

EN

DE

FR

FORA[®] 6

Uric Acid Test Strip

312-4650100-004 ver 4.0 2021/08

- Warnings**
- For *In vitro* diagnostic use (for use outside of the body only).
 - For single use only.
 - Healthcare professionals and other users testing multiple patients with this system should handle everything that has come into contact with human blood carefully to prevent transmitting infectious diseases, including sanitized objects.
 - Please read this sheet and your FORA 6 Plus / Connect Multi-functional Monitoring System Owner's Manual before you use this test strip. Use only FORA 6 Test Strips with FORA 6 Plus / Connect Multi-functional Monitoring System to obtain accurate results, and be covered by the manufacturer's warranty.
 - Results may be inaccurate when testing on patients with abnormally low blood pressure or those who are in shock.
 - Please do not use FORA 6 Plus / Connect Multi-functional Monitoring System on critically ill patients. The collection of capillary blood from the approved sample sites is not advised when the peripheral circulation is impaired as the delivery of physiological Uric Acid level might not be true reflection.
 - Keep test strips and lancets away from small children. If swallowed, consult a doctor immediately for advice.

Intended Use

FORA 6 test strips, when used together with FORA 6 Plus / Connect Multi-functional Monitoring System is intended for the quantitative measurement of uric acid in fresh capillary whole blood from the finger. It is for *in vitro* diagnostic use only. Professionals may test with capillary and venous blood sample; home use is limited to capillary whole blood testing. Use ONLY heparin for anticoagulation of whole blood samples. Please do NOT use EDTA for anticoagulation.

Contents

- Uric acid test strips
 - Code strip
 - Instruction for use
- 

Limitations

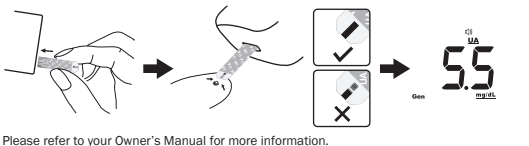
- Hematocrit: The hematocrit level is limited to between 20% and 60%. Please ask your healthcare professional if you do not know your hematocrit level.
- Neonatal Use: **This test strip must not be used for the testing of newborns.**
- This test strip is used for testing fresh capillary and venous.
- Metabolites: high concentration of acetaminophen, bilirubin, hemoglobin, methyldopa and ascorbic acid may affect the test results.
- The user is suggested to perform a uric acid test in the morning after fasting for 12 hours.

Storage and Handling

- Use each test strip immediately after taking it out of the vial or individual foil pack. Close the vial immediately after taking out a strip.
- IMPORTANT: Do not use the test strips if they have expired.**
- Keep the vial closed at all times.
- Store the test strips in their original vial **ONLY**. Do not transfer them to a new vial or any other containers.
- Do not touch the test strips with wet hands.
- Do not bend, cut, or alter the test strip.
- Store the test strips in a cool, dry place between 2°C and 30°C (35.6°F and 86°F) and below 85% relative humidity.
- Keep the test strips away from direct sunlight. Do not store the test strips in high humidity.

Testing Your Uric Acid

PLEASE WASH AND DRY YOUR HANDS BEFORE PERFORMING ANY TESTS.



Please refer to your Owner's Manual for more information.

The used lancet and test strip are potentially biohazardous. Please dispose of them carefully according to your local regulations.

Reading Your Result

Your uric acid reading delivers plasma equivalent results and is displayed in milligrams of uric acid per deciliter of blood (mg/dL).

The measurement range of this meter is 3 ~ 20 mg/dL (0.179 ~ 1.190 mmol/L).

Reference values

Uric Acid *	Male	3.5 ~ 7.2 mg/dL (0.208 ~ 0.428 mmol/L)
	Female	2.6 ~ 6 mg/dL (0.155 ~ 0.357 mmol/L)

*National Kidney Foundation (2014)

Please consult your doctor to determine a target range that works best for you.

Questionable or inconsistent results

- If your test results are unusual or inconsistent with how you are feeling:
- Make sure the confirmation window of the test strip is completely filled with blood.
 - Check the expiry date of the test strips.
 - Check the performance of your meter and test strip with the control solutions.
 - Make sure your monitor has correct coding, and the code is the same as the code printed on the vial label or individual foil packet you are using.

