

METODI

Importante: applicare le procedure ottimizzate e convalidate proprie del laboratorio di pertinenza. Si rimanda ulteriormente al nostro sito web per il video dimostrativo.

ISTRUZIONI PER LA PREPARAZIONE DEI GRADIENTI

Mescolare i flaconi di gradiente di densità capovolgendoli 5 volte prima dell'uso.

Si consiglia di preparare un sistema a gradiente doppio (45% - 90% o 40% - 80%) cominciando da Sil>Select Stock. Se lo si desidera, è possibile utilizzare anche un sistema multi-strato (ad es., 45% - 70% - 90%). Per preparare un gradiente al 90%, mescolare una parte di FertiCult Flushing medium (o Sil>Select Plus Washing/Insemination medium, FertiPro NV) con 9 parti di Sil>Select Stock. Per preparare un gradiente al 45%, mescolare 5 parti di FertiCult Flushing medium (o Sil>Select Plus Washing/Insemination medium, FertiPro NV) con 4,5 parti di Sil>Select Stock. In alternativa, per la preparazione dei gradienti è possibile utilizzare qualsiasi terreno a base di soluzioni saline bilanciate di Earle temprata con HEPES.

Nota: è necessario preparare e riconfezionare i gradienti in condizioni sterili (ambiente ISO 5, ad es. cappa a flusso lami-nare). Per risultati ottimali, preparare i gradienti al massimo 24 ore prima dell'uso, conservare a 2-8 °C e riscaldare i gradienti fino a temperatura ambiente o a 37 °C un'ora prima dell'uso. Mescolare accuratamente dopo aver diluito la soluzione di Sil>Select Stock.

ISTRUZIONI PER LA SELEZIONE DEGLI SPERMATOZOI CON CAMPIONI DI SPERMA FRESCO: ESEMPIO MEDIANTE UN SISTEMA DI GRADIENTE 45%-90% (MA SONO POSSIBILI ALTRI GRADIENTI)

1 Trasferire 2,5ml di preparare 45% gradiente in una provetta da centrifuga sterile monouso.

2 Utilizzando una siringa con un ago, immettere 2,5ml di preparare 90% gradiente al di sotto del gradiente precedentemente separato. Per farlo, posizionare la punta dell'ago sul fondo della provetta e rilasciare lentamente 90% gradiente. Il gradiente a due strati ottenuto rimane stabile fino a due ore.

3 Posizionare delicatamente, sul gradiente 45% gradiente, fino a 2,5ml di seme liquefatto utilizzando una pipetta o una siringa. Non utilizzare un volume superiore a quello del singolo strato del gradiente o più di 10° celle.

4 Centrifugare per 15/18 minuti a 350g fino a 400g. Al completamento di questa centrifugazione potrebbe non essere possibile vedere chiaramente un precipitato. In questo caso, è necessario continuare la procedura con una seconda centrifugazione da 3 a 5 minuti.

5 Rimuovere il surnatante dal precipitato.

6 Utilizzando una siringa, aggiungere 2,5ml di terreno di lavaggio dello sperma (e.g. FertiCult Flushing medium, Sil>Select Plus Washing/Insemination medium, FertiPro NV) e risospenderne il precipitato.

7 Centrifugare per 8 a 10 minuti a 300g. In caso di alta concentrazione di spermatozoi, centrifugarlo per almeno 10 minuti in modo da assicurare un lavaggio del seme completo ed approfonrito.

8 Rimuovere il surnatante dal precipitato e ripetere i passaggi 6 e 7.

9 Rimuovere il surnatante e sostituire con un volume adeguato di terreno appropriato.

Se i campioni non si liquefano e quindi non passano attro-verso gli strati, aumentare la forza della centrifuga fino ad un massimo di 500g ciò permetterà di separare gli spermatozoi.

ISTRUZIONI PER LA SELEZIONE DEGLI SPERMATOZOI CON CAMPIONI DI SPERA CONGELATO: ESEMPIO MEDIANTE UN SISTEMA DI GRADIENTE 45%-90% (MA SONO POSSIBILI ALTRI GRADIENTI)

1 Trasferire 1ml di preparare 45% gradiente in una provetta da centrifuga sterile monouso.

2 Utilizzando una siringa con un ago, immettere 2,5ml di preparare 90% gradiente al di sotto del gradiente 45% gradiente. Assicurarsi che i due strati siano distintamente separati. Per far ciò, posizionare la punta dell'ago sul fondo della provetta e rilasciare lentamente 90% gradiente. Il gradiente a due strati ottenuto rimane stabile fino a due ore.

