

CRP-Test

Hurtig selvtest til semikvantitativ påvisning af C-reaktivt protein (CRP) i fuldblodsprøver
Rapid self-test for the semi-quantitative detection of C-Reactive Protein (CRP) in whole blood samples
Snabbt självtest för semikvantitativ detektering av C-reaktivt protein (CRP) i helblodsprøver
Hurtig selvtest for semikvantitativ deteksjon av C-reaktivt protein (CRP) i fullblodsprøver



DANSK - BRUGSANVISNING

C-REAKTIVT PROTEIN

C-reaktivt protein (CRP) er et akutfaseprotein, der hovedsageligt produceres af leveren og stiger i koncentration som følge af skade, infektion og inflammation. Selv om CRP ikke er en specifik markør for en bestemt sygdom, anvendes det i øjeblikket som en generisk diagnostisk indikator for infektion og inflammation og til at overvåge patienters reaktioner på behandling og postoperativ genopretning. CRP-niveauet i blodet er højt under bakterielle infektioner og lavt under virusinfektioner. Derfor kan doseringen af C-reaktivt protein være et nyttigt redskab til at definere oprindelsen af en inflammatorisk tilstand. Overvågning af CRP-niveauerne over tid hjælper med at definere effektiviteten af en behandling og evaluere patientens helingsproces. CRP-niveauet i blodet når sin højeste koncentration mellem 24 og 48 timer efter de første symptomer på infektion/inflammation og begynder derefter at falde, efterhånden som infektionen forsvinder/inflammationen aftager. CRP-Test giver en semikvantitativ evaluering af CRP-niveauet i blodet, som hjælper med terapeutisk diagnose og overvågning.

PRINCIPPET FOR TESTEN

CRP-Test er en hurtig immunokromatografisk test til semikvantitativ påvisning af C-reaktivt protein i blodprøver fra mennesker. Den anvender specielle guldkonjugerede monoklonale antistoffer, der er integreret i den reaktive strimmel.

F.A.O. - SPØRSMÅL OG SVAR

HVORDAN VIRKER CRP-TEST? Testen påviser tilstedeværelsen af CRP i humane fuldblodsprøver ved hjælp af specifikke antistoffer og kolloidale guldpartikler, der er indlejret i teststrimlen.

HVORNÅR KAN TESTEN ANVENDES? CRP-Test kan anvendes i tilfælde af infektion eller betændelsessymptomer som f.eks. feber, hovedpine eller svaghed eller til at overvåge helingsprocessen efter operationer og mindre skader. Testen kan også bruges til at overvåge effektiviteten af en terapeutisk behandling og kan udføres på et hvilket som helst tidspunkt af dagen.

KAN RESULTATET VÆRE FORKERT? Resultatet er korrekt, så længe instruktionerne følges nøje, og testen opbevares under de betingelser, der er anført i afsnittet "Forebyggende foranstaltninger". Resultatet kan dog være ukorrekt, hvis apparatet kommer i kontakt med andre væsker før brug, hvis blod- og/eller fortyndings-middelmængden er utilstrækkelig, hvis antallet af dråber, der er udleveret i brønden, er forkert, eller hvis aflæsningstiderne ikke overholdes nøje. Med den medfølgende plastikpipette kan brugerne være sikre på, at de har opsamlet den rigtige mængde blod.

HVORDAN FORTOLKER JEG TESTEN, HVIS TEST- OG KONTROLLBÅNDENE HAR FORSKELLIG FARVE OG INTENSITET? Linjernes farve og intensitet er ikke vigtige for fortolkningen af resultatet. Se afsnittet "Fortolkning af resultater" og billeder for at vurdere resultatet korrekt.

ER RESULTATET PÅLIDELIGT, HVIS DET UDLÆSES EFTER 6 MINUTTER? Nej. Testen skal aflæses 5 minutter efter, at proceduren er afsluttet, og senest 6 minutter efter dette tidspunkt. Resultater, der aflæses efter 6 minutter, er muligvis ikke korrekte.

HVAD SKAL JEG ØBRE, HVIS RESULTATET ER POSITIVT? Hvis resultatet er positivt, og CRP er højere end 10 mg/L, skal du se afsnittet "Fortolkning af resultater" og kontakte din læge hurtigst muligt, da antibiotikabehandling kan være nødvendig.

HVAD SKAL JEG ØBRE, HVIS RESULTATET ER NEGATIVT? Et negativt resultat betyder, at koncentrationen af CRP er under 10 mg/L, hvilket betyder, at der hverken er en virus- eller bakterieinfektion i gang. Hvis symptomerne fortsætter, skal du søge læge.

HVOR NØJAGTIG ER TESTEN AF CRP-TEST? CRP-Test viste høj overensstemmelse med analytiske referencemetoder med 97 % nøjagtighed med hensyn til at skelne mellem normale (< 10 mg/L) og unormale værdier.

REFERENCER

- THOMPSON, D.; MILFORD-WARD, A.; WHICHER, J. T., „The value of acute phase protein measurements in clinical practice“. *Annals of clinical biochemistry*, 1992, 29.2: 123-131.
- SHAW, A. C., „Serum C-reactive protein and neopterin concentrations in patients with viral or bacterial infection“. *Journal of clinical pathology*, 1991, 44.7: 596-599
- C-reactive protein concentrations as a marker of inflammation or infection for interpreting biomarkers of micronutrient status. Vitamin and Mineral Nutrition Information System. Genf: World Health Organization; 2014 (https://www.who.int/nutrition/publications/micronutrients/indicators.c-reactive_protein/en/)
- https://www.mayoclinic.org/tests-procedures/c-reactive-protein-test/about/pac-20385228

FOREBYGGENDE FORANSTALTNINGER

- In vitro-diagnostisk udstyr til individuel brug.
- Læs denne brugsanvisning omhyggeligt, for du udfører testen. Testen er kun pålidelig, hvis alle instruktionerne følges korrekt.
- Opbevar testen uden for børns rækkevidde.
- Testen må ikke anvendes efter udløbsdatoen, hvis emballagen er beskadiget, eller hvis aluminiumsposen ikke er forseglet og intakt.
- Følg proceduren nøjagtigt, og benyt kun de angivne mængder blod og fortyndingsmiddel.
- Brug CRP-Test-kassetten straks efter at den er taget ud af aluminiumsposen.
- For at bevare den korrekte testfunktionalitet skal komponenterne opbevares ved temperaturer mellem +4 °C og +30 °C. Må ikke fryses.
- Brug kun test- og stikpistolen én gang.
- Testen er kun til ekstern brug. MÅ IKKE SLUGES.
- Anbefales ikke til personer, der tager antikoagulerende medicin (blodfortyndende medicin) eller personer, der lider af hæmofili.
- Efter brug skal du bortskaffe alle komponenter i henhold til din lokale lovgivning om bortskaffelse af affald. Spørg din apoteker til råd.
- Hvis du tester en anden person, skal du behandle blodprøverne, som om de indeholdt et blodbærent smitstof. Bær engangshandsker under brug.

