



Utiliza exclusivamente tiras reactivas de glucosa en sangre CONTOUR®NEXT



CONTOUR®NEXT LINK 2.4 es el único sistema para análisis de glucosa en sangre aprobado para formar parte de los sistemas MiniMed™ 630G y MiniMed™ 670G. El medidor está diseñado para ser utilizado exclusivamente para la calibración del sistema de análisis continuo de glucosa en sangre y las decisiones de administración de insulina como parte de los sistemas MiniMed 630G y MiniMed 670G. El sistema para análisis de glucosa en sangre CONTOUR NEXT LINK 2.4 es altamente exacto y ha demostrado reducir la distancia entre la exactitud obtenida en el laboratorio y los resultados de los análisis en el mundo real.¹¹

Los estudios clínicos muestran que las diferencias en la exactitud del sistema para análisis de glucosa en sangre podrían traducirse en diferencias importantes desde el punto de vista clínico en las dosis de insulina.^{12,13}





Medtronic

GUÍA DEL USUARIO

USO PREVISTO

El sistema inalámbrico para análisis de glucosa en sangre CONTOUR®NEXT LINK 2.4 es un dispositivo de venta libre (Over The Counter, OTC) utilizado por personas con diabetes en entornos domiciliarios para la medición de glucosa en sangre total. Es para uso exclusivo de un solo paciente y no se debe compartir. El sistema inalámbrico para análisis de glucosa en sangre CONTOUR NEXT LINK 2.4 está indicado para su uso con muestras de sangre capilar total recién extraída de la yema de los dedos y de la palma de la mano solamente. El sistema está compuesto de un medidor inalámbrico de glucosa en sangre CONTOUR®NEXT LINK 2.4, tiras reactivas CONTOUR®NEXT y soluciones de control CONTOUR®NEXT. Las tiras reactivas CONTOUR NEXT están diseñadas para el autodiagnóstico por personas con diabetes para una medición cuantitativa del nivel de glucosa en muestras de sangre total de 20 a 600 mg/dL. Las soluciones de control CONTOUR NEXT son soluciones acuosas de glucosa diseñadas para el autodiagnóstico por personas con diabetes con el fin de realizar un control de calidad. El sistema inalámbrico para análisis de glucosa en sangre CONTOUR NEXT LINK 2.4 está diseñado para transmitir los valores de glucosa a la bombas MiniMed™ 630G o MiniMed™ 670G y facilitar la transferencia de información al programa CareLink™ mediante comunicación por radiofrecuencia. El sistema inalámbrico para análisis de glucosa en sangre CONTOUR NEXT LINK 2.4 no está diseñado para el diagnóstico ni la detección de la diabetes mellitus, ni para su uso en neonatos.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

Enfermedad grave

- El análisis de glucosa en sangre capilar (punción en el dedo o en un lugar alternativo) puede no ser clínicamente apropiado cuando el flujo de sangre periférica es reducido. El estado de shock, la hipotensión grave, la hiperglucemia hiperosmolar, la cetoacidosis diabética y la deshidratación grave son ejemplos de cuadros clínicos que podrían afectar negativamente a la medición glucosa en sangre periférica.1-3
- Mantener fuera del alcance de los niños. Este kit contiene piezas pequeñas que, si se tragan accidentalmente, pueden provocar asfixia.

Consulte con su profesional sanitario

- Antes de establecer intervalos Objetivo o Alertas alta o baja en el medidor.
- Antes de cambiar su medicación en función de los resultados del análisis.
- Si su lectura de glucosa en sangre se encuentra por debajo de 50 mg/dL, siga las recomendaciones de su médico inmediatamente.
- Si su lectura de glucosa en sangre se encuentra por encima de 250 mg/dL, lávese y séguese las manos cuidadosamente y repita el análisis con una tira nueva. Si obtiene un resultado similar, llame a su profesional sanitario lo antes posible.

Análisis en lugar alternativo (AST): Palma de la mano

- Pregunte a su profesional sanitario si el análisis en lugar alternativo (AST) es adecuado para usted.
- No calibre el dispositivo para análisis continuo de glucosa en sangre a partir de un resultado de análisis en lugar alternativo.
- No calcule un bolo en función del resultado de un análisis en lugar alternativo.

Posible riesgo biológico

ii.

- Lávese siempre las manos con agua y jabón, y ségueselas cuidadosamente antes y después de realizar un análisis o manipular el medidor, el dispositivo de punción o las tiras reactivas.
- El medidor, el dispositivo de punción y las lancetas son de un solo uso en una sola persona. No los comparta con nadie, ni siguiera con miembros de su familia. No los use en más de una persona.^{4,5}

- Todas las partes de este kit se consideran biológicamente peligrosas y potencialmente pueden transmitir enfermedades infecciosas, incluso después de haber llevado a cabo las tareas de limpieza. Para obtener instrucciones sobre la limpieza y desinfección, consulte la página 63.
- El dispositivo de punción suministrado con su kit está diseñado para el autodiagnóstico por un solo paciente. No se debe utilizar en más de una persona debido al riesgo de infección.
- (2) Utilice una nueva lanceta cada vez que realice un análisis, ya que después de su uso deja de ser estéril.
- Deseche siempre las tiras reactivas y las lancetas como residuos médicos, o como le aconseje su profesional sanitario. Todos los productos que entren en contacto con la sangre humana deberán manipularse como potenciales transmisores de enfermedades infecciosas.

PRECAUCIONES

- 11 Consulte la guía del usuario de CONTOUR NEXT LINK 2.4. el folleto del dispositivo de punción, la guía del usuario del dispositivo Medtronic y todas las instrucciones incluidas en el kit del medidor antes de realizar un análisis. Siga todas las instrucciones de uso y mantenimiento exactamente tal y como se describen para evitar resultados inexactos.
- Compruebe que el producto contiene todas las piezas y que no están dañadas ni rotas. Si el frasco de tiras reactivas en una nueva caja de tiras reactivas ya está abierto, no utilice esas tiras. Para obtener piezas de recambio, contacte con el Servicio de atención al cliente. Consulte en la contraportada la información de contacto.
- El medidor CONTOUR®NEXT LINK 2.4 solo funciona con tiras reactivas CONTOUR®NEXT y soluciones de control CONTOUR®NEXT.
- Conserve siempre las tiras reactivas CONTOUR NEXT en su frasco original. Cierre el frasco con firmeza inmediatamente después de sacar una tira reactiva. El frasco está diseñado para mantener las tiras reactivas secas. Evite exponer el medidor y las tiras reactivas a niveles excesivos de humedad, calor, frío, polvo y suciedad. Una exposición a la humedad ambiental al dejar abierto el frasco o no guardar las tiras reactivas en su frasco original pueden dañar las tiras reactivas. Esto podría conducir a resultados inexactos. No utilice una tira reactiva que parezca estropeada o que ya haya sido utilizada.
- · Compruebe las fechas de caducidad en las tiras reactivas y la solución de control. No utilice las tiras reactivas o la solución de control si la fecha de caducidad impresa en la etiqueta del frasco o en la caja ha vencido. Esto puede causar resultados inexactos. En el caso de la solución de control, no la utilice si han transcurrido seis meses desde que abrió el frasco por primera vez. Después de abrir el frasco por primera vez, anote en la etiqueta de la solución de control la fecha en la que se tiene que desechar después de seis meses.
- Si el resultado del análisis con la solución de control está fuera de rango, contacte con el Servicio de atención al cliente. Consulte en la contraportada la información de contacto. No utilice el medidor para realizar un análisis de glucosa en sangre hasta que este problema esté resuelto.
- El medidor está diseñado para proporcionar resultados exactos a temperaturas de entre 41 °F y 113 °F. Si no está dentro de este intervalo, no debe realizar el análisis. Siempre que traslade el medidor de un lugar a otro, espere unos 20 minutos para que el medidor se ajuste a la temperatura del nuevo lugar antes de realizar el análisis de glucosa en sangre.
- No realice un análisis de glucosa en sangre cuando el medidor CONTOUR NEXT LINK 2.4 esté conectado a un ordenador.
- Utilice exclusivamente cables homologados o el cargador de pared del fabricante, o un cargador de 5 V homologado por un organismo certificado, como UL o TUV.
- El medidor CONTOUR NEXT LINK 2.4 viene configurado y bloqueado para mostrar los resultados en mo/dL (miligramos de glucosa por decilitro de sangre).
 - * Los resultados en mg/dL no incluyen nunca un punto decimal.
 - * Los resultados en mmol/L incluyen siempre un punto decimal. 5.2



- 93 * Compruebe la pantalla de visualización para asegurarse de que los resultados aparecen correctamente. Si no es así, consulte la información de contacto del Servicio de atención al cliente en la contraportada de esta guía del usuario.
- El sistema inalámbrico para análisis de glucosa en sangre CONTOUR®NEXT LINK 2.4 tiene un intervalo de medición de 20 mg/dL a 600 mg/dL.
 - * Para resultados inferiores a 20 mg/dL o superiores a 600 mg/dL:

- Si su lectura de glucosa en sangre está por debajo de 20 mg/dL, se mostrará la pantalla "Siga las recomendaciones de su médico inmediatamente" y el medidor emitirá dos pitidos. Póngase en contacto con su profesional sanitario.
- Si su lectura de glucosa en sangre está por encima de 600 mg/dL, la pantalla siguiente le indicará que debe volver a realizar el análisis. El medidor emitirá dos pitidos. Si los resultados siguen estando por encima de 600 mg/dL, aparece el mensaje "Siga las recomendaciones de su médico inmediatamente".
- Tenga en cuenta que los puertos USB de algunos ordenadores y concentradores USB autoalimentados pueden calentarse mucho más que el ambiente en el que se encuentran. Un alargador USB está disponible. Si desea realizar el análisis inmediatamente después de desconectar del ordenador, utilice el cable USB para proteger al medidor frente a la exposición al calor generado por el ordenador.

PRECAUCIÓN: El medidor CONTOUR®NEXT LINK 2.4 solo funciona con tiras reactivas CONTOUR®NEXT y soluciones de control CONTOUR®NEXT.

Batería recargable

El medidor CONTOUR NEXT LINK 2.4 dispone de una batería recargable. Debe cargar la batería antes de poder utilizar el medidor y no puede realizar un análisis de glucosa en sangre mientras se carga la batería.



Carque el medidor utilizando una toma de pared o un ordenador

- Quite la tapa del USB.
- Introduzca el conector USB del medidor en el cargador de pared* o utilice el alargador USB.

El medidor estará completamente cargado cuando la luz del puerto para la tira reactiva deie de parpadear v se apaque.

* El cargador de pared podría no estar incluido en todos los kits del medidor. Contacte con el Servicio de atención al cliente para preguntarles cómo obtener un cargador de pared.

PRECAUCIÓN: No realice un análisis de glucosa en sangre cuando su medidor esté conectado a un dispositivo externo, p. ej., un ordenador.

NOTA: El medidor tiene la opción Recarga rápida. Si lo necesita, puede desconectar el medidor y hacer un análisis del nivel de glucosa en sangre cuando haya transcurrido un minuto de carga. Se incluye un alargador USB para su comodidad.



-0-

- Quite la tapa del USB.
- Introduzca el conector USB del medidor en el ordenador o utilice el alargador USB.
- Asegúrese de que el ordenador está encendido y que no está en modo de suspensión, hibernando o de ahorro de energía.

PRECAUCIÓN: Tenga en cuenta que los puertos USB de algunos ordenadores y concentradores USB autoalimentados pueden calentarse mucho más que el ambiente en el que se encuentran. Si quiere realizar un análisis inmediatamente después de desconectar el medidor del ordenador, utilice el cable USB para proteger el medidor de la exposición al calor generado por el ordenador.

Contenido

Sistema inalámbrico para análisis de glucosa en sangre CONTOUR®NEXT LINK 2.4	3
Fira reactiva CONTOUR®NEXT	3
Configuración inicial	5

Preparación del dispositivo de punción13

Resultados de análisis......16

Análisis en lugar alternativo (AST): palma de la mano......18

PRIMEROS PASOS

USO DEL MENÚ PRINCIPAL

INFORMACIÓN TÉCNICA Y MANTENIMIENTC

F

Función AutoLog (marcado de los resultados)	25
Envío de resultados a la bomba	25
Envío de un bolo a la bomba	25
Recordatorios de análisis	28
Notas	30

Bolus	31
Registro	31
Tendencias (medias y resúmenes)	32
Configuración	33
Opciones de la bomba	.33
Opciones de envío del medidor	.37
Recordatorios de análisis	.43
Fecha y hora	.45

Sonido	.47
AutoLog	.47
Objetivos de glucosa en sangre	.49
Rango de tendencias	.51
Alertas alta y baja	.51
Configuración del idioma	.52
Servicio de atención al cliente	.52

Transferencia de datos al programa CareLink Personal	53
Pantallas de detección de errores	53
Estado de la batería	54
Información técnica	57
Mantenimiento del medidor	63
Limpieza y desinfección	63
Garantía	67
ÍNDICE	68

Primeros pasos

Sistema inalámbrico para análisis de glucosa en sangre CONTOUR®NEXT LINK 2.4

El sistema inalámbrico para análisis de glucosa en sangre CONTOUR NEXT LINK 2.4 funciona con las tiras reactivas CONTOUR®NEXT.



Mantener fuera del alcance de los niños. Si se traga por accidente, puede provocar asfixia.

Tira reactiva CONTOUR NEXT

Extremo cuadrado gris Introduzca este extremo en el puerto para la tira reactiva con el extremo gris mirando hacia arriba.

Punta para muestra ______La muestra de sangre se recoge aquí.

PRECAUCIÓN: El medidor CONTOUR®NEXT LINK 2.4 funciona exclusivamente con tiras reactivas CONTOUR NEXT y soluciones de control CONTOUR®NEXT.

"Interacciones" con la bomba de insulina MiniMed



El medidor CONTOUR®NEXT LINK 2.4 puede enviar automáticamente el resultado de glucosa en sangre o un bolo directamente a la bomba de insulina MiniMed 630G o MiniMed 670G. Se pueden conectar hasta 6 medidores CONTOUR NEXT LINK 2.4 a la bomba de insulina MiniMed. El medidor CONTOUR NEXT LINK 2.4 y la bomba de insulina MiniMed deben estar situados a una distancia no superior a 6 pies.

Descripción general del medidor

Encender o apagar el medidor

- Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender o apagar el medidor.
- Introduzca la tira reactiva para encender el medidor.
- El medidor se apaga después de 3 minutos de inactividad.

Uso del botón superior Menú



El botón superior Menú tiene tres funciones:

- Para encender o apagar el medidor, pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú.
- Para volver atrás una pantalla desde la mayoría de pantallas, pulse el botón superior Menú una vez.
- Para encender/apagar la luz del puerto para la tira reactiva, pulse rápidamente el botón superior Menú dos veces.

Uso de los botones de selección/desplazamiento



- Los tres botones situados junto a la pantalla permiten seleccionar las opciones que tienen al lado.
- Si aparecen las flechas ▲ o ▼ en la pantalla del medidor, puede desplazarse arriba y abajo para ver más opciones.
- Cuando se resalta la opción elegida, selecciónela pulsando el botón OK.

NOTA: Pulse y mantenga pulsados los botones ▲ o ▼ para desplazarse más rápido por la lista.

Uso del menú principal



El menú principal tiene cuatro opciones: Bolus, Registro, Tendencias y Configuración. Pulse el botón ▲ o ▼ para desplazarse hasta la selección deseada. Cuando la opción elegida esté resaltada, pulse 0K.

PRECAUCIÓN: Desconecte el medidor de la fuente de carga antes de iniciar la configuración.

Configuración inicial



1. Antes de usarlo, cargue el medidor completamente. Consulte la página iv.

Encender



2. Pulse y mantenga pulsado el botón superior **Menú** hasta que se encienda el medidor. Después de la pantalla de bienvenida, aparecerá la pantalla de elección de Idioma.

4

Contour

PRIMEROS PASOS

Configuración inicia

Configuración del idioma



Las imágenes de la pantalla del medidor se ofrecen solamente como ilustración.

