



DA BRUGSVEJLEDNING

TILTÆNK ANVENDELSE

Mikromanipulationspipetter bruges til at manipulere menneskelige kønsceller og embryoner i forbindelse med kunstig befrugtning og lignende procedurer.

INDIKATIONER FOR ANVENDELSE

- **Injektionspipette:** Til at aspirere og injicere en sædcelle eller spermatide i en oocyt.
- **Holdepipette:** Til at holde en oocyt eller et embryo i en bestemt position ved hjælp af let sugning.
- **Biopsi-pipette:** Til at fjerne polarlegemer fra oocytter og fjerne blastomerer og trophectoderm celler fra embryoner til genetisk testning.
- **Pipette til delvis zona dissektion (PZD):** Til mekanisk at skære en åbning i zona pellucida for at hjælpe med embryoudklækning eller embryobiopsi.
- **Pipette til assisteret klækning (AH):** Til at påføre en syreholdig opløsning på zona pellucida for at udtynde eller skabe et hul i zona for at hjælpe med embryonklækning eller embryonbiopsi.

BRUGSVEJLEDNING

1. Inspicér emballagen. Kassér, hvis den sterile barriere er beskadiget.
2. Åbn forsigtigt posen ved etikettens ende. Undgå at trykke på holderen, mens du gør det.
3. Fjern forsigtigt holderen fra posen.
4. Hold forsigtigt om pipettens midterstykke med tommel- og pegefinger.
5. Brug din frie hånd til at klemme på holderens base i midten for at løsne grebet om pipetten.
6. Træk pipetten ud, uden at den rører ved holderens vægge.
7. Sæt pipetten i en mikrotoolholder.

OPBEVARING

- Opbevares tørt ved stuetemperatur og væk fra sollys.

FORHOLDSREGLER, ADVARSLER OG KONTRAINDIKATIONER

- Kun til brug for kvalificeret personale.
- Håndter den forsigtigt for at undgå skader. Glaspipetter er skrøbelige.
- Kun til engangsbrug. Genbrug kan forårsage krydskontaminering.
- Kassér pipetten, hvis emballagen er beskadiget, eller hvis den er blevet kontamineret under udpakningen.
- Brug ikke ødelagte eller udløbne pipetter.
- Brug aseptiske teknikker.
- Bortskaf i henhold til procedurerne for medicinsk affald.
- Ingen kendte kontraindikationer for denne enhed.
- Indberet alvorlige hændelser, der involverer dette udstyr, til producenten og den relevante europæiske kompetente myndighed, hvis det er relevant.

GENEREL INFORMATION

- Fremstillet i et rent rum til forskellige geometrier af grundigt rengjort borosilikatglas.
- Steriliseret ved gammabestråling til SAL 10-6.
- MEA (1-celle, 96 timer): $\geq 80\%$ ekspanderet blastocyst.
- Endotoksin: <20 EU/enhed.

NØGLE TIL PRODUKTSPECIFIKATION

- Specifikationerne er inddelt i henhold til 'PT-ID/OD-TA-TL', hvor:
 - PT = Pipettetype ('I' = injektion, 'PI' = piezo injektion, 'H' = holding, 'B' = biopsi, 'PZD' = PZD, 'AH' = AH).
 - ID = Spidsens indre diameter (μm).
 - OD = Spidsens ydre diameter (kun holdepipetter) (μm).
 - TA = Spidsens vinkel ($^\circ$).
 - TL = Spidsens længde (kun ikke-standardlængder) (mm).

Andre kodeindikatorer: R = fast konus, BV = affaset biopsipipette, L = venstretræjet, N = injektionspipette uden spids, X = superfint glas.

Standardparametre: 1,0 mm spidslængde og lang parallel konus.



ICSION Medical Pty. Ltd.
U13-15, 22 Ware St., Thebarton, SA, 5031,
Australien.
icsion@icsionmedical.com | www.icsionmedical.com



Compliance Management Solutions Europe Ltd.
2 Bulgarien Str., Petrich, Bulgarien.