ENGLISH - INSTRUCTIONS FOR USE

C-REACTIVE PROTEIN

C-Reactive Protein (CRP) is an acute-phase protein that is produced mainly by the liver and increases in concentration as a result of injury, infection and inflammation. Although it is not a specific marker for a particular disorder, CRP is currently used as a generic diagnostic indicator of infection and inflammation and to monitor patients' reactions to treatment and post-operative recovery. CRP levels in the blood are high during bacterial infections and low during viral infections. For this reason, the dosage of of C-reactive protein can be a useful tool to define the origin of an inflammatory state. Monitoring CRP levels over time helps to define the effectiveness of a therapy and evaluate a patient's healing process. CRP levels in the blood reach their peak concentration between 24 and 48 hours after the onset of the first symptoms of infection/inflammation, and then begin to decrease as the infection clears/inflammation subsides. The CRP-Test provides a semi-quantitative evaluation of blood CRP levels that helps with therapeutic diagnosis and monitoring.

PRINCIPLE OF THE TEST

The CRP-Test is a rapid immunochromatographic assay for the semi-quantitative detection of the C-Reactive Protein in human blood samples. It uses special gold-conjugated monoclonal antibodies integrated into the reactive strip.

F.A.O. - QUESTIONS AND ANSWERS

HOW DOES THE CRP-TEST WORK? The test detects the presence of CRP in human whole blood samples using specific antibodies and colloidal gold particles embedded in the test strip.

WHEN CAN THE TEST BE USED? The CRP-Test may be used in the case of infection or inflammation symptoms such as fever, headache or weakness, or to monitor the healing process following surgery and minor injuries. The test can also be used to monitor the effectiveness of a therapeutic treatment and can be performed at any time of the day.

CAN THE RESULT BE INCORRECT? The result is correct as long as the instructions are carefully followed and the test is stored under the conditions listed in the „Precautions“ section. However, the result may not be correct if: the device comes into contact with other liquids before being used, if the amount of blood and/or diluent is not enough, if the number of drops dispensed in the well is incorrect or if the reading times are not strictly followed. The supplied plastic pipette allows users to be sure they have collected the right amount of blood.

HOW DO I INTERPRET THE TEST IF THE COLOUR AND INTENSITY OF THE TEST AND CONTROL BANDS ARE DIFFERENT? The colour and the intensity of the lines are not important for the interpretation of the result. Refer to the „Results interpretation“ section and images to correctly evaluate the result.

IS THE RESULT RELIABLE IF READ AFTER 6 MINUTES? No. The test must be read 5 minutes after the procedure is completed and no later than 6 minutes from this time. Results read after 6 minutes may not be correct.

WHAT SHOULD I DO IF THE RESULT IS POSITIVE? If the result is positive and the CRP is higher than 10 mg/L, refer to the "Results interpretation" section and contact your doctor as soon as possible, because antibiotic treatment may be required.

WHAT SHOULD I DO IF THE RESULT IS NEGATIVE? A negative result means that the concentration of CRP is below 10 mg/L, which means that there is neither viral nor bacterial infection in progress. If symptoms persist, seek medical advice.

HOW ACCURATE IS THE CRP-TEST? The CRP-Test showed high concordance with analytical reference methods, with 97% accuracy in distinguishing between normal (< 10 mg/L) and abnormal values.

REFERENCES

- THOMPSON, D.; MILFORD-WARD, A.; WHICHER, J. T., „The value of acute phase protein measurements in clinical practice“. *Annals of clinical biochemistry*, 1992, 29.2: 123-131.
- SHAW, A. C., „Serum C-reactive protein and neopterin concentrations in patients with viral or bacterial infection“. *Journal of clinical pathology*, 1991, 44.7: 596-599
- C-reactive protein concentrations as a marker of inflammation or infection for interpreting biomarkers of micronutrient status. Vitamin and Mineral Nutrition Information System. Genf: World Health Organization; 2014 (https://www.who.int/nutrition/publications/micronutrients/indicators.c-reactive_protein/en/)
- https://www.mayoclinic.org/tests-procedures/c-reactive-protein-test/about/pac-20385228

PRECAUTIONS

- In vitro diagnostic device for individual use.
- Read these instructions for use carefully before performing the test. The Test is reliable only if all the instructions are followed correctly.
- Keep the Test out of the reach of children.
- Do not use the Test after the expiry date, if the package is damaged or if the aluminium pouch is not sealed and intact.
- Follow the procedure exactly, using only the specified quantities of blood and diluent.
- Use the CRP-Test cassette immediately after removal from the aluminium pouch.
- To maintain the proper test functionality, store the components at temperatures between +4°C and +30°C. Do not freeze.
- Use the Test and lancing device once only.
- The test is for external use only. DO NOT SWALLOW.
- Not recommended for people who take anti-coagulant medications (blood thinners) or people suffering from haemophilia.
- After using, please dispose of all components according to your local waste disposal laws. Ask your pharmacist for advice.
- If you test another person, handle the blood samples as if containing a blood-borne infectious agent. Wear disposable gloves during use.

MEDICINSK UDSTYR I SÆTTET / MEDICAL DEVICES INSIDE THE KIT

STERILE R	Lancet Lancet Lansett Lansett	CE 0197	Hualan Tianda Medical Instruments Co., Ltd., No.108 East Songjiang Road,Huajiyin, Economic&Technological Development Zone, 223300 - Hualan City, Jilangsu - P. R. China	EC REP	Riomavix Sociedad Limitada Calle de Almansa 55, 10 Madrid 28039, Spain
	Gaze til rensning med alkohol Alcohol cleansing gauze Alkoholerende gasvæv Rensende gasbind med alkohol	CE	Phoenix Innovative Healthcare Manufacturers Pvt. Ltd. EL-209, Shil Mahape Road, Electronic Zone, MIDC, TTC Industrial Area, Mahape, Navi Mumbai 400 710 MH I India	EC REP	Advena Ltd., Tower Business Centre, 2nd Flr, Tower Street, Swatar, BKR 4013, Malta

