

EN Instructions for use

The Accu-Chek Softclix lancing device is an easy-to-use lancing device that has been specially developed to allow virtually pain-free collection of capillary blood from a fingertip or earlobe. There are 11 penetration depth settings so users can choose the one most suitable for their own skin type.

Only use the Accu-Chek Softclix lancets with the Accu-Chek Softclix lancing device since the use of other lancets may prevent or impair its proper function.

The Accu-Chek Softclix lancing device is intended for self-monitoring by a single person. It must not be used on more than one person owing to the risk of infection.

If the lancing device has been dropped while a lancet was inserted, the lancet may have worked loose in its holder. In that case it is no longer properly located and you cannot collect blood with it. In some cases the lancet may project from the opening in the cap and cause injury. Therefore avoid touching the front of the cap.

If the lancing device has been dropped, pick it up carefully and remove the cap from the lancing device. Beware of the lancet so as not to injure yourself. Always eject and dispose of the lancet.

Store the lancing device without a lancet inserted.

Do not store the lancing device at extreme temperatures (e.g. in a hot car).

Cleaning the lancing device

Wipe the lancing device once a week with a cloth moistened with 70 % alcohol or 70 % isopropanol (available in pharmacies). Also, wipe the inside of the cap with a cotton bud likewise moistened with 70 % ethanol or 70 % isopropanol. Allow the lancing device to dry thoroughly.

Do not immerse the lancing device in the cleaning liquid.

Guarantee

The statutory guarantee provisions governing the sale of consumer goods in the country of purchase shall prevail.

Patents

EP-8-0565970; EP 1 034 740; US Re. 35,803; US 4,924,879; US 6,419,661
German Design Patent: DE 49900488.4

Notice regarding patents:

Roche has been granted patent protection in the USA for its Accu-Chek Softclix lancing device and its use in combination with the Accu-Chek Softclix and Accu-Chek Softclix XL lancets (US Patents 4,924,879 and Re. 35,803). Similar patent protection also exists in other countries, especially through European Patents 0565970, 0782838 and Japanese Patent 2702374. Your purchase entitles you to use your Accu-Chek Softclix lancing device in combination with the Accu-Chek Softclix and Accu-Chek Softclix XL lancets. As required by statute, Roche will refrain from pursuing its patent rights against private persons using the Accu-Chek Softclix lancing devices in combination with lancets from another manufacturer for non-commercial purposes. Acquisition of the Accu-Chek Softclix lancing devices is not associated, other than through the aforementioned statutory limitation on the effect of the patent, with any entitlement and in particular with any tacit permission for the acquirer to use any other lancets. Roche reserves the right to assert its patent rights against any manufacturer offering lancets for the Accu-Chek Softclix lancing devices.

What the symbols mean

Various symbols are printed on the lancing device and the pack it came in. Their meanings are as follows:

- Consult the instructions for use
- For single use only
- Use by/Expiry date
- Sterilized using irradiation
- Manufacturer
- Catalogue number
- Lot number
- This product fulfils the requirements of Directive 93/42/EEC on medical devices.

Ordering information

Accu-Chek Softclix kit (1 lancing device and 25 lancets): REF 0 3307450001
Accu-Chek Softclix lancets
25 lancets: REF 0 3307492001
200 lancets: REF 0 3307484001

Not all pack sizes will necessarily be available in all countries.

Last update: 2005-11

0088

Press the cap onto the lancing device again until it clicks. Be sure to align the notch on the cap with the centre of the semi-circular cut-out on the ejector **4**.

Always use a new lancet each time you take blood. This decreases the risk of infection and blood collection remains virtually pain-free.

