



# ACCU-CHEK MOBILE EVALUIERUNGSBERICHT

Das Accu-Chek Mobile Blutzuckermesssystem  
erfüllt alle Kriterien der DIN EN ISO Norm 15197:2015



Autoren:  
Manfred Kraft  
Lisa Knühl

3. Ausgabe 2018  
Roche Diabetes Care GmbH, Mannheim, Deutschland

# INHALT

## **DAS ACCU-CHEK® MOBILE BLUTZUCKERMESSSYSTEM**

Einleitung	5
Die Haupt-Funktionsmerkmale auf einen Blick	6
Spezifikationen des Accu-Chek Mobile Systems	8
Durchführen einer Blutzuckermessung mit dem Accu-Chek Mobile System	10
Die Accu-Chek Mobile Testkassette	10
Das Accu-Chek Mobile Messprinzip	11
Die Accu-Chek Mobile Kontrolllösungen	12
Der Accu-Chek Mobile Wireless Adapter	12

## **LEISTUNGSEVALUIERUNG DES ACCU-CHEK MOBILE BLUTZUCKERMESSSYSTEMS**

Genauigkeit gemäß DIN EN ISO 15197:2015	13
Leistungsbeurteilung durch Anwender gemäß DIN EN ISO 15197:2015	15
Präzision in der Serie gemäß DIN EN ISO 15197:2015 (Wiederholpräzision)	15
Intermediäre Präzision gemäß DIN EN ISO 15197:2015 (Vergleichspräzision)	16
Potenziell störende Wirkstoffe, Blutzusätze und endogene Substanzen	17
Einfluss des Hämatokrits gemäß DIN EN ISO 15197:2015	18
Ergonomie-Studien	18

## **ZUVERLÄSSIGKEIT DER MESSUNGEN UNTER VERSCHIEDENEN UMGEBUNGSBEDINGUNGEN**

Umgebungsbedingungen	19
Einfluss von Umgebungslicht	19
Mechanische Belastungen	19
Elektromagnetische Verträglichkeit (EMV)	19
Sicherheit (elektrisch/mechanisch)	20

## **ABSCHLIESSENDE BEWERTUNG**

21



Abbildung 1: Das Accu-Chek® Mobile Blutzuckermesssystem

# DAS ACCU-CHEK® MOBILE BLUTZUCKERMESSSYSTEM

## Einleitung

Die Blutzuckerselbstkontrolle ist ein wesentliches Element des täglichen Selbstmanagements bei Diabetes. Sie liefert die zwingend notwendigen Informationen für die Insulindosierung bei der flexiblen Insulintherapie und trägt dazu bei, kritisch niedrige oder hohe Blutzuckerspiegel zu erkennen, um geeignete Massnahmen zu treffen. Und nicht zuletzt liefert sie wichtiges Feedback zu der Frage, wie das Leben und der Lebensstil, d.h. Ernährung, Sport, Stress oder Infektionen, den Blutzuckerspiegel beeinflussen. In allen Fällen ermöglicht sie dem Patienten und/oder dem behandelnden Arzt, geeignete Maßnahmen zu ergreifen, um die Blutzuckereinstellung zu optimieren und die Anzahl der Hypo- und Hyperglykämien zu reduzieren.

Die Blutzuckerselbstkontrolle muss reibungslos in das individuelle Leben von Menschen mit Diabetes integriert werden. Die Forschung hat gezeigt, dass ein erheblicher Teil der Patienten damit zu kämpfen hat, das empfohlene Schema der Blutzuckerselbstkontrolle einzuhalten. Häufige Gründe dafür sind Probleme mit der Handhabung der Teststreifen und dem Messverfahren, die Anpassung der Lebensweise (z.B. Zeitmangel oder Blutzuckermessung unterwegs) und Vergesslichkeit.<sup>1,2</sup>

Die Ergebnisse einer multizentrischen, prospektiven, kontrollierten Studie (ExAct) haben gezeigt, dass die Anwendung des Accu-Chek Mobile Systems verglichen mit einem Einzelstreifensystem bei Patienten mit mangelnder Adhärenz zu einer erhöhten Häufigkeit von Blutzuckerselbstkontrollen entsprechend den Leitlinienempfehlungen geführt hat. Das System war mit einer insgesamt besseren Blutzuckereinstellung bei Patienten mit mangelnder Adhärenz assoziiert.

Es führte zu einem höheren Anteil von Patienten, die eine klinisch relevante Senkung des HbA1c-Wertes mit Verbesserung der Blutzuckereinstellung während der gesamten Studiendauer erreichten.<sup>3,4</sup>

Das Hauptdifferenzierungsmerkmal ist die Testkassette mit 50 Testfeldern auf einem fortlaufenden Band. Dadurch entfällt die Notwendigkeit der Handhabung und Entsorgung von Einzelteststreifen, wodurch die Blutzuckermessung für Menschen mit Diabetes noch komfortabler wird.

Zusätzlich beinhaltet das Accu-Chek Mobile Blutzuckermesssystem eine integrierte Stechhilfe mit 1-Klick-Verfahren zum Spannen und Auslösen in einem Schritt sowie die Accu-Chek® FastClix Lanzettentrommel mit 6 sterilen Lanzetten. Das Accu-Chek Mobile System ohne Teststreifen vereint alles, was zur Blutzuckermessung notwendig ist, und vereinfacht die Messung dadurch erheblich, besonders für Patienten mit Insulintherapie. Das Accu-Chek Mobile System ist nicht nur einfach und funktioniert ohne einzelne Teststreifen, sondern auch intelligent.

Die integrierte Berichtsfunktion ermöglicht die automatische Darstellung und Auswertung der gespeicherten Blutzuckerwerte und somit ein optimiertes Diabetes Management.

Das Accu-Chek Mobile System umfasst das Accu-Chek Mobile Blutzuckermessgerät, die Accu-Chek Mobile Testkassette, die integrierte Accu-Chek FastClix Stechhilfe und die Accu-Chek FastClix Lanzettentrommel.

Zusätzlich sind die Accu-Chek Mobile Kontrolllösung sowie der Accu-Chek Mobile Wireless Adapter, welcher über Bluetooth® Blutzuckerwerte automatisch aus dem Accu-Chek Mobile Blutzuckermessgerät in die mySugr App überträgt, erhältlich.

1 Wijsman I. Patient-reported barriers in diabetes management and areas of opportunity for health care professionals. Poster presentation at the 14th Annual Conference of the Federation of European Nurses in Diabetes (FEND); 2009 September 25–26; Vienna, Austria

2 Batten L. Survey of blood glucose testing among Diabetes UK lay members. Crossbow Research, April 2004

3 Maran A. et al.: Use of an integrated strip-free blood glucose monitoring system increases frequency of self-monitoring and improves glycemic control: results from the ExAct study. *Journal of Clinical & Translational Endocrinology* 1 (2014) 161–166

4 Fortwaengler K. et al. Better Adherence and Glycemic Control with the Integrated Strip-Free Accu-Chek Mobile System at Marginal Extra Cost – Learnings From the ExAct Study. *Diabetes Technology & Therapeutics* (2014) 16: [Suppl 1]

## Die Haupt-Funktionsmerkmale auf einen Blick

### 50 Testfelder auf einem fortlaufenden Band

Die Testkassette enthält 50 Testfelder auf einem fortlaufenden Band. Dadurch entfällt die Notwendigkeit der Handhabung und Entsorgung einzelner Teststreifen. Die Abstandshalter helfen dabei, versehentlichen Hautkontakt mit dem Testfeld zu vermeiden.

