

GlucoCheck Multi-Patient Blood Glucose Test Strip

IMPORTANT

Please read this information and GlucoCheck Multi-Patient Blood Glucose Monitoring System Owner's Booklet before using the GlucoCheck Multi-Patient Blood Glucose Test Strips.

INTENDED USE

The GlucoCheck Multi-Patient Blood Glucose Test Strips are for use with the GlucoCheck Multi-Patient Blood Glucose Meter to quantitatively measure glucose in fresh capillary whole blood samples drawn from the fingertips. The GlucoCheck Multi-Patient Blood Glucose Monitoring System is intended for use outside the body (*in vitro* diagnostic use) and is intended for multiple-patient use in professional healthcare settings as an aid to monitor the effectiveness of diabetes control. The system is only used with auto-disabling, single use lancing device. It is not intended for use on neonates and is not for the diagnosis or screening of diabetes.

TEST PRINCIPLE

Glucose in blood samples reacts with the chemical in the test strip to produce a small electrical current. The GlucoCheck Multi-Patient Blood Glucose Meter detects the electrical current which reflects the amount of glucose in the blood sample.

STORAGE AND HANDLING

- Store vial in a cool and dry place between 1-30 °C. Do not freeze.
- Keep the vial of test strips away from direct sunlight or heat.
- Store unused test strips in their original vial to avoid damage or contamination.
- Push the lid down on the vial immediately after taking out a test strip to fully close the vial and maintain air tightness.
- Handle test strips only with clean and dry hands.
- Use the test strip immediately after taking it out of the vial.
- Do not bend, cut, or alter the test strips in any way.
- Do not force a test strip into the meter. Gently push it into the meter's test strip port.
- Apply only fresh capillary whole blood for testing.
- Use all of the test strips within the expiration date printed on the test strip box and vial label.
- Dispose of test strips past the expiration date immediately. Using test strips past their expiration date can produce incorrect test results.
- Test strips in new, unopened vials and test strips in vials that have been opened can be used up until the expiration date printed on the test strip box and vial label if the test strips are used according to its storage and handling methods.

WARNINGS AND PRECAUTIONS

- Inaccurate results may occur in patients undergoing oxygen therapy.
- Keep test strips and the test strip vial away from children. The test strips and vial cap may be choking hazards. Drying agents in the vial cap may be harmful if inhaled or swallowed and may cause skin or eye irritation.
- Test strips are for single use only. Do not reuse.
- If the test strip does not absorb the blood sample properly, please contact your authorized sales representative.

BLOOD SAMPLE COLLECTION PROCEDURE

Wash hands and sample site with soap and warm water. Rinse and dry thoroughly before collecting the blood sample with a lancing device.

Fingertip Site Blood Sampling

Unscrew the lancing device tip. Place the loaded lancing device against the side of the fingertip and press the release button. Massage the fingertip to obtain a round drop (at least 0.5 µL, actual size: ●) of blood. Apply test strip tip to the blood sample.

Alternate Site Blood Sampling (forearm, palm, thigh, calf)

Select a clean, soft and fleshy sample site area free of visible veins and hair and away from bones. Gently massage the sample site to help blood circulation to minimize result differences between fingertip and alternative site sampling. Firmly press and hold the lancing device against sample site. Wait until the skin surface under the lancing device changes color. Then press the release button while continuing to apply pressure. Keep holding the lancing device against your skin until sufficient (at least 0.5 µL) amount of blood is drawn. Carefully lift the lancing device away from your skin.

Acceptable Situations for AST

When your blood glucose levels are stable

- Fasting period
- Before a meal
- Before going to bed

Situations Requiring Fingertip Test


When your blood levels are unstable

- During the two (2) hours after a meal or exercise
- When sick or when glucose levels seem quite lower than test value
- When hypoglycemia is not well recognized
- When insulin has the biggest effect
- During two (2) hours after an insulin injection

CAUTION

Alternative site and fingertip results may differ significantly due to rapid changes in the glucose level after meals or exercise, hypoglycemic symptoms, or effects of drugs such as insulin. Use a fingertip sample site if you suffer from hypoglycemia or have experienced hypoglycemic shock or symptoms. For instructions on how to obtain samples from alternative sites, please refer to the AST section of the Owner's Booklet of your meter.

