



IVD Dispositivo per test autodiagnostico.

IMPORTANTE: prima dell'uso, leggere il presente foglietto informativo e il manuale per l'utente in dotazione con il sistema. Nel manuale per l'utente sono riportate istruzioni complete sul test della glicemia e sul test con la soluzione di controllo. **Non** usare le strisce reattive nuove se il flacone è aperto o danneggiato. Ciò potrebbe comportare messaggi d'errore o risultati della glicemia non accurati. Contattare immediatamente il Servizio Clienti se si hanno dubbi sulle strisce reattive, sui risultati del test o su queste istruzioni. Contattare il Servizio Clienti OneTouch® al numero 800-822000. Il servizio è operativo tutti i giorni (inclusi i festivi) dalle 8:30 alle 19:00. Oppure visitare il sito www.OneTouch.it.

Uso previsto

Le strisce reattive OneTouch Verio®, se usate con i sistemi di monitoraggio della glicemia OneTouch Verio® (OneTouch Verio®, OneTouch Verio Flex®, OneTouch Verio IQ®, OneTouch Verio Reflect®) sono previste per la misurazione quantitativa del glucosio (zucchero) nel sangue fresco intero capillare. Con alcuni sistemi i medici possono utilizzare campioni di sangue intero ottenuto con prelievo venoso. Per le informazioni sui campioni, fare riferimento al manuale per l'utente in dotazione con lo strumento. I sistemi di monitoraggio della glicemia OneTouch Verio® sono destinati ad un uso esterno per l'autoanalisi (uso diagnostico *in vitro*) da parte di persone affette da diabete, a casa propria, e da parte dei medici in ambiente clinico, come ausilio per il monitoraggio dell'efficacia del controllo del diabete.

I sistemi di monitoraggio della glicemia OneTouch Verio® non devono essere usati per la diagnosi o lo screening del diabete o per l'uso neonatale.

Per le finalità d'uso dell'intero sistema, fare riferimento al manuale per l'utente in dotazione con lo strumento.

Conservazione e trattamento

- Conservare il flacone delle strisce reattive in un luogo fresco e asciutto, ad una temperatura compresa tra 5 °C e 30 °C. **Non** conservare in frigorifero. Tenere lontano da fonti di calore e dalla luce solare diretta. L'esposizione a temperature e/o umidità che non rientrano nei limiti di conservazione può causare letture non accurate.
- La data di scadenza è stampata sul flacone.
- La data di smaltimento è di 6 mesi dalla prima apertura del flacone delle strisce reattive. Quando si apre un nuovo flacone, registrare la data di smaltimento sull'etichetta.
- **Non** utilizzare dopo la data di scadenza o dopo la data di smaltimento, in base a quale delle due si verifica per prima.
- Conservare le strisce reattive **esclusivamente nel loro flacone**. Per evitare danni o contaminazione, **non** mettere le strisce reattive in altri contenitori.
- Aprire il flacone **solo** per prelevare una striscia reattiva da usare.
- Subito dopo aver rimosso una striscia reattiva, chiudere saldamente il coperchio del flacone. Utilizzare la striscia reattiva **appena la si estrae** dal flacone.
- **Non** utilizzare strisce reattive provenienti da un flacone danneggiato o rimasto aperto.
- **Evitare** che sporco, cibo o liquidi cadano sulla striscia reattiva. È possibile toccare la striscia reattiva in qualsiasi punto con mani asciutte e pulite.
- **Non** piegare, tagliare o alterare in nessun modo le strisce reattive.
- Le strisce reattive sono esclusivamente monouso.
- **Non riutilizzare mai una striscia reattiva su cui è presente sangue o soluzione di controllo.**
- Prima di eseguire il test, accertarsi che lo strumento e le strisce reattive abbiano circa la stessa temperatura.
- Sulla striscia reattiva applicare solo la soluzione di controllo OneTouch Verio® o un campione di sangue.
- **Non** rimettere la striscia reattiva utilizzata nel flacone dopo aver eseguito un test.
- Le strisce reattive usate possono essere considerate rifiuto a rischio biologico nella vostra zona. Accertarsi di attenersi alle indicazioni del medico curante o alle normative vigenti per il loro corretto smaltimento.