3. Pulse el botón ▼ para ver más opciones de idiomas.

🗸 O K



- Cuando su idioma esté resaltado, pulse 0K.
- 4. Pulse **OK** para confirmar. Si no se muestra el idioma correcto, pulse No.

Conexión a la bomba

CONECTAR A LA BOMBA	?
¿Conectar a una Bomba MiniMed2	OK
bomba Pinnineu:	Amitir

5. Pulse **IK** para realizar ahora la conexión a una bomba de insulina MiniMed.

Si pulsa **Omitir**, se le pedirá que acepte o cambie la fecha y la hora.

Para cambiar, siga las instrucciones a partir de la página 45, paso 5. Vuelva a Configuración inicial, página 10, paso 22, cuando esté listo.

CONECTAR A LA BOMBA Seleccione "Conectar 0K Dispositivo" en la Bomba. Volver

Menú 🔵

Avisos

Config. insulina Config. sensor

 $\land \land$

troducir GS

lasal

Marcador eventos

Bomba MiniMed 670G

spender administració

6. Pulse 0K.

Deje el medidor y tome la bomba.

Bomba MiniMed 630G Para la bomba MiniMed 630G.

7a. Pulse cualquier botón para encender la pantalla. Pulse el botón Menú 🗐. Si su bomba no tiene un botón **Menú** svaya al paso 7b.

0

Para la bomba MiniMed 670G,

7b. Pulse el botón Seleccionar (). Utilice el botón de flecha hacia **abajo** 💎 para desplazarse hasta **Opciones**. Pulse el botón Seleccionar ().

NOTA: Si la pantalla de la bomba se apaga, pulse cualquier botón para volver a



8. Pulse el botón de flecha hacia abajo 💎 para desplazarse hasta Utilidades. Pulse el botón Seleccionar ().



9. En el menú Utilidades, utilice la flecha hacia abajo 💎 para desplazarse a Opciones dispositivo. Pulse el botón Seleccionar ().



10. En el menú Opciones dispositivo, desplácese hasta Conectar dispositivo. Pulse el botón Seleccionar ().



11. Coloque el medidor y la bomba uno al lado del otro. Seleccione Conexión automática en la bomba.



Seleccione Conexión auto, en el medidor. Si selecciona Conexión man., consulte la página 38.

NOTA: Si pierde o le roban el medidor, borre el medidor de la bomba. Consulte la guía del usuario de la bomba de insulina MiniMed.

PRIMEROS PASOS





Conexión automática

ún otro dispositivo de

ningún otro dispositivo de 🔺 Medtronic cerca en modo

Antes de conectarse

automáticamente, asegúrese de que no haya

13. Seleccione Buscar en la bomba.

desplazarse a la página siguiente.

Pulse el botón Seleccionar ().

hasta Continuar.



Seleccione Buscar en el medidor.

12. Lea la pantalla de la bomba. Asegúrese de que otros

Utilice los botones de las flechas para desplazarse

dispositivos de Medtronic en las proximidades NO estén en

modo de búsqueda. Utilice la flecha hacia abajo 💎 para



La búsqueda puede durar hasta 2 minutos.





 Compruebe que el SN (número de serie) del dispositivo en la pantalla de la **bomba** coincide con el SN del **medidor** en la pantalla del **medidor**.

Si coinciden, seleccione **Confirmar** en la bomba. Pulse el botón Seleccionar (•).



Cuando vincula la bomba al medidor, el número de serie en la pantalla del **medidor** cambia a un número de serie diferente. Este es el número de serie de la **bomba**.



15. Dé la vuelta a la bomba. Compruebe que el número de serie en la parte trasera de la **bomba** coincide con el número de serie de la **bomba** que aparece ahora en la pantalla del **medidor**.

BOMBA CONECTADA Bomba MiniMed conectada: AA12345678	? Siguiente Borrar	101
IIII1E343070	DUITAL	



16. La pantalla de confirmación se muestra brevemente en la bomba.



La pantalla Gestionar dispositivos aparece en la bomba.



A continuación, pulse **Siguiente** en el medidor.



- Mantenga pulsado el botón de atrás de la bomba hasta que aparezca la pantalla de inicio.
- 17. Deje la bomba y tome el medidor.

Opciones de envío del medidor

 Después de conectar el medidor y la bomba, especifique las Opciones de envío. Esto controla la forma en que el medidor envía las lecturas de glucosa en sangre a la bomba de insulina MiniMed.

Sus opciones son las siguientes:

Siempre El medidor enviará siempre los resultados		El medidor enviará siempre los resultados
	Confirmar El medidor pedirá confirmación antes de enviar los resultados	
(Nunca	El medidor nunca enviará los resultados

Pulse en la opción de envío que sea mejor para usted.

	OPCIONES ENVIO	Siempre
¿Enviar resultados automáticamente a la Bomba?		Confirma
		Nunca

Puede cambiar su elección más adelante en Configuración (consulte la página 42).

Opciones de Envío definidas. El medidor enviará siempre los resultados.

19. Pulse 0K.

Formato de fecha y hora

En este paso, seleccionará cómo se visualizan la fecha y la hora en el medidor. Si no está conectado a una bomba (p. ej., si pulsó **Omitir** en el paso 5 de la Configuración inicial), se le pedirá que acepte o cambie la fecha visualizada seguida de la hora.

NOTA: La bomba controla automáticamente la fecha y la hora. Si es necesario cambiarlas en la bomba, consulte la guía del usuario de la bomba de insulina MiniMed. El formato de fecha que elige en el medidor se refiere solamente al medidor.

Elija el formato de fecha.

FORMATO FECHA	?
SELECCIONAR	Mes/Día/Año
	Día.Mes.Año
FECHA/HORA	?
La Bomba estableci	е <u>ок</u>
10:30 AM 10/13/1	1



21. Pulse 0K.

AutoLog

10

La función AutoLog permite marcar el resultado del análisis como

🖸 En ayunas 🧉 Antes Comer 🛱 Desp. Comer Sin Marcar

El medidor viene con la función AutoLog desactivada.



22. Cuando aparezca la pantalla AutoLog, pulse **Aceptar** para mantener la función AutoLog desactivada. O bien, para activar la función AutoLog, seleccione **Encender**.

20. La pantalla Formato de fecha aparece en el medidor.

Alertas alta y baja

La función de Alerta alta y baja le indica si los resultados de análisis están por encima o por debajo de los valores elegidos. Los resultados por encima del nivel Alto se marcan como Glucemia Alta. Los resultados por debajo del nivel Bajo se marcan como Glucemia Baja. Las alertas se muestran como grandes números de color naranja.

/!\ PRECAUCIÓN

Hable con su profesional sanitario antes de definir las alertas alta y baja en el medidor.

El medidor viene configurado de fábrica con una alerta de nivel alto de 250 mg/dL y una alerta de nivel bajo de 70 mg/dL. Puede **Aceptar** o **Cambiar** estos niveles.

NOTA: Las alertas solo se pueden configurar fuera del intervalo Objetivo seleccionado. Para obtener información adicional, contacte con el Servicio de atención al cliente. La información de contacto del Servicio de atención al cliente está en la contraportada.

ALER	TAS ALTA V BAJA	
Alto:	250 mg/dL	Aceptar
Bajo:	70 mg/dL	Cambiar

23. Seleccione ficeptar para conservar los niveles de alerta predefinidos. Si desea cambiar estos niveles de alerta, pulse Cambiar.

NOTA: Los intervalos Objetivo deben estar dentro de sus niveles de Alerta alta y baja. A continuación, defina los intervalos Objetivo.



24. Si ha seleccionado Cambiar, pulse el botón ▲ o ▼ para seleccionar el nivel de Alerta alta. Se puede definir entre 126 – 360 mg/dL. Pulse 0K.



25. Pulse el botón ▲ o ▼ para seleccionar el nivel de Alerta baja. Se puede definir entre 54 – 99 mg/dL. Pulse **0**K.

NOTA: Pulse y mantenga pulsado el botón \blacktriangle o \triangledown para desplazarse más rápido por los números.

🖌 🖌	lertas config.	
Alto:	251 mg/dL	Acepta
Bajo:	69 mg/dL	Cambia

26. La pantalla siguiente confirma sus elecciones. Pulse **Aceptar** para confirmar la configuración de las Alertas. Alertas alta

ı y baja

Intervalos Objetivo

A continuación, se le pide que acepte sus Objetivos de glucosa en sangre. Los Objetivos son sus intervalos personales para los resultados de glucosa en sangre. Con la función AutoLog desactivada, solo tendrá un intervalo Objetivo. Con la función AutoLog activada, tendrá intervalos Objetivo para En ayunas, Antes Comer y Despues Comer.

NOTA: Los Objetivos solo se pueden configurar dentro del nivel de Alerta seleccionado. Para obtener información adicional, contacte con el Servicio de atención al cliente. La información de contacto del Servicio de atención al cliente está en la contraportada.

PRECAUCIÓN

Hable con su profesional sanitario antes de definir un intervalo Objetivo en el medidor.

OBJETIVO	?
	Aceptar
70 - 180	Cambiar

 27. Si la función AutoLog está desactivada, puede **Aceptar o Cambiar** el intervalo Objetivo predefinido de glucosa en sangre. El intervalo predefinido es 70 – 180 mg/dL.

OBJETIVO	2
En ayunas:	Aceptar
O 70 - 130	Cambiar

Si la función AutoLog está activada, puede ficeptar o Cambiar el intervalo predefinido de glucosa en sangre para las pantallas En ayunas, Antes comer y Después comer. Cada Objetivo tiene una opción para ficeptar o Cambiar.

Los valores predefinidos basados en las recomendaciones de la ADA son:6

(0	En ayunas	70 – 130 mg/dL
	6	Antes Comer	70 – 130 mg/dL
	Ŕ	Desp. Comer	70 – 180 mg/dL



28. Para cambiar los Objetivos, pulse los botones
 ▲ o ▼ hasta alcanzar el Objetivo deseado y, a continuación, pulse 0K. Pulse ficeptar en la pantalla de confirmación.

También puede cambiar estos ajustes más tarde en el Menú principal y seleccionando Configuración. Consulte la página 49.

Configuración finalizada. Introduzca la tira para empezar un análisis.

Configuración inicial completada. Ahora puede analizar su glucosa en sangre. Consulte Realizar el análisis en la página siguiente.

Realizar el análisis

Prepararse para realizar el análisis

i Consulte la guía del usuario de CONTOUR NEXT LINK 2.4, la guía del usuario de la bomba de insulina MiniMed, el folleto del dispositivo de punción y todas las instrucciones incluidas en el kit del medidor antes de realizar un análisis. Siga todas las instrucciones de uso y mantenimiento exactamente tal y como se describen.

Compruebe que el producto contiene todas las piezas y que no están dañadas ni rotas. Si el frasco de tiras reactivas en una nueva caja de tiras reactivas ya está abierto, no utilice esas tiras. Contacte con el Servicio de atención al cliente para piezas de recambio. Consulte en la contraportada la información de contacto.

PRECAUCIÓN: El medidor CONTOUR®NEXT LINK 2.4 solo funciona con tiras reactivas CONTOUR®NEXT y soluciones de control CONTOUR®NEXT.

Antes de comenzar con el análisis, tenga preparados todos los materiales que vaya a necesitar. Esto incluye el medidor CONTOUR NEXT LINK 2.4, las tiras reactivas CONTOUR NEXT y el dispositivo de punción y las lancetas. También puede necesitar la solución de control CONTOUR NEXT para realizar un control de calidad. Las soluciones de control CONTOUR NEXT se comercializan por separado si no se incluyen en el kit del medidor.

- No realice un análisis de glucosa en sangre cuando su medidor esté conectado a un dispositivo externo, p. ej., un ordenador.
- Utilice solamente cables homologados o el cargador de pared del fabricante, o un cargador de 5 V homologado por un organismo certificado, como UL o TUV.

Preparación del dispositivo de punción

Los gráficos del dispositivo de punción se ofrecen solamente como ilustración. Su dispositivo de punción puede tener un aspecto diferente. Consulte el folleto del dispositivo de punción para obtener instrucciones detalladas sobre cómo preparar dicho dispositivo de punción.

PRECAUCIÓN: Posible riesgo biológico

El dispositivo de punción está diseñado para el autodiagnóstico por un solo paciente. No se debe utilizar en más de una persona debido al riesgo de infección.

(2) Utilice una nueva lanceta cada vez que realice un análisis, ya que después de su uso deja de ser estéril. Lea el folleto del dispositivo de punción para ver las instrucciones completas. Si utiliza un dispositivo de punción distinto, consulte las instrucciones de uso del fabricante. Para ver las instrucciones sobre el Análisis en lugar alternativo, consulte la página 18.

1. Quite la cápsula de punción del dispositivo de punción.



12 Contour next link 24

Intervalos Objetivo



3. Introduzca con firmeza la lanceta en el dispositivo de punción hasta que se detenga completamente.



4. Desenrosque la cubierta protectora redonda de la lanceta. Guárdela para desechar la lanceta usada.



5. Vuelva a colocar la cápsula de punción.



6. Gire el cilindro de graduación de la cápsula para ajustar la profundidad de punción. La cantidad de presión aplicada al lugar de punción también afecta a la profundidad de la punción.

Preparación de la tira reactiva



Lávese siempre las manos cuidadosamente con agua y jabón y séqueselas bien antes y después de realizar un análisis o manipular el medidor, el dispositivo de punción o las tiras reactivas.



1. Saque una tira reactiva CONTOUR®NEXT del frasco. Cierre el frasco con firmeza inmediatamente después de sacar una tira reactiva.







- 2. Sujete la tira reactiva con el extremo cuadrado gris hacia arriba.
- 3. Inserte el extremo cuadrado gris de la tira reactiva en el puerto para la tira reactiva hasta que el medidor pite (si el sonido está activado).



Verá la pantalla Aplique sangre. El medidor va está listo para realizar el análisis.

NOTA: Después de insertar la tira reactiva, si no aplica sangre a la tira reactiva en 1 minuto, la pantalla del medidor se atenuará y el medidor pitará. Pulse cualquier botón y la pantalla Aplicar sangre se volverá a iluminar. Después de un total de 3 minutos de inactividad, el medidor se apagará.

Obtener la gota de sangre: análisis en la yema de los dedos



1. Presione el dispositivo de punción firmemente contra el lugar de punción y pulse el botón de expulsión.



2. Aplique un masaje en la mano y el dedo en dirección al lugar de punción para que se forme una gota de sangre. No apriete la zona que rodea el lugar de punción.



3. Realice el análisis inmediatamente después de que se haya formado una gota de sangre.



4. Ponga en contacto inmediatamente la punta de la tira reactiva con la gota de sangre. La sangre se recoge en la tira reactiva a través de la punta.

Mantenga la punta de la tira reactiva en contacto con la gota de sangre hasta que el medidor emita un pitido.

No presione la punta contra la piel ni deje caer la sangre sobre la superficie de la tira reactiva, ya que podría obtener resultados inexactos o errores.

Obtener la gota de sangre: análisis en la yema de los dedos

REALIZAR EL ANÁLISIS

Aplique más sangre



Si la primera gota de sangre no es suficiente, el medidor pitará dos veces y aparecerá el mensaje "MUESTRA INSUFICIENTE" y "APLIQUE MÁS SANGRE AHORA". Dispone de unos 30 segundos para aplicar más sangre en la misma tira reactiva.

Sangre Insuficiente Retire tira usada, Repita análisis con tira E01 nueva.

Si no aplica suficiente sangre en unos 30 segundos, aparecerá una pantalla en la que se le indicará que debe extraer la tira y empezar con una tira nueva.

Resultados del análisis Realizar el análisis con la función AutoLog desactivada

Enviar

No Enviar

REALIZAR EL ANÁLISIS

Resultados del análisis

Después de aplicar la sangre a la tira reactiva con la función AutoLog desactivada, el resultado aparecerá tras 5 segundos de cuenta atrás.