TEST PROCEDURE

- 1) Wash hands and sample site with soap and warm water. Rinse and dry thoroughly.
- 2) Insert the test strip into the port with contact bars facing upwards. Push the strip in gently until the meter beeps.
- 3) The  symbol will appear.
- 4) Use lancing device to obtain blood sample. Sample must be at least 0.5 µL (actual size: ●) to fill the test strip confirmation window. When the symbol appears on display, apply blood sample to edge of the narrow end of the test strip until meter beeps. If confirmation window has not filled, Er4 message or inaccurate test results may appear.
- 5) Meter will count down from five-to-one (5-to-1) on the display. Test result, time, and date will appear and automatically be stored in the meter's memory. Remove used test strip from port. Meter will turn off after three (3) seconds.

TEST RESULTS

The GlucoCheck Multi-Patient Blood Glucose Meter will display results between 1.1-33.3 mmol/L.

Normal Blood Glucose Results

A recommended target for fasting blood glucose or glucose before meals is below 7.0 mmol/L.

A recommended target for blood glucose 2 hours after eating is below 7.8 mmol/L.¹

Low Blood Glucose Results

If the test result is below 1.1 mmol/L, **Lo** will appear on the display indicating hypoglycemia (low blood glucose). You should follow the appropriate treatment recommendations of your healthcare professional.

High Blood Glucose Results

If the test result is above 33.3 mmol/L, **Hi** will appear on the display to indicate hyperglycemia (high blood glucose). If so, follow hyperglycemia treatment recommendations of your healthcare professional.

Unexpected Results

Low or high blood glucose readings can indicate a potentially serious medical condition. If your results are unusually high or low, or do not match the way you feel, repeat the test with a new test strip. If your reading is inconsistent with your symptoms or your result is less than 3.3 mmol/L or higher than 13.3 mmol/L, contact your healthcare professional.

Please note that:

- An abnormally high or low red blood cell count (hematocrit level over 65 % or below 15 %) may produce inaccurate results.
- Severe dehydration (excessive water loss) may cause inaccurate results. If you believe you are suffering from severe dehydration, consult your healthcare professional immediately.
- Altitude of up to 3,000 m (10,000 ft) above sea level has no effect on the performance of the test strip.
- Interferences: Paracetamol, ascorbic acid (vitamin C), uric acid and other reducing substances (when occurring in normal blood or normal therapeutic concentrations) do not significantly affect results. However, abnormally high concentrations in blood may cause inaccurate high results.
- Blood samples that contain a high concentration of dissolved oxygen may lower the test result.
- Discard used test strips properly in an appropriate container.

METER AND TEST STRIP PERFORMANCE CHECK

The GlucoCheck Blood Glucose Control Solution (Control A and/or B) contains a known amount of glucose that reacts with the GlucoCheck Multi-Patient Blood Glucose Test Strip in combination with the GlucoCheck Multi-Patient Blood Glucose Meter to ensure they are working properly together and the correct testing procedure is being followed. You may run a check when you:

- Want to practice the test procedure using the control solution instead of blood.
- Use the meter for the first time.
- Open a new vial of test strips.
- Have symptoms that are inconsistent with your blood glucose test results.
- Believe your test results are not accurate.
- Suspect your meter and test strips are not performing properly.
- Drop or damage the meter.

If your control solution test results do not fall within the range printed on the test strip vial, repeat the test. Out of range results may be due to one or more of the following factors:

- Error in performing the test.
- Expired or contaminated control solution.
- Expired or damaged test strip.
- Failure to shake control solution bottle.
- Failure to discard first drop of control solution and wipe bottle tip clean.

If results continue to fall outside the range printed on the vial, the GlucoCheck Multi-Patient Blood Glucose Test Strip and Meter may not be working properly. If so, do not use your system and contact your authorized GlucoCheck Multi-Patient sales representative.

CHEMICAL COMPOSITION

Each GlucoCheck Multi-Patient Blood Glucose Test Strip contains the following reagents:

- Glucose oxidase (*Aspergillus* sp.): 2.7 units
- Hexaamineruthenium (III) chloride: 45.7 µg
- Other ingredients: 1.6 µg

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

The performance of the GlucoCheck Multi-Patient BGM System has been evaluated in laboratory and in clinical tests.

