ACCU-CHEK[®] Care



Istruzioni per l'uso v1.0

Versione attualizzata: 09-2024

ACCU-CHEK® Care

Informazioni sul prodotto v1.0

Informazioni generali

Queste informazioni sono valide per: software Accu-Chek Care, versione 1.0 Software per la gestione del diabete

Spiegazione dei simboli

Questi simboli potrebbero comparire sul portale online o nel manuale per l'uso.



Attenzione, osservare le avvertenze di sicurezza contenute nelle istruzioni per l'uso del prodotto.



Dispositivo medico



Identificativo unico del dispositivo (01)04015630088928(8012)1.0.0



Fabbricante Roche Diabetes Care GmbH Sandhofer Strasse 116 68305 Mannheim Germany



Data di fabbricazione



e importatore Roche Diagnostics (Schweiz) AG Forrenstrasse 2 6343 Rotkreuz Svizzera Numeri di telefono +41800261261 (numero verde) +41415670348 info@accu-chek.ch



Titolare della registrazione/notifica Roche Diabetes Care Brasil Ltda. CNPJ: 23.552.212/0001-87 Rua Dr. Rubens Gomes Bueno, 691-2º andar 04730-903 Várzea de Baixo São Paulo/SP Brasil



È conforme alle disposizioni delle normative dell'UE applicabili



i

Consultare le istruzioni per l'uso in formato elettronico

Uso previsto

Questo prodotto è un'applicazione software destinata all'uso da parte di professionisti sanitari per supportare le persone con il diabete.

Questo prodotto è indicato come ausilio nel trattamento del diabete. Questo strumento di gestione delle informazioni aiuta i professionisti sanitari a monitorare, organizzare e visualizzare in modo immediato le informazioni relative ai propri pazienti e ai loro dati relativi al diabete.

Questo prodotto è destinato all'uso presso le strutture sanitarie.

Indicazioni per l'uso

Questo prodotto è uno strumento che aiuta i professionisti sanitari a gestire e visualizzare i dati relativi al diabete (ad esempio: dati su glicemia, HbA1c e CGM).

Precauzioni, avvertenze e note

Accu-Chek Care evidenzia le seguenti informazioni in modo speciale:

AVVERTENZA

Un'AVVERTENZA indica un pericolo grave e prevedibile.



/!\

PRECAUZIONE

Una **PRECAUZIONE** descrive una misura da adottare al fine di utilizzare il prodotto in maniera sicura ed efficace o al fine di evitare il danneggiamento del prodotto stesso.

ΝΟΤΑ

Una NOTA segnala informazioni importanti che aiutano a utilizzare al meglio il prodotto.

Precauzioni, avvertenze e note

PRECAUZIONE

Rischio di ritardo nella regolazione della terapia o di errata regolazione della terapia

Alcune applicazioni esterne (app) non condividono tutti i dati con questo software.

Quando si immettono dati dalle app nel software, assicurarsi che tutti i dati siano presenti prima di utilizzare il software per l'analisi dei dati e le decisioni terapeutiche. Eventuali dati mancanti possono comportare interpretazioni e decisioni terapeutiche errate.

ΝΟΤΑ

∕!∖

Un'avvertenza nella sezione BGM indica la presenza di risultati glicemici al di fuori dell'intervallo di misura dei dispositivi (HI/LO) per il periodo di tempo selezionato. (Ad esempio, l'intervallo di misura del dispositivo Accu-Chek Instant va da 10 a 600 mg/dL. Pertanto, i risultati inferiori a 10 mg/dL saranno LO e quelli superiori a 600 mg/dL saranno HI).

I risultati HI/LO vengono visualizzati nel diario e considerati per la distribuzione dei livelli di glucosio, la media misurazioni al giorno, il numero totale di test della glicemia e il numero di ipoglicemie.

I risultati HI/LO non vengono considerati per i calcoli statistici perché non hanno valore numerico.

Nella versione corrente dell'applicazione i risultati CGM al di fuori dell'intervallo di misura del dispositivo (HI/LO) vengono esclusi.

Informazioni importanti

È stato fatto tutto il possibile per garantire che le informazioni qui contenute siano corrette al momento della pubblicazione. Ciononostante, Roche Diabetes Care si riserva il diritto di apportare eventuali modifiche senza preavviso per finalità di sviluppo del prodotto.

Alcune opzioni non sono disponibili in tutti i Paesi. Per chiarimenti sulle funzionalità disponibili nel proprio Paese, contattare il servizio assistenza locale.

Non tutti i dispositivi sono disponibili in tutti i Paesi.

Segnalazione di incidenti gravi

I pazienti/gli utenti/le terze parti nell'Unione Europea e nei Paesi in cui si applica un identico regolamento possono segnalare presso il produttore e l'autorità nazionale competente un incidente grave avvenuto durante l'utilizzo o in seguito all'utilizzo del dispositivo.

Protezione dei dati

Roche Diabetes Care GmbH ("Roche") si impegna a proteggere le informazioni personali degli utenti. La nostra Informativa sulla privacy delinea i tipi di informazioni personali che Roche può raccogliere, i mezzi con cui Roche può raccogliere, utilizzare o condividere le informazioni personali dell'utente, le misure adottate da Roche per proteggere le informazioni personali dell'utente e le scelte che vengono fornite in relazione all'uso delle informazioni personali dell'utente. È possibile visualizzare la nostra Informativa sulla privacy da Supporto nel menu del centro assistenza.

Icone

Queste informazioni sono valide per la versione 1.0 di questo software.

È stato fatto tutto il possibile per garantire che le informazioni qui contenute siano corrette al momento della pubblicazione. Ciononostante, Roche Diabetes Care si riserva il diritto di apportare eventuali modifiche senza preavviso per finalità di sviluppo del prodotto.

ACCU-CHEK® Care

Icone generali



Icone del controllo metabolico Glicemia media / SD Glicemia / SD media 1 SD/2 SD х media Soglia ipoglicemia Intervallo ideale Icone del registro Notte Ora di coricarsi Prima del pasto Dopo il pasto Ω A ST. Icone del quadro generale Completato Avvertenza Quadro generale delle Dati non sufficienti (!)scorte Alto/Molto alto Molto basso Basso Icone del bolo Aumento PBT Attivo Bolo standard Т Inattivo **Riduzione PBT** Bolo rapido Insulina Bolo prolungato Pausa Velocità basale L Bolo multiwave Carboidrati

Requisiti di sistema

Accu-Chek Care è compatibile con i seguenti browser: Chrome per Windows 75.0.3770.142 Chrome per macOS 75.0.3770.142 Firefox per Windows 68.0 Firefox per macOS 68.0 Edge per Windows 10 11 Safari / OSX Mojave (10.14.4) 12.1.1 Risoluzione minima dello schermo 1024 × 768 px e colore a 16 bit **ACCU·CHEK®**

ACCU·CHEK® Care

Impressum

Roche Diabetes Care GmbH

Sandhofer Straße 116; D-68305 Mannheim; Telefono +49-621-759-0; Fax +49-621-759-2890; mannheim.allgemein@roche.com

Sede della società: Mannheim Registrazione presso il tribunale: AG Mannheim HRB 720251 Amministratore: Michael Goetzl CEO: Dr. Thomas Schinecker

Autorità di vigilanza:

Regierungspräsidium Karlsruhe Sede principale Heidelberg Referat 54.1 Industrie Waldhofer Straße 100 69123 Heidelberg Partita IVA: DE 297138554

Linea di marchi

ROCHEDIABETES, ACCU-CHEK, ACCU-CHEK AVIVA, ACCU-CHEK AVIVA COMBO, ACCU-CHEK AVIVA CONNECT, ACCU-CHEK AVIVA EXPERT, ACCU-CHEK AVIVA INSIGHT, ACCU-CHEK AVIVA NANO, ACCU-CHEK AVIVA SOLO, ACCU-CHEK CARE, ACCU-CHEK COMBO, ACCU-CHEK CONNECT, ACCU-CHEK GO, ACCU-CHEK GUIDE, ACCU-CHEK GUIDE ME, ACCU-CHEK INSTANT, ACCU-CHEK INSIGHT, ACCU-CHEK MOBILE, ACCU-CHEK NANO, ACCU-CHEK PERFORMA, ACCU-CHEK PERFORMA COMBO, ACCU-CHEK PERFORMA CONNECT, ACCU-CHEK PERFORMA EXPERT, ACCU-CHEK PERFORMA INSIGHT, ACCU-CHEK PERFORMA NANO, ACCU-CHEK SMART PIX, ACCU-CHEK SOLO, ACCU-CHEK SPIRIT, ACCU-CHEK SPIRIT COMBO, ACCU-CHEK 360°, D-TRONPLUS, MYSUGR, e VOICEMATE sono marchi di Roche.

Il nome e il logo *Bluetooth*® sono marchi registrati di proprietà di Bluetooth SIG, Inc. e l'uso di tali marchi da parte di Roche è concesso in licenza.

Tutti gli altri nomi di prodotti e marchi appartengono ai rispettivi proprietari.

© 2024 Roche Diabetes Care

Operazioni iniziali

Informazioni sulla piattaforma

Accu-Chek Care è uno strumento che supporta i professionisti sanitari nelle loro decisioni, consente di visualizzare i dati sanitari in modo rapido ed è un aiuto nella gestione del diabete dei pazienti.

Per una guida alle diverse schede e sezioni, fare clic sulle icone (1) che vengono visualizzate in tutta la piattaforma. Per ulteriori dettagli su Accu-Chek, compreso un elenco delle icone utilizzate, leggere la sezione Informazioni sul prodotto del menu del centro assistenza.

Spostarsi nella piattaforma

Comprendere la gerarchia delle informazioni

La schermata Home visualizza un elenco di tutti i pazienti della struttura a lei assegnati. Sono elencati in base al loro dispositivo principale (BGM o CGM); se durante gli ultimi 14 giorni vengono refertati i dati CGM, il dispositivo principale sarà il CGM.

Fare clic sul nome del paziente per accedere alla vista Paziente. Le informazioni dei pazienti sono suddivise in comode sezioni che variano a seconda dei dispositivi utilizzati, dei permessi dell'utente o dei permessi della struttura.

