



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2019 - Año de la Exportación

Disposición

Número: DI-2019-1677-APN-ANMAT#MSYDS

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Jueves 14 de Febrero de 2019

Referencia: 1-47-3110-5780/18-2

VISTO el expediente N° 1-47-3110-5780/18-2 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos Alimentos y Tecnología Médica y,

CONSIDERANDO:

Que por los presentes actuados la firma LABORATORIOS TEMIS LOSTALO S.A solicita autorización de modificación del registro del Producto para diagnóstico de uso "in vitro" denominado CONTOUR PLUS LINK 2.4.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición ANMAT N° 2674/99 y la documentación aportada ha satisfecho los requisitos de la normativa aplicable.

Que en el expediente de referencia consta el informe técnico producido por el Servicio de Productos para Diagnóstico que establece que se autoriza la modificación solicitada.

Que la Dirección Nacional de Productos Médicos ha tomado la intervención de su competencia.

Que la presente se dicta en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello;

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

D I S P O N E:

ARTÍCULO 1°.- Autorízase la modificación del Certificado N° 8509 del producto para diagnóstico de uso in vitro denominado CONTOUR PLUS LINK 2.4., emitido según Disposición N° 0453/17.

ARTICULO 2°.- Acéptase la modificación en el origen de elaboración para el producto que consta en el certificado de la referencia, que en lo sucesivo será: A) PHC CORPORATION, In Vitro Diagnostics Division, Wakimachi Plant, 110 Oaza-Inoshiri-aza-Nishueno, Wakimachi, Mima, Tokushima, 779-3603, (JAPÓN) Y B) MEDTRONIC MINIMED, 18000 Devonshire Street, Northridge, CA 91325-1219, (USA) para ASCENCIA DIABETES CARE HOLDINGS AG, Peter Merian-Strasse 90, 4052 Basel, (SUIZA) y la nueva forma de presentación siendo: ENVASES CONTENIENDO: 1 GLUCÓMETRO, 25 TIRAS REACTIVAS CONTOUR® PLUS, 1 DISPOSITIVO DE PUNCIÓN MICROLET™ NEXT, 25 LANCETAS MICROLET™.

ARTICULO 3°.- Autorízase los textos de los proyectos de rótulos y Manual de Instrucciones que obran en el documento GEDO N° IF-2019-05760437-APN-DNPM#ANMAT.

ARTICULO 4°.- Practíquese la atestación de la presente disposición al Certificado de Inscripción N° 8509.

ARTÍCULO 5°.- Regístrese. Inscríbese en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica al nuevo producto. Por el Departamento de Mesa de Entrada, notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de confeccionar el legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-47-3110-5780/18-2

Digitally signed by CHIALE Carlos Alberto
Date: 2019.02.14 16:07:56 ART
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Carlos Alberto Chiale
Administrador
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología
Médica

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA -
GDE
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, c=AR,
o=SECRETARIA DE GOBIERNO DE MODERNIZACION,
ou=SECRETARIA DE MODERNIZACION ADMINISTRATIVA,
serialNumber=CUIT 30715117564
Date: 2019.02.14 16:08:03 -0300



99

Contour plus

Sistema integrado para análisis de glucosa en sangre



AUTOCODIFICACION



Medtronic

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

GUÍA DEL USUARIO

IF-2019-05760437-APN-DNPM#ANMAT
LABORATORIOS TEMIS LOSTAJO S.A.
Dr. PABLO R. STAHL
DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO
M.N. 12700

USO PREVISTO

El sistema analítico para análisis de glucosa en sangre (medidor, tiras reactivas y solución de control) CONTOUR PLUS LINK 2.4 está diseñado para el autoanálisis por personas con diabetes con el fin de realizar el seguimiento de las concentraciones de glucosa para la medición cuantitativa de la glucosa en sangre capilar total recién extraída de la yema del dedo o la palma de la mano. Está diseñado exclusivamente para su uso diagnóstico in vitro. La utilidad clínica de este dispositivo es que se puede usar como una ayuda para realizar el seguimiento de la eficacia de un programa de control de la diabetes.

El sistema analítico para análisis de glucosa en sangre CONTOUR PLUS LINK 2.4 está diseñado para transmitir los valores de glucosa y enviar un mensaje a dispositivos de Medtronic y facilitar la transferencia de información al programa de gestión CareLink™ mediante comunicación por radiofrecuencia.

El sistema analítico para análisis de glucosa en sangre CONTOUR PLUS LINK 2.4 no está diseñado para el diagnóstico ni la detección de la diabetes mellitus, ni para su uso en neonatos.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD



PRECAUCIÓN

Enfermedad grave

El análisis de glucosa en sangre capilar (punción en el dedo o en un lugar alternativo) puede no ser clínicamente apropiado cuando el flujo de sangre periférica es reducido. El estado de shock, la hipotensión grave, la hiperglucemia hiperosmolar, la cetoacidosis diabética y la deshidratación grave son ejemplos de cuadros clínicos que podrían afectar negativamente a la medición de glucosa en sangre periférica.^{1,3}

Mantener fuera del alcance de los niños. Este kit contiene piezas pequeñas que, si se tragan accidentalmente, pueden provocar asfixia.

Consulte con su profesional sanitario

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

Posible riesgo biológico

- Lávese siempre las manos con agua y jabón, y séqueseles cuidadosamente antes y después de realizar un análisis o manipular el medidor, el dispositivo de punción o las tiras reactivas.
- El dispositivo de punción y las lancetas son de un solo uso en una sola persona. No los comparta con nadie, ni siquiera con miembros de su familia. No los use en más de una persona.^{4,5}
- Todas las partes de este kit se consideran biológicamente peligrosas y potencialmente pueden transmitir enfermedades infecciosas, incluso después de haber lavado a cabo las tareas de limpieza. Consulte las instrucciones de limpieza en Limpieza del medidor, página 82.
- El dispositivo de punción suministrado con su kit está diseñado para el autoanálisis por un solo paciente. No se debe utilizar en más de una persona debido al riesgo de infección.
- Utilice una nueva lanceta cada vez que realice un análisis, ya que después de su uso deje de ser estéril.

- Deseché siempre las tiras reactivas y las lancetas como residuos médicos, o como le aconseje su profesional sanitario. Todos los productos que entren en contacto con la sangre humana deberán manipularse como potenciales transmisores de enfermedades infecciosas.

