

# Contour plus link 2.4

Sistema inalámbrico para análisis de glucosa en sangre



Utiliza exclusivamente las tiras reactivas para determinación de glucosa en sangre CONTOUR®PLUS

AUTOCODIFICACIÓN



ASCENSIA Diabetes Care

Medtronic

GUÍA DE CONSULTA RÁPIDA

## Medidor



## Bomba



Rev. 05/18  
90001729

**NOTA: Compruebe las unidades de medida del medidor. Consulte la guía del usuario del medidor para obtener instrucciones completas.**

## Configuración inicial del medidor y conexión a la bomba de insulina MiniMed™ 640G

### Recarga del medidor

- 1 Saque la tapa del USB para descubrir el conector USB.



El medidor CONTOUR®PLUS LINK 2.4 tiene una batería permanente recargable.

Cargue el medidor con el cargador de pared\* o conectando el conector USB al ordenador. Asegúrese de que el ordenador esté encendido.

El medidor mostrará brevemente "No realice análisis-Recargando" y la luz del puerto para la tira reactiva parpadeará. **No puede realizar un análisis de glucosa en sangre mientras se carga la batería.**

Cuando la batería se haya cargado, la luz del puerto para la tira reactiva se apagará. Desconecte el medidor CONTOUR PLUS LINK 2.4 para realizar un análisis.

### Desconecte el medidor de la fuente de carga antes de iniciar la configuración

- 2 Para iniciar la configuración, mantenga pulsado el botón superior Menú durante varios segundos hasta que el medidor se encienda.



- 3 Desplácese hacia abajo para seleccionar el idioma. Pulse **OK**.



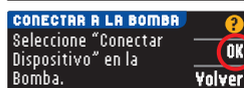
- 4 Pulse **OK** si se muestra el idioma correcto. Pulse **NO** si no se muestra el idioma correcto.

### Conexión a la bomba

- 5 ¿Conectar a una Bomba MiniMed? Pulse **OK**.



- 6 Pulse **OK**.



- 7 Deje el medidor y tome la bomba.

Pulse cualquier botón para encender la pantalla y, a continuación, pulse el botón Menú.

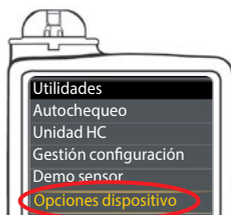
Utilice el botón de flecha hacia abajo para desplazarse hasta **Utilidades**.

Pulse el botón Seleccionar.

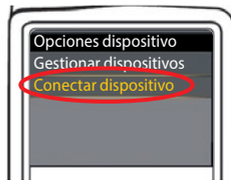


*Si la pantalla de la bomba se queda en blanco, pulse cualquier botón para volver a encenderla.*

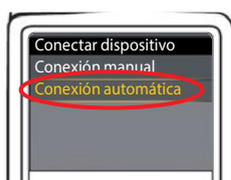
- 8 En el menú Utilidades, utilice la flecha hacia abajo para desplazarse hasta **Opciones dispositivo**. Pulse el botón Seleccionar.



- 9 En el menú Opciones dispositivo, desplácese hasta **Conectar dispositivo**. Pulse el botón Seleccionar.



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



Seleccione **Conexión auto.** en el medidor.



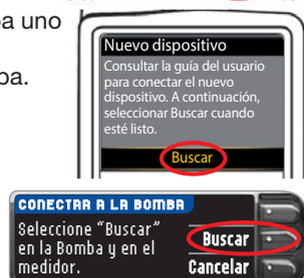
- 11 Lea la pantalla de la bomba y utilice la flecha hacia abajo para desplazarse a la página siguiente.

Utilice los botones de las flechas para desplazarse hasta **Continuar**. Pulse el botón Seleccionar.



- 12 Coloque el medidor y la bomba uno al lado del otro. Seleccione **Buscar** en la bomba.

Seleccione **Buscar** en el medidor.