Consigli per muoversi all'interno della piattaforma:

Seguire la guida: la barra di spostamento

Per garantire un facile accesso alle funzioni essenziali in ogni momento, la barra di spostamento rimane fissa nella parte superiore dello schermo, indipendentemente dalla posizione o dal modo in cui si interagisce con il software.

Qui sono disponibili le seguenti opzioni:

- Vedere a quale struttura o dipartimento si è connessi.
- Trovare i pazienti tramite la barra di ricerca.
- Tornare alla schermata Home per vedere l'elenco dei pazienti.
- Caricare dei dati da un dispositivo del paziente.
- Aprire il centro assistenza trovare informazioni e risorse di supporto.
- Controllare le notifiche. Quando ci sono nuove notifiche, sull'icona della campana viene visualizzato un badge.
- Gestire le preferenze e il profilo facendo clic sulla prima lettera del nome.
- Potrebbe essere visualizzato un menu aggiuntivo con ulteriori opzioni:
- Creare un nuovo paziente.
- Aggiungere un professionista.
- Configurare le impostazioni RPM.
- Gestire il centro scorte.
- Esportare il report di fatturazione.

Accedere alle informazioni del paziente tramite la barra del profilo del paziente

Quando si accede alla vista Paziente, la barra del profilo del paziente sotto la barra di spostamento visualizza informazioni generali sul paziente selezionato e sul suo diabete.

Fare clic sulle icone pertinenti a destra della barra per:

- Creare e condividere note e report.
- Stampare e scaricare report.
- Inviare un report della cartella clinica elettronica (EMR) al sistema EMR della propria struttura.

Il pulsante sotto il nome del paziente può essere visualizzato in 3 diversi modi: Avvia condivisione, Condividi o Condivisione in pausa. Per accedere per la prima volta ai dati sanitari del paziente, fare clic sul pulsante Avvia condivisione sotto il nome del paziente e digitare il codice di condivisione nel modulo.

Utilizzare al massimo le consultazioni utilizzando la barra laterale

Per rivedere le informazioni del paziente selezionato, utilizzare la barra laterale sul lato sinistro della schermata. Sono disponibili le schermate BGM, CGM, Pattern, Gestione delle strisce reattive, Dispositivi paziente e Modifica paziente.

Se per le informazioni visualizzate è possibile selezionare un periodo di tempo, sopra i dati, in alto a destra viene visualizzato un riquadro di selezione data. Scegliere un intervallo preimpostato di 7, 14 o 28 giorni o personalizzarlo con il calendario. Fare clic sulle frecce accanto alla selezione della data per spostarsi indietro o avanti nel tempo, in base al periodo di tempo selezionato.

NOTA

Alcune di queste funzioni sono opzionali e vengono visualizzate solo se disponibili nel proprio paese e abilitate presso il proprio centro.

Schermata iniziale

Dalla schermata Home è possibile:

- Visualizzare un elenco dei propri pazienti, con le informazioni personali e mediche che li identificano.
- Cercare i pazienti della propria struttura.
- Creare un nuovo paziente.

Una barra di spostamento viene visualizzata orizzontalmente nella parte superiore della schermata. Vedere la sezione Spostarsi nella piattaforma per ulteriori informazioni.

Gestione del paziente

Se la Gestione del paziente è abilitata, la schermata Home visualizza anche un riepilogo degli ultimi 14 giorni di caricamento dati per ciascun paziente. I pazienti sono elencati nella scheda BGM o CGM, a seconda del loro dispositivo principale. Se durante quei 14 giorni vengono refertati i dati CGM, il dispositivo principale sarà il CGM.

La schermata Home consente di eseguire le seguenti azioni:

- Ricerca di un paziente.

Digitare il nome o l'ID del paziente nella barra di ricerca situata nella parte superiore della schermata. Ricordare che i pazienti sono elencati in base al loro dispositivo principale (BGM/CGM).

- Affinare la ricerca per categoria

Fare clic su Filtri BGM/Filtri CGM. Selezionare le caselle di controllo e fare clic su Applica filtri BGM/Applica filtri CGM. Il numero di filtri applicati è evidenziato in viola e il numero di risultati corrispondenti alla ricerca è visualizzata a destra. Per rimuovere tutti

ACCU·CHEK®

i filtri, fare clic su Cancella tutti i filtri.

Modificare il numero di pazienti visualizzati per pagina.
Fare clic sul menu a discesa Risultati per pagina situato sopra l'elenco dei pazienti.

- Modificare l'ordine di visualizzazione delle informazioni. Fare clic sul menu a discesa Ordina per e selezionare l'opzione preferita.

- Creare un nuovo paziente.

Fare clic sul pulsante Crea un nuovo paziente situato in alto a destra nella schermata.

- Accedere a ulteriori informazioni.

Per visualizzarle, fare clic sul menu a discesa alla fine di ogni riga del paziente.

- Vedere ulteriori dettagli relativi a uno specifico paziente. Fare clic sul nome del paziente. Verrà aperta la vista Paziente. In questa vista è possibile eseguire ulteriori azioni relative al paziente.

Telemonitoraggio del paziente

Se il programma di telemonitoraggio del paziente è abilitato presso la propria struttura e il paziente è registrato, la colonna Informazioni sul paziente in Gestione del paziente visualizza:

- Un tag PRM.

- Un link Inserimento immediato per creare una nota relativa al paziente. L'icona delle notifiche a destra visualizza un rettangolo blu se sono presenti notifiche di inserimento non lette.

Per inserire un paziente nel programma di telemonitoraggio da Gestione del paziente:

1. Fare clic sul menu a discesa alla fine della riga.

2. Fare clic sul pulsante Inserisci paziente visualizzato sotto il Programma di telemonitoraggio.

Per ulteriori dettagli, consultare la sezione Telemonitoraggio del paziente della presente guida introduttiva.

Visualizzazione di un paziente

Accu-Chek Care visualizza i dati dei pazienti in modo da poter monitorare e analizzare in dettaglio il loro diabete. I pazienti possono condividere tutti i loro dati sanitari con la struttura sanitaria tramite un codice di condivisione oppure possono caricare i loro dati da un dispositivo.

Se nella struttura è abilitata la gestione del paziente, nella schermata Home è possibile visualizzare un elenco di pazienti con informazioni personali e mediche che li identificano e un riepilogo dei dati caricati negli ultimi 14 giorni. I pazienti sono elencati nella scheda BGM o CGM, a seconda del loro dispositivo principale. Se durante quei 14 giorni vengono refertati i dati CGM, il dispositivo principale sarà il CGM.

Trovare un paziente

Per cercare un paziente, digitare il nome o l'ID nella barra di ricerca nella parte superiore della schermata. È anche possibile selezionare un paziente dall'elenco presente nella schermata Home.

Dopo aver selezionato un paziente, si apre la vista Paziente.

Vista paziente

La barra del profilo del paziente sotto la barra di spostamento visualizza le informazioni generali del paziente selezionato e del suo diabete.

ACCU·CHEK®

I dati del paziente sono suddivisi in diverse sezioni e schede. Le sezioni visualizzate dipendono dal dispositivo del paziente e dalle funzioni abilitate nella struttura sanitaria. Utilizzare la barra laterale per accedere alle schermate BGM, CGM, Pattern, Gestione delle strisce reattive, Dispositivi paziente e Modifica paziente.

Da Modifica paziente è possibile:

- Modificare il profilo del paziente e aggiungere un codice di condivisione per accedere subito ai suoi dati.
- Personalizzare i quattro periodi temporali della giornata del paziente.
- Modificare gli intervalli glicemici ideali del paziente.
- Visualizzare tutti i dispositivi sincronizzati con il paziente.
- Disattivare il paziente.

Per alcune sezioni è possibile gestire il periodo di tempo relativo alle informazioni visualizzate. Selezionare un intervallo preimpostato di 7, 14 o 28 giorni, oppure personalizzarlo con il calendario. Fare clic sulle frecce accanto alla selezione della data per spostarsi indietro o avanti nel tempo, in base al periodo di tempo selezionato.

ΝΟΤΑ

Alcune funzioni della Vista paziente sono opzionali e vengono visualizzate solo se disponibili nel proprio paese e abilitate presso il proprio centro.

Visualizzazione dei dati sanitari del Paziente

I pazienti possono condividere tutti i loro dati sanitari con la struttura sanitaria tramite un codice di condivisione oppure possono caricare i loro dati da un dispositivo.

Condividere i dati con un codice di condivisione

I pazienti con un account Accu-Chek possono concedere l'accesso ai dati aggiornati dall'app mySugr. Tutti devono generare un codice di condivisione che è possibile utilizzare per abilitare la condivisione dei dati durante il processo di creazione del paziente o durante la modifica di un paziente esistente.

Confermando che l'identità del paziente corrisponde ai dettagli del codice di condivisione, lo stato del paziente cambia in Condivisione e i suoi dati sanitari diventano disponibili per tutti i professionisti sanitari della struttura sanitaria.

Se in qualsiasi momento il paziente decide di sospendere la condivisione dei suoi dati, tutti i dati precedentemente condivisi rimarranno disponibili per la consultazione. Se il paziente decide di condividere nuovamente i dati, tutti i dati memorizzati dopo la pausa della condivisione verranno visualizzati automaticamente su questa piattaforma.

Caricamento dei dati da un dispositivo

È possibile caricare i dati sanitari sull'account di un paziente da un dispositivo collegato.

- Per i dispositivi Accu-Chek: caricare i dati del dispositivo direttamente dalla piattaforma utilizzando la nostra applicazione web.

- Per i dispositivi di terzi: utilizzare la nostra soluzione desktop per caricare i dati e sincronizzarli con la piattaforma.

Fare clic su Carica dati 주 nella barra di spostamento e selezionare l'opzione corrispondente. Seguire le istruzioni riportate sullo schermo o fare clic 🛈 per ulteriori informazioni.

- Primo utilizzo dell'applicazione web.

Se il sistema rileva che il plugin Device Link non è ancora installato, viene visualizzata una notifica per aprire DevicelinkAgent. Fare clic su Download, fare doppio clic sul file di installazione e seguire le istruzioni a schermo per completare il processo di installazione su un computer.

- Installare la soluzione desktop tramite Windows.

ACCU·CHEK®

Se non è stato ancora installato la soluzione desktop, fare clic su Scarica software Device Link. Quindi eseguire il file scaricato.