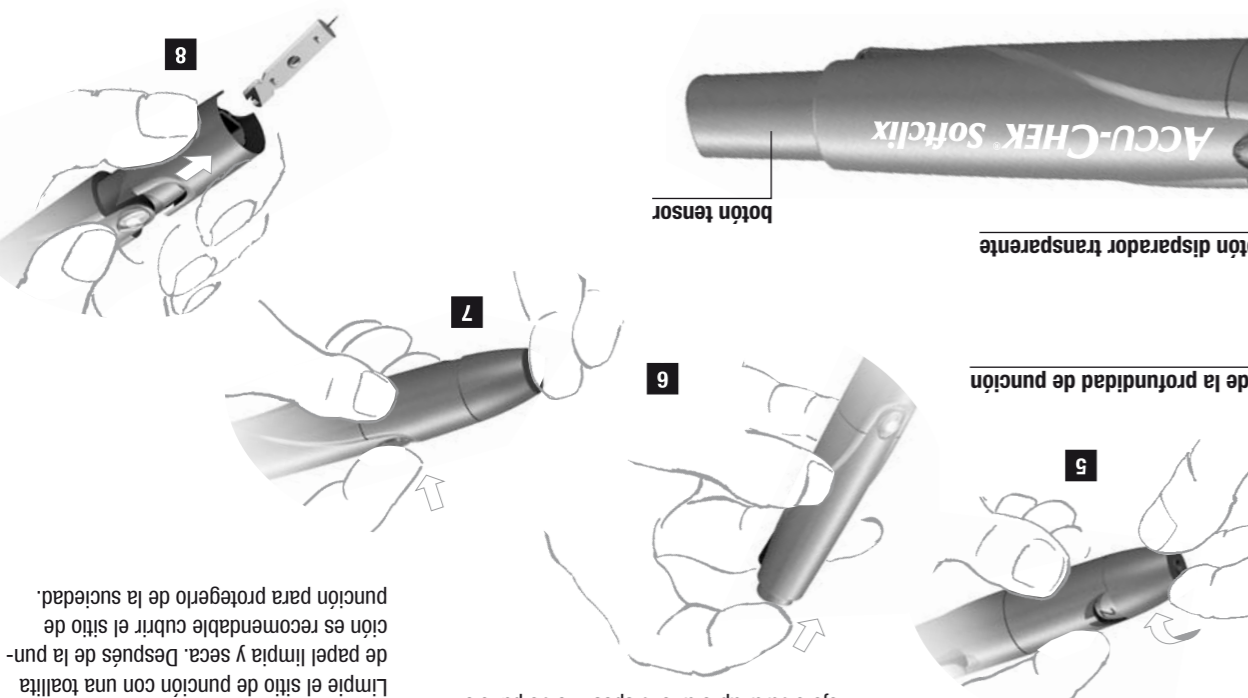
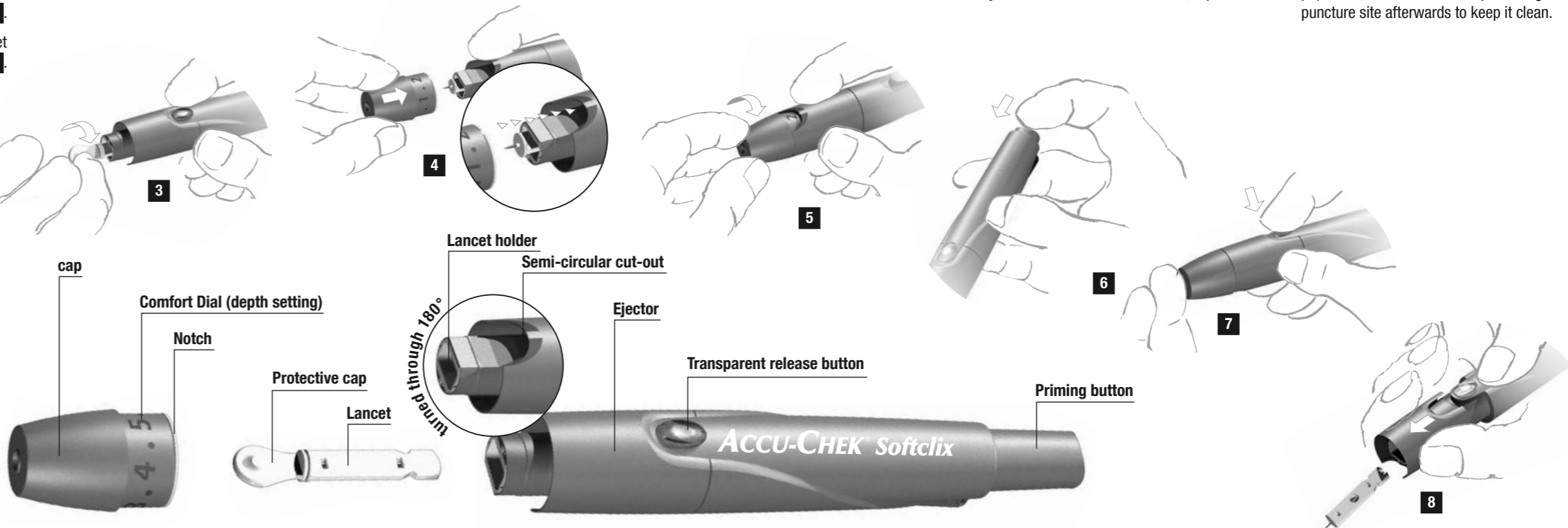
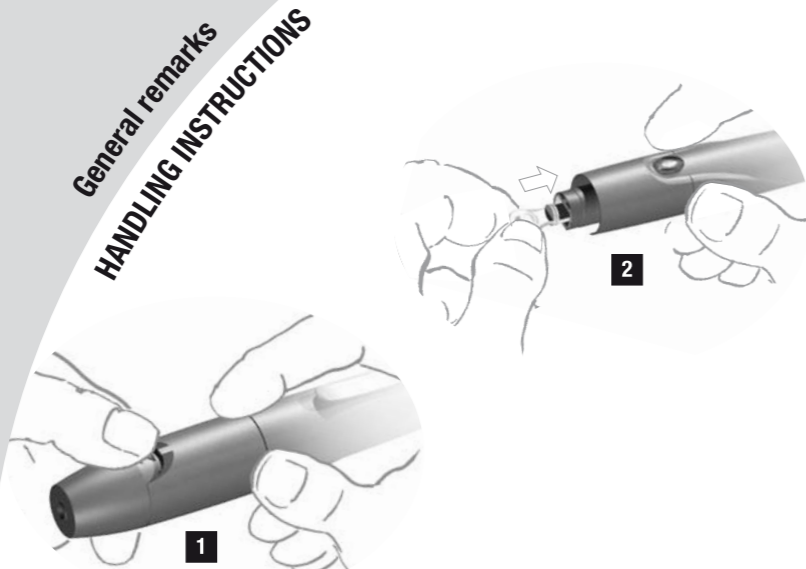
INSERTING THE LANCET