SVENSKA - BRUKSANVISNING

C-REAKTIVT PROTEIN

C-reaktivt protein (CRP) är ett akutfasprotein som produceras huvudsakligen av levern och ökar i koncentration till följd av skada, infektion och inflammation. Även om det inte är en specifik markör för en viss sjukdom, används CRP för närvarande som en generisk diagnostisk indikator på infektion och inflammation och för att övervaka patienternas reaktioner på behandling och postoperativ återhämtning. CRP-nivåerna i blodet är höga vid bakterieinfektioner och låga vid virusinfektioner. Av denna anledning kan dosen av C-reaktivt protein vara ett användbart verktyg för att definiera ursprunget hos ett inflammatoriskt tillstånd. Övervakning av CRP-nivåer över tid hjälper till att definiera effektiviteten av en viss medicinsk terapi och för att utvärdera en patients läkningsprocess. CRP-nivåerna i blodet når sin maximala koncentration mellan 24 och 48 timmar efter att de första symtomen på infektion/inflammation debuterat, och börjar sedan minska när infektionen försvinner/inflammationen avtar. CRP-Test ger en semikvantitativ utvärdering av blodets CRP-nivåer som hjälper till med terapeutisk diagnos och övervakning.

TESTETS PRINCIP

CRP-Test är en snabb immunokromatografisk analys för semikvantitativ detektion av det C-reaktiva proteinet i mänskliga blodprøver. Den använder speciella guldkonjugerade monoklonala antikroppar integrerade i den reaktiva remsan.

VANLIGA FRÅGOR - FRÅGOR OCH SVAR

HUR FUNGERAR CRP-TEST? Testet detekterar närvaron av CRP i mänskliga helblodsprøver med hjälp av specifika antikroppar och kolloidala guldpartiklar inbäddade i testremsan.

NÅR KAN TESTET ANVÄNDAS? CRP-Test kan användas vid infektion eller inflammationssymtom som feber, huvudvärk eller svaghst, eller för att övervaka läkningsprocessen efter operation och mindre skador. Testet kan också användas för att övervaka effektiviteten av en terapeutisk behandling och kan utföras när som helst på dygnet.

KAN RESULTATET VARA INKORREKT? Resultatet är korrekt så länge instruktionerna följs noggrant och testet förvaras under de förhållanden som anges i avsnittet "Försiktighetsåtgärder". Det kan dock hända att resultatet inte blir korrekt om: enheten kommer i kontakt med andra vätskor innan den används, om mængden blod och/eller utspädningsmedel inte räcker till, om antalet droppar som doseras i brunnen är felaktigt eller om avläsningen tiderna följs inte strikt. Den medföljande plastpipetten låter användare vara säkra på att de har samlat in rätt mängd blod.
HUR TOLKAR MAN TESTET OM TEST- OCH KONTROLLINJERNAS FÄRG OCH INTENSITET ÄR OLIKA? Färgen och intensiteten på linjerna är inte relevanta för tolkningen av resultatet. Se avsnittet "Tolkning av resultat" och bilder för att korrekta läsa av resultatet.

ÄR RESULTATET PÅLITLIGT OM DET LÄSES EFTER 6 MINUTER? Nej. Testet måste läsas av 5 minuter efter att proceduren är avslutad och senast 6 minuter från denna tidpunkt. Resultat avlästa efter 6 minuter kanske inte är korrekta.

VAD SKA JAG GÖRA OM RESULTATET ÄR POSITIVT? Om resultatet är positivt och CRP är högre än 10 mg/L, se avsnittet "Resultattolkning" och kontakta din läkare så snart som möjligt, eftersom antibiotikabehandling kan behövas.

VAD SKA JAG GÖRA OM RESULTATET ÄR NEGATIVT? Ett negativt resultat innebär att koncentrationen av CRP är under 10 mg/L, vilket innebär att det varken är en virus- eller en bakterieinfektion. Om symtomen kvarstår, kontakta din läkare.

HUR EXAKT ÄR CRP-TEST? CRP-Test visade hög överensstämmelse med analytiska referensmetoder, med 97 % noggrannhet för att skilja mellan normala(< 10 mg/L) och onormala värden.

REFERENSER

- THOMPSON, D.; MILFORD-WARD, A.; WHICHER, J. T., „The value of acute phase protein measurements in clinical practice“. *Annals of clinical biochemistry*, 1992, 29.2: 123-131.
- SHAW, A. C., „Serum C-reactive protein and neopterin concentrations in patients with viral or bacterial infection“. *Journal of clinical pathology*, 1991, 44.7: 596-599
- C-reactive protein concentrations as a marker of inflammation or infection for interpreting biomarkers of micronutrient status. Vitamin and Mineral Nutrition Information System. Genf: World Health Organization; 2014 (https://www.who.int/nutrition/publications/micronutrients/indicators.c-reactive_protein/en/)
- https://www.mayoclinic.org/tests-procedures/c-reactive-protein-test/about/pac-20385228

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

- In vitro-diagnostik för individuell bruk.
- Läs denna brugsanvisning noggrant innan du utför testet. Testet är endast tillförlitligt om instruktionerna följs noggrant.
- Förvara testet utom räckhåll för barn.
- Använd inte testet efter utgångsdatumet, om förpackningen är skadad eller om aluminiumpåsen inte är förseglad och intakt.
- Följ proceduren exakt, använd endast specificerade mängder blod och utspädningsmedel.
- Använd CRP-Test-kassetten omedelbart efter att den tagits ut ur aluminiumförpackningen.
- För att upprätthålla korrekt testfunktion, förvara komponenterna vid temperaturer mellan +4°C och +30°C. Frys inte.
- Använd endast testet och lansetten en gång.
- Testet är endast för externt bruk. SVÄLJ INTE.
- Rekommenderas inte för personer som tar antikoagulerande mediciner (blodförtunnare) eller personer som lider av blödarsjuka.
- Efter användning, kassera alla komponenter enligt dina lokala avfallsslagrar. Be din apotekare om råd.
- Om du testar en annan person, hantera blodprøverna som om de innehåller ett blodburet smittoämne. Använd engångshandskar under användning.