Please Note: If most of your results are unusually high or low, please contact your healthcare professional.

For self-testing **REF ACS057**Use only with **FORA 6 Plus / FORA 6 Connect** Multi-functional meter.

EN

FORA[®] 6

Harmsäure-Teststreifen

312-4650100-004 ver 4.0 2021/08

Quality Control Testing

Our control solutions contain a known amount of uric acid that can react with test strips. You can check the performance of the meter, test strip and your technique by comparing the control solution results with the range printed on the label or individual foil pack. Checking regularly can ensure your test results are accurate. Please refer to the Owner's Manual for complete testing instructions.

IMPORTANT: The reference range of the control solutions may vary with each new test strip. Make sure you check the range on the label of vial or individual foil pack of your current test strip.

Chemical Components

- Uric acid catalyst ≥ 0.15 mg
- Non-reactive ingredients ≥ 0.05 mg

Additional Information for Healthcare Professionals

Always wear gloves and follow your facility's biohazard control policy and procedures when performing tests involving patient blood samples. Use fresh whole blood samples only. Professionals may use test strips to test capillary and venous whole blood. Sample Size: 1.0 µL

Reaction Time: 15 seconds
System Measurement Range: 3 mg/dL ~ 20 mg/dL (0.179 mmol/L ~ 1.190 mmol/L)
Hematocrit Range: 20% ~ 60%

Accuracy**Results: Difference Plot Analysis**

Model: GD81 / GD82

Number of subjects (N)=160

TABLE 1 Ratio of samples (capillary whole blood) falling within different bias ranges.

Within ± 5 %	Within ± 10 %	Within ± 15 %	Within ± 20 %
64.1%	95.0%	100%	100%

Measurement range: 3.3 ~ 10 mg/dL
Linear Regression: $y = 1.0098x + 0.0095, R^2 = 0.9637, (n=320)$

User Performance**Results: Difference Plot Analysis**

Model: GD81 / GD82

Number of subjects (N)=160

TABLE 2 Ratio of samples (capillary whole blood) falling within different bias ranges.

Within ± 5 %	Within ± 10 %	Within ± 15 %	Within ± 20 %
68.1%	96.9%	100%	100%

Measurement range: 3.3 ~ 10 mg/dL
Linear Regression: $y = 1.0036x + 0.0499, R^2 = 0.9633, (n=160)$

Precision**TABLE 3 Precision**

GD81 / GD82	Uric Acid Concentration (mg/dL)		
	LOW	MID	HIGH
Mean	5.0	10.1	15.0
SD	0.199	0.285	0.452
CV%	3.97%	2.83%	3.01%

Lagerung und Handhabung

Verwenden Sie jeden Teststreifen sofort nach der Entnahme aus der Teststreifendose oder der einzelnen Folienverpackung. Verschließen Sie den Behälter sofort nach der Entnahme eines Teststreifens wieder fest.

WICHTIG: Verwenden Sie die Teststreifen nicht nach Ablauf des Verfallsdatums.
Bevor Sie den Behälter wieder verschließen auf:

Die Teststreifen **MÜSSEN** im Originalbehälter aufbewahrt werden. Füllen Sie die Teststreifen nicht in andere Behälter um.

Reihen Sie die Teststreifen nicht mit feuchten Händen.

Die Teststreifen dürfen nicht geknickt, geschnitten oder auf andere Weise verändert werden.

Lagern Sie die Teststreifen an einem kühlen und trockenen Ort bei Temperaturen zwischen 2°C und 30°C (35.6°F und 86°F) und einer relativen Luftfeuchtigkeit unter 85%.

Schützen Sie die Teststreifen vor direktem Sonnenlicht. Bewahren Sie die Teststreifen nicht an Orten mit hoher Luftfeuchtigkeit auf.

Messung Ihrer Harmsäure

BITTE WASCHEN UND TROCKNEN SIE IHRE HÄNDE VOR DER DURCHFÜHRUNG EINER MEASUREMENT.