### Einfache Blutgewinnung - nur 1 Klick zum Spannen und Auslösen

Die Accu-Chek® FastClix Stechhilfe bietet das 1-Klick-Verfahren zur Blutgewinnung. Sie ermöglicht das Spannen und Auslösen in einem Schritt (einfach den Auslöseknopf einmal drücken). Sie kann integriert oder getrennt vom Messgerät verwendet werden.

### 6 Lanzetten in einer Trommel

In die Stechhilfe wird eine Accu-Chek FastClix Lanzettentrommel mit 6 sterilen Lanzetten eingesetzt. Dadurch müssen keine einzelnen Lanzetten gehandhabt oder berührt werden. Durch Vor- und Zurückschieben des Lanzettenwechslers kann ganz einfach die nächste sterile Lanzette bereitgestellt werden.

### Automatisches Codieren – kein manuelles Codieren durch den Anwender erforderlich

Jede Testkassette enthält einen RFID-Chip (RFID = Radiofrequency Identification = Identifizierung mittels Funkfrequenz). Wenn eine neue Testkassette eingelegt wird, wird das System damit automatisch codiert und so über die spezifischen Eigenschaften dieser Testkassette informiert.

### Textunterstützte Bedienung

Das Menü des Accu-Chek Mobile Systems führt den Anwender in der gewählten Sprache durch alle Bedienungsschritte. Aktuell sind mehr als 20 verschiedene Spracheinstellungen verfügbar. Zum Teil wird der Text durch Symbole und Grafiken unterstützt.

### Erinnerungen

Nach einer Blutzuckermessung kann eine Erinnerung an die nächste Messung eingestellt werden. Hierbei kann eingestellt werden, dass nach einer Zeit von 1, 1,5, 2 oder 3 Stunden eine einmalige Erinnerung erfolgt. Zusätzlich können bis zu sieben individuell programmierbare Erinnerungen, die täglich wiederholt werden, eingestellt werden. Im Fall einer Erinnerung, kann direkt eine Messung gestartet werden.

### Zielbereich für Messwerte

Der Anwender kann einen persönlichen Zielbereich für Blutzuckerwerte einstellen. Dieser Zielbereich gibt die Blutzuckerwerte an, die bei optimaler Therapie erreicht werden sollten. Liegt ein Messwert über oder unter diesem Bereich, macht ein Symbol in der Anzeige darauf aufmerksam.

### Markierung von Messwerten

Der Anwender kann Messwerte mit verschiedenen Symbolen markieren, die auf bestimmte Situationen bei der Messung hinweisen (Vor Mahlzeit, Nach Mahlzeit, Sonstiges). Außerdem können Messwerte als Kontrollmessung markiert werden.

## **Großer Messwertspeicher**

Das System speichert automatisch bis zu 2000 Messwerte mit Uhrzeit und Datum der Messung und allen anderen für die Messung wichtigen Informationen.

## **Integrierte Datenauswertung**

Aus den gespeicherten Messwerten kann das System die Durchschnittswerte der letzten 7, 14, 30 oder 90 Tage berechnen.

## **Datenübertragung**

Das Accu-Chek Mobile System verfügt über eine Mikro-USB-Schnittstelle zur Datenübertragung an einen PC. Wenn das Accu-Chek Mobile Blutzuckermesssystem mit einem PC verbunden ist, stehen drei Funktionen zur Verfügung: (1) Anzeigen von Berichten auf dem PC, (2) Übertragen von Daten an eine Daten Management Software und (3) Daten als CSV-Datei abspeichern (CSV = engl. Comma Separated Values). Darüber hinaus können Patienten mit dem Accu-Chek Mobile Wireless Adapter Daten automatisch in die mySugr App auf ihr Smartphone übertragen.

## **Berichte auf dem PC (integrierte Berichtsfunktion)**

Die integrierte Berichtsfunktion ermöglicht die einfache Darstellung der Blutzuckerwerte auf dem PC, ohne dass eine Software installiert oder eine spezielle Hardware erworben werden muss. Vier verschiedene Berichte (Bericht Gesamtverlauf, Bericht Tagesverlauf, Bericht Wochenverlauf und Listenansicht) werden in einem Internetbrowser angezeigt.

## **Sicherheitsfunktionen**

Vor Beginn einer Messung und während der Messung führt das Accu-Chek Mobile System verschiedene Prüfungen zur Qualitätssicherung durch, z.B. ob genügend Blut aufgetragen wurde. Dies gewährleistet genaue Ergebnisse.

## Spezifikationen des Accu-Chek® Mobile Systems

<b>Modell</b>	Accu-Chek Mobile Modell U1
<b>Messprinzip</b>	Photometrische Bestimmung der Glukosekonzentration anhand der Farbbildung mittels einer mutierten Variante von Quinoprotein-Glucosedehydrogenase
<b>Messbereich</b>	10 bis 600 mg/dL (0,6–33,3 mmol/L)
<b>Messdauer</b>	Ca. 5 Sekunden (abhängig von der Blutglukosekonzentration)
<b>Messbedingungen</b>	Temperatur: +10 bis +40 °C (+50 bis +104 °F) Luftfeuchtigkeit: 15 bis 85 % relative Luftfeuchtigkeit
<b>Probenmaterial</b>	Frisches Kapillarblut
<b>Probenvolumen</b>	0,3 µL (minimales Probenvolumen), 5,0 µL (maximales Probenvolumen)
<b>Probenauftrag</b>	Blutauftrag in die Mitte des gelben Testfeldes. Das Testfeld saugt das Blut schnell und hygienisch auf (Spread-Technologie)
<b>Unterdosierungskennung</b>	Ja
<b>Hämatokritbereich</b>	25 bis 55 %
<b>Höhenunabhängigkeit</b>	0 bis 4.000 m (0–13 123 Fuß)
<b>Messkapazität der Kassette</b>	50 Testfelder
<b>Codierung</b>	Automatische Codierung über RFID-Etikett an der Testkassette. Kein manuelles Codieren durch den Anwender erforderlich.
<b>Referenzverfahren</b>	Hexokinase mit Enteiweißung, umgerechnet in Plasmawerte gemäß IFCC-Empfehlung (Plasmawerte liegen um 11 % höher als Vollblutwerte)
<b>Ereignismarkierung</b>	4 verschiedene Markierungen: Kontrolle, Vor Mahlzeit, Nach Mahlzeit, Sonstiges
<b>Anzeige</b>	Punktmatrix-OLED-Anzeige mit 100 x 128 Pixel
<b>Anzeigentext</b>	Ja, Informationen werden in einer Kombination aus Text, Symbolen und animierten Grafiken angezeigt
<b>Sprachen</b>	Das Accu-Chek Mobile System unterstützt aktuell 25 Sprachen. Die angezeigte Auswahl der Sprachen wird vor der Auslieferung entsprechend dem Vertriebsland eingestellt. Daher ist es möglich, dass nicht alle Sprachen in allen Geräten verfügbar sind.
<b>Speicherkapazität</b>	2000 Messwerte werden automatisch mit Uhrzeit und Datum der Messung sowie Informationen zu markierten Ereignissen gespeichert.
<b>Statistiken</b>	Durchschnittsberechnung ist möglich für: Alle Werte, nur Werte vor Mahlzeit, nur Werte nach Mahlzeit, für 7, 14, 30 und 90 Tage
<b>Erinnerung</b>	Der Anwender kann nach einer Messung eine Erinnerung einstellen, um nach 1, 1,5, 2 oder 3 Stunden eine weitere Messung durchzuführen. Bis zu 3 dieser Erinnerungen können gleichzeitig aktiv sein. Zusätzlich können 7 individuell programmierbare Erinnerungen, die täglich wiederholt werden, eingestellt werden.
<b>Fehlermeldungen und Warnungen</b>	Wenn ein Fehler auftritt, zeigt das System nicht nur den Fehlercode an, sondern auch die Fehlerursache und beschreibt, was der Anwender tun kann, damit der Fehler nicht mehr auftritt.
<b>Akustische Datenausgabe</b>	Datenausgabe über Signaltonfolgen
<b>Datenmanagement</b>	Datenübertragung über Mikro-USB-Schnittstelle Datenübertragung an Diabetes Management Software von Roche Diabetes Care Datenübertragung mit dem Accu-Chek Mobile Wireless Adapter via <i>Bluetooth</i> ® in die mySugr App Darstellung der Blutzuckerwerte über Berichte auf dem PC (siehe Abschnitt "Spezifikation von PC-Berichten")
<b>Abmessungen</b>	121 x 63 x 20 mm (mit angedockter Stechhilfe)
<b>Gewicht</b>	ca. 129 g (mit Stechhilfe, Batterien, Testkassette und Lanzettentrommel)
<b>Batterien</b>	2 Alkali-Mangan- bzw. Hochenergie-Batterien (1,5 V, Typ AAA, LR 03, AM 4 oder Micro)
<b>Batterielebensdauer</b>	Ca. 500 Messungen oder ca. 1 Jahr
<b>Abschaltautomatik</b>	Nach 1 oder 2 Minute(n), je nach Betriebszustand