II | **Contour**
plus link^{2.4}

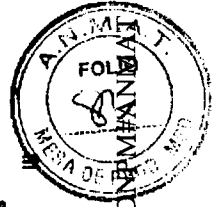
LABORATORIOS HEMIS TOSTALÓ S.A.
Dr. PABLO R. STAHL
DIRECTOR TÉCNICO - APONTEADO
M.N. N° 12766

PRECAUCIONES

Lea la guía del usuario de CONTOUR PLUS LINK 2.4, el folleto del dispositivo de punción, la guía del usuario del dispositivo Medtronic y todas las instrucciones incluidas en el kit del medidor antes de realizar un análisis. Siga todas las instrucciones de uso y mantenimiento exactamente como se describe para evitar resultados incorrectos.

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

- El medidor CONTOUR PLUS LINK 2.4 solo funciona con tiras reactivas CONTOUR PLUS y con soluciones de control CONTOUR PLUS.
- Conserve siempre las tiras reactivas CONTOUR PLUS en su frasco original. Cierre el frasco con firmeza inmediatamente después de sacar una tira reactiva. El frasco está diseñado para mantener las tiras reactivas secas. Evite exponer al medidor y las tiras reactivas a niveles excesivos de humedad, calor, frío, polvo o suciedad. Una exposición prolongada a la humedad ambiental al dejar abierto el frasco o no guardar las tiras reactivas en su frasco original pueden dañar las tiras reactivas. Esto podría conducir a resultados incorrectos. No utilice una tira reactiva que parezca estropeada o que ya haya sido utilizada.
- Compruebe las fechas de caducidad en las tiras reactivas y la solución de control. No utilice las tiras reactivas o la solución de control si la fecha de caducidad impresa en la etiqueta del frasco o en la caja ha vencido. Esto puede causar resultados incorrectos. En el caso de la solución de control, no la utilice si han transcurrido seis meses desde que abrió el frasco por primera vez. Después de abrir el frasco después de seis meses.
- Si el resultado del análisis con la solución de control está fuera del intervalo, contacte con el Servicio de atención al cliente. Consulte en la contraportada la información de contacto. No utilice el medidor para realizar un análisis de glucosa en sangre hasta que este problema esté resuelto.
- El medidor está diseñado para ofrecer resultados precisos a temperaturas entre 5° y 45° C. Si usted está fuera de este rango, no debe realizar el análisis. Siempre que traslade el medidor de un lugar a otro, espere unos 20 minutos para que el medidor se ajuste a la temperatura del nuevo lugar antes de realizar el análisis de glucosa en sangre.
- No realice un análisis de glucosa en sangre cuando el medidor CONTOUR PLUS LINK 2.4 está conectado a un ordenador.
- Utilice exclusivamente cables homologados o el cargador de pared del fabricante, o un cargador de 5 V que tenga el marcado CE.
- El medidor CONTOUR PLUS LINK 2.4 viene configurado y bloqueado para mostrar los resultados en mg/dL (microgramos de glucosa por decilitro de sangre).
 - Los resultados en mmol/L siempre tienen un punto decimal.
Ejemplo: 93^{mg} o 5,2^{mmol}
 - Compruebe la pantalla de visualización para asegurarse de que los resultados aparecen correctamente. Si no es así, consulte la información de contacto del Servicio de atención al cliente en la contraportada de esta guía del usuario.
- El sistema analítico para análisis de glucosa en sangre CONTOUR PLUS LINK 2.4 tiene un intervalo de medición de 20 mg/dL a 600 mg/dL.
 - Para resultados por debajo de 20 mg/dL o por encima de 600 mg/dL:
 - Si su lectura de glucosa en sangre está por debajo de 20 mg/dL, se mostrará la pantalla "Siga las recomendaciones de su médico inmediatamente" y el medidor emitirá dos pitidos.
 - Si su lectura del nivel de glucosa en sangre está por encima de 600 mg/dL, la pantalla siguiente le indicará que debe volver a realizar el análisis. El medidor emitirá dos pitidos. Si los resultados siguen estando por encima de 600 mg/dL, aparece el mensaje "Siga las recomendaciones de su médico inmediatamente".



IF-2019-05760437-APN-DIN

- Tenga en cuenta que los puertos USB de algunos ordenadores y concentradores USB actualizados pueden calentarse mucho más que el ambiente en el que se encuentran. Un alargador USB está disponible. Si quiere realizar un análisis inmediatamente después de desconectar el medidor del ordenador, utilice el cable USB para proteger el medidor frente a la exposición al calor que genera el ordenador.

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

Batería recargable

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

Cargue el medidor utilizando una toma de pared o un ordenador

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

El medidor estará completamente cargado cuando la luz del puerto para la tira reactiva deje de parpadear y se apague.

- * 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 conseguir un cargador de pared.

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

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



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

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

LABORATORIOS TEMIS LOSTALU S.A.
Dr. PABLO R. STAHL
DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO
M.H. N. 12779

Contenido

Sistema inalámbrico para análisis de glucosa en sangre	
CONTOURPLUS LINK 2.4	3
Tira reactiva CONTOURPLUS	3
Configuración inicial	5

REALIZAR EL ANÁLISIS

Preparación del dispositivo de punción	13
Obtener la gota de sangre: análisis en la yema de los dedos	15
Resultados de análisis	16
Análisis en lugar alternativo (AST): palma de la mano	18
Análisis con solución de control	23

CARACTERÍSTICAS

Función AutoLog (marcado de los resultados)	26
Envío de resultados a la bomba	25
Envío de un bolus a la bomba	28
Recordatorios de análisis	25
Notas	30

USO DEL MENÚ PRINCIPAL

Bolus	31	Sonido	47
Registro	31	AutoLog	47
Tendencias (medias y resúmenes)	32	Objetivos de glucosa en sangre	49
Configuración	33	Rango de Tendencias	51
Opciones de la Bomba	33	Alertas alta y baja	51
Opciones de envío del medidor	37	Configura el idioma	52
Recordatorios de análisis	43	Atención al cliente	52
Fecha y hora	45		

INFORMACIÓN TÉCNICA Y MANTENIMIENTO

Transferencia de datos al programa de gestión del tratamiento CareLink Personal	53
Pantallas de detección de errores	53
Estado de la batería	54
Información técnica	56
Mantenimiento del medidor	62
Limpieza del medidor	64
Garantía	64
ÍNDICE	66



IF-2019-05760437-APY

PRIMEROS PASOS

Sistema inalámbrico para análisis de glucosa en sangre CONTOUR[®] PLUS LINK 2.4

Primeros pasos

Sistema inalámbrico para análisis de glucosa en sangre CONTOUR[®] PLUS LINK 2.4

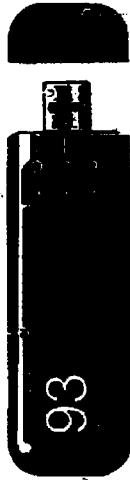
El sistema inalámbrico para análisis de glucosa en sangre CONTOUR PLUS LINK 2.4 funciona con las tiras reactivas CONTOUR[®] PLUS.