Si se seleccionó **Siempre** en las opciones de envío durante la configuración, el resultado se envía automáticamente a la bomba. Si se seleccionó **Nunca** en las opciones de envío, no tendrá la opción de enviar el resultado a la bomba. Si se seleccionó **Confirmar** en las

opciones de envío, puede elegir enviar el resultado a la bomba después de cada análisis de glucosa en sangre. Pulse Enviar o No enviar. Si se ha elegido Enviar, pulse OK en la pantalla de confirmación de envío.

Deje la tira reactiva en el medidor para enviar un bolo a la bomba (consulte la página 25), especificar un recordatorio opcional para el siguiente análisis (consulte la página 28), o agregar una nota (consulte la página 30).



Extraiga la tira reactiva del medidor cuando haya acabado. Pulse y mantenga pulsado el botón superior **Menú** para apagar el medidor. El medidor también se apaga después de 3 minutos de inactividad.

PRECAUCIÓN: Compruebe siempre la pantalla de la bomba para asegurarse de que el resultado de glucosa mostrado coincide con el resultado de glucosa que se muestra en el medidor.

Realizar el análisis con la función AutoLog activada

RUTO	LOG		
Q	En ayunas		
- 👰	Antes Comer		
Ż	Desp. Comer		Ì
	Sin Marcar	ľ	

Tras la aplicación de sangre en la tira reactiva, use $\mathbf{\nabla}$ para seleccionar En Ayunas, Antes Comer, Desp. Comer o Sin marcar y, a continuación, pulse OK (desplácese hacia abajo para ver Sin Marcar).

NOTA:

- El resultado del análisis no aparecerá hasta que realice una selección AutoLog.
- Si el resultado está por encima o por debajo del ajuste de Alertas alta o baja, verá el resultado sin tener que pulsar ningún botón.

⊖ En ayunas	Use el marcador En ayunas cuando analice los niveles de glucosa en sangre después de haber estado en ayunas (no comer ni beber durante 8 horas, excepto agua y bebidas no calóricas).
🙆 Antes Comer	Use el marcador Antes Comer cuando analice los niveles de glucosa en sangre dentro de una hora antes de comer.
🛱 Desp. Comer	Use el marcador Después Comer cuando analice los niveles de glucosa en sangre durante las 2 horas siguientes a una comida.
Sin Marcar	Puede seleccionar \$in Marcar si está haciendo un análisis en cualquier momento distinto a antes de comer, después de comer o en ayunas.

Si hace su selección de AutoLog muy rápido, puede ver el resto de la cuenta atrás del análisis.



El resultado del análisis aparece como un número de gran tamaño y luego cambia a la pantalla habitual de resultado de análisis.



Si se seleccionó **Siempre** en las opciones de envío durante la configuración, el resultado se envía automáticamente a la bomba. Si se seleccionó **Nunca** en las opciones de envío, no tendrá la opción de enviar el resultado a la bomba. Si se seleccionó **Confirmar** en las

opciones de envío, puede elegir enviar el resultado a la bomba después de cada análisis de glucosa en sangre. Pulse Enviar o No enviar. Si se ha elegido Enviar, pulse OK en la pantalla de confirmación de envío.

Seleccione **Bolus** para enviar un bolo a la bomba. Seleccione **Recordar** para configurar un recordatorio para el próximo análisis. Seleccione **Notas** para añadir más información al resultado.



Extraiga la tira reactiva cuando haya finalizado. Pulse y mantenga pulsado el botón superior **Menú** para apagar el medidor. O, después de 3 minutos de inactividad, el medidor se apagará automáticamente.

Análisis en lugar alternativo (AST): palma de la mano

- Pregunte a su profesional sanitario si el análisis en un lugar alternativo (AST) es adecuado para usted.
- No calibre el dispositivo para análisis continuo de glucosa en sangre a partir de un resultado de análisis en lugar alternativo.
- No calcule un bolo en función del resultado de un análisis en lugar alternativo.

IMPORTANTE: Para el análisis en lugar alternativo, utilice la cápsula de punción transparente del dispositivo de punción. El medidor CONTOUR®NEXT LINK 2.4 se puede utilizar para realizar el análisis en la yema de los dedos o la palma de la mano. Consulte el folleto del dispositivo de punción para ver las instrucciones completas del análisis en lugar alternativo.

IMPORTANTE: No realice el análisis en lugar alternativo en las siguientes circunstancias:

- Si cree que su nivel de glucosa en sangre es bajo.
- Cuando el azúcar en la sangre cambia rápidamente (después de una comida, dosis de insulina o ejercicio).
- Si no puede sentir los síntomas propios de un nivel bajo de glucosa en sangre (hipoglucemia asintomática).
- Si obtiene unos resultados de glucosa en sangre en lugar alternativo que no concuerdan con lo que siente.
- Si está enfermo o en épocas de estrés.
- Si va a conducir un auto o a manejar maquinaria.

Los resultados de análisis en lugar alternativo pueden ser diferentes a los resultados en la yema de los dedos cuando los niveles de glucosa cambian con rapidez (por ejemplo, después de una comida, después de tomar insulina, o durante o después del ejercicio). Además, los niveles de glucosa pueden no aumentar o disminuir tanto como los niveles en la yema de los dedos. Por lo tanto, los resultados del análisis en la yema de los dedos pueden identificar niveles de hipoglucemia antes que los resultados en lugar alternativo. El análisis en lugar alternativo es aconsejable únicamente cuando han transcurrido más

de dos horas desde una comida, la administración de la medicación para la diabetes o la realización de ejercicio.

Si no tiene la cápsula de punción transparente para realizar un AST, contacte con el Servicio de atención al cliente. Consulte en la contraportada la información de contacto.

Obtener una gota de sangre para el análisis en lugar alternativo



- Lávese las manos y el lugar de punción con jabón y agua caliente. Aclare y seque bien.
- Acople la cápsula de punción transparente para el análisis en lugar alternativo (AST) al dispositivo de punción suministrado con su kit. Consulte en el folleto del dispositivo de punción para obtener instrucciones detalladas.



3. Seleccione un lugar de punción en una zona carnosa de la palma. Evite venas, lunares, huesos y tendones.



4. Presione el dispositivo de punción firmemente contra el lugar de punción y, a continuación, pulse el botón de expulsión.

Los gráficos del dispositivo de punción se ofrecen solamente como ilustración.



 Mantenga una presión constante hasta que se forme una gota de sangre pequeña y redonda.



- **6.** Levante el dispositivo hacia arriba para alejarlo de la piel sin esparcir la sangre.
- Realice el análisis justo después de que se haya formado una gota de sangre pequeña y redonda.

Ponga en contacto inmediatamente la punta de la tira reactiva con la gota de sangre. La sangre se recoge en la tira reactiva a través de la punta.

No analice la muestra de sangre de la palma si obtiene:

- Sangre esparcida
- Sangre coagulada
- Sangre muy líquida
- Líquido claro mezclado con la sangre



8. Mantenga la punta de la tira reactiva en contacto con la gota de sangre hasta que el medidor emita un pitido. No presione la punta contra la piel ni deje caer la sangre sobre la superficie de la tira reactiva, ya que podría obtener resultados inexactos o errores.



Sangre Insuficiente Retire tira usada. Repita análisis con tira E01 nueva. Si la primera gota de sangre no es suficiente, el medidor pitará dos veces y aparecerá el mensaje "MUESTRA INSUFICIENTE" y "APLIQUE MÁS SANGRE AHORA". Dispone de unos 30 segundos para aplicar más sangre en la misma tira reactiva.

Si no aplica más sangre en aproximadamente 30 segundos, extraiga la tira y comience de nuevo con una nueva tira.

REALIZAR EL ANÁLISIS





NOTA:

REALIZAR EL ANÁLISIS

Expulsión y desecho de las lancetas usadas

- El resultado del análisis no aparecerá hasta que realice una selección AutoLog.
- Si el resultado está por encima o por debajo del ajuste de Alertas alta o baja, verá el resultado sin tener que pulsar ningún botón.



Si se seleccionó **Siempre** en las opciones de envío durante la configuración, el resultado se envía automáticamente a la bomba. Si se seleccionó **Nunca** en las opciones de envío, no tendrá la opción de enviar el resultado a la bomba. Si se seleccionó **Confirmar** en las

9. Si tiene activada la función AutoLog, aparece la

hacia abajo para ver **Sin marcar**.

pantalla AutoLog. Seleccione 🔾 En ayunas, 🧰 Antes

OK cuando la selección esté resaltada. Desplácese

Comer, 🕱 Desp. Comer, or Sin marcar pulsando el botón

opciones de envío, puede elegir enviar el resultado a la bomba después de cada análisis de glucosa en sangre. Pulse Enviar o No enviar. Si se ha elegido Enviar, pulse OK en la pantalla de confirmación de envío. Puede cambiar su opción de envío en cualquier momento mediante el menú Configuración (consulte la página 42).

PRECAUCIÓN

- No calcule un bolo en función del resultado de un análisis en lugar alternativo.
- No calibre el dispositivo para análisis continuo de glucosa a partir de un análisis en lugar alternativo.

Extraiga la tira reactiva del medidor cuando haya acabado. Pulse y mantenga pulsado el botón superior **Menú** para apagar el medidor. El medidor también se apaga después de 3 minutos de inactividad.

Expulsión y desecho de las lancetas usadas



- No utilice los dedos para retirar la lanceta del dispositivo de punción. El dispositivo de punción dispone de un mecanismo para la expulsión automática de la lanceta.
- Consulte el folleto del dispositivo de punción suministrado aparte con su kit para obtener instrucciones sobre la expulsión automática de la lanceta.

PRECAUCIÓN

- Deseche la lanceta usada como residuo médico o como le indique su profesional sanitario.
- No reutilice las lancetas. Utilice una nueva lanceta cada vez que realice un análisis.

PRECAUCIÓN: Posible riesgo biológico

- Deseche siempre las tiras reactivas y las lancetas como residuos médicos o como le indique su profesional sanitario. Todos los productos que entren en contacto con la sangre humana deberán manipularse como potenciales transmisores de enfermedades infecciosas.
- Consulte el folleto del dispositivo de punción para obtener instrucciones sobre cómo retirar y desechar correctamente la lanceta.

Resultados de análisis - valores esperados

Los valores de glucosa en sangre variarán dependiendo de la ingesta de comida, dosis de medicamento, el estado de salud, el estrés o la actividad. Las concentraciones no diabéticas de la glucosa en plasma se mantienen normalmente dentro de un intervalo relativamente estrecho, aproximadamente 70 – 110 mg/dL en ayunas.⁷

A PRECAUCIÓN

Debería consultar a su profesional sanitario acerca de los valores de glucosa adecuados a sus necesidades.

- Si su lectura de glucosa en sangre se encuentra por debajo de 50 mg/dL, siga las recomendaciones de su médico inmediatamente.
- Si su lectura de glucosa en sangre se encuentra por encima de 250 mg/dL, lávese y séquese las manos cuidadosamente y repita el análisis con una tira nueva. Si obtiene un resultado similar, siga las recomendaciones de su médico inmediatamente.
- Consulte siempre con su profesional sanitario antes de cambiar la medicación en función de los resultados de análisis.

Pantallas de Alertas alta y baja de glucosa en sangre

El medidor viene configurado con un valor bajo de glucosa en sangre (hipoglucemia) de 70 mg/dL y un valor alto de glucosa en sangre (hiperglucemia) de 250 mg/dL. Se trata de valores predefinidos, pero puede personalizarlos usted mismo o su profesional sanitario. Puede modificar los niveles de Alerta alta y baja en la opción Configuración del Menú principal (consulte la página 51).

Si su lectura de glucosa en sangre está por debajo de su nivel bajo de alerta de glucosa en sangre:



• Una pantalla con números grandes de color naranja le alertará de que su nivel de glucosa en sangre es bajo.

• Una pantalla con números grandes de color naranja le

alertará de que su nivel de glucosa en sangre es alto.

Si su lectura del glucosa en sangre está por encima del nivel alto de alerta de glucosa en sangre:



REALIZAR EL ANÁLISIS

glucosa en sangre

Pantallas de Alertas alta y baja de

10:30 AM 10/13	Bolus
251₩	Recordar
Glucemia Alta	Notas

- RÑADIR NOTRS Antes Comer Desp. Comer Tiempo Desp. Comer Me Encuentro Mal Enfermo Estrés Eiercicio
- Si la función AutoLog está activada y no pudo marcar su resultado antes de que apareciera la alerta alta o baja, seleccione Notas.
- Pulse el botón ▲ o ▼ para desplazarse por las opciones.
- Pulse el botón **0K** cuando la opción que elija aparezca resaltada.

Análisis a oscuras

El medidor tiene un puerto para la tira reactiva iluminado para ayudarle a realizar un análisis a oscuras.

- Con el medidor apagado, pulse rápidamente dos veces el botón superior **Menú** para encender la luz del puerto para la tira reactiva.
- Introduzca una tira reactiva y aparecerá la pantalla de visualización.
- Una vez que se aplica sangre a la tira reactiva, la luz se apaga.
- Continúe con el análisis.
- También puede apagar la luz si pulsa rápidamente dos veces el botón superior Menú.

Análisis con solución de control*

Agite bien la solución de control antes de realizar el análisis.

PRECAUCIÓN: Utilice exclusivamente soluciones de control CONTOUR®NEXT (Nivel 1 y Nivel 2) con el sistema para análisis de glucosa en sangre CONTOUR®NEXT LINK 2.4. Si utiliza cualquier otra solución de control distinta de CONTOUR NEXT puede obtener resultados inexactos.

* Puede que la solución de control no esté incluida en todos los kits del medidor. Contacte con el Servicio de atención al cliente para obtener información sobre cómo conseguir la solución de control. Consulte en la contraportada la información de contacto del Servicio de atención al cliente.

Control de calidad



• Agite bien el frasco de solución de control unas 15 veces antes de cada uso.

• La solución de control sin mezclar puede dar lugar a resultados inexactos.

Se aconseja realizar un análisis de control en los siguientes casos:

- cuando use el medidor por primera vez
- cuando abra un nuevo frasco o envase de tiras reactivas
- si cree que el medidor puede no estar funcionando correctamente
- si se obtienen repetidamente resultados de glucosa en sangre inesperados

PRECAUCIÓN

- No calibre el dispositivo para análisis continuo de glucosa en sangre a partir de un resultado de control de calidad
- No calcule un bolo en función de un resultado del control

PRECAUCIÓN: Compruebe la fecha de caducidad en el frasco de las tiras reactivas y las fechas de caducidad y de desecho en la solución de control. NO use materiales cuya fecha de caducidad esté vencida.

Las soluciones de control de Nivel 1 y Nivel 2 se comercializan por separado si no se incluyen en el kit del medidor. Puede probar el medidor CONTOUR NEXT LINK 2.4 con



solución de control cuando la temperatura es de 59 °F – 95 °F. Use siempre las soluciones de control CONTOUR NEXT. Otras marcas pueden provocar resultados incorrectos. Si necesita ayuda para encontrar soluciones de control CONTOUR NEXT, contacte con el Servicio de atención al cliente. Consulte en la contraportada la información de contacto.

1. Saque la tira reactiva del frasco y cierre la tapa con firmeza.





- 2. Sujete la tira reactiva con el extremo cuadrado gris hacia arriba.
- **3.** Introduzca el extremo cuadrado gris de la tira reactiva en el puerto para la tira reactiva hasta que el medidor emita un pitido.
- 4. Verá la pantalla Aplique sangre. El medidor ya está listo para realizar el análisis.



5. Agite bien el frasco de la solución de control unas 15 veces antes de cada uso.

6. Saque el tapón del frasco y use un trapo para limpiar cualquier resto de solución alrededor del cuello de la botella antes de dispensar una gota.

7. Apriete para expulsar una pequeña gota de solución de control sobre una superficie limpia no absorbente.

No aplique la solución de control sobre la yema del dedo o sobre la tira reactiva directamente desde el frasco.



8. Ponga inmediatamente en contacto la punta de la tira reactiva con la gota de solución de control.

9. Mantenga la punta en contacto con la gota hasta que el medidor emita un pitido.



10. El medidor muestra la pantalla AutoLog (si la función AutoLog está activada), pero detectará la solución de control. El medidor iniciará una cuenta atrás de 5 segundos tras la cual, se mostrara el resultado del análisis de control en la pantalla del medidor. Se marcará de forma automática como "Análisis de Control" y se almacenará en la memoria. Los resultados de los análisis de control no se incluirán en las medias de glucosa en sangre.