<b>Lagerbedingungen</b>	Messgerät ohne Batterien und ohne Testkassette: -25 bis +70 °C Messgerät mit Batterien und ohne Testkassette: -10 bis +50 °C Messgerät mit Batterien und mit Testkassette: +2 bis +30 °C Luftfeuchtigkeit: 15 bis 93 % relative Luftfeuchtigkeit
<b>Spezielle Eigenschaft</b>	Abnehmbare Stechhilfe

**Tabelle 1: Spezifikationen des Accu-Chek® Mobile Blutzuckermesssystems**

<b>Spezifikationen der Accu-Chek® FastClix Stechhilfe</b>	
<b>Tiefeneinstellung</b>	11 Stechtiefen, auswählbar durch Drehen der Kappe
<b>Tiefenbereich</b>	0,7 bis 2,2 mm
<b>Spannen und Auslösen der Stechhilfe</b>	1-Klick-Verfahren: Zum Spannen und Auslösen einmal drücken
<b>Wechseln der Lanzettentrommel</b>	Schutzkappe abnehmen, Trommel aus der Stechhilfe herausziehen
<b>Bereitstellen der nächsten sterilen Lanzette</b>	Bei Bedarf: Vor- und Zurückschieben des Lanzettenwechslers
<b>Anzeige der verbleibenden Lanzetten</b>	Anzahl der verfügbaren Lanzetten ist im Lanzettenzählerfenster angezeigt
<b>Größe der Stechhilfe, abgenommen</b>	Länge 118 mm, Durchmesser 19 mm
<b>Gewicht, nicht angedockt besser integriert (mit Lanzettentrommel)</b>	Ca. 20,1 g mit Lanzettentrommel
<b>Verbrauchsmaterialien</b>	Accu-Chek FastClix Lanzettentrommel mit 6 sterilen Lanzetten mit einem Nadeldurchmesser von 0,3 mm (30 G)
<b>Entsorgung gebrauchter Lanzettentrommeln</b>	Im normalen Haushaltsabfall, wenn dies gemäß den lokalen Abfallvorschriften zulässig ist

**Tabelle 2: Spezifikationen der Accu-Chek® FastClix Stechhilfe**

<b>Spezifikationen der PC-Berichte</b>	
<b>Systemanforderungen</b>	PC mit Internetbrowser, der den HTML-Standard unterstützt, z. B. Mozilla Firefox
<b>Schneller Download + Drucken ohne Datenspeicherung</b>	Ja
<b>Berichte</b>	Vier verschiedene Berichte (Bericht Gesamtverlauf, Bericht Tagesverlauf, Bericht Wochenverlauf und Listenansicht) verfügbar, Zeitraum wählbar (3, 7, 14, 30, 90 Tage)
<b>Speicherfunktion</b>	Als CSV-Datei
<b>Spezialfunktionen</b>	Es muss keine Software installiert oder eine spezielle Hardware erworben werden, keine Internetverbindung erforderlich

**Tabelle 3: Spezifikationen der PC-Berichte**

<b>Spezifikationen des Accu-Chek Mobile Wireless Adapters</b>	
<b>Drahtlos</b>	Einstecken und Daten automatisch in die mySugr App übertragen
<b>Sicher</b>	Übertragung via <i>Bluetooth</i> ®
<b>Unabhängig</b>	Nutzung einer eigenen Batterie (Typ CR 1632)
<b>Größe</b>	17,55 x 65,1 x 18,7 mm

**Tabelle 4: Spezifikationen des Accu-Chek Mobile Wireless Adapters**

## Durchführen einer Blutzuckermessung mit dem Accu-Chek® Mobile Blutzuckermesssystem

Das Accu-Chek Mobile System ermöglicht eine einfache und praktische Blutzuckermessung. Die Technik ohne

Teststreifen ermöglicht Patienten mit Insulintherapie, ihren Blutzucker in nur vier einfachen Schritten zu messen.



Abbildung 2: Blutzuckermessung mit dem Accu-Chek Mobile System

## Die Accu-Chek® Mobile Testkassette

Die Accu-Chek Mobile Testkassette enthält ein fortlaufendes Band mit 50 Testfeldern. Die Testkassette verfügt ähnlich einer Audiokassette über zwei Spulen (Abbildung 3). Die unbenutzten Testfelder sind auf der „Frisch“-Spule aufgerollt. Auf dem Weg zur „Verbraucht“-Spule wird das Band über die Spitze der Testkassette geführt. Das System erkennt die Positionsmarkierungen des Bandes und stoppt, wenn sich ein Testfeld genau an der Spitze der Testkassette befindet.

Nach Abschluss einer Blutzuckermessung wird das gebrauchte Testfeld zurück in die Testkassette transportiert und mit dem Band auf die „Verbraucht“-Spule aufgerollt.

Das Testband besteht aus einer Trägerfolie mit 50 Testfeldern (Abbildung 4). Die Reaktion zur Blutzuckerbestimmung findet im Reaktionsfilm jedes Testfeldes statt. Das benötigte Mindestprobenvolumen für eine Messung beträgt 0,3 µL.

