

Często zadawane pytania przez użytkowników Systemu MiniMed™ 720G

| PYTANIE | ODPOWIEDŹ |
|--|---|
| Czym jest system MiniMed™ 720G? | <p>System MiniMed™ 720G to pompa insulinowa, zintegrowana z systemem CGM (ciągłego monitorowania glikemii). Dzięki takiemu połączeniu, użytkownik może reagować na zmiany glikemii z wyprzedzeniem.</p> <p>System MiniMed™ 720G co 5 minut, przez całą dobę, kontroluje poziom glukozy (SG), aby z 30-minutowym wyprzedzeniem przewidzieć epizody hiperglikemii i hipoglikemii.</p> |
| Jakie powiadomienia można ustawić podczas korzystania z systemu MiniMed™ 720G? | <p>System MiniMed™ 720G umożliwia wybór powiadomień informujących o przewidywanym wysokim lub niskim poziomie glukozy (SG).</p> <p>Oto krótki przegląd powiadomień dostępnych w systemie MiniMed™ 720G:</p> <p>Powiad. przed wys.: Powiad. przed wys. jest opcjonalne. Po włączeniu opcji Powiad. przed wys. pompa generuje powiadomienie za każdym razem, gdy poziom SG zbliża się do górnego limitu.</p> <p>Czas przed wys.: Czas przed wys. jest opcjonalne. Ustawienie Czas przed wys. jest dostępne tylko przy aktywnej opcji Powiad. przed wys. Czas przed wys. można ustawić od 5 do 30 minut.</p> <p>Powiad. o wzroście: Powiad. o wzroście jest opcjonalne. Powiad. o wzroście jest generowane i widoczne, gdy poziom SG gwałtownie wzrasta. Powiadomienie to można dostosować do własnych potrzeb lub ustawić tak, aby było zgodne ze strzałkami tempa zmian widocznymi na ekranie.</p> <p>Powiad. przed nis.: Powiad. przed nis. jest opcjonalne. Jest ono wyświetlane, gdy system przewiduje, że poziom SG może osiągnąć dolny limit w ciągu 30 minut.</p> <p>Powiad. przy nis.: Powiad. przy nis. jest opcjonalne. Jest generowane i widoczne, gdy SG osiągnie dolny limit. Możliwe jest ustawienie wielu</p> |

| | |
|---|--|
| | <p>powiadomień o nis. w ciągu doby, aby zapewnić większą ochronę przed hipoglikemią, kiedy taka ochrona jest najbardziej potrzebna.</p> |
| <p>Jakie są limity najwyższego i najniższego poziomu glukozy dla alarmów, które można ustawić w pompie MiniMed™720?</p> | <p>Górny limit może być ustawiony w zakresie od 100 mg/dl do 400 mg/dl.</p> <p>Dolny limit może zostać ustawiony w zakresie od 60 mg/dl do 90 mg/dl.</p> <p>Można skonfigurować różne wartości dla dolnego limitu przyporządkowane do maksymalnie ośmiu przedziałów czasowych w ciągu doby.</p> <p>Wartości dla górnego i dolnego limitu można dostosować do własnych potrzeb a ustawienia powiadomień należy omówić z lekarzem.</p> |
| <p>Jak ustawić lub zmienić limity najniższego i najwyższego poziomu glukozy, przy których pompa generuje alarmy?</p> | <p>Wartości dla górnego i dolnego limitu poziomu glukozy można ustawić lub zmienić w Ustawieniach sensora w menu pompy.</p> |
| <p>Jak założyć sensor Guardian™ 3 na ramię za pomocą sertera One Press?</p> | <p>Na tym filmie pokazano, jak założyć sensor Guardian™ 3 na ramię. https://www.youtube.com/watch?v=wRtINcRiZ4s</p> |
| <p>Jak długo działają sensory?</p> | <p>Sensor Guardian™ 3 może działać do 7 dni. System poinformuje użytkownika, że okres użytkowania sensora dobiega końca.</p> |
| <p>Jakiego typu baterie używane są w nadajniku?</p> | <p>Nadajnik posiada wewnętrzną baterię, którą można ładować za pomocą dołączonej ładowarki. Ze względu na wewnętrzną baterię w nadajniku, należy go zutylizować lub poddać recyklingowi zgodnie z lokalnymi przepisami i wytycznymi dotyczącymi recyklingu.</p> |
| <p>Czy sensory należy przechowywać w lodówce?</p> | <p>Sensory Guardian™ 3 mogą być przechowywane w temperaturze od 2 do 30°C bez konieczności chłodzenia. Nasze sensory zostały wszechstronnie przetestowane pod kątem odporności na ekstremalnie wysokie i niskie temperatury podczas transportu w niechłodzonych pojemnikach transportowych.</p> <p>Jeśli sensory będą przechowywane w lodówce, przed użyciem należy odczekać około 15 minut, aby sensor ogrzał się do temperatury pokojowej.</p> <p>Sensorów nie wolno zamrażać.</p> |