REALIZAR EL ANÁLISIS

Análisis con solución de control

- 11. Compare el resultado del análisis de control con el intervalo impreso en el frasco de tiras reactivas o en la parte inferior de la caja de tiras reactivas.
- Extraiga la tira reactiva. Para apagar el medidor, pulse y mantenga pulsado el botón Menú, O BIEN se apagará solo tras tres minutos de inactividad. Deseche la tira reactiva usada como residuo médico o como le aconseje su profesional sanitario.

NOTA: Los resultados de análisis de control que están marcados como "Análisis de Control" no se transmiten a la bomba.



Si el resultado del análisis de control está fuera del intervalo, el resultado puede transmitirse a la bomba si el modo de envío es "Siempre" (consultar la página 25).
No envíe un resultado de control fuera de rango a la bomba.

PRECAUCIÓN: Si el resultado no está dentro del intervalo indicado en la etiqueta del frasco o en la caja de tiras reactivas, es posible que haya un problema con las tiras reactivas, el medidor o la técnica de análisis que usted esté aplicando.

Si el resultado del análisis de control queda fuera del intervalo, no utilice el medidor CONTOUR®NEXT LINK 2.4 para realizar un análisis de glucosa en sangre hasta que el problema esté resuelto. Póngase en contacto con el Servicio de atención al cliente. Consulte en la contraportada la información de contacto.

Características

El medidor CONTOUR®NEXT LINK 2.4 incluye muchas funciones de análisis.

Función AutoLog (marcado de los resultados)

El medidor incluye una función AutoLog que permite marcar el resultado del análisis como O En ayunas, 👩 Antes Comer, 🕱 Desp. Comer y Sin Marcar.

El medidor viene con la función AutoLog desactivada. Si quiere ver los resultados de En ayunas, Antes Comer o Después Comer, es recomendable que active esta función (consulte la página 47).

AUTO	LOG
Q	En ayunas
- 🧕	Antes Comer
X	Desp. Comer
	Sin Marcar

Si ha activado la función AutoLog en Configuración, antes de que se muestre el resultado del análisis, aparece la pantalla AutoLog. Sin embargo, si el resultado está por encima del ajuste de Alerta alta o por debajo del ajuste de Alerta baja, siempre verá el resultado a los 5 segundos sin pulsar ningún botón.

Envío de resultados a la bomba

Puede enviar los resultados a la bomba durante el análisis. Durante la configuración inicial (Opciones Envío) o en Configuración (Opciones de la Bomba - Opciones Envío), elija **Confirmar** o **Siempre**.



Si se seleccionó **Siempre** en las opciones de envío durante la configuración, el resultado se envía automáticamente a la bomba. Si se seleccionó **Nunca** en las opciones de envío, no tendrá la opción de enviar el resultado a la bomba. Si se seleccionó **Confirmar** en las

opciones de envío, puede elegir enviar el resultado a la bomba después de cada análisis de glucosa en sangre. Pulse **Enviar** o **No enviar**. Puede cambiar su opción de envío en cualquier momento mediante el menú Configuración (consulte la página 42).

Debe estar conectado a la bomba para configurar las opciones de envío y enviar los resultados.

Envío de un bolo a la bomba

La función Bolus le permite enviar un bolus manual o predefinido desde el medidor a la bomba si ambos están conectados.

Puede enviar un bolo manual o predefinido desde la pantalla de resultados de análisis o desde el Menú principal.

Consulte la guía del usuario de la bomba de insulina MiniMed para ver instrucciones sobre cómo encender o apagar Bolus Remoto en la bomba.

NOTA: Para enviar un bolo desde el medidor, debe estar conectado a la bomba Y la función Bolus Remoto debe estar activada en la bomba. La función Bolus Remoto está activada de forma predeterminada en la bomba. Consulte la guía del usuario de la bomba de insulina MiniMed para obtener más información.



Si la función **Bloqueo** está activada en la bomba, se le preguntará si desea continuar con el bolo. El bloqueo es un ajuste de la bomba MiniMed que limita el acceso a ajustes de configuración críticos de la bomba. Consulte la guía del usuario de la bomba de insulina MiniMed para obtener instrucciones más detalladas.



 Mientras aún se muestra el resultado del análisis en el medidor, pulse Bolus.







- 2. En la pantalla siguiente, pulse Bolus manual o Bolus predefinido.
- **3.** Aparece la pantalla Conexión con la bomba.

Para enviar un Bolus manual, continúe con el paso 4 a continuación. Para enviar un Bolus predefinido, continúe con el paso 4, en la página 27.

Bolus manual

CARACTERÍSTICAS

Bolus manual



4. A continuación, elija la cantidad del bolo.

NOTA: La configuración del incremento del bolo en el medidor viene determinada por la configuración de la bomba de insulina MiniMed. Puede definir los incrementos en 0.1, 0.05 o 0.025 unidades *en la bomba*.



5. Pulse el botón ▲ o ▼ para definir la cantidad de bolo deseada. A continuación, pulse 0K.

NOTA: Pulse y mantenga pulsados los botones \blacktriangle o \blacktriangledown para desplazarse más rápido por la lista.

BOLUS MANUAL Administrar Bolus? S 0.250 U No

6. Pulse \$í para enviar el bolo a la bomba.



7. Aparece una pantalla de confirmación tanto en el medidor como en la bomba.



NOTA: Compruebe que la cantidad del bolo del medidor coincide con la cantidad total que se muestra en la bomba.

Bolus predefinido

Primero, siga los pasos 1, 2 y 3 en la página 26.

4. A continuación, elija el Bolus predefinido que quiera enviar a la bomba. **NOTA: El Bolus predefinido se ha definido en la bomba.**



 Pulse el botón ▲ o ▼ hasta que el bolo predefinido que se ha elegido esté resaltado. Luego, pulse 0K.



6. Pulse \$í para enviar el bolo a la bomba.





7. Aparece una pantalla de confirmación tanto en el medidor como en la bomba.



Recordatorios de análisis

Puede especificar un recordatorio para el próximo análisis después de realizar un análisis O desde el menú Configuración (consulte la página 43).

Puede definir un recordatorio en incrementos de 15 minutos desde 15 minutos a 23 horas, 45 minutos.

Configuración de un recordatorio de análisis



1. Con la tira reactiva aún en el medidor, pulse Recordar.

CONFIGURACIÓN	
Opciones de la Bomba	or
Recordar: Desactivado	
Fecha	

O Bien, en el menú Configuración, pulse el botón ▼ para resaltar Recordar: Desactivado. Pulse OK para activar el recordatorio.

2. Pulse Iniciar para comenzar la cuenta atrás.

El tiempo predefinido es de 2 horas, pero si lo

ha cambiado, el último tiempo fijado para el

RECORDAR	Iniciar 💽	
	Cambiar 🎫	
2 h	Volver	
	P	

recordatorio será ahora el predeterminado.

Para cambiar el tiempo de la cuenta atrás del recordatorio, pulse **Cambiar**.

Desactivación de un recordatorio de análisis

Iniciar

Cambiar

Volver

•

Puede desactivar o cambiar un recordatorio después de realizar un análisis o desde el menú Configuración.

NOTA: Si realiza un análisis del nivel de glucosa en sangre durante los 15 minutos anteriores a la hora fijada del recordatorio, este se desactivará automáticamente.





 Para detener la cuenta atrás, pulse el botón Detener. Aparece una pantalla de confirmación y la cuenta atrás se detiene.

Cambio de la hora de un recordatorio

1. Pulse el botón ▲ o ▼ para seleccionar las horas y los minutos correctos (en incrementos de 15 minutos).



2. Pulse OK tras cada selección.



Una pantalla confirma el tiempo de la cuenta atrás del recordatorio.

Cuando la función Recordar está activada, aparece el símbolo del reloj en la cabecera de las pantallas Configuración y Menú principal.

El medidor conserva la hora del recordatorio que definió hasta que la modifique o desactive el recordatorio.

Obtención de un recordatorio

Cuando llegue la hora del recordatorio, se emitirán 20 pitidos. El medidor se encenderá y aparecerá una pantalla de recordatorio.

Puede parar los pitidos de dos formas:



- 1. Pulse el botón 0K, introduzca una tira reactiva y continúe con el análisis, O
- Introduzca una tira reactiva y continúe con el análisis (consulte la página 13).

NOTA: Si decide realizar el análisis en los 15 minutos anteriores a la hora del recordatorio, la cuenta atrás se detendrá al introducir la tira reactiva. Proceda con el análisis.

RECORDAR

2 h

CUENTA ATRÁS

CARACTERÍSTICAS

análisis

Recordatorios de

Notas

Puede agregar notas a sus resultados de análisis para ayudar a explicarlos. Sus notas se guardarán en el Registro. La opción de agregar una nota solo está disponible después de un resultado de análisis.

1. En la pantalla del resultado de análisis, pulse Notas.



 Pulse el botón ▲ o ▼ para desplazarse por las opciones. Algunas pueden no ser visibles hasta que se desplace hacia abajo. Pulse el botón 0K cuando la opción que elija aparezca resaltada.

Una pantalla confirma su elección.

NOTA: Cuando elija Desp. Comer, la opción Tiempo Desp. Comer pasará a estar disponible. Seleccione Tiempo Desp. Comer y, a continuación, puede seleccionar tiempos de 15 minutos a 3 horas.

Después de que desaparezca la pantalla de confirmación, puede quitar la nota o agregar una o varias notas repitiendo los pasos anteriores. Las notas se desplazarán por la parte inferior para que las pueda leer todas. Aunque puede agregar varias notas, solo se puede seleccionar una opción para la función AutoLog (p. ej., En ayunas, Antes Comer o Después Comer).

Uso del menú principal

El Menú principal tiene 4 opciones: Bolus, Registro, Tendencias y Configuración. Para seleccionar uno, pulse el botón \blacktriangle o \blacktriangledown para desplazarse hasta la selección deseada. Cuando la opción elegida esté resaltada, pulse **OK**.



Bolus

La función Bolus le permite enviar un Bolus manual o predefinido desde el medidor a la bomba, si la bomba y el medidor están conectados.

Puede enviar un bolo desde el Menú principal o directamente desde la pantalla de resultados de análisis de sangre.

Si la bomba y el medidor todavía no están conectados y usted selecciona Bolus, se le preguntará si desea conectar la bomba. Solamente puede enviar un bolo a la bomba si ha activado Bolus Remoto en la bomba.

Si la función **Bloqueo** está activada en la bomba, se le preguntará si desea continuar con el bolo. El bloqueo es un ajuste de la bomba de insulina MiniMed que limita el acceso a ajustes de configuración críticos de la bomba. Consulte la guía del usuario de la bomba de insulina MiniMed para obtener instrucciones más detalladas.

NOTA: Para enviar un bolo desde el medidor, debe estar conectado a la bomba Y la función Bolus Remoto debe estar activada en la bomba. La función Bolus Remoto está activada de forma predeterminada en la bomba.

Para ver los pasos sobre el envío de un bolo a la bomba, consulte la página 25.

Registro

El Registro contiene resultados de análisis de glucosa en sangre y las notas que haya incluido para esos resultados de análisis. El Registro contendrá hasta 1000 resultados. Cuando se llegue al máximo, se eliminará el resultado más antiguo cuando se complete un nuevo análisis y se guarde en el Registro. Un sonido indica la última entrada.

1. Para revisar las entradas en el Registro, pulse y mantenga pulsado el botón superior **Menú** para encender el medidor.

2. Pulse el botón ▼ para resaltar Registro. Pulse 0K para seleccionar.



3. Puede desplazarse a través de todos los resultados de análisis almacenados utilizando el botón ▼.



Cuando llegue a la entrada más antigua, verá la pantalla Fin de los registros.



Notas

Tendencias (medias y resúmenes)

La función Tendencias muestra las medias y sus resultados comparados con sus Objetivos, durante el periodo de tiempo que seleccione. Las opciones disponibles son medias de 7, 14, 30 y 90 días. El medidor viene configurado para las medias de 14 días, pero puede cambiarlo con la opción Rango de tendencias del menú Configuración (consulte la página 51).

La media de 90 días no está indicada para reflejar su resultado de HbA1c.

La pantalla mostrará el número total de resultados de análisis incluidos en la media y el número de análisis por encima 🛧, dentro 🖋 y por debajo 🦊 del Objetivo.

Visualización de tendencias con la función AutoLog desactivada

El medidor viene configurado de fábrica para las medias de 14 días. Puede cambiar el rango de tiempo de Tendencias a 7, 30 o 90 días en la Configuración.

1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.

TENDENCIAS	
овјетијо: 70 - 130	
RESULTADOS DE 14 DÍAS	
media 175 ^{mg} 45 ····· ✓ 22 	

- 2. Utilice el botón ▼ para resaltar Tendencias. Pulse 0K para seleccionar.
- Pulse el botón ▼ para mostrar la pantalla de Resultados de 14 días.

Visualización de tendencias con AutoLog activada

- 1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
- 2. Utilice el botón ▼ para resaltar Tendencias. Pulse 0K para seleccionar.





- Pulse el botón ▼ para mostrar la media de En ayunas 14 días. Si ha marcado cualquier resultado del análisis como En ayunas, primero aparecerá su media En ayunas.
- Pulse el botón ▼ para ir a la media de 14 días Antes Comer.

Este ejemplo muestra que la media Antes comer es de 128 mg/dL y se incluyen 38 resultados de análisis en la media Antes comer con 26 dentro ✔ del intervalo Objetivo, 8 por encima 🕇 del intervalo Objetivo y 4 por debajo 🖡 del intervalo Objetivo.







 Pulse el botón ▼ para ir a la pantalla de resultados de 14 días.

Configuración

Puede ver y cambiar opciones en el medidor y personalizarlo en el menú Configuración.
1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
2. Pulse el botón ▼ para resaltar Configuración. Pulse OK para seleccionar.

CONFIGURACIÓN	
Opciones de la Bomba	0.0
Recordar	Ľ
Fecha	
Hora	
Sonido	
Autolog	
Objetivo	
Rango de Tendencias	
Alertas Alta y Baja	
Idioma	
Atención al Cliente	

Para ver la configuración actual del medidor para **Recordar, Fecha, Hora, Sonido** y **AutoLog**, desplácese por los elementos del menú Configuración. Para ver la configuración del resto de elementos, o para hacer cambios en cualquiera de ellos, puede seleccionar el elemento con las teclas \blacktriangle y \bigtriangledown , y pulsar el botón **OK**.

Opciones de la bomba

Opciones de la bomba le permiten conectar o desconectar de una bomba de insulina MiniMed, y cambiar la configuración de envío (el modo en que se envían las lecturas de glucosa en sangre a la bomba).

Conexión del medidor y la bomba

Puede enviar resultados de glucosa en sangre y un bolo remoto a la bomba si el medidor y la bomba están conectados.

Existen dos formas de conectar el medidor y la bomba: **Conexión manual** y **Conexión automática**. Utilice **Conexión automática** para conectar rápidamente con la bomba. Utilice **Conexión manual** si hay otros dispositivos de Medtronic cerca. Con **Conexión manual**, se le pedirá que introduzca el número de serie del dispositivo (medidor) para que la bomba pueda detectar el medidor. Con **Conexión automática**, no es necesario introducir ningún número de serie. El medidor y la bomba se buscan el uno al otro y solo tiene que confirmar los números de serie para realizar la conexión.

Conexión con la bomba mediante Conexión automática

NOTA: Coloque el medidor y la bomba uno al lado del otro antes de empezar el proceso de conexión. Debe alternar entre ambos dispositivos para completar la conexión.

Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
 Pulse el botón ▼ para resaltar Configuración. Pulse 0K para seleccionar.



Tendencias (medias y resúmenes)

USO DEL MENÚ PRINCIPAL

OPCIO, BOMBA No hay ninguna Bomba MiniMed conectada. 2Conectar?