Weitere Informationen finden Sie im Benutzerhandbuch.

Die gebrauchte Lanzette und der gebrauchte Teststreifen können infektiös sein und ein Risiko darstellen. Bitte entsorgen Sie diese unsichtig gemäß den örtlichen Bestimmungen.

Ablesen des Messergebnisses

Ihre Harmsäuremesswerte liefern plasmaäquivalente Ergebnisse und werden in Milligramm Harmsäure pro Deziliter Blut (mg/dL) angezeigt.

Der Messbereich dieses Messgerätes beträgt 3 ~ 20 mg/dL (0.179 ~ 1.190 mmol/L).

Referenzwerte:

Harmsäure *	Männer	3.5 ~ 7.2 mg/dL (0.208 ~ 0.428 mmol/L)
Frauen	2.6 ~ 6 mg/dL (0.155 ~ 0.357 mmol/L)	

*National Kidney Foundation (2014)

Bitte bestimmen Sie gemeinsam mit Ihrem behandelnden Arzt einen Zielbereich, bei dem Sie sich am wohlstesten fühlen.

Für Selbsttests **REF ACS057**
Nur zur Verwendung mit dem **FORA 6 Plus / FORA 6 Connect** Multi-funktionaler Messgerät.

DE

FORA[®] 6

Harmsäure-Teststreifen

312-4650100-004 ver 4.0 2021/08

DE

FORA[®] 6

Bandelette réactive pour l'acide urique

FR

FR

Warnhinweise

► Für die *In-Vitro*-Diagnostik (nur für die externe Verwendung).
► Nur für den einmaligen Gebrauch.
► Medizinische Fachpersonal und andere Anwender, die das System für die Messung bei verschiedenen Patienten benutzen, sollten beachten, dass alle Komponenten, die mit menschlichem Blut in Kontakt kommen, auch nach der Reinigung als potenziell infektiös gehandelt werden müssen.
► Bitte lesen Sie dieses Blatt und die Bedienungsanleitung Ihres FORA 6 Plus / Connect Multifunktions Überwachungssystems, bevor Sie diese Teststreifen verwenden. Verwenden Sie mit dem FORA 6 Plus / Connect Multifunktions Überwachungssystem nur FORA 6 Teststreifen, um exakte Ergebnisse und die Herstellergarantie zu erhalten.

► Bei schwer hypotonischen Patienten oder bei Patienten im Schockzustand können fehlerhafte Messergebnisse auftreten.
► Bitte verwenden Sie die FORA 6 Plus / Connect Multifunktions Überwachungssystem nicht bei schwerkranken Patienten. Die Entnahme von Kapillarblut von den zugelassenen Messstellen wird nicht empfohlen, wenn die periphere Durchblutung beeinträchtigt ist, da die Abgabe des physiologischen Harmsäurespiegels nicht die Werte beeinflussen.

► Bitte beachten Sie, wenn Sie wiederholt ungewöhnlich hohe oder niedrige Messwerte erhalten, kontaktieren Sie bitte Ihren Arzt.

Tests zur Qualitätskontrolle
Unsere Kontrolllösungen enthalten eine bekannte Menge an Harmsäure, die mit den Teststreifen reagieren kann. Sie können die Leistung des Messgeräts, des Teststreifens und ihrer Technik überprüfen, indem Sie das Kontrolllösungsergebnis mit dem auf dem Etikett überprüfen. Bitte überprüfen Sie sich, ob der Code korrekt codiert ist bzw. ob der Code mit dem auf dem Fläschchenetikett oder der einzelnen Folienverpackung aufgedruckten übereinstimmt. Bitte beachten Sie, wenn Sie wiederholt ungewöhnlich hohe oder niedrige Messwerte erhalten, kontaktieren Sie bitte Ihren Arzt.

Verwendungszweck

FORA 6 Teststreifen sind in Verbindung mit dem FORA 6 Plus / Connect Multifunktions Überwachungssystem zur quantitativen Messung der Harmsäure im frischen kapillären Vollblut aus dem Finger bestimmt. Sie sind nur zur *In-vitro*-Diagnostik bestimmt.