| | |
|---|--|
| <p>W jakim miejscu można zakładać sensor Guardian™ 3?</p> | <p>To może zależeć od noszonej odzieży, wymaganego poziomu komfortu, indywidualnych preferencji lub doświadczenia. Ramię* i brzuch to miejsca zalecane do stosowania sensora Guardian™ 3.</p> <p>Guardian™ Sensor 3 może być zakładany na ramieniu* i brzuchu dla większej wygody i komfortu.</p> <p>Zakładanie sensora Guardian™ 3 na pośladku nie jest wskazane.</p> <p>Miejsce założenia sensora powinno znajdować się co najmniej: 5 centymetrów od pępka; 2,5 centymetra od miejsca założenia zestawu infuzyjnego pompy insulinowej; 2,5 centymetra od dowolnego miejsca ręcznego wstrzyknięcia insuliny.</p> <p>Dla uzyskania najlepszego działania sensora należy unikać miejsc: w których ubranie może ocierać lub krępować ruchy (np. w pasie); w których ciało w naturalny sposób mocno się zgina, co może spowodować wysunięcie się sensora; w których znajdują się blizny, stwardniała tkanka lub rozstępy; gdzie skóra narażona jest na działanie czynników zewnętrznych (otarcia, ucisk, uderzenia).</p> <p>* Podczas zakładania sensora na tylnej stronie ramienia może być potrzebna pomoc innej osoby. Samodzielne zakładanie sensora na ramieniu dla nielicznej grupy użytkowników okazało się trudne.</p> |
| <p>Jaka jest żywotność nadajnika Guardian™ Link 3?</p> | <p>Jeżeli nadajnik Guardian™ Link 3 jest używany w sposób ciągły, jego żywotność wynosi około 1 roku. Firma Medtronic udziela rocznej gwarancji na nadajniki od daty zakupu, więc jeśli pojawią się wątpliwości co do działania nadajnika, należy skontaktować się z lokalną infolinią.</p> |
| <p>Czy podczas używania sensorów nadal trzeba wykonywać badania poziomu glukozy za pomocą glukometru?</p> | <p>Używanie sensorów do ciągłego monitorowania glikemii nie zastępuje konieczności wykonywania badań poziomu glukozy przy użyciu glukometru.</p> <p>W celu podjęcia wszelkich decyzji terapeutycznych nadal wymagane jest potwierdzenie SG badaniem glukometrem.</p> <p>Wyniki badań poziomu glukozy otrzymane za pomocą glukometru są także potrzebne do skalibrowania systemu CGM.</p> |
| <p>Dlaczego muszę kalibrować system MiniMed™ 720G?</p> | <p>Tylko kalibracja sensora gwarantuje nieprzerwane odbieranie danych SG. Kalibrację systemu można porównać do ustawienia, od czasu do czasu, prawidłowej godziny w zegarku, tak aby wskazywał poprawny czas.</p> |