3 Posizionare delicatamente, sul gradiente 45% gradiente, fino a 2,5ml di seme liquefatto utilizzando una pipetta o una siringa (massimo 0,5ml).

4 Centrifugare per 15 a 20 minuti a 350g fino a 400g. Al completamento di questa centrifugazione potrebbe non essere possibile vedere chiaramente un precipitato. In questo caso, è necessario continuare la procedura con una seconda centrifugazione da 3 a 5 minuti.

5 Rimuovere il surnatante dal precipitato.

6 Utilizzando una siringa, aggiungere 2,5ml di terreno di lavaggio dello sperma (e.g. FertiCult Flushing medium, Sil>Select Plus Washing/Insemination medium, FertiPro NV) e risospenderne il precipitato.

7 Centrifugare per 8 a 10 minuti a 300g.

8 Rimuovere il surnatante dal precipitato e ripetere i passaggi 6 e 7.

9 Rimuovere il surnatante e sostituire con un volume adeguato di terreno appropriato.

ISTRUZIONI PER LA CONSERVAZIONE/LO SMALTIMENTO

• Conservare prodotti senza gentamicina a una temperatura compresa tra 2 e 8 °C. Una volta aperto: conservare tra 2 e 8 °C.

• Conservare prodotti con gentamicina a una temperatura compresa tra 2 e 8 °C.

• I prodotti possono essere usati fino a 7 giorni dopo l'apertura, quando le condizioni sterili sono mantenute e i prodotti sono conservati a 2-8 °C.

• Tenere i prodotti dalla luce solare.

• I prodotti rimangono stabili dopo il trasporto (massimo 5 giorni) a temperature elevate (≤ 37 °C).

• I dispositivi devono essere smaltiti in conformità alla normativa vigente per lo smaltimento del dispositivo medico.

PRECAUZIONI

• Per evitare possibili contaminazioni deve essere utilizzata una tecnica aseptica, anche nel caso in cui i prodotti contengano gentamicina.

• Tutti i materiali organici di provenienza umana devono essere considerati potenzialmente infettivi. È necessario manipolare tutti i campioni come potenziali agenti di trasmissione di HIV o epatite.

• Indossare sempre indumenti protettivi quando si maneggiano i campioni.

• Nel caso si verifichi un incidente grave ai sensi del regolamento europeo 2017/745 (attivo, nel caso si disponga di medici), occorre segnalare a FertiPro NV e, se del caso, all'autorità competente dello Stato membro dell'UE in cui si trova l'utente e/o il paziente.

SINTESI RELATIVA ALLA SICUREZZA E ALLA PRESTAZIONE CLINICA (SSCP)

Mescolare i flaconi di gradiente di densità capovolgendoli 5 volte prima dell'uso.

Si consiglia di preparare un sistema a gradiente doppio (45% - 90% o 40% - 80%) cominciando da Sil>Select Stock. Se lo si desidera, è possibile utilizzare anche un sistema multi-strato (ad es., 45% - 70% - 90%). Per preparare un gradiente al 90%, mescolare una parte di FertiCult Flushing medium (o Sil>Select Plus Washing/Insemination medium, FertiPro NV) con 9 parti di Sil>Select Stock. Per preparare un gradiente al 45%, mescolare 5 parti di FertiCult Flushing medium (o Sil>Select Plus Washing/Insemination medium, FertiPro NV) con 4,5 parti di Sil>Select Stock. In alternativa, per la preparazione dei gradienti è possibile utilizzare qualsiasi terreno a base di soluzioni saline bilanciate di Earle temprata con HEPES.

Per ulteriori domande relative alla sicurezza e alla prestazione, si prega di contattare l'assistenza clienti o il supporto tecnico di FertiPro NV.



La SSCP per Sil>Select Stock descrive le caratteristiche relative alla sicurezza e alla prestazione dei terreni di gradiente.



Nota: Os gradientes devem ser preparados e reembalados sob condições estéreis (ex. fluxo laminar ISO Classe 5). Para melhores resultados, prepare os gradientes no máximo 24 horas antes da utilização, armazene a 2-8 °C e adicione os gradientes a temperatura ambiente ou a 37 °C uma hora antes da utilização.