Seguire le istruzioni riportate sullo schermo e fare clic su Installa. Durante la configurazione di Device Link, vengono automaticamente installati due componenti:

1. Il plug-in Sinovo Connection Center, che consente di caricare i dati da altri dispositivi supportati dal prodotto e crea una cartella di importazione sul desktop per il caricamento automatico dei file.

2. Accu-Chek® 360° Connection Manager; questo programma deve essere in esecuzione per consentire all'applicazione Device Link di comunicare con i dispositivi USB.

Quando Device Link è installato e in esecuzione, nell'area di notifica (barra delle applicazioni) o sul desktop del computer compaiono delle icone. Le icone indicano lo stato dell'applicazione e gli eventuali interventi dell'utente.

- Installare la soluzione desktop utilizzando macOS.

Se non è stato ancora installato la soluzione desktop, fare clic su Scarica software Device Link. Quindi eseguire il file scaricato.

Inserire la password del computer per autorizzare la configurazione di Device Link. Quindi, seguire le istruzioni riportate sullo schermo e fare clic su Installa.

L'applicazione si avvierà automaticamente al termine del processo di installazione e successivamente a ogni riavvio del sistema.

Device Link visualizza un'icona sulla barra delle applicazioni in alto. Fare clic sull'icona per aprirla.

NOTA

Quando sarà disponibile un aggiornamento del plug-in Device Link verrà visualizzata una notifica.

Se non dispone del plug-in Sinovo e desidera ottenerlo, può contattare il suo amministratore di sistema o il servizio assistenza del suo paese.

I computer Mac con chip Apple (alcuni modelli introdotti dal 2020) non possono caricare i dati nella versione corrente di questa piattaforma con l'applicazione web Device Link.

Stampa e download dei report

Dalla barra del profilo Paziente è possibile creare, stampare e scaricare i report di un paziente.

- 1) Selezionare il periodo di tempo dal calendario della vista Paziente.
- 2) Nella barra del profilo Paziente, fare clic sull'icona Stampa e scarica.
- 3) Selezionare il contenuto:
- Referto medico del paziente
- Registro
- Impostazioni del dispositivo

4) Fare clic su Avanti per generare il referto. Questa procedura può durare fino a 8 secondi. Al termine si apre una nuova finestra che visualizza l'anteprima del referto.

5) Nella parte superiore destra della schermata, fare clic sull'icona pertinente per stampare o scaricare il referto.

ACCU·CHEK[®]

ΝΟΤΑ

I referti scaricati vengono archiviati nella cartella dei download del computer in uso.

Telemonitoraggio del paziente

Il Telemonitoraggio del paziente (RPM) è una funzione progettata per monitorare i pazienti in maniera rapida, ma anche nel dettaglio, ed è anche possibile visualizzare il grado di compliance dei pazienti al programma stesso.

Inserimento di un paziente nel programma di telemonitoraggio

Se nella propria struttura è disponibile il programma di telemonitoraggio, è possibile iscrivere un paziente in tre modi diversi:

- Dalla schermata Crea nuovo paziente, selezionare la casella di controllo per il programma RPM.

- Da Gestione del paziente, fare clic sulla freccia alla fine della riga Informazioni sul paziente del paziente che si desidera inserire nel programma di telemonitoraggio e fare clic su Inserisci paziente.

- Nella vista Paziente andare su Modifica paziente nella barra laterale e selezionare la casella di controllo per il programma RPM.

ΝΟΤΑ

Questa funzione opzionale viene visualizzata solo se disponibile nel proprio paese e abilitata presso il proprio centro.

Cartella clinica elettronica

Accu-Chek Care può integrarsi con la cartella clinica elettronica (EMR) della struttura sanitaria per condividere i dati dei pazienti.

L'integrazione invia automaticamente tutti i nuovi dati sulla glicemia caricati al sistema EMR.

Per generare un report EMR e inviarlo al sistema EMR della propria struttura, fare clic sull'icona Invia EMR nella barra del profilo del paziente.

È possibile accedere e stampare il report tramite l'EMR in uso nel proprio centro.

Tranne le informazioni relative alle opzioni della piattaforma, solo il sistema informativo ospedaliero (HIS) può creare e modificare le informazioni del profilo del paziente e del professionista sanitario.

ΝΟΤΑ

Questa funzione opzionale viene visualizzata solo se disponibile nel proprio paese e abilitata presso il proprio centro. Se l'integrazione con l'EMR è abilitata, i profili dei pazienti e dei professionisti sono gestiti dal sistema informativo ospedaliero (HIS).

Monitoraggio del tempo tempi di cura del paziente

Il monitoraggio del tempo documenta il tempo dedicato alla cura del paziente all'interno della piattaforma.

Quando si apre la vista Paziente per il paziente selezionato, sulla barra del profilo del paziente viene avviato un timer. Quando si esce dalla Vista paziente, il timer si interrompe, la visita termina e i dati vengono salvati.

- Per aggiungere ulteriori informazioni sulla visita, fare clic sul timer.

- Per visualizzare i report delle visite al paziente, fare clic sull'icona Note e report nella barra del profilo del paziente. Un tag Referto viene mostrato sulle voci che rappresentano le visite di Cura del paziente.

- Per esportare un PDF da questi report o da qualsiasi altra nota/commento, fare clic sui pulsanti di download corrispondenti in Note e report.

- Per esportare un report di fatturazione contenente le informazioni raccolte dal Monitoraggio del tempo per tutte le visite dei pazienti, per un periodo di temporale specifico, fare clic su Esporta report di fatturazione nel menu Azioni della barra di spostamento.

Per impostazione predefinita, il periodo di tempo corrisponde agli ultimi 14 giorni. Per selezionare un periodo di tempo diverso per il report di fatturazione entro gli ultimi 365 giorni, selezionare un intervallo preimpostato di 7, 14 o 28 giorni, oppure personalizzarlo con il calendario. Fare clic sulle frecce ai due lati della selezione della data per spostarsi avanti e indietro nel periodo di tempo selezionato.

ΝΟΤΑ

Questa funzione opzionale viene visualizzata solo se disponibile nel proprio paese e abilitata presso il proprio centro.

Crea nuovo paziente

È possibile creare da zero un paziente o chiedere ai pazienti che utilizzano le nostre app di condividere subito i propri dati personali e sanitari.

Creare un nuovo paziente compilando il modulo:

1- Completare la sezione delle informazioni obbligatorie. Se non si desidera invitare il paziente a creare un account Accu-Chek, deselezionare la casella di controllo.

2- Fare clic su Continua.

3- Completare e attivare tutte le informazioni opzionali pertinenti o le impostazioni di configurazione dell'account.

4- Fare clic su Crea paziente.

5- Si accede alla vista Paziente.

6- Caricare i dati dal dispositivo del paziente.

Creare un nuovo paziente che sta già utilizzando le nostre applicazioni personali:

1- Chiedere al Paziente di generare il proprio codice di condivisione con l'app.

- Se si utilizza **l'app mySugr**, indicare al paziente di aprire il menu Altro, andare alla sezione Condivisione dati e toccare Genera il codice.

- Se si utilizza l'app Accu-Chek SmartGuide, indicare al paziente di aprire Menu, toccare Account e toccare Gestisci account. Da qui, passare alla sezione Condivisione, toccare Gestione dei dati condivisi, quindi toccare Genera il codice.

2- Digitare il codice di condivisione del paziente nel campo apposito e fare clic su Convalida.

3- Alla conferma del nome del paziente, il sistema compila automaticamente il modulo. Rivedere e attivare le impostazioni di configurazione dell'account, quindi fare clic su Crea paziente.

4- Si accede alla vista Paziente che visualizza tutti i dati sanitari disponibili.

HbA1c



Da questa scheda è possibile visualizzare l'ultimo valore HbA1c immesso.

Per inserire un nuovo valore o visualizzare le voci precedenti, fare clic sul pulsante + nell'angolo in alto a destra.

Una volta salvato, il valore HbA1c non può essere modificato o eliminato. È possibile sovrascrivere una voce precedente selezionando la stessa data e immettendo un nuovo valore.

NOTA

È necessario arrotondare i valori HbA1c a un decimale.

Distribuzione del livello glicemico

Questa scheda visualizza i valori glicemici come percentuale entro, sopra o sotto gli intervalli ideali su un grafico a barre con colori diversificati.

Per modificare i limiti dell'intervallo ideale:

- 1. Fare clic sull'ultima sezione della barra laterale: Modifica paziente.
- 2. Selezionare la scheda Intervallo glicemico ideale.
- 3. Fare clic all'interno delle caselle per modificare gli intervalli ideali di BGM e pattern.

Tutti gli intervalli possono essere modificati, tranne quelli per l'ipoglicemia che deve avere gli stessi intervalli prima del pasto, dopo il pasto e all'ora di coricarsi.

Questo grafico a barre viene calcolato utilizzando gli intervalli ideali dopo pasto.

NOTA

In questo grafico vengono considerati i risultati al di fuori dell'intervallo di misura del dispositivo (HI come Molto alti e LO come Molto bassi).

Grafici e report

Andamento

Questo grafico a linee mostra tutti i valori glicemici durante il periodo temporale selezionato; in questo modo consente di visualizzare le variazioni nei livelli glicemici nel corso del tempo. Questo grafico visualizza anche il profilo basale, le iniezioni e i carboidrati, se tali informazioni sono disponibili.

- Per visualizzare informazioni dettagliate su una misurazione, passare con il mouse su un punto del grafico.

- Per isolare un giorno, fare clic su una linea all'interno del grafico.
- Per semplificare l'interpretazione del grafico, fare clic su Legenda in alto a destra in questa scheda.
- Per filtrare le informazioni visualizzate sul grafico, deselezionare la casella di controllo corrispondente nella legenda.
- Per aprire una misurazione nel Registro, fare doppio clic sul punto corrispondente del grafico.
- Fare clic sulla doppia freccia in alto a destra di questa scheda per espanderla. Da qui è possibile accedere a ulteriori dettagli:

- Per passare dalla visualizzazione del grafico a linee a quella del grafico a riquadri, selezionare le schede a sinistra della legenda. Nella visualizzazione del grafico a riquadri, passare con il mouse sulle caselle blu del grafico per un riepilogo delle misurazioni della glicemia registrate per ogni giorno.