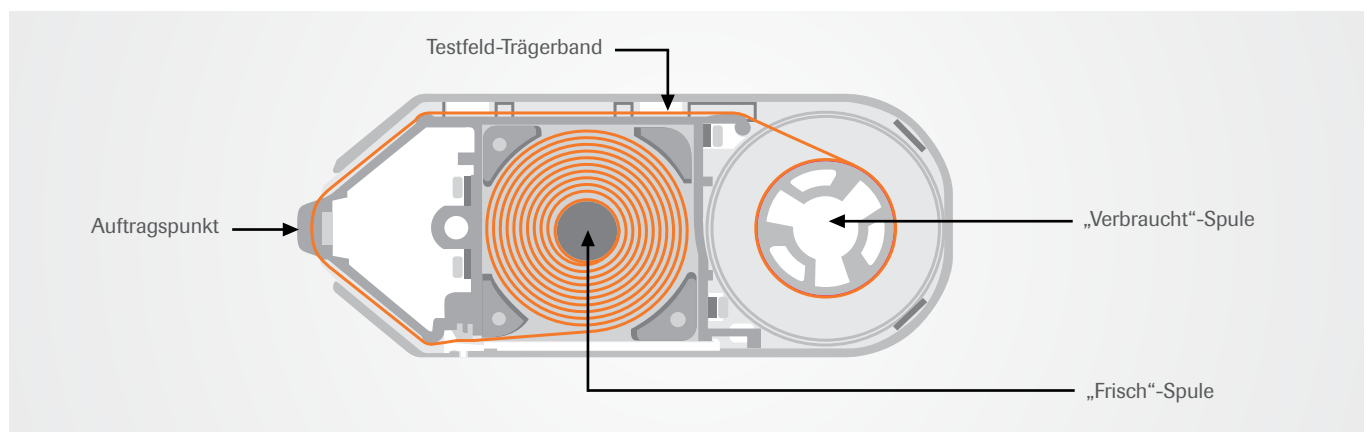


Abbildung 3: Schematische Darstellung der Accu-Chek Mobile Testkassette

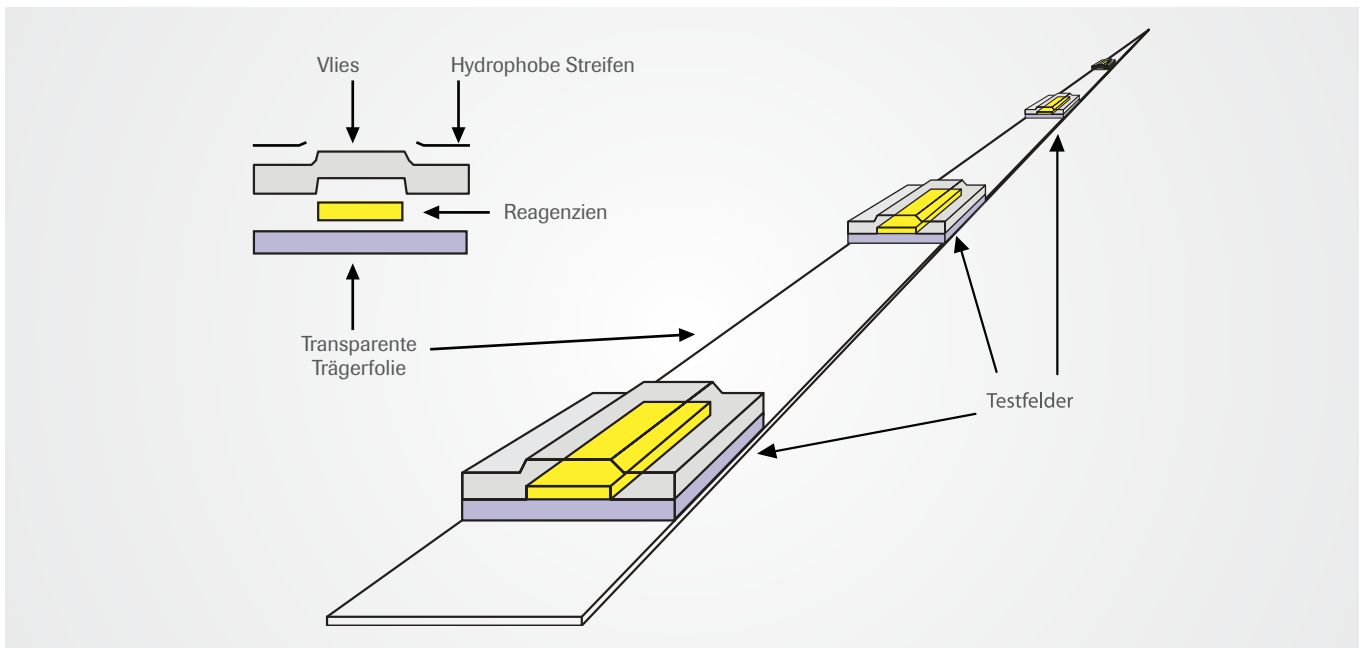


Abbildung 4: Schematische Darstellung des Accu-Chek Mobile Testbandes

### Das Accu-Chek® Mobile Messprinzip

Die Bestimmungsreaktion und die Farbentwicklung finden in der Reagenzschicht statt (Abbildung 5). Das System misst die Intensität der bei der Reaktion entwickelten

Farbe reflektionsphotometrisch und rechnet diese in die entsprechende Glukosekonzentration um. Der Glukose-Messbereich beträgt 10 bis 600 mg/dL (0,6–33,3 mmol/L).

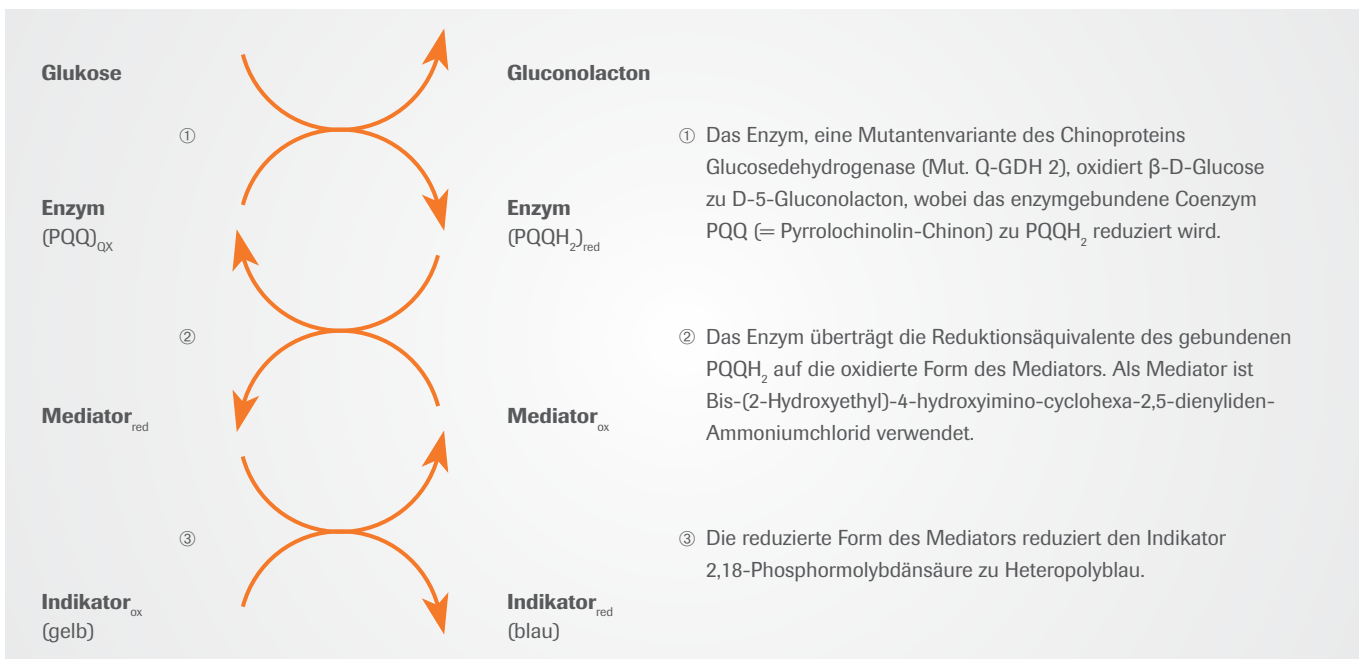



Abbildung 5: Bestimmungsreaktion in der Reagenzschicht des Testfelds

### Die Accu-Chek® Mobile Kontrolllösungen

Zur Funktionskontrolle des Messgerätes sollten von Zeit zu Zeit Messungen mit Kontrolllösung durchgeführt werden, z.B. nach Einlegen einer neuen Testkassette, nach dem Wechseln der Batterien, nach dem Reinigen des Messgerätes von innen oder wenn ein Messwert zweifelhaft ist.