Puerto para la tira reactiva
Introduzca aquí la tira reactiva. Para encender la luz del puerto para la tira reactiva, consulte la página 4.

Botón superior Menú Consulte la página 4

Perifoneo de visualización

Conector USB del medidor



Tapa de protección de USB

Botones de selección/desplazamiento Consulte la página 5



PRECAUCIÓN

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

Tira reactiva CONTOUR[®] PLUS

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

Punta para muestra
La muestra de sangre se recoge aquí.

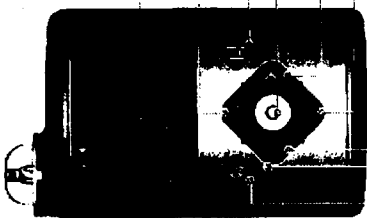
PRECAUCIÓN: El medidor CONTOUR PLUS LINK 2.4 funciona exclusivamente con tiras reactivas CONTOUR PLUS y con soluciones de control CONTOUR PLUS.



Dr. PABLO R. STAHL
DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO
M.N. N° 12796

IF-2019-05760437-APN-DNPM#ANMAT

"Interacciones" con la bomba de insulina MiniMed™ 640G compatible de Medtronic



El medidor **CONTOUR PLUS LINK 2.4** puede enviar de forma automática el resultado del análisis de glucosa en sangre o un bolus directamente a la bomba de insulina MiniMed, siempre y cuando el medidor y la bomba estén vinculados. Esto elimina la necesidad de introducir de forma manual un bolus o el resultado de glucosa en sangre en la bomba de insulina. Se pueden conectar a la bomba Medtronic hasta 6 medidores **CONTOUR PLUS LINK 2.4**. Para poder usar las funciones de conexión del medidor, el medidor **CONTOUR PLUS LINK 2.4** y la bomba de Medtronic deberán estar situados a una distancia no superior a 1,83 metros. Si no usa la función de conexión del medidor, puede que quiera configurar la opción de envío a Nunca en el medidor **CONTOUR PLUS LINK 2.4** para ahorrar batería.

Atrás

Descripción general del medidor

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



- El botón superior Menú tiene 3 funciones:
- Para encender o apagar el medidor, pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú.
 - Para volver atrás una pantalla desde la mayoría de pantallas, pulse el botón superior Menú una vez.
 - Para encender/apagar la luz del puerto para la tira reactiva, pulse rápidamente el botón superior Menú dos veces.

LABORATORIOS TEMIS (S.A.) S.
DR. PABLO R. STAHL
 DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO
 M.N. N° 12788

Configuración inicial



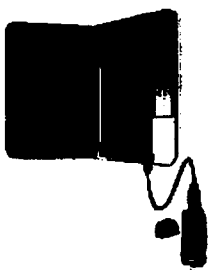
- Los tres botones situados junto a la pantalla permiten seleccionar las opciones que tienen al lado.
 - Si aparecen las flechas ▲ o ▼ en la pantalla del medidor, puede desplazarse arriba y abajo para ver más opciones.
 - Cuando se resalta la opción elegida, selecciónela pulsando el botón 0.
- NOTA:** Pulse y mantenga pulsados los botones ▲ o ▼ para desplazarse más rápido por la lista.



El Menú principal tiene cuatro opciones: Bolus, Registro, Tendencias y Configuración. Pulse el botón ▲ o ▼ para desplazarse a la selección deseada. Cuando aparezca resaltada su selección, pulse 0.

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

Configuración inicial



1. Antes de usarlo, recargue el medidor completamente. Consulte la página Iv.



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

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

Sus opciones son las siguientes:

<input type="radio"/> Siempre	El medidor enviará siempre los resultados
<input type="radio"/> Confirmar	El medidor pedirá confirmación antes de enviar los resultados
<input type="radio"/> Nunca	El medidor nunca enviará los resultados

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



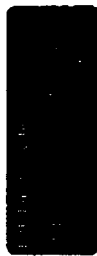
Puede cambiar su elección más adelante en Configuración (consulte la página 42).



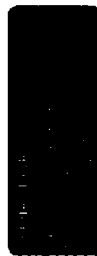
18. Pulse **M**.

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

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



19. La pantalla fermata fecha aparece en el medidor. Elija el formato de la fecha.



20. Pulse **II**.

La función AutoLog permite marcar el resultado del análisis como

<input type="radio"/> En ayunas	<input checked="" type="radio"/> Antes Comer	<input checked="" type="radio"/> Desp. Comer	<input type="radio"/> Sin Marcar
---------------------------------	--	--	----------------------------------

El medidor viene configurado de fábrica con la función AutoLog desactivada.



21. Cuando aparezca la pantalla AutoLog, pulse aceptar para mantener la función AutoLog desactivada. O bien, para activar la función AutoLog, seleccione Encender.

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

PRECAUCIÓN

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

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

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



22. Seleccione **Aceptar** para conservar los niveles de alerta predefinidos. Si desea cambiar estos niveles de alerta, pulse **Cambiar**.

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



23. Si ha seleccionado **Cambiar**, pulse el botón **▲** o **▼** para seleccionar el nivel de Alerta alta. Se puede definir entre 126 - 360 mg/dL. Pulse **II**.



24. Pulse el botón **▲** o **▼** para seleccionar el nivel de Alerta baja. Se puede definir entre 54 - 98 mg/dL. Pulse **II**.

NOTA: Pulse y mantenga pulsado el botón **▲** o **▼** para desplazarse más rápido por los números.



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



PRIMOS PASOS

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

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

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

26. Si la función AutoLog está desactivada, puede aceptar o cambiar el intervalo Objetivo predefinido de glucosa en sangre. El intervalo predefinido es 70 - 180 mg/dL.

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

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

○ En ayunas	70 - 130 mg/dL
☺ Antes Comer	70 - 130 mg/dL
☹ Después Comer	70 - 180 mg/dL

27. Para cambiar los Objetivos, pulse los botones **▲** o **▼** hasta alcanzar el Objetivo deseado y, a continuación, pulse **OK**. Pulse aceptar en la pantalla de confirmación. También puede cambiar estos ajustes más tarde en el Menú principal y seleccionando Configuración. Consulte la página 49.

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

Contour plus link²⁴

Intervalos Objetivo

REALIZAR EL ANÁLISIS

Realizar el análisis

Prepararse para realizar el análisis.