Während Ärzte und medizinische Fachkräfte sowohl kapillär als auch venöses Blut testen, sind Heimtests auf venöses Vollblut beschränkt. Verwenden Sie NUR Heparin zur Antikoagulation der Vollblutproben. Bitte verwenden Sie kein EDTA zur Antikoagulation.

Wichtig:

Der Referenzbereich der Kontrolllösungen kann sich mit jedem neuen

Teststreifen behälter ändern. Achten Sie darauf, immer den Referenzbereich auf dem Etikett des verwendeten Teststreifens behälter zu überprüfen.

Chemische Zusammensetzung

FORA® 6

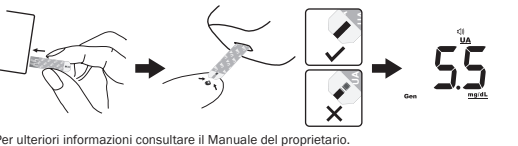
Striscia reattiva per acido urico

Avvertenze

- Per uso diagnostico **in vitro** (esclusivamente per uso esterno).
- Esclusivamente monouso.
- Il personale medico e gli altri operatori che eseguono controlli su più pazienti mediante questo sistema devono maneggiare tutti i componenti che vengono a contatto con il sangue umano, compresi gli oggetti disinfezati, in modo da prevenire la trasmissione di malattie infettive.
- Mettere il presente foglietto e il manuale dell'utente del Sistema di controllo multifunzionale FORA 6 Plus / Connect prima di usare la striscia reattiva. Con il Sistema di controllo multifunzionale FORA 6 Plus / Connect vanno utilizzate solo le strisce reattive FORA 6 al fine di ottenere risultati accurati e la copertura della garanzia del produttore.
- Se il test viene eseguito su pazienti con pressione sanguigna particolarmente bassa oppure in stato di shock, è possibile che i risultati non siano precisi.
- Non utilizzare il Sistema di controllo multifunzionale FORA 6 Plus / Connect su pazienti con patologie acute. Non si consiglia il prelievo di sangue capillare dai siti idonei qualora la circolazione periferica sia ridotta poiché il livello fisiologico dell'acido urico rilevato potrebbe non essere reale.
- Tenere le strisce reattive e le lancette lontano dalla portata dei bambini. In caso di ingestione, richiedere immediatamente l'assistenza di un medico.

Uso previsto

- Striscia reattiva per acido urico
- Striscia con il codice
- Manuale dell'utente

**Limitazioni****Conservazione e manipolazione****Controllo dell'acido urico**

Per ulteriori informazioni consultare il Manuale del proprietario.

La lancetta e la striscia reattiva usate costituiscono un potenziale rischio biologico.

Smettere in modo adeguato in conformità alle normative locali.

Interpretazione dei risultati**Valori di riferimento:**

Acido urico *	Uomo	3,5 ~ 7,2 mg/dL (0,208 ~ 0,428 mmol/L)
	Donna	2,6 ~ 6 mg/dL (0,155 ~ 0,357 mmol/L)

*National Kidney Foundation (2014)

Per determinare la gamma di riferimento personale consultare il proprio medico.

Risultati incerti o contraddittori

Nota: Se la maggior parte dei risultati è insolitamente elevata o bassa, rivolgersi al medico curante.

Prove di controllo della qualità

IMPORTANTE: il range di riferimento delle soluzioni di controllo può variare con ogni nuova striscia reattiva. Accertarsi di controllare il range sull'etichetta del flacone o sulla singola confezione della striscia attualmente in uso.

Componenti chimici**Ulteriori informazioni per il personale medico****Accuratezza****Risultati: analisi del diagramma delle differenze**

TABELLA 1 Percentuale di campioni che rientrano nei differenti intervalli del bias. (Sangue intero capillare)

Entro ± 5 %	Entro ± 10 %	Entro ± 15 %	Entro ± 20 %
64,1%	95,0%	100%	100%

Intervallo di misurazione: 3,3 ~ 10 mg/dL

Regressione lineare: $y = 1,0098x + 0,0095$, $R^2 = 0,9637$, (n=320)