SYMBOLER / SYMBOLS

IVD	Medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik In vitro diagnostic device Enheter för in vitro-diagnostik Innretning for in vitro-diagnostik	TEMP	Temperaturgrænser Temperature limits Temperaturgrænser Temperaturgrænser	REF	Listenummer List number Listnummer Nummer i listen
I	Læs vejledningen før brug Read the instructions before use Läs instruktionerna före användning Les veiledningen før bruk	⊗	Må ikke genbruges Do not reuse Återanvänd inte Må ikke gjenbrukes	LOT	Partiets nummer Lot number Partinummer Partinummer
STERILE R	Steriliseret ved hjælp af bestråling Sterilised using irradiation Steriliserad med strålning Steriliseret ved hjælp av bestråling	∇	Tilstrækkelig til <= test Sufficient for <= tester Tillräckligt för <= tester Tilstrækkelig for <= tester	CE	CE-mærkning CE-marking CE-mærking CE-marking
EC REP	Autoriseret repræsentant i den Europæiske Union Authorised Representative in the European Union Auktoriserad representant i Europeiska gemenskapen Autoriseret representant i Det Europæiske Fellesskap	📅	Udløbsdato (sidste dag i måneden) Expiry date (last day of the month) Sista utgångsdatum (sista dagen i månaden) Utløpsdato (siste dag i måneden)	🏭	Juridisk producent Legal manufacturer Juridisk tilværkere Juridisk produsent

NORSK – BRUKSANVISNING

C-REAKTIVT PROTEIN

C-Reaktivt Protein (CRP) er et akutfaseprotein som hovedsakelig produseres av leveren og øker i konsentrasjon som følge av skade, infeksjon og betennelse. Selv om CRP ikke er en spesifikk markør for en bestemt sykdom, brukes det i dag som en generisk diagnostisk indikator for infeksjon og betennelse og til å overvåke pasienters reaksjoner på behandling og postoperativ forberding. CRP-nivåene i blodet er høye ved bakterielle infeksjoner og lave ved virusinfeksjoner. Derfor kan doseringen av C-reaktivt protein være et nyttig verktøy for å definere opprinnelsen til en betennelsestilstand. Overvåking av CRP-nivåene over tid hjelper med å definere effektiviteten av en behandling og evaluere pasientens tilhingsprosess. CRP-nivåene i blodet oppnår sin høyeste konsentrasjon mellom 24 og 48 timer etter at de første symptomene på infeksjon/betennelse har oppstått, og begynner deretter å synke etter hvert som infeksjonen forsvinner/betennelsen avtar. CRP-Test viser en semikvantitativ evaluering av CRP-nivåene i blodet, noe som hjelper med terapeutisk diagnostisering og overvåking.

PRINSIPPET FOR TESTEN

CRP-Test er en rask immunokromatografisk test for semikvantitativ deteksjon av C-reaktivt protein i humane blodprøver. Den bruker spesielle gull-konjugerte monoklonale antistoffer integrert i den reaktive strimmelen.

F.A.O. SPØRSMÅL OG SVAR

HVORDAN FUNGERER CRP-TEST? Testen detekterer tilstedeværelsen av CRP i humane fullblodsprøver ved hjelp av spesifikke antistoffer og kolloidale gullpartikler som er integrert i teststrimmelen.

NÅR KAN TESTEN BRUKES? CRP-Test kan brukes i tilfelle infeksjons- eller betennelsessymptomer som feber, hodepine eller svakhet, eller for å overvåke tilhingsprosessen etter operasjoner og mindre skader. Testen kan også brukes til å overvåke effektiviteten av en terapeutisk behandling og kan utføres når som helst på døgnet.

KAN RESULTATET VÆRE UKORREKT? Resultatet er korrekt så lenge instruksjonene følges nøye og testen oppbevares under de forholdene som er listet opp i avsnittet "Førholdsregler". Resultatet kan imidlertid bli ukorrekt hvis: innretningen kommer i kontakt med andre væsker før det brukes, hvis mengden blod og/eller fortynningsmiddel ikke er tilstrekkelig, hvis antall dråper som avgis i brønnen er ukorrett eller hvis avlesningstidene ikke følges nøye. Den medfølgende plastpipetten gjør det mulig for brukerne å være sikre på at de har samlet opp riktig mengde blod.

HVORDAN TOLKER JEG TESTEN HVIS FARGEN OG INTENSITETEN PÅ TEST- OG KONTROLLBÅNDENE ER FORSKJELLIGE? Fargen og intensiteten på linjene er ikke viktige for tolkningen av resultatet. Se avsnittet "Tolkning av resultater" og bilder for å evaluere resultatet på riktig måte.

ER RESULTATET PÅLITELIG HVIS DET AVLESSES EFTER 6 MINUTTER? Nei. Testen må avleses 5 minutter etter at prosedyren er fullført, og ikke senere enn 6 minutter etter dette tidspunktet. Resultatene som avleses etter 6 minutter, kan være ukorrekte.

HVA SKAL JEG GJØRE HVIS RESULTATET ER POSITIVT? Hvis resultatet er positivt og CRP er høyere enn 10 mg/L, se avsnittet "Tolkning av resultater" og kontakt legen din så snart som mulig, da det kan være behov for behandling med antibiotika.

HVA SKAL JEG GJØRE HVIS RESULTATET ER NEGATIVT? Et negativt resultat betyr at CRP-konsentrasjonen er under 10 mg/L, noe som betyr at det verken pågår en virus- eller en bakteriell infeksjon. Hvis symptomene vedvarer, må du søke medisinsk råd.

HVOR PREIS ER CRP-TEST? CRP-Test viste høy samsvar med analytiske referansemetoder, med 97% nøy-aktighet i å skjelne mellom normale (< 10 mg/L) og unormale verdier.

REFERANSER

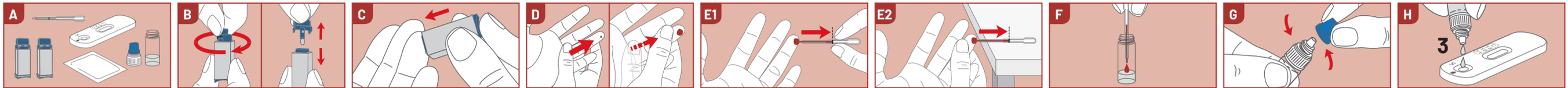
- THOMPSON, D.; MILFORD-WARD, A.; WHICHER, J. T., „The value of acute phase protein measurements in clinical practice“. *Annals of clinical biochemistry*, 1992, 29.2: 123-131.
- SHAW, A. C., „Serum C-reactive protein and neopterin concentrations in patients with viral or bacterial infection“. *Journal of clinical pathology*, 1991, 44.7: 596-599
- C-reactive protein concentrations as a marker of inflammation or infection for interpreting biomarkers of micronutrient status. Vitamin and Mineral Nutrition Information System. Genf: World Health Organization; 2014 (https://www.who.int/nutrition/publications/micronutrients/indicators.c-reactive_protein/en/)
- https://www.mayoclinic.org/tests-procedures/c-reactive-protein-test/about/pac-20385228