- Per visualizzare i risultati in ordine numerico, fare clic su Statistiche in alto a destra in questa scheda.

Giorno standard

Questo grafico a linee mostra i dati su una griglia di 24 ore suddivisa in periodi temporali prima e dopo i pasti; in questo modo consente di visualizzare le variazioni nei livelli glicemici in orari diversi della giornata. Questo grafico visualizza anche il profilo basale, le iniezioni e i carboidrati, se tali informazioni sono disponibili.

Ogni linea del grafico rappresenta un giorno e mostra l'andamento del paziente nel periodo temporale selezionato.

- Per visualizzare informazioni dettagliate su una misurazione, passare con il mouse su un punto del grafico.

- Per isolare un giorno, fare clic sulla linea corrispondente del grafico.

Per semplificare l'interpretazione del grafico, fare clic su Legenda in alto a destra in questa scheda.

- Per filtrare le informazioni visualizzate sul grafico, deselezionare la casella di controllo corrispondente nella legenda.

- Per aprire una misurazione nel Registro, fare doppio clic sul punto corrispondente del grafico.

- Fare clic sulla doppia freccia in alto a destra di questa scheda per espanderla. Da qui è possibile accedere a ulteriori dettagli:

- Per passare dalla visualizzazione del grafico a linee a quella del grafico a riquadri, selezionare le schede a sinistra della legenda. Nella visualizzazione del grafico a riquadri, passare con il mouse sulle caselle blu del grafico per un riepilogo delle misurazioni della glicemia registrate per ogni giorno.

- Per visualizzare i risultati in ordine numerico, fare clic su Statistiche in alto a destra in questa scheda.

Settimana standard

Questo grafico a linee mostra i dati organizzati in una griglia corrispondente a una settimana, da lunedì a domenica; in questo modo consente di visualizzare le variazioni dei livelli glicemici in giorni specifici. Questo grafico visualizza anche il profilo basale, le iniezioni e i carboidrati, se tali informazioni sono disponibili.

- Per visualizzare informazioni dettagliate su una misurazione, passare con il mouse su un punto del grafico.

- Per isolare un giorno, fare clic sulla linea corrispondente del grafico.
- Per semplificare l'interpretazione del grafico, fare clic su Legenda in alto a destra in questa scheda.
- Per filtrare le informazioni visualizzate sul grafico, deselezionare la casella di controllo corrispondente nella legenda.
- Per aprire una misurazione nel Registro, fare doppio clic sul punto corrispondente del grafico.
- Fare clic sulla doppia freccia in alto a destra di questa scheda per espanderla. Da qui è possibile accedere a ulteriori dettagli:

- Per passare dalla visualizzazione del grafico a linee a quella del grafico a riquadri, selezionare le schede a sinistra della legenda. Nella visualizzazione del grafico a riquadri, passare con il mouse sulle caselle blu del grafico per un riepilogo delle misurazioni della glicemia registrate per ogni giorno.

- Per visualizzare i risultati in ordine numerico, fare clic su Statistiche in alto a destra in questa scheda.

Registro

ACCU·CHEK[®]

Il Registro 24 ore mostra i dati del dispositivo in celle temporali orarie, oltre a un riepilogo dei carboidrati giornalieri, dell'insulina basale e della glicemia media.

Ogni cella temporale mostra colori diversi per i valori glicemici, a seconda che i risultati siano sotto, entro o sopra l'intervallo. I risultati glicemici al di fuori dell'intervallo di misura dei dispositivi sono contrassegnati come HI o LO.

- Per visualizzare informazioni dettagliate su una misurazione, passare con il mouse sulle celle.

- Per semplificare l'interpretazione del grafico, fare clic su Legenda in alto a destra in questa scheda.

- Per accedere a dettagli e opzioni aggiuntivi, fare clic sulla doppia freccia in alto a destra di questa scheda per espanderla.

Dalla vista espansa di questo registro, è possibile passare tra tre viste aggiuntive:

Registro

Visualizza una tabella cronologica suddivisa in colonne che rappresentano i risultati ottenuti in diversi periodi temporali.

Ogni cella temporale mostra colori diversi per i valori glicemici, a seconda che i risultati siano sotto, entro o sopra l'intervallo. I risultati glicemici al di fuori dell'intervallo di misura dei dispositivi sono contrassegnati come HI o LO.

Diario

Mostra una tabella cronologica con informazioni su data e ora, calibrazione, glicemia, carboidrati e insulina, incluse le informazioni sul microinfusore, se disponibile. I risultati glicemici al di fuori dell'intervallo di misura dei dispositivi sono contrassegnati come HI o LO.

Le icone utilizzate nelle voci del diario corrispondono ai report del microinfusore.

Statistiche giornaliere

Mostra i dati relativi a glicemia, carboidrati e insulina, compresi la glicemia media, il riepilogo dei carboidrati e i riepiloghi dell'insulina (bolo, basale e altro). I risultati al di fuori dell'intervallo di misura del dispositivo (HI/LO) vengono presi in considerazione per il numero totale di test e ipoglicemie, ma non per i calcoli statistici poiché non hanno alcun valore numerico.

ΝΟΤΑ

La versione attuale dell'applicazione non supporta:

- La possibilità di modificare e aggiungere simboli (ad es. digiuno, stress, malattia) nel registro. Vengono visualizzati solo i simboli dei pasti associati alle misurazioni della glicemia.

- La possibilità di visualizzare le regolazioni temporali, gli eventi determinati dal cambio dell'ora legale o dagli spostamenti tra fusi orari, o le regolazioni temporali eseguite su qualsiasi dispositivo medico.

ΝΟΤΑ

Per informazioni su come modificare i periodi temporali, accedere alla sezione Modifica paziente sulla barra laterale, selezionare la scheda Periodi temporali e fare clic sull'icona "i".

Controllo metabolico

La glicemia media (asse y) e la deviazione standard (asse x) vengono calcolate per ogni giorno del periodo temporale selezionato. Questi due risultati rappresentano le coordinate che producono un grafico a dispersione. Per velocizzare la valutazione del controllo metabolico di un paziente, la scheda è suddivisa in quattro quadranti.

La media di tutti i valori rappresentati è contrassegnata da una croce blu riportata sul grafico.

- Per visualizzare informazioni dettagliate su una misurazione, passare con il mouse su un punto del grafico.

- Per semplificare l'interpretazione del grafico, fare clic su Legenda in alto a destra in questa scheda.

Informazioni basale/bolo

Questa scheda visualizza il tipo di insulina (basale/bolo), l'insulina totale e l'assunzione media di insulina come valore percentuale e su un grafico a torta per i pazienti che utilizzano un microinfusore per insulina.

Consiglio bolo fornisce una raccomandazione per l'assunzione di insulina e la percentuale di accettazione di tale raccomandazione.

Poiché i valori della velocità basale sono molto diversi tra bambini e adulti, il grafico si ridimensiona automaticamente per mostrare questa velocità basale senza la necessità di regolare manualmente la scala.

Un profilo basale temporaneo consente di modificare temporaneamente la propria velocità basale per un periodo di tempo da specificare. Qui è indicata anche la modalità del microinfusore per insulina (RUN, STOP, Pausa). Per poter programmare un PBT, è necessario che il microinfusore per insulina sia in modalità "RUN".

Tipo di bolo mostra informazioni sui tipi di bolo utilizzati dal paziente (Standard, Rapido, Prolungato, Multiwave). Vengono visualizzate le percentuali e le unità di insulina giornaliere.

Microinfusore per insulina

Questo report mostra le informazioni sull'assunzione di insulina sotto forma di registro.

Le informazioni vengono visualizzate in ordine decrescente per data, unitamente a ora dell'assunzione, unità e tipo di bolo somministrato. Inoltre, è possibile visualizzare l'assunzione di bolo + insulina basale totale per ogni giorno.

Se il valore è inserito manualmente dal paziente, viene visualizzata un'icona accanto alle letture.

Statistiche

Questa scheda visualizza quanto segue:

- Media misurazioni al giorno.
- Numero totale di misurazioni della glicemia durante il periodo di tempo selezionato.

- Deviazione standard.

ΝΟΤΑ

Se sono presenti i dati del microinfusore per insulina, il bolo standard include sia il bolo standard che quello rapido.

ΝΟΤΑ

I risultati al di fuori dell'intervallo di misura del dispositivo (HI/LO) vengono considerati per la media delle misurazioni al giorno e per il numero totale di test glicemici. Tuttavia, poiché non hanno valore numerico, non vengono considerati per i calcoli statistici.

Ipoglicemia

Questa scheda fornisce informazioni relative agli episodi ipoglicemici di un paziente. Mostra quanto segue:

- Numero totale di ipoglicemie.

- Numero totale di valori bassi e quando si sono verificati.
- Numero totale di valori molto bassi e quando si sono verificati.

ΝΟΤΑ

Le ipoglicemie sono classificate come Basse e Molto basse in base agli intervalli glicemici ideali definiti per il paziente. I valori al di sotto dell'intervallo di misura del dispositivo (LO) sono considerati Molto bassi.

Quadro generale

La scheda dello stato è un riepilogo di base dei risultati dei test che tiene conto dei seguenti parametri:

Rischio ipoglicemico

Rappresenta la frequenza e, quindi, il rischio che i risultati glicemici siano troppo bassi. Il rischio ipoglicemico viene misurato applicando il calcolo per Low Blood Glucose Index (LBGI, Indice di glicemia bassa). L'obiettivo è quello di ottenere il valore più basso possibile:

Verde: rischio ipoglicemico basso (da 0 a 2,5)

Arancione: rischio ipoglicemico moderato (da 2,6 a 4,9)

Rosso: rischio ipoglicemico alto (superiore a 5)

È possibile calcolare il rischio ipoglicemico solo se si soddisfa uno dei seguenti criteri:

- Sono disponibili 28 misurazioni della glicemia per ogni caricamento di dati, indipendentemente dal periodo di tempo selezionato.

- Sono disponibili 6 misurazioni al giorno per almeno 3 giorni consecutivi, quando il periodo di tempo selezionato è di 21 giorni o meno.

