

Uric Acid Test Strip

EN

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 sensitive 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 a 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. Users should only obtain fresh capillary whole blood samples from the fingertips. 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

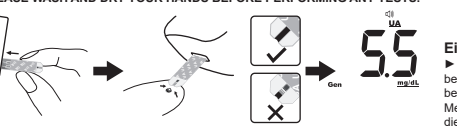
► Hematocrit: The hematocrit level is limited to between 20% and 60%. Please ask your healthcare professional if you do not know your hematocrit level. ► Neonatal Use: This test strip must not be used for the testing of newborns. ► This test strip is used for testing fresh capillary and venous. ► Metabolites: high concentration of acetaminophen, bilirubin, hemoglobin, methylidopa 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 10% to 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 readings deliver 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.

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.

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)=320

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: 3.2 ~ 10.05 mg/dL

Linear Regression: $y = 1.0098x + 0.0095$, $R^2 = 0.9637$, (n=320)

ver 2.0 2024/04
312-4650100-014

User Performance
Results: Difference Plot Analysis
Model: GD81 / GD82
Number of subjects (N)=320

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: 2.85 ~ 10.05 mg/dL

Linear Regression: $y = 1.0036x + 0.0499$, $R^2 = 0.9633$, (n=320)

Precision

TABLE 3 Precision

GD82	Uric Acid Concentration (mg/dL)		
	LOW (5 mg/dL)	MID (10 mg/dL)	HIGH (15 mg/dL)
Mean	5.0	10.1	15.0
SD	0.199	0.285	0.452
CV%	3.97%	2.83%	3.01%

Use only with FORA 6 Plus / Connect Multi-functional meter.

Harnsäure-Teststreifen

DE

Warnhinweise

► Für die *In-Vitro*-Diagnostik (nur für die externe Verwendung). ► Nur für den einmaligen Gebrauch. ► Medizinisches Fachpersonal und andere Anwender, die das System für die Messung bei verschiedenen Patienten benutzen, sollten die alle Komponenten, die mit menschlichem Blut in Kontakt kommen, auch nach der Reinigung als potenziell infektiös gehandhabt werden müssen.

► Bitte lesen Sie dieses Blatt und die Bedienungsanleitung ihres FORA 6 Plus / Connect Multifunktions-Überwachungssystems, bevor Sie diese Teststreifen verwenden.

► Fachärzte können die Teststreifen für Messungen mit kapillarem und venösem Vollblut verwenden.

Probenanzahl: 15 Sekunden

Messbereich des Systems: 3 mg/dL bis 20 mg/dL (0.179 mmol/L bis 1.190 mmol/L)

Hämatokrit-Bereich: 20% bis 60%

Genauigkeit

Ergebnis: Abweichungen-Diagrammanalyse

Modell: GD81 / GD82

Anzahl der Proben (N)=320

TABELLE 3 Precision

GD82	Harnsäurekonzentration (mg/dL)		
	LOW (5 mg/dL)	MID (10 mg/dL)	HIGH (15 mg/dL)
Mittelwert	5.0	10.1	15.0
SD	0.199	0.285	0.452
CV%	3.97%	2.83%	3.01%

Use only with FORA 6 Plus / Connect Multi-functional meter.

Verwendungszweck

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

Nutzer sollten nur frisches Kapillarvollblut aus der Fingerspitze entnehmen.

Verwenden Sie nur Heparin zur Antikoagulation der Vollblutproben. Bitte verwenden Sie kein EDTA zur Antikoagulation.

Inhalt

► Harnsäure-Teststreifen

► Code-Streifen

► Bedienungsanleitung

► Gebruikershandleiding

► Lancerette

► Strips reactiva

► Gebruikshandleiding

</

corre e que o código é igual ao código impresso na etiqueta do tubo ou embalagem individual que está a utilizar.
Tenha em atenção: Se a maioria dos seus resultados for invulgamente alta ou baixa, contacte o seu profissional de saúde.

Teste de controlo de qualidade

As nossas soluções de controlo contêm uma quantidade conhecida de ácido úrico que reage com as tiras de teste. Pode verificar o desempenho do medidor, tira de teste e da sua técnica comparando os resultados da solução de controlo com o intervalo impresso na etiqueta ou embalagem individual. A verificação regular garante a precisão dos resultados do teste. Consulte o Manual do Proprietário para obter informações completas sobre o teste.