AVVERTENZA: conservare il flacone delle strisce reattive lontano dalla portata dei bambini. Le strisce reattive possono essere causa di soffocamento. Non ingerire le strisce reattive. Il flacone delle strisce reattive contiene agenti essiccati nocivi se inalati o ingeriti, irritanti per pelle e occhi. Non ingerire o mettere in bocca alcun oggetto.

Test della glicemia

Leggere il manuale per l'utente del sistema per istruzioni su come eseguire il test della glicemia e su come ottenere un campione di sangue.

Risultati del test

I sistemi della famiglia OneTouch Verio® forniscono risultati compresi tra 20 e 600 mg/dL.

Leggere queste precauzioni quando i risultati del test sono superiori o inferiori alle aspettative.

ATTENZIONE:

Livelli di glicemia bassi

Se il risultato della glicemia è inferiore a 70 mg/dL viene visualizzato un avviso di glicemia bassa (indicando che il risultato è inferiore a 20 mg/dL), può significare che il livello di glucosio nel sangue è basso (ipoglicemia). Potrebbe essere necessario trattare immediatamente la glicemia bassa. Seguire i consigli del medico curante. Questo risultato potrebbe essere dovuto ad un errore del test, ma è più sicuro effettuare prima il trattamento, poi eseguire un altro test.

Disidratazione e livelli di glicemia bassi

Se si è molto disidratati, è possibile ottenere falsi livelli di glicemia bassi. Se si ritiene che sia così, contattare subito il proprio medico curante.

Livelli di glicemia alti

Se il risultato del test è superiore a 180 mg/dL, può significare che il livello di glucosio nel sangue è alto (iperoglicemia). È opportuno considerare di ripetere il test. Se si è preoccupati per la glicemia alta, rivolgersi al proprio medico.

Viene visualizzato un avviso di glicemia alta quando il livello della glicemia è superiore a 600 mg/dL. Può darsi che il livello di glucosio nel sangue sia molto elevato (grave iperoglicemia). Effettuare nuovamente il test della glicemia. Se come risultato del test viene visualizzato ancora un avviso di glicemia alta, ciò indica un grave problema relativo al controllo della glicemia. Rivolgersi immediatamente al proprio medico curante e seguire le sue indicazioni.

Risultati di glicemia insoliti ripetuti

Nel caso in cui appaiano risultati ripetutamente inattesi:

- Eseguire un test con soluzione di controllo per verificare il corretto funzionamento del sistema.
- Assicurarsi di seguire tutte le istruzioni riportate nel manuale per l'utente.
- Se i sintomi non riflettono i risultati della glicemia ottenuti, contattare il proprio medico curante.

Non ignorare mai i sintomi, né apportare significativi cambiamenti al proprio piano terapeutico, senza averne prima parlato con il medico curante.

Intervallo di valori attesi

La gestione dei livelli di glucosio nel sangue richiede l'assistenza di un medico. Parlare con il proprio medico curante in merito a quanto segue:

- L'intervallo di glicemia target più appropriato per la propria condizione.
- Quando effettuare il test.
- Il significato dei risultati glicemici.

Livelli di glicemia attesi per persone non in gravidanza non affette da diabete¹:

Ora	Intervallo, mg/dL
Digiuno	Inferiore a 100
2 ore dopo i pasti	Inferiore a 140

¹American Diabetes Association, Standards of Medical Care in Diabetes, Diabetes Care Vol. 41, Supplement 1, S1-S2, January 2018.

Verifica del sistema

Usare esclusivamente la soluzione di controllo di controllo OneTouch Verio®

Il test con soluzione di controllo viene utilizzato per accertarsi che:

- Lo strumento e le strisce reattive funzionino correttamente insieme.
- Si stia eseguendo il test correttamente.

Eseguire un test con la soluzione di controllo

- Quando si inizia un nuovo flacone di strisce reattive.
- Se si sospetta che lo strumento o le strisce reattive non funzionino correttamente.
- Nel caso appaiano ripetutamente risultati della glicemia inattesi.
- In caso di caduta o danneggiamento dello strumento.

Per istruzioni su come eseguire un test con soluzione di controllo, leggere il manuale per l'utente del sistema.

Limitazioni all'uso

Le strisce reattive OneTouch Verio® forniscono risultati accurati nelle seguenti condizioni:

- Usare solo sangue fresco intero capillare. **Non** usare siero o plasma.