| | |
|--|--|
| | <p>Aby uruchomić sensor, konieczne będzie wprowadzenie do pompy wyniku pomiaru z glukometru, który będzie stanowił dla systemu punkt odniesienia. Zaleca się, aby następnie wprowadzać wyniki pomiaru z glukometru 3-4 razy w ciągu doby.</p> |
| <p>Jak często muszę kalibrować system MiniMed™ 720G?</p> | <p>System MiniMed™ 720G wymaga kalibracji tylko w przypadku korzystania z funkcji ciągłego monitorowania glikemii. Zaleca się kalibrację systemu MiniMed™ 720G 3-4 razy na dobę poprzez wprowadzenie do pompy insulinowej wyniku badania poziomu glukozy z glukometru.</p> |
| <p>Kiedy najlepiej kalibrować system MiniMed™ 720G?</p> | <p>Pierwszą kalibrację sensora należy wykonać od 40 do 120 minut po uruchomieniu nowego sensora, gdy pompa wygeneruje powiadomienie „SKALIBRUJ TERAZ”. Pierwszy odczyt stężenia glukozy z sensora pojawi się 10 – 15 minut po kalibracji.</p> <p>Drugą kalibrację należy przeprowadzić sześć godzin po pierwszej kalibracji, gdy pojawi się powiadomienie „SKALIBRUJ TERAZ”.</p> <p>Po wykonaniu drugiej kalibracji należy kalibrować pompę przynajmniej co 12 godzin. Jeśli kalibracja nie zostanie przeprowadzona w ciągu 12 godzin, pojawi się powiadomienie „SKALIBRUJ TERAZ”. Od momentu zakończenia kalibracji do ponownego uzyskania odczytu stężenia glukozy z sensora może upłynąć około 15 minut.</p> <p>Aby uzyskać jak najlepsze odczyty sensora, należy postępować zgodnie z poniższymi wskazówkami:</p> <p>Rozłóż kalibracje na cały dzień. Aby sensor działał z maksymalną dokładnością, kalibracje należy przeprowadzać 3–4 razy na dobę. Mimo że kalibrację można wykonać w dowolnym momencie, kalibracja przy 2 strzałkach w górę lub w dół może tymczasowo zmniejszyć dokładność odczytów sensora do czasu następnej kalibracji. Wprowadzaj odczyty z glukometru do pompy natychmiast po sprawdzeniu stężenia glukozy we krwi. Odczyt z glukometru jest ważny tylko przez 12 minut — należy go wprowadzić przed upływem tego czasu. Podczas badania poziomu glukozy we krwi należy zawsze mieć czyste i suche palce. Próbki krwi do kalibracji należy pobierać tylko z opuszek palców. W razie znaczącej różnicy między odczytami z glukometru a odczytami stężenia glukozy z sensora należy umyć ręce i ponownie wykonać badanie glukometrem i przeprowadzić kalibrację.</p> |

| | |
|---|--|
| <p>Co oznaczają strzałki informujące o szybkości zmian na ekranie pompy MiniMed™ 720G?</p> | <p>Jedna strzałka w górę lub w dół oznacza, że glukoza wzrasta lub obniża się o co najmniej 1 mg/dl na minutę, ale nie więcej/mniej niż 2 mg/dl.</p> <p>Dwie strzałki w górę lub w dół oznaczają, że glukoza wzrasta lub obniża się o co najmniej 2 mg/dl na minutę, ale nie więcej/mniej niż 3 mg/dl.</p> <p>Trzy strzałki w górę lub w dół oznaczają, że glukoza wzrasta lub obniża się o co najmniej 3 mg/dl na minutę</p> <p>Strzałki informujące o szybkości zmian mogą pomóc pacjentowi w wykryciu momentów, w których glikemia wrasta lub obniża się i w podjęciu stosownych działań z wyprzedzeniem, które zapobiegają poważnym epizodom hipoglikemii.</p> |
| <p>Odczyty glikemii CGM nie zgadzają się z odczytami z glukometru. Czy należy się tym przejmować?</p> | <p>Glukometry odczytują stężenie glukozy z osocza krwi, podczas gdy sensory mierzą stężenie glukozy w płynie śródtkankowym. Glukoza trafia najpierw do krwi, a następnie z pewnym opóźnieniem przechodzi do płynu śródtkankowego. Ze względu na sposób transportu glukozy z krwi do płynu śródtkankowego, odczyty z glukometru i sensora będą zbliżone, ale nie zawsze identyczne. Różnice te są zjawiskiem normalnym i spodziewanym. Podczas korzystania z technologii CGM należy skupić się na trendach i powtarzających się schematach, a nie na pojedynczych wartościach.</p> |
| <p>Czy istnieje glukometr, który współpracuje z systemem MiniMed™ 720G?</p> | <p>System MiniMed™ 720G łączy się przez Bluetooth® z glukometrem Accu-Check® Guide Link.</p> <p>Umożliwia to przesyłanie odczytów z glukometru bezpośrednio do pompy insulinowej. Odczyty z glukometru mogą być wykorzystywane do kalibracji sensora w przypadku korzystania z systemu CGM, przez Kalkulator bolusa do wykonywania obliczeń dawki potrzebnej insuliny na posiłki i korekty, a także mogą być widoczne w raportach CareLink™ Personal.</p> |