Die Accu-Chek Mobile Kontrolllösung ist in verschiedenen Konzentrationsbereichen in Einmal-Applikatoren zum einmaligen Gebrauch erhältlich (Abbildung 6). Diese sind nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt und dürfen nicht mehrmals verwendet werden. Je nach Land sind Kontrolllösungen mit anderen Glukosekonzentrationen erhältlich. Zur Durchführung einer Kontrollmessung wird die Glukose-Kontrolllösung anstelle von Blut auf das Testfeld aufgetragen. Nach der Messung mit Kontrolllösung muss der Messwert als Kontrollmessung markiert werden (das Symbol  erscheint in der Anzeige). Am Ende der Kontrollmessung überprüft das System automatisch, ob der mit der Glukose-Kontrolllösung gemessene Wert korrekt ist und teilt dem Anwender das Ergebnis mit.

### Der Accu-Chek® Mobile Wireless Adapter

Der Accu-Chek Mobile Wireless Adapter ist ein Gerät zur Verwendung mit dem Accu-Chek Mobile System zur Übertragung von Blutzuckerwerten via Bluetooth Low Energy in die mySugr App. Der Accu-Chek Mobile Wireless Adapter wird seitlich an den USB-Port des Accu-Chek Mobile Systems angesteckt, liest die Daten über USB aus und wandelt sie in eine Standard Bluetooth Kommunikation um. Der Accu-Chek Mobile Wireless Adapter wurde als elektronisches Gerät entwickelt und ist daher kein Medizinprodukt.



Abbildung 6: Die Accu-Chek® Mobile Kontrolllösungen



Abbildung 7: Der Accu-Chek Mobile Wireless Adapter

# LEISTUNGSEVALUIERUNG DES ACCU-CHEK® MOBILE BLUTZUCKER-MESSSYSTEMS

Die Leistungsfähigkeit des Accu-Chek Mobile Systems wurde in internen und externen Evaluierungseinrichtungen sorgfältig evaluiert, um die Zuverlässigkeit der Messungen und die Einhaltung von regulatorischen Anforderungen nachzuweisen.

Externe Evaluierung		
1	G. Freckmann N. Jendrike A. Baumstark	Geschäftsführer Projektleiter Projektmanager Institut für Diabetes-Technologie an der Universität Ulm, Deutschland
2	R. Fischer	Prüfingenieur TÜV SÜD Product Service GmbH, München, Deutschland
3	C. Pottiez M. Reismann	Projektleiter Evaluierung und Usability Leiter Usability Research Spiegel-Institut Brühl, Deutschland
Interne Evaluierung		
4	K. Rinck	Co-Project Leader Design Verification and Validation Roche Diabetes Care GmbH, Mannheim, Germany
5	M. Kraft I. Keth	Design Verification and Validation (Systemleistung) Roche Diabetes Care GmbH, Mannheim, Deutschland

Tabelle 5: Evaluierungseinrichtungen

## Genauigkeit gemäß EN ISO 15197:2015

### Evaluierungseinrichtung 1

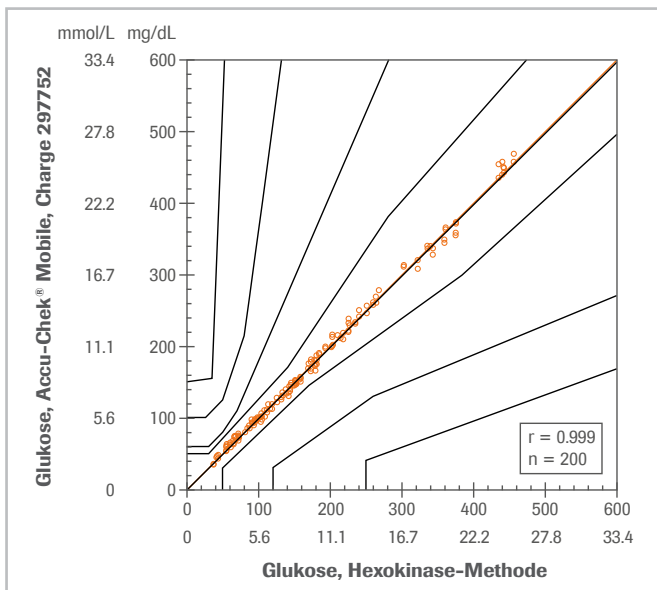
100 Kapillarblutproben, die dem in der Norm vorgegebenen Blutzucker-Konzentrationsbereich entsprachen, wurden mit drei Testkassettenchargen in zwei verschiedenen Accu-Chek Mobile Messgeräten (Modell U1) pro Charge gemessen. Die Messwerte des Accu-Chek Mobile Systems wurden mit Messwerten verglichen, die mittels Hexokinase-Methode mit Enteiweißung (umgerechnet in Plasmawerte mit dem Faktor 1,11 gemäß IFCC-Empfehlung) gewonnen wurden. Die Ergebnisse des Methodenvergleichs sind in den Tabellen 5 und 6 dargestellt. In den Abbildungen 7, 8 und 9 werden die Daten grafisch dargestellt. 597 von 600 Messwerten liegen innerhalb der annehmbaren Mindestleistungskriterien von  $\pm 15$  mg/dL bei Glukosekonzentrationen von  $< 100$  mg/dL bzw.  $\pm 15$  % bei Glukosekonzentrationen von  $\geq 100$  mg/dL. 599 von 600 Messwerten liegen innerhalb der Zone A und ein Messwert in Zone B des Consensus Error Grid. Das Accu-Chek Mobile System erfüllt die Leistungskriterien der Norm DIN EN ISO 15197:2015.

Chargen-Nr.	Innerhalb $\pm 5$ mg/dL (Innerhalb $\pm 0,28$ mmol/L)	Innerhalb $\pm 10$ mg/dL (Innerhalb $\pm 0,56$ mmol/L)	Innerhalb $\pm 15$ mg/dL (Innerhalb $\pm 0,83$ mmol/L)
297752	57/62 (91,9 %)	62/62 (100,0 %)	62/62 (100,0 %)
297753	54/62 (87,1 %)	62/62 (100,0 %)	62/62 (100,0 %)
297754	56/62 (90,3 %)	61/62 (98,4 %)	62/62 (100,0 %)
<b>Gesamt</b>	<b>167/186 (89,8 %)</b>	<b>185/186 (99,5 %)</b>	<b>186/186 (100,0 %)</b>

Tabelle 6: Ergebnisse der Genauigkeit des Systems für Glukosekonzentrationen  $< 100$  mg/dL

