

quicktest.. **X6** ver 1.0 2021/08 312-4216200-020

Uratteststickor

Använd enbart med Quicktest X6 multifunktionell mätare för fysiolgisk hälsouppföljning.

Varningar

- Enbart för in vitro-diagnostisk användning (för utvärtes bruk).
- Endast för engångsbruk.
- Vårdpersonal och andra användare som testar flera patienter med detta system ska hantera allt material, inklusive sanerade föremål, som kommer i kontakt med blod med försiktighet för att förhindra överföring av smittsamma sjukdomar.
- Läs detta instruktionsblad och bruksanvisningen för Quicktest X6 multifunktionell mätare innan du börjar. Använd enbart Quicktest X6 uratteststickor med Quicktest X6 multifunktionell mätare för att erhålla korrekta resultat och för att omfattas av tillverkarens garanti.
- Resultatan kan vara felaktiga vid testning av patienter med onormalt låg blodtryck eller personer i chock.
- För patienter med nedsatt perifer cirkulation rekommenderas inte insamling av kapillärt blod eftersom resultatn kanske inte reflekterar den fysiologiska uratnivån.
- Denna produkt är inte avsedd för diagnostisering. Ändra aldrig din medicinerig utan att först konsultera din läkare.
- Håll teststickor och lansetter utom räckhåll för små barn. Kontakta omedelbart läkare vid svålning.

Användningsområde

Quicktest X6 uratteststickor i kombination med Quicktest X6 multifunktionell mätare tillåter dig att själv mäta dina uratnivåer i hemmet eller med hjälp av vårdpersonal. Användare bör enbart använda färskt kapillärt helblod från fingertopparna. Systemet ska dock INTE användas för diagnostik eller sjukdomsscreening.


Begränsningar

- Hematokrit:Hematokritnivån är begränsad till mellan 20 % och 60 %. Fråga din läkare om du inte känner till din hematokritnivå.
- In vitro* paracetamol upp till 2 mg/dl, askorbinsyra upp till 4 mg/dl, levo-dopa upp till 1 mg/dl, bilirubin (okonjugerat) upp till 2 mg/dl och methyl-dopa upp till 0,3 mg/dl visade ingen interferens.
- Metaboliter: höga koncentrationer av paracetamol, bilirubin, hemoglobin, methyldopa och askorbinsyra kan påverka testresultaten. Användaren rekommenderas att utföra urattest på morgonen efter 12 timmars fasta.
- Höjdeffekter: Höjder upp till 2 438 m påverkar inte testresultaten.

Lagring och hantering

- △ Använd inte teststickorna om utgångsdatumet passerat.
- Teststickorna har en hållbarhet på 6 månader efter första öppnandet. Skriv datumet för första öppnande på teststicksbehållaren när du öppnar den. (Endast för teststicksbehållare)
- Förvara teststickorna på en sval, torr plats mellan 2 °C och 30 °C och vid 10 % till 85 % relativ luftfuktighet.
- Skydda teststickorna från direkt solljus. Förvara inte teststickorna vid hög fuktighet.
- Teststickorna får ENDAST förvaras i originalbehållaren. Överför dem inte till en ny behållare. (Endast för teststicksbehållare)
- Vidörv inte teststickorna med väta händer.
- Använd varje teststicka omedelbart efter att den tagits ut ur behållaren eller förpackningen. Förslut behållaren omedelbart efter att du tagit ut en sticka. (Endast för teststicksbehållare)
- Behållaren ska alltid hållas stängs. (Endast för teststicksbehållare)
- Böj, klipp eller ändra inte teststickan.

Stickans utseende

- 
- Hål för absorption av bloddroppor** Applicera blodprov här. Blodet kommer att absorberas automatiskt.
 - Kontrollfönster** Här bekräftar du att tillräckligt med blod har tillförts i absorptionshålet på stickan.
 - Teststicksgrepp** Håll denna del när du för in teststickan i mätaren.
 - Kontaktyta teststicka-mätinstrument** För in denna ände av teststickan i din mätare. Tryck bestämt tills den inte går in längre.

Kalibrering

Kalibrera mätaren varje gång du börjar använda en ny förpackning teststickor genom att ställa in mätaren med rätt kod. Testresultaten kan bli felaktiga om koden som visas på mätaren inte överensstämmer med det nummer som är tryckt på behållaren med teststickor eller varje folieförpackning med en teststicka i.

Kodchip

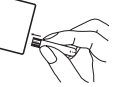

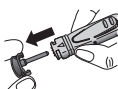

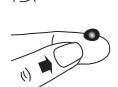
- För in kodchippet i mätaren när den är avstängd. Vänta tills ett nummer och "UA" visas på skärmen.
- Avlägsna kodchippet. Skärmen visar "OFF" och därefter stängs mätaren av automatiskt.

Kontrollera kodnumret

Säkerställ att numret och "UA" som visas på mätaren överensstämmer med numret på teststicksbehållarens etikett/förpackning innan du fortsätter. Om siffrorna matchar kan du fortsätta med testet. Om de inte matchar, avbryt testningen och för in rätt kodchip. Om problemet kvarstår, kontakta Quicktest för hjälp.

Testa Urat

TVÅTTA OCH TORKA HÄNDERNA INNAN DU UTFÖR TESTET. LÄS ALLTID BRUKSANVISNINGEN OCH BIPACKSEDELN FÖR LANSETTEN FÖR INSTRUKTIONER OM INSAMLING AV BLODPROV.

	STEG 1
	STEG 2
	STEG 3
	STEG 4
	STEG 5

	STEG 6
	STEG 7

Efter några sekunder visar mätaren din uratnivå. Den senaste avläsningen sparas automatiskt i mätaren. Mätaren stängs av automatiskt efter att teststickan avlägsnats. Se till att avyttra den använda lansetten och teststickan med försiktighet.