Glicemia media

Si tratta della media aritmetica di tutti i valori glicemici. Lo stato visualizzato cambia da verde quando il valore è al di fuori dell'intervallo ideale prestabilito.

Verde: entro l'intervallo

Arancione: al di fuori dell'intervallo ideale

Rosso: significativamente al di fuori dell'intervallo ideale

La glicemia media può essere calcolata solo se sono disponibili almeno 2 misurazioni nel periodo di tempo selezionato.

Variabilità

La variabilità del glucosio viene impostata utilizzando il coefficiente di variazione (CV) e le soglie stabilite dagli organismi di consenso come obiettivi clinici nella cura del diabete:

Verde: il CV è compreso tra 0 e 36% (variabilità stabile)

Rosso: il CV è superiore al 36% (variabilità instabile)

La variabilità può essere calcolata solo se sono disponibili almeno 2 misurazioni nel periodo di tempo selezionato.

ACCU·CHEK[®]

Per accedere a dettagli e opzioni aggiuntivi, fare clic sulla doppia freccia in alto a destra di questa scheda per espanderla.

Da questa vista espansa, vengono visualizzate le statistiche della glicemia oltre al quadro generale della glicemia. I cerchi colorati indicano la quantità di variabilità rispetto ai valori ideali. Nel caso in cui non vi siano dati sufficienti, i cerchi sono grigi.

Per visualizzare i dettagli in intervalli settimanali, mensili e trimestrali, fare clic e selezionare una delle opzioni a discesa del calendario.

Intervalli di tempo

Questo grafico a barre con colori diversificati visualizza la percentuale di tempo che il paziente ha trascorso in ciascun intervallo.

Per modificare le soglie dell'intervallo ideale:

1. Fare clic sull'ultima sezione della barra laterale: Modifica paziente.

2. Selezionare la scheda Intervallo glicemico ideale.

3. Aprire CGM - Intervallo singolo ideale. Fare clic all'interno di qualsiasi campo per modificarlo; è possibile modificare tutti i limiti.

4. Fare clic su Salva.

capturAGP™M v5.0 - Sviluppato da Health Partners Institute, d/b/a. International Diabetes Center. Utilizzato dietro autorizzazione.

ΝΟΤΑ

Per poter visualizzare queste informazioni, devono essere disponibili almeno 24 ore di dati CGM con un minimo del 70% di dati.

Statistiche CGM

Questa scheda visualizza le statistiche CGM per il periodo di tempo selezionato, fino a un massimo di 28 giorni:

- Numero di giorni con dati del dispositivo.

- Percentuale del tempo di utilizzo (numero totale di letture registrate diviso per il numero totale di letture possibili, moltiplicato per 100 per ottenere il valore percentuale).

- Livelli di glucosio medio (la somma totale dei valori di misurazione divisa per il numero totale di letture).

- L'indicatore di compenso glicemico è una stima dell'HbA1c basata sul glucosio medio ottenuto dalle letture CGM.

capturAGP™M v5.0 - Sviluppato da Health Partners Institute, d/b/a. International Diabetes Center. Utilizzato dietro autorizzazione.

ΝΟΤΑ

Per poter visualizzare queste informazioni, devono essere disponibili almeno 24 ore di dati CGM con un minimo del 70% di dati.

Variabilità

Coefficiente di variazione

Normalizza la deviazione standard rispetto alla media (deviazione standard giornaliera divisa per glucosio medio, moltiplicata per 100 per ottenere il valore percentuale).

Deviazione standard

È una misurazione delle oscillazioni nelle letture della glicemia, attorno alla media.

capturAGP™M v5.0 - Sviluppato da Health Partners Institute, d/b/a. International Diabetes Center. Utilizzato dietro autorizzazione.

Ambulatory Glucose Profile

Riassume tutte le letture provenienti dal CGM in un grafico del profilo glicemico su 24 ore per visualizzare il tempo trascorso nell'intervallo ideale, con un alto, con un valore molto alto, con un valore basso o con un valore molto basso.

Seguendo la codifica con colori differenti del grafico Tempo trascorso negli intervalli, la tonalità del colore cambia quando si superano le diverse soglie dell'intervallo:

- Le aree che rappresentano il 25-75° percentile mantengono una saturazione completa.

- Le aree che rappresentano il 5-25° percentile o il 75-95° percentile sono ombreggiate.

- La mediana di tutte le letture è rappresentata da una linea nera.

Il report si basa su almeno sette giorni di dati CGM, ma il grafico non rappresenta i valori di glucosio inferiori alla curva del 5° percentile e superiori alla curva del 95° percentile.

Visualizzare la legenda sotto il grafico per ricevere aiuto nell'interpretazione del grafico.

Passare con il mouse sul grafico per scoprire quale percentile e quale intervallo rappresenta ciascuna area.

capturAGPTMM v5.0 - Sviluppato da Health Partners Institute, d/b/a. International Diabetes Center. Utilizzato dietro autorizzazione.

NOTA

Per poter visualizzare queste informazioni, devono essere disponibili almeno 24 ore di dati CGM con un minimo del 70% di tempo attivo.

Profili glicemici giornalieri

Questa scheda visualizza i grafici in miniatura per i singoli giorni nel periodo temporale selezionato, fino a un massimo di 28 giorni.

Per facilitare l'identificazione immediata di potenziali problemi, il codice colore evidenzia tempi e durata di ipoglicemia e iperglicemia.

Per accedere a informazioni dettagliate con dati contestuali di un giorno specifico, fare clic sulla miniatura da espandere.

Profili glicemici giornalieri - Vista espansa

ACCU·CHEK[®]

Panoramica

Questa scheda visualizza le informazioni CGM per il giorno selezionato.

Per passare da un giorno all'altro e alle informazioni corrispondenti, fare clic su qualsiasi miniatura nella sequenza in alto nella schermata.

Per spostarsi indietro o in avanti nel periodo temporale selezionato, fare clic sulle frecce ai lati. Per cambiare il periodo temporale, comprimere la scheda ed effettuare la sezione dal calendario.

Profili glicemici giornalieri

Questo grafico è suddiviso in quattro sezioni:

Valori glicemici

Il grafico visualizza un punto per ogni lettura della glicemia registrata nelle 24 ore. Ogni punto è codificato con colori diversificati per rispecchiare il grafico Tempo trascorso negli intervalli.

Carboidrati

I numeri rappresentano la quantità di carboidrati consumati durante una finestra di tempo di 1 ora, dove ogni assunzione è riportata in una riga diversa.

A destra nel grafico è disponibile un riepilogo dell'assunzione giornaliera totale di carboidrati.

Insulina

Ogni linea rappresenta la quantità di insulina (unità) erogata: Rosso: insulina del bolo Blu: insulina basale Nero: altra insulina A destra nel grafico è disponibile un riepilogo dell'insulina giornaliera totale erogata.

Velocità basale

Questa sezione mostra le informazioni sulla velocità basale con le azioni del microinfusore (Attivo, Inattivo, Pausa) e i profili basali temporanei (aumenti e diminuzioni).

- Per visualizzare informazioni dettagliate su una misurazione, passare con il mouse sugli elementi del grafico.

- Per semplificare l'interpretazione del grafico, fare clic su Legenda in alto a destra in questa scheda.

Dati contestuali

Intervalli di tempo

Visualizza la percentuale di tempo che il paziente ha trascorso in ciascun intervallo durante il giorno selezionato.

Glicemia media

Visualizza il valore della glicemia media giornaliera ed è rappresentato con colori diversificasti in base ai vari intervalli glicemici.

Deviazione standard

Una misurazione giornaliera delle oscillazioni nelle letture della glicemia, attorno alla media.

Coefficiente di variazione

Normalizza la deviazione standard rispetto alla media (deviazione standard giornaliera divisa per glicemia media giornaliera, moltiplicata per 100 per ottenere il valore percentuale) durante il giorno selezionato.

Pattern

Panoramica

Questa funzione consente di visualizzare senza difficoltà i dati sulla glicemia automonitorati dei pazienti per individuare i pattern. Serve a richiamare l'attenzione su aspetti che potrebbero richiedere un intervento o a riconoscere andamenti positivi.

I 21 diversi pattern sono organizzati in 5 gruppi predefiniti e possono essere visualizzati sotto forma di grafico dell'andamento o di registro.

Viene applicato un codice colore per ogni pattern e gruppo per indicare se i parametri sono stati rispettati e se è stato attivato o meno un pattern.

Verde: nessun pattern attivato

Rosso: pattern attivato

Grigio: dati insufficienti per attivare un pattern

ΝΟΤΑ

I pattern sono impostati individualmente per ogni paziente e possono essere diversi da paziente a paziente nel sistema. Non sempre è necessario configurare i pattern per tutti i pazienti.

ΝΟΤΑ

Per poter visualizzare i risultati, è necessario caricare i dati dal dispositivo di un paziente.

Configurazione iniziale

Se è la prima volta che si accede a Pattern per il paziente selezionato, l'utente viene indirizzato alla schermata Configurazione pattern.

1. Fare clic sul menu a discesa Opzioni profilo e selezionare una delle opzioni. Il profilo selezionato determina le impostazioni predefinite del pattern.

- Per accettare le impostazioni predefinite, scorrere verso il basso e fare clic su Salva. L'utente viene indirizzato a Vista pattern.

Per personalizzare le impostazioni per i diversi modelli, completare i seguenti passaggi.

1. Fare clic sul menu a discesa Periodi di calcolo e selezionare una delle opzioni.

2. Se il paziente utilizza un microinfusore per insulina, fare clic sul menu a discesa Sostituzione cartuccia e selezionare una delle opzioni. Le unità di misura sono preimpostate in base al Paese.

3. Per personalizzare il Numero minimo di test necessari, fare clic all'interno delle caselle di immissione e digitare un nuovo valore.

4. Per personalizzare gli intervalli glicemici ideali, fare clic sui menu a discesa per Soglia dell'iperglicemia per correzione erronea dell'iperglicemia e selezionare una delle opzioni.

5. Per attivare o disattivare un gruppo di pattern, utilizzare l'interruttore On/Off accanto a ciascun gruppo sul lato sinistro della schermata. In questo modo i risultati non vengono visualizzati nel grafico dei pattern e nel registro, ma le impostazioni rimarranno salvate all'interno del sistema.