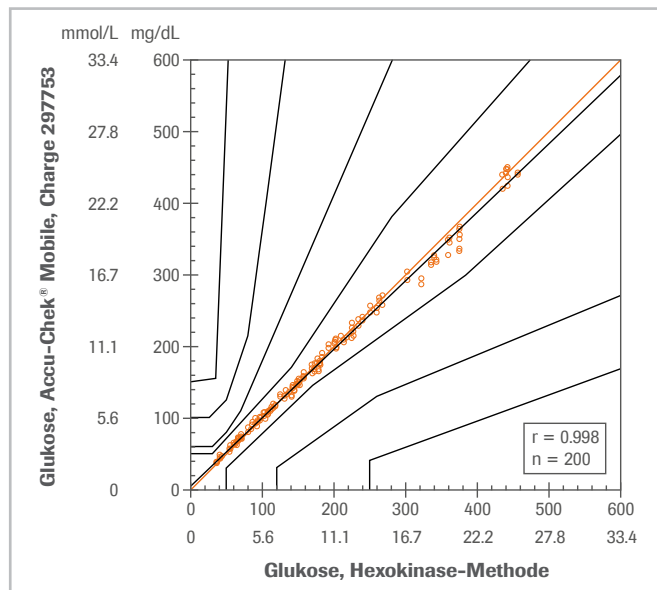
Chargen-Nr.	Innerhalb $\pm 5$ %	Innerhalb $\pm 10$ %	Innerhalb $\pm 15$ %
297752	126/138 (91,3 %)	138/138 (100,0 %)	138/138 (100,0 %)
297753	118/138 (85,5 %)	135/138 (97,8 %)	138/138 (100,0 %)
297754	116/138 (84,1 %)	138/138 (100,0 %)	138/138 (100,0 %)
<b>Gesamt</b>	<b>360/414 (87,0 %)</b>	<b>411/414 (99,3 %)</b>	<b>414/414 (100,0 %)</b>

Tabelle 7: Ergebnisse der Genauigkeit des Systems für Glukosekonzentrationen  $\geq 100$  mg/dL



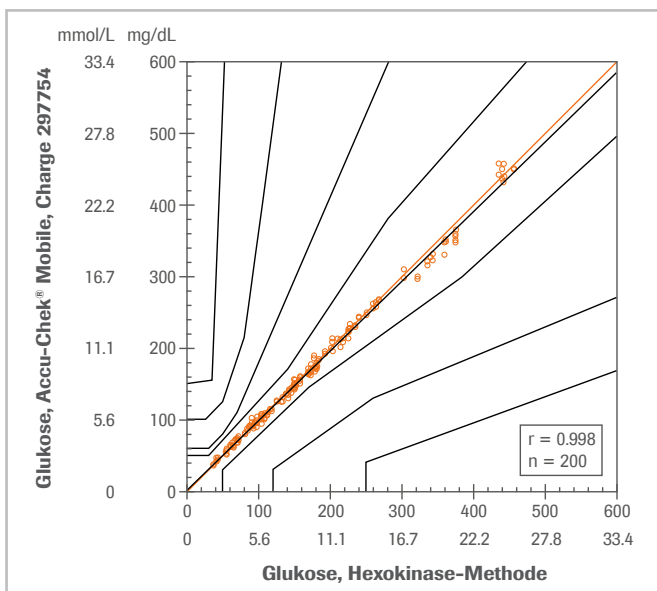
**Abbildung 8:**

Methodenvergleich Teststreifencharge 297752 gegen Hexokinase mit Enteiweißung. Probenmaterial: Kapillarblut  
 Regressionsdaten:  $y = 0,23 \text{ mg/dL (0,13 mmol/L)} + 0,994 X$



**Abbildung 9:**

Methodenvergleich Teststreifencharge 297753 gegen Hexokinase mit Enteiweißung. Probenmaterial: Kapillarblut  
 Regressionsdaten:  $4,81 \text{ mg/dL (0,27 mmol/L)} + 0,956 X$



**Abbildung 10:**

Methodenvergleich Teststreifencharge 297754 gegen Hexokinase mit Enteiweißung. Probenmaterial: Kapillarblut  
 Regressionsdaten:  $2,24 \text{ mg/dL (0,13 mmol/L)} + 0,972 X$

## Leistungsbeurteilung durch Anwender gemäß DIN EN ISO 15197:2015

### Evaluierungseinrichtung 1

Um nachzuweisen, dass Anwender (Patienten mit Diabetes) in der Lage sind, das Blutzuckermesssystem einzusetzen und genaue Blutzuckermesswerte zu gewinnen, wenn sie nur die mit dem System mitgelieferte Gebrauchsanweisung erhalten, wurde eine Anwender-Leistungsbewertung gemäß DIN EN ISO 15197:2015, Abschnitt 8, durchgeführt.

Kapillarblut wurde von Anwendern mit dem Accu-Chek® Mobile System gemessen. Die von den Anwendern gemessenen Blutzuckerwerte wurden mit den mittels Hexokinase-Methode erzielten Messwerten verglichen.

99,1 % (106 von 107) der von den Anwendern gemessenen Blutzuckerwerte lagen bei Glukosekonzentrationen von < 100 mg/dL innerhalb von  $\pm 15$  mg/dL bzw. bei Glukosekonzentrationen von  $\geq 100$  mg/dL ( $\geq 4,2$  mmol/L) innerhalb von  $\pm 15$  % der mit der Hexokinase-Methode gemessenen Werte.

Es wurde nachgewiesen, dass die Anwender in der Lage sind, das Accu-Chek Mobile System einzusetzen und genaue Blutzuckermesswerte zu erzielen, wenn sie nur die mit dem System mitgelieferte Gebrauchsanweisung erhalten.

## Präzision in der Serie gemäß DIN EN ISO 15197:2015 (Wiederholpräzision)

### Evaluierungseinrichtung 5

Die Präzision in der Serie wurde mit heparinisierten Venenblutproben in fünf Glukosekonzentrationsbereichen (siehe Tabelle 8) gemäß DIN EN ISO 15197:2015 mit zehn Accu-Chek® Mobile Messgeräten und drei Testkassetten-

chargen bestimmt. Für jede Testkassettencharge wurde jede Venenblutprobe zehnmal in zehn Systemen gemessen, sodass mit jeder Probe 100 Einzelmessungen durchgeführt wurden (Ergebnisse in Tabelle 9).

Venenblutprobe Nr.	Glukose-Konzentrationsbereiche	
	mg/dL	mmol/L
1	30 bis 50	1,7 bis 2,8
2	51 bis 110	2,9 bis 6,1
3	111 bis 150	6,2 bis 8,3
4	151 bis 250	8,4 bis 13,9
5	251 bis 400	14,0 bis 22,2

Tabelle 8: Glukose-Konzentrationsbereiche

Präzision in der Serie mit heparinisiertem Venenblut					
Probenmaterial: Heparin-Venenblut	Probe 1	Probe 2	Probe 3	Probe 4	Probe 5
n	300	300	300	300	300
Mittelwert [mg/dL]	39	92	132	212	347
Mittelwert [mmol/L]	2,2	5,1	7,3	11,8	19,3
Standardabweichung [mg/dL]	1,0	1,6	2,4	4,0	6,4
Standardabweichung [mmol/L]	0,1	0,1	0,1	0,2	0,4
VK [%]	2,6	1,8	1,8	1,9	1,9

Tabelle 9: Präzision in der Serie mit heparinisiertem Venenblut



**Intermediäre Präzision gemäß  
DIN EN ISO 15197:2015 (Vergleichspräzision)**

**Evaluierungseinrichtung 5**

Die intermediäre Präzision wurde mit Accu-Chek® Mobile (Mut. Q-GDH 2) Testkassetten (Chargen 297752, 297753, 297754) und Accu-Chek Mobile (Modell U1) bestimmt. Es wurden drei Glukoselösungen mit Glukosekonzentrationen gemäß DIN EN ISO 15197:2015 verwendet (Tabelle 10).

