

Intended Use

FORA Blood Glucose Control Solution is intended to be used to ensure that your meter and test strips are working together properly. Use with Blood Glucose Monitoring Systems, Blood Glucose and β-Ketone Monitoring Systems or Multi-functional Monitoring Systems from ForaCare.

This system is intended for use outside the body (in vitro diagnostic use) by people with diabetes at home and by health-care professionals in clinical settings as an aid to monitor if the system is functioning correctly.

About Control Solution

FORA Blood Glucose Control Solution contains a known amount of glucose that reacts with test strips made for ForaCare.

Operation of the control solution test is similar to a blood glucose test except that FORA Blood Glucose Control Solution is used instead of a drop of blood. The control solutions should provide results within an expected range printed on the test strip vial label.

IMPORTANT

The control solution range printed on the test strip label or foil pack may differ. Make sure to use the range printed on the current test strip packaging.

Do a control solution test when:

- you first receive the device
- ▶ you begin using a new vial of test strips.
- you suspect the device or test strips are not working properly.
- your blood glucose test results are not consistent with how you feel, or if you think the results are not accurate.
- ▶ you have dropped or think you may have damaged the device.

CAUTION

The control solution range printed on the test strip vial is for control solution only. It is used to test meter and test strip performance. It is not a recommended range for your blood

If you experience any serious incident that occurred in relation to the use of this product, please report it to the manufacturer and the competent authority of medical devices in your country.

A serious incident means any incident that directly or indirectly led, might have led, or might lead to any of the following:

- (a) the death of a patient, user, or other people,
- (b) the temporary or permanent serious deterioration of a patient's, user's or other person's state of health.
- (c) a serious public health threat.

Chemistry

FORA Blood Glucose Control Solution is a red solution that contains less than 0.3% D-glucose. Percent Ingredient 0.019% - 0.25% Active ingredient: D-glucose > 99 75% Inert ingredients

Storage and Handling

- ► For *in vitro* diagnostic use only.
- ▶ Use only FORA Control Solutions with Blood Glucose Monitoring Systems, Blood Glucose and β -Ketone Monitoring Systems or Multi-functional Monitoring System from ForaCare.
- Check the expiration date on the vial. Do not use if expired.
- Tightly close the control solution and store at room temperature at 2°C to 30°C (36°F to 86°F). Do not freeze.
- · Use only for 3 months after first opening. Record the date first opened on the control solution vial. Discard after 3 months.

Test Procedures

To do a test with FORA Blood Glucose Control Solution, follow the instructions printed in the Owner's Manual that came with the system.

Accurate results depend upon following instructions carefully. Follow the technical guidelines below whenever you test with FORA Blood Glucose Control Solution:

- 1. We recommend that you allow the meter, control solution, and test strips to reach room
- temperature (20°C-25°C / 68°F-77°F) before testing. 2. Shake the control solution well before use.
- 3. Discard the first drop of control solution you squeeze out.
- 4. Squeeze out another drop onto the vial cap, and touch
- the drop with the absorbent hole of the test strip. 5. Wipe off the dispenser tip to keep it clean



Expected Results

At room temperature, FORA Blood Glucose Control Solution test results should be within the expected range printed on the test strip vial label.

If test results are outside the expected range printed on the test strip vial or foil pack, please check the troubleshooting guide in Owner's Manual and repeat the test. Results that are outside the expected range may indicate:

- ► An error in the way you are doing the test.
- Expired test strips and control solutions. A problem with the meter.
- Control solution that is too warm or too cool.
- The meter code does not match the code printed on the test strip vial or foil pack.
- ► Failure to shake the control solution vial vigorously.

If the repeat result is still outside the range, the system may not be working properly. **Do not** use the system to test your blood. Please contact the dealer for service.

Availability

FORA Control Solution is available from retail pharmacies

OUR COMMITMENT TO YOU

Our goal is to provide you with quality healthcare products and dedicated customer service. If you are not fully satisfied with this product, or if you have questions about the use of any FORA product, please contact the dealer for service.

Symbol information			
Symbol	Referent	Symbol	Referent
IVD	In vitro diagnostic medical device	LOT	Batch code
Υĭ	Consult instructions for use		Manufacturer
1	Temperature limitation	\triangle	Caution
\square	Use by / Expiry date	8	Do not use if package is damaged
ЗМ	Use within 3 months after opening	CE	CE mark
REF	Model no.	EC REP	Authorised representative in the European Union

Use only with FORA 6 Plus / Connect / Smart / FORA Diamond PRIMA / VOICE / MINI / GD50 / FORA ADVANCED pro GD40 / FORA G40.