FORHOLDSREGLER

- In vitro-diagnostisk innretning for individuell bruk.
- Les denne brugsanvisning nøye før du utfører testen. Testen er bare pålitelig hvis alle instruksjonene følges korrekt.
- Hold testen utenfor barns rekkevidde.
- Testen må ikke brukes etter utløpsdatoen, hvis pakningen er skadet eller hvis aluminiumsposen ikke er forseglet og beskadiget.
- Følg prosedyren nøye, og bruk kun de spesifiserte mengdene blod og fortynningsmiddel.
- Brug CRP-Test-kassetten umiddelbart etter at den er tatt ut av aluminiumsposen.
- For å opprettholde testfunktionaliteten må komponentene oppbevares ved temperaturer mellom +4°C og +30°C. Må ikke fryses.
- Brug testen og lansettinnretningen bare én gang.
- Testen er kun beregnet for ekstern bruk. MÅ IKKE SVELGES.
- Anbefales ikke for personer som tar antikoagulerende medisiner (blodfortynnende medisiner) eller personer som lider av hemofili.
- Etter bruk må du avhende alle komponenter i henhold til dine lokale lovbestemmelser om avfallshåndtering. Spør apoteket ditt om råd.
- Hvis du tester en annen person, må du håndtere blodprøverne som om de inneholder et blodbærent smittestoff. Bær engangshansker under bruk.

ARTICOLO/Article	Litograf	FORMATO/Format size
803434_ifu_70-8.0		560x330 aperto 140x55 chiuso
COLORI/Colors	PANTONE	FINITURA/Finishing
CYAN		
MAGENTA		
GIALLO		
NERO		

PRODUCT REF	803434-1	DATE	27/01/2026	DATE	
FILE ID	803434_IFU_70_8.0 12/2024	INTERNAL APPROVAL SIGNATURE		EXTERNAL APPROVAL SIGNATURE	
INTERNAL CHANGE ID	RDM1150-2	<i>LauraBologna</i>			



DANSK

INDHOLDET AF SÆTTET

* Antallet af testenheder i sættet kan variere. Det nøjagtige antal prøver fremgår af af afsnittet "indhold" på den eksterne boks.

- * hermetisk forsegle aluminiumspose indeholdende: 1 kassette til C-REACTIVE PROTEIN TEST, 1 pose med tørremiddel
- * sterile lancetter til selvudtrækning af blod
- * gaze til rensning med alkohol
- * 1 indlægseddell med brugsanvisning
- * 1 hætteglas med dråbespids med den fortyndingsmiddel til C-REACTIVE PROTEIN TEST, der kræves til * test
- * 1 indlægseddell med brugsanvisning

- Materiale påkrævet, men ikke medfølger: vat, en anordning til at måle tiden (f.eks. timer, ur).
 - Den forseglede aluminiumspose må ikke åbnes før umiddelbart før, testen udføres. Vær omhyggelig med at åbne den som angivet.
 - Tørremiddelposen må ikke anvendes. Bortskaf den med husholdningsaffaldet uden at åbne den.

TESTPROCEDURE

- Vask hænderne med sæbe og varmt vand, skyl dem med rent vand, og lad dem tørre. Bemærk: Brugen af varmt vand letter opsamlngen af kapillært blod, da det fremkalder vasodilation.
- Udlæg det nødvendige materiale på følgende måde: åbn aluminiumsposen, tag kun testkassetten ud, og kasser tørremiddelposen. Åbn plastpakken med pipetten. Åbn hætteglasset ved at skruet det hvide låg af, og sørg for, at det ikke falder ned på jorden. **-no. A**
- Drej forsigtigt den sterile lancets beskyttelseshætte 360° uden at trække i den, og træk derefter hæften ud og smid den ud. **-no. B**
- Massér forsigtigt den finger, der er valgt til punkturen (det anbefales at bruge siden af ringfingeren). Det er vigtigt, at massagen udføres fra håndfladen til fingerspidsen for at forbedre blodgennemstrømningen. Tryk den åbne ende af lancetten (den side, hvor hæften er blevet trukket ud) mod fingerspiden **-no. C**. Spidsen af lancetten trækkes automatisk tilbage efter brug. Hvis lancetten ikke fungerer korrekt, skal du kassere den og bruge den anden medfølgende lancet. Hvis den anden ikke er nødvendig, kan den bortskaffes uden særlige forholdsregler.
- Hold hånden nedad, og masser fingeren, indtil der dannes en stor bloddråbe. Det er vigtigt at massere fra håndfladen til fingerspidsen for at forbedre blodgennemstrømningen. **-no. D**
- Tag pipetten uden at trykke på **præren**. Der foreslås to prøvetagningsmetoder: **-no. E1**: Pipetten holdes vandret **uden at trykke på præren**, og den sættes i kontakt med bloddråben, som vil trænge ind i pipetten ved kapillaritet. Flyt pipetten væk, når den sorte linje er nået. Hvis der ikke er nok blod, skal du fortsætte med at massere fingeren, indtil den sorte linje er nået. **-no. E2**: Pipetten anbringes på en ren, flad overflade med spidsen udragende fra overfladen, hvorefter bloddråben anbringes i kontakt med pipetten, som vil trænge ind ved kapillaritet. Hvis der ikke er tilstrækkelig med blod, skal du fortsætte med at massere fingeren, indtil blodet har nået den sorte linje. Undgå så vidt muligt at bevæge pipettespidsen væk fra fingeren hele tiden for at undgå dannelse af luftbobler.
- Læg blodet, der er opsamlet med pipetten, i den tidligere åbnede flaske. Tryk 2 eller 3 gange på pipettes boble for at sikre, at alt blodet er flyttet ned i fortyndingsopløsningen. Sæt skruelåget på hætteglasset igen, og bland godt i mindst 10 sekunder. **-no. F**
- Skrud den blå hætte af drypflasken (lad den hvide hætte sidde godt fast). **-no. G**
- Der hældes **3 dråber** i den viste brønd på kassetten (S). **-no. H**
- Vent 5 minutter** og aflæs derefter resultaterne som angivet.

FORTOLKNING AF RESULTATERNE

AF LÆSER RESULTATET EFTER PRÆCIS 5 MINUTTER. RESULTATET MÅ IKKE AFLÆSES EFTER 6 MINUTTER **5 MIN.**
 Resultatet skal fortolkes uafhængigt af farveintensiteten af de bånd, der kan blive vist i aflæsningsvinduet.

NEGATIV, C-REAKTIVT PROTEIN UNDER 10 mg/L
 Der vises kun et farvet bånd under C(Kontrol)-tegnet, som vist i figuren til højre. Dette resultat viser, at koncentrationen af CRP er under 10 mg/L, hvilket tyder på, at der ikke er infektion og inflammation.