Aplikacje na smartfony dla systemu MiniMed™ 720G

| | |
|--|---|
| <p>Jak można uzyskać dostęp do danych z systemu MiniMed™ 720G na smartfonie?</p> | <p>Aplikację MiniMed™ Mobile można pobrać ze sklepu z aplikacjami AppStore (iOS) lub Android Google Store na dowolny kompatybilny smartfon. Po zakończeniu konfiguracji i zarejestrowaniu konta CareLink™ Personal użytkownik będzie mógł przeglądać dane, a także otrzymywać powiadomienia i alarmy. Jak skonfigurować aplikację MiniMed™ Mobile można obejrzeć tutaj: https://youtu.be/SZ-tYadqtB8</p> |
| <p>Jakiej aplikacji potrzebują partnerzy terapii, aby przeglądać dane z systemu MiniMed™ 720G użytkownika?</p> | <p>Użytkownik może mieć do 5 partnerów terapii. Będą oni musieli pobrać aplikację CareLink™ Connect na swój kompatybilny smartfon i założyć własne konto na stronie internetowej CareLink™ Personal. Jak skonfigurować aplikację CareLink™ Connect można obejrzeć tutaj: https://youtu.be/Abbx3KWruQI</p> |

Codzienne korzystanie z systemu MINIMED™ 720G

| | |
|---|--|
| <p>Jaka jest maksymalna odległość między nadajnikiem a pompą, aby nadal możliwa była komunikacja między nimi?</p> | <p>Nadajnik Guardian™ Link 3 wykorzystuje technologię Bluetooth® do przesyłania sygnału do pompy insulinowej MiniMed™ 720G. Odległość między nadajnikiem a pompą, która umożliwi przesłanie sygnału, będzie zależała od aktualnego zasięgu Bluetooth®.</p> |
| <p>Jak przerwać transmisję między nadajnikiem Guardian™ Link 3 a pompą MiniMed™ 720G?</p> | <p>Nadajnik Guardian™ Link 3 rozpoczyna przesyłanie danych natychmiast po połączeniu z sensorem. Nadajnik będzie kontynuował transmisję danych nawet po wyłączeniu sensora w menu ustawień pompy insulinowej.</p> <p>W celu przerwania transmisji z nadajnika do pompy należy odłączyć nadajnik od sensora. Sensor może pozostać na swoim miejscu, jeśli użytkownik będzie chciał ponownie podłączyć nadajnik w późniejszym czasie.</p> |
| <p>Jakie baterie są potrzebne do pompy insulinowej MiniMed™ 720G?</p> | <p>Pompa insulinowa MiniMed™ 720G wymaga jednej nowej baterii AA (1,5 V)</p> <p>W celu uzyskania najlepszych rezultatów należy użyć nowej baterii litowej AA.</p> <p>Pompę można również zasilać za pomocą baterii alkalicznej AA lub całkowicie naładowanego niklowo-metalowo-wodorkowego akumulatora AA.</p> <p>Nie należy zasilać pompy za pomocą baterii węglowo-cynkowych. Żywotność baterii wynosi zazwyczaj od 7 do 14 dni w zależności od typu użytej baterii.</p> <p>Funkcje, które mogą skrócić czas pracy baterii, to:</p> <ul style="list-style-type: none">▪ Ustawienie podświetlenia ekranu▪ Ustawienie wysokiego poziomu jasności▪ Alarm wibracyjny |

