



• IVF消毒产品



• 妇科诊疗床



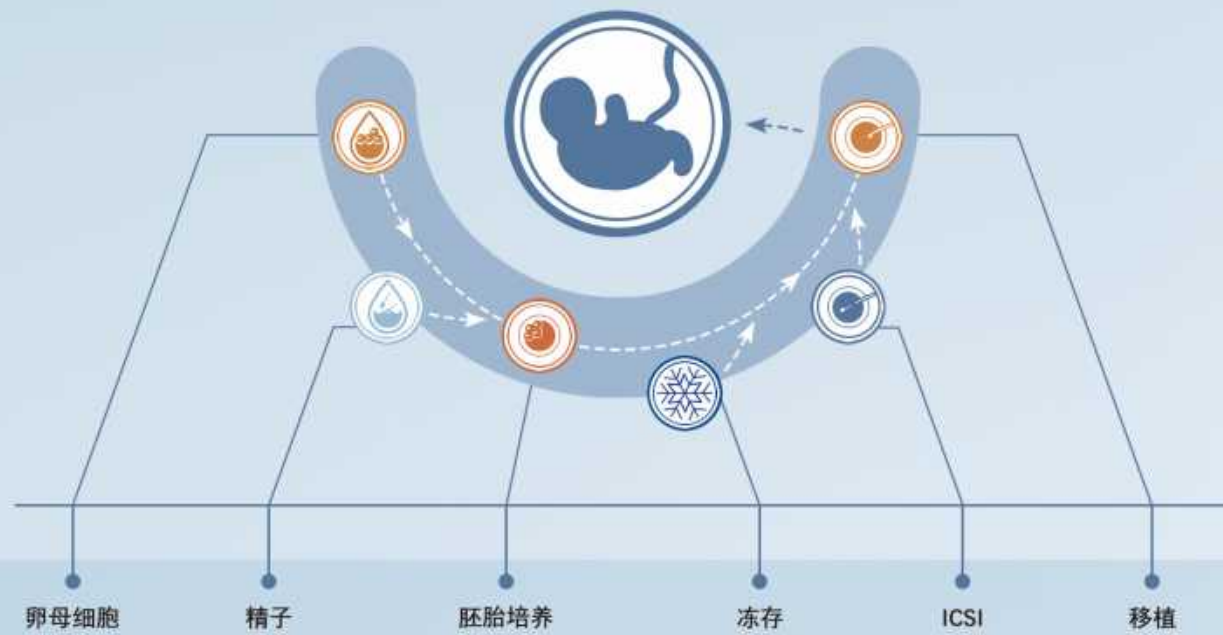
• 取卵床



• 转移床



• 休息床



• 取卵液



• 精子洗涤液



• 洗精受精液



• 囊胚培养液



• 冷冻液套装



• 卵子与胚胎处理液



• 精子分离液 (鲜精取证)



• 卵裂培养液



• 培养用油 (鲜精取证)



• 解冻液套装



• 精子制动液 (鲜精取证)



• 卵子激活液 (鲜精取证)



• 颗粒细胞去除液 (鲜精取证)