Pull off the cap from the lancing device **1**.

Insert a new lancet in the lancet holder and push it in until it clicks **2**.

Remove the protective cap from the lancet with a twisting motion **3**.

HANDLING INSTRUCTIONS



TRATAMIENTO POSTERIOR DEL SITIO DE PUNCIÓN

Elimine las lancetas usadas de tal manera que se excluya una lesión con las agujas.

Limpie el sitio de punción con una toallita de papel limpia y seca. Después de la punción es recomendable cubrir el sitio de punción para protegerlo de la suciedad.

Vuelva a colocar el capuchón en el dispositivo de punción de punción.

Empuje el expulsador hacia adelante. La lanceta usada es expulsada **8**.

Retire el capuchón del dispositivo de punción **1**.

Empulse el expulsador hacia adelante. La lanceta usada es expulsada **8**.

Retire el capuchón del dispositivo de punción **1**.

Empulse el expulsador hacia adelante. La lanceta usada es expulsada **8**.

Retire el capuchón del dispositivo de punción **1**.

Empulse el expulsador hacia adelante. La lanceta usada es expulsada **8**.

PROCEDER A LA OBTENCIÓN DE PUNCIÓN

Tense el dispositivo de punción sólo inmediatamente antes de proceder a la obtención de punción.

Al girar el capuchón del dispositivo de punción se modifica la profundidad de la punción y garantiza la correcta higiene de la zona.

Utilice una nueva lanceta para cada extracción de sangre.

De este modo reducirá el peligro de infección y la extracción de sangre permanecerá prácticamente indolora.

Desensaque el disco protector de la lanceta **3**.