6. Per attivare o disattivare uno qualsiasi dei singoli pattern, selezionare prima il gruppo di pattern e poi azionare l'interruttore On/Off accanto a ogni pattern, sulla destra della schermata.

7. Per configurare i singoli pattern, fare clic all'interno delle caselle di immissione e digitare un nuovo valore.

8. Al termine, fare clic su Salva.

ΝΟΤΑ

È possibile tornare a Configura impostazioni in qualsiasi momento per apportare modifiche o tornare alle impostazioni predefinite.

Definire i pattern dopo la configurazione

Dopo avere configurato il pattern per il paziente, è possibile regolare in qualsiasi momento i valori che attivano un pattern dalla scheda Pattern del paziente selezionato.

Configurazione rapida

1. Nella tabella selezionare una delle schede orizzontali dei 5 gruppi di pattern in modo da visualizzare i pattern inclusi in quel gruppo.

2. Fare clic sull'icona Impostazioni accanto al pattern che si desidera configurare. Comparirà una finestra pop-up.

3. Fare clic all'interno delle caselle di immissione e digitare un nuovo valore. In caso di superamento del valore minimo o massimo, comparirà un messaggio.

4. Fare clic su Salva.

Per tornare alle impostazioni predefinite per il pattern selezionato, fare clic sull'icona delle impostazioni posta accanto al pattern e poi su Ripristina le impostazioni predefinite.

Le modifiche saranno applicate a tutte le misure esistenti e future.

Configurazione standard da Configurazione pattern

Per una configurazione più dettagliata e per abilitare e/o disabilitare i pattern, fare clic su VAI A CONFIGURAZIONE DEI PATTERN. L'utente verrà indirizzato alla schermata Configurazione pattern. Vedere la voce di menu Prima configurazione per istruzioni complete.

Questa schermata consente comunque di tornare alle impostazioni predefinite in qualsiasi momento. Scorrere e fare clic su Ripristina le impostazioni predefinite.

Visualizza pattern

Completata la configurazione dei pattern per un paziente, un riepilogo dello stato del pattern del paziente viene visualizzato in una tabella nella parte superiore della schermata.

Viene applicato un codice colore per ogni pattern e gruppo per indicare se i parametri sono stati rispettati e se è stato attivato o meno un pattern.

Verde: nessun pattern attivato

Rosso: pattern attivato

Grigio: dati insufficienti per attivare un pattern

Confronta periodi di tempo

Questa vista supporta il confronto del quadro generale del pattern in intervalli diversi.

- Per visualizzare il quadro generale del pattern del paziente in una tabella comparativa, fare clic sulla scheda Confronta periodi di tempo nella sezione in alto a sinistra.

- Per visualizzare i pattern in intervalli settimanali, mensili o trimestrali, fare clic sul menu a discesa dell'icona del calendario e selezionare le opzioni desiderate.

- Per visualizzare tutti i pattern associati in ciascun gruppo, fare clic sull'elenco a discesa alla fine della riga.

Grafico dell'andamento

Nella sezione inferiore della schermata, è possibile visualizzare i pattern su un grafico dell'andamento.

Le misurazioni che attivano i pattern abilitati sono evidenziate con cerchi colorati sul grafico. Lampeggiano tre volte prima di diventare cerchi statici.

- Per visualizzare informazioni dettagliate su una misurazione, passare con il mouse su un punto del grafico.

- Per semplificare l'interpretazione del grafico, fare clic su Legenda in alto a destra nel grafico.

- Per filtrare le informazioni visualizzate nel grafico, fare clic sull'elenco a discesa IPOGLICEMIA e IPERGLICEMIA e deselezionare le caselle di controllo corrispondenti.

Registro

Il registro mostra una tabella cronologica suddivisa in colonne, che rappresentano i pattern in diversi periodi temporali: prima del pasto, dopo il pasto, colazione, pranzo, cena, ora di coricarsi e notte.

- Per semplificare l'interpretazione del registro, fare clic su Legenda in alto a destra nel registro.

- Per visualizzare informazioni dettagliate su un pattern attivato, passare con il mouse sui valori colorati.

- Per filtrare le informazioni visualizzate nel registro, fare clic sull'elenco a discesa IPOGLICEMIA e IPERGLICEMIA e deselezionare le caselle di controllo corrispondenti.

NOTA

Per poter calcolare i risultati è richiesto un numero minimo di misurazioni. Questo può essere modificato nella sezione Seleziona criteri del pattern della configurazione Pattern.

Gestione delle strisce reattive - Ritiro in ambulatorio

Consegna delle strisce reattive

La scheda "Consegna delle strisce reattive" contiene informazioni di alto livello sulla linea guida attiva e dettagli sulla consegna delle strisce reattive e sul relativo stato. Queste informazioni si basano sulla routine di test stabilita, che viene definita da un professionista sanitario.

Viene utilizzato un sistema a semaforo per ogni stato, con riferimento al numero di strisce reattive che un paziente ha utilizzato in un periodo temporale specifico.

Verde: è possibile raccogliere nuove strisce reattive. Il paziente ha consumato tra l'81 e il 100 % delle strisce reattive a sua disposizione.

Arancione: è possibile raccogliere nuove strisce reattive. Il paziente ha consumato tra l'70 e il 80 % delle strisce reattive a sua disposizione.

Rosso: non è possibile raccogliere le strisce reattive. Il paziente:

- Ha consumato meno del 70% delle strisce reattive prescritte.
- Ha consumato più del 100% delle strisce reattive prescritte.
- Ha il diabete gestazionale e ha superato la data del parto.
- Ha superato una o più delle soglie stabilite e questo ha attivato un avviso.

Grigio: non sono disponibili dati per calcolare il quadro generale per il periodo di tempo corrente. Il motivo potrebbe essere un caricamento in sospeso, non eseguito ma scaduto, oppure una consegna appena effettuata.

Consegna strisce reattive

Per sapere quante strisce reattive consegnare, fare clic su Aggiorna quadro generale. Se lo stato è verde o arancione, fare clic su "Gestisci consegna" e decidere:

- Per accettare l'importo consigliato, fare clic su "Conferma consegna".

- Per modificare la quantità consigliata, aggiungere o rimuovere i flaconi di strisce reattive e indicarne il motivo nella casella dei commenti. Quindi fare clic su Conferma consegna.

Modifica forzata dello stato

Per cambiare lo stato di un paziente da rosso a verde o viceversa:

- 1- Fare clic su Aggiorna quadro generale.
- 2- Fare clic sul cerchio colorato nella sezione Forza quadro generale.
- 3- Fare clic su Forza quadro generale.

Cronologia consegne

Per visualizzare la cronologia della gestione e del consumo delle strisce reattive, fare clic su Cronologia consegne nella sezione Dettagli dello stato.

Segnala strisce reattive perse o danneggiate

Per segnalare che un paziente ha perso o danneggiato le strisce reattive e per ricalcolare le scorte totali del paziente:

- 1- Fare clic su Aggiorna quadro generale.
- 2- Nella sezione "Segnala strisce reattive perse o danneggiate", immettere la quantità o fare clic su +.
- 3- Fare clic su Aggiorna scorte. La consegna successiva verrà aggiornata di conseguenza.

Consegna strisce aggiuntive

Se il paziente ha bisogno di strisce reattive aggiuntive per sostituire quelle perse o danneggiate, procedere come segue:

- 1- Fare clic su Aggiorna quadro generale.
- 2- Nella sezione Consegna eccezionale, inserire la quantità di flaconi di strisce reattive aggiuntivi da consegnare.
- 3- Includere il motivo nel riquadro dedicato ai commenti.
- 4- Fare clic su Consegna strisce reattive.

ACCU·CHEK®

ΝΟΤΑ

Le percentuali indicate sono valori predefiniti e potrebbero differire da quelle della propria struttura.

Linea guida

Nella scheda Linea guida è possibile creare una linea guida clinica per il paziente selezionato.

In questo modo è possibile monitorare la relazione tra la routine di test stabilita e la richiesta di strisce reattive. In base al tipo di diabete selezionato nel menu a discesa Terapia del paziente, tutti gli altri menu a discesa includono una serie di opzioni tra cui scegliere, come tipo di terapia, periodo della terapia, frequenza di consegna e quantità da consegnare.

Il menu a discesa Guida clinica contiene due opzioni:

- Guide preimpostate per guide cliniche predefinite.

- Guide personalizzate per guide cliniche create dal medico o altri professionisti del centro sanitario.

Guide cliniche personalizzate

È possibile creare guide cliniche personalizzate per il paziente selezionato o visualizzare le guide cliniche create in precedenza. Queste possono essere applicate ad altri pazienti.

Per creare nuova guida clinica personalizzata:

1- Espandere la scheda Ritiro in ambulatorio, quindi fare clic su Linea guida sotto la barra Profilo del paziente.

2- Fare clic su Opzioni per la guida clinica personalizzata.

3- Assegnare un nome alla nuova guida clinica personalizzata. Effettuare quindi le selezioni dalle opzioni dei menu a discesa.

4- Fare clic su Salva la guida clinica personalizzata.

La cronologia delle guide cliniche personalizzate che si trova in basso nella scheda visualizza fino a cinque guide che sono state create in precedenza dal medico o da altri professionisti dello stesso centro.

È possibile ordinare questo elenco dalla sezione Ordina per che si trova sulla destra.

- Per visualizzare le proprie guide e quelle create da altri professionisti, fare clic su Tutte.

- Per visualizzare solo le proprie guide, fare clic su Personali.

- Fare clic sulla freccia blu del menu a discesa per visualizzare maggiori informazioni su ogni guida clinica.

- Per rimuovere una guida già creata, fare clic su Rimuovi in basso a destra. Non è possibile rimuovere le guide create dagli altri professionisti.

Creare una linea guida provvisoria

Nella scheda Linea guida è possibile creare una linea guida provvisoria per il paziente selezionato.

La linea guida provvisoria può essere visualizzata e creata dalla sezione presente nella parte inferiore della scheda.

ΝΟΤΑ

Le linee guida temporanee sono necessarie durante la gravidanza e dopo un intervento chirurgico.

Allarmi

La scheda Allarmi consente di impostare gli avvisi per questo paziente. Il sistema cambierà i semafori del paziente quando i valori del paziente non rientrano nei parametri consentiti o quando questi allarmi vengono attivati.