Config. insulina

Config. sensor

Þ

roducir GS

uspender administracio

stado

Jtilidades

Marcador eventos

Bomba

MiniMed 670G

4. Las pantallas Conectar a la bomba aparecen a continuación. Pulse si para conectar a una bomba de insulina MiniMed ahora.

CONECTAR A LA BOMBA Seleccione "Conectar Dispositivo" en la Volver Bomba.

Bomba MiniMed 630G

5. Pulse 0K. Deje el medidor y tome la bomba.

Para la bomba MiniMed 630G. 6a. Pulse cualquier botón para encender la pantalla. Pulse el botón Menú 🗐. Si su bomba no tiene un botón Menú [], vaya al paso 6b.

-0-

Sí

No

OK

Para la bomba MiniMed 670G.

6b. Pulse el botón Seleccionar (). Utilice el botón de flecha hacia **abajo** 💎 para desplazarse hasta Opciones. Pulse el botón Seleccionar ().

NOTA: Si la pantalla de la bomba se apaga, pulse cualquier botón para volver a encenderla.



7. Pulse el botón de flecha hacia abajo 😎 para desplazarse hasta Utilidades. Pulse el botón Seleccionar () En el menú Utilidades, utilice la flecha hacia abajo 💎 para Seleccionar ().



- desplazarse hasta Opciones dispositivo. Pulse el botón
- 8. En el menú Opciones dispositivo, desplácese hasta Conectar dispositivo. Pulse el botón Seleccionar ().



9. Coloque el medidor y la bomba uno al lado del otro. Seleccione Conexión automática en la bomba.

Seleccione Conexión auto. en el medidor.

NOTA: Con Conexión automática, el medidor busca una bomba automáticamente. Con Conexión manual, usted introduce el número de serie del medidor en la bomba. Consulte la página 38 para obtener más información sobre Conexión manual.



10. Lea la pantalla de la bomba. Asegúrese de que NO hay otros dispositivos de Medtronic cerca en modo de búsqueda. Utilice la flecha hacia abajo 💎 para desplazarse a la página siguiente. Utilice los botones de las flechas para desplazarse hasta Continuar. Pulse el botón Seleccionar ().



11. Coloque el medidor y la bomba uno al lado del otro. Seleccione Buscar en la bomba.



Seleccione Buscar en el medidor.



La búsqueda puede durar hasta 2 minutos.

CONECTAR A LA BOMBA 굳 Buscando... Cancelar





12. Compruebe que el SN (número de serie) en la pantalla de la **bomba** coincide con el SN (número de serie) del **medidor** en la pantalla del **medidor**.

Si coinciden, desplácese hasta **Confirmar** en la bomba. Pulse el botón Seleccionar ().

CONECTAR A LA BOMBA 🛬 Usar Bomba para confirmar el SN: BGJ133333F

Cuando vincula la bomba al medidor, el número de serie en la pantalla del **medidor** cambia a un número de serie diferente. Este es el número de serie de la **bomba**.



13. Dé la vuelta a la bomba. Compruebe que el número de serie en la parte trasera de la bomba coincide con el número de serie de la bomba que aparece ahora en la pantalla del **medidor**.





14. La pantalla de confirmación aparece brevemente en la bomba seguida de la pantalla Gestionar dispositivos.

BOMBR CONECTADR?Bomba MiniMed
conectada:
AA1234567BSiguienteBorrar

15. A continuación, pulse **Siguiente** en el medidor.

NOTA: Para eliminar esta bomba, pulse Borrar. El proceso de Conectar a la bomba se inicia de nuevo para permitirle que haga una conexión a una bomba diferente.



- **16.** Mantenga pulsado el botón de atrás de la bomba hasta que aparezca la pantalla de inicio. Deje la bomba y tome el medidor.
- 17. Después de conectar el medidor y la bomba, especifique las Opciones de envío. Esto controla la forma en que el medidor envía las lecturas de glucosa en sangre a la bomba de insulina MiniMed. Elija la opción de envío que sea mejor para usted.

Sus opciones son las siguientes:

Siempre	El medidor enviará siempre los resultados
Confirmar	El medidor pedirá confirmación antes de enviar los resultados
Nunca	El medidor nunca enviará los resultados



Su elección puede cambiarse posteriormente mediante Configuración (consulte la página 42).



18. La pantalla siguiente confirma su elección para la opción de envío. Pulse 0K.

En este paso, usted selecciona cómo se visualizan la fecha y la hora en el medidor.

NOTA: La bomba controla automáticamente la fecha y la hora. Si es necesario cambiarlas en la bomba, consulte la guía del usuario de la bomba de insulina MiniMed. El formato de fecha que elige en el medidor se refiere solamente al medidor.

FORMATO FECHA	?
SELECCIONAR	Mes/Día/Año
	Día.Mes.Año

19. Aparece la pantalla Formato fecha. Elija el formato de fecha.



de fecha.



USO DEL MENÚ PRINCIPAL

Conexión de la bomba mediante Conexión manual

NOTA: Coloque el medidor y la bomba uno al lado del otro antes de empezar. Debe alternar entre ambos dispositivos para completar la conexión.

- Consulte la página 33 para ver los pasos para la Conexión automática.
- 1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
- 2. Pulse el botón ▼ para resaltar Configuración. Pulse 0K para seleccionar.

CONFIGURACIÓN	
Opciones de la Bomba	l
Recordar	⊦
Fecha	_ [•]

3. Pulse el botón V para resaltar Opciones de la bomba. Pulse **OK** para seleccionar.

4. Se muestra la pantalla Opcio. Bomba y le pregunta si

OPCIO, BOMBA No hay ninguna Bomba MiniMed conectada. ¿Conectar?

Conexión de la bomba mediante Conexión manual

USO DEL MENÚ PRINCIPAL

- CONECTAR A LA BOMBA Seleccione "Conectar Dispositivo" en la Volver Bomba.
- 5. Pulse 0K.

desea conectar ahora. Pulse \$í.

Deie el medidor v tome la bomba.

Bomba MiniMed 630G Para la bomba MiniMed 630G.

Sí

0 K

6a. Pulse cualquier botón para encender la pantalla. Pulse el botón Menú 🗐. Si su bomba no tiene un botón Menú 🗐, vaya al paso 6b.

-0-



Config. insulina

Confia. sensor

Para la bomba MiniMed 670G.

6b. Pulse el botón Seleccionar (). Utilice el botón de flecha hacia **abajo** 💎 para desplazarse hasta Opciones. Pulse el botón Seleccionar (.).

NOTA: Si la pantalla de la bomba se apaga, pulse cualquier botón para volver a encenderla.



7. Pulse el botón de flecha hacia abajo 💎 para desplazarse hasta Utilidades. Pulse el botón Seleccionar (). En el menú Utilidades, utilice la flecha hacia abajo 💎 tpara desplazarse hasta Opciones dispositivo. Pulse el botón Seleccionar ().



8. En el menú Opciones dispositivo, desplácese hasta Conectar dispositivo. Pulse el botón Seleccionar ().



9. Coloque el medidor y la bomba uno al lado del otro. Seleccione Conexión man. en la bomba. Seleccione Conexión man. en el medidor.





10. Tome la bomba. Introduzca en la pantalla de la bomba el número de serie (SN) que se muestra en el medidor. Utilice los botones arriba 🏠 y abajo 💎 para seleccionar los caracteres y, a continuación, pulse el botón derecho D para pasar al siguiente carácter. Siga pulsando para llegar al alfabeto. Pulse abajo para ir a la inversa (empezando por la "Z"). Pulse el botón Seleccionar O después de introducir el último carácter del número de serie. Seleccione **OK** en la bomba.



0K

Pulse **0K** en el medidor *después* de introducir el número de serie completo del medidor en la bomba.







USO DEL MENÚ PRINCIPAL

Conexión de la bomba mediante Conexión manual

- BOMBR CONECTADR Bomba MiniMed Siquiente conectada: AA1234567B Borrar

14. Pulse Siguiente en el medidor.

Si acaba de realizar la conexión a una bomba por primera vez, se le devolverá a la Configuración inicial. Opciones Envío del medidor, paso 18 (página 10).

Las opciones de envío controlan la forma en la que el medidor envía sus resultados de análisis a la bomba. Tiene tres opciones:

Siempre El medidor enviará siempre los resultados	
Confirmar	El medidor pedirá confirmación antes de enviar los resultados
Nunca El medidor nunca enviará los resultados	



15. Elija la opción de envío que sea mejor para usted.

🛩 Opciones de Envío El medidor enviará siempre los resultados.

16. La pantalla siguiente confirma su elección. Pulse 0K.

FORMATO FECHA Mes/Día/Año Día.Mes.Año

17. Aparece la pantalla Formato fecha. Elija el formato de fecha.

La Bomba establece 0K 10:30 AM | 10/13/11

18. Después de efectuar su selección, aparece una pantalla de confirmación. Pulse OK.



19. Pulse **OK** para confirmar y volver al menú Configuración.



Modificación de la opción de envío

NOTA: El medidor se debe conectar a la bomba de insulina MiniMed para establecer o modificar las opciones de envío.

Las opciones de envío controlan la forma en la que el medidor envía sus resultados de análisis a la bomba. Tiene tres opciones:

Siempre	El medidor enviará siempre los resultados
Confirmar	El medidor pedirá confirmación antes de enviar los resultados
Nunca	El medidor nunca enviará los resultados

NOTA: Puede que quiera hacer el análisis con la opción de envío configurada como Nunca, si no desea crear una señal inalámbrica (por ejemplo, si se le ha solicitado que apague los dispositivos electrónicos en un avión).

1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.

2. Pulse el botón ▼ para resaltar Configuración. Pulse 0K para seleccionar.



3. Pulse el botón ▼ para resaltar Opciones de la bomba. Pulse OK para seleccionar.

орсіо, вотвя Орсіо, Envío Сопехіо́л Volver

4. Pulse Opcio. Envío.

NOTA: Para ver la Configuración de conexión, consulte la página 33.

Siempre

Nunca

Confirmar

OPCIONES ENVIO	2
Enviar está configurado como:	Cambiar
Siempre	Volver

5. Para cambiar la opción de envío actual, pulse Cambiar.

OPCIONES ENVÍO ¿Enviar resultados automáticamente a la Bomba?

Modificación de la opción de envío

USO DEL MENÚ PRINCIPAL

- ✓ Opciones de Envío definidas. El medidor pide confirmar antes de enviar resultados.
- 6. Elija la opción de envío que sea mejor para usted.
- 7. Aparecerá una pantalla de confirmación. Pulse 0K para volver a Opciones de la bomba.

Ver o desconectar la conexión de la bomba

El medidor debe estar conectado a la bomba de insulina MiniMed para poder ver la conexión a la bomba o desconectar de la bomba.

- 1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
- 2. Pulse el botón $\pmb{\nabla}$ para resaltar <code>Configuración</code>. Pulse <code>OK</code> para seleccionar.



 Pulse el botón ▼ para resaltar Opciones de la bomba. Pulse OK para seleccionar.



4. Pulse Conexión.



5. Para desconectar de la bomba que se muestra, pulse Borrar.

conexión ¿Borrar Bomba? <u>Sí</u> AA1234567B <u>Sí</u> Bomba MiniMed No

6. Pulse \$í para confirmar que quiere borrar la bomba.



7. Aparecerá una pantalla de confirmación. Pulse **0**K para volver a Configuración.

Recordatorios de análisis

Puede configurar un recordatorio para el siguiente análisis después de realizar un análisis o desde el menú Configuración. Consulte la página 28 para ver cómo configurar un recordatorio de análisis después de realizar un análisis.

Configuración de un recordatorio

Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
 Pulse el botón ▼ para resaltar Configuración. Pulse 0K para seleccionar.



3. Pulse el botón ▼ para resaltar Recordar: Desactivado. Pulse OK para activar el recordatorio.



4. Para aceptar la hora predefinida que se muestra, seleccione Iniciar. Para cambiar la hora, seleccione **Cambiar**, v puede cambiar la hora del recordatorio en incrementos de 15 minutos desde 15 minutos a 23 horas y 45 minutos.



5. Cuando haya seleccionado las horas, pulse 0K. Cuando haya seleccionado los minutos, pulse OK.

💙 Recordar en: Cambiar 3 h 15 min Hecho

6. Aparece una pantalla de confirmación y puede seleccionar Cambiar o Hecho.

Si acepta el recordatorio, aparecerá un icono de recordatorio (2) en los encabezados Configuración y Menú principal.

NOTA: Si decide realizar el análisis en los 15 minutos anteriores a la hora del recordatorio, la cuenta atrás se detendrá al introducir la tira reactiva.

Desactivación de un recordatorio

Para desactivar un recordatorio, puede utilizar el menú Configuración, o realizar un análisis de glucosa en sangre durante los 15 minutos anteriores a la hora del recordatorio. Para utilizar el menú Configuración:

1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.

2. Pulse el botón ▼ para resaltar Configuración. Pulse 0K para seleccionar.



USO DEL MENÚ PRINCIPAL

Desactivación de un recordatorio



- 3. Pulse el botón ▼ para resaltar Recordar: Activado. Pulse OK para desactivar el recordatorio.
- 4. Seleccione Detener. Aparece una pantalla de confirmación y la cuenta atrás se detiene.

5. Ahora el recordatorio está desactivado.

Fecha v hora

Configuración de la fecha (cuando no está conectado a una bomba)

Solo puede especificar la fecha y la hora en el medidor cuando el medidor NO está conectado a una bomba. Si el medidor está conectado a una bomba, la fecha y la hora se especifican en la bomba (consulte Configuración de fecha y hora cuando está conectado a una bomba, página 46).

1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor. 2. Pulse el botón ▼ para resaltar Configuración. Pulse 0K para seleccionar.



3. Pulse el botón ▼ para resaltar Fecha. Pulse 0K para seleccionar.

FECHA mm.dd.aa Cambiar 10/13/10 Volver

4. Para cambiar la fecha, pulse Cambiar.



5. Seleccione el formato Mes/Día/Año o Día.Mes.Año.



6. Pulse el botón ▲ o ▼ para seleccionar el año, el mes y el día correctos. Pulse **0**K tras cada selección.



7. Una pantalla confirma la fecha introducida. Si la fecha es correcta, pulse Hecho.

Configuración de la hora (cuando no está conectado a una bomba)

Solo puede especificar la fecha y la hora en el medidor cuando el medidor NO está conectado a una bomba. Si el medidor está conectado a una bomba, la fecha y la hora se especifican en la bomba (consulte Configuración de fecha y hora cuando está conectado a una bomba, página 46).

1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor. 2. Pulse el botón ▼ para resaltar Configuración. Pulse 0K para seleccionar.



está

CONFIGURACIÓN		
Fecha	Ċ)
Sonido		



HORA	
11.00	Cambia
11:30	Volve

HORR

SELECCIONAR

🛹 Hora config.

10:30 RM



- 5. Seleccione la opción formato de reloj 12 horas o formato de reloj 24 horas.
- CRIMBIAR HORRS

reloj 12 horas

Hecho

Cambiar

- reloj 24 horas
 6. Pulse el botón ▲ o ▼ para seleccionar la hora y los minutos correctos. Pulse 0K tras cada selección.
 7. Si ha seleccionado el formato de reloj de 12 horas.
 - Si ha seleccionado el formato de reloj de 12 horas, pulse el botón ▲ o ▼ para seleccionar AM o PM.
 - 8. Hora configurada. Una pantalla confirma su elección. Pulse Hecho.

Si es la primera vez que está configurando la fecha y la hora, vuelva a Configuración Inicial, AutoLog, paso 22 (página 10).

Configuración de la fecha y la hora (cuando esté conectado a una bomba)

Cuando esté conectado a una bomba, puede cambiar la fecha y la hora en la bomba. La fecha y la hora están sincronizadas con la bomba cuando el medidor se conecta primero a la bomba, cuando un resultado de glucosa en sangre se envía a la bomba o si selecciona la opción **Fecha** u **Hora** en el menú Configuración.

- 2
UK
ncroni.

Cuando esté conectado a una bomba, solo podrá cambiar el formato de la fecha tal como aparece en el medidor.

Pulse **Sincronizar** para sincronizar el medidor con la fecha y la hora definidas en la bomba.