Prestazione**Risultati: analisi del diagramma delle differenze**

TABELLA 2 Percentuale di campioni che rientrano nei differenti intervalli del bias. (Sangue intero capillare)

Entro ± 5 %	Entro ± 10 %	Entro ± 15 %	Entro ± 20 %
68,1%	96,9%	100%	100%

Intervallo di misurazione: 3,3 ~ 10 mg/dL

Lineare regressione: $y = 1,0036x + 0,0499$, $R^2 = 0,9633$, (n=160)

Precisione**TABELLA 3 Precisione**

GD81 / GD82	Concentrazione di acido urico (mg/dL)		
	BASSA	MEDIA	ALTA
Media	5,0	10,1	15,0
DS	0,199	0,285	0,452
CV%	3,97%	2,83%	3,01%

Per automisurazione **REF ACS057**

Da utilizzare esclusivamente con il misuratore multifunzionale **FORA 6 Plus / FORA 6 Connect**.

NL

FORA® 6

Teststrip voor urinezuur

• Zorg dat uw meter correct is gecodeerd en de code dezelfde is als de code op het etiket van de fiool of op de afzonderlijke folieverpakking die u gebruikt.
Let op: Als de meeste van uw resultaten abnormaal hoog of laag zijn, geef contact op te nemen met uw zorgverlener.

Kwaliteitscontrole uitvoeren

BELANGRIJK: de referentewaarden van de controleoplossing kunnen variëren bij elke nieuwe teststrip. Controleer daarom altijd de waarden op het etiket van de fiool of de afzonderlijke verpakking van uw huidige teststrip.

Chemische bestanddelen**Aanbevolen gebruik****Extra informatie voor zorgverleners**

Draag wanneer u bloedmonsters van patiënten test altijd beschermende handschoenen en houd u aan het beleid en de procedures inzake het beheersen van biologisch gevaren die van toepassing zijn op uw werklocatie. Gebruik alleen verse volbloedmonsters. Professionals kunnen teststrips gebruiken om capillaire en veneus volbloed te testen. Monstergrootte: 1,0 µL
Reactietijd: 15 seconden
Meetbereik blooglucometersysteem: 3 mg/dL (0,179 mmol/L) tot 20 mg/dL (1,190 mmol/L)
Hematocrietbereik: 20% tot 60%

Resultaten: Analyse van de verschilgrafiek

Model: GD81 / GD82
Aantal personen (N)=160

TABEL 1 Verhouding monsters die binnen verschillende afwijkingssubjecten vallen. (Capillaire volbloed)

Binnen ± 5 %	Binnen ± 10 %	Binnen ± 15 %	Binnen ± 20 %
64,1%	95,0%	100%	100%

Meetbereik: 3,3 ~ 10 mg/dL

Lineaire regressie: $y = 1,0098x + 0,0095$, $R^2 = 0,9637$, (n=320)

Gebruikersprestaties

Results: Difference Plot Analysis

Model: GD81 / GD82
Aantal personen (N)=160

TABEL 2 Verhouding monsters die binnen verschillende afwijkingssubjecten vallen. (Capillaire volbloed)

Binnen ± 5 %	Binnen ± 10 %	Binnen ± 15 %	Binnen ± 20 %
68,1%	96,9%	100%	100%

Meetbereik: 3,3 ~ 10 mg/dL

Lineaire regressie: $y = 1,0036x + 0,0499$, $R^2 = 0,9633$, (n=160)

Precisie

TABEL 3 Precisie

GD81 / GD82	Urinezuurconcentratie (mg/dL)		
	LAAG	MEDIUM	HOG
Gemiddelde	5,0	10,1	15,0
SD	0,199	0,285	0,452
CV%	3,97%	2,83%	3,01%

Meetbereik: 3,3 ~ 20 mg/dL (0,179 ~ 1,190 mmol/L)

Lineaire regressie: $y = 1,0036x + 0,0499$, $R^2 = 0,9633$, (n=160)

Gebruikerhandleiding

Gelieve uw gebruikerhandleiding te raadplegen voor meer informatie.

Gebrekte lancetten en teststrips zijn mogelijk biologisch gevarenlijk. Gooi deze daar