Un report visualizza tre soglie (Ipoglicemia, Iperglicemia e Soglia inferiore) sotto tre intervalli ideali (Prima del pasto, Dopo il pasto e Ora di coricarsi)

Queste soglie sono stabilite in precedenza per gli intervalli glicemici ideali del paziente.

Per impostare un allarme:

- 1- Utilizzare l'interruttore On/Off presente in Configurazioni degli allarmi.
- 2- Fare clic sui pulsanti + e per selezionare quando ricevere gli allarmi.
- 3- Fare clic su Salva nella parte inferiore della schermata.

Gestione delle strisce reattive - Consegna a domicilio

Stato della consegna

Qui è possibile monitorare lo stato della consegna delle strisce reattive di questo paziente: Attiva, Sospesa o Bloccata.

È possibile impostare lo stato su Attiva e su Sospesa e modificare la data di consegna.

È necessario caricare i dati per:

- Visualizzare i risultati.
- Sbloccare una consegna.
- Visualizzare le consegne imminenti.

Configurazione della consegna

Qui è possibile configurare un programma di consegna automatica per spedire le strisce reattive a casa del paziente:

1. In Programma di consegne selezionare uno dei programmi nel menu a discesa. Le strisce reattive associate a questo programma vengono aggiunte automaticamente alla casella Strisce reattive incluse.

2. In Scorte iniziali immettere le scorte iniziali fornite al paziente.

- 3. Nella casella % perdite/Abbuono per avaria, immettere la percentuale tollerata di strisce reattive perse e/o danneggiate.
- 4. In Giorni tra spedizioni, inserire l'intervallo di tempo che intercorre tra il momento attuale e la prima spedizione.

NOTA

Quando si apportano modifiche al Programma di consegne, i valori di questa sezione tornano su zero.

NOTA

Giorni tra spedizioni è applicabile solo alla prima spedizione. La data delle spedizioni successive sarà calcolata automaticamente, in base al consumo di strisce reattive, per garantire che un paziente non esaurisca le scorte di strisce reattive.

Dispositivi paziente

Questa sezione rappresenta un'istantanea dei dispositivi del paziente, in cui ogni report include una registrazione delle impostazioni abilitate su un particolare dispositivo al momento del caricamento dei dati (data - ora). Il sistema salverà un report solo se si sono verificati cambiamenti rispetto alle impostazioni del report precedente. Per impostazione predefinita, viene visualizzato il report più recente.

I valori con una cornice grigia sono quelli che differiscono dalle impostazioni precedenti. Se si attiva l'interrutore "Confronta con le impostazioni precedenti" vengono visualizzate le impostazioni precedenti con una cornice blu.

- Per cambiare dispositivo, selezionarlo dal primo menu a discesa.

- Per vedere i report precedenti e successivi, effettuare una selezione dal secondo menu a discesa.
- Per passare da una sezione all'altra delle tre impostazioni, fare clic sulle schede.

Modifica paziente

Profilo e condivisione

Tramite questa sezione è possibile aggiornare i dati del paziente e la configurazione dell'account modificando qualsiasi campo del modulo e facendo clic su Salva.

È inoltre possibile aggiungere il codice di condivisione del paziente per accedere subito ai suoi dati sanitari.

Accedere ai dati da una delle nostre app personali:

1- Chiedere al Paziente di generare il proprio codice di condivisione con l'app.

- Se si utilizza **l'app mySugr**, indicare al paziente di aprire il menu Altro, andare alla sezione Condivisione dati e toccare Genera il codice.

- Se si utilizza l'app Accu-Chek SmartGuide, indicare al paziente di aprire Menu, toccare Account e toccare Gestisci account. Da qui, passare alla sezione Condivisione, toccare Gestione dei dati condivisi, quindi toccare Genera il codice.

2- Digitare il codice di condivisione del paziente nel campo designato e fare clic su Avvia condivisione.

3- Rivedere i dati del paziente per verificare che i dati del codice di condivisione appartengano al paziente selezionato. Fare clic su Avvia condivisione.

4- Nella parte superiore della schermata viene visualizzato un messaggio di conferma. Tutti i dati sanitari disponibili vengono visualizzati nelle sezioni designate.

Gestione della condivisione dei dati

I Pazienti possono scegliere di **Mettere in pausa la condivisione** dei loro dati in qualsiasi momento trn l'account Accu-Chek. Tutti i dati precedentemente condivisi rimarranno disponibili per la consultazione. Se il paziente decide di **condividere nuovamente i dati**, tutti i dati memorizzati dopo la pausa della condivisione verranno visualizzati automaticamente su questa piattaforma.

Periodi temporali

I periodi temporali vengono visualizzati nei registri utilizzati in tutta la piattaforma.

Per personalizzare i quattro periodi temporali per il paziente:

1. Trascinare i cerchietti nel cursore interattivo oppure selezionare i valori dagli elenchi a discesa.

2. Fare clic su Salva per applicare le modifiche.

Intervallo glicemico ideale

In questa schermata sono riportati gli intervalli glicemici ideali definiti per questo paziente.

BGM e pattern

I tre grafici a barre visualizzati al centro della schermata rappresentano gli intervalli ideali predefiniti prima del pasto, dopo il pasto e all'ora di coricarsi per BGM e Pattern. Quando si apportano modifiche alla soglia dell'ipoglicemia nell'intervallo prima del pasto, le soglia dell'ipoglicemia per dopo il pasto e ora di coricarsi si allineano di conseguenza, dato che la soglia dell'ipoglicemia deve rimanere invariata per tutto il giorno.

Per modificare le soglie:

- 1. Fare clic all'interno di qualsiasi campo da modificare.
- 2. Fare clic su Salva

CGM

Il grafico a barre visualizzato sul lato destro della schermata rappresenta l'intervallo CGM ideale. Per modificare le soglie:

1. Fare clic all'interno di qualsiasi campo da modificare.

2. Fare clic su Salva

Per ripristinare gli intervalli ideali predefiniti, fare clic su Ripristina impostazioni.

Dispositivi

In questa schermata viene visualizzato un elenco di tutti i dispositivi sincronizzati con il paziente selezionato.

Per impostazione predefinita, i risultati sono visualizzati in base al tipo di dispositivo. Fare clic sulla freccia accanto a una delle intestazioni per visualizzare i risultati in questo ordine.

Per rimuovere un dispositivo dall'elenco di un paziente, fare clic su Rimuovi nella colonna Azioni.

Studio clinico - Interventistico

Per impostazione predefinita, i dati dei partecipanti allo studio clinico sono "in cieco" e sono elencati con il rispettivo ID partecipante allo studio. Se un partecipante allo studio risulta idoneo per essere rimosso dalla modalità "in cieco", questa scheda consente di aggiornare le impostazioni per visualizzare i dati su questo software e anche sull'applicazione mobile del partecipante.

Ricordarsi di verificare se l'ID del partecipante allo studio corrisponde allo schema di randomizzazione/apertura del cieco specifico dello studio, perché la rimozione della modalità "in cieco" dei dati di un paziente è irreversibile.

ΝΟΤΑ

Questa sezione è disponibile solo per i partecipanti a uno studio clinico interventistico.

Disattiva paziente

Per proseguire, specificare il motivo per il quale il paziente viene disattivato e aggiungere eventuali commenti. Fare quindi clic su Disattiva paziente.

Se è necessario riattivare un paziente, contattare il servizio assistenza.

Note e rapporti

Creazione di una nota

È possibile creare una nota relativa a un paziente in uno dei due modi seguenti:

Da questa barra laterale:

1. Fare clic sull'icona delle note nella parte superiore della barra laterale per espanderla.

2. Fare clic su Crea nota e digitare la nota nella casella di testo. Per condividere la nota con il paziente, selezionare la casella di controllo.

3. Fare clic su Salva.

Da Gestione dei pazienti:

- 1. Fare clic su Crea nota dalla riga Informazioni sul paziente; si aprirà una finestra popup.
- 2. Digitare la nota nella casella di testo. Per condividere la nota con il paziente, selezionare la casella di controllo.
- 3. Fare clic su Salva.

Aggiungi un commento

Per commentare una nota esistente:

- 1. Fare clic su Commenti sotto la nota.
- 2. Fare clic su Aggiungi un commento sotto la nota pertinente.
- 3. Digitare il commento nella casella di testo.
- 4. Fare clic su Pubblica.

Visualizzazione di note, commenti e report

Per visualizzare le note e i commenti salvati, fare clic sull'icona delle note nella barra laterale. Se vi sono note o commenti non letti, sull'icona delle note viene visualizzato un badge blu.

Viene visualizzata un'etichetta "Condivisa con il paziente" se la nota è stata condivisa. Un tag sotto la data indica se si tratta di una nota o di un report.

Se presso il proprio centro è abilitata la funzione Monitoraggio del tempo, nella barra laterale viene visualizzato un riepilogo delle attività di assistenza al paziente, con il tag Report. È possibile esportare i report impiegando la stessa procedura utilizzata per le note. Vedere la sezione Operazioni iniziali per ulteriori informazioni sulla funzione Monitoraggio del tempo in Cura del paziente.

Esportazione di note in formato PDF

È possibile esportare una nota relativa a un paziente per aggiungerla alla cartella clinica del paziente:

- 1. Selezionare un paziente per aprire Vista paziente.
- 2. Fare clic sull'icona delle note per espandere la barra laterale.

3. Fare clic sull'icona Esporta in PDF situata sul lato destro della nota per esportare e scaricare il documento.

NOTA

Tutti i professionisti sanitari associati a un paziente possono visualizzare i commenti. Quando si condividono note e commenti con i propri pazienti, questi possono aggiungere i propri commenti dal Portale del paziente. Anche i pazienti che partecipano al programma Condivisione dati possono eseguire queste operazioni dall'app mySugr®.

ΝΟΤΑ

Alcune funzioni sono opzionali e vengono visualizzate solo se disponibili nel proprio paese e abilitate presso il proprio centro.

Unità di misura

È possibile selezionare le unità di misura da visualizzare nella piattaforma.

- Per il glucosio: mg/dL o mmol/L.
- Per i carboidrati: grammi (g) o scambio (ex.).