Den använda lansetten och teststickan är potentiellt smittsamt avfall. Avyttra med försiktighet enligt lokala bestämmelser. Se bruksanvisningen för ytterligare information.

Avläsning av resultat

De uratvärden som uppstås ger samma värden som mätningar av plasma och anges i millimol urat per liter blod (µmol/l). Mättenheten baseras på den faktiska mätaren som används.

Referensvärden

Man	208 - 428 µmol/l
Kvinna	155 - 357 µmol/l

Källa: National Kidney Foundation (2014).

Rådgör med läkare om vad som är ett önskvärt uratvärde för just dig.

Tvivelaktiga eller inkonsekventa resultat

- Om dina testresultat är ovanliga eller inkonsekventa med hur du känner dig:
- Säkerställ att fönstret på teststickan är helt fyllt med blod.
- Kontrollera teststickornas utgångsdatum.
- Kontrollera prestandan på mätaren och teststickorna med hjälp av kontrollösnig.

△ Om dina testresultat skiljer sig mycket från vad du förväntat dig, eller är ovanligt höga eller låga, upprepa testet med ny teststicka eller kontakta din läkare.

Påminnelse om utgångsdatum

För din bekvämlighet aktiveras påminnelse om utgångsdatum som uppmärksammar dig om antalet dagar som återstår tills stickans utgångsdatum. Datumet visas även på behållarens etikett eller på förpackning. Nedräkning börjar från 30 dagar till 1 dag, vilket visas på mitten av skärmen. När du ser datumpåminnelsen, använd de återstående teststickorna innan de passerar utgångsdatum.

△ Felmeddelandet E-2 visas i följande situationer:

- Teststickan har passerat utgångsdatumet.
- Kodchippet har passerat utgångsdatumet.
- Datumet har ställts in fel på mätaren vid den första inställningen.

Om felmeddelande E-2 visas, upprepa testet med en ny batch teststickor för att få korrekta resultat.

Kemiska komponenter

Uratkatalysator ≥ 0,15 mg
Icke-reaktiva ingredienser ≥ 0,05 mg

Kvalitetskontrolltest

Våra kontrollösningar innehåller en känd mängd urat som reagerar med teststickan. Om du misstänker att mätaren eller teststickorna inte fungerar korrekt kan du kontrollera prestandan hos mätaren, teststickorna och din teknik genom att jämföra kontrollösningsresultaten med området som är tryckt på etiketten på teststicksbehållaren eller på förpackningen. Se bruksanvisningen för fullständiga testinstruktioner och steg-för-steg-beskrivning.

△ Referensområdet för kontrollösningarna kan variera med varje ny behållare eller förpackning eller foliepåse med teststickor. Säkerställ att du kontrollerar området på etiketten på din aktuella behållare eller förpackning.

Ytterligare information för sjukvårdspersonal

Bär alltid handskar och följ lokal kontrollpolicy och förfarande för biologiskt riskavfall vid utförande av tester som inkluderar patientblodprover.

Använd enbart färska kapillära helblodsprover.
Provstorlek: 0,5 µl
Reaktionstid: 15 sekunder
Systemmätområdet: 178 till 1 189 µmol/l
Hematokritområde: 20% till 60%

Noggrannhet

Noggrannheten beskriver hur väl avläsningen från ett testsystem (mätare och teststicka) överensstämmer med avläsningarna från ett internationellt accepterat referenssystem (laboratorieanalyser) och genomförs enligt en internationellt erkänd standard. De förberedda proven testades därefter på denna mätare och jämfördes med resultat från Cobas C311-analys.

Urat	n = 480	
	Kapillärprover	Område, medel
Regression	y = 1,0011x - 0,0342 <p>R² = 0,9707</p>	Område: 3,2 till 17,6 mg/dl <p>Genomsnitt: 6,0 mg/dl</p>














Användarprestanda

Urat	n = 160	
	Kapillärprover	Område, medel
Regression	y = 0,995x + 0,0385 <p>R² = 0,9714</p>	Område: 3,5 till 17,6 mg/dl <p>Genomsnitt: 5,8 mg/dl</p>

Precision

Urat	Koncentration		
	5 mg/dl	10 mg/dl	15 mg/dl
Genomsnitt	5,1	10,2	15,1
SD	0,224	0,425	0,637
CV (%)	4,36	4,16	4,23

Symbolinformation

Symbol	Betydelse	Symbol	Betydelse
	Medicinsk produkt för <i>in vitro</i> -diagnostik		Tillverkare
	Se bruksanvisning		Auktoriserat EU-ombud
	Användningsgräns avseende temperatur		Får inte återanvändas
	Utgångsdatum		CE-märke
	Batchkod		Användningsgräns avseende luftfuktighet
	Försiktighet		Förenlig med RoHS
	Katalognummer		

	MedNet EC-REP GmbH Borkstraße 10 48163 Münster, Germany	Importer: Quicktest Onlinezon AB Landskronavägen 729 25730 Rydebäck Sweden
	TaiDoc Technology Corporation B1-7F, No. 127, Wugong 2nd Rd., Wugu Dist., 24888 New Taipei City, Taiwan www.taidoc.com	

						
0123			10%	85%	2°C	30°C
						TD-4653
						För självtest.

quicktest.. **X6**

Urinsyreteststrimler

Må kun bruges med Quicktest X6 multifunktionelt målingssystem.