Für jede Testkassettencharge wurde jede Glukoselösung mit zehn Messgeräten an zehn Tagen einmal pro Tag gemessen, sodass 100 Einzelmessungen durchgeführt wurden. Jedem Messgerät wurde eine Testkassette zugeordnet.

Für jeden Konzentrationsbereich und jede Charge (100 Werte) wurden der Mittelwert, die Standardabweichung (SD) und der Variationskoeffizient (VK) berechnet. Für SD und VK wurde jeweils das 95 %-Konfidenzintervall (KI) berechnet.

Zusätzlich wurden gemäß DIN EN ISO 15197:2015 aus den 300 Messwerten aller drei Kassettenchargen der Mittelwert, die Varianz, die Standardabweichung (SD) und der Variationskoeffizient (VK) für jede Glukosekonzentration berechnet.

Die Kriterien für die Glukosestabilität wurden bei allen Glukoselösungen erfüllt. Die Akzeptanzkriterien für jede Charge und jede Glukoselösung wurden erfüllt.

Venenblutprobe Nr.	Glukose-Konzentrationsbereiche	
	mg/dL	mmol/L
1	30 bis 50	1,7 bis 2,8
2	96 bis 144	5,3 bis 8,0
3	280 bis 420	15,5 bis 23,3

**Tabelle 10: Glukose-Konzentrationsbereiche**

	Konzentrationsbereich [mg/dL] [mmol/L]		
	30 bis 50 1,7 bis 2,8	96 bis 144 5,3 bis 8,0	280 bis 420 15,5 bis 23,0
n	300	300	300
Mittelwert [mg/dL]/[mmol/L]	39/2,2	119/6,6	354/19,6
SD [mg/dL]/[mmol/L]	1,2/0,1	2,9/0,2	8,2/0,5
VK [%]	3,1	2,4	2,3

**Tabelle 11: Intermediäre Präzision auf Basis der gepoolten Daten für 3 Chargen gemäß DIN EN ISO 15197:2015**



## Potenziell störende Wirkstoffe, Blutzusätze und endogene Substanzen

### Evaluierungseinrichtung 5

28 Substanzen wurden in heparinisierten venösen Blutproben auf ihr Potenzial für Interferenzen untersucht.

Die Untersuchung erfolgte gemäß dem Verfahren nach DIN EN ISO 15197:2015. Eine Substanz gilt als störend, wenn die berechnete Differenz zwischen der Testprobe und der Leerwertprobe (Kontrollprobe) die folgenden Kriterien erfüllt:

Bei Proben mit Glukosekonzentrationen  $< 100$  mg/dL ist der mittlere systematische Fehler (Bias) jeder Charge der Glukose/Testsubstanz-Kombination größer als  $\pm 10$  mg/dL.

Bei Proben mit Glukosekonzentrationen  $\geq 100$  mg/dL ist der mittlere Bias jeder Charge der Glukose/Testsubstanz-Kombination größer als  $\pm 10$  %.

Bei Ergebnissen innerhalb der Grenzen von  $\pm 10$  mg/dL bzw.  $\pm 10$  % gilt die Testsubstanz als nicht störend.

In den Fällen, in denen der störende Einfluss der Substanzen die Akzeptanzkriterien erfüllte, wurde eine Dosis-Wirkungs-Beziehung ermittelt, um den Grad des Störeinflusses in Abhängigkeit von der Konzentration der Testsubstanz zu bestimmen.

### Ergebnisse der Dosis-Wirkungs-Bestimmung

- Ceftriaxon: Die Konzentration, bei der die Interferenz die Akzeptanzkriterien überschreitet, beträgt 24 mg/dL (427  $\mu$ mol/L).
- Galactose: Die Konzentration, bei der die Interferenz die Akzeptanzkriterien überschreitet, beträgt 21 mg/dL (1151  $\mu$ mol/L).

Testsubstanz	Prüfergebnis
Paracetamol	Keine Interferenz
Humanalbumin	Keine Interferenz
Ascorbinsäure (L-Ascorbinsäure)	Keine Interferenz
Bilirubin, konjugiert	Keine Interferenz
Bilirubin, unkonjugiert	Keine Interferenz
Ceftriaxon	Interferenz siehe Packungsbeilage
Cholesterin	Keine Interferenz
Creatinin	Keine Interferenz
Dopamin	Keine Interferenz
EDTA	Keine Interferenz
Galactose	Interferenz siehe Packungsbeilage
Gentisinsäure	Keine Interferenz
Glutathion (reduziert)	Keine Interferenz
Hämoglobin	Keine Interferenz
Heparin Li	Keine Interferenz
Heparin Na	Keine Interferenz
Ibuprofen	Keine Interferenz
Icodextrin	Keine Interferenz
L-DOPA (L-3,4-Dihydroxyphenylalanin)	Keine Interferenz

Testsubstanz	Prüfergebnis
Maltose	Keine Interferenz
Methyldopa	Keine Interferenz
Pralidoximiodid (PAM)	Keine Interferenz
Salicylat (Salicylsäure)	Keine Interferenz
Tolazamid	Keine Interferenz
Tolbutamid	Keine Interferenz
Triglyceride (Lipide)	Keine Interferenz
Urat (Harnsäure)	Keine Interferenz
Xylose	Keine Interferenz

**Tabelle 12: Zusammengefasste Ergebnisse der Prüfung potenziell störender Substanzen**

### **Einfluss des Hämatokrits gemäß**

#### **DIN EN ISO 15197:2015**

##### **Evaluierungseinrichtung 5**

**Ziel:** Nachweis, dass das Blutzuckermesssystem im Hämatokritbereich von 25 % bis 55 % richtige Blutzuckerwerte gemäß DIN EN ISO 15197:2015 liefert.

**Akzeptanzkriterien:** Um nachzuweisen, dass die Messwerte durch den Hämatokrit im Bereich von 25 % bis 55 % nicht systematisch beeinflusst werden, darf der mittlere normalisierte Bias für jede Charge und Glukose/Hämatokrit-Kombination die folgenden Toleranzgrenzen nicht überschreiten:

±10 mg/dL (Glukosekonzentration < 100 mg/dL)

±10 % (Glukosekonzentration ≥ 100 mg/dL)

**Ergebnisse:** Die Akzeptanzkriterien wurden für den Hämatokritbereich von 25 % bis 55 % erfüllt. Keiner der mittleren normalisierten Bias-Werte war größer als ± 10 mg/dL bzw. 10%.

**Schlussfolgerung:** Das System liefert innerhalb des Hämatokritbereichs von 25 % bis 55 % richtige Glukosemesswerte.

### **Ergonomie-Studien**

#### **Evaluierungseinrichtungen 1 und 3**

Es wurden ergonomische Studien mit dem Accu-Chek Mobile System durchgeführt, um zu zeigen, dass das System alle Roche-internen sowie regulatorische Anforderungen, insbesondere die Gebrauchstauglichkeitsnorm IEC 62366:2007, erfüllt.

Insgesamt 53 Personen nahmen an zwei ergonomischen Studien teil. Die Ergebnisse zeigten, dass das Accu-Chek Mobile System sämtliche Roche-internen und alle regulatorischen Anforderungen erfüllt.