NOTA: El cambio del formato de la fecha solo se aplica al medidor (no a la bomba).

Sonido

Activación/desactivación del sonido

Cuando recibe el medidor, el sonido está activado. Algunos mensajes de error y el sonido de Recordar anularán el ajuste de desactivación del sonido.

- 1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
- 2. Pulse el botón $\mathbf{\nabla}$ para resaltar Configuración. Pulse OK para seleccionar.



3. Pulse el botón ▼ para seleccionar Sonido. Pulse 0K.



4. Para desactivar el sonido, pulse Apagar. Para mantener el sonido activado, pulse Aceptar.

🖌 Sonido Desactivado.

Una pantalla confirma su elección.

AutoLog

NOTA: El medidor viene con la función AutoLog desactivada.

La función AutoLog permite marcar el resultado del análisis como

O En ayunas of Antes Comer	🛱 Desp. Comer	Sin Marcar)
----------------------------	---------------	------------	---

Para activar la función AutoLog

Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
 Pulse el botón ▼ para resaltar Configuración. Pulse 0K para seleccionar.



3. Pulse el botón ▼ para resaltar flutoLog. Pulse 0K para seleccionar.

Sonido



4. Pulse Encender para activar la función AutoLog.

👽 AutoLog Activado. 🛛

Una pantalla confirma su elección.

NOTA:

Para desactivar la función AutoLog

USO DEL MENÚ PRINCIPAL

- Al cambiar la configuración de la función AutoLog a activada, se le pide que confirme la configuración de sus Objetivos para En ayunas, Antes Comer y Despues Comer.
- El resultado del análisis no aparecerá hasta que realice una selección AutoLog.
- Si el resultado está por encima o por debajo del ajuste de Alertas alta o baja, verá el resultado sin tener que pulsar ningún botón.

Para desactivar la función AutoLog

NOTA: El medidor viene con la función AutoLog desactivada.

- 1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
- 2. Pulse el botón ▼ para resaltar Configuración. Pulse 0K para seleccionar.



3. Pulse el botón ▼ para resaltar flutoLog. Pulse 0K para seleccionar.

AUTOLOG	?
AutoLog Activado.	Aceptar
	Apagar

4. Para desactivar la función AutoLog, pulse el botón flpagar.

👽 AutoLog Desactivado.

Una pantalla confirma su elección.

NOTA: Cuando se desactiva la función AutoLog, se le pide que confirme la configuración de los Objetivos.

Objetivos de glucosa en sangre

Los Objetivos son sus intervalos personales para los resultados de glucosa en sangre. Con la función AutoLog desactivada, solo tendrá un intervalo Objetivo. Con la función AutoLog activada, tendrá intervalos Objetivo para En ayunas, Antes Comer y Despues Comer.

Hable con su profesional sanitario antes de definir un intervalo Objetivo en el medidor.

Cambio de los Objetivos con la función AutoLog desactivada

Cuando la función AutoLog está desactivada, solo se tiene un intervalo Objetivo. Está configurado en 70 – 180 mg/dL.

- 1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
- 2. Pulse el botón ▼ para resaltar Configuración. Pulse 0K para seleccionar.



3. Pulse el botón ▼ para resaltar Objetivo. Pulse OK para seleccionar.



4. Para hacer cambios en el intervalo Objetivo, pulse Cambiar.



5. Utilice el botón ▲ o ▼ para cambiar cada valor del Objetivo. Pulse 0K tras cada selección.

✔ Objetivo fijado. 75 - 180 Hecho Cambiar

Una pantalla confirma su elección.

Objetivos de glucosa en sangre

Cambio de los Objetivos con la función AutoLog activada

NOTA: Los Objetivos solo se pueden configurar dentro del nivel de Alerta seleccionado. Para obtener información adicional, contacte con el Servicio de atención al cliente. La información de contacto del Servicio de atención al cliente está en la contraportada.

Cuando la función AutoLog está activada, el medidor CONTOUR®NEXT LINK 2.4 viene configurado de fábrica con los siguientes intervalos Objetivo para realizar un análisis:

0	En ayunas	70 – 130 mg/dL
Ó	Antes Comer	70 – 130 mg/dL
Ż	Desp. Comer	70 – 180 mg/dL

Los intervalos se pueden cambiar a los Objetivos personales que decida usted mismo y/o su profesional sanitario.

- 1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
- 2. Pulse el botón ▼ para resaltar Configuración. Pulse OK para seleccionar.



3. Pulse el botón ▼ para resaltar Objetivo. Pulse OK para seleccionar.

OBJETIVO	2
En ayunas: 〇 70 - 130	Aceptar
	Cambiar

 Si quiere hacer cambios en el intervalo Objetivo En ayunas, pulse Cambiar, en caso contrario, pulse Aceptar.

- OBJETIVO En ayunas: O<mark>70</mark>- 130
- Fresione el botón ▲ o ▼ para seleccionar los Objetivos que desee para En ayunas. Pulse 0K tras cada selección.
- 6. Repita este proceso para definir sus Objetivos personales para Antes de comer y Después de comer.
- 7. Pulse OK tras cada selección.

🛃 Obj. Config. 👘	
\bigcirc 70 - 130	Hecho
70 - 180	Cambiar

Una pantalla confirma que se han definido todos los intervalos Objetivo.

Si es correcto, pulse **Hecho** para volver al menú Configuración. Para hacer cambios, pulse **Cambiar** y repita el proceso.

Rango de tendencias

La función Tendencias muestra las medias y sus resultados comparados con sus Objetivos, durante el periodo de tiempo que seleccione. Las opciones disponibles son medias de 7, 14, 30 y 90 días. El medidor viene configurado para la media de 14 días, pero puede cambiarlo en Configuración.

Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
 Pulse el botón ▼ para resaltar Configuración. Pulse 0K para seleccionar.



Pulse el botón ▼ para resaltar Rango de tendencias.
 Pulse 0K para seleccionar.



5. Se mostrará la configuración actual. Puede Aceptar o Cambiar la configuración actual.

NOTA: La media de 90 días no está indicada para reflejar su resultado de HbA1c.



6. Seleccione 7, 14, 30 o 90 días con el botón ▼ y, a continuación, pulse 0K.
Una pantalla confirma su elección.

Alertas alta y baja

Las Alertas alta y baja indican que los resultados del análisis están por encima o por debajo de los valores elegidos. Las alertas se muestran como grandes números de color naranja. Los resultados por encima del nivel Alto se marcan como Glucemia Alta. Los resultados por debajo del nivel Bajo se marcan como Glucemia Baja.

NOTA: Las alertas solo se pueden configurar fuera del intervalo Objetivo seleccionado. Para obtener información adicional, contacte con el Servicio de atención al cliente. La información de contacto del Servicio de atención al cliente está en la contraportada.

PRECAUCIÓN

Hable con su profesional sanitario antes de definir las alertas alta y baja en el medidor.

Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
 Pulse el botón ▼ para resaltar Configuración. Pulse OK para seleccionar.

CONFIGURACIÓN Rango de Tendencias Alertas Alta y Baja Idioma

3. Pulse el botón ▼ para resaltar Alertas alta y baja. Pulse OK para seleccionar.

ALER	TAS ALTA V BA	JA 🤈
Alto:	250 mg/dL	Aceptar
Bajo:	70 mg/dL	Cambiar

- **4.** Elija **ficeptar** para usar los niveles de alerta predefinidos (o los niveles de Alerta que eligió durante la configuración inicial) para Alertas alta y baja. La Alerta alta predefinida es 250 mg/dL y la Alerta baja predefinida es 70 mg/dL.
- 5. Elija Cambiar si desea utilizar diversos niveles de alerta.

ALERTAS ALTA V BAJA	
Alto: 251 mg/dL	ок
Raio: 70 rog/dl	-
nalo: To marge	

6. Pulse el botón ▲ o ▼ para seleccionar la Alerta alta o baja. Pulse 0K tras cada selección.

≤ Alertas config. 👘	
Alto: 251 mg/dL	Hech
Bajo: 69 mg/dL	Cambia

7. La pantalla siguiente confirma sus elecciones. Pulse Hecho.

Configuración del idioma

- 1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
- 2. Pulse el botón ▼ para resaltar Configuración. Pulse OK para seleccionar.

CONFIGURACIÓN	
Alertas Alta y Baja	0.14
Idioma	UK
Atención al Cliente	$\mathbf{\overline{v}}$
	_

Configuración del idioma

USO DEL MENÚ PRINCIPAL 3. Pulse el botón ▼ para resaltar Idioma. Pulse 0K para seleccionar.



 Pulse el botón ▲ o ▼ para seleccionar el idioma que prefiera. Pulse ▼ para ver más opciones. Pulse 0K.



 Compruebe que se muestra el idioma que ha seleccionado. Pulse 0K para confirmar.
 Si no se muestra el idioma correcto, pulse No.

Servicio de atención al cliente

Esta opción se debe utilizar si habla con un representante del Servicio de atención al cliente. Le dará un código que les permite verificar determinados ajustes. No se debe utilizar en ningún otro momento. Consulte en la contraportada la información de contacto.

Información técnica y mantenimiento

Transferencia de datos al programa CareLink Personal



Puede transferir con facilidad los resultados de glucosa en sangre desde el medidor al programa CareLink Personal.

También puede transferir datos de manera inalámbrica desde la bomba de insulina MiniMed al programa CareLink Personal mediante el medidor CONTOUR®NEXT LINK 2.4.

- 1. Consulte la guía del usuario de CareLink Personal para obtener instrucciones sobre cómo configurar CareLink Personal y cargar los controladores requeridos en el ordenador.
- 2. Si está ejecutando el programa para el control de la diabetes GLUCOFACTS®DELUXE en su ordenador, debe cerrarlo.
- Inicie CareLink Personal. Siga las instrucciones para conectar el medidor CONTOUR NEXT LINK 2.4 a un puerto USB del ordenador. CareLink Personal detectará automáticamente el medidor CONTOUR NEXT LINK 2.4 y la bomba de insulina MiniMed.

El medidor CONTOUR NEXT LINK 2.4 también es compatible con el programa para el control de la diabetes GLUCOFACTS DELUXE, que puede no estar disponible en todos los países.

IMPORTANTE: El medidor CONTOUR NEXT LINK 2.4 solo se ha probado para su uso con el programa para el control de la diabetes GLUCOFACTS DELUXE y con el programa CareLink Personal. Ascensia Diabetes Care no es responsable de los resultados incorrectos provocados por el uso de otro programa.

Para obtener información adicional, contacte con el Servicio de atención al cliente. Consulte en la contraportada la información de contacto.

Pantallas de detección de errores

• Una pantalla de error siempre mostrará una "E" con un número en la esquina inferior izquierda de la pantalla.



- Si el medidor detecta un error (equipo, programa, errores de análisis), pitará dos veces.
- Verá instrucciones específicas que le guiarán. La primera línea de la pantalla de error le indicará el error. Las líneas siguientes describen lo que debe hacer. Cuando una pantalla de error muestre **OK**, pulse el botón situado a su lado para continuar.
- Si no soluciona el problema, contacte con el Servicio de atención al cliente. Consulte en la contraportada la información de contacto.

Estado de la batería

Pantallas de estado de la batería

El estado de la batería se mostrará con el símbolo de una batería 💶 en la pantalla Aplique sangre y en la pantalla Menú principal. Muestra el nivel de carga restante de la batería.



Esta pantalla muestra la batería llena.

💶 menú 🚽	
Bolus	or
Registro	
Tendencias	
Configuración	

A medida que se usa la batería, el símbolo de la batería en la pantalla muestra gradualmente menos color de relleno. El relleno de la batería se pone de color amarillo cuando la batería está baja y de color rojo cuando la batería está casi descargada.



Una serie de alertas de la batería le indicará que la batería está baja y que es necesario que la Recarque en Breve.

Si no recarga la batería, una pantalla le alertará: "Apagando. Batería agotada". Debe recargarla de inmediato.

Conecte el medidor al cargador de pared o al puerto USB del ordenador. Asegúrese de que el ordenador está encendido y no está en modo de suspensión, hibernando o en modo de ahorro de energía.

La luz del puerto para la tira reactiva parpadea durante la recarga y deja de parpadear y se apaga cuando la recarga se ha completado. Quite el medidor y guárdelo en el estuche hasta que esté listo para realizar el análisis.

Recargar la batería

Contour

Cuando conecte el medidor a un cargador de pared o al ordenador, empezará a recargarse de inmediato. Mientras se recarga la batería, la luz del puerto para la tira reactiva parpadea lentamente.

Pulse el botón superior Menú en cualquier momento para mostrar el estado de la recarga.

Recarga rápida

Si la batería está baja cuando la conecta al medidor, se procederá a la Recarga Rápida durante aproximadamente 1 minuto. Puede realizar un análisis de glucosa en sangre en cuanto finalice la Recarga Rápida y haya desconectado el medidor.



Recarga normal

Cuando finalice la Recarga Rápida, cabe esperar que la recarga normal tarde unas 2 horas cuando se conecta a un puerto USB de alta energía. Cuando la batería esté llena, la luz del puerto para la tira reactiva se apagará.

PRECAUCIÓN: Tenga en cuenta que los puertos USB de algunos ordenadores y concentradores USB autoalimentados pueden calentarse mucho más que el ambiente en el que se encuentran. Si desea realizar el análisis inmediatamente después de desconectar del ordenador, utilice el cable USB para proteger al medidor frente a la exposición al calor generado por el ordenador.

NOTA: Si el estado de recarga muestra "Recargando. Puerto Energía Baja", el medidor CONTOUR®NEXT LINK 2.4 puede estar conectado a un puerto USB de baia energía. Pruebe con un puerto USB distinto del ordenador. Conecte el medidor únicamente a un ordenador o a un cargador de 5 V homologado por un organismo certificado como UL o TUV.

Fin de la vida útil del medidor/Retirada de la batería

NOTA: Lleve a cabo este proceso solo cuando no tenga intención de volver a utilizar el medidor. El medidor dejará de estar operativo cuando se abra para retirar la batería.



Para quitar la batería con el fin de deshacerse de ella de forma apropiada, necesitará levantar las tapas superior e inferior.

Con ayuda de un destornillador, comenzando cerca del puerto para la tira, introduzca la punta del destornillador y gírela para soltar la carcasa. Proceda así por todo el lado hasta que levante la carcasa superior.



Saque a palanca por aquí la batería recargable (A). Desconecte la batería tirando del conector de la batería (B).

Deseche el medidor y la batería de polímero de litio de acuerdo con las leyes y regulaciones locales/del país.

54

Estado de la batería

Síntomas de hiperglucemia o hipoglucemia

Si conoce los síntomas de un nivel de glucosa en sangre alto o bajo, podrá comprender mejor sus resultados de análisis. Algunos de los síntomas mas comunes son los siguientes:

Nivel bajo de glucosa en sangre (hipoglucemia):	Nivel alto de glucosa en sangre (hiperglucemia):	Cuerpos cetónicos (cetoacidosis):
 Temblores Sudores Taquicardia Visión borrosa Confusión Desmayo Irritabilidad Convulsiones Hambre extrema Mareos 	 Aumento de la frecuencia urinaria Sed excesiva Visión borrosa Mayor cansancio Hambre 	 Dificultad para respirar Náusea o vómitos Excesiva sequedad de boca

PRECAUCIÓN

Si presenta algunos de estos síntomas, analice su nivel de glucosa en sangre. Si el resultado del análisis está por debajo de 50 mg/dL o por encima de 250 mg/dL, contacte con su profesional sanitario inmediatamente.

Para obtener información adicional y una lista completa de síntomas, contacte con su profesional sanitario.

TECNICA Y MANTENIMIENT

56

Contour

Síntomas de hiperglucemia o hipoglucemia

Información técnica

Exactitud del usuario

Los criterios de exactitud del usuario requieren que el 95 % de todas las diferencias en los valores de glucosa (es decir, entre el método de referencia y el medidor) estén dentro de un margen de \pm 15 mg/dL para valores de glucosa inferiores a 75 mg/dL y dentro de un margen de \pm 15 % para valores de glucosa iguales o superiores a 75 mg/dL.