IMPORTANTE: O intervalo de referência das soluções de controlo pode variar com cada nova tira de teste. Certifique-se de verifica o intervalo na etiqueta do tubo ou embalagem individual da tira de teste actual.

Componentes químicos

> Catalisador de ácido úrico $\geq 0,15$ mg
> Ingredientes não reativos $\geq 0,05$ mg

Informações adicionais para profissionais de saúde

Utilize sempre luvas e cumpra a política e procedimentos relativos a perigos biológicos das suas instalações médicas quando realizar testes com amostras de sangue dos pacientes. Utilize apenas amostras de sangue total recém-recolhidas.

Tamanho da amostra: 1,0 μ L

Tempo de reação: 15 segundos

Intervalo de medição do sistema: 3 mg/dL \sim 20 mg/dL (0,179 mmol/L \sim 1,190 mmol/L)

Intervalo de hematocritos: 20% \sim 60%

Exatidão

Resultados: Análise do gráfico de diferenças
Modelo: GD81 / GD82

Número de sujeitos (N)=160

TABELA 1 Rácio de amostras (sangue total capilar) dentro de diferentes intervalos de tendência

Dentro de $\pm 5\%$	Dentro de $\pm 10\%$	Dentro de $\pm 15\%$	Dentro de $\pm 20\%$
64,1%	95,0%	100%	100%

Intervalo de medição: 3,2 \sim 10,05 mg/dL

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

Desempenho do utilizador

Resultados: Análise do gráfico de diferenças

Modelo: GD81 / GD82

Número de sujeitos (N)=320

TABELA 2 Rácio de amostras (sangue total capilar) dentro de diferentes intervalos de tendência

Dentro de $\pm 5\%$	Dentro de $\pm 10\%$	Dentro de $\pm 15\%$	Dentro de $\pm 20\%$
68,1%	96,9%	100%	100%

Intervalo de medição: 2,85 \sim 10,05 mg/dL

Regressão linear: $y = 1,0036x + 0,0499$, $R^2 = 0,9633$, (n=320)

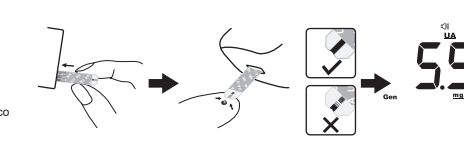
Precisão

TABELA 3 Precisão

GD82	Concentração de ácido úrico (mg/dL)		
	LOW (5 mg/dL)	MID (10 mg/dL)	HIGH (15 mg/dL)
Média	5,0	10,1	15,0
SD	0,199	0,285	0,452
CV%	3,97%	2,83%	3,01%

Utilizar apenas com o medidor multifuncional FORA 6 Plus / Connect.

Tira reactiva de ácido úrico



Consulte el manual del propietario para obtener más información.

La lanceta y la tira reactiva utilizadas podrían constituir un peligro biológico. Deséchelas con cuidado conforme a las regulaciones locales.

Lectura do resultado

Las lecturas de ácido úrico proporcionan resultados equivalentes en plasma y se muestran en miligramos de ácido úrico por decilitro de sangre (mg/dL).

El intervalo de medición de este medidor es 3 \sim 20 mg/dL (0,179 \sim 1,190 mmol/L).

Valores de referencia

Ácido úrico *	Hombre	3,5 \sim 7,2 mg/dL (0,208 \sim 0,428 mmol/L)
	Mujer	2,6 \sim 6 mg/dL (0,155 \sim 0,357 mmol/L)

*National Kidney Foundation (2014)

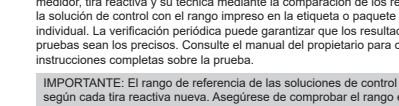
*Los resultados de la prueba fueron inusuales o incompatibles con cómo se encuentra:

► Asegúrese de que la ventana de confirmación de la tira reactiva esté completamente llena de sangre. ► Compruebe la fecha de caducidad de las tiras reactivas. ► Compare el rendimiento de su medidor y tira reactiva con las soluciones de control. ► Asegúrese de que su monitor tenga la codificación correcta y que el código sea el mismo que el código impreso en la etiqueta del vial o en el paquete de aluminio individual que está utilizando.