Advarsler

- Kun til in vitro-diagnostisk brug (brug uden for kroppen).
- Kun til engangsbrug.
- Sundhedspersoner og andre brugere, der tester flere patienter med dette system, skal håndtere alt, der kommer i kontakt med humant blod, omhyggeligt for at forhindre overførsel af smitsomme sygdomme, herunder desinficerede genstande.
- Læs denne vejledning samt brugervejledningen til dit Quicktest X6 multifunktionelle målingssystem, før du begynder. Brug kun Quicktest X6-urinsyreteststrimler til dette system for at opnå nøjagtige resultater og forblive dækket af producentens garanti.
- Resultaterne kan være unøjagtige, når der testes på patienter med unormalt lavt blodtryk eller som er i chok.
- For patienter med nedsat perifer cirkulation frarådes indsamling af kapillærblood fra de godkendte prøvetagningssteder, da resultaterne muligvis ikke giver en ægte afspejling af det fysiologiske urinsyreniveau.
- Dette produkt er ikke beregnet til diagnosticering af sygdomme. Skift aldrig din medicin uden først at konsultere din læge.
- Opbevar teststrimler og lancetter utilgængeligt for små børn. Søg læge ved indtagelse.

Anvendelsesformål

Når Quicktest X6-teststrimler til urinsyre bruges sammen med det multifunktionelle målingssystem kan du selv måle dine kolesterolniveauer derhjemme eller få dem målt af sundhedspersoner. Brugere må kun tage friske kapillærfuldblodsprøver fra fingerspidserne. Systemet må ikke bruges til diagnosticering eller screening af sygdomme.

Begrænsninger


- Hæmatokrit: Hæmatokritniveauet er begrænset til mellem 20% og 60%. Spørg din sundhedsperson, hvis du ikke kender dit hæmatokritniveau.
- *In vitro* acetaminophen op til 2 mg/dl, ascorbinsyre op til 4 mg/dl, levo-dopa op til 1 mg/dl, bilirubin (ukonjugeret) op til 2 mg/dl og methyl-dopa op til 0,3 mg/dl viste ingen interferens.
- Metabolitter: høj koncentration af acetaminophen, bilirubin, hæmoglobin, methyldopa og ascorbinsyre kan påvirke testresultaterne. Brugeren foreslås at udføre en urinsyretest om morgenen efter 12 timers faste.
- Højdeeffekter: Højder op til 2.438m påvirker ikke testresultaterne.

Opbevaring og håndtering

△ Brug ikke teststrimlerne, hvis de er udløbet.

- Teststrimler udløber 6 måneder efter første åbning. Skriv den første åbningsdato på strimmelhætteglasset, når du åbnet det første gang. (Kun for strimmelhætteglas)
- Opbevar teststrimlerne på et køligt, tørt sted mellem 2 °C og 30 °C og mellem 10 % og 85 % relativ luftfugtighed.
- Hold teststrimlerne væk fra direkte sollys. Opbevar ikke teststrimlerne ved høj luftfugtighed.
- Opbevar KUN teststrimlerne i deres originale hætteglas. Overfør dem ikke til et nyt hætteglas eller andre beholdere. (Kun for strimmelhætteglas)
- Rør ikke ved teststrimlerne med våde hænder.
- Brug hver teststrimmel straks efter at have taget den ud af hætteglasset eller den individuelle foliepakke. Luk hætteglasset straks efter du har taget en strimmel. (Kun for strimmelhætteglas)
- Hold altid hætteglasset lukket. (Kun for strimmelhætteglas)
- Forsøg ikke at bøje, skære eller ændre teststrimlen.

Strimlens udseende

- 
- Absorberende hul** Påfør blodprøven her. Blodet absorberes automatisk.
 - Bekræftelsesvindue** Det er her, du bekræfter, om der er tilført nok blod til det absorberende hul i strimlen.
 - Teststrimlehåndtag** Hold i denne del for at indsætte teststrimlen i åbningen.
 - Kontakthflader** Indsæt denne ende af teststrimlen i din måler. Skub den godt ind, indtil den ikke kan komme længere.

Kalibrering

Du skal kalibrere måleren, hver gang du begynder at bruge en ny kasse med teststrimler ved at indstille måleren med den korrekte kode. Testresultaterne kan være unøjagtige, hvis det kodenummer, der visas på skærmen, ikke stemmer overens med det nummer, der er trykt på hætteglasset med teststrimler eller emballagen.

Kodechip

1. Indsæt kodechippen, mens måleren er slukket. Vent, indtil et tal og "UA" vises på displayet.





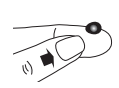
2. Fjern kodechippen. Displayet viser "OFF", og derefter slukkes måleren automatisk.

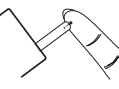

Kontrol af kodenummeret

Sørg for, at nummeret og "UA", der visas på måleren, stemmer overens med nummeret på hætteglassets etiket/pakke, inden du fortsætter. Hvis tallene stemmer overens, kan du fortsætte med testen. Hvis de ikke stemmer overens, skal du stoppe testen og indsætte den korrekte kodechip. Hvis problemet fortsætter, bedes du kontakte kundeservice for hjælp.

Sådan tester du din urinsyre

VASK OG TØR ALTID DINE HÆNDER, INDE DU UDFØRER EN TEST. SE ALTID HVORDAN DU INDSAMLER EN BLODPRØVE I BRUGERVEJLEDNINGEN OG LANCETTENS INDLÆGSSEDEL.

	1. TRIN
	2. TRIN
	3. TRIN
	4. TRIN
	5. TRIN

	6. TRIN
	7. TRIN

Efter et par sekunder viser måleren dit blods urinsyreniveau. Den sidste måling gemmes automatisk i mätaren. Måleren slukkes automatisk, når teststrimlen fjernes. Sørg for at bortskaffe den brugte lancet og teststrimlen omhyggeligt.

