



SV ANVÄNDNINGSSINSTRUKTIONER (IFU)

AVSEDD ANVÄNDNING

Mikromanipulationspipetter används för att manipulera mänskliga könsceller och embryon i assisterad reproduktion och associerade procedurer.

ANVISNINGAR FÖR ANVÄNDNING

- **Injektionspipett:** För att aspirera och injicera en spermie eller spermatid in i en oocyt.
- **Hållpipett:** För att hålla en oocyt eller ett embryo på plats med hjälp av lätt sug.
- **Biopsipipett:** För att ta bort polkroppar från oocyter och ta bort blastomerer och trofektodermceller från embryon, för genetisk testning.
- **Pipett för partiell zonadissektion (PZD):** För att mekaniskt skära en öppning i zona pellucida för att hjälpa till vid embryokläckning eller embryobiopsi.
- **Pipett för assisterad kläckning (Assisted Hatching, AH):** För att applicera syrehaltig lösning på zona pellucida för att tunna ut eller skapa ett hål i zona för att hjälpa till vid embryokläckning eller embryobiopsi.

ANVÄNDARINSTRUKTIONER

1. Inspektera förpackningen. Kassera om den sterila barriären är bruten.
2. Dra försiktigt av påsen vid etikettänden. Undvik att trycka på hållaren medan du gör det.
3. Ta försiktigt ut hållaren från påsen.
4. Håll försiktigt i pipettens mittsektion med tummen och pekfingeret.
5. Använd din fria hand och tryck ihop hållarens bas i mitten för att släppa greppet om pipetten.
6. Extrahera pipetten utan att den rör vid hållarens väggar.
7. Montera pipetten i en mikroverktygshållare.

FÖRVARING

- Förvaras torrt i rumstemperatur och skyddat från solljus.

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER, VARNINGAR & KONTRAIKATIONER

- Endast för kvalificerad personal.
- Hantera med försiktighet för att undvika skador. Glaspipetter är ömtåliga.
- Endast engångsbruk. Återanvändning kan leda till korskontaminering.
- Kassera pipetten om förpackningen är bruten eller om den blir förorenad under uppackningen.
- Använd inte trasiga eller utgångna pipetter.
- Använd aseptiska tekniker.
- Kassera enligt procedurer för medicinskt avfall.
- Inga kända kontraindikationer för denna enhet.
- Rapportera allvarliga incidenter som involverar denna enhet till tillverkaren och relevant europeisk behörig myndighet, om tillämpligt.

ALLMÄN INFORMATION

- Tillverkad i ett renrum till olika geometrier av noggrant rengjort borsilikatglas.
- Steriliserad genom gammastrålning till SAL 10⁻⁶.
- MEA (1-cell, 96h): ≥ 80 % expanderad blastocyst.
- Endotoxin: <20 EU/enhet.
- En papperskopia av denna bruksanvisning kan tillgås utan kostnad på begäran. Kontakta: icsion@icsionmedical.com.
- En aktuell version av denna bruksanvisning finns tillgänglig på: icsionmedical.com/ifu.

PRODUKTSPECIFIKATIONSNYCKEL

Specifikationerna är ordnade enligt 'PT-ID/OD-TA-TL' där:

- PT = Pipetttyp ('I' = injektion, 'PI' = piezo-injektion, 'H' = håll-, 'B' = biopsi, 'PZD' = PZD, 'AH' = AH).
- ID = Spets inre diameter (µm).
- OD = Ytterdiameter för spetsen (endast pipetter) (µm).
- TA = Spetsvinkel (°).
- TL = Spetslängd (endast icke-standardlängder) (mm).

Andra kodindikatorer: R = styv avsmalning, BV = snedställd biopsipipett, L = vänsterböjning, N = injektionspipett utan spets, C = hållpipett med konisk spets, X = superfint glas. Standardparametrar: 1,0 mm spetslängd och lång parallell avsmalning.



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 Bulgaria Str., Petrich, Bulgarien.