• 卵母细胞采集器



• 人工授精导管



• 时差培养箱



• 一次性使用胚胎培养皿



• 一次性使用玻化冻存管



• 显微操作管



• 一次性使用无菌取卵针



• 胚胎移植导管



• 一次性使用无菌注射器



• 真空连接管

• 订单式生产，全程冷链运输

• 不改变使用习惯

• 多种包装规格，安全便利

• 自有鼠房的新鲜鼠胚实验

• 超纯化水制备



培养液超纯水智造设备



鼠胚团队

质控标准：

产品通过无菌测试，内毒素检测，鼠胚试验，pH值检测，渗透压测试，主要物质含量检测，重金属总量检测，有害物质含量检测，质量保证，安全可靠。



山东威高瑞生医疗器械有限公司

地址：山东省威海火炬高技术产业开发区威高路1号

邮编：264210

咨询电话：400-646-6666

电话：0631-5715912

传真：0631-5716403

网址：www.wegoruisheng.com

邮箱：rsxshscb@weigaogroup.com

WEGO 威高

IVF培养液系列产品

—— 高质量标准的新鲜培养液 ——



山东威高瑞生医疗器械有限公司

冷冻液套装 每盒两套



注册证号：国械注准202331800341

适用于卵子、原核期、卵裂期和囊胚期胚胎的玻璃化冷冻过程。

主要成分：基础液、二甲基亚砜DMSO和乙二醇EG等

规格：洗涤液2mL*1/平衡液2mL*1/

玻化冷冻液2mL*1

检验报告及结论：报告编号QH202200993、QH202002830、QZ201506138检验合格



解冻液套装 每盒两套



注册证号：国械注准202331800372

用于玻璃化冷冻状态下卵子、原核期、卵裂期和囊胚期的胚胎的复苏。

主要成分：基础液、蔗糖等

规格：复苏液2mL*1/稀释液2mL*1/

洗涤液2mL*1/洗涤液2mL*1

检验报告及结论：报告编号QH202003115、QZ201506760、QH202200994检验合格



冷冻液套装及解冻液套装临床试验报告内容

■ 解冻液套装临床试验结果统计

解冻液套装	组别	解冻胚胎数	存活胚胎数	完全存活	部分存活	不存活	完全存活率 %	移植胚胎数	临床妊娠数	胎儿活产数	胎儿畸形数	临床妊娠率 %	活产率 %
广州	对照	134	133	131	2	1	97.8	129	43	42	0	53.8	32.6
	试验	148	146	145	1	2	98.0	127	47	47	1	58.8	37.0
武汉	对照	158	157	157	0	1	99.4	153	40	36	1	51.3	23.5
	试验	159	159	158	1	0	99.4	155	40	43	0	50.0	27.7
总计	对照	292	290	288	2	2	98.6	282	83	78	0	52.5	27.7
	试验	307	305	303	2	2	98.7	282	87	90	0	54.4	31.9

■ 冷冻液套装临床试验结果统计

解冻液套装	组别	解冻胚胎数	存活胚胎数	完全存活	部分存活	不存活	完全存活率 %	移植胚胎数	临床妊娠数	胎儿活产数	胎儿畸形数	临床妊娠率 %	活产率 %
广州	对照	109	109	108	1	0	99.1	109	42	43	0	62.7	39.5
	试验	113	109	109	0	4	96.5	109	45	43	0	64.3	39.5
武汉	对照	145	141	140	1	4	96.6	141	33	38	0	46.5	27.0
	试验	146	143	143	0	3	98.0	137	36	43	0	51.4	31.3
总计	对照	254	250	248	2	4	97.6	246	78	86	0	54.4	32.4
	试验	259	252	252	0	7	97.3	250	78	81	0	57.8	35.0

临床试验结论：

本次临床试验，试验组与对照组无论在解冻后的完全存活率、临床妊娠率还是活产率，都无显著差异。试验组在临床应用上，有效性非劣于对照组。

洗精受精液



注册证号：国械注准20243180627

用于精子上游和体外受精培养的培养液。

主要成分：无机盐、碳水化合物、人血白蛋白、氨基酸、抗氧化剂、抗生素。

型号：SJ-001型

规格：10mL、30mL、60mL、125mL

检验报告及结论：报告编号QH201904465、QH202002828、QH202312547检验合格



卵裂培养液



注册证号：国械注准20243180534

用于从原核期至卵裂期胚胎培养的培养液。

主要成分：无机盐、碳水化合物、人血白蛋白、氨基酸、抗氧化剂、抗生素。

型号：LL-001型

规格：10mL、30mL、60mL

检验报告及结论：报告编号QH201904467、QH202002831、QH202312528检验合格



囊胚培养液



注册证号：国械注准20243180652

用于从第3天卵裂期至第5-6天囊胚期胚胎培养的培养液。

主要成分：无机盐、碳水化合物、人血白蛋白、氨基酸、抗氧化剂、抗生素。

型号：NP-001型

规格：10mL、30mL、60mL

检验报告及结论：报告编号QH201904466、QH202002832、QH202312549检验合格



临床试验报告内容：

我公司采用科学合理的方法对临床数据进行分析评价，确认了在辅助生殖体外受精-胚胎移植治疗期间，培养液产品全部评价指标均非劣效于对照组，且安全性良好。

精子洗涤液



注册证号：国械注准20233180343

适用于辅助生殖过程中的精子清洗。

主要成分：HEPES缓冲体系、碳水化合物、抗氧化剂、氨基酸、人血白蛋白等。

型号：001-PSP

规格：10mL、30mL、50mL、100mL

检验报告及结论：报告编号QZ201506759、QH202200906、QH202002829检验合格



取卵液



注册证号：国械注准20233181892

用于辅助生殖过程中取卵和卵泡冲洗。

主要成分：无机盐、碳水化合物、抗生素、HEPES缓冲体系。

型号：LP-001型

规格：60mL、125mL、250mL、500mL

检验报告及结论：报告编号QH202108881检验合格
临床试验报告内容：免临床产品



卵子与胚胎处理液



注册证号：国械注准20233180345

适用于辅助生殖过程中卵子取出后的缓冲液（不用于卵泡冲洗）以及在ICSI（卵泡浆内单精子显微注射）过程中，卵子和胚胎的缓冲液。属于卵子/胚胎的短时接触溶液。

主要成分：HEPES缓冲体系、碳水化合物、抗氧化剂、氨基酸等。

型号：LPC-001型

规格：10mL、30mL、50mL

检验报告及结论：报告编号QH201904464、QH202002827、QH202201010检验合格