ACCURACY

The GlucoCheck Multi-Patient BGM System is calibrated to yield results equivalent to plasma glucose concentrations. The accuracy of the GlucoCheck Multi-Patient BGM System was assessed by comparing blood glucose results obtained by patients with those obtained using a YSI Model 2300 Glucose Analyzer, a laboratory instrument. The following results were obtained by diabetic patients at clinic centers.

Slope	0.946
Y-intercept	0.37 mmol/L
Correlation coefficient (r)	0.994
Number of sample	600
Range tested	1.6 - 27.1 mmol/L

Accuracy results for glucose concentration < 5.55 mmol/L

Within ± 0.28 mmol/L	Within ± 0.56 mmol/L	Within ± 0.83 mmol/L
100/186 (53.8 %)	169/186 (90.9 %)	180/186 (96.8 %)

Accuracy results for glucose concentration ≥ 5.55 mmol/L

Within ± 5 %	Within ± 10 %	Within ± 15 %
266/414 (64.3 %)	395/414 (95.4 %)	409/414 (98.8 %)

PRECISION

Precision studies were performed in a laboratory using the GlucoCheck Multi-Patient BGM System.

Within Run Precision		
*Blood avg.	2.1 mmol/L	SD=0.1 mmol/L
	3.2 mmol/L	SD=0.1 mmol/L
	6.7 mmol/L	CV=3.6 %
	9.7 mmol/L	CV=2.8 %
	16.8 mmol/L	CV=3.2 %










Total Precision		
*Control avg.	2.2 mmol/L	SD=0.1 mmol/L
	6.7 mmol/L	CV=3.5 %
	17.7 mmol/L	CV=2.6 %


This study shows that there could be variation of up to 3.6 %.


Reference

1. Canadian Diabetes Association, 2018. Clinical Practice Guidelines for the Prevention and Management of Diabetes in Canada.

DESCRIPTION OF SYMBOL

	<i>In vitro</i> diagnostic medical device
	Do not re-use
	Consult instructions for use
	Temperature limit
	Manufacturer
	Batch code
	Catalogue number
	Use-by date
	Quantity

 **Innovatek Medical Inc.**
203-669 Ridley Place
Delta BC Canada V3M 6Y9

 4170-GC-G100



Version A: May 2025 PN-1428-A
PGUBA-0000263 REV0 2025-05

Bandelettes de test de glycémie GlucoCheck Multi-Patient

IMPORTANT

Lire cette information et la brochure d'utilisation du système de surveillance de la glycémie GlucoCheck Multi-Patient avant d'utiliser les bandelettes de test de glycémie GlucoCheck Multi-Patient.

USAGE PRÉVU

La bandelette de test de glycémie GlucoCheck Multi-Patient est utilisée avec le glucomètre GlucoCheck Multi-Patient pour mesurer de manière quantitative du glucose dans les échantillons de sang capillaire frais prélevés au bout des doigts. Le système de surveillance de la glycémie GlucoCheck Multi-Patient est destiné à être utilisé à l'extérieur du corps (utilisation diagnostique *in vitro*) et par de nombreux patients dans des établissements de soins de santé professionnels comme aide pour surveiller l'efficacité du contrôle du diabète. Le système n'est utilisé qu'avec un autopiqueur à usage unique et à désactivation automatique. Il ne doit pas être utilisé pour tester des nouveau-nés ni pour le diagnostic ou le dépistage du diabète.

PRINCIPE D'ESSAI

Le glucose contenu dans l'échantillon de sang se mélange avec les produits chimiques spéciaux de la bandelette réactive pour produire un faible courant électrique. Le glucomètre GlucoCheck Multi-Patient détecte ce courant électrique et mesure la quantité de glucose dans l'échantillon de sang.

