер.
- Не застосовувати препарат, якщо середовище стало безбарвним, каламутним або має ознаки мікробіої контамінації.

СУПУТНІ ПРОДУКТИ

ART-1020/ART-1021 Quinn's Advantage™ Fertilization (HTF) Medium

SAGE™ In Vitro Fertilization™ має повну лінійку продуктів, призначених для репродуктивної медицини. Будь ласка, телефонуйте або пишіть для отримання докладної інформації або щоб отримати примірник нашого поточного каталогу. З технічних питань або для звернення в наш відділ обслуговування клієнтів телефонуйте за номером служби підтримки SAGE™.

ТЕЛЕФОН ПІДТРИМКИ SAGE™: У США: (800) 243-2974 Міжнародний: (203) 601-9818

ВYSVĚTLIVKY SYMBOLŮ

- REF** Каталогové číslo
- LOT** Číslo šarže
- Spotřebujte do (rok, měsíc, den)
- Nepoužívejte opakovaně
- Teplotní omezení
- Aseptická metoda sterilizace membránová filtrace (SAL 10⁻³)
- POZOR:** Viz návod k použití.
- Autorizovaný zástupce v Evropské unii
- Výrobek splňuje požadavky směrnice o zdravotnických prostředcích 93/42/EHS
- Výrobce

RX ONLY Federální zákon USA omezuje tento prostředek na prodej lékařem nebo na lékařský předpis.



ORIGIO a/s
Knapdrupvej 2
DK-2760 Måløv
Denmark
www.origio.com

Zákaznický servis:
E-mail: customer.service@origio.com
Tel: +45 46 79 02 02 Fax: +45 46 79 03 02

Пояснення символів

- REF** Каталоговий номер
- LOT** Номер партії
- Строк придатності (рік, місяць, день)
- Не використовувати повторно
- Обмеження температури
- Асептична стерилізація Відфільтровано через мембранний фільтр (SAL 10⁻³)
- УВАГА:** Див. інструкції з використання.
- Уповноважений представник у Європейському співтоваристві.
- Продукт відповідає вимогам Директиви з медичного обладнання 93/42/EEC
- Виробник

ТІЛЬКИ RX

Федеральний закон США дозволяє продаж цього пристрою тільки за вказівкою лікаря (або практикуючого фахівця, що має належну ліцензію).



ORIGIO a/s
Knapdrupvej 2
DK-2760 Måløv
Denmark
www.origio.com

Customer Service:
E-mail: customer.service@origio.com
Tel: +45 46 79 02 02 Fax: +45 46 79 03 02

Română



Human Serum Albumin (HSA)

(Albumină serică umană (HSA))

Exclusiv pentru proceduri de laborator; alte utilizări trebuie stabilite de utilizatorul final.

Descrierea produsului	REF Număr	Dimensiune unitară
Human Serum Albumin 100 mg/mL	ART-3001	12 x 5 mL
Human Serum Albumin 100 mg/mL	ART-3003	100 mL

DESTINAȚIA DE UTILIZARE

Albumina serică umană este destinată utilizării în procedurile de reproducere asistată care includ manipularea gameților și a embrionilor. Acest produs este destinat în mod specific utilizării ca supliment proteic pentru medii de cultură reproductivă Quinn's Advantage™ Fertilization (HTF) Media SAGE™, nr. ref. ART-1020 și ART-1021.

DESCRIEREA PRODUSULUI

Proteina, sub forma albuminei, care formează constituenții de bază ai proteinelor prezente în serul sanguin și în lichidul din sistemul reproductiv, este adăugată în mediul de cultură al țesutului deoarece se consideră că menține stabilitatea membranelor celulare și formează chei cu cantități reziduale de componente toxice din apa de cultură, componentele mediului și recipientele și plăcile de cultură. Proteina,

sub forma serului sau albuminei pacientului, a fost utilizată pe scară largă în medii pentru FIV, transfer intrafalopian de gameți (GIFT), ICSI, embriocultură, transfer de embrioni, crioconservare și spălare a spermei pentru IUI.

PRECAUȚII ȘI AVERTIZĂRI

Nu utilizați un mediu care prezintă particule sau este tulbure.

Albumina serică umană (ART-3001 și ART-3003) conține 100 mg/ml de albumină în ser fiziologic izoton.