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

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

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

Antes de comenzar con el análisis tenga preparados todos los materiales que vaya a necesitar. Esto incluye el medidor CONTOUR PLUS LINK 2.4, las tiras reactivas CONTOUR PLUS y el dispositivo de punción y las lancetas suministrados con su kit. También necesitará la solución de control CONTOUR PLUS para realizar un control de calidad. Las soluciones de control CONTOUR PLUS están disponibles por separado en caso de no estar incluidas en el kit del medidor.

- No realice un análisis de glucosa en sangre cuando el medidor esté conectado a un dispositivo externo, p. ej., un ordenador.
- Utilice exclusivamente cables homologados o al cargador de pared del fabricante, o un cargador de 5 V que tenga el marcado CE.

Preparación del dispositivo de punción

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

PRECAUCIÓN: Posible riesgo biológico
El dispositivo de punción suministrado con su kit está diseñado para el autodiagnóstico por un solo paciente. No se debe utilizar en más de una persona debido al riesgo de infección.

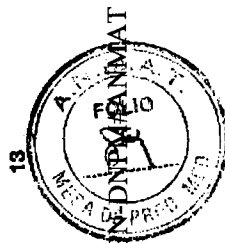
PRECAUCIÓN
• Desechete la lanceta usada como residuo médico o como le indique su profesional sanitario.
• No reutilice las lancetas. Use una nueva lanceta cada vez que realice un análisis.

Lea el folleto del dispositivo de punción para ver las instrucciones completas. Si utiliza un dispositivo de punción distinto, consulte las instrucciones de uso del fabricante. Para ver las instrucciones sobre el Análisis en lugar alternativo, consulte la página 18.

Prepararse para realizar el análisis

Contour plus link²⁴

LABORATORIOS TEMIS TOSTADO S.A.
DR. PABLO R. STABILI
DIRECTOR TÉCNICO LABORATORIO
M.N. N° 12266



IF-2019-05760437-APN-DNPA-RANMAT



IF-2019-05760437-APN/DN/IN#ANMAT

17

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

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

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

Si se seleccionó siempre en las opciones de envío
durante la configuración, el resultado se envía
automáticamente a la bomba. Si se seleccionó nunca en
las opciones de envío, no tendrá la opción de enviar el
resultado a la bomba. Si se seleccionó confirmar en las
opciones de envío, puede elegir enviar el resultado a la bomba después de cada análisis de
glucosa en sangre. Pulse Enviar o No Enviar. Si se ha elegido enviar, pulse **OK** en la pantalla
de confirmación de envío.
Deje la tira reactiva en el medidor para enviar un bolus a la bomba (consulte la página 25),
especificar un recordatorio opcional para el siguiente análisis (consulte la página 26), o
agregar una nota (consulte la página 30).

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

LABORATORIOS JEMIS LOSTALÓ S.A.
Dr. PABLO R. STAHL
DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO
M. N. N° 12786



Tras la aplicación de sangre en la tira reactiva, use
▼ para seleccionar la lengua; antes de comer, despegue
la Muestra y, a continuación, pulse **OK** (desplácese hacia
abajo para ver sin Marcar).

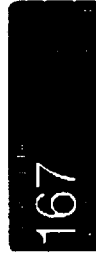
NOTA:
• El resultado del análisis no aparecerá hasta que no realice una selección AutoLog.
• Sin embargo, si el resultado está por encima o por debajo del ajuste de Alertas alta
o baja, verá el resultado sin tener que pulsar ningún botón.

OK La lengua	Use el marcador. En ayunas cuando analice los niveles de glucosa en sangre después de haber estado en ayunas (no comer ni beber durante 8 horas, excepto agua y bebidas no calientes).
OK Antes de comer	El marcador Antes de Comer se puede usar cuando se analizan los niveles de glucosa en sangre una hora antes de comer.
OK Desp. de comer	El marcador Después de Comer se usa cuando se analizan los niveles de glucosa en sangre durante las 2 horas siguientes a una comida.
OK Sin Marcar	Puede seleccionar Sin Marcar si está haciendo un análisis en cualquier momento distinto a antes de comer, después de comer o en ayunas.

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



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



Si se seleccionó siempre en las opciones de envío
durante la configuración, el resultado se envía
automáticamente a la bomba. Si se seleccionó nunca en
las opciones de envío, no tendrá la opción de enviar el
resultado a la bomba. Si se seleccionó confirmar en las
opciones de envío, puede elegir enviar el resultado a la bomba después de cada análisis de
glucosa en sangre. Pulse Enviar o No Enviar. Si se ha elegido enviar, pulse **OK** en la pantalla
de confirmación de envío.

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



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

REALIZAR EL ANÁLISIS

Resultados de análisis



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



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

PRECAUCIÓN

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

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

IMPORTANTE: No realice el AST en las siguientes circunstancias:

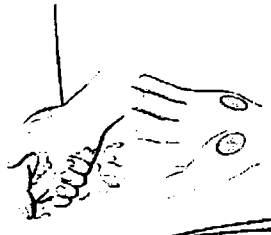
- Si cree que su nivel de glucosa en sangre es bajo
- Cuando el nivel de glucosa en sangre cambia rápidamente (después de una comida, dosis de insulina o ejercicio)
- Si no puede sentir los síntomas propios de un nivel bajo de glucosa en sangre (hipoglucemia asintomática)
- Si obtiene unos resultados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

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

El análisis en lugar alternativo es aconsejable únicamente cuando han transcurrido más de dos horas desde una comida, la administración de la medicación para la diabetes o la realización de ejercicio.

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

1. Lávese las manos y el lugar de punción con jabón y agua caliente. Aclare y seque cuidadosamente ambas zonas.
2. Acople la cápsula de punción transparente para AST al dispositivo de punción suministrado con su kit. Consulte en el folleto del dispositivo de punción para obtener instrucciones detalladas.
3. Seleccione un lugar de punción en una zona carnosa de la palma. Evite venas, lunares, huesos y tendones.



Dr. PABLO R. STARL
DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO
M.N. N° 12.766

REALIZAR EL ANÁLISIS

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

REALIZAR EL ANÁLISIS

Obtener una gota de sangre para el análisis en lugar alternativo

4. Presione la cápsula de punción transparente firmemente contra el lugar de punción y pulse el botón azul de expulsión.



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

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



6. Levante el dispositivo hacia arriba para alejarlo de la piel sin esparcir la sangre.



7. Realice el análisis justo después de que se haya formado una gota de sangre pequeña y redonda.

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

- No analice la muestra de sangre de la palma si obtiene:
- Sangre espesa
 - Sangre coagulada
 - Sangre muy líquida
 - Líquido claro mezclado con la sangre

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



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



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





8. Si tiene activada la función AutoLog, aparece la pantalla AutoLog. Seleccione **O** En ajustes, **E** antes de usar. **Az** para Enviar o sin Marcar pulsando el botón **OK** cuando la selección esté resaltada. Desplácese hacia abajo para ver sin Marcar.