- L'ematocrito è la percentuale di globuli rossi nel sangue. Valori di ematocrito estremi possono incidere sui risultati del test. Livelli dell'ematocrito inferiori al 20% possono causare letture falsamente alte. Livelli dell'ematocrito superiori al 60% possono causare letture falsamente basse. Rivolgersi al proprio medico curante se non si conosce il proprio livello dell'ematocrito.
- Le strisce reattive OneTouch Verio® possono essere usate fino a 3048 metri di altitudine senza che ciò incida sui risultati del test.

Medici curanti: prendere nota delle seguenti limitazioni all'uso:

- Il sangue fresco capillare o venoso può essere raccolto in provette contenenti eparina sodica, eparina di litio, EDTA potassico e sodio citrato se lo si utilizza entro 10 minuti. **Non** utilizzare fluoruro di sodio/ossalato o altri coagulanti o conservanti. Non destinato all'uso con campioni di sangue arterioso.
- Interferenze: acido urico e altre sostanze riducenti (quando sono presenti nel sangue a concentrazioni normali alte o terapeutiche elevate) non influenzano i risultati in maniera significativa. Concentrazioni elevate in maniera anomala possono tuttavia causare risultati bassi non accurati.
- I risultati del test possono essere falsamente bassi se il paziente è gravemente disidratato, in caso di shock o in stato iperosmolare (con o senza chetosi).
- I pazienti in condizioni critiche non devono essere testati mediante strumenti per la determinazione della glicemia.

ATTENZIONE:

- I sistemi di monitoraggio della glicemia OneTouch Verio® non devono essere usati su pazienti sottoposti nelle 24 ore precedenti a test di assorbimento del D-xiloso, poiché ciò potrebbe causare risultati erroneamente alti.
- **Non** utilizzare i sistemi di monitoraggio della glicemia OneTouch Verio® quando la PAM (pralidossina) è presente o si sospetta che possa essere presente nel campione di sangue intero del paziente.

Limiti per siti alternativi

Per le finalità d'uso dell'intero sistema, fare riferimento al manuale per l'utente in dotazione con lo strumento.

Alcuni strumenti non sono indicati per prelievi di sangue da siti alternativi (AST).

I risultati derivati da campioni provenienti dall'avambraccio o dal palmo potrebbero essere diversi da quelli derivati dai campioni provenienti dal polpastrello. Ciò è dovuto a normali differenze nel flusso sanguigno. Non rispecchia l'accuratezza del sistema. Rivolgersi al proprio medico prima di usare l'avambraccio o il palmo come sito di prelievo.

Dopo il pasto, l'assunzione di insulina o dopo esercizi fisici possono verificarsi delle differenze nei valori della glicemia fra il polpastrello e gli altri siti. Ciò accade perché i livelli degli zuccheri nel sangue cambiano più rapidamente nel polpastrello che in altri punti.

Non usare prelievi di sangue da siti alternativi (AST) per calibrare i sistemi di monitoraggio in continuo della glicemia (CGM) o per calcolare una dose di insulina. I prelievi AST devono essere effettuati unicamente in periodi di stabilità glicemica (quando la glicemia non è in rapido cambiamento).

Principio del test

Gli strumenti OneTouch Verio® sono plasma calibrati per permettere un facile confronto dei risultati con metodi di laboratorio. Il glucosio presente nel campione di sangue reagisce con speciali sostanze chimiche presenti sulla striscia reattiva generando una corrente elettrica. L'entità della corrente varia con la quantità di glucosio presente nel campione di sangue. Gli strumenti OneTouch Verio® misurano tale corrente, calcolano il livello della glicemia e ne mostrano il risultato.

Composizione del reagente

Ogni striscia reattiva contiene: flavina adenina dinucleotide dipendente glucosio deidrogenasi o FAD-GDH (da Aspergillus sp.) - 2 U; ferrocianuro di potassio 41 µg e altri elementi (tampone, ecc.). Il flacone contiene un agente essiccante.

Caratteristiche e prestazioni

Consultare il manuale per l'utente del sistema.

IMPORTANTE: per istruzioni, dati tecnici e un elenco dei simboli usati, leggere il manuale per l'utente del sistema.