POSITIVT, C-REAKTIVT PROTEIN MELLEM 10 OG 40 mg/L
 Der vises to farvede bånd i aflæsningsvinduet, det ene ved C(kontrol)-tegnet og det andet ved T1-tegnet, som vist i figuren til højre. Det anbefales at konsultere en læge, da CRP-værdier på mellem 10 og 40 mg/L kan være forbundet med en virusinfektion eller en begyndende bakteriel infektion. En betændelse forårsaget (f.eks.) af et fysisk traume kan også føre til denne type resultat.

POSITIVT, C-REAKTIVT PROTEIN MELLEM 40 OG 80 mg/L
 I aflæsningsvinduet vises tre farvede bånd, et ved C-tegnet og to andre ved T1- og T2-tegnet, som vist i figuren til højre. Kontakt en læge, da dette resultat kan være forbundet med en viral eller bakteriel infektion eller fysisk traume.

POSITIV, C-REAKTIVT PROTEIN OVER 80 mg/L
 Der vises fire farvede bånd i aflæsningsvinduet, et ved C-tegnet og tre andre ved T1-, T2- og T3-tegnene, som vist i figuren til højre. Kontakt en læge, da dette resultat kan være forbundet med en bakteriel infektion eller alvorlig betændelse.
BEMÆRK: Farveintensiteten i kontrol- og testlinjeområderne kan variere (som vist på billederne). Båndenes intensitet er ikke relevant; det er kun deres tilstedeværelse, der skal tages i betragtning.

IKKE GYLDT RESULTAT
 Kontrolbåndet vises ikke (der vises ingen linjer, eller der vises et eller flere T-bånd uden C-båndet). Utilstrækkelig prøvemængde eller ukorrekte procedurer er de mest sandsynlige årsager til, at kontrollinjen ikke er til stede. Gennemgå proceduren, og gentag testen med et nyt apparat og en ny blodprøve.

ENGLISH

CONTENTS OF THE KIT

* The number of the testing devices of the kit may vary. For the exact number of tests contained, please refer to the "content" section on the external box.

- * hermetically sealed aluminium pouch containing: 1 C-REACTIVE PROTEIN TEST cassette, 1 desiccant bag
- * sterile lancets for self-drawing blood
- * alcohol cleansing gauze
- * 1 instructions for use leaflet
- * 1 vial with dropper tip containing the C-REACTIVE PROTEIN TEST diluent required for * test

- Material required but not supplied: cotton wool, a device to measure time (i.e. timer, watch).
 - Do not open the sealed aluminium bag until just before performing the test. Take care to open it as marked.
 - The desiccant packet must not be used. Dispose of it with household waste without opening it.

TEST PROCEDURE

- Wash hands with soap and warm water, rinse with clean water and allow to dry. Note: The use of warm water facilitates capillary blood collection as it induces vasodilation.
- Lay out the material needed as follows: open the aluminium bag, take out only the test cassette and dispose the desiccant packet. Open the plastic packet containing the pipette. Open the vial by unscrewing the white cap, making sure it does not fall to the ground. **-no. A**
- Carefully rotate the protective cap of the sterile lancet 360° without pulling it, then extract and discard the cap. **-no. B**
- Massage the finger chosen for the puncture (the side of the ring finger is recommended). It is important that the massage is done from the palm of the hand to the fingertip, to improve blood flow. Press the open end of the lancet (the side the cap has been extracted from), against the fingertip **-no. C**. The tip of the lancet automatically retracts after use. If the lancet does not work properly, discard it and use the second one supplied. If the second one is not required, it can be disposed of without special precautions.
- Holding the hand downwards, massage the finger until a large drop of blood forms. It is important to massage from the palm of the hand to the fingertip to improve blood flow. **-no. D**
- Take the pipette without pressing the bulb. Two sampling methods are suggested: **-no. E1**: hold the pipette horizontally **without pressing the bulb** place it in contact with the drop of blood, it will enter the pipette by capillarity. Move the pipette away when the black line is reached. If there is not enough blood, continue to massage the finger until the black line is reached. **-no. E2**: place the pipette on a clean, flat surface with the tip protruding from the surface, then place the drop of blood in contact with the pipette. It will enter by capillarity. If blood is not sufficient, continue massaging the finger until the blood has reached the black line. Avoid, as far as possible, to continuously move the tip of the pipette away from the finger in order to prevent the formation of air bubbles.
- Deposit the blood collected with the pipette into the previously opened vial. Press the pipette bulb 2 or 3 times to ensure that all the blood has moved into the diluent solution. Replace the screw cap onto the vial and mix well for at least 10 seconds.
- Unscrew the blue cap from the dropper vial (leave the white cap tightly screwed on). **-no. G**. Deposit **3 drops** into the well shown on the cassette (S). **-no. H**
- Wait 5 minutes** and then read the results as indicated.

RESULTS INTERPRETATION

READ THE RESULT AT EXACTLY 5 MINUTES. DO NOT READ THE RESULT AFTER 6 MINUTES **5 MIN.**
 The result must be interpreted independently of the colour intensity of the bands that may appear in the reading window.

NEGATIVE, C-REACTIVE PROTEIN BELOW 10 mg/L
 A coloured band appears only under the C (Control) sign, as shown in the figure on the right. This result indicates that the concentration of CRP is below 10 mg/L and suggests the absence of infection and inflammation.

POSITIVE, C-REACTIVE PROTEIN BETWEEN 10 AND 40 mg/L
 Two coloured bands appear in the reading window, one by the C (Control) sign, the other by the T1 sign, as shown in the figure on the right. It is recommended to consult a physician, as CRP values between 10 and 40 mg/L may be associated with a viral infection or the onset of a bacterial infection. An inflammation caused (for example) by physical trauma can also lead to this kind of result.

POSITIVE, C-REACTIVE PROTEIN BETWEEN 40 AND 80 mg/L
 In the reading window, three coloured bands appear, one by the C (Control) sign and two others by the T1 and T2 signs, as shown in the figure on the right. Consult a physician, as this result may be associated with a viral or bacterial infection or physical trauma.

POSITIVE, C-REACTIVE PROTEIN OVER 80 mg/L
 Four coloured bands appear in the reading window, one by the C (Control) sign and three others by the T1, T2 and T3 signs, as shown in the figure on the right. Consult a doctor, as this result may be associated with a bacterial infection or severe inflammation.
NOTE: The colour intensity in the control and test line regions may vary (as represented in the images). The intensity of the bands is not relevant; only their presence must be considered.

NON VALID RESULT
 The control band does not appear (no lines appear or one or more T bands appear without the C band). Insufficient sample volume or incorrect procedural techniques are the most likely reasons for the absence of the control line. Review the procedure and repeat the test with a new device and a new blood sample.