| | |
|--|---|
| | <ul style="list-style-type: none"> ▪ Wysokie dawki insuliny bazowej — „nadmierne” naciskanie przycisków, podawanie bolusów i przewijanie tłoka; ▪ Częsta utrata sygnału sensora lub brak sygnału w przypadku korzystania z systemu ciągłego monitorowania glikemii (CGM) |
| <p>Czy używając systemu MiniMed™ 720G można korzystać z zestawów infuzyjnych innych producentów niż Medtronic?</p> | <p>Medtronic nie testuje zbiorników ani zestawów infuzyjnych innych producentów i w związku z tym nie może zagwarantować ich działania z systemem MiniMed™ 720G firmy Medtronic.</p> <p>Oznacza to, że analizy ryzyka prowadzone przez firmę Medtronic nie obejmują jednoczesnego stosowania artykułów jednorazowego użytku od producentów innych niż Medtronic. W przypadku wystąpienia jakichkolwiek nieprawidłowości, nie będą one objęte warunkami gwarancji.</p> |
| <p>Jakie zestawy infuzyjne są dostępne?</p> | <p>Firma Medtronic ma bardzo szeroką ofertę zestawów infuzyjnych dostosowanych do wielu potrzeb. Oferta ta obejmuje:</p> <p>MiniMed™ Quick-Set™ MiniMed™ Silhouette™ MiniMed™ Sure-T™</p> <p>Wybór zestawu infuzyjnego zależy od wielu czynników: wieku, stylu życia, budowy ciała lub po prostu indywidualnych preferencji.</p> |
| <p>Czy na działanie systemu MiniMed™ 720G mogą mieć wpływ zakłócenia elektromagnetyczne na lotniskach albo komputery, telefony komórkowe lub urządzenia nagrywające?</p> | <p>Należy unikać wystawiania systemu MiniMed™ 720G na działanie silnych pól magnetycznych, generowanych przez urządzenia MRI. Szeroko zakrojone testy wykazały, że inne namagnesowane urządzenia, takie jak lotniskowe wykrywacze metalu, urządzenia do elektronicznego nadzoru artykułów oraz telefony komórkowe nie mają wpływu na działanie pompy insulinowej.</p> <p>Mimo że telefony komórkowe, telefony bezprzewodowe i inne bezprzewodowe urządzenia o wysokiej częstotliwości mogą zakłócać komunikację między nadajnikiem a pompą insulinową, zakłócenia te nie powodują pojawiania się błędnych danych i nie uszkadzają pompy ani glukometru. Komunikację można przywrócić poprzez usunięcie lub wyłączenie tych urządzeń bezprzewodowych.</p> <p>Z podłączoną pompą nie należy przechodzić przez skaner całego ciała ani umieszczać jej na czarnej taśmie (RTG) stosowanej na lotniskach do kontroli zawartości bagażu podręcznego lub rejestrowanego. W przypadku podjęcia decyzji o przejściu przez skaner całego ciała należy przed skanowaniem odłączyć zestaw infuzyjny i zdjąć pompę insulinową oraz urządzenie do ciągłego monitorowania poziomu glukozy (sensor i nadajnik). Aby uniknąć</p> |