IL NOSTRO IMPEGNO PER VOI

Il nostro obiettivo è fornire prodotti sanitari di qualità e un'attenta assistenza al cliente. Se non si è pienamente soddisfatti di questo prodotto o se si hanno dubbi sull'uso di un qualsiasi prodotto LifeScan, contattare il Servizio Clienti. Contattare il Servizio Clienti OneTouch® al numero 800-822000. Il servizio è operativo tutti i giorni (inclusi i festivi) dalle 8:30 alle 19:00. Oppure visitare il sito www.OneTouch.it. Se non è possibile mettersi in contatto con il Servizio Clienti, contattare il proprio medico curante e seguire i suoi consigli.

Per un elenco completo di tutti i simboli utilizzati, fare riferimento al manuale per l'utente fornito con il sistema.

IVD Für den Selbsttest.

WICHTIG: Bitte lesen Sie diese Packungsbeilage oder die mitgelieferte Gebrauchsanweisung zu Ihrem System, bevor Sie die Teststreifen benutzen. In der Gebrauchsanweisung finden Sie umfassende Anleitungen für Blutzucker- und Kontrolllösungstests. Neue Teststreifen **nicht** verwenden, wenn das Röhrchen geöffnet oder auf irgendwie Weise beschädigt ist. Dies könnte zu Fehlermeldungen oder falschen Blutzuckermessergebnissen führen. Wenden Sie sich umgehend an den Kundenservice, wenn Sie Fragen zu den Teststreifen, den Messergebnissen oder diesen Anleitungen haben. Wenden Sie sich an unseren kostenlosen OneTouch® Service: 0800-244 245 (aus Österreich), Mo.-Fr. 08:00-17:00 Uhr oder unter www.OneTouch.at.

Verwendungszweck

Die OneTouch Verio® Teststreifen werden zusammen mit den OneTouch Verio® Blutzuckermesssystemen (OneTouch Verio®, OneTouch Verio IQ®, OneTouch Verio Flex®, OneTouch Verio Reflect®) für die quantitative Messung der Glukose (Zucker) in frischem Kapillarvollblut aus der Fingerbeere verwendet. Proben aus venösem Vollblut werden bei manchen Systemen von medizinischem Fachpersonal entnommen. Informationen zur Probenentnahme lesen Sie bitte in der mitgelieferten Gebrauchsanweisung zu Ihrem System nach. Die OneTouch Verio® Blutzuckermesssysteme sind für den Selbsttest außerhalb des Körpers (In-vitro-Diagnose) durch Diabetiker zu Hause und durch medizinisches Fachpersonal im klinischen Bereich bestimmt, um die Überwachung der Wirksamkeit der Diabetestherapie zu unterstützen.

Die OneTouch Verio® Blutzuckermesssysteme sind nicht zur Diagnose oder zum Screening von Diabetes oder zum Test an Neugeborenen zu verwenden.

Die vollständige Beschreibung des Verwendungszwecks lesen Sie bitte in der mitgelieferten Gebrauchsanweisung zu Ihrem System nach.

Lagerung und Handhabung

- Das Teststreifenröhrchen kühl und trocken bei Raumtemperatur zwischen 5 °C und 30 °C lagern. **Nicht** im Kühlschrank lagern. Nicht direkter Sonnenbestrahlung oder Hitze aussetzen. Einwirkung von Temperaturen und/oder Luftfeuchtigkeit außerhalb der Lagerungsgrenzwerte kann zu falschen Messergebnissen führen.
- Das Verfallsdatum ist auf dem Röhrchen aufgedruckt.
- Das Entsorgungsdatum ist 6 Monate nach Öffnen eines Teststreifenröhrchens. Beim erstmaligen Öffnen eines neuen Röhrchens das Entsorgungsdatum auf dem Etikett vermerken.
- Verwenden Sie die Teststreifen **nicht** nach Ablauf des Verfallsdatums oder des Entsorgungsdatums, je nachdem, was zuerst eintritt.
- Bewahren Sie die Teststreifen **ausschließlich im Röhrchen** auf. Um Beschädigungen und Verunreinigungen zu vermeiden, legen Sie die Teststreifen **nicht** in einen anderen Behälter.
- Das Röhrchen **nur** öffnen, wenn Sie einen Teststreifen zum Gebrauch entnehmen möchten.
- Nach der Entnahme des Teststreifens das Röhrchen sofort wieder fest verschließen. Teststreifen **sofort nach der Entnahme aus dem Röhrchen** verwenden.
- **Keine** Teststreifen aus einem beschädigten oder offen gelassenen, der Luft ausgesetzten Röhrchen verwenden.
- Den Teststreifen **nicht** mit Schmutz, Nahrungsmitteln oder Flüssigkeiten verunreinigen. Teststreifen können mit trockenen, sauberen Händen überall angefasst werden.
- Die Teststreifen **nicht** biegen, zerschneiden oder auf andere Weise verändern.
- Teststreifen sind nur einmal verwendbar.
- **Verwenden Sie niemals einen Teststreifen, auf den bereits einmal Blut oder Kontrolllösung gelangt ist.**
- Achten Sie darauf, dass Ihr Blutzuckermesssystem und die Teststreifen vor dem Test ungefähr die gleiche Temperatur aufweisen.
- Geben Sie nur OneTouch Verio® Kontrolllösung oder eine Blutprobe auf den Teststreifen.
- Den Teststreifen nach einer Messung **nicht** wieder in das Röhrchen geben.
- Gebrauchte Teststreifen sollten als Abfall mit biologischem Gefährdungspotenzial betrachtet werden. Beim Entsorgen befolgen Sie unbedingt den Rat Ihres Arztes bzw. die örtlich geltenden Vorschriften.