ForaCare Suisse AG

Neugasse 55, 9000 St. Gallen, SWITZERLAND
www.foracare.ch

EC REP MedNet EC-REP GmbH Borkstraße 10, 48163 Münster, Germany





Verwendungszweck

Die FORA Blutglukose-Kontrolllösung soll sicherstellen, dass Messgerät und Teststreifen richtig zusammenarbeiten. Verwendung mit Blutglukosemessgeräten, Blutglukose- und β-Ketonmessgeräten sowie Multifunktions-Überwachungssystemen von ForaCare

Dieses System ist zur Verwendung außerhalb des Körpers (In-vitro-Diagnostik) durch Menschen mit Diabetes zu Hause und durch medizinisches Fachpersonal in klinischen Einrichtungen als Hilfsmittel zur Überprüfung der korrekten Funktion des Gerätes vorgesehen.

Informationen zur Kontrolllösung

Die FORA Blutglukose-Kontrolllösung enthält eine bekannte Menge an Glucose, die mit den für ForaCare hergestellten Teststreifen reagiert.

Die Durchführung des Tests mit Kontrolllösung ist der Blutglukosemessung vergleichbar, mit dem Unterschied, dass statt eines Bluttropfens FORA Blutglukose-Kontrolllösung verwendet wird. Die Kontrolllösungen sollten Ergebnisse liefern, die innerhalb des erwarteten Bereichs liegen, der auf dem Etikett des Teststreifenbehälters aufgedruckt ist.

WICHTIG

Der auf dem Teststreifenetikett oder der Folienverpackung aufgedruckte Kontrolllösungsbereich kann abweichen. Achten Sie darauf, den auf der aktuellen Teststreifenpackung aufgedruckten Bereich zu verwenden

Führen Sie in folgenden Situationen eine Messung mit der Kontrolllösung durch:

- Wenn Sie das Gerät zum ersten Mal verwenden.
- ▶ Wenn Sie mit einer neuen Teststreifen-Box beginnen.
- Wenn Sie vermuten, dass Gerät oder Teststreifen nicht richtig funktionieren.
- Wenn die Blutglukose-Messergebnisse nicht Ihrem Allgemeinempfinden entsprechen oder wenn Sie glauben, dass die Ergebnisse ungenau sind.
- · Wenn Sie das Gerät fallen gelassen haben oder vermuten, dass es auf andere Weise beschädigt wurde.

VORSICHT

Der auf dem Teststreifenbehälter angegebene Kontrolllösungsbereich gilt nur für die Kontrolllösung. Er dient zur Prüfung der Funktion des Messgeräts in Verbindung mit den Teststreifen. Es handelt sich nicht um den empfohlenen Bereich für IhrenBlutglukosespiegel.

Sollten Sie im Zusammenhang mit der Verwendung dieses Produkts einen schwerwiegenden Zwischenfall feststellen, melden Sie ihn bitte dem Hersteller sowie der zuständigen Behörde für Medizinprodukte Ihres Landes.

Ein schwerwiegender Vorfall ist jeder Vorfall, der direkt oder indirekt zu einem der folgenden Ereignisse geführt hat oder geführt haben könnte:

- (a) Tod eines Patienten, eines Anwenders oder anderer beteiligter Personen,
- (b) die vorübergehende oder dauerhafte ernsthafte Verschlechterung des Gesundheitszustandes eines Patienten, eines Anwenders oder einer anderen beteiligten Person,
- (c) eine ernstliche Bedrohung der öffentlichen Gesundheit.

Chemische Zusammensetzung

Bei der FORA Blutglukose-Kontrolllösung handelt es sich um eine rote Lösung, die weniger als 0,3% D-Glucose enthält.

Bestandteile Prozent Aktiver Bestandteil: D-glucose 0,019% - 0,25%

Inaktive Bestandteile > 99,75%

Lagerung und Handhabung

- ► Nur zur *in-vitro*-Diagnostik
- Verwenden Sie nur die **FORA** Kontrolllösungen nur mit Blutglukosemessgeräten, Blutglukose- und β-Ketonmessgeräten sowie Multifunktions-Überwachungssystemen von ForaCare.
- Überprüfen Sie das Verfallsdatum auf dem Behälter. Nicht nach Ablauf des Verfallsdatums
- ▶ Verschließen Sie die Kontrolllösung fest und bewahren Sie sie bei Raumtemperatu zwischen 2°C und 30°C (36°F und 86°F) auf. Nicht einfrieren.
- ▶ Verwenden Sie die Lösung innerhalb von 3 Monaten nach dem ersten Öffnen. Notieren Sie beim ersten Öffnen das Datum auf dem Behälter der Kontrolllösung. Entsorgen Sie die verbleibende Lösung nach 3 Monaten.