El sistema para análisis de glucosa en sangre CONTOUR®NEXT LINK 2.4 fue probado en un estudio de rendimiento de usuario por 218 personas con diabetes utilizando muestras de sangre capilar y 3 lotes de tiras reactivas CONTOUR®NEXT. Los resultados se compararon con el método de referencia de laboratorio del analizador de glucosa YSI, trazable al método de hexoquinasa de los CDC (Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades).⁸ Las tablas siguientes comparan el rendimiento de los 2 métodos.

Tabla 1: Resultados de exactitud del sistema con una concentración de glucosa< 75 mg/dL</td>

Dentro de ± 5 mg/dL	Dentro de ± 10 mg/dL	Dentro de ± 15 mg/dL
5 de 9 (55.6 %)	9 de 9 (100 %)	9 de 9 (100 %)

Tabla 2: Resultados de exactitud del sistema con una concentración de glucosa $\geq 75 \text{ mg/dL}$

Dentro de ± 5 %	Dentro de ± 10 %	Dentro de ± 15 %	Dentro de ± 20 %
145 de 209 (69.4 %)	196 de 209 (93.8 %)	206 de 209 (98.6 %)	209 de 209 (100 %)

Exactitud analítica

El sistema para análisis de glucosa en sangre CONTOUR NEXT LINK 2.4 se probó con 100 muestras de sangre capilar utilizando 600 tiras reactivas CONTOUR®NEXT. Dos muestras duplicadas se probaron con cada uno de los 3 lotes de tiras reactivas CONTOUR NEXT para un total de 600 lecturas. Los resultados se compararon con los del analizador de glucosa YSI, trazable al método de hexoquinasa de los CDC (Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades). Las tablas siguientes comparan el rendimiento de los 2 métodos.

Tabla 3: Resultados de exactitud del sistema con una concentración de glucosa< 100 mg/dL</td>

Dentro de ± 5 mg/dL	Dentro de ± 10 mg/dL	Dentro de ± 15 mg/dL
160 de 186 (86.0 %)	183 de 186 (98.4 %)	186 de 186 (100 %)

Tabla 4: Resultados de exactitud del sistema con una concentración de glucosa \geq 100 mg/dL

Dentro de ± 5 %	Dentro de ± 10 %	Dentro de ± 15 %
307 de 414 (74.2 %)	411 de 414 (99.3 %)	414 de 414 (100 %)

Tabla 5: Resultados de exactitud del sistema con concentraciones de glucosa entre37 mg/dL y 478 mg/dL

Dentro de un intervalo de \pm 15 mg/dL o \pm 15 %

600 de 600 (100 %)

Gráfico de exactitud (diferencia) del sistema, CONTOUR®NEXT LINK 2.4 con tres lotes de reactivos CONTOUR®NEXT



ZONA	GRADO DE RIESGO
Α	Sin efecto en la acción clínica
В	Acción clínica alterada con poco o nulo efecto en el resultado clínico
С	Acción clínica alterada que probablemente afectará el resultado clínico
D	Acción clínica alterada con riesgo médico posiblemente importante
E	Acción clínica alterada con consecuencias posiblemente peligrosas

Precisión

Se realizó un estudio de repetibilidad con el sistema para análisis de glucosa en sangre CONTOUR®NEXT LINK 2.4 utilizando 5 muestras de sangre total venosa con niveles de glucosa entre 40 y 334 mg/dL. Se analizaron varias muestras duplicadas (n=300) con diversos medidores de glucosa en sangre CONTOUR®NEXT LINK 2.4 y 3 lotes de tiras reactivas de glucosa en sangre CONTOUR®NEXT. Se obtuvieron los siguientes resultados de precisión.

 Tabla 6: Resultados de repetibilidad del sistema obtenidos con el medidor CONTOUR NEXT LINK 2.4 utilizando las tiras reactivas CONTOUR NEXT

Media, mg/dL	Desviación estándar agrupada	Coeficiente de variación, %
39.6	0.8	2.0
80.7	1.0	1.3
122.3	1.6	1.3
204.8	2.8	1.4
330.4	4.5	1.4

La precisión intermedia (que incluye la variabilidad entre varios días) se evaluó utilizando 2 soluciones de control. Con cada uno de 3 lotes de tiras reactivas CONTOUR NEXT, cada control se analizó una vez en cada uno de 10 instrumentos en 10 días diferentes, con lo que se obtuvieron un total de 300 lecturas.

 Tabla 7: Resultados de precisión intermedia del sistema obtenidos con el medidor CONTOUR NEXT LINK 2.4 utilizando tiras reactivas CONTOUR NEXT

Nivel de control	Media, mg/dL	Desviación estándar, mg/dL	Coefficient of Variation, %
Nivel 1	46.3	0.7	1.6
Nivel 2	130.3	2.1	1.6

Exactitud

Fundamentos del procedimiento

El análisis de glucosa en sangre de CONTOUR®NEXT LINK 2.4 está basado en la medición de la corriente eléctrica causada por la reacción de la glucosa con los reactivos en el electrodo de la tira. La muestra de sangre es absorbida en la tira reactiva por capilaridad. La glucosa de la muestra reacciona con glucosa deshidrogenasa con flavin-adeninadinucleótido (GDH-FAD) y el mediador. Se generan electrones, que producen una corriente que es proporcional a la glucosa de la muestra. Después del tiempo de reacción, aparece en pantalla la concentración de glucosa de la muestra. No es necesario ningún cálculo.

Opciones de comparación

El sistema CONTOUR NEXT LINK 2.4 está diseñado para el uso con sangre total capilar. Debe realizarse la comparación con un método de laboratorio simultáneamente con alícuotas de la misma muestra. Nota: las concentraciones de glucosa disminuyen rápidamente debido a la glucólisis (aproximadamente 5 % a 7 % por hora).¹⁰

Dispositivo certificado por la Comisión Federal de Comunicaciones (Federal Communications Commission, FCC)

Este equipo se ha sometido a pruebas y se ha determinado que cumple los límites de un dispositivo digital de Clase B, de acuerdo con la parte 15 de las reglas de la FCC. Estos límites están diseñados para proporcionar una protección razonable contra la interferencia dañina en una instalación residencial. Este equipo genera, utiliza y puede radiar energía de radiofrecuencia y, si no se instala y utiliza de acuerdo con estas instrucciones, puede causar interferencia dañina a las radiocomunicaciones. No obstante, no hay garantía de que no se producirá interferencia en una instalación particular. Si este equipo causa interferencia dañina a la recepción de radio o televisión, lo cual se puede determinar apagando y encendiendo el equipo, se aconseja al usuario que intente corregir la interferencia mediante una o más de las siguientes medidas:

- Reorientar la antena receptora o cambiarla de lugar.
- Aumentar la separación entre el equipo y el aparato receptor.

Este transmisor portátil con su antena cumple los límites de exposición a RF de la FCC e IC para la exposición de la población general/no controlada.

Si tiene preguntas, contacte con el Servicio de atención al cliente. Consulte en la contraportada la información de contacto.

ADVERTENCIA (Parte 15.21)

Los cambios o modificaciones no expresamente aprobados por la parte responsable del cumplimiento podrían anular la autoridad del usuario para utilizar el equipo.

Información de servicio

Si usted tiene un problema y ninguno de los mensajes de solución de problema del medidor ayuda, contacte con el Servicio de atención al cliente. Consulte en la contraportada la información de contacto. Contamos con especialistas formados paya ayudarle.

Importante

Hable con un representante del Servicio de atención al cliente antes de devolver el medidor por cualquier razón. Este le dará la información necesaria para tratar el problema de manera correcta y eficiente.

Tenga a mano el medidor de glucosa en sangre CONTOUR®NEXT LINK 2.4 y las tiras reactivas CONTOUR®NEXT cuando hable por teléfono. También puede serle útil disponer de un frasco de solución de control CONTOUR®NEXT adecuado para sus tiras reactivas.

Lista de comprobación

Esta lista de comprobación puede ser útil cuando hable con el Servicio de atención al cliente:

- 1. Localice el número de modelo (A) y el número de serie (B) en la parte posterior del medidor.
- 2. Localice la fecha de caducidad de las tiras reactivas en el frasco.
- **3.** Compruebe el símbolo de la batería **=** en la pantalla. (Consulte la página 54, Estado de la batería.)



Símbolos utilizados

Se han utilizado los siguientes símbolos en el etiquetado del sistema para análisis de glucosa en sangre CONTOUR®NEXT LINK 2.4 (estuche y etiquetado del medidor, además de estuche y etiquetado de las tiras reactivas y de la solución de control).

Símbolo	Significado	Símbolo	Significado
EXP	Fecha de caducidad (último día del mes)	IVD	Producto sanitario para diagnóstico in vitro
LOT	Código de lote		
((())) (15x	Agitar 15 veces	Â	Precaución
Ţ	Consultar las instrucciones de uso	(2)	No reutilizar

Fundamentos del procedimiento

Especificaciones del sistema

Muestra de análisis: Sangre total capilar

Resultado de análisis: Hace referencia a la glucosa en plasma/suero

Volumen de la muestra: 0.6 µL

Intervalo de medición: 20 mg/dL - 600 mg/dL

Tiempo de cuenta atrás: 5 segundos

Memoria: almacena los últimos 1000 resultados de análisis

Tipo de batería: Batería recargable sin mantenimiento de polímero de litio de 250 mAh, 3.4 V - 4.2 V (voltaje de entrada 5 V)

Vida útil del medidor/de la batería: 5 años

Corriente de carga: 300 mA

Condiciones de almacenamiento de las tiras reactivas: 41 °F – 86 °F, 10 % – 80 % de humedad relativa (HR)

Intervalo de temperatura de conservación de control normal: 48 °F – 86 °F Intervalo de temperatura de funcionamiento del medidor: 41 °F – 113 °F

Intervalo de temperatura de funcionamiento de la solución de control: 59 °F – 95 °F.

Intervalo de humedad de funcionamiento del medidor: 10 % – 93 % de HR

Dimensiones: 3.8 pulg. ancho x 2.1 pulg. alto x 0.7 pulg. grueso

Peso: 43 gramos

Salida de sonido: 45 a 80 dBA a una distancia de 3.9 pulg.

Tecnología de radiofrecuencia: Zigbee basado en IEEE 802.15.4

Banda de radiofrecuencia: ISM 2.4 GHz - 2.4835 GHz

Potencia máxima del transmisor de radio: 1 mW

Modulación: modulación por desplazamiento de fase en cuadratura (offset quadrature phase shift keying, O-QPSK)

Compatibilidad electromagnética (CEM): El medidor CONTOUR®NEXT LINK 2.4 cumple con los requisitos electromagnéticos especificados en la norma ISO 15197:2013. Las emisiones electromagnéticas son bajas y tienen poca probabilidad de interferir con otros equipos electrónicos cercanos, del mismo modo que las emisiones de los equipos electrónicos cercanos también tienen poca probabilidad de interferir con el medidor CONTOUR NEXT LINK 2.4. El medidor CONTOUR NEXT LINK 2.4 cumple con los requisitos de la norma IEC 61326-2-6 sobre inmunidad a las descargas electrostáticas. Se recomienda evitar el uso de dispositivos electrónicos en entornos muy secos, especialmente en presencia de materiales sintéticos. El medidor CONTOUR NEXT LINK 2.4 cumple con los requisitos de la norma IEC 61326-1 sobre interferencia por radiofrecuencia. Para evitar interferencias por radiofrecuencia, no utilice el medidor CONTOUR NEXT LINK 2.4 cerca de teléfonos móviles o inalámbricos, walkie talkies, dispositivos de apertura de puertas de garaje, transmisores de radio u otros equipos eléctricos o electrónicos que constituyan fuentes de radiación electromagnética, ya que podrían interferir con el correcto funcionamiento del medidor.

Mantenimiento del medidor

PRECAUCIÓN: Evite exponer el medidor y las tiras reactivas a niveles excesivos de humedad, calor, frío, polvo o suciedad.

- Guarde el medidor en el estuche proporcionado siempre que sea posible.
- Lávese las manos y séquelas cuidadosamente antes de manipular el medidor y las tiras reactivas para que no se ensucien con agua, aceites u otros contaminantes.
- Evite que la sangre, la solución de control y el fluido de limpieza entren en el puerto para la tira reactiva o en el puerto USB.
- Manipule el medidor cuidadosamente para evitar dañar los componentes electrónicos o provocar cualquier otro fallo de funcionamiento.
- La tapa del USB del medidor CONTOUR®NEXT LINK 2.4 está diseñada para proteger el puerto USB. Si pierde la tapa, contacte con el Servicio de atención al cliente para obtener otra de recambio. Consulte en la contraportada la información de contacto.

Limpieza y desinfección

El medidor CONTOUR®NEXT LINK 2.4 debe limpiarse y desinfectarse una vez a la semana. En el caso del medidor, utilice únicamente toallitas germicidas Clorox con un 0.55 % de hipoclorito de sodio (lejía). Se ha demostrado su uso seguro con el medidor CONTOUR NEXT LINK 2.4.

Limpiar consiste en quitar la suciedad y restos visibles, pero no reduce el riesgo de transmisión de enfermedades infecciosas. El sistema CONTOUR NEXT LINK 2.4 debe limpiarse para eliminar la suciedad y los restos una vez a la semana.

Desinfectar (si se realiza adecuadamente) reduce el riesgo de transmisión de enfermedades infecciosas. El medidor debe desinfectarse una vez a la semana.

A PRECAUCIÓN

Lávese siempre las manos bien con agua y jabón antes y después de realizar un análisis y manipular el medidor, el dispositivo de punción o las tiras reactivas.

NOTA: Si otra persona, que le esté proporcionando ayuda con el análisis, manipula el medidor, este y el dispositivo de punción deben desinfectarse antes de que la otra persona los utilice.

Signos de deterioro

Las indicaciones sobre limpieza y desinfección proporcionadas no deberán causar ningún daño ni deterioro a la funda externa, los botones o la pantalla de visualización. El medidor CONTOUR NEXT LINK 2.4 ha pasado por 260 ciclos de limpieza y desinfección (un ciclo semanal durante 5 años). Se ha demostrado que este dispositivo soporta 5 años de limpieza y desinfección sin sufrir ningún daño. Debe contactar con el Servicio de atención al cliente para recibir asistencia si el dispositivo funcionara mal por cualquier causa o si detecta cambios en la carcasa o la pantalla del medidor. Las toallitas germicidas Clorox pueden adquirirse en línea en http://www.officedepot.com o http://www.amazon.com. Para más información, contacte con el Servicio de atención al cliente de Ascensia Diabetes Care. La información de contacto del Servicio de atención al cliente está en la contraportada.

Para más información, consulte:

"FDA Public Health Notification: Use of Fingerstick Devices on More than One Person Poses Risk for Transmitting Bloodborne Pathogens: Initial Communication" (2010). http://www.fda.gov/MedicalDevices/Safety/AlertsandNotices/ucm224025.htm

"CDC Clinical Reminder: Use of Fingerstick Devices on More than One Person Poses Risk for Transmitting Bloodborne Pathogens" (2010).

http://www.cdc.gov/injectionsafety/Fingerstick-DevicesBGM.html

63

INFORMACIO TÉCNICA V MANTENIMIEI

sistema

Especificaciones del

Contour

next

Limpieza del medidor

Suministros necesarios para la limpieza:

- Toallitas germicidas Clorox con un 0.55 % de hipoclorito de sodio (lejía)
- Toallitas de papel
- 1. Limpie el medidor con las toallitas germicidas Clorox hasta eliminar toda la suciedad. Procure que el producto de limpieza no caiga sobre el medidor alrededor de los botones, la tira reactiva o los puertos de datos.
- 2. Seque según sea necesario con una toallita de papel limpia.

Desinfección del medidor

Suministros necesarios para la desinfección:

- Toallitas germicidas Clorox con un 0.55 % de hipoclorito de sodio (lejía)
- Toallitas de papel
- Temporizador
- 1. Antes de desinfectar, limpie el medidor tal como se ha descrito anteriormente en Limpieza del medidor.

Para una desinfección adecuada, debe mantener todas las superficies del medidor húmedas durante 60 segundos.