ENTREPOSAGE ET MANIPULATION

- Conservez le flacon dans un endroit sec et frais entre 1 et 30 °C. Ne mettez pas les bandelettes, ni le flacon au congélateur.
- Gardez les bandelettes à distance des rayons du soleil et des sources de chaleur. Conservez les bandelettes dans le flacon d'origine pour éviter tout risque de dommage ou de contamination.
- Fermez le tube soigneusement après avoir prélevé une bandelette pour maintenir l'étanchéité à l'air. Ne manipulez les bandelettes qu'avec des mains propres et sèches. Utilisez la bandelette immédiatement une fois sortie du tube.
- Ne pas plier, couper ou endommager d'une quelconque manière les bandelettes.
- Ne forcez pas pour enfoncer la bandelette dans le lecteur. Poussez-la délicatement dans le port du lecteur.
- Appliquez uniquement du sang capillaire total frais sur la bandelette.
- Utilisez les bandelettes avant la date d'expiration indiquée sur le flacon.
- Si la date d'expiration des bandelettes est dépassée, jetez-les sans délai car elles pourraient donner des résultats erronés.
- Les bandelettes des flacons neufs scellés et celles des flacons qui ont été ouverts peuvent être utilisés jusqu'à la date d'expiration imprimé sur les étiquettes des flacons et des boîtes de bandelettes, si les bandelettes ont été utilisées et conservées dans les conditions décrites ci-dessus.

AVERTISSEMENTS ET MISES EN GARDE

- Les résultats peuvent être faussés chez des patients suivant une oxygénothérapie.
- Tenir les bandelettes réactives et le flacon de bandelettes à l'écart des enfants. Les bandelettes réactives et le bouchon du flacon représentent un risque d'étouffement. Les agents dessiccateurs du bouchon du flacon peuvent être nocifs s'ils sont inhalés ou avalés. Ils peuvent aussi causer une irritation cutanée ou oculaire.
- Les bandelettes réactives sont à usage unique seulement. Ne pas les réutiliser.
- Si la bandelette de test n'absorbe pas correctement l'échantillon sanguin, veuillez contacter votre représentant commercial agréé.

PROCÉDURE DE PRÉLÈVEMENT DE SANG

Se laver les mains et le site de prélèvement propre, au savon et à l'eau chaude. Bien rincer et sécher avant de procéder au prélèvement de sang au moyen d'un autopiqueur.

Prélèvement de sang sur le doigt

Dévisser la pointe de l'autopiqueur. Mettre l'autopiqueur armé contre le côté du bout du doigt. Enfoncer le bouton déclencheur. Masser le bout du doigt pour obtenir une goutte de sang ronde (au moins 0,5 µL). Appliquer le bout de la bandelette réactive à l'échantillon de sang.

Prélèvement de sang sur un site de recharge (avant-bras, paume, cuisse, mollet)

Sélectionner un site de prélèvement propre, souple et charnu exempt de toute veine visible et de poils et loin des os. Masser doucement le site de prélèvement pour favoriser la circulation sanguine et réduire les différences dans les résultats entre le site de prélèvement au doigt et le site de recharge. Tenir l'autopiqueur et l'enfoncer dans le site de prélèvement. Attendre que la surface cutanée, située sous l'autopiqueur, change de couleur. Enfoncer ensuite le bouton déclencheur tout en continuant d'exercer une pression. Toujours tenir l'autopiqueur contre la peau jusqu'à ce qu'une quantité suffisante de sang soit prélevée (au moins 0,5 µL). Soulever doucement l'autopiqueur pour le retirer de la peau.

Utilisez un échantillon prélevé sur un site alternatif

Quand votre taux de glycémie est stable

- Période de jeûne
- Avant un repas
- Avant de dormir

N'utilisez pas un échantillon prélevé sur un site alternatif



Quand votre taux de glycémie est instable

- Pendant deux heures après un repas ou exercice
- Quand vous êtes malade ou que vos taux de glycémie semblent un peu plus bas que les résultats au test
- Si vous souffrez d'hypoglycémies répétées
- 2 heures après une injection d'insuline

MISE EN GARDE

Les résultats du site de recharge et du site de prélèvement au doigt peuvent différer de manière importante en raison de changements rapides de la concentration de glycémie après les repas ou l'exercice, en présence de symptômes hypoglycémiques ou de l'effet de médicaments comme l'insuline. Le fait de frotter le site de prélèvement avant de prélever du sang permet de réduire ces différences. Utiliser un site de prélèvement au doigt si vous souffrez d'hypoglycémie ou avez eu un choc ou des symptômes hypoglycémiques.