SVENSKA

INNEHÅLL

* Antalet tester i paketet kan variera. För det exakta antalet tester som ingår, se avsnittet "innehåll" på den externa lådan.

- * hermetiskt sluten aluminiumpåse innehållande: 1 C-REACTIVE PROTEIN TEST kassett, 1 torkmedelspåse
- * sterila lansetter för självinsamling av blod
- * alkoholerande gasväv
- * 1 bruksanvisning
- * 1 injektionsflaska med droppspets som innehåller C-REACTIVE PROTEIN TEST-spädningsmedlet som krävs för * testet

- Material som krävs men som inte medföljer: bomullstuss, en anordning för att mäta tid (dvs timer, klocka).
 - Öppna inte den forseglade aluminiumpåsen förrän precis innan testet ska utföras. Se till att öppna den som visas.
 - Torkmedelspaketet får inte användas. Kasta den med hushållsavfallet utan att öppna den.

TESTPROCEDUR

- Tvätta händerna med tvål och varmt vatten, skölj med rent vatten och låt torka. Obs: Användningen av varmt vatten underlättar uppsamling av blod genom kapillaritet eftersom det inducerar vasodilation.
- Lägg ut materialet som behövs enligt följande: öppna aluminiumpåsen, ta endast ut test-kassetten fodral och kasser torkmedelsförpackningen. Öppna pipettens plastförpackning. Öppna injektionsflaskan genom att skruva av det vita locket och se till att den inte faller till marken. **-no. A**
- Vrid försiktigt skyddslocket på den sterila lansetten 360° utan att dra i den och kassera sedan locket. **-no. B**
- Massera försiktigt det finger som valts för punktering (sidan av ringfingeret rekommenderas). Det är viktigt att massagen görs från handflatan till fingertoppen, för att förbättra blodflödet. Tryck den öppna änden av lansetten (den sida som locket har tagits ut från), mot fingertoppen **-no. C**. Spetsen på lansetten dras automatiskt tillbaka efter användning. Om lansetten inte fungerar korrekt, kassera den och använd den andra som medföljer som reserv. Om den andra inte behövs kan den kasseras utan särskilda försiktighetsåtgärder.
- Håll handen nedåt, massera fingret tills en stor droppe blod bildas. Det är viktigt att massera från handflatan till fingertoppen för att förbättra blodflödet. **-no. D**
- Ta pipetten utan att trycka på behållaren. Två provtagningsmetoder föreslås: **-no. E1**: håll pipetten horisontellt **utan att trycka på kulan** placera den i kontakt med bloddroppen, den kommer in i pipetten genom kapillaritet. För bort pipetten när den svarta linjen nås. Om det inte finns tillräckligt med blod, fortsätt att massera fingret tills den svarta linjen nås. **-no. E2**: placera pipetten på en ren, plan yta med spetsen utskjutande från ytan, placera sedan bloddroppen i kontakt med pipetten, den kommer in genom kapillaritet. Om blodet inte är tillräckligt, fortsätt att massera fingret tills blodet har nått den svarta linjen. Undvik så långt det är möjligt att kontinuerligt flytta pipettspetsen bort från fingret för att förhindra bildandet av luftbubblor.
- Placera blodet som samlats upp med pipetten i den tidigare öppnade flaskan. Tryck på pipettkolv 2 eller 3 gånger för att säkerställa att allt blod har placerats i spädningslösningen. Sätt tillbaka skruvlocket på flaskan och blanda ordentligt i minst 10 sekunder. **-no. F**
- Skruv av det blå locket från droppflaskan (låt det vita locket vara ordentligt påskruvat). **-no. G**. Placera **3 droppar** i behållaren som visas på kassetten (S). **-no. H**
- Vänta 5 minuter** och läs sedan av resultatet enligt anvisningarna.

RESULTATTOLKNING

LÄS AV RESULTATET EFTER EXAKT 5 MINUTER. LÄS INTE AV RESULTATET EFTER 6 MINUTTER **5 MIN.**
 Resultatet måste tolkas oberoende av färgintensiteten hos de linjer som kan visas i läsfönstret.

NEGATIV, C-REAKTIVT PROTEIN UNDER 10 mg/L
 En färgad linje visas endast under C-tecknet (kontroll), som visas i bilden till höger. Detta resultat indikerar att koncentrationen av CRP är under 10 mg/L och tyder på frånvaro av infektion och inflammation.

POSITIVT, C-REAKTIVT PROTEIN MELLAN 10 OCH 40 mg/L
 Två färgade linjer visas i läsfönstret, ett vid C-tecknet (kontroll), det andra vid T1-tecknet, som visas i bilden till höger. Det rekommenderas att konsultera en läkare, eftersom detta resultat kan vara associerat med en virus- eller bakterieinfektion eller fysiskt trauma.

POSITIVT, C-REAKTIVT PROTEIN MELLAN 40 OCH 80 mg/L
 I läsfönstret visas tre färgade linjer, ett vid C-tecknet och två andra vid T1- och T2-tecknen, som visas i bilden till höger. Rådfråga en läkare, eftersom detta resultat kan vara associerat med en virus- eller bakterieinfektion eller fysiskt trauma.

POSITIVT, C-REAKTIVT PROTEIN ÖVER 80 mg/L
 Fyra färgade linjer visas i läsfönstret, ett vid C-tecknet och tre andra vid T1, T2 och T3-tecknen, som visas i bilden till höger. Rådfråga en läkare, eftersom detta resultat kan vara associerat med en bakterieinfektion eller allvarlig inflammation.
OBS: Färgintensiteten i kontroll- och testlinjeområdena kan variera (som visas i bilderna). Intensiteten på linjerna är inte relevant; endast deras närvaro måste beaktas.

ÖGLITIGT RESULTAT

Kontroll-linjen visas inte (inga linjer visas eller ett eller flera T-linjer visas utan C-linjen). Utilräcklig provvolym eller felaktig procedur är de mest sannolika orsakerna till frånvaro av kontrolllinjen. Gå igenom proceduren igen och upprepa därefter testet med en ny enhet och ett nytt blodprov.

NORSK

SETTETS INNHOLD

* Antallet testinnretninger i settet kan variere. Det nøyaktige antallet tester som er inkludert, finner du i avsnittet "innhold" på den eksterne boksen.