WARNHINWEIS: Teststreifenröhrchen für Kinder unzugänglich aufbewahren. Beim Verschlucken von Teststreifen besteht Erstickungsgefahr. Teststreifen nicht verschlucken.

Das Teststreifenröhrchen enthält eventuell Trockenmittel, die bei Einatmen oder Verschlucken eine Gefahr darstellen sowie Haut- und Augenreizungen verursachen können.

Keine Einzelteile einnehmen oder verschlucken.

Blutzuckerbestimmung

Anleitungen zur Durchführung eines Blutzuckertests und zur Gewinnung einer Blutprobe lesen Sie bitte in der Geb

Messergebnisse

Die OneTouch Verio® Blutzuckermesssysteme zeigen Ergebnisse zwischen 20 mg/dL und 600 mg/dL an.

Beachten Sie die Vorsichtsmaßnahmen, wenn Ihr Blutzuckerergebnis höher oder niedriger als erwartet ausfällt.

⚠️ VORSICHT:

Niedrige Blutzuckermessergebnisse

Wenn Ihr Blutzuckermessergebnis unter 70 mg/dL liegt oder ein Warnhinweis wegen eines niedrigen Blutzuckerspiegels angezeigt wird (d. h., das Messergebnis liegt unter 20 mg/dL), kann dies bedeuten, dass Sie eine Hypoglykämie (niedrigen Blutzucker) haben. Sie müssen ggf. den niedrigen Blutzuckerspiegel umgehend behandeln. Folgen Sie den Anweisungen Ihres Arztes. Dieses Ergebnis könnte auf einem Testfehler beruhen, doch ist es besser, zuerst die notwendigen Maßnahmen zu ergreifen und dann eine erneute Messung durchzuführen.

Flüssigkeitsmangel und niedrige Blutzuckermessergebnisse

Bei starker Dehydratation erhalten Sie eventuell falsche, zu niedrige Messergebnisse. Wenn Sie dies vermuten, wenden Sie sich umgehend an Ihren Arzt.

Hohe Blutzuckermessergebnisse

Wenn Ihr Blutzuckermessergebnis über 180 mg/dL liegt, kann ein hoher Blutzuckerspiegel (Hyperglykämie) vorliegen. Sie sollten eine erneute Bestimmung in Erwägung ziehen. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie hinsichtlich eines hohen Blutzuckerspiegels besorgt sind.

Es wird ein Warnhinweis wegen eines hohen Blutzuckerspiegels angezeigt, wenn Ihr Blutzuckermessergebnis über 600 mg/dL liegt. Dies kann auf einen sehr hohen Blutzuckerspiegel (eine schwere Hyperglykämie) hinweisen. Messen Sie Ihren Blutzuckerspiegel erneut. Falls das Ergebnis erneut zu einem Warnhinweis wegen hoher Glukose führt, deutet das auf ein gravierendes Problem bei der Einstellung Ihres Diabetes hin. Holen Sie sofort den Rat Ihres Arztes ein und befolgen Sie umgehend seine Anweisungen.