PROCÉDURE DE TEST

- Se laver les mains et le site de prélèvement au savon et à l'eau chaude. Bien rincer et sécher.
- Insérer la bandelette réactive dans le port, les barres de contact étant vers le haut. Enfoncer doucement la bandelette jusqu'à ce que le glucomètre émette un bip.
- Le symbole  s'affichera.
- Utiliser l'autopiqueur pour obtenir un échantillon de sang. L'échantillon doit être d'au moins de 0,5 µL pour remplir la fenêtre de confirmation de la bandelette. Lorsque le symbole  s'affiche à l'écran, appliquer l'échantillon de sang au bord de l'extrémité étroite de la bandelette réactive jusqu'à ce que le glucomètre émette un bip. Si la fenêtre de confirmation ne s'est pas remplie, le message Er4 ou un résultat inexact de test peut apparaître.
- Le glucomètre effectuera un compte à rebours de cinq à un (5 à 1) à l'écran. Le résultat, l'heure et la date s'afficheront et seront automatiquement enregistrés dans la mémoire du glucomètre. Retirer la bandelette réactive usagée du port. Le glucomètre s'éteint après trois (3) secondes.

RÉSULTATS DU TEST

Le glucomètre GlucoCheck Multi-Patient affichera les résultats situés entre 1,1 et 33,3 mmol/L.

Résultats de glycémie normaux

L'objectif recommandé pour la glycémie à jeûne ou avant les repas est en-dessous de 7,0 mmol/L.

L'objectif recommandé pour la glycémie deux heures après avoir mangé est en-dessous de 7,8 mmol/L.

Résultat de glycémie faible

Si le résultat du test est inférieur à 1,1 mmol/L, **Lo** apparaîtra à l'écran indiquant une hypoglycémie (faible taux de glucose dans le sang). Vous devriez suivre les recommandations de votre professionnel de la santé en matière de traitement.

Résultat de glycémie élevée

Si le résultat du test est supérieur à 33,3 mmol/L, **Hi** s'affichera à l'écran pour indiquer une hyperglycémie (taux de glucose élevé). Si c'est le cas, suivez les recommandations de votre professionnel de la santé en matière de traitement.

Résultat imprévu

Une lecture de glycémie basse ou élevée peut indiquer un trouble médical possiblement grave. Si vos résultats sont anormalement élevés ou bas ou s'ils ne correspondent pas à votre état, refaites le test au moyen d'une bandelette réactive neuve. Si votre lecture ne correspond pas à vos symptômes ou si votre résultat est inférieur à 3,3 mmol/L ou est supérieur à 13,3 mmol/L, contactez votre professionnel de la santé.

Prendre note des points suivants:

- Un nombre anormalement élevé ou bas de globules rouges (hématocrite supérieur à 65 % ou inférieur à 15 %) peut entraîner des résultats imprécis.
- Une déshydratation sévère (perte excessive d'eau) peut entraîner des résultats bas qui sont faux. Si vous pensez que vous souffrez de déshydratation sévère, consultez votre médecin immédiatement.
- Il n'y a pas d'effet particulier avec l'altitude jusqu'à 3.000 m (10.000 ft) au-dessus du niveau de la mer.
- Interférences: l'acetaminophène, l'acide ascorbique (vitamine C), l'acide urique et d'autres substances réductrices (quand elles sont dans du sang normal ou dans des concentrations thérapeutiques normales) n'affectent pas significativement les résultats. Cependant, des concentrations anormalement élevées dans le sang peuvent entraîner des résultats anormalement élevés.
- Les échantillons de sang avec une concentration élevée d'oxygène dissous peuvent faire diminuer le résultat du test.
- Éliminez les bandelettes usagées selon les règles sanitaires d'usage

CONTRÔLE DE LA PERFORMANCE DU GLUCOMÈTRE ET DE LA BANDELETTE RÉACTIVE

La solution de contrôle du glucose GlucoCheck (A et/ou B) renferme une quantité fixe de glucose et sert à effectuer un contrôle pour s'assurer que le glucomètre GlucoCheck Multi-Patient et la bandelette de test de glycémie GlucoCheck Multi-Patient fonctionnent bien ensemble. Effectuer un contrôle pour les raisons suivantes:

- S'exercer avec la méthode d'essai au moyen de la solution de contrôle plutôt que du sang.
- Utiliser le glucomètre pour la première fois.
- Ouvrir un flacon neuf de bandelettes réactives.
- Présenter des symptômes qui sont incompatibles avec les résultats de votre test de glycémie.
- Selon vous, les résultats du test sont inexacts.
- Selon vous, le glucomètre et les bandelettes réactives fonctionnent mal.
- Si vous laissez tomber le glucomètre ou si celui-ci est endommagé.