Tenga en cuenta: Si la mayoría de sus resultados fueran inusualmente altos o bajos, póngase en contacto con un profesional de la salud.

Pruebas de control de calidad

PRZEWYKANIE JAKICHKOŁWIEK TESTÓW NALEŻY UMYĆ I WYSUSZY RĘCE.



Więcej informacji można znaleźć w instrukcji obsługi.

Zużyty lancet i pasek testowy stanowią potencjalne zagrożenie biologiczne.

Należy je ostrożnie zutylizować, zgodnie z lokalnymi przepisami.

Componentes químicos

> Catalisador de ácido úrico $\geq 0,15$ mg

> Ingredientes no reactivos $\geq 0,05$ mg

Información adicional para profesionales de la salud

Siempre use guantes y siga las normas y los procedimientos de control de riesgo biológico de su centro cuando realice pruebas con muestras de sangre de pacientes. Utilice únicamente muestras de sangre entera fresca.

Tamaño de la muestra: 1,0 μ L

Intervalo de mediación: 15 segundos

Intervalo de mediación do sistema: 3 mg/dL \sim 20 mg/dL (0,179 mmol/L \sim 1,190 mmol/L)

Precisión

Resultados: análisis gráfico de diferencias

Modelo: GD81 / GD82

Número de sujetos (N)=160

TABELA 3 Precisión

GD82	Concentração de ácido úrico (mg/dL)		
	BAJA (5 mg/dL)	MEDIA (10 mg/dL)	HIGH (15 mg/dL)
Média	5,0	10,1	15,0
SD	0,199	0,285	0,452
CV%	3,97%	2,83%	3,01%

Intervalo de mediación: 3,2 \sim 10,05 mg/dL

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

Rendimiento do usuario

Resultados: análisis gráfico de diferencias

Modelo: GD81 / GD82

Número de sujetos (N)=320

TABELA 2 Proporción de muestras (sangre entera capilar) encontradas en diferentes rangos de sesgo

Dentro de $\pm 5\%$	Dentro de $\pm 10\%$	Dentro de $\pm 15\%$	Dentro de $\pm 20\%$
68,1%	96,9%	100%	100%

Wyszczególnienie

WAŻNE: Zakres referencyjny rozwozków kontrolnych może być inny dla każdego nowego pasku testowego. Należy się upewnić, że zakres został sprawdzony na etykiecie folii lub indywidualnym opakowaniu bieżącego paska testowego.

WAŻNE: Zakres referencyjny rozwozków kontrolnych może być inny dla każdego nowego paska testowego. Należy się upewnić, że zakres został sprawdzony na etykiecie folii lub indywidualnym opakowaniu bieżącego paska testowego.

Komponenty químicas

> Katalizador kwasu mocznego $\geq 0,15$ mg

> Składniki niereaktywne $\geq 0,05$ mg

Dodatkowe informacje dla specjalistów opieki zdrowotnej

Podczas wykonywania testów z użyciem próbek krwi pacjentów należy zawsze nosić rękawiczki i przestrzegać obowiązujących w placówce zasad i procedur kontroli zagrożeń biologicznych. Należy używać wyłącznie świeżych próbek krwi pełnej.

Rozmiar próbki: 1,0 μ L

Czas reakcji: 15 sekund

Zakres pomiarowy systemu: 3 mg/dL \sim 20 mg/dL (0,179 mmol/L \sim 1,190 mmol/L)

Zakres hematokrytu: 20% \sim 60%

Dokładność

Wyniki: Analiza wykresu różnic

Model: GD81 / GD82

Liczba badanych (N)=160

TABELA 1 Proporción de probék (pelnej krwi włóśniczowej) mieszczące się w różnych zakresach odchylenie

W granicach $\pm 5\%$	W granicach $\pm 10\%$	W granicach $\pm 15\%$	W granicach $\pm 20\%$
64,1%	95,0%	100%	100%

Zakres pomiaru: 3,2 \sim 10,05 mg/dL

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

Wyniki: Analiza wykresu różnic

Results: Difference Plot Analysis

Model: GD81 / GD82

Liczba badanych (N)=320

</div