Testverfahren

Folgen Sie bei der Durchführung eines Tests mit FORA Blutglukose-Kontrolllösung den Anweisungen im Benutzerhandbuch des Messgerätes.

Die Genauigkeit der Messergebnisse hängt von der sorgfältigen Befolgung der Anweisungen ab. Folgen Sie den untenstehenden technischen Hinweisen, wenn Sie einen Test mit FORA Blutglukose-Kontrolllösung durchführen:

- 1. Wir empfehlen, den Test erst dann durchzuführen, wenn Messgerät, Kontrolllösung und Teststreifen Raumtemperatur (20°C-25°C/68°F-77°F) erreicht haben.
- 2. Schütteln Sie die Kontrolllösung vor Gebrauch gründlich.
- 3. Entsorgen Sie den ersten Tropfen aus dem Behälter mit
- Kontrolllösung. 4. Drücken Sie einen weiteren Tropfen auf die Phiolenkappe und berühren Sie den Tropfen mit der saugfähigen
 - Öffnung des Teststreifens.



5. Wischen Sie die Spenderspitze ab, um sie sauber zu halten

Erwartete Ergebnisse

Bei Raumtemperatur sollten die Testergebnisse mit FORA Blutglukose-Kontrolllösung innerhalb des erwarteten Bereichs liegen, der auf dem Etikett des Teststreifenbehälters angegeben ist.

Wenn die Testergebnisse außerhalb des erwarteten Bereichs liegen, der auf der Teststreifenphiole oder Folienpackung aufgedruckt ist, lesen Sie bitte die Anleitung zur Fehlerbehebung in der Bedienungsanleitung und wiederholen Sie den Test. Ergebnisse, die au Berhalb des erwarteten Bereichs liegen, können folgende Ursachen haben:

- Fehler bei Durchführung der Messung.
- Verwendung von Teststreifen bzw. Kontrolllösung nach Ablauf des Verfallsdatums.
- Problem mit dem Messgerät.
- Kontrolllösung ist zu warm oder zu kalt.
- ► Der Code des Messgerätes stimmt nicht mit dem auf der Teststreifenphiole oder Folienverpackung überein.
- Die Kontrolllösung wurde nicht ausreichend geschüttelt.

Wenn das Ergebnis des Wiederholungstests immer noch außerhalb des Bereichs liegt, funktioniert das Gerät evtl. Nicht ordnungsgemäß. Verwenden Sie das Gerät **nicht** für eine Messung mit Ihrem Blut. Bitte setzen Sie sich mit Ihrem Händler in Verbindung.

Lieferbarkeit

FORA Kontrolllösungen sind in Apotheken erhältlich.

UNSER ENGAGEMENT FÜR SIE

Es ist unser Ziel, Ihnen qualitativ hochwertige medizinische Produkte und einen ausgezeichneten Kundenservice zu bieten. Wenn Sie mit diesem Produkt nicht vollkommen zufrieden sind oder wenn Sie Fragen zur Verwendung eines FORA, Produkts haben, wenden Sie sich bitte an Ihren Händler.

Symbollegende Symbol Bedeutung Symbol Bedeutung IVD Zur In-vitro-Diagnostik LOT Chargencode Gebrauchsanweisung beachten ш Herstelle 8 Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden Zu verwenden bis/ Verfallsdatum nerhalb von 3 Monaten nach dem ersten Innerhalb von 3 ivi Öffnen verwenden CE-Zeichen ϵ REF EC REP Autorisierter Bevollmächtigter für die EU

Nur zur Verwendung mit dem FORA 6 Plus / Connect / Smart / FORA Diamond PRIMA / VOICE / MINI / GD50 / FORA ADVANCED pro GD40 / FORA G40.

ForaCare Suisse AG
Neugasse 55, 9000 St. Gallen, SWITZERLAND

www.foracare.ch









EC REP MedNet EC-REP GmbH Borkstraße 10, 48163 Münster, Germany