



## Instructions d'utilisation de Cryotec

**Matériau principal :** Corps du dispositif (contient : polyéthylène téréphthalate 98 %), feuille de pellicule plastique (contient : polyéthylène téréphthalate  $\geq$  99 %)

**Forme :** Dispositif de conservation de tissus

**Modèle :** TEC 010Y, TEC 010B, TEC 010W, TEC 010R, TEC 010G

**Conditionnement :** Emballage interne : PP (polypropylène) résistant aux rayons gamma / Emballage externe : sac en OPP (polypropylène orienté)

**Stérilisation :** Stérilisé par rayonnement gamma

**Température :** Durant l'entreposage : 10 °C - 25 °C

**Durée de conservation :** 2 ans après la date de stérilisation

**Fins d'utilisation :** Vitrification de cellules, tissus, ovocytes, embryons et blastocystes de mammifères

**Mode d'emploi :**

Retirer le bouchon, placer les cellules sur la feuille transparente de manière que le cryoprotecteur soit convenablement infiltré. Insérer immédiatement dans l'azote liquide pour congeler. Fermer le bouchon dans l'azote liquide à l'aide d'une pince stérile et entreposer dans un réservoir d'azote liquide. Au moment de la décongélation, ouvrir le bouchon dans l'azote liquide à l'aide d'une pince stérile et procéder à la décongélation.

**Procédure d'élimination :** Le produit après utilisation étant contaminé, veuillez l'éliminer de façon appropriée, conformément aux lois et réglementations du pays.

**REPROLIFE Inc.**  
2-5-3-9F Shinjuku, Shinjuku-ku Tokyo, 160-0022 Japon  
Téléphone: +81359258931  
Courriel: contact@reprolife.jp URL du produit : <https://reprolife.jp/en>

**ECREP MT Promedt Consulting GmbH**  
Ernst-Heckel-Straße 7, 66386 St. Ingbert Allemagne  
Téléphone: +496894581020



IFU-005703, 2026-04-23 1/3

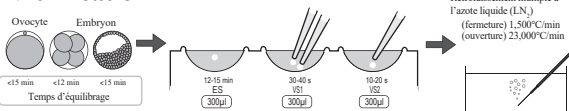
### Mises en garde :

- 1) S'assurer que la feuille ne touche pas le bouchon lors du retrait ou de la mise en place de ce dernier.
- 2) La procédure Cryotec doit être entièrement réalisée à température ambiante.
- 3) Lors de la mise en place du capuchon, veiller à ne pas le saisir fermement avec des pincettes, car cela risque d'endommager le produit.
- 4) Lors du serrage complet du capuchon, ne pas utiliser de pincettes ; le visser fermement à la main afin d'éviter qu'il se desserre et endommage le produit.

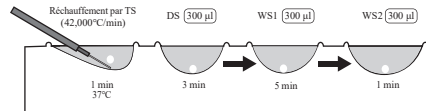
### Précautions:

- 1) En cas d'anomalie au niveau de l'emballage ou du produit, ne pas utiliser le produit.
- 2) Si la date de validité est dépassée, le produit ne peut pas être utilisé.
- 3) L'utilisation de ce dispositif est réservée à un spécialiste disposant des compétences techniques et de l'expérience requises.
- 4) Il s'agit d'un dispositif à usage unique.

### Vitrification



### Réchauffement



- \* Il est recommandé d'utiliser les solutions et plaques de vitrification et de réchauffement ensemble.
- \* Les solutions ou plaques de vitrification et de réchauffement sont transportées séparément.

**Abréviations:** PP (polypropylène), OPP (polypropylène orienté), ES (solution d'équilibrage), VS1 (solution de vitrification 1), VS2 (solution de vitrification 2), TS (solution de réchauffement), DS (solution diluante), WS1 (solution de lavage 1), WS2 (solution de lavage 2), LN2 (azote liquide)

IFU-005703, 2026-04-23 2/3

## Symboles

N°	Symbole	Description	N°	Symbole	Description	N°	Symbole	Description
1		Fabricant	7		Ne pas réutiliser	13		Limites de température
2		Numéro de catalogue	8		Ne pas restériliser	14		Pays de fabrication Fabriqué au Japon
3		Représentant autorisé de la Communauté Européenne	9		Stérilisé par irradiation	15		Dispositif médical
4		Date de péremption	10		Consulter le mode d'emploi	16		Système à barrière stérile simple avec emballage extérieur de protection
5		Date de fabrication	11		Marquage CE approuvé par DEKRA	17		
6		Code de lot	12		Ne pas utiliser si l'emballage unitaire est ouvert ou endommagé	18		

IFU-005703, 2026-04-23 3/3