Wiederholte unerwartete Blutzuckermessergebnisse

Wenn Sie wiederholt unerwartete Blutzuckermessergebnisse erhalten:

- Führen Sie zur Überprüfung Ihres Systems einen Kontrolllösungstest durch.
- Vergewissern Sie sich, dass Sie alle Anleitungen in Ihrer Gebrauchsanweisung befolgt haben.
- Wenn Ihre Symptome nicht zu den Blutzuckermessergebnissen passen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Ignorieren Sie niemals Symptome und nehmen Sie keine einschneidenden Änderungen an Ihrer Diabetestherapie vor, ohne vorher mit Ihrem Arzt darüber gesprochen zu haben.

Bereich der erwarteten Werte

Die Blutzuckerüberwachung erfordert die Begleitung durch einen Arzt. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt über diese Punkte:

- den für Sie als geeignet festgelegten Zielglukosebereich
- Zeitpunkte für Tests
- Bedeutung Ihrer Blutzuckermessergebnisse

Erwartete Blutzuckerspiegel für nicht schwangere Personen ohne Diabetes:¹

Uhrzeit	Bereich, mg/dL
nüchtern	unter 100
2 Stunden nach einer Mahlzeit	unter 140

¹American Diabetes Association, Standards of Medical Care in Diabetes, Diabetes Care Vol. 41, Supplement 1, S1-S2, January 2018.

Überprüfung des Systems

Nur OneTouch Verio® Kontrolllösung verwenden.

Ein Kontrolllösungstest soll Folgendes überprüfen:

- dass Messsystem und Teststreifen zusammen ordnungsgemäß funktionieren,
- dass Sie den Test korrekt durchführen.

Führen Sie einen Kontrolllösungstest durch

- nach Öffnen eines neuen Röhrchens mit Teststreifen,
- wenn Sie vermuten, dass das Messsystem oder die Teststreifen nicht richtig funktionieren,
- wenn Sie wiederholt unerwartete Blutzuckermessergebnisse erhalten haben,
- wenn das Messsystem heruntergefallen oder beschädigt ist.

Die Anleitung zur Durchführung eines Kontrolllösungstests lesen Sie bitte in der Gebrauchsanweisung zu Ihrem System nach.

Einschränkungen

OneTouch Verio® Teststreifen erzielen genaue Ergebnisse, wenn folgende Bedingungen beachtet werden:

- Verwenden Sie ausschließlich frisches Kapillarvollblut. **Kein** Serum oder Plasma verwenden.
- Hämatokrit ist der Anteil der roten Blutkörperchen im Blut. Extreme Hämatokritwerte können sich auf das Testergebnis auswirken. Hämatokritwerte unter 20 % können zu falsch hohen Messergebnissen führen. Hämatokritwerte über 60 % können zu falsch niedrigen Messergebnissen führen. Wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn Sie Ihren Hämatokritwert nicht kennen sollten.
- OneTouch Verio® Teststreifen können in Höhenlagen von bis zu 3048 Meter verwendet werden, ohne dass dies einen Einfluss auf die Testergebnisse hat.

Für medizinisches Fachpersonal – bitte beachten Sie außerdem folgende Einschränkungen des Messverfahrens:

- Frisches Kapillar- oder venöses Blut kann in Reagenzgläsern mit Heparin, Lithium-Heparin, Kalium-EDTA und Natriumcitrat aufgefangen werden, sofern das Blut innerhalb von 10 Minuten verwendet wird. **Kein** Natriumfluorid-/oxalat oder andere Antikoagulanzien oder Konservierungsmittel verwenden. Nicht zur Verwendung mit arteriellem Blut vorgesehen.
- Störungen: Harnsäure und andere reduzierende Substanzen beeinträchtigen (wenn sie in hochnormalen oder hohen therapeutischen Konzentrationen im Blut vorkommen) die Messergebnisse nicht signifikant. Anomal hohe Konzentrationen im Blut können jedoch zu ungenauen, zu niedrigen Messergebnissen führen.
- Bei starker Dehydratation, im Schockzustand oder in einem hyperosmolaren Zustand (mit oder ohne Ketose) können die Testergebnisse fälschlicherweise niedrig erscheinen.
- Der Blutzuckerspiegel schwerkranker Patienten sollte nicht mit Blutzuckermesssystemen bestimmt werden.