| | |
|---|---|
| | <p>zdejmowania urządzeń, należy poprosić o przeprowadzenie kontroli bez użycia promieniowania rentgenowskiego. Pompę insulinową, zestaw infuzyjny, zbiornik i system ciągłego monitorowania glikemii można bezpiecznie poddać ekspozycji na wykrywacze metalu oraz ręczne wykrywacze metalu stosowane na lotniskach w punktach kontroli bezpieczeństwa.</p> |
| <p>Czy aparaty MRI lub rentgenowskie mogą zakłócić pracę systemu?</p> | <p>Badanie MRI wykorzystuje niezwykle silne pola magnetyczne i fale o częstotliwości radiowej do tworzenia obrazów narządów i struktur wewnątrz ciała. Te silne pola magnetyczne mogą uszkodzić pompę i potencjalnie wyrwać ją z ciała.</p> <p>Zestawy infuzyjne, które nie zawierają metalu, w tym: MiniMed™ Quick-Set™ i MiniMed™ Silhouette™, mogą być pozostawione w ciele bez obaw.</p> <p>Przed wykonaniem rezonansu magnetycznego, badania rentgenowskiego, tomografii komputerowej, zabiegu diatermii lub innego rodzaju narażenia na promieniowanie należy tymczasowo odłączyć pompę, nadajnik i sensor przed wejściem do pomieszczenia, w którym ma być przeprowadzone badanie.</p> <p>W przypadku pytań dotyczących konkretnego badania i tego, jak może ono wpłynąć na pompę, należy skontaktować się z lokalną infolinią.</p> |
| <p>Czy podczas noszenia pompy insulinowej lub systemu CGM można pływać, brać prysznic lub kąpiel?</p> | <p>Gdy zbiornik i zestaw infuzyjny są prawidłowo założone, pompa insulinowa MiniMed™ 720G jest wodoodporna (klasa wodoszczelności IPX8) na głębokości do 3,6 metra przez okres do 24 godzin.</p> <p>Ponieważ pompa insulinowa jest wodoodporna, uszkodzenie przez wodę w sytuacji zachlapania lub zanurzenia jest mało prawdopodobne. Należy jednak dokładnie obejrzeć pompę przed zanurzeniem w wodzie i sprawdzić, czy na obudowie nie ma pęknięć, w szczególności, jeśli pompa została upuszczona lub zachodzi podejrzenie, że jest uszkodzona. Gdy pompa jest pęknięta, nie jest wodoodporna.</p> <p>Nadajnik Guardian™ Link 3, po podłączeniu do sensora Guardian™ 3, jest wodoodporny do głębokości 2,4 metra przez maksymalnie 30 minut.</p> <p>Nie zaleca się jednak zanurzania ich w bardzo gorącej wodzie (np. w wannie z gorącą wodą).</p> |

| | |
|--|---|
| <p>Czy w systemie MiniMed™ 720G konieczne są jakieś zmiany podczas lotu samolotem?</p> | <p>Podczas lotu można nadal normalnie korzystać z pompy insulinowej. Ponieważ system MiniMed™ 720G korzysta z technologii Bluetooth®, nie ma potrzeby włączenia trybu samolotowego.</p> |
| <p>Na co należy zwrócić uwagę przed wybraniem się w podróż z systemem MiniMed™ 720G?</p> | <p>System MiniMed™ 720G może pomóc w kontrolowaniu poziomu glukozy podczas podróży. Można dostosować bolusy do posiłków spożywanych o nietypowych porach, większych lub mniejszych niż zwykle albo takich, które trwają dłużej.</p> <p>Korzystając z funkcji tymczasowej bazy można także dostosować potrzebną ilość insuliny do zmian w normalnym poziomie aktywności.</p> <p>Sposób przygotowania się do podróży oraz to, co należy ze sobą zabrać, zależą od tego, dokąd się jedzie i na jak długo. Inne kwestie należy wziąć pod uwagę w przypadku krótkiego lotu krajowego i wakacji w kraju zamieszkania niż w przypadku lotu długodystansowego przez różne strefy czasowe.</p> |
| <p>Jakie rzeczy należy zabrać ze sobą w podróż?</p> | <p>Zaleca się, aby rozważyć zabranie ze sobą następujących rzeczy:</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Dodatkowe baterie do pompy ▪ Insulinę (i odpowiedni pojemnik do jej przechowywania) ▪ Materiały eksploatacyjne do pompy ▪ Peny lub strzykawki do podawania insuliny ▪ Paski do oznaczania zawartości ketonów w moczu ▪ Zestaw ratunkowy z glukagonem ▪ Glukometr ▪ Węglowodany na wypadek hipoglikemii i dodatkową żywność w rodzaju batonów wysokokalorycznych, które można ze sobą zabrać. <p>Pozostałe rzeczy do rozważenia:</p> <p>Użytkownik powinien dopilnować, aby mieć przy sobie dane kontaktowe do lekarza, a także listę ośrodków diabetologicznych w miejscu docelowym.</p> <p>Należy nosić lub mieć przy sobie identyfikator medyczny wskazujący, że jest się chorym na cukrzycę i że używa się pompy insulinowej.</p> <p>Należy wziąć ze sobą listę ustawień systemu MiniMed™ 720G. Warto sprawdzić, czy do kraju docelowego można wwieźć swoje materiały zapasowe.</p> <p>Podczas lotu samolotem zawsze należy mieć w bagażu podręcznym leki, przekąski, części zużywalne do pompy i systemu CGM oraz zaświadczenie od lekarza. Jest to szczególnie ważne, ponieważ bagaż może zostać zagubiony lub mogą nastąpić dłuższe nieplanowane opóźnienia. Insuliny nie wolno umieszczać w bagażu rejestrowanym, ponieważ w luku bagażowym mogłaby zostać</p> |