NOTA:

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



Si se seleccionó **Enviar** en las opciones de envío durante la configuración, el resultado se envía automáticamente a la bomba. Si se seleccionó **Enviar** en las opciones de envío, no tendrá la opción de enviar el resultado a la bomba. Si se seleccionó **Enviar** en las opciones de envío, puede elegir enviar el resultado a la bomba después de cada análisis de glucosa en sangre. Pulse **Enviar** o **Reenviar**. Si se ha elegido **Enviar**, pulse **OK** en la pantalla de confirmación de envío. Puede cambiar la opción de envío en cualquier momento mediante el menú Configuración (consulte la página 42).

REALIZAR EL ANALISIS

PRECAUCIÓN

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

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

Expulsión y desecho de la lanceta usada



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

PRECAUCION

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

Contour plus Linc 24

LABORATORIOS JEMIS COSTA S.A.
DR. PABLO R. STAHL
DIRECTOR TÉCNICO - AFODERADO

REALIZAR EL ANALISIS

PRECAUCIÓN: Posible riesgo biológico

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

Resultados de análisis -- valores esperados

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

PRECAUCIÓN

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

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

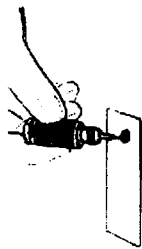
Resultados de análisis: valores esperados



IF-2019-05760437-APN-DNPM#-NMAT

REALIZAR EL ANALISIS

Analisis con solución de control



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



4. Verá la pantalla **Realizar Sangre**. El medidor ya está listo para realizar el análisis.



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

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

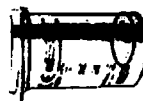
7. Deposite una pequeña gota de la solución de control sobre una superficie limpia y no absorbente.

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

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



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



11. Compare el resultado del análisis de control con el intervalo impreso en el frasco de tiras reactivas.

12. Extraiga la tira reactiva. Para apagar el medidor, pulse y mantenga pulsado el botón **Menú**. O BIEN se apagará solo tras tres minutos de inactividad. Descarte la tira reactiva usada como residuo médico o como le aconseje su profesional sanitario.

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

PRECAUCIÓN

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

PRECAUCIÓN: Si el resultado no está dentro del intervalo indicado en la etiqueta del frasco o en la caja de tiras reactivas es posible que haya un problema con las tiras reactivas, el medidor o la técnica de análisis que usted esté aplicando. Si el resultado del análisis de control queda fuera del intervalo, no utilice el medidor **CONTOUR PLUS LINK 2.4** para realizar un análisis de glucosa en sangre hasta que el problema esté resuelto. Contacte con el Servicio de atención al cliente. Consulte en la contraportada la información de contacto.

Características

El medidor **CONTOUR PLUS LINK 2.4** incluye muchas funciones de análisis.

Función **AutoLog** (marcado de los resultados)

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

El medidor viene con la función **AutoLog** desactivada. Si desea ver los resultados de **O En ayunas**, **O Antes Comer** o **Después Comer**, le recomendamos que active esta función (consulte la página 47).



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

Envío de resultados a la bomba

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



Si se seleccionó **Siempre** en las opciones de envío durante la configuración, el resultado se envía automáticamente a la bomba. Si se seleccionó **Nunca** en las opciones de envío, no tendrá la opción de enviar el resultado a la bomba. Si se seleccionó **Siempre** en las opciones de envío, puede elegir enviar el resultado a la bomba después de cada análisis de glucosa en sangre. Pulse **Enviar** o **No Enviar**. Puede cambiar la opción de envío en cualquier momento mediante el menú Configuración (consulte la página 42). Debe estar conectado a la bomba para configurar las opciones de envío y enviar los resultados.

Envío de un bolus a la bomba

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

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

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

CARACTERÍSTICAS

Función **AutoLog** (marcado de los resultados)

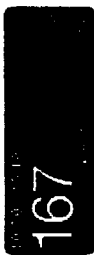


IF-2019-05760437-APN-DNIPV#ANMAT

LABORATORIOS TEMIS FOSTAL S.A.
DR. PABLO R. STAHL
DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO

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

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



1. Mientras aún se muestre el resultado del análisis en el medidor, pulse **Beis**.



O bien, en el Menú principal, pulse **Beis**.



2. En la pantalla siguiente, pulse **Beis** manual o **Beis** predéf.

3. Aparece la pantalla Conexión con la bomba.

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



4. A continuación, eja la cantidad del bolus.

NOTA: La configuración del incremento del bolus en el medidor viene determinada por la configuración de la bomba de insulina MiniMed. Puede definir los incrementos en 0,1; 0,06 o 0,025 unidades en la bomba.



5. Pulse el botón **▲** o **▼** para definir la cantidad de bolus deseada. A continuación, pulse **Beis**.

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

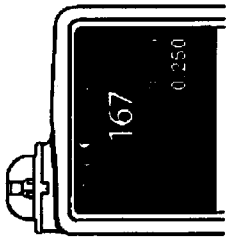
Contour plus **ink2**



6. Pulse **Beis** para enviar el bolus a la bomba.



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



NOTA: Compruebe que la cantidad del bolus del medidor coincida con la cantidad total que se muestra en la bomba.

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

4. A continuación, eja el Bolus predeterminado que quiera enviar a la bomba.

NOTA: El Bolus predeterminado se ha definido en la bomba.



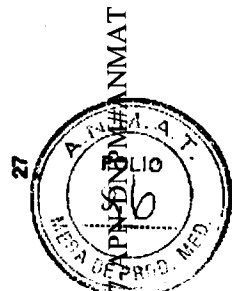
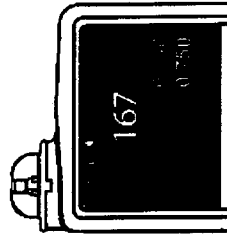
5. Pulse el botón **▲** o **▼** hasta que el bolus predeterminado que se ha elegido esté resaltado. Luego, pulse **Beis**.



6. Pulse **Beis** para enviar el bolus a la bomba.



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



Recordatorios de análisis

Puede especificar un recordatorio para el próximo análisis después de realizar un análisis O desde el menú Configuración (consulte la página 43).
Puede definir un Recordatorio en incrementos de 15 minutos desde 15 minutos a 23 horas, 45 minutos.



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



O bien en el menú Configuración, pulse el botón **▼** para mostrar **Beetlar**: desactivable. Pulse **Beetlar** para activar el recordatorio.