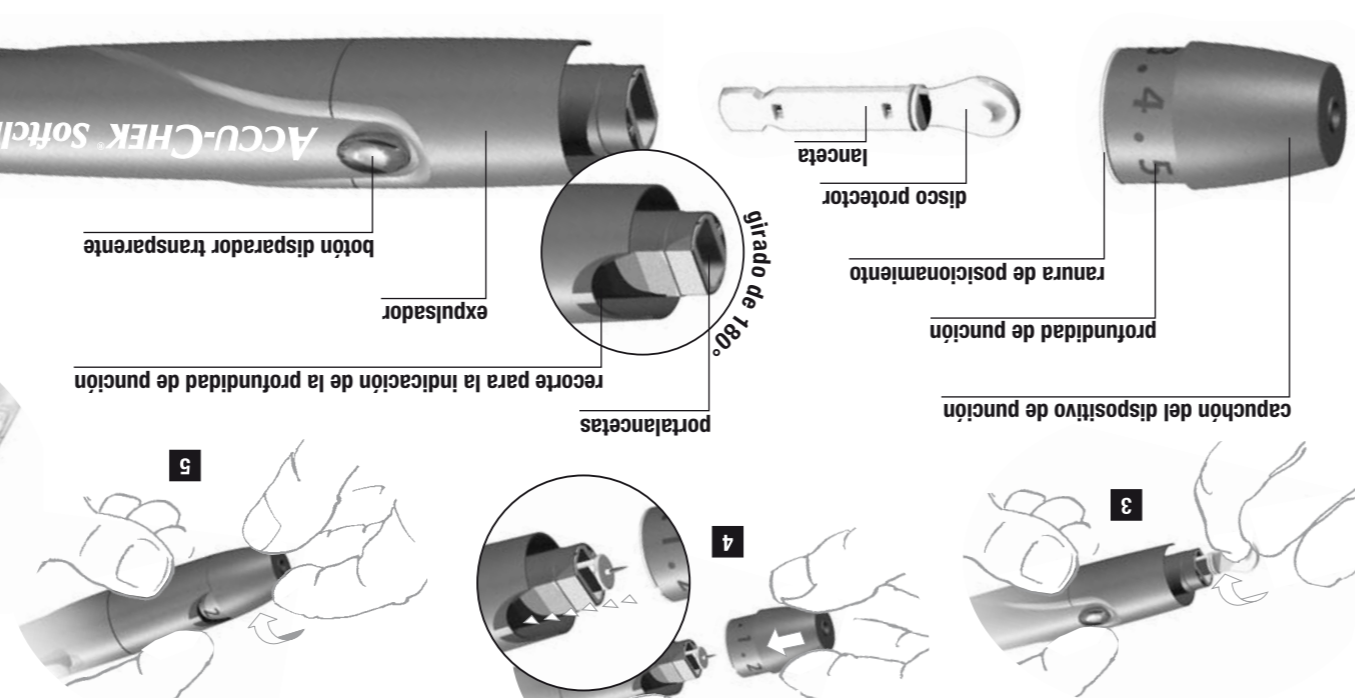
Introduzca una nueva lanceta hasta el tope en el portalancetas **2**.

Retire el capuchón del dispositivo de punción **1**.

Empulse el expulsador hacia adelante. La lanceta usada es expulsada **8**.

Retire el capuchón del dispositivo de punción **1**.

Empulse el expulsador hacia adelante. La lanceta usada es expulsada **8**.



PROCEDER A LA OBTENCIÓN DE PUNCIÓN

Tense el dispositivo de punción sólo inmediatamente antes de proceder a la obtención de punción.

Al girar el capuchón del dispositivo de punción se modifica la profundidad de la punción y garantiza la correcta higiene de la zona.

Utilice una nueva lanceta para cada extracción de sangre.

De este modo reducirá el peligro de infección y la extracción de sangre permanecerá prácticamente indolora.

Desensaque el disco protector de la lanceta **3**.

Introduzca una nueva lanceta hasta el tope en el portalancetas **2**.

Retire el capuchón del dispositivo de punción **1**.

Empulse el expulsador hacia adelante. La lanceta usada es expulsada **8**.

Retire el capuchón del dispositivo de punción **1**.

Empulse el expulsador hacia adelante. La lanceta usada es expulsada **8**.

INFORMACIONES PARA EL PÉDIDO DE SANGRE PREPARATIVOS

Fecha de la última revisión: 2005-11

Lea las instrucciones de uso.

Desechable

Fecha de caducidad

Estérilización por irradiación

Fábrica

Número de catálogo

Número de lote

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

INFORMACIONES PARA EL PÉDIDO DE SANGRE PREPARATIVOS

Fecha de la última revisión: 2005-11

Lea las instrucciones de uso.

Desechable

Fecha de caducidad

Estérilización por irradiación

Fábrica

Número de catálogo

Número de lote

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

INFORMACIONES PARA EL PÉDIDO DE SANGRE PREPARATIVOS

Fecha de la última revisión: 2005-11

Lea las instrucciones de uso.

Desechable

Fecha de caducidad

Estérilización por irradiación

Fábrica

Número de catálogo

Número de lote

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

INFORMACIONES PARA EL PÉDIDO DE SANGRE PREPARATIVOS

Fecha de la última revisión: 2005-11

Lea las instrucciones de uso.

Desechable

Fecha de caducidad

Estérilización por irradiación

Fábrica

Número de catálogo

Número de lote

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

INFORMACIONES PARA EL PÉDIDO DE SANGRE PREPARATIVOS

Fecha de la última revisión: 2005-11

Lea las instrucciones de uso.

Desechable

Fecha de caducidad

Estérilización por irradiación

Fábrica

Número de catálogo

Número de lote

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

Este producto cumple las exigencias de la Directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios

0088