Pase con cuidado una toallita germicida Clorox nueva por todas las superficies exteriores del medidor hasta que estén húmedas. *Procure que el producto de limpieza no caiga sobre el medidor alrededor de los botones, la tira reactiva o los puertos de datos.*





Puerto para la tira

2. Seque todas las superficies del medidor y el puerto para la tira reactiva con una toallita de papel limpia, si es necesario.

Limpiar y desinfectar el dispositivo de punción

Consulte el folleto del dispositivo de punción suministrado con el kit para conocer las instrucciones detalladas sobre la limpieza y desinfección del dispositivo de punción.

64

Mantenimiento del medidor

INFORMAC TÉCNIC/ MANTENIMI

Suministros

Cuando llame o escriba para solicitar suministros, asegúrese de incluir el nombre de la pieza de recambio o el artículo accesorio.

Piezas de recambio / Artículos

- Guía del usuario de CONTOUR NEXT LINK 2.4
- Guía de consulta rápida de CONTOUR NEXT LINK 2.4
- Alargador USB
- Tapa del USB
- Cargador de pared
- Tiras reactivas CONTOUR®NEXT
- **Referencias**

- Solución de control CONTOUR®NEXT
- Dispositivo de punción
- Lancetas
- Consulte el sitio web www.diabetes.ascensia.com para cualquier actualización del medidor o actualización de GLUCOFACTS®DELUXE.
- Para solicitar piezas, contacte con el Servicio de atención al cliente. Consulte en la contraportada la información de contacto.
- 1. Wickham NWR, et al. Unreliability of capillary blood glucose in peripheral vascular disease. *Practical Diabetes*.1986;3(2):100.
- 2. Atkin SH, et al. Fingerstick glucose determination in shock. *Annals of Internal Medicine*. 1991;114(12):1020-1024.
- 3. Desachy A, et al. Accuracy of bedside glucometry in critically ill patients: influence of clinical characteristics and perfusion index. *Mayo Clinic Proceedings*. 2008;83(4):400-405.
- 4. US Food and Drug Administration. Use of fingerstick devices on more than one person poses risk for transmitting bloodborne pathogens: initial communication. US Department of Health and Human Services; update 11/29/2010. http://www.fda.gov/MedicalDevices/Safety/AlertsandNotices/ucm224025.htm
- Centers for Disease Control and Prevention. CDC clinical reminder: use of fingerstick devices on more than one person poses risk for transmitting bloodborne pathogens. US Department of Health and Human Services; 8/23/2010. http://www.cdc.gov/ injectionsafety/Fingerstick-DevicesBGM.html
- 6. American Diabetes Association. Standards of medical care in diabetes 2014. *Diabetes Care*. 2014;37(supplement 1);S14.
- Cryer PE, Davis SN. Hypoglycemia. In: Kasper D, et al, editors. *Harrison's Principles of Internal Medicine*. 19th edition. New York, NY: McGraw Hill; 2015.
- 8. Data on file, Ascensia Diabetes Care.
- 9. Parkes J.L. et al. A new consensus error grid to evaluate the clinical significance of inaccuracies in the measurement of blood-glucose. *Diabetes Care*. 2000;23(8): 1143-1148.
- 10. Burtis CA, Ashwood ER, editors. *Tietz Fundamentals of Clinical Chemistry*. 5th edition. Philadelphia, PA: WB Saunders Co; 2001;444.
- Bailey T, Klaff LJ, Wallace JF, et al. Accuracy, precision, and user performance evaluation of the CONTOUR[®]NEXT LINK 2.4 blood glucose monitoring system. Poster presented at: 7th International Conference on Advanced Technologies & Treatments for Diabetes; February 5-8, 2014; Vienna, Austria.
- 12. Greene C, Brown D, Wallace JF, et al. Comparative accuracy of 3 blood glucose monitoring systems that communicate with an insulin pump. *Endocr Pract*. 2014;20(10):1016-1021.
- Pardo S, Pflug B, Dunne N, Simmons DA. Comparison of bolus insulin dose error distributions based on results from 2 clinical trials of blood glucose monitoring systems. Presented at: 14th Annual Meeting of the Diabetes Technology Society; November 6-8, 2014; Bethesda, MD.

Garantía

Garantía del fabricante: Ascensia Diabetes Care garantiza al comprador original que este instrumento no presentará defectos de materiales y mano de obra durante 5 años desde la fecha de compra original (excepto según lo indicado a continuación). Durante el periodo indicado de 5 años, Ascensia Diabetes Care sustituirá, sin coste alguno, una unidad que esté defectuosa por una versión equivalente o actual del modelo que se posea.

Limitaciones de la garantía: esta garantía está sujeta a las siguientes excepciones y limitaciones:

- 1. Se ofrecerá una garantía de solo 90 días para consumibles y/o accesorios.
- 2. Esta garantía se limita a la sustitución debido a defectos de material o mano de obra. Ascensia Diabetes Care no sustituirá ninguna unidad cuyos fallos de funcionamiento o daños se deban a un uso indebido, accidentes, alteraciones, modificaciones, uso incorrecto, descuido, reparaciones que no sean realizadas por Ascensia Diabetes Care, o bien por incumplimiento de las instrucciones a la hora de utilizar el instrumento. Asimismo, Ascensia Diabetes Care no asumirá responsabilidad alguna por los fallos de funcionamiento o daños en los instrumentos de Ascensia Diabetes Care que se deban al uso de tiras reactivas o solución de control distintas de los productos adecuados recomendados por Ascensia Diabetes Care (es decir, tiras reactivas CONTOUR®NEXT y soluciones de control CONTOUR®NEXT).
- **3.** Ascensia Diabetes Care se reserva el derecho de realizar cambios en el diseño de este instrumento sin la obligación de incorporar tales cambios en los instrumentos anteriormente fabricados.
- 4. Ascensia Diabetes Care desconoce el funcionamiento del medidor de glucosa en sangre CONTOUR®NEXT LINK 2.4 cuando este se utiliza con tiras reactivas diferentes a las tiras reactivas CONTOUR NEXT y, por tanto, no ofrece ninguna garantía de funcionamiento del medidor CONTOUR NEXT LINK 2.4 cuando este se utilice con tiras reactivas que no sean tiras reactivas CONTOUR NEXT o cuando las tiras reactivas CONTOUR NEXT hayan sido alteradas o modificadas de algún modo.
- Ascensia Diabetes Care no ofrece garantía del funcionamiento del medidor CONTOUR NEXT LINK 2.4 ni de los resultados de análisis cuando se utilice una solución de control que no sea la solución de control CONTOUR NEXT.
- 6. Ascensia Diabetes Care no garantiza el funcionamiento del medidor CONTOUR®NEXT LINK 2.4 o los resultados de los análisis si se usa con un programa distinto a la CONTOUR®DIABETES app (cuando sea compatible) o al programa para el control de la diabetes GLUCOFACTS®DELUXE (cuando sea compatible) de ASCENSIA DIABETES CARE.

ASCENSIA DIABETES CARE NO OFRECE NINGUNA OTRA GARANTÍA EXPRESA PARA ESTE PRODUCTO. LA OPCIÓN DE SUSTITUCIÓN, DESCRITA ANTERIORMENTE, CONSTITUYE LA ÚNICA OBLIGACIÓN DE ASCENSIA DIABETES CARE EN VIRTUD DE LA PRESENTE GARANTÍA.

ASCENSIA DIABETES CARE NO SE RESPONSABILIZARÁ EN NINGÚN CASO POR LOS DAÑOS INDIRECTOS, ESPECIALES O RESULTANTES, AUNQUE SE LE HAYA ADVERTIDO DE LA POSIBILIDAD DE TALES DAÑOS.

Algunos estados no permiten la exclusión o limitación de daños fortuitos o emergentes, por lo que la limitación o exclusión anterior podría no ser aplicable en su caso. Esta garantía le otorga derechos legales concretos y también puede tener otros derechos que varían de un lugar a otro.

Para la reparación en periodo de garantía: el comprador debe contactar con el Servicio de atención al cliente de Ascensia Diabetes Care para recibir ayuda y/o instrucciones para la reparación de este instrumento. Consulte en la contraportada la información de contacto.

Suministros

INFORMACI TÉCNICA) MANTENIMIE

Índice Alargador USB

Alargador USBiv	С
Alertas 11	
Batería	С
Alertas alta v baia	Co
Al realizar el análisis	C
Configuración11	0
Análisis con solución de control23	
Análisis en la yema de los dedos15	Сι
Análisis en lugar alternativo (AST)18	De
Aplique más sangre 16	Er
AutoLog/Marcador de comidas 10	Er
Activar 47	Es
Desactivar	Ex
Bateria	Fe
Pantalla de estado	
Recarga rápida	
Retirada 55	0
Bolus desde el Menú principal 31	Ga
Bolus desde Resultados del análisis 25	GI
Bolus manual	
Bolus predelinido	Go
Polus prodefinide	
Bolus predefillido	
Borus Remoto desactivado	Ho
Borriba de insulha Minivied	
Boton Menu4	
Botones	ld
Menú superior	In
OK5	Int
Botones de desplazamiento/selección5	In
Cambio de las Alertas11	Int
Cambio de los Objetivos50	
Conexión automática del medidor y	
la bomba 33	Lii
Conexión de la bomba 33	Lu
Conexión automática	Lu
Conexion manual	Lu
Visualización de la conexión	M

Conexión del medidor y la bomba
Conexión automática33
Conexión manual
Conexión manual
Configuración inicial5
Contour®Next
Solución de control
lira reactiva
Cuidando del medidor
Desconectar la bomba del medidor
Encendido/Apagado: Medidor 4
Encendido/Apagado del medidor4
Especificaciones del sistema 62
Exactitud 57
Fecha
Configuración: Conectado a la bomba46
Configuración: No conectado a la bomba
Garantía
Glucosa en sangre alta (o baja)
Alertas 11
Alertas
Alertas
Alertas
Alertas 11 Síntomas 56 Gota de sangre 15 Obtener para análisis en la yema de los dedos 15 Obtener para análisis en lugar alternativo 18 Hora 45
Alertas
Alertas11Síntomas56Gota de sangre15Obtener para análisis en la yema de los dedos15Obtener para análisis en lugar alternativo18Hora45Configuración: Conectado a la bomba46Configuración: No conectado a la bomba45Formato (reloj de 12 horas o 24 horas)46Idioma6Inalámbrico, apagado/encendido42Información de servicio61Información técnica57Intervalos Objetivo12
Alertas. 11 Síntomas. 56 Gota de sangre 15 Obtener para análisis en la yema de los dedos 15 Obtener para análisis en lugar alternativo 18 Hora. 45 Configuración: Conectado a la bomba. 46 Configuración: No conectado a la bomba. 46 Idioma. 6 Inalámbrico, apagado/encendido 42 Información de servicio 61 Información técnica. 57 Intervalos Objetivo. 12 Con la función AutoLog activada 50
Alertas
Alertas 11 Síntomas 56 Gota de sangre 15 Obtener para análisis en la yema de los dedos 15 Obtener para análisis en lugar alternativo 18 Hora 45 Configuración: Conectado a la bomba
Alertas 11 Síntomas 56 Gota de sangre 15 Obtener para análisis en la yema de los dedos 15 Obtener para análisis en lugar alternativo 18 Hora 45 Configuración: Conectado a la bomba 46 Configuración: No conectado a la bomba 45 Formato (reloj de 12 horas o 24 horas) 46 Idioma 6 Inalámbrico, apagado/encendido 42 Información de servicio 61 Información técnica 57 Intervalos Objetivo 12 Con la función AutoLog activada 50 Con la función AutoLog desactivada 49 Limpieza y desinfección 63 Luz (en el puerto para la tira reactiva) 4
Alertas 11 Síntomas 56 Gota de sangre 15 Obtener para análisis en la yema de los dedos 15 Obtener para análisis en lugar alternativo 18 Hora 45 Configuración: Conectado a la bomba 46 Configuración: No conectado a la bomba 46 Configuración: No conectado a la bomba 46 Idioma 6 Inalámbrico, apagado/encendido 42 Información de servicio 61 Información técnica 57 Intervalos Objetivo 12 Con la función AutoLog activada 50 Con la función AutoLog desactivada 49 Limpieza y desinfección 63 Luz (en el puerto para la tira reactiva) 4 Luz del puerto para la tira reactiva 4
Alertas 11 Síntomas 56 Gota de sangre 15 Obtener para análisis en lugar alternativo 18 Hora 45 Configuración: Conectado a la bomba. 46 Configuración: No conectado a la bomba. 46 Idioma. 6 Inalámbrico, apagado/encendido 42 Información de servicio 61 Información técnica 57 Intervalos Objetivo. 12 Con la función AutoLog activada 50 Con la función AutoLog desactivada 49 Limpieza y desinfección 63 Luz (en el puerto para la tira reactiva) 4 Luz del puerto para la tira reactiva. 4 Mantoriminato del madidaz 22

Marcadores de comida/AutoLog10	A	
Medias/Tendencias 32	R	
Medidor 4		
Descripción general4	•	
Desecho	R	
Memoria/Registro		
Menú Configuración		
Alertas alta y baja51	C	
AutoLog	_ C	
Fecha	Reg	
Hora	A	
Objetivos	R D	
Opciones de la bomba	Res	
Rango de tendencias		
Recordatorios 43	Ser	
Servicio de atención al cliente 52	N	
Sonido47	Sim	
Menú principal	Sin	
Bolus	Sín	
Configuración	Sín	
Tendencias 32	sa	
mg/dL (miligramos por decilitro)	Siti	
mg/dL (milimalaa par litra)	Sor	
	Sur	
Modo bloqueo	Ton	
Muestra insuficiente 16	Ien	
Notas	V	
Adición a un resultado de análisis 30	v	
Eliminación de una nota 30	Tira	
Opciones de envío 10	Ν	
Envío de resultados de análisis a la bomba	Tira	
	Vin	
Opciones de la bomba	Vol	
Conexion automatica	VOI	
Pantallas do orror 53		
Partailas de error		
Precision		
Punción13		
Rango de tendencias: Configuración 51		
Realizar el análisis 13		
Análisis a oscuras22		
Análisis en la yema de los dedos15		

Análisis en lugar alternativo (AST) 18 Realizar el análisis con la función	3
AutoLog activada	7
Realizar el análisis con la función AutoLog	
desactivada	3
Realizar el análisis de glucosa en sangre	3
Recordatorios28	5
Apagar	+
Configuración después del análisis	2
Registro/Memoria	í
Adición de entradas (notas))
Revisión	ĺ
Resultados bajos (y altos) de glucosa	
en sangre)
Servicio de atención al cliente52	2
Número de contactoContraportada	ł
Símbolos utilizados61	
Sincronizar hora y fecha45	5
Síntomas de hiperglucemia o hipoglucemia 56	3
Síntomas de nivel bajo (o alto) de glucosa en	
sangre56	3
Sitio web Contraportada	ł
Sonido encendido/apagado47	7
Suministros/Piezas de recambio66	ò
Tendencias (medias/resúmenes)	2
Visualización con la función AutoLog activada 32	2
Visualización con la función AutoLog	
desactivada	2
liras	5
Muestra Insuficiente)
	5
Vinculación del medidor y la bomba	3
Volumen de la muestra62)



Ascensia Diabetes Care US Inc. 5 Wood Hollow Road Parsippany, NJ 07054 USA

El Servicio de atención al cliente está disponible de lunes a domingo, de 8:00 de la mañana a 12:00 de la medianoche, hora del Este en: 1-800-348-8100 www.diabetes.ascensia.com

> Ascensia, el logotipo Ascensia Diabetes Care, Clinilog, Contour, Glucofacts y el logotipo No Coding (No Necesita Código) son marcas comerciales y/o marcas registradas de Ascensia Diabetes Care Holdings AG. El resto de marcas comerciales son propiedad de sus respectivos titulares.

Medtronic, el logotipo de Medtronic, MiniMed y CareLink son marcas comerciales de Medtronic.

Medtronic

Para obtener información sobre las patentes y otras licencias relacionadas, consulte **www.patents.ascensia.com**

© 2018 Ascensia Diabetes Care Holdings AG. Todos los derechos reservados.