Si vos résultats du test réalisé avec la solution de contrôle ne correspondent pas à la plage imprimée sur le flacon de bandelettes réactives, refaites le test. Les résultats hors plage peuvent être causés par l'un ou plusieurs des facteurs suivants:

- Erreur dans la réalisation du test.
- Solution de contrôle périmée ou contaminée.
- Bandelette réactive périmée ou endommagée.
- Négliger de secouer le flacon la solution de contrôle.
- Négliger de jeter la première goutte de la solution de contrôle et de nettoyer l'embout du flacon.

Si les résultats sont toujours hors de la plage imprimée sur le flacon des bandelettes réactives, il est possible que le glucomètre et les bandelettes de test de glycémie GlucoCheck Multi-Patient fonctionnent mal. Si c'est le cas, n'utilisez pas le système et contactez votre représentant autorisé.

COMPOSITION CHIMIQUE

Chaque bandelette de test de glycémie GlucoCheck Multi-Patient contient les réactifs suivants:

- Glucose oxydase (*Aspergillus* sp): 2,7 unités
- Hexaammineruthenium(III) chloride: 45,7 µg
- Autres ingrédients: 1,6 µg

CHARACTÉRISTIQUES DE PERFORMANCE

La performance des bandelettes de test de glycémie GlucoCheck Multi-Patient a été évaluée en laboratoire et au moyen d'essais cliniques.

EXACTITUDE

Le système BGM GlucoCheck Multi-Patient est étalonné pour produire des résultats équivalents à la glycémie veineuse. L'exactitude du système BGM GlucoCheck Multi-Patient a été évaluée par la comparaison de résultats de glycémie, obtenus auprès de patients, et ceux obtenus au moyen d'un analyseur pour le dosage du glucose YSI, modèle 2300, un instrument de laboratoire. Les résultats suivants ont été obtenus auprès de patients diabétiques, dans des centres cliniques.

Pente	0,946
Segment de l'axe y	0,37 mmol/L
Coefficient de corrélation (r)	0,994
Nombre d'échantillons	600
Plage mise à l'essai	1,6 - 27,1 mmol/L

Résultats d'exactitude pour le taux de glucose dans le sang < 5,55 mmol/L

Dans les limites de ± 0,28 mmol/L	Dans les limites de ± 0,56 mmol/L	Dans les limites de ± 0,83 mmol/L
100/186 (53,8 %)	169/186 (90,9 %)	180/186 (96,8 %)

Résultats d'exactitude pour le taux de glucose dans le sang ≥ 5,55 mmol/L

Dans les limites de ± 5 %	Dans les limites de ± 10 %	Dans les limites de ± 15 %
266/414 (64,3 %)	395/414 (95,4 %)	409/414 (98,8 %)

PRÉCISION

Des études de précision ont été réalisées dans un laboratoire utilisant le système GlucoCheck Multi-Patient BGM.

Dans les limites de la précision entre échantillons		
*Moyenne sang	2,1 mmol/L	SD=0,1 mmol/L
	3,2 mmol/L	SD=0,1 mmol/L
	6,7 mmol/L	CV=3,6 %
	9,7 mmol/L	CV=2,8 %
	16,8 mmol/L	CV=3,2 %










Précision totale		
*Moyenne contrôle	2,2 mmol/L	SD=0,1 mmol/L
	6,7 mmol/L	CV=3,5 %
	17,7 mmol/L	CV=2,6 %


Cette étude montre qu'une variation maximale de 3,6 % est possible

Référence

1. Lignes directrices de pratique clinique 2018 de l'Association canadienne du diabète pour la prévention et le traitement du diabète au Canada.

DESCRIPTION DES SYMBOLES

	Dispositif médical destiné au diagnostic <i>in vitro</i>
	Ne pas réutiliser
	Consultez les instructions d'utilisation
	Températures de conservation
	Fabricant
	Code de lot
	Numéro du catalogue
	Utiliser avant
	Quantité

 **Innovatek Medical Inc.**
203-669 Ridley Place
Delta BC Canada V3M 6Y9

 4170-GC-G100



Version A: May 2025 PN-1428-A
PGUBA-0000263 REV0 2025-05