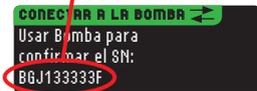
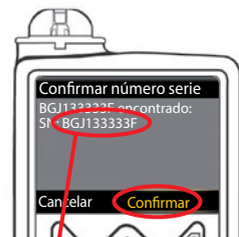


La búsqueda puede tardar hasta dos minutos.



- 13 Compruebe si el número de serie (SN) de dispositivo de la bomba coincide con el SN de dispositivo del medidor.

Si coinciden, desplácese hasta **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.

- 14 Dé la vuelta a la bomba. Asegúrese de que el número de serie que aparece en la parte trasera de la bomba coincide con el número de serie que aparece ahora en la pantalla del medidor. Pulse **Siguiente**.



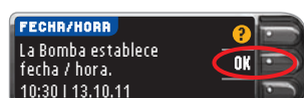
- 15 Seleccione **Siempre** y pulse **OK** en la pantalla siguiente.



- 16 Seleccione el **Formato fecha**.

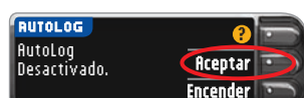


- 17 Pulse **OK**.  
*Nota: Si la fecha y la hora no son correctas, debe cambiarlas en la bomba.*



- 18 Pulse **Aceptar** para seleccionar **AutoLog Desactivado**.

La función AutoLog permite marcar un resultado de análisis como *En ayunas*, *Antes Comer* o *Después Comer*. Consulte la guía del usuario para más información.



Dé la vuelta a la página para completar la configuración. ➡

\*Puede que el cargador de pared no esté incluido en todos los kits del medidor. Contacte con el Servicio de atención al cliente para obtener información sobre cómo obtener un cargador de pared.

**19** Puede **Aceptar** o **Cambiar** los niveles de Alertas alta y baja.

El medidor le alerta con un sonido cuando el nivel de glucosa en sangre está por encima o por debajo de los niveles configurados.



**20** Puede **Aceptar** o **Cambiar** el intervalo Objetivo.

El intervalo Objetivo es el objetivo para sus resultados de análisis de glucosa en sangre.



**NOTA:** Las Alertas solo se pueden configurar fuera del intervalo Objetivo seleccionado. Los Objetivos solo se pueden configurar dentro del nivel de Alerta seleccionado. Para obtener información adicional, contacte con el Servicio de atención al cliente. Consulte la información de contacto del Servicio de atención al cliente a continuación.

**21** Ha finalizado la configuración del sistema y ya está listo para realizar un análisis de glucosa en sangre.

Vaya al paso 1 a continuación.

Configuración finalizada. Introduzca la tira para empezar un análisis.

## Materiales para el análisis



Tira reactiva CONTOUR®PLUS



Dispositivo de punción



Lanceta



Medidor de glucosa en sangre CONTOUR®PLUS LINK 2.4

### PRECAUCIÓN:

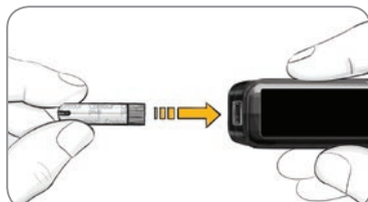
- El dispositivo de punción está diseñado para el autodiagnóstico para un solo paciente. No se debe utilizar en más de una persona debido al riesgo de infección.<sup>1,2</sup>
- Utilice una nueva lanceta cada vez que realice un análisis, ya que después de su uso deja de ser estéril.
- Todas las partes de este kit se consideran biológicamente peligrosas y potencialmente pueden transmitir enfermedades infecciosas, incluso después de haber llevado a cabo las tareas de limpieza.
- 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.

Para obtener instrucciones completas sobre la limpieza del medidor, consulte la guía del usuario del medidor.