Den brugte lancet og teststrimlen er potentielt biofarlige. Bortskaf dem omhyggeligt i henhold til lokale regler. Se din brugervejledning for yderligere information.

Aflæsning af dit resultat

Urinsyremålingerne leverer plasmækvivalente resultater og vises i mikromol urinsyre i blodet (µmol/l). Måleenheden er baseret på den måler, du bruger.

Referenceværdier

Mænd	208 til 428 µmol/l
Kvinder	155 til 357 µmol/l

Kilde:National Kidney Foundation (2014).

Kontakt din læge for at bestemme et målområde, der fungerer bedst for dig.

Tvilsomme eller inkonsekvente resultater

Hvis dine testresultater er usædvanlige eller ikke er i overensstemmelse med, hvordan du har det:

- Sørg for, at bekræftelsesvinduet på din teststrimmel er fuldstændigt fyldt med blod.
- Kontroller udløbsdatoen på dine teststrimler.
- Kontroller din målors og teststrimlens ydeevne med kontrolopløsninger.

△ Hvis dine testresultater adskiller sig væsentligt fra det, du forventer, eller i usædvanligt høje eller lave niveauer, skal du gentage testen med en ny teststrimmel eller kontakte din sundhedsperson.

Udløbsdatopåmindelse

Af hensyn til bekvemmelighed aktiveres påmindelsen om udløbsdato og underretter dig om det antal dage, der er tilbage, indtil strimlens udløbsdato er vist på hætteglassets etiket eller på pakken. Nedtællingen begynder fra 30 dage til 1 dag, som vises midt på skærmen. Når du ser datopåmindelsen, skal du bruge de resterende teststrimler, før de udløber.

△ Fejlmeddelelsen E-2 vises i følgende situationer:

- Teststrimlen er udløbet
 - Kodechippen er udløbet
 - Ved den første opsætning indstilles datoen forkert på måleren.
- Hvis fejlmdelelsen E-2 vises, skal du gentage testen med en teststrimmel fra et nyt parti for at få nøjagtige resultater.

Kemiske komponenter

Urinsyrekatalysator ≥ 0,15 mg
Ikke-reaktive ingredienser ≥ 0,05 mg

Kvalitetskontroltest

Vores kontrolopløsninger indeholder en kendt mængde urinsyre, der kan reagere med teststrimlerne. Hvis du har mistanke om, at måleren eller teststrimlerne ikke fungerer korrekt, kan du kontrollere måleren, teststrimlen og din teknik ved at sammenligne kontrolopløsningsresultaterne med det område, der er trykt på etiketten på hætteglasset til teststrimler eller på foliepakkens æske. Se brugervejledningen for trinvisse instruktioner til kvalitetskontroltest.

△ Kontrolopløsningernes referenceområde kan variere med hvert nyt hætteglas eller pakke med teststrimler. Sørg for at kontrollere området på etiketten på dit nuværende hætteglas eller på den aktuelle foliepakke.

Yderligere oplysninger til sundhedspersonale

Bær altid handsker, og følg de lokale politikker og procedurer for kontrol med biofarer, når du udfører test, der involverer patientens blodprøver. Brug kun friske kapillære fuldblodsprøver.
Prøvestørrelse: 0,5 µL
Reaktionstid: 15 sekunder
Systemmåleområde: 178 til 1189 µmo/l
Hæmatokritområde: 20% til 60%

Nøjagtighed

Nøjagtighed beskriver, hvor godt aflæsningerne fra et testsystem (måler og teststrimler) stemmer overens med aflæsningerne fra et internationalt accepteret referencesystem (laboratorieanalyser) og udføres i henhold til en internationalt anerkendt standard. De forberedte prøver blev derefter testet på denne måler og sammenlignet med aflæsningerne fra Cobas C311-analysatoren.

Urinsyre	n = 480	
	Kapillærprover	Område, middelværdi
Regression	y = 1,0011x - 0,0342 <p>R² = 0,9707</p>	Område: 3,2 til 17,6 mg/dl <p>Middelværdi: 6,0 mg/dl</p>

Brugerresultater

Urinsyre	n = 160	
	Kapillærprover	Område, middelværdi
Regression	y = 0,995x + 0,0385 <p>R² = 0,9714</p>	Område: 3,5 til 17,6 mg/dl <p>Middelværdi: 5,8 mg/dl</p>

Nøjagtighed

Urinsyre	Koncentration		
	5 mg/d		

quicktest..^{X6}

Teststrimler for urinsyre

NO

Kun til bruk med Quicktest X6 Multifunksjonelt overvåkningssystem.

Advarsler

- Kun til i vitro-diagnostisk bruk (utenfor kroppen).
- Kun til engagsbruk.
- Helsepersonell og andre brukere som tester flere pasienter med dette systemet, skal håndtere alt som kommer i kontakt med menneskeblod med forsiktighet for å forhindre å overføre smittsomme sykdommer, inkludert desinfiserte gjenstander.
- Vennligst les denne håndboken og brukerhåndboken for Quicktest X6 Multifunksjonelt overvåkningssystem før du begynner. Bruk kun Quicktest X6 teststrimler for urinsyre med Quicktest X6 Multifunksjonelt overvåkningssystem for å få nøyaktige resultater, og være dekket av produsentens garanti.
- Resultatene kan være unøyaktige ved testing av pasienter med unormalt lavt blodtrykk eller personer som er i sjokktilstand.
- For pasienter med svekket perifer sirkulasjon, anbefales det ikke å hente inn kapillært blod fra de godkjente prøvestedene, da resultatene ikke nødvendigvis er en sann gjengivelse av det fysiologiske urinsyrenivået.
- Dette produktet skal ikke brukes til diagnostisering av sykdom. Foreta aldri endringer i medisineringen din uten å rådføre deg med en lege.
- Oppbevar teststrimlene og lansettene utliggjelig for små barn. Oppsøk lege øyeblikkelig ved svelging.

Tiltenkt bruk

Når Quicktest X6 teststrimler for urinsyre brukes sammen med Quicktest X6 Multifunksjonelt overvåkningssystem, kan du måle urinsyrenivåene dine selv, eller ved hjelp av helsepersonell. Brukere skal kun bruke prøver av friskt kapillært fullblod fra fingertuppen. Dette systemet skal ikke brukes til diagnostisering eller screening av sykdommer.

Begrensninger

- Hematokrit: Hematokritnivået er begrenset til mellom 20% og 60%. Spør legen hvis du ikke vet hva hematokritnivået ditt er.
- In vitro* acetaminofen opp til 2 mg/dl, askorbinsyre opp til 4 mg/dl, levo-dopa opp til 1 mg/dl, bilirubin (ikke-konjugert) opp til 2 mg/dl og metyl-dopa opp til 0,3 mg/dl viste ingen interferens.
- Metabolitter: høy konsentrasjon av acetaminofen, bilirubin, hemoglobin, metyldopa og askorbinsyre kan påvirke testresultatene. Det anbefales at brukeren utfører en urinsyretest om morgenen etter å ha fastet i 12 timer.
- Effekter av høydemeter: Høyder opp til 2438 m (8000 fot) virket ikke inn på testresultatene.

Oppbevaring og håndtering

⚠ Bruk ikke teststrimlene hvis de har utgått på dato.

- Teststrimlene utløper 6 måneder etter første gangs åpning. Skriv ned åpningsdatoen på teststrimmelglasset når du åpner det første gang. (Kun for strimmelglass)
- Oppbevar teststrimlene tørt og kjølig mellom 2 °C og 30 °C (35,6 °F og 86 °F) og mellom 10 % og 85 % relativ luftfuktighet.
- Beskytt teststrimlene mot direkte sollys. Ikke oppbevar teststrimlene ved høy luftfuktighet.
- Teststrimlene skal BARE oppbevares i det originale glasset. Ikke overfør strimlene til et nytt glass eller annen beholder. (Kun for strimmelglass)
- Ikke berør teststrimlene med våte hender.
- Bruk hver teststrimmel umiddelbart etter å ha tatt den ut av glasset eller den individuelle foliepakken. Lukk glasset øyeblikkelig etter å ha tatt ut en strimmel. (Kun for strimmelglass)
- Hold glasset lukket til en hver tid. (Kun for strimmelglass)
- Ikke bøy, klipp eller endre teststrimmelen.

Strimmelens utseende

- Absorberende hull** Påfør blodprøven her. Blodet vil automatisk bli absorbert.
- Bekreftelsesvindu** Dette er hvor du bekrefter at nok blod har blitt påført i det absorberende hullet på strimmelen.
- Teststrimmelhåndtak** Hold i denne delen for å sette teststrimmelen inn sporet.
- Kontaktpinner** Sett denne enden av teststrimmelen inn i måleren. Trykk den godt inn til den ikke går lenger.

Kalibrering

Kalibrer måleren hver gang du begynner å bruke en ny eske med teststrimler ved å stille inn måleren med riktig kode. Testresultatene kan bli unøyaktige hvis kodenummeret som vises på måleren ikke svarer til tallet som er trykt på teststrimmeletiketten / -glasset.

Kodechips

1. Sett inn kodechipsen mens måleren er slått av. Vent til et tall og «UA» vises på skjermen.

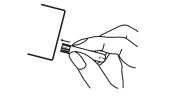

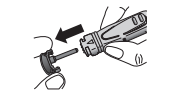

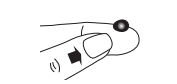
2. Fjern kodechipsen. Skjermen vil vise «OFF», og måleren vil deretter slå seg av automatisk.

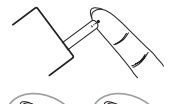
Kontrollere kodenummeret

Påse at nummeret og «UA» som vises på måleren svarer til nummeret på teststrimmelglasset / -pakken før du fortsetter. Hvis numrene stemmer overens, kan du fortsette med testen. Hvis de ikke stemmer overens, avbryt testingen og sett inn riktig kodechips. Hvis problemet vedvarer, ta kontakt med lokal kundeservice for å få hjelp.

Slik tester du for urinsyre

VASK OG TØRK HENDENE DINE FØR DU UTFØRER TESTEN. LES ALLTID BRUKERHÅNDBOKEN OG PAKNINGSVEDLEGGET TIL LANSETTEN OM HVORDAN DU HENTER INN EN BLODPRØVE.

	TRINN 1 Sett teststrimmelen helt inn i sporet på måleren til den ikke går lenger inn. Når strimmelen satt fullstendig inn, vil måleren utføre flere selvtester.
	TRINN 2 Skru av den grå delen på lansetten 4-5 omdreinger til den løsner HELT.
	TRINN 3 Når den har løsnet- trekk den grå delen rett ut, uten å trykke på utløseren.
	TRINN 4 Trykk lansetten BESTEMT mot fingeren, og trykk deretter på utløseren.
	TRINN 5 Trykk HARDT på fingeren for å få ut en dråpe blod.

	TRINN 6 Hente inn en blodprøve med teststrimmelen.Tørk av den første bloddråpen med en ren bomullsdott. Påse at det er nok blod til å gi nøyaktige testresultater. Påfør bloddråpen i det absorberende hullet på teststrimmelen, og vent til bekrftelsesvinduet er fylt fullstendig. Måleren vil begynne å telle ned. IKKE påfør en utsmurt blodprøve.
---	--

TRINN 7

Etter noen få sekunder vil måleren vise urinsyrenivået ditt. Den siste avlesningen vil automatisk bli lagret i måleren. Måleren vil slå seg av automatisk etter at teststrimmelen er fjernet. Sørg for riktig avhenging av den brukte lansetten og teststrimmelen.

Den brukte lansetten og teststrimmelen kan være smittefarlige. Avhend dem med forsiktighet i henhold til lokale bestemmelser. Se brukerhåndboken for mer informasjon.

Slik leser du av resultatet ditt

Dine urinsyreverdier gir resultater tilsvarende de for plasma, og vises i mikromol urinsyre i blodet (µmol/l). Måleenheten er basert på måleren du bruker.

Referanseverdier

Mann	208 til 428 µmol/l
Kvinne	155 til 357 µmol/l

Kilde: National Kidney Foundation (2014).

Rådfør deg med legen for å fastsette et målområde som fungerer best for deg.

Tvilsomme eller inkonsekvente resultater

Hvis testresultatene dine er uvanlige eller ikke svarer til hvordan du føler deg:

- Sørg for at bekrftelsesvinduet på teststrimmelen er fullstendig fylt med blod.
- Sjekk utløpsdatoen for teststrimlene.
- Sjekk målerens ytelse og teststrimmelen med kontrolløsningene.

⚠ Hvis testresultatene dine skiller seg betraktelig fra hva du forventer, eller nivåene er uvanlig høye eller lave, vennligst gjenta testen med en ny teststrimmel. eller ta kontakt med legen.

Påminnelse om utløpsdato

Som en hjelp vil påminnelsen om utløpsdato aktivere seg og vise deg antall dager som gjenstår til utløpsdatoen på strimmelglassetiketten eller på pakken. Nedtellingen starter fra 30 dager og går ned til 1 dag, og dette vises midt på skjermen. Når du ser datopåminnelsen, må du bruke den gjenværende teststrimlene før de går ut på dato.

⚠ Feilmeldingen E-2 vil komme til syne i følgende situasjoner:

- Teststrimmelen har utløpt;
- Kodechipsen har utløpt; eller
- Datoen ble feilinnstilt under første oppsett av måleren.

Hvis feilmeldingen E-2 kommer til syne, gjenta testen med et nytt sett med teststrimler for å få nøyaktige resultater.

Kjemiske komponenter

Urinsyrekatalsator ≥ 0,15 mg

Ikke-reaktive ingredienser ≥ 0,05 mg

Kvalitetskontrolltesting

Våre kontrolløsninger inneholder en kjent mengde urinsyre som vil reagere med teststrimlene. Hvis du tror at måleren eller teststrimlene ikke fungerer som de skal, kan du sjekke målerens ytelse, teststrimmelen og teknikken du bruker ved å sammenligne kontrolløsningsresultatene med området som er trykt på etiketten på teststrimmelglasset eller foliepakken. Se brukerhåndboken for trinnvise instruksjoner om kvalitetskontrolltesting.

⚠ Referanseområdet for kontrolløsningene kan variere med hvert nye glass eller nye foliepakke med teststrimler. Sørg for at du kontrollerer området på etiketten på gjeldende glass eller foliepakke.

Ytterligere informasjon for helsepersonell

Bruk alltid hansker, og følg lokale retningslinjer og prosedyrer for smittefarlig avfall når du utfører tester som omfatter blodprøver fra pasientene. Bruk kun prøver av friskt kapillært blod.
Prøvestørrelse: 0,5 µl
Reaksjonstid: 15 sekunder
Systemets målområde: 178 til 1189 µmol/l
Hematokritområde: 20% til 60%

Nøyaktighet

Nøyaktighet beskriver hvor godt resultatene fra et testsystem (måler og teststrimler) svarer til resultatene fra et internasjonalt godkjent referansesystem (laboratorieanalyse), og utføres i samsvar med en internasjonalt anerkjent standard. De klargjorte prøvene ble testet på denne måleren og sammenlignet med resultatene fra Cobas C311-analysatoren.














Urinsyre	n = 480	
	Kapillærprøver	Område, gjennomsnitt
Regresjon	y = 1,0011x - 0,0342 R² = 0,9707	Område: 3,2 til 17,6 mg/dl Gjennomsnitt: 6,0 mg/dl

Brukerprestasjoner

Urinsyre	n = 160	
	Kapillærprøver	Område, gjennomsnitt
Regresjon	y = 0,995x + 0,0385 R² = 0,9714	Område: 3,5 til 17,6 mg/dl Gjennomsnitt: 5,8 mg/dl

Urinsyre	Konsentrasjon		
	5 mg/dl	10 mg/dl	15 mg/dl
Gjennomsnitt	5,1	10,2	15,1
SD	0,224	0,425	0,637
CV (%)	4,36	4,16	4,23

Symbolinformasjon

Symbol	Referent	Symbol	Referent
	Medisinsk enhet til <i>in vitro</i> -diagnostisk bruk		Tilvirker
	Les bruksanvisningen		Autorisert representant i EU
	Temperaturgrense		Ikke til gjenbruk
	Utløpsdato		CE-merke
	Batch-kode		Fuktighetsgrense
	Forsiktig		RoHS-samsvar
	Katalognummer		

	MedNet EC-REP GmbH Borkstraße 10 48163 Münster, Germany	Importer: Quicktest Onlinezon AB Landskronavägen 729 25730 Rydebäck Sweden
	TaiDoc Technology Corporation B1-7F, No. 127, Wugong 2nd Rd., Wugu Dist., 24888 New Taipei City, Taiwan www.taidoc.com	

								Til selvtesting.
0123						2°C	TD-4653	

quicktest..^{X6}

Virtsahappotestiliuskat

FI

Käytä ainoastaan Quicktest X6-monitoimiseurantajärjestelmän kanssa.

Varoitukset

- Vain diagnostiiseen in vitro -käyttöön (kehon ulkoiseen käyttöön).
- Kertäkäyttöinen.
- Terveysalan ammattilaisten ja muiden käyttäjien, jotka käyttävät tätä järjestelmää useiden potilaisen testaamiseen, on käsiteltävä kaikkea ihmisenveren kanssa kosketuksiin joutuvaa huolellisesti ja estettävä tartuntautien leviämistä sekä huolehdittava välineiden puhdistamisesta.
- Lue tämä käyttöopas sekä Quicktest X6-monitoimiseurantajärjestelmän omistajan opas ennen aloittamista. Käytä Quicktest X6-virtsahappotesti-liuskvoja ainoastaan Quicktest X6-monitoimiseurantalaitteen kanssa tarkkojen tulosten saavuttamiseksi sekä varmistaksesi, että valmistajan takuu pysyy voimassa.
- Tulokset voivat olla epätarkkoja, jos potilaalla on epätavallisen matala verenpaine tai potilas on shokissa.
- Jos potilaalla on häiriintynyt ääreisverenkierto, kapillaariverenotto hyväksytyistä näytepaikoista ei ole suositeltavaa, koska tulokset eivät välttämättä osoita todellista fysiologista virtsahappotasoa.
- Tuotetta ei ole tarkoitettu sairauksien diagnosointiin. Älä koskaan muuta lääkitystäsi kysymättä asiasta ensin lääkäriltä.
- Pida testiliuskat ja lanselit poissa lasten ulottuvilta. Jos niitä niellään, hakeudu välittömästi lääkärin hoitoon.

Käyttötarkoitus

Kun Quicktest X6-virtsahappotestiliuskoja käytetään Quicktest X6-monitoimi-seurantalaitteen kanssa, voit mitata virtsahappotasoja joko itse kotona tai terveysalan ammattilaisten toimesta. Käyttäjän tulisi ottaa vain tuoreita kapillaarisia kokoverinäytteitä sormenpäistä. Tätä järjestelmää ei saa käyttää sairauksien diagnosoimiseen tai seulontaan.

Rajoitukset

- Hematokriitti: Hematokriittitaso on rajoitettu 20% - 60% välille. Kysythän terveysalan ammattilaiselta, jos et tiedä hematokriittitasoasi.
- In vitro* -asetaminofeeni 2 mg/dL saakka, askorbiinihappo 4 mg/dL saakka, L-dopa 1 mg/dL saakka, bilirubiini (konjugoitumaton) 2 mg/dL saakka ja metyylidopa 0,3 mg/dl saakka eivät aiheuttaneet häiriöitä.
- Metaboliitti: korkeat asetaminofeeni-, bilirubiini-, hemoglobiini-, metyylidopa- ja askorbiinihappotitoisuudet voivat vaikuttaa testituloksiin. Käyttäjälle suositellaan virtsahappotestin tekemistä aamulla 12 tunnin paaston jälkeen.
- Korkeusvaikutukset: Alle 8 000 jalan (2 438 m) korkeudet eivät vaikuta testituloksiin.

Säilytys ja käsittely

⚠ Älä käytä testiliuskoja viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

- Testiliuskat vanhenevat 6 kuukauden kuluttua ensimmäisestä avaamisesta. Merkitse ensimmäisen avaamisen päivämäärä testiliuska-astiaan ensimmäisen avaamisen yhteydessä. (Ainoastaan testiliuskalle)
- Säilytä testiliuskoja viileässä, kuivassa paikassa, jossa lämpötila on 2°C - 30°C (35,6°F - 86°F) asteen välillä ja suhteellinen kosteus on 10 % - 85% välillä.
- Pida testiliuskat poissa suorasta auringonvalosta. Älä säilytä testiliuskoja paikoissa, joissa kosteustaso on korkea.
- Säilytä testiliuskoja AINOASTAAN niiden alkuperäisessä astiassa. Älä siirrä niitä muihin astioihin. (Ainoastaan testiliuskalle)
- Älä koske testiliuskoja närimillä käsillä.
- Käytä testiliuskat välittömästi otettuasi ne astiasta tai yksittäisestä foliopakkauksesta. Sulje astia heti, kun olet ottanut siitä liuskan. (Ainoastaan testiliuskalle)
- Pida astia aina suljettuna. (Ainoastaan testiliuskalle)
- Älä taita, leikkaa tai muuta testiliuskaa.

Liuskan ulkonäkö

- Imeytymisreikä** Aseta verinäyte tähän. Veri imeytyy itsestään.
- Varmennusikkuna** Tästä voit varmistaa, että liuskan imeytymisreikään on laitettu tarpeeksi verta.
- Testiliuskan kahva** Pidä tästä osasta kiinni, kun syötät testiliuskan mittariaukkaan.
- Kontaktipalkit** Syötä tämä testiliuskapääty mittariisi. Työnnä se kunnolla paikoilleen, kunnes se ei liiku pidemmälle.

Kalibrointi

Kalibro mittari aina kun aloitat uuden testiliuskalaatikon käytön määrittämällä mittarin oikea koodi. Testitulokset voivat olla virheellisiä, jos mittarilla esitetty koodinnumero ei vastaa testiliuska-astian etikettiin/pakkaukseen painettua numeroa.

Koodisiru

1. Syötä koodisiru, kun laite on pois päältä. Odota, kunnes numero ja kirjaimet "UA" ilmestyvät näytölle.

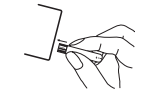

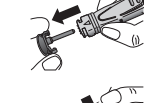
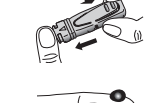
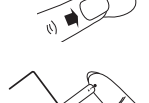

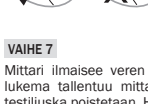
2. Poista koodisiru. Näytöllä lukee "OFF", ja mittari sammuu automaattisesti.

Koodinumeron tarkistaminen

Varmista, että mittarilla näytetty numero ja "UA" vastaavat testiliuska-astian etiketin/pakkauksen numeroa ennen jatkamista. Jos numerot täsmäävät, voit jatkaa testin suorittamista. Jos ne eivät täsmää, keskeytä testi ja syötä oikea koodisiru. Jos ongelma jatkuu, ota yhteyttä asiakastukeen.

Virtsahapon testaaminen

PESE JA KUIVAA KÄTESI ENNEN MITTAUKSEN SUORITTAMISTA. KATSO VERINÄYTTEEN OTTAMISEN OHJEET AINA OMISTAJAN OPAASTA SEKÄ LANSETIN SELOSTEESTA.

	VAIHE 1 Syötä testiliuska kokonaan mittarin aukkoon, kunnes se ei mene pidemmälle. Kun liuska on syötetty kokonaan paikoilleen, mittari suorittaa useita itsetarkastuksia.
	VAIHE 2 Kierää lansetin harmaata osaa 4-5 kierosta, kunnes se vapautuu KOKONAAN.
	VAIHE 3 Kun harmaa osa on irti, vedä se kokonaan ulos. Varo painamasta laukaisinta.
	VAIHE 4 Paina lansetin pää TIUKASTI sormea vasten ja paina laukaisimesta.
	VAIHE 5 Purista sormea KOVAA saadaksesi ulos pisanan verta.
	VAIHE 6 Ota verinäyte testiliuskalla. Pyhyi ensimmäinen vertipippa pois puhtaalla pumpulipuikolla. Varmista, että verta on riittävästi tarkkojen tulosten saamiseksi. Vie veripisara testiliuskan imeytymisreikälle ja odota, kunnes varmennusikkuna täytty kokonaan. Mittari aloittaa lähtölasennan. ÄLÄ käytä levitettyä verinäytettä.
	VAIHE 7 Mittari ilmaisee veren virtsahappotasosi muutaman sekunnin kuluttua. Viimeisin lukema tallentuu mittarin automaattisesti. Mittari sammuu automaattisesti kun testiliuska poistetaan. Hävitätä käytetty lansetti ja testiliuska huolellisuutta noudattaen.

Käytetty lansetti ja testiliuska ovat mahdollisesti biovaarallisia. Hävitähän ne huolellisesti paikallisten määräysten mukaisesti. Löydät lisätietoa käyttöoppaasta.

Tuloksen lukeminen

Virtsahappolukemat tarjoavat plasman vastaavat tulokset ja osoitetaan virtsahappomillimoleineina per veriilitra (mmol/L). Mittayksikkö perustuu käyttämäsi mittariin.

Viitearvot

Mies	208 - 428 µmol/L
Nainen	155 - 357 µmol/L

Lähde:National Kidney Foundation (2014).

Kysy lääkäritäsi sinulle sopivimmasta tavoitevälistä.

Kyseenalaiset tai epäohjonmukaiset tulokset

Jos testituloksesi ovat epätavalliset tai eivät vastaa otiloitaasi:

- Varmista, että testiliuskan varmennusikkuna on täytetty kokonaan verellä.
- Tarkista testiliuskojen viimeinen käyttöpäivämäärä.
- Tarkista mittarisi ja testiliuskasi suorituskyky kontrolliliuosten avulla.

⚠ Jos testituloksesi poikkeavat merkittävästi odotetuista tai ovat poikkeuksellisen korkealla tai matalalla, tee testi uudelleen uudella testiliuskalla tai ota yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen.

Viimeisen käyttöpäivämäärän muistutus

Viimeisen käyttöpäivämäärän muistutus aktivoituu ja ilmoittaa sinulle jäljellä olevat liuskan käyttöpäivät. Viimeinen käyttöpäivä on merkitty astian etikettiin tai pakkaukseen. Laskenta alkaa kun päiviä on jäljellä 30 ja jatkuu kunnes päiviä on enää 1. Tämä näytetään näytön keskellä. Kun näet muistutuksen, käytä jäljellä olevat testiliuskat ennen kuin ne vanhenevat.

⚠ Virheviesti E-2 näytetään seuraavissa tilanteissa:

- Testiliuska on vanhentunut;
- Koodisiru on vanhentunut; tai
- Mittarin päivämäärä on asetettu väärin alkuasetuksia tehtäessä.

Jos näet virheviestin E-2, tee testi uudelleen uutta testiliuskaerää käyttäen, jotta saat tarkat tulokset.

Kemikaaliyhdyttest

Virtsahappokatalyytti ≥ 0,15 mg

Reagoimattomat aineosat ≥ 0,05 mg

Laadunvalvontatestaaminen

Kontrolliliuoksemme sisältävät tarkan virtsahappomäärän, joka reagoi testiliuskojen kanssa. Jos epäilet, että mittari tai testiliuskat eivät toimi asianmukaisesti, voit tarkistaa mittarin, testiliuskan ja käyttötapasi vertaamalla kontrolliliuoksen tuloksia testiliuska-astian etikettiin tai foliopakkukseen painettuihin arvovälieihin. Katso laadunvalvonnan vaihekohtaiset ohjeet omistajan oppaasta.