# ZUVERLÄSSIGKEIT DER MESSUNGEN UNTER VERSCHIEDENEN UMGEBUNGSBEDINGUNGEN

Ein Blutzuckermesssystem als "ständiger Begleiter" von Menschen mit Diabetes ist oft starken Belastungen ausgesetzt, durch die das Gerät in seiner Funktion jedoch nicht beeinträchtigt werden darf.

Im Rahmen einer technischen Evaluierung wurde daher die Zuverlässigkeit des Accu-Chek® Mobile Systems und die Einhaltung regulatorischer Anforderungen unter extremen Umgebungsbedingungen untersucht.

Die Untersuchungen umfassten Klimabelastungstests, mechanische Belastungstests, elektromagnetische Verträglichkeit sowie technische Sicherheit.

## Umgebungsbedingungen

Evaluierungseinrichtung 4

### Klimatische Belastung

In einem klimatischen Belastungstest wurden Accu-Chek Mobile Systeme während des Betriebs zyklisch unterschiedlichen Temperatur- und Feuchtigkeitsbedingungen ausgesetzt. Dabei schwankten die Temperaturen zwischen 10 °C und 40 °C, die relative Luftfeuchtigkeit betrug bis zu 85 %. Es wurde keine Beeinflussung der Geräte durch diesen klimatischen Belastungstest festgestellt.

### Transport unter extremen Klimabedingungen

In einem speziellen Transporttest wurden Accu-Chek Mobile Systeme extremen Temperatur- und Klimabedingungen ausgesetzt. Dabei schwankten die Temperaturen zwischen -25 °C und +70 °C, die relative Luftfeuchtigkeit betrug bis zu 93 %. Bei einer anschließenden Überprüfung der Geräte wurde keine Beeinflussung festgestellt.

### Einfluss von Umgebungslicht

Evaluierungseinrichtung 5

Bei einem Umgebungslichttest wurde das Accu-Chek Mobile System indirektem Sonnenlicht ausgesetzt. Das Testergebnis zeigte, dass das Accu-Chek Mobile System sowohl bei indirektem Sonnenlicht als auch im Körperschatten des Anwenders bei direkter Sonneneinstrahlung korrekte Messwerte anzeigt.

## Mechanische Belastungen

Evaluierungseinrichtung 4

### Vibrationstest

Auf einem elektrodynamischen Schwingerreger (Shaker) mit rauschförmiger Anregung wurden verschiedene Prüfungen durchgeführt.

### Stoßtest

Mit Hilfe einer speziellen Stoßprüfmaschine wurden die Systeme mechanischen Stößen bis 100 g ausgesetzt. In Verbindung mit der Vibrationsprüfung simuliert dies die starke Beanspruchung beim Versand und Transport.

### Falltest

Die Blutzuckermessgeräte wurden aus einer Höhe von einem Meter auf einen Betonboden fallen gelassen. Das Accu-Chek Mobile System musste dem Fall auf jeder seiner sechs Geräteseiten ohne Beeinträchtigung seiner Messfunktion standhalten.

### Dauerbelastung

Um die mechanischen Belastungen zu simulieren, denen ein Accu-Chek Mobile System im Laufe seiner Lebensdauer ausgesetzt sein kann, wurden an einer Reihe von Accu-Chek Mobile Systemen Dauermessungen mit mindestens 6500 Messzyklen pro System durchgeführt.

Die Untersuchungen im Anschluss an die einzelnen Prüfungen zeigten keine Beeinträchtigungen der Systemfunktion und der Messleistung.

## Elektromagnetische Verträglichkeit (EMV)

Evaluierungseinrichtung 4

### Störfestigkeit gegen hochfrequente elektromagnetische Felder

Bei der Prüfung der Störfestigkeit gegen elektromagnetische Felder wurde keine Beeinträchtigung der Systemfunktion oder der Messergebnisse festgestellt. Das verwendete Prüfverfahren entsprach der Norm EN 61000-4-3. Gemäß EN ISO 15197 wurde im Frequenzbereich von 80 MHz bis 2500 MHz mit einer Feldstärke von 3 V/m geprüft.

### **Elektrostatische Entladung (ESD)**

Mit einem Prüfaufbau nach EN 61000-4-2 wurde die Störfestigkeit gegen elektrostatische Entladungen gemäß den Anforderungen in EN ISO 15197 überprüft. Auf die verschiedenen Gehäuseteile wie Batteriefach, Tasten, USB-Anschluss und Display wurden Entladungen von 2 kV bis 15 kV appliziert. Dabei wurden keine Beschädigungen der untersuchten Geräte und keine falschen Messwerte beobachtet.

### **Beeinflussung durch Magnetfelder**

Die Systeme wurden in eine Helmholtzspule platziert und einem Magnetfeld von 50 Hz bzw. 60 Hz und 3 A/m ausgesetzt. Auch hierbei wurde kein Einfluss auf die Gerätefunktion oder die Messergebnisse festgestellt.

### **Funkstörungen**

Das Accu-Chek<sup>®</sup> Mobile System erfüllt hinsichtlich der abgestrahlten elektromagnetischen Energie mit ausreichendem Sicherheitsabstand die Anforderungen der strengen Klasse B (für den Einsatz im Wohnbereich) gemäß DIN EN 55011. Eine Beeinflussung von anderen elektrischen Geräten oder Funkverbindungen (z.B. schnurlose Telefone) durch das Accu-Chek Mobile System kann daher weitgehend ausgeschlossen werden.

Das Accu-Chek Mobile System erfüllt die Anforderungen nach RTCA DO-160 (Kapitel 21, Kategorie M) und darf daher in Flugzeugen verwendet werden.

### **Sicherheit (elektrisch/mechanisch)**

#### **Evaluierungseinrichtung 2**

Das Accu-Chek Mobile System entspricht den Anforderungen gemäß EN 61010-2-101, EN 61010-1/IEC 61010-1 und EN 60950-1/IEC 60950-1 (Nachweis durch ein akkreditiertes externes Prüflabor).

# ABSCHLIESSENDE BEWERTUNG

Das Accu-Chek® Mobile System wurde intern und extern eingehend evaluiert. Es zeigte sehr gute analytische Eigenschaften und erfüllte alle regulatorischen Anforderungen, insbesondere die der Norm DIN EN ISO 15197:2015.

Darüber hinaus zeichnet sich das System durch einen hohen Anwendungskomfort aus.

Alles in allem ermöglicht das Accu-Chek Mobile System eine zuverlässige und genaue aber auch einfache, komfortable und sichere Selbstkontrolle des Blutzuckers.

# NOTIZEN



### **Sie wollen mehr erfahren?**

Unsere Mitarbeiter im Accu-Chek Kunden Service Center sind für Sie da!

**Kostenfreie Telefonnummer 0800 4466800** (Mo–Fr, 8.00–18.00 Uhr).

Oder besuchen Sie unser Online-Portal unter **[www.accu-chek.de/mobile](http://www.accu-chek.de/mobile)**  
bzw. unsere Facebookseite auf **[www.facebook.com/accuchekde](http://www.facebook.com/accuchekde)**

ACCU-CHEK, ACCU-CHEK MOBILE und FASTCLIX sind Marken von Roche.  
Die Bluetooth® Wortmarke und Logos sind eingetragene Marken der Bluetooth SIG, Inc.  
und jeder Gebrauch dieser Marken durch Roche erfolgt unter Lizenz.  
© 2018 Roche Diabetes Care. Alle Rechte vorbehalten.

**[www.accu-chek.de](http://www.accu-chek.de)**  
Roche Diabetes Care Deutschland GmbH  
Sandhofer Straße 116  
68305 Mannheim



**ACCU-CHEK®**