

Technische Daten



Gerät

Testprinzip	PT: Elektrochemische Messung der Thromboplastinzeit nach Aktivierung der Blutgerinnung mit human-rekombinantem Thromboplastin aPTT: Elektrochemische Messung der aktivierten partiellen Thromboplastinzeit nach Aktivierung der Blutgerinnung mit Celite
Testparameter	PT/aPTT
Probenmaterial	Arteriell, venöses und kapillares Blut
Probenvolumen	8 µl
Messwertspeicher	<ul style="list-style-type: none"> 2000 Patienten- und 500 QC-Ergebnisse mit Datum und Uhrzeit Patientenlisten mit bis zu 4000 Patienten-IDs
Datenübertragung	Wifi, QR-Code, Ethernet und USB (HBU); IR
Temperaturbereich	+12 °C bis +32 °C
Anzahl Messungen mit einem vollständig aufgeladenen Akku	ca. 60 Messungen (PT/INR), mindestens 20 Messungen (aPTT/Messzeit: 5 Minuten)

Teststreifen

Präzision	CV PT = < 4,5%
Hämatokrit Messbereich	15%–55%
Heparin-Unempfindlichkeit	< 3 IU/mL (UFH & LMWH)
Richtigkeit der Ergebnisse	r = 0,98
Internationaler Sensitivitätsindex (ISI)	1,0 (entspricht WHO-Empfehlungen ISI < 1,7)
Kühlschrankpflicht	Nicht kühlshrankpflichtig
Messzeit	Weniger als 1 Minute
Messbereich	PT: %Q: 120–5 SEC: 9,6–96 INR: 0,8–8,0
Anzeige INR/%Quick/SEC	PT: Sec, INR, %Quick
Anwendungsbereich	- Diagnose - Monitoring

COAGUCHEK ist eine Marke von Roche.

Roche Diagnostics Deutschland GmbH
Sandhofer Straße 116
68305 Mannheim

© 2016 Roche Diagnostics.
Alle Rechte vorbehalten.

www.coaguchek.de
www.roche.de

CoaguChek[®]
A graphic element consisting of a wavy line that transitions from blue on the left to red on the right, positioned below the CoaguChek text.