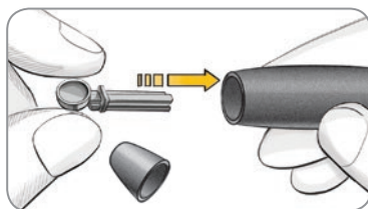
## Análisis de sangre

### Obtención de la gota de sangre

**1** Introduzca la tira reactiva y espere a que aparezca el mensaje **APLIQUE SANGRE**.

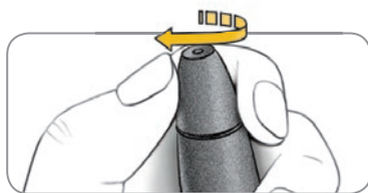


**2** Quite la cápsula del dispositivo de punción. Introduzca con firmeza la lanceta en el dispositivo de punción hasta que se detenga.



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.

**3** Vuelva a colocar la cápsula del dispositivo de punción. Gire el cilindro de graduación para ajustar la profundidad de punción.



**4** Obtenga una gota de sangre.



### Obtención de la gota de sangre

**5** Ponga en contacto la punta de la tira reactiva con la gota de sangre. Si la primera gota de sangre no es suficiente, el medidor pitará dos veces y aparecerá el mensaje **MUESTRA INSUFICIENTE**. Tiene unos 30 segundos para aplicar más sangre en la misma tira.



**NOTA:** Si la función **AutoLog** está activada, se le pedirá que marque su resultado como **En ayunas**, **Antes Comer** o **Después Comer** antes de que se muestre el resultado del análisis. Si el resultado está por encima de la configuración de Alerta alta o por debajo de la configuración de Alerta baja, verá el resultado sin tener que hacer una selección de la función **AutoLog**.

### Referencias

- 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>

### Envío de resultados a la bomba MiniMed

**6** Si se seleccionó **Siempre** en **Opciones Envío** durante la **Configuración**, los resultados se enviarán directamente a la bomba. Si se seleccionó **Confirmar** en **Opciones Envío** durante la **Configuración**, puede elegir enviar el resultado a la bomba después de cada análisis de glucosa en sangre.



Pulse **Enviar** o **No enviar**.

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

### Bolus, Recordar y Notas

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



### Confirme que el resultado se envió a la bomba

**8** Tome la bomba. Pulse y mantenga pulsado el botón **Atrás** para acceder a la página de inicio. El resultado del análisis de glucosa en sangre debe mostrarse en la pantalla de la bomba.



### Apague el medidor

**9** Extraiga la tira reactiva y el medidor se apagará en 3 minutos. También puede mantener pulsado el botón **Menú** para apagar el medidor.



Consulte la guía del usuario de CONTOUR PLUS LINK 2.4, el folleto del dispositivo de punción y la guía del usuario de la bomba de insulina MiniMed para ver las instrucciones completas.

Consulte el horario de atención al cliente en [www.diabetes.ascensia.com](http://www.diabetes.ascensia.com)

Para obtener información sobre las patentes y otras licencias relacionadas, consulte: [www.patents.ascensia.com](http://www.patents.ascensia.com)

**IVD** Producto para diagnóstico *in vitro*

Importado y distribuido por:  
Laboratorios Temis Lostaló S.A.,  
Zepita 3178, C1285ABF,  
C.A.B.A., Argentina.  
D.T.: Pablo Stahl, Farm.  
Uso "In Vitro" autorizado  
por ANMAT Cert. N° 8509,  
PM-656-22, PM-656-19  
Tel: 0800-999-9548  
info@temislostalo.com.ar  
www.temislostalo.com.ar  
Venta Libre

**ASCENSIA**  
Diabetes Care

Fabricado en Japón, Polonia y USA  
Para:  
Ascensia Diabetes Care Holdings AG  
Peter Merian-Strasse 90  
4052 Basel, Switzerland/Suiza



**Medtronic**

**CE**  
0088

Ascensia, el logotipo Ascensia Diabetes Care, Ciinilog, Contour, Glucofacts y el logotipo No Coding (Autocodificación) son marcas comerciales y/o marcas registradas de Ascensia Diabetes Care Holdings AG.

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

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