- * hermetisk forsegle aluminiumspose med: 1 C-REACTIVE PROTEIN TEST-kassett, 1 tørkemiddelpose
- * sterile lansetter for selvuttak av blod
- * reseende gasbind med alkohol
- * 1 bruksanvisning
- * 1 hætteglas med dråbespiss med C-REACTIVE PROTEIN TEST-fortynningsmiddel som kreves for * test

- Materiale som kreves, men ikke medfølger: vatt, en innretning for å måle tid (f.eks. tidtaker, ur).
 - Ikke åpne den forseglede aluminiumsposen til like før testen utføres. Vær nøye med å åpne den som angitt.
 - Tørkemiddelposen må ikke brukes. Avhende den sammen med husholdningsavfallet uten å åpne den.

TESTPROSEDYRE

- Vask hendene med såpe og varmt vann, skyll dem med rent vann og la dem tørke. Merk: Bruken av varmt vann gjør det lettere å samle opp kapillært blod da det fremkaller vasodilatasjon.
- Legg ut det nødvendige materialet som følger: åpne aluminiumsposen, ta kun ut testkassetten og avhende tørkemiddelposen. Åpne pipettepakken med pipetten. Åpne hætteglasset ved å skru av den hvite hetten, og sørg for at den ikke faller ned på gulvet. **-no. A**
- Roter forsiktig beskyttelseshetten på den sterile lansetten 360° uten å trekke i den, ta deretter ut hetten og kast den. **-no. B**
- Masser forsiktig den fingeren som er valgt for punkteringen (det anbefales å bruke siden av ringfingeren). Det er viktig at massasjen utføres fra håndflaten til fingertuppen for å forbedre blodgjennomstrømningen. Trykk på den åpne ende av lansetten (den siden hvor hetten er trukket ut) mot fingertuppen **-no. C**. Spissen av lansetten trekkes automatisk tilbake etter bruk. Hvis lansetten ikke fungerer som den skal, kast den og bruk den andre som følger med. Hvis den andre ikke er nødvendig, kan den avhendes uten spesielle forholdsregler.
- Hold hånden nedover og masser fingeren til det dannes en stor bloddråpe. Det er viktig å massere fra håndflaten til fingertuppen for å forbedre blodgjennomstrømningen. **-no. D**
- Ta pipetten uten å trykke på fylteren. Det foreslås to prøvetakingsmetoder: **-no. E1**: Hold pipetten horisontalt **uten å trykke på fylteren** plasser den i kontakt med bloddråpen, slik at den kommer inn i pipetten ved kapillaritet. Flytt pipetten bort når den svarte linjen er nådd. Hvis det ikke er nok blod, fortsatt å massere fingeren til den svarte linjen er nådd. **-no. E2**: plasser pipetten på en ren, flat overflate med spissen stikkende ut fra overflaten, plasser deretter bloddråpen i kontakt med pipetten, slik at den trenger inn ved kapillaritet. Hvis det ikke er tilstrekkelig med blod, fortsatt å massere fingeren inntil blodet har nådd den svarte linjen. Unngå så langt det er mulig å bevege pipettespissen bort fra fingeren for å forebygge dannelse av luftbobler.
- Sett det oppsamlede blodet med pipetten inn i den tidligere åbnede hetteglasset. Trykk på pipettefylteren 2-3 ganger for å sikre at alt blodet har flyttet seg over i fortynningsløsningen. Sett skruetetten tilbake på hetteglasset og bland det godt i minst 10 sekunder. **-no. F**
- Skriv av den hvite hetten fra dråpetellerens hetteglass (la den hvite hetten være godt skrudd på). **-no. G**. Sett **3 dråper** inn i brønnen som er vist på kassetten (S). **-no. H**
- Vent 5 minutter** og les deretter av resultatene som angitt.

TOLKNING AV RESULTATER

LES AV RESULTATET I NØYAKTIG 5 MINUTTER. IKKE LES AV RESULTATET ETTER 6 MINUTTER **5 MIN.**
 Resultatet må tolkes uavhengig av fargeintensiteten på båndene som kan vises i avlesningsvinduet.

NEGATIV, C-REAKTIVT PROTEIN UNDER 10 mg/L
 Et farget bånd vises bare under C-tegnet (Kontroll), som vist i figuren til høyre. Dette resultatet indikerer at CRP-konsentrasjonen er under 10 mg/L, og antyder fravær av infeksjon og betennelse.

POSITIVT, C-REAKTIVT PROTEIN MELLOM 10 OG 40 mg/L
 To fargede bånd vises i avlesningsvinduet, det ene ved C-tegnet (Kontroll), det andre ved T1-tegnet, som vist i figuren til høyre. Det anbefales å kontakte lege, da CRP-verdier mellom 10 og 40 mg/L kan være forbundet med en virusinfeksjon eller en begynnende bakterieinfeksjon. En betennelse forårsaket av f.eks. et fysisk traume kan også føre til et slikt resultat.

POSITIVT, C-REAKTIVT PROTEIN MELLOM 40 OG 80 mg/L
 I avlesningsvinduet vises tre fargede bånd, ett ved C-tegnet og to andre ved T1- og T2-tegnene, som vist i figuren til høyre. Kontakt lege, da dette resultatet kan være forbundet med en virus- eller en bakterieinfeksjon eller et fysisk traume.

POSITIVT, C-REAKTIVT PROTEIN OVER 80 mg/L
 Fire fargede bånd vises i avlesningsvinduet, ett ved C-tegnet og tre andre ved T1-, T2- og T3-tegnene, som vist i figuren til høyre. Kontakt lege, da dette resultatet kan være forbundet med en bakterieinfeksjon eller alvorlig betennelse.
MERK: Fargeintensiteten i kontroll- og testlinjeområdene kan variere (som vist på bildene). Intensiteten på båndene er ikke relevant, det er kun deres tilstedeværelse som må tas i betraktning.

IKKE GYLDT RESULTAT

Kontrollbåndet vises ikke (ingen linjer vises eller ett eller flere T-bånd vises uten C-båndet). Utilstrækkelig prøvemængde eller ukorrekte prosedyremetoder er de mest sannsynlige årsakene til fraværet av kontrolllinjen. Gå gjennom prosedyren og gjenta testen med en ny innretning og en ny blodprøve.

ARTICOLO/Article 803434_ifu_70-8.0		Litograf		FORMATO/Format size 560x330 aperto 140x55 chiuso	
COLORI/Colors	PANTONE	FINITURA/Finishing			
CYAN					
MAGENTA					
GIALLO					
NERO					

PRODUCT REF	803434-1	DATE	27/01/2026	DATE	
FILE ID	803434_IFU_70_8.0 12/2024	INTERNAL APPROVAL SIGNATURE		EXTERNAL APPROVAL SIGNATURE	
INTERNAL CHANGE ID	RDM1150-2				