Per impostazione predefinita, vengono visualizzati i grammi e l'unità di misura standard del glucosio adottata dal proprio Paese. Per modificare le impostazioni: selezionare un'opzione diversa e fare clic su Salva.

Se si seleziona lo scambio di carboidrati, è necessario scegliere quanti grammi di carboidrati (10, 12, 15 o 20) corrispondono a uno scambio.

ΝΟΤΑ

Questa modifica influirà solo sulla modalità di visualizzazione dei dati all'interno della piattaforma.

ΝΟΤΑ

Se è richiesto un fattore di conversione, la formula da calcolare è la seguente: mmol/L da mg/dL: mg/dL \div 18,02 mg/dL da mmol/L: 18,02 × mmol/L

Intervalli glicemici ideali predefiniti

In questa schermata sono riportati gli intervalli glicemici ideali definiti per questo paziente.

BGM e pattern

I tre grafici a barre visualizzati al centro della schermata rappresentano gli intervalli ideali predefiniti prima del pasto, dopo il pasto e all'ora di coricarsi per BGM e Pattern.

Quando si apportano modifiche alla soglia dell'ipoglicemia nell'intervallo prima del pasto, le soglia dell'ipoglicemia per dopo il pasto e ora di coricarsi si allineano di conseguenza, dato che la soglia dell'ipoglicemia deve rimanere invariata per tutto il giorno.

Per modificare le soglie:

- 1. Fare clic all'interno di qualsiasi campo da modificare.
- 2. Fare clic su Salva.

CGM

Il grafico a barre visualizzato sul lato destro della schermata rappresenta l'intervallo CGM ideale. Per modificare le soglie:

- 1. Fare clic all'interno di qualsiasi campo da modificare.
- 2. Fare clic su Salva.

ΝΟΤΑ

Le modifiche saranno applicate solo ai nuovi pazienti creati nel sistema e non avranno quindi effetto sui pazienti esistenti.

Scorte

Per aggiungere nuove scorte:

1. Scegliere una data di consegna delle scorte (l'impostazione predefinita è la data odierna), selezionare il modello del dispositivo dal menu a discesa e specificare il numero di contenitori di strisce reattive e il numero di strisce reattive ricevute.

2. Fare clic su Aggiungi nuove scorte. Se le scorte sono state aggiunte correttamente, verrà visualizzato un messaggio di conferma con un segno di spunta al centro.

3. Se non è stato possibile aggiungere nuove scorte, comparirà un messaggio informativo con un punto esclamativo rosso.

Impostazioni del telemonitoraggio del paziente

Impostazioni programma

Il Telemonitoraggio del paziente (RPM) è una funzione progettata per monitorare i pazienti in maniera rapida, ma anche nel dettaglio, ed è anche possibile visualizzare il grado di compliance dei pazienti al programma stesso.

Le impostazioni del programma di telemonitoraggio sono configurate sui valori predefiniti. Solo i ruoli professionali Medico Specialista con autorizzazioni di gestione possono apportare modifiche alle impostazioni del programma. Queste autorizzazioni sono assegnate dall'amministratore Roche.

Impostazioni predefinite

Tutti i pazienti iscritti al programma di telemonitoraggio del centro avranno le stesse impostazioni.

Impostazioni predefinite	Francia	Resto del mondo
Nome del programma	ÉTAPES	Telemonitoraggio del paziente
Durata del programma	Illimitata	30 giorni
Grado di aderenza del paziente	N/A	Quando sono trascorse 48 ore senza che siano stati caricati dati, viene inviato al paziente un promemoria via e-mail.
		Il medico riceve una notifica quando qualche paziente non rispetta i requisiti del programma.
Tag RPM	N/A	Il tag RPM (telemonitoraggio) cambia colore se il paziente non effettua alcun caricamento di dati per 4 giorni su 7.

Impostazioni configurabili

Gli utenti con un ruolo Medico Specialista possono modificare le seguenti impostazioni per il proprio centro:

- Nome del programma
- Durata del programma
- Grado di aderenza del paziente

Per modificare le impostazioni:



1. Fare clic sull'icona del menu Azioni dalla barra di spostamento e selezionare Impostazioni programma di telemonitoraggio.

- 2. Fare clic all'interno della casella di input che si desidera modificare.
- 3. Fare clic su Salva.

ΝΟΤΑ

Questa funzione opzionale viene visualizzata solo se disponibile nel proprio paese e abilitata presso il proprio centro. Le impostazioni del programma non sono configurabili per ÉTAPES. L'applicazione delle modifiche apportate alle Impostazioni di compliance al programma può richiedere fino a 24 ore.

Inserimento di un paziente

È possibile iscrivere un paziente in uno dei tre modi seguenti:

- Dalla schermata Crea nuovo paziente, selezionare la casella di controllo per il programma RPM.

- Da Gestione dei pazienti, fare clic sulla freccia alla fine della riga Informazioni sul paziente per il paziente che si desidera inserire nel programma di telemonitoraggio e fare clic su Inserisci paziente.

- Da Vista paziente, selezionare Modifica paziente nel menu Impostazioni paziente.

Carica dati - Applicazione web

Dispositivi compatibili

Questo è l'elenco dei dispositivi compatibili per Device Link 4.0

DEVICE NAME	TIPO DI DISPOSITIVO	ISTRUZIONI DI COMUNICAZIONE
Accu-Chek attivo	BGM	Spegnere lo strumento, premere M finché PC non appare sullo schermo dello strumento.
Accu-Chek Aviva Connect	BGM	Spegnere lo strumento, tenere premuti i pulsanti Indietro e OK. Selezionare Trasferimento dati, quindi inserire l'estremità piccola del cavo USB nella porta USB dello strumento e l'estremità grande nella porta USB.
Accu-Chek Aviva Insight	Musica di sottofondo, IP, BC	Spegnere lo strumento e inserire l'estremità piccola del cavo USB nella porta USB dello strumento e l'estremità grande nella porta USB.
Guida Accu-Chek	BGM	Spegnere lo strumento e inserire l'estremità piccola del cavo USB nella porta USB dello strumento e l'estremità grande nella porta USB.
Accu-Chek Guide Me	BGM	Spegnere lo strumento e inserire l'estremità piccola del cavo USB nella porta USB dello strumento e l'estremità grande nella porta USB.
Accu-Chek	BGM, IP , BC	BGM:
Insight		Spegnere lo strumento e collegare il piccolo estremità del cavo USB nella porta USB sullo strumento e l'estremità grande nella porta USB.
		IP:
		Se stai usando il microinfusore, devi prima accoppiarlo con uno strumento Accu-Chek Aviva Insight o Performa Insight e seguire le istruzioni per la musica di sottofondo:
Accu- Chek Instant	BGM	Collega l'estremità piccola del cavo USB alla presa USB porta sul misuratore e l'estremità grande nella porta USB. Se lo strumento è spento, si accenderà quando sarà collegato al computer.
Accu-Chek Instant Forward	BGM	Inserire l'estremità piccola del cavo USB nella porta USB dello strumento e l'estremità grande nella porta USB. Se lo strumento è spento, si accenderà quando sarà collegato al computer.
Accu-Chek Instant S	BGM	Inserire l'estremità piccola del cavo USB nella porta USB dello strumento e l'estremità grande nella porta USB. Se lo strumento è spento, si accenderà quando sarà collegato al computer.
Accu-Chek Mobile	BGM	Con lo strumento spento, tieni premuti contemporaneamente i due pulsanti freccia sullo strumento finché lo strumento non si accende. Seleziona Trasferimento dati.
Accu-Chek Performa Connect	BGM	Spegnere lo strumento, tenere premuti i pulsanti Indietro e OK. Selezionare Trasferimento dati, quindi inserire l'estremità piccola del cavo USB nella porta USB dello strumento e l'estremità grande nella porta USB.
Accu-Chek Performa Insight	Musica di sottofondo, IP, BC	Spegnere lo strumento e inserire l'estremità piccola del cavo USB nella porta USB dello strumento e l'estremità grande nella porta USB.

ACCU·CHEK® Care

DEVICE NAME	TIPO DI DISPOSITIVO	ISTRUZIONI DI COMUNICAZIONE
Accu-Chek SoloM	IP	BGM:
		Collega l'estremità piccola del cavo USB alla porta USB porta del contatore. Passare al menu principale e selezionare l'icona USB.
		IP:
		Se stai usando il microinfusore, devi prima associarlo con uno strumento Accu-Chek Aviva Insight o Accu-Chek Performa Insight e seguire le istruzioni per la musica di sottofondo:
BGM = Misurat	ore di glicemia	

-

IP = Pompa per insulina

BC = Calcolatore del bolo

Requisiti di sistema

Per ottenere prestazioni ottimali, consigliamo vivamente di utilizzare i browser Web Chrome, Edge, Firefox o Safari. Non possiamo garantire l'accesso a tutte le funzionalità dell'applicazione quando si utilizzano altri browser come Internet Explorer.

È necessario che sia installato Windows 10 o Windows 11.

Per MacOS, è necessario un computer con processore Intel e Ventura o Sonoma installati.

È necessario disporre dei diritti di amministratore sul computer per installare Device Link per la prima volta e per qualsiasi aggiornamento che includa modifiche al driver.

Risoluzione dei problemi

Se non è installata la versione più recente del software Device Link, è necessario sospendere i caricamenti automatici da Accu-Chek Connection Manager prima di poter caricare correttamente i dati.

1. Fare clic con il tasto destro del mouse sull'icona Accu-Chek Connection Manager dalla barra delle applicazioni.

- 2. Fai clic su Pausa.
- 3. Viene visualizzata una finestra di notifica. Fare clic su OK.

Quindi, riavvia il processo di caricamento.

Connetti la pompa Accu-Chek SoloM (utenti macOS)

Collegare la pompa Accu-Chek SoloM prima di fare clic su Carica dati sulla barra di navigazione. Assicurarsi che il cavo USB sia collegato preventivamente alla porta USB dello strumento e al computer.

Connetti un lettore a infrarossi (utenti macOS)

Il lettore deve essere disconnesso per avviare il processo di caricamento.

Seleziona Carica dati sulla barra di navigazione e fai clic su Continua. Attendi finché non viene visualizzata la schermata "Connetti il dispositivo al computer" per connettere il lettore a infrarossi.