INSTRUÇÕES PARA A SELEÇÃO DE ESPERA COM AMOSTRAS DE SÉMEN FRESCO: EXEMPLO USANDO UM SISTEMA GRADIENTE DE 45%-90% (MAS OUTROS GRADIENTES SÃO POSSÍVEIS)

Se ocorrer problemas usando este produto, favor entrar em contato com nosso Atendimento ao Consumidor: (01) 2196-6100. REGISTRO ANVISA N.º: 80308320074 (S100) (Classe III - Meio de Cultura Para Fertilização in Vitro) RESPONSÁVEL TÉCNICO no Brazil: Ronaldo Reis Fontoura - CRM 525 1022-5

1 Transferir 2,5ml de preparados 45% gradiente em um tubo de centrifuga descartável e estéril.

2 Usar a seringa com agulha, colocar 2,5ml de preparados 90% gradiente embalado da preparados 45% gradiente. Tomar cuidado para que as duas camadas fiquem claramente separadas. Isso é feito colocando a ponta da agulha no fundo do tubo de ensaio e dispensar o 90% gradiente lentamente. Essas duas camadas de gradiente são estáveis por até 2 horas.

3 Gentlemente colocar até alcançar 2,5ml de sêmen liquefeito na camada 45% gradiente uma pipeta de transferência ou seringa. Não utilize um volume superior ao volume das camadas de gradiente individuais ou uma cultura com mais de 10° células.

4 Centrifugar por 15 a 18 minutos de 350g a 400g. Quando a centrifugação estiver completa, pode ser difícil a visualização de pellet. Se assim for, é essencial para continuidade do procedimento uma segunda centrifugação de 3 a 5 minutos.

5 Remover o sobrenadante até o pellet e repetir

6 Usando a seringa adicionar 2-3ml de meio de lavagem de esperma (ex FertiCult Flushing medium ou Sil>Select Plus Washing/Insemination medium, FertiPro NV) e resuspender o pellet.

7 Centrifugar por 8 a 10 minutos a 300g. Uma concentração maior de esperma exige o máximo de 10 minutos de centrifugação para assegurar a lavagem completa e rigorosa do esperma.

8 Remover o sobrenadante até o pellet e repetir

9 Remover o sobrenadante e substituir com o volume adequado do meio indicado.

Apenas para uso profissional.

ESPECIFICAÇÕES DO PRODUTO

• Composição química

• Critérios em pH: 7.20-7.90 (Critérios de liberação: 7.20-7.60)

• Osmolalidade: 300-330 mOsm/kg

• Densidade: 1.150-1.1250 g/ml

• Teste de endotoxina pela metodologia do Lisado de Amebótozo de Limulus (USP <85%): < 0.5EU/ml

• Teste de esterilidade pela Ph. Eur. 2.6.1/ USP <71> atual: Sem crescimento

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 4 horas): ≥ 80%

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 24 horas): ≥ 75%

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 48 horas): ≥ 75%

• Teste de esterilidade pela Ph. Eur. 2.6.1/ USP <71> atual: Sem crescimento

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 4 horas): ≥ 80%

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 24 horas): ≥ 75%

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 48 horas): ≥ 75%

• Teste de esterilidade pela Ph. Eur. 2.6.1/ USP <71> atual: Sem crescimento

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 4 horas): ≥ 80%

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 24 horas): ≥ 75%

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 48 horas): ≥ 75%

• Teste de esterilidade pela Ph. Eur. 2.6.1/ USP <71> atual: Sem crescimento

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 4 horas): ≥ 80%

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 24 horas): ≥ 75%

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 48 horas): ≥ 75%

• Teste de esterilidade pela Ph. Eur. 2.6.1/ USP <71> atual: Sem crescimento

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 4 horas): ≥ 80%

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 24 horas): ≥ 75%

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 48 horas): ≥ 75%

• Teste de esterilidade pela Ph. Eur. 2.6.1/ USP <71> atual: Sem crescimento

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 4 horas): ≥ 80%

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 24 horas): ≥ 75%

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 48 horas): ≥ 75%

• Teste de esterilidade pela Ph. Eur. 2.6.1/ USP <71> atual: Sem crescimento

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 4 horas): ≥ 80%

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 24 horas): ≥ 75%

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 48 horas): ≥ 75%

• Teste de esterilidade pela Ph. Eur. 2.6.1/ USP <71> atual: Sem crescimento

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 4 horas): ≥ 80%

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 24 horas): ≥ 75%

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 48 horas): ≥ 75%

• Teste de esterilidade pela Ph. Eur. 2.6.1/ USP <71> atual: Sem crescimento

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 4 horas): ≥ 80%

• Ensaios de sobrevivência de espermatozoides humanos (% de motilidade em comparação com o controle após 24 horas): ≥ 75%