2. Pulse la **tl** para comenzar la cuenta atrás.
El tiempo predeterminado es de 2 horas, pero si lo ha cambiado, el último tiempo fijado para el recordatorio será ahora el predeterminado.



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

Puede desactivar o cambiar un recordatorio después de realizar un análisis o desde el menú Configuración.
NOTA: Si realiza un análisis del nivel de glucosa en sangre durante los 15 minutos anteriores a la hora fijada del recordatorio, este se desactivará automáticamente.



1. Pulse **Beetlar**. Si la cuenta atrás está actualmente activada, la pantalla mostrará "Beetlar es" e incluirá el tiempo restante.



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

CARACTERÍSTICAS

Recordatorios de análisis

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



2. Pulse **Beetlar** tras cada selección.



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

Cuando la función Recordar está activada, aparece el símbolo del reloj en la cabecera de las pantallas Configuración y Menú principal.
El medidor conserva la hora del recordatorio que definió hasta que la modifique o desactive el recordatorio.

Cuando llega la hora del recordatorio, se emitirán 20 pitidos. El medidor se encenderá y aparecerá una pantalla de recordatorio.
Puede pausar los pitidos de dos formas:

1. Pulse el botón **tl**, introduzca una tira reactiva y continúe con el análisis.
2. Introduzca una tira reactiva y continúe con el análisis (consulte la página 13).

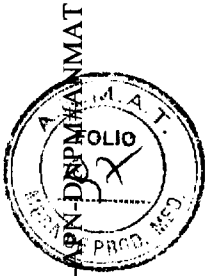
NOTA: Si decide realizar el análisis en los 15 minutos anteriores a la hora del recordatorio, la cuenta atrás se detendrá al introducir la tira reactiva. Proceda con el análisis.

CAMBIO DE LA HORA DE UN RECORDATORIO

Cambio de la hora de un recordatorio

Contour
plus
linkTM

LABORATORIOS TEMIS LOSTA S.A.
DR. PABLO R. STAHL
DIRECTOR TÉCNICO - APOTHEPARO
S.A. DE C.V. 13-02

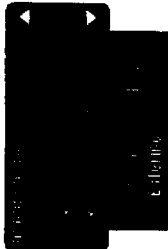


IF-2019-05760437-AN-DRP-MAT

Notas

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

1. En la pantalla del resultado de análisis, pulse **¶**.



2. Pulse el botón **▲** o **▼** para desplazarse por las opciones. Algunas pueden no ser visibles hasta que se desplace hacia abajo. Pulse el botón **¶** cuando la opción que elija aparezca resaltada. Una pantalla confirma su elección.

NOTA: Cuando elija **Comer**, podrá seleccionar **tiempo Resp. Comer**. Seleccione **tiempo Resp. Comer** y luego podrá seleccionar **tiempos desde 15 minutos a 3 horas**. Después de que desaparezca la pantalla de la confirmación, puede quitar la nota o agregar una o varias notas repitiendo los pasos anteriores. Las notas se desplazarán por la parte inferior para que las pueda leer todas. Aunque puede agregar varias notas, solo se puede seleccionar una opción para la función **AutoLog** (p. 9). En ayunas, **Antes Comer** o **Después Comer**.



Notas

Uso del Menú principal

El Menú principal tiene 4 opciones: Bolus, Registro, Tendencias y Configuración. Para seleccionar, pulse el botón **▲** o **▼** para desplazarse a la opción que desee. Cuando aparezca resaltada su selección, pulse **¶**.



Bolus

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

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

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

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

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

Para ver los pasos sobre el envío de un bolus a la bomba, consulte la página 26.

Registro

El Registro contiene resultados de análisis de glucosa en sangre y las notas que haya incluido para esos resultados de análisis. El Registro contendrá hasta 1.000 resultados. Cuando se llegue al máximo, se eliminará el resultado más antiguo cuando se complete un nuevo análisis y se guarde en el Registro. Un sonido indica la última entrada.

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

2. Pulse el botón **▼** para resaltar Registro. Pulse **¶** para seleccionar.



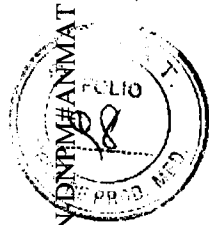
3. Puede desplazarse por todos los resultados de análisis almacenados con el botón **▼**.

Cuando llegue a la entrada más antigua, verá la pantalla Fin del los Registros.

Contour.
plus link²⁴

Bolus

USO DEL MENÚ PRINCIPAL



REGISTRADOS TEMOSTADO S.A.
 DR. PATRICK STAHL
 DIRECTOR TÉCNICO - APCERADO
 M. N. N° 12790

Tendencias (medias y resúmenes)

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

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

La pantalla mostrará el número total de resultados de análisis incluidos en la media y el número de análisis por encima \uparrow , dentro \checkmark y por debajo \downarrow del Objetivo.

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

1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
2. Pulse el botón ∇ para resaltar Tendencias. Pulse Enter para seleccionar.



3. Pulse el botón ∇ para mostrar la pantalla de Tendencias de 14 días.



1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
2. Pulse el botón ∇ para resaltar Tendencias. Pulse Enter para seleccionar.



3. Pulse el botón ∇ para mostrar la media de 14 días En ayunas. Si ha marcado cualquier resultado del análisis como En ayunas, primero aparecerá su media En ayunas.



4. Pulse el botón ∇ para ir a la media de 14 días Antes Comer.

Este ejemplo muestra que la media Antes de comer es de 12.8 mg/dL y se incluyen 36 resultados de análisis en la media Antes de comer con 26 dentro \checkmark del intervalo Objetivo, 8 por encima \uparrow del intervalo Objetivo y 4 por debajo \downarrow del intervalo Objetivo.



5. Pulse el botón ∇ para ir a la media de 14 días Después Comer.

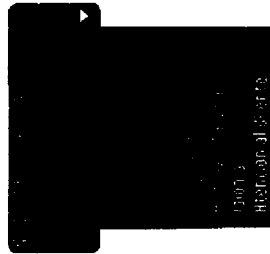


6. Pulse el botón ∇ para ir a la pantalla de resultados de 14 días.

Configuración

Puede ver y cambiar opciones en el medidor, y personalizarlo en el menú Configuración.

1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
2. Pulse el botón ∇ para resaltar Configuración. Pulse Enter para seleccionar.



Para ver la configuración actual del medidor para leer, fecha, hora, fecha y hora, desplace por los elementos del menú Configuración. Para ver la configuración del resto de elementos, o para hacer cambios en cualquiera de ellos, puede seleccionar el elemento con las teclas \uparrow y \downarrow , y pulsar el botón Enter .