| | |
|---|---|
| | <p>narażona na skrajne temperatury (najczęściej na zamrożenie).</p> <p>Dobłą zasadą jest spakowanie podwójnej ilości części zużywalnych niż normalnie — na wszelki wypadek, gdyby wystąpiły jakieś problemy.</p> <p>Części zużywalne do pomp mogą być droższe w innym kraju, a niektóre mogą nie być dostępne. Aby uniknąć nieoczekiwanych niespodzianek należy to sprawdzić, dzwoniąc wcześniej na lokalną infolinię.</p> |
| <p>Co należy zrobić z ustawieniami dawki insuliny bazowej w systemie MiniMed™ 720G w przypadku przekraczania stref czasowych?</p> | <p>Nie istnieje jedno standardowe podejście, jeśli chodzi o dostosowanie dawki insuliny bazowej w przypadku przekraczania stref czasowych. Planując podróż, należy skonsultować się z lekarzem prowadzącym, aby omówić plan podróży i ewentualne potrzebne zmiany.</p> <p>Należy pamiętać, aby zawsze mieć przy sobie listę z ustawieniami dawek insuliny bazowej i innych ustawień pompy.</p> <p>Można ustawić pompę na nowy czas docelowy w dowolnym momencie podczas lotu. Większość osób dokonuje tej zmiany po przybyciu do miejsca docelowego. Bardzo ważne jest jednak, aby zmienić czas obowiązujący w miejscu docelowym, ponieważ ustawienia dawek insuliny bazowej mogą być zupełnie inne w ciągu nocy niż w ciągu dnia. Jeśli czas nie zostanie zmieniony, można otrzymać zbyt dużo insuliny w ciągu dnia, a za mało w nocy. To może być niebezpieczne.</p> <p>Należy pamiętać, aby ponownie zmienić czas po powrocie do swojej strefy czasowej.</p> |

EMA-IPT-2100117 (UC202205083 PO) ©2021 Medtronic. Wszelkie prawa zastrzeżone. Medtronic i logo Medtronic są znakami towarowymi firmy Medtronic. ™* Marki podmiotów trzecich są znakami towarowymi ich właścicieli. Wszystkie inne marki są znakami towarowymi spółek firmy Medtronic. ACCU-CHECK i ACCU-CHEK GUIDE LINK są znakami towarowymi firmy Roche Diabetes Care. Oficjalnym wytwórcą zestawów infuzyjnych MiniMed™ jest firma Unomedical a/s, Aaholmvej 1-3, Osted, 4320 Lejre, Dania.

OGRANICZONE ODPOWIEDZIALNOŚCI

Informacje zawarte w niniejszym dokumencie nie stanowią porady medycznej i nie powinny zastępować wizyty w gabinecie lekarskim. Wskazania, przeciwwskazania, ostrzeżenia, środki ostrożności, potencjalne zdarzenia niepożądane oraz wszelkie inne informacje należy omówić ze swoim lekarzem.

PIŚMIENNICTWO:

Bergenstal RM et al., Effectiveness of Sensor-Augmented Insulin-Pump Therapy in Type 1 Diabetes. *New England Journal of Medicine*. 2010;363(11):1092-1092.

The Diabetes Control and Complications Trial Research Group. The effect of intensive treatment of diabetes on the development and progression of long-term complications in insulin-dependent diabetes mellitus. *N Engl J Med*. 1993; 329:977-986.

Getting Started Guide with MiniMed™720G Continuous Glucose Monitoring. ©Medtronic2020