⚠️ VORSICHT:

- OneTouch Verio® Blutzuckermesssysteme sollten nicht bei Patienten innerhalb 24 Stunden nach Durchführung eines D-Xylose-Resorptionstests verwendet werden, da dies u. U. zu ungenauen hohen Ergebnissen führen kann.
- Benutzen Sie OneTouch Verio® Messsysteme **nicht**, wenn die Vollblutprobe des Patienten PAM (Pralidoxim) enthält bzw. möglicherweise enthält.

Einschränkungen aufgrund alternativer Entnahmestellen

Die vollständige Beschreibung des Verwendungszwecks lesen Sie bitte in der mitgelieferten Gebrauchsanweisung zu Ihrem System nach.

Einige Messsysteme sind nicht für die Messung an alternativen Entnahmestellen vorgesehen.

Ergebnisse mit Blut aus dem Unterarm oder Handballen weichen von den Ergebnissen mit Blut aus der Fingerbeere ab. Dies beruht auf normalen Abweichungen innerhalb des Blutkreislaufs und gibt nicht die Präzision des Systems wieder. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie Messungen mit Blut aus dem Unterarm oder dem Handballen durchführen.

Nach dem Essen, der Insulingabe oder körperlichen Tätigkeiten kann es zu Unterschieden in den Blutzuckerwerten zwischen Blut aus der Fingerbeere und anderen Entnahmestellen kommen. Grund dafür ist die Tatsache, dass sich Blutzuckerspiegel in der Fingerbeere schneller ändern als in anderen Bereichen.

Blutproben aus alternativen Entnahmestellen (AST, alternate site testing) sollten nicht dazu verwendet werden, die kontinuierliche Glukoseüberwachung (CGM) zu kalibrieren oder eine Insulindosis zu errechnen. AST-Tests sollten nur in Zeiten im Fließgleichgewicht (wenn sich die Glukosewerte nicht schnell ändern) durchgeführt werden.

Messprinzip

Zum einfachen Vergleich der Messergebnisse mit den Labormethoden sind die OneTouch Verio® Blutzuckermesssysteme plasmakalibriert. Die Glukose in der Blutprobe reagiert mit der Glukose-Oxidase auf dem Teststreifen, wodurch ein Strom erzeugt wird. Die Stärke des Stroms ändert sich entsprechend der in der Blutprobe vorhandenen Glukose. OneTouch Verio® Blutzuckermesssysteme messen die Stromstärke, errechnen Ihren Blutzuckerwert und zeigen Ihr Ergebnis an.

Reagenzzusammensetzung

Jeder Teststreifen enthält: Flavin-Adenin-Dinucleotid-abhängige Glycosedehydrogenase oder FAD-GDH (aus Aspergillus sp.) – 2 U; Kaliumferrocyanid 41 µg und weitere Inhaltsstoffe (Puffer usw.). Das Teststreifenröhrchen enthält ein Trockenmittel.

Leistungsdaten

Siehe Gebrauchsanweisung zu Ihrem System.

WICHTIG: Anleitungen, technische Daten und eine Liste der verwendeten Symbole siehe Gebrauchsanweisung zu Ihrem System.

UNSER ENGAGEMENT FÜR SIE

Es ist unser Ziel, Ihnen qualitativ hochwertige Gesundheitsprodukte und einen engagierten Service bereitzustellen. Falls Sie nicht vollständig mit dem Produkt zufrieden sind oder wenn Sie Fragen zur Nutzung eines LifeScan Produkts haben, wenden Sie sich an unseren kostenlosen OneTouch® Service: 0800-244 245 (aus Österreich), Mo.-Fr. 08:00-17:00 Uhr oder unter www.Onetouch.at.

Eine komplette Liste aller verwendeten Symbole finden Sie in der mitgelieferten Gebrauchsanweisung.

EC REP LifeScan Deutschland GmbH
Niederkasseler Lohweg 18
40547 Düsseldorf, Germany

Brevetto <https://www.onetouch.com/patents>

LifeScan Europe GmbH
Dammstrasse 19
6300 Zug
Switzerland

OneTouch®
AW 06685209A

Data di rev.: /Rev.-Datum: 03/2023

© 2018–2023 LifeScan IP Holdings, LLC

0344

www.Onetouch.it
www.Onetouch.at

Lifescan™