Configuración

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

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

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

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

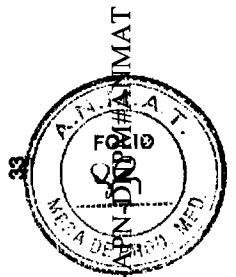
1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
2. Pulse el botón ∇ para resaltar Configuración. Pulse Enter para seleccionar.



3. Pulse el botón ∇ para resaltar Opciones de la Bomba. Pulse Enter para seleccionar.

USO DEL MENÚ PRINCIPAL

LABORATORIOS TEMIS LOSTALO S.A.
DR. PABLO R. STAHL
DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO
M. 01 222 2222



IF-2019-05760437-MIN-DJ-ANMAT

Conexión con la bomba mediante Conexión automática

USO DEL MENÚ PRINCIPAL

4. La pantalla Conectar a la bomba aparece a continuación. Pulse el para conectar a una bomba de insulina MiniMed ahora.

5. Pulse III. Deje el medidor.

6. Coja la bomba. Pulse cualquier botón para encender la pantalla, luego pulse el botón Menú. Utilice la flecha hacia abajo para desplazarse hasta Opciones dispositivo. Pulse el botón Seleccionar.

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

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

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

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

Seleccione en el medidor.

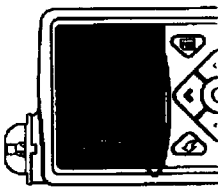
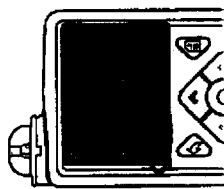
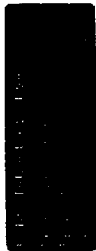
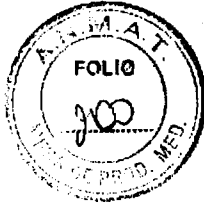
NOTA: Con Conexión automática, el medidor busca una bomba automáticamente. Con Conexión manual, usted introduce el número de serie del medidor en la bomba. Consulte la página 38 para obtener más información sobre Conexión manual.

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

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

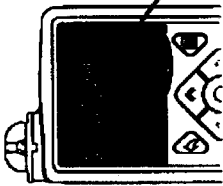
Seleccione Buscar en el medidor.

La búsqueda puede durar hasta dos minutos.



LABORATORIOS TEMIS TUSALÓ S.A.
 DR. PABLO R. STAHL
 DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO
 M.M. N° 12766

Contour Plus Link



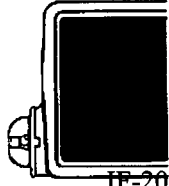
12. Compruebe que el SN (número de serie) en la pantalla de la bomba coincida con el SN (número de serie) del medidor en la pantalla del medidor. Si coinciden, despiácese hasta Confirmar en la bomba. Pulse el botón Seleccionar.



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.



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

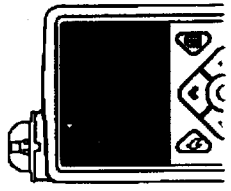


14. La pantalla de confirmación aparece brevemente en la bomba seguida de la pantalla Gestionar dispositivos.



15. A continuación, pulse sigsiente en el medidor.

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



16. Mantenga pulsado el botón de inicio. Deje la bomba y coja el medidor. Aparezca la pantalla de inicio.

17. Después de conectar el medidor y la bomba, especifique las Opciones Envío. Esto controla cómo el medidor envía las lecturas de glucosa en sangre a la bomba de insulina MiniMed. Elija la opción de envío que sea mejor para usted. Sus opciones son las siguientes:

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



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



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

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



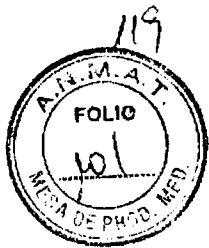
19. Aparece la pantalla fereate fecha. Elija el formato de la fecha.



20. Después de efectuar su selección, aparece una pantalla de confirmación. Pulse el para confirmar y volver al menú Configuración.

Opciones de envío del medidor



USO DEL MENÚ PRINCIPAL





LABORATORIOS TEMAS TESTA S.A.
Dr. PABLO R. STAHL
DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO
MESA DE PRCO. MED.

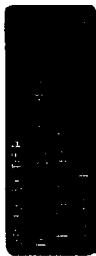
NOTA: Coloque el medidor y la bomba uno al lado del otro antes de empezar. Debe alternar entre ambos dispositivos para completar la conexión.

Consulte la página 33 para ver los pasos para la Conexión automática.

1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
2. Pulse el botón  para resaltar configuración. Pulse  para seleccionar.



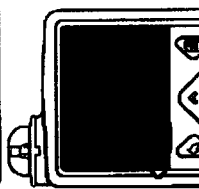
3. Pulse el botón  para resaltar opciones de la bomba. Pulse  para seleccionar.



4. Se muestra la pantalla . Responda y la pregunta si quiere conectar ahora. Pulse .

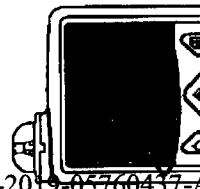




5. Pulse el botón . Deje el medidor.



6. Coja 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 .

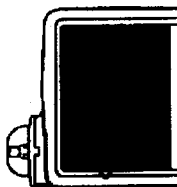
NOTA: Si la pantalla de la bomba se apaga, pulse cualquier botón para volver a encenderla.




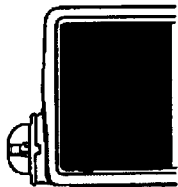
7. En el menú Utilidades, utilice la flecha hacia abajo  para desplazarse hasta Opciones dispositivo. Pulse el botón Seleccionar .

Conexión de la bomba mediante Conexión manual

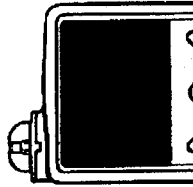
USO DEL MENÚ PRINCIPAL







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



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



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



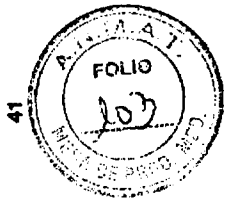
Pulse  en el medidor después de introducir el número de serie completo del medidor en la bomba.

