



## DA Testkassette

Læs dette pakningsindlæg og brugsanvisningen til Accu-Chek Mobile blodsukkerapparatet, før du måler blodsukkeret med denne testkassette. I brugsanvisningen finder du alle informationer om, hvordan blodsukkermålingen udføres. Såfremt du har spørgsmål, bedes du kontakte kundeservice.

I dette pakningsindlæg findes følgende 2 symboler:

 Dette symbol angiver **risiko for skade eller sundhedsfare**.

 Dette symbol gør opmærksom på **vigtige oplysninger**.


### Nyt: Ændret kassettespids


Den ændrede kassette har 2 afstandsholdere på kassettespidsen. Afstandsholderne skal hjælpe dig, så du kun berører testfeltet med blodråben og ikke med fingeren. Berør kun afstandsholderne på kassettespidsen let med fingeren, og uden at lægge tryk på.

### Tilsigtet anvendelse

- Testkassetten er beregnet til kvantitativ måling af blodsukker i frisk kapillærblood.
- Testkassetten må kun anvendes sammen med Accu-Chek Mobile apparater og kun til udvortes brug.
- Systemet, der består af blodsukkerapparat og testkassette, er udelukkende egnet til hjemmemåling. Personer med diabetes kan hermed selv kontrollere blodsukkeret.
- Systemet må ikke anvendes til at diagnosticere eller udelukke diabetes.

### Yderligere oplysninger

-  Hjemmemåling erstatter ikke diabetesbehandlerens kontrol. Sørg for at blive oplært af sundhedspersonalet, før du selv måler dit blodsukker. Diabetesbehandleren fastlægger sammen med dig det blodsukkerområde, der passer til dig.
  - Systemet til blodsukkermåling inklusive alle bestanddele skal opbevares utilgængeligt for små børn og for sårbare personer. Der er fare for kvælning, hvis smådele (f.eks. låg, hætter eller lignende) sluges.

-  Alle komponenter af pakningen kan bortskaffes sammen med det almindelige husholdningsaffald. Bortskaf brugte testkassetter i henhold til lokale bestemmelser.
  - Disse testkassetter viser resultater, der svarer til blodsukkerkoncentrationer i plasma i henhold til anbefalingen fra International Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine (IFCC) [1]. Apparatet viser derfor blodsukkerkoncentrationer, som refererer til plasma, selvom du altid tilfører testfeltet fuldblod.

Normalområdet for fastebloodsukker for en voksen uden diabetes er under 5,6 mmol/L (100 mg/dL). Et kriterium for diagnosticering af diabetes hos en voksen er et fastebloodsukkerniveau på 7,0 mmol/L (126 mg/dL) eller derover, bekræftet i to målinger [2, 3, 4]. Voksne med et fastebloodsukkerniveau mellem 5,6 og 6,9 mmol/L (mellem 100 og 125 mg/dL) siges at have let forhøjet fastebloodsukker og defineres som prædiabetikere [2]. Der findes andre diagnosekriterier for diabetes. Kontakt din læge for at få konstateret, om du har diabetes eller ej.

### Pakningens indhold

- 1 eller 2 testkassetter
- 1 pakningsindlæg


### Andre nødvendige materialer til blodsukkermåling

- Accu-Chek Mobile apparat med brugsanvisning
- Fingerprikker og lancetter

### Blodvolumen og måletid

Blodsukkerapparatet har til en blodsukkermåling brug for ca. 0,3 µL blod (1 µL (mikroliter) = 1 tusindedel milliliter). Målingen varer ca. 5 sekunder (måletid er afhængig af blodsukkerkoncentrationen).

### Korrekt opbevaring og brug af testkassetter

 Testkassetter, som ikke opbevares eller anvendes korrekt, kan give forkerte resultater. Forkerte måleresultater kan føre til forkerte beslutninger vedrørende behandling og dermed til alvorlige sundhedsskader.

- Testkassetterne må kun opbevares i den lukkede plastikbeholder.
- Opbevar testkassetterne ved en temperatur mellem +2 og +30 °C på et tørt sted, der er beskyttet mod direkte solstråler.
- En testkassette, som du opbevarer i køleskabet, skal først stå lukket ved omgivende temperatur. Tag først en testkassette, når plastikbeholderen er blevet opvarmet til den omgivende temperatur. Derved undgås dannelse af kondensvand i testkassetten.
- Testfelterne er følsomme over for luftfugtighed. Testkassetterne må kun transporteres i en lukket plastikbeholder eller i blodsukkerapparatet. Når du har åbnet plastikbeholderen, skal testkassetten anvendes inden for 90 dage (brugsfrist). Hvis der er gået mere end 90 dage, kan testkassetten give forkerte måleresultater.
- Testkassetten må ikke anvendes, hvis plastikbeholderen eller folien er beskadiget.
- Hvis du tager en påbegyndt testkassette ud af blodsukkerapparatet, skal den herefter opbevares på et tørt sted, der er beskyttet mod lys.
- Temperaturen skal ligge mellem +10 og +40 °C under målingen.

### Måleprincip

Ethvert testfelt indeholder et sensitivt kemikalie. Når der tilføres blod til testfeltet, reagerer enzymet glukosedehydrogenase (mut. Q-GDH 2, EC 1.1.5.2) med blodsukkeret. Ved en efterfølgende kemisk reaktion ændres farven på testfeltet. Apparatet måler denne farvændring og beregner en blodsukkerværdi på basis heraf.

### Kontrolmåling

Kontrollér med jævne mellemrum blodsukkerapparatets og testkassettes funktion samt den rigtige håndtering med Accu-Chek Mobile kontrolvæsker. Læs og overhold pakningsindlægget til kontrolvæskerne samt brugsanvisningen til apparatet.

### Data for ydeevne for Accu-Chek Mobile systemet

Accu-Chek Mobile systemet opfylder kravene i ISO 15197:2013 (In vitro-diagnostiske prøvnings-systemer – Krav til blodglukoseovervågningssystemer til selvundersøgelse ved styring af diabetes mellitus).

**Kalibrering og sporbarhed:** Systemet (blodsukkerapparat og testkassette) er kalibreret med fuldblod indeholdende forskellige glukosekoncentrationer som kalibrator. Referenceværdierne opnås med

hexokinasetoden, som kalibreres med ID-GCMS-metoden. ID-GCMS-metoden, som er en metode af højeste måletekniske kvalitet (klasse), er sporbar (traceable) til en primær NIST-standard. Via denne kæde kan også de resultater for kontrolvæsker, som fås med testkassetten, spores til NIST-standarden.

**Detektionsgrænse (lavest viste værdi):** Detektionsgrænsen er 0,6 mmol/L (10 mg/dL).

**Måleinterval:** Processen er lineær i intervallet fra 0,6 til 33,3 mmol/L (10–600 mg/dL).

### Systemnøjagtighed:

Resultater af systemnøjagtigheden ved blodsukkerkoncentrationer, som er mindre end 5,55 mmol/L (mindre end 100 mg/dL)

inden for ± 0,28 mmol/L (inden for ± 5 mg/dL)	inden for ± 0,56 mmol/L (inden for ± 10 mg/dL)	inden for ± 0,83 mmol/L (inden for ± 15 mg/dL)
167/186 (89,8 %)	185/186 (99,5 %)	186/186 (100 %)

Resultater af systemnøjagtigheden ved blodsukkerkoncentrationer, som er lig med eller større end 5,55 mmol/L (lig med eller større end 100 mg/dL)

inden for ± 5 %	inden for ± 10 %	inden for ± 15 %
360/414 (87,0 %)	411/414 (99,3 %)	414/414 (100 %)

Resultater af systemnøjagtigheden ved blodsukkerkoncentrationer mellem 2,1 mmol/L (37,2 mg/dL) og 25,3 mmol/L (456,5 mg/dL)

inden for ± 0,83 mmol/L eller inden for ± 15 % (inden for ± 15 mg/dL eller inden for ± 15 %)
600/600 (100 %)

### Repeterbarhed:

Middelværdi					
[mg/dL]	39	92	132	212	347
[mmol/L]	2,2	5,1	7,3	11,8	19,3
Standardafvigelse					
[mg/dL]	1,0	1,6	2,4	4,0	6,4
[mmol/L]	0,1	0,1	0,1	0,2	0,4
Variationskoefficient					
[%]	—	—	1,8	1,9	1,9

### Intermediær præcision:


Middelværdi			
[mg/dL]	39	119	354
[mmol/L]	2,2	6,6	19,6
Standardafvigelse			
[mg/dL]	1,2	2,9	8,2
[mmol/L]	0,1	0,2	0,5
Variationskoefficient			
[%]	—	2,4	2,3

### Vurdering af ydeevne afhængig af brugere:

En undersøgelse, der evaluerede glukoseværdier fra kapillære blodprøver fra fingerspidserne, som blev taget af 107 lægpersoner, viste følgende resultater:

- Ved blodsukkerkoncentrationer, der var mindre end 5,55 mmol/L (mindre end 100 mg/dL), lå 100 % af måleresultaterne inden for ± 0,83 mmol/L (inden for ± 15 mg/dL) af måleresultaterne med laboratoriemetoden.
- Ved blodsukkerkoncentrationer, der var lig med eller større end 5,55 mmol/L (lig med eller større end 100 mg/dL), lå 99,0% af måleværdierne inden for ± 15 % af måleresultaterne med laboratoriemetoden.

### Fejlkilder, der kan føre til forkerte måleresultater

 Forkerte måleresultater kan føre til forkerte beslutninger vedrørende behandling og dermed til alvorlige sundhedsskader.

- Parenteral tilførsel af galaktose og galaktosæmi kan medføre overestimering af blodsukkerresultater. Blodkoncentrationer af galaktose, der var lig med eller større end 1,2 mmol/L (lig med eller større end 21 mg/dL) vil medføre overestimering af blodsukkerresultater.
- Må ikke anvendes under behandling med ceftriaxon. Ceftriaxon i blodet kan medføre falsk nedsatte måleresultater.
- Ved reduceret perifer blodgennemstrømning afspejler kapillærblood muligvis ikke den rigtige fysiologiske blodsukkerværdi. Dette kan blandt andet gøre sig gældende under følgende omstændigheder: alvorlig dehydrering forårsaget af diabetisk ketoacidose eller hyperglykæmisk hyperosmolært ikke-ketotisk syndrom, hypotension, shock, dekompenseret hjerteinsufficiens NYHA-klasse IV eller perifere arterielle kredsløbsforstyrrelser.
- Du kan bruge blod med en hæmatokritværdi på 25 til 55 %.

### Indholdsstoffer

Minimumsindhold pr. cm <sup>2</sup> på fremstillingstidspunktet	
Mutantvariant af quinoprotein glukosedehydrogenase (mut. Q-GDH 2, modificeret variant af EC 1.1.5.2), <i>acinetobacter spec.</i>	6,7 µg
Pyrrrolochinolinquinon	0,4 µg
Bis-(2-hydroxyethyl)-(4-hydroximino-cyclohexa-2,5-dienyliden)-ammonium-chlorid	8,5 µg
2,18-fosformolybdænsyre, natriumsalt	88 µg
Stabilisator	0,17 mg
Ikke-reaktive indholdsstoffer	2,1 mg

### Seneste opdatering

2017-08

### Kundeservice

**Danmark**  
Accu-Chek Kundeservice:  
Tlf. 36 39 99 54  
www.accu-chek.dk

### Litteraturhenvisninger

- [1] D'Orazio et al.: Approved IFCC Recommendation on Reporting Results for Blood Glucose (Abbreviated); *Clinical Chemistry* 51:9, 1573–1576, 2005
- [2] American Diabetes Association: Classification and diagnosis of diabetes. Sec. 2. Standards of Medical Care in Diabetes–2017. *Diabetes Care* 2017; 40 (Suppl. 1): S11–S22
- [3] IDF Clinical Guidelines Task Force. Global guideline for Type 2 diabetes. Brussels: International Diabetes Federation, 2012
- [4] Definition and diagnosis of diabetes mellitus and intermediate hyperglycemia: report of a WHO/IDF consultation. WHO, Geneva 2006 (ISBN 92 4 159493 4, ISBN 978 92 4 159493 6)

 Se pakningsindlægget

 Forsigtig, læs sikkerheds-henvisningerne i pakningsindlægget, der følger med dette produkt.

 Temperaturbegrænsning (opbevares ved)

 Holdbar til

 Testkassettes holdbarhed efter åbning af plastikbeholderen: 90 dage

 Alle komponenter af pakningen kan bortskaffes sammen med det almindelige husholdningsaffald. Bortskaf brugte testkassetter i henhold til lokale bestemmelser.

 Producent

 Katalognummer

 Batchkode

 Medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik

 Global Trade Item Number

 Dette produkt overholder kravene i det europæiske direktiv 98/79/EF om medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik.

PDF eckerts3 - Okt 16, 2017

Approved according to SOP 04.07.08 - Anl. A, Vers. 03 **Kat. 03**

The Signature will not be printed!

GD/LAY eckerts3 - Okt 16, 2017

PM/LAB heckn - Okt 19, 2017

LAN ziliania - Oct 19, 2017

CE 0088

### MEDICINSK UDSTYR TIL IN VITRO-DIAGNOSTIK

ACCU-CHEK og ACCU-CHEK MOBILE er varemærker tilhørende Roche.

© 2017 Roche Diabetes Care

Roche Diabetes Care GmbH  
Sandhofer Strasse 116  
68305 Mannheim  
Germany  
www.accu-chek.com



08146594001(01)

## NO Testkassett

Les dette pakningsvedlegget og bruksanvisningen til Accu-Chek Mobile-blodsukkerapparatet før du måler blodsukker med denne testkassetten. Bruksanvisningen inneholder all informasjon du trenger for å utføre en måling. Kontakt ditt lokale kundesenter hvis du har spørsmål.

I dette pakningsvedlegget finner du de følgende 2 symbolene:

 Dette symbolet angir **mulighet for personskade eller helseskade**.

 Dette symbolet angir **viktig informasjon**.


### Nytt: Endret kassettpiss

Den modifiserte kassetten har 2 avstandsstykker på kassettpissen. Avstandsstykkene skal være til hjelp slik at kun blodråpen og ikke fingeren berører testfeltet. Berør avstandsstykkene på kassettpissen kun lett med fingeren uten å trykke.


### Bruksområde

- Testkassetten er beregnet for kvantitativ måling av blodsukker i friskt kapillærblood.
- Testkassetten må kun brukes sammen med Accu-Chek Mobile-blodsukkerapparater og er kun ment til utvortes bruk.
- Systemet bestående av blodsukkerapparat og testkassett er kun egnet for egenkontroll. Personer med diabetes kan selv kontrollere sitt blodsukker med dette.
- Systemet må ikke brukes til å diagnostisere eller utelukke diabetes.

### Mer informasjon

 Egenkontroll kan ikke erstatte kontroll hos lege/diabetessykepleier. Det er nødvendig med en utfyllende veiledning fra helsepersonell, før du kan måle blodsukker selv. Din lege/diabetessykepleier avgjør i samarbeid med deg innenfor hvilket område målverdiene for ditt blodsukker bør være.

• Blodsuktermålingssystemet inklusive alle komponenter må oppbevares utilgjengelig for småbarn eller personer med nedsatt funksjonsevne. Det er fare for kvelning, dersom små deler (f.eks. deksler, hetter eller lignende) svelges.

 Alle deler av pakningen kan kastes i husholdningsavfallet. Kast brukte testkassetter i samsvar med lokale forskrifter.

• Denne testkassetten gir resultater som tilsvarer blodsukkerverdiene i plasma, i samsvar med anbefalingen fra International Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine (IFCC) [1]. Apparatet viser derfor blodsukkerverdier som har referanse til plasma, selv om du alltid tilfører fullblod på testfeltet.

Den normale glukoseverdien til en fastende voksen uten diabetes er lavere enn 5,6 mmol/L (100 mg/dL). Et kriterium for å diagnostisere diabetes hos voksne er en fastende glukoseverdi på 7,0 mmol/L (126 mg/dL) eller høyere, som er bekreftet med to målinger [2, 3, 4]. Voksne som har en fastende glukoseverdi fra 5,6 til 6,9 mmol/L (fra 100 til 125 mg/dL), har forhøyet fastende glukose (prediabetes) [2]. Utenom disse kriteriene, finnes det enda flere diagnosekriterier for diabetes. Kontakt legen/diabetessykepleieren din for å finne ut om du har diabetes eller ikke.

### Pakningsinnhold

- 1 eller 2 testkassetter
- 1 pakningsvedlegg


### I tillegg kreves følgende for å utføre en blodsuktermåling

- Accu-Chek Mobile-blodsukkerapparat med bruksanvisning
- Blodprøvetaker og lansetter

### Blodvolum og måletid

Blodsukkerapparatet trenger ca. 0,3 µL blod (1 µL (mikroliter) = 1 tusendels milliliter) per blodsuktermåling. Målingen tar ca. 5 sekunder (måletiden er avhengig av blodsukerkonsentrasjonen).

### Riktig oppbevaring og bruk av testkassetter

 Testkassetter, som du ikke oppbevarer eller bruker på riktig måte, kan gi feilaktige resultater. Feilaktige måleresultater kan føre til uriktige behandlingsanbefalinger, og dermed til alvorlige helseskader.

- Oppbevar testkassetten kun i den uåpnede plastemballasjen.
- Oppbevar testkassetten på et tørt sted ved en temperatur mellom +2 og +30 °C, og beskyttet mot direkte sollys.
- La en testkassett som du oppbevarer i kjøleskapet, stå ved romtemperatur i den uåpnede plastemballasjen. Ta testkassetten først ut, når plastemballasjen har varmet seg opp til romtemperatur. Dette hindrer at det kan dannes kondens i testkassetten.
- Testfeltene er følsomme overfor luftfuktighet. Testkassetten skal kun transporteres i den uåpnede plastemballasjen, eller i apparatet. Når du har åpnet plastemballasjen, må du bruke opp testkassetten innen 90 dager (bruksperiode). Er det gått mer enn 90 dager, kan testkassetten gi feilaktige måleresultater.
- Ikke bruk testkassetten, dersom plastemballasjen eller folien på dekslet er skadet.
- Når du tar en delvis brukt testkassett ut av apparatet, må den deretter oppbevares på et tørt sted, beskyttet mot lys.
- Når du utfører en måling, skal temperaturen være mellom +10 og +40 °C.

### Måleprinsipp

Hvert testfelt inneholder følsomme kjemikalier. Når blod tilføres på testfeltet, reagerer enzymet glukosedehydrogenase (Mut. Q-GDH 2, EC 1.1.5.2) med blodsukkeret. Gjennom en påfølgende kjemisk reaksjon endres fargen på testfeltet. Apparatet registrerer fargeendringen og konverterer det oppnådde signalet til en blodsukkerverdi.

### Kontrollmåling

Du sikrer at blodsukkerapparatet og testkassetten fungerer som de skal og at målingene blir utført riktig, ved å kontrollere systemet regelmessig ved hjelp av Accu-Chek Mobile-kontrollønsningene. Les opplysningene i pakningsvedlegget til kontrollønsningene og i apparatets bruksanvisning.

### Produktegenskaper til Accu-Chek Mobile-systemet

Accu-Chek Mobile-systemet oppfyller kravene i ISO 15197:2013 (In vitro-diagnostiske prøvings-systemer – Krav til systemer for egenovervåking av blodsukker ved håndtering av diabetes mellitus).

**Kalibrering og sporbarhet:** Systemet (apparatet og testkassetten) kalibreres med fullblod, som inneholder ulike glukosekonsentrasjoner som kalibrator. Referanseverdiene oppnås ved å bruke heksokinasetoden, som kalibreres med ID-GCMS-metoden. ID-GCMS-metoden, som metode av høyeste metrologisk kvalitet (klasse), kan spores tilbake til en primær NIST-standard (traceable). Via denne kjeden kan også kontrollresultatene som er oppnådd med testkassetten, spores tilbake til NIST-standard.

**Påvisningsgrense (laveste viste verdi):** Påvisningsgrensen er 0,6 mmol/L (10 mg/dL).

**Måleintervall:** Metoden er lineær i intervallet fra 0,6 til 33,3 mmol/L (10–600 mg/dL).

### Systemets nøyaktighet:

Resultater for systemets nøyaktighet ved glukosekonsentrasjoner som er lavere enn 5,55 mmol/L (lavere enn 100 mg/dL)

innenfor ± 0,28 mmol/L (innenfor ± 5 mg/dL)	innenfor ± 0,56 mmol/L (innenfor ± 10 mg/dL)	innenfor ± 0,83 mmol/L (innenfor ± 15 mg/dL)
167/186 (89,8 %)	185/186 (99,5 %)	186/186 (100 %)

Resultater for systemets nøyaktighet ved glukosekonsentrasjoner som er lik eller høyere enn 5,55 mmol/L (lik eller høyere enn 100 mg/dL)

innenfor ± 5 %	innenfor ± 10 %	innenfor ± 15 %
360/414 (87,0 %)	411/414 (99,3 %)	414/414 (100 %)

Resultater for systemets nøyaktighet ved glukosekonsentrasjoner mellom 2,1 mmol/L (37,2 mg/dL) og 25,3 mmol/L (456,5 mg/dL)

innenfor ± 0,83 mmol/L eller innenfor ± 15 % (innenfor ± 15 mg/dL eller innenfor ± 15 %)
600/600 (100 %)

### Repeterbarhet:

Middelverdi	[mg/dL]	39	92	132	212	347
[mmol/L]	2,2	5,1	7,3	11,8	19,3	
Standardavvik	[mg/dL]	1,0	1,6	2,4	4,0	6,4
[mmol/L]	0,1	0,1	0,1	0,2	0,4	
Variasjonskoeffisient	[%]	—	—	1,8	1,9	1,9

### Intermediær presisjon:

Middelverdi	[mg/dL]	39	119	354
[mmol/L]	2,2	6,6	19,6	
Standardavvik	[mg/dL]	1,2	2,9	8,2
[mmol/L]	0,1	0,2	0,5	
Variasjonskoeffisient	[%]	—	2,4	2,3

### Vurdering av produktegenskapene gjennom brukeren:


En studie som evaluerte glukoseverdier i kapillærblood fra fingertuppene, som ble tatt av 107 lekpersoner, viste følgende resultater:

- Ved glukosekonsentrasjoner som er lavere enn 5,55 mmol/L (lavere enn 100 mg/dL), lå 100 % av blodsukkerresultatene innenfor ± 0,83 mmol/L

(innenfor ± 15 mg/dL) av blodsukkerresultatene målt med laboratoriemetoden.

- Ved glukosekonsentrasjoner som er lik eller høyere enn 5,55 mmol/L (lik eller høyere enn 100 mg/dL), lå 99,0 % av blodsukkerresultatene innenfor ± 15 % av blodsukkerresultatene målt med laboratoriemetoden.

### Feilkilder som kan føre til feilaktige måleresultater

 Feilaktige måleresultater kan føre til uriktige behandlingsanbefalinger, og dermed til alvorlige helseskader.

- Parenteral tilførsel av galaktose og galaktosemi kan føre til falskt forhøyede blodsukkerresultater. Galaktosekonsentrasjoner i blodet som er lik eller høyere enn 1,2 mmol/L (lik eller høyere enn 21 mg/dL) fører til falskt forhøyede blodsukkerresultater.
- Må ikke brukes under behandling med ceftriakson. Ceftriakson i blodet kan føre til falskt nedsatte blodsukkerresultater.
- Hvis den perifere blodsirkulasjonen er svekket, er det mulig at kapillærblood ikke vil gi et riktig bilde av den fysiologiske blodsukkerverdien. Dette kan for eksempel være tilfelle i følgende situasjoner: alvorlig dehydrering på grunn av diabetisk ketoacidose eller ved hyperglykemisk, hyperosmolar nonketotisk syndrom, hypotensjon, sjokk, decompensert hjertesvikt NYHA-klasse IV eller perifer vaskulær sykdom.
- Målingen kan utføres med blod som har en hematokritverdi mellom 25 og 55 %.

### Innholdsstoffer

Minimumsinnhold per cm <sup>2</sup> på produksjonstidspunktet	
Mutasjonsvariant av chino-protein glukosedehydrogenase (Mut. Q-GDH 2, modifisert variant av EC 1.1.5.2), <i>acinetobacter spec.</i>	6,7 U
Pyrrroloquinoline quinone	0,4 µg
Bis-(2-hydroksyetyl)-(4-hydroksimino-cykloheksa-2,5-dienyliden)-ammonium-klorid	8,5 µg
2,18-fosfomolybdensyre, natriumsalt	88 µg
Stabilisator	0,17 mg
Ikke-reaktive stoffer	2,1 mg

### Sist oppdatert

2017-08







### Kundesenter

#### Norge

Accu-Chek Kundesenter: 815 00 510  
www.accu-chek.no

### Litteraturreferanser

- [1] D'Orazio et al.: Approved IFCC Recommendation on Reporting Results for Blood Glucose (Abbreviated); *Clinical Chemistry* 51:9, 1573–1576, 2005
- [2] American Diabetes Association: Classification and diagnosis of diabetes. Sec. 2. Standards of Medical Care in Diabetes–2017. *Diabetes Care* 2017; 40 (Suppl. 1): S11–S22
- [3] IDF Clinical Guidelines Task Force. Global guideline for Type 2 diabetes. Brussels: International Diabetes Federation, 2012
- [4] Definition and diagnosis of diabetes mellitus and intermediate hyperglycemia: report of a WHO/IDF consultation. WHO, Geneva 2006 (ISBN 92 4 159493 4, ISBN 978 92 4 159493 6)

	Se pakningsvedlegget
	Forsiktig, les sikkerhetsinformasjonen i pakningsvedlegget som følger med dette produktet.
	Temperaturbegrensning (oppbevares ved)
	Utløpsdato
	Testkassetten holdbarhet etter at plastemballasjen ble åpnet: 90 dager
	Alle deler av pakningen kan kastes i husholdningsavfallet. Kast brukte testkassetter i samsvar med lokale forskrifter.
	Produsent
	Katalognummer
	Lotnummer
	Medisinsk utstyr til in vitro-diagnostikk
	Artikkelnummer for global handel
	Dette produktet oppfyller kravene i det europeiske direktivet 98/79/EF om medisinsk utstyr til in vitro-diagnostikk.

CE 0088

### MEDISINSK UTSTYR TIL IN VITRO-DIAGNOSTIKK

ACCU-CHEK og ACCU-CHEK MOBILE er varemerker for Roche

© 2017 Roche Diabetes Care

Roche Diabetes Care GmbH  
Sandhofer Strasse 116  
68305 Mannheim  
Germany  
www.accu-chek.com



08146594001(01)