Avertisment: Toate produsele din sânge trebuie tratate ca fiind potențial infecțioase. S-a constatat că materiile prime din care este derivat acest produs sunt negative la testele de anticorpi HIV-1/HIV-2, VHC și nereactive pentru AgHBs, ARN VHC și ARN HIV-1. Nicio metodă de testare cunoscută nu poate oferi garanții că produsele derivate din sânge uman nu vor transmite agenți infecțioși. Donatorii materilor prime au fost testați pentru boala Creutzfeldt-Jacobs (CJD). Pe baza testării eficiente a donatorilor și a procesului de fabricare a produsului, acesta prezintă un risc extrem de scăzut de transmitere a unor boli virale. De asemenea, riscul teoretic de transmitere a CJD este considerat extrem de scăzut. Nu au fost identificate cazuri de transmitere a unor boli virale sau CJD pentru albumină.

Măsurile standard de prevenire a infecțiilor rezultate din utilizarea medicamentelor preparate din sânge sau plasmă umană includ selecția donatorilor, testarea donațiilor individuale și a grupurilor de plasmă pentru detectarea markerilor specifici de infecție și includerea unor etape eficiente de producție pentru inactivarea/eliminarea virusurilor. Cu toate acestea, când se administrează medicamente preparate din sânge sau plasmă umană, posibilitatea transmiterii unor agenți infecțioși nu poate fi exclusă în totalitate. Acest lucru este valabil și pentru virusuri necunoscute sau emergente și pentru

alți agenți patogeni. Nu au fost raportate cazuri de transmiteri dovedite de virusuri cu albumina fabricată conform cerințelor Farmacopeii Europene prin procese stabilite.

De unică folosință: Pentru a evita problemele de contaminare, manipulați utilizând tehnici aseptice și eliminați orice cantitate de produs în exces care rămâne în sticlă sau flacon după finalizarea procedurii.

Produsele cu medii reproductive sunt destinate exclusiv unei singure utilizări. Reutilizarea mediilor reproductive poate duce la utilizarea unui produs după data de expirare înscrisă pe etichetă sau la creșterea riscului de contaminare microbiană în cadrul unei proceduri ulterioare dacă medicul nu utilizează tehnici aseptice adecvate.

Utilizarea unui produs expirat sau contaminat microbian poate duce la condiții suboptimale de promovare a fertilizării și/sau la o calitate suboptimă a embrionilor în timpul culturii in vitro. Aceste condiții pot duce la eșecul dezvoltării adecvate sau implantării embrionilor, putând determina eșecul procedurii de reproducere asistată.

Notă: Embrionul este considerat un termen general. Mai exact, SAGE™ consideră perioada care începe în momentul în care din fuziunea unui genom masculin cu unul feminin rezultă o celulă diploidă unică care determină formarea zigotului cu dezvoltare ulterioară prin diviziuni mitotice repetate, formând o masă solidă sau o morulă (de regulă ziua 4-5), după care se dezvoltă o cavitate plină cu lichid care determină formarea blastocistului (de regulă ziua 5-6), finalizându-se cu implantarea embrionului care începe la sfârșitul primei săptămâni și este finalizată până la sfârșitul celei de-a doua săptămâni după concepție.

Avertisment: Potrivit legislației federale din SUA, acest dispozitiv poate fi comercializat numai de către un medic (sau un practician cu atestare corespunzătoare) sau la dispozitiile acestuia.

ASIGURAREA CALITĂȚII

Fiecare lot de HSA este testat pentru pH (7,4 ± 0,2), osmolalitate (280 ± 10 mOsm/kg apă), sterilitate (absența unei contaminări detectabile).

Produs testat prin MEA unicelular cu rezultat satisfăcător cu blastociste 80% sau peste. Testat în ceea ce privește endotoxinele USP cu rezultat satisfăcător cu < 1 UE/mL. Pentru acest produs este disponibil un Certificat de analiză.

INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Quinn's Advantage™ Protein Plus Fertilization Medium, ART-1520, nu necesită suplimentare proteică, deoarece conține 3 mg/ml de albumină serică umană. Quinn's Advantage™ Fertilization Medium, ART-1020/ART-1021, este un mediu fără proteine care necesită suplimentare proteică la momentul utilizării. SAGE™ Human Serum Albumin 100 mg/ml soluție în ser fiziologic izoton este conceput pentru a furniza cantitatea suplimentară necesară de proteine pentru Quinn's Advantage™ Fertilization Medium, ART-1020/ART-1021.

Când se efectuează suplimentarea în conformitate cu Tabelul 1, Quinn's Advantage Fertilization Medium, ART-1020/ART-1021 va conține o concentrație finală de proteine de 3,0 mg/ml, care este în mod substanțial echivalentă cu Quinn's Advantage™ Protein Plus Fertilization Medium, ART-1520.

TABELUL 1

SUPLIMENTAREA QUINN'S ADVANTAGE™ FERTILIZATION MEDIUM, ART-1020/ART-1021		
Mediu (ml)	Soluție de albumină serică umană 100 mg/ml (ml)	Volum final (ml)
9.70	0.30	10.0
19.40	0.60	20.0
29.10	0.90	30.0
38.80	1.20	40.0
48.50	1.50	50.0
58.20	1.80	60.0
67.90	2.10	70.0
77.60	2.40	80.0
87.30	2.70	90.0
97.00	3.00	100.0

Consultați instrucțiunile de utilizare suplimentare ale Quinn's Advantage™ Fertilization Medium, ART-1020/ART-1021.

NU ESTE DESTINAT ADMINISTRĂRII PARENTERALE LA OM SAU ANIMALE.

În Catalogul nostru de produse sunt disponibile informații privind aspectele specifice ale FIV, embrioculturii și crioconservării.

INSTRUCȚIUNI PRIVIND DEPOZITAREA ȘI STABILITATEA

A se păstra recipientele nedeschise la frigider, la temperaturi cuprinse între 2 °C și 8 °C. A se încălzi la temperatura ambientală sau în incubator (37 °C) înainte de utilizare. A nu se congela și a nu se expune la temperaturi de peste 39 °C. Produsul este stabil până la data

de expirare înscrisă pe etichetă.

A. Scoateți volumul dorit de produs utilizând proceduri aseptice.
B. Odată scos, nu introduceți din nou niciun volum de produs în recipientul original.
C. A nu se utiliza dacă produsul își modifică culoarea, devine lăptos, tulbure sau prezintă orice semne de contaminare microbiană.

PRODUSE SIMILARE

ART-1020/ART-1021 Quinn's Advantage™ Fertilization (HTF) Medium

SAGE™ In Vitro Fertilization™ dispune de o gamă completă de produse pentru specialiștii în medicină reproductivă. Vă rugăm să ne contactați telefonic sau în scris pentru informații specifice sau pentru a primi un exemplar al catalogului nostru actual. Pentru întrebări de ordin tehnic sau pentru a lua legătura cu Departamentul nostru de relații cu clienții, telefonați la linia de asistență SAGE™.

Telefonați la LINIA DE ASISTENȚĂ SAGE™:
În SUA: (800) 243-2974 Internațional: (203) 601-9818

SEMNIFICAȚIA SIMBOLURILOR

	Număr de catalog
	Număr de lot
	Data de expirare (anul, luna, ziua)
	A nu se reutiliza
	Limite de temperatură
	Sterilizat printr-o tehnică aseptică Membrană filtrată (SAL 10 ⁻³)
	ATENȚIE: Vezi instrucțiunile de utilizare.
	Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană.
	Produsul respectă Directiva 93/42/CEE privind dispozitivele medicale
	Fabricantul

RX ONLY Potrivit legislației federale din SUA, acest dispozitiv poate fi comercializat numai de către un medic (sau un practician cu atestare corespunzătoare) sau la dispozitiile acestuia.

SAGE In Vitro Fertilization

a CooperSurgical Company
SAGE™ In Vitro Fertilization, Inc.
a CooperSurgical Company
95 Corporate Drive
Trumbull, CT 06611 USA

ORIGIO a/s
Knardrupvej 2
DK-2760 Måløv
Denmark
www.origio.com

Customer Service:
E-mail: customer.service@origio.com
Tel: +45 46 79 02 02 Fax: +45 46 79 03 02

5630-05 ver. 5: 2018.Mar.27