LABORATORIOS TEMIS LOSTALO S.A.
Dr. PAOLO R. STAHL
DIRECTOR TÉCNICO - APCORDERADO

Contour plus link 24



120



Conexión de la bomba mediante Conexión manual

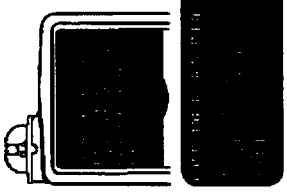
USO DEL MENÚ PRINCIPAL

Si escabe de realizar la conexión a una bomba por primera vez, se le devolverá a la Configuración Inicial, Opciones Envío del medidor, paso 17 (página 10). Las opciones de envío controlan la forma en la que el medidor envía sus resultados de análisis a la bomba. Tiene tres opciones:

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

- 15. Elija la opción de envío que más se adecue a su caso.
- 16. La pantalla siguiente confirma su elección. Pulse **Ent**.
- 17. Aparece la pantalla Formato fecha. Elija el formato de la fecha.
- 18. Después de efectuar su selección, aparece una pantalla de confirmación. Pulse **Ent**.
- 19. Pulse **Ent** para confirmar y volver al menú Configuración.

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



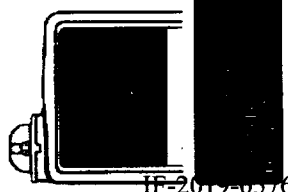
La búsqueda puede durar hasta dos minutos.



12. El medidor busca la bomba. Cuando encuentre la bomba, el medidor sincroniza con ella la fecha y la hora.



13. Las pantallas siguientes de ambos dispositivos confirman que el medidor y la bomba están conectados.



14. Pulse **Siguiente** en el medidor.

Conexión de la bomba mediante Conexión manual

USO DEL MENÚ PRINCIPAL

LABORATORIOS TEME COSTA S.A.
DR. PABLO R. STAHL
DIRECTOR TÉCNICO - APCORRADO
M. N. N. 14388





IF-2019-05760437-APN-DNPM#ANMAT

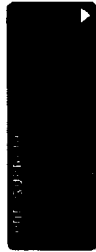
NOTA: El medidor se debe conectar a la bomba de Insulina MiniMed para establecer o modificar las opciones de envío.

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

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

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

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




3. Pulse el botón  para resaltar Opciones de la Bomba. Pulse  para seleccionar.



4. Pulse . Envía.

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




6. Para cambiar las opciones de envío actuales, pulse  Cambiar.





6. Elija la opción de envío que más se adecue a su caso.



7. Aparecerá una pantalla de confirmación. Pulse  para volver a Opciones de la Bomba.

LABORATORIOS HEMISTEAT S.A.
Dr. PABLO R. STAHL
DIRECTOR TÉCNICO - APONDERADO
VI 11 13 13222

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

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




3. Pulse el botón  para resaltar Opciones de la Bomba. Pulse  para seleccionar.



4. Pulse . Borrar.




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



6. Pulse  para confirmar que quiere borrar la bomba.





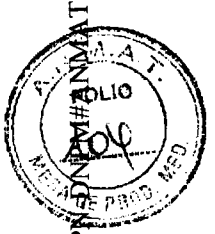
7. Aparecerá una pantalla de confirmación. Pulse  para volver a Configuración.

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

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



3. Pulse el botón  para resaltar Borrar: desactivado. Pulse  para activar el recordatorio.





4. Para aceptar la hora predeterminada mostrada, seleccione iniciar. Para cambiar la hora, seleccione Cambiar y puede cambiar la hora del recordatorio en incrementos de 15 minutos desde 15 minutos a 23 horas y 45 minutos.

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

6. Aparece una pantalla de confirmación y puede seleccionar **Cancelar** o **OK**.

Si acepta el recordatorio, aparecerá un icono de recordatorio en las cabeceras Configuración y Menú principal.
NOTA: Si decide realizar el análisis en los 15 minutos anteriores a la hora del recordatorio, la cuenta atrás se detendrá al introducir la tira reactiva.

DESACTIVACIÓN DE UN RECORDATORIO

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

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



3. Pulse el botón **▼** para resaltar Recordatorio: Activado. Pulse **OK** para desactivar el recordatorio.

4. Seleccione **Detener**. Aparece una pantalla de confirmación y la cuenta atrás se detiene.

5. Ahora el recordatorio está desactivado.



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

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

3. Pulse el botón **▼** para resaltar fecha. Pulse **OK** para seleccionar.

4. Para cambiar la fecha, pulse Cambiar.

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

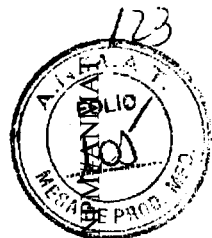
6. Pulse el botón **▲** o **▼** para seleccionar el año, el mes y el día correctos. Pulse **OK** tras cada selección.

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

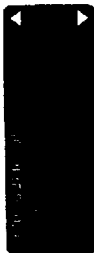
USO DEL MENÚ PRINCIPAL

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

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



LABORATORIOS TEJANO COSTA S.A.
DR. PAOLO R. STAFIL
LABORATORIO TÉCNICO APROBADO
M.N. N° 12700



3. Pulse el botón **▼** para resaltar **hora**. Pulse **↵** para seleccionar.



4. Para cambiar la hora, pulse **←** o **→**.



5. Seleccione la opción **formato de reloj 24 horas** o **formato de reloj 12 horas**.



6. Pulse el botón **▲** o **▼** para seleccionar la hora y los minutos correctos. Pulse **↵** tras cada selección.

7. Si ha seleccionado el formato de reloj de 12 horas, pulse el botón **▲** o **▼** para seleccionar **AM** o **PM**.



8. Hora configurada. Una pantalla confirma su elección. Pulse **↵**.

Si es la primera vez que está configurando la fecha y la hora, vuelva a Configuración inicial, AutoLog, paso 21 (página 10).

Si el medidor no está conectado a una bomba, puede cambiar la fecha y la hora en la bomba. La fecha y la hora están sincronizadas con la bomba cuando el medidor se conecta primero a la bomba, cuando un resultado de glucosa en sangre se envía a la bomba o si selecciona la opción Fecha u hora en el menú Configuración.



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

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

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

LABORATORIOS HEMIS TOSTALO S.A.
Dr. PABLO B. STAHIL
DIRECTOR TÉCNICO - APCOMMADO
M. S. N. N. 44766

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

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

2. Pulse el botón **▼** para resaltar **Configuración**. Pulse **↵** para seleccionar.



3. Pulse el botón **▼** para seleccionar **sonido**. Pulse **↵**.



4. Para desactivar el sonido, pulse el botón **↵**. Para mantener el sonido activado, pulse **↵**.



Una pantalla confirma su elección.

NOTA:

El medidor viene con la función AutoLog desactivada.

La función AutoLog permite marcar el resultado del análisis como:

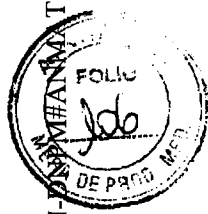
○ En ayunas **Ⓜ** Antes Comer **Ⓝ** Desp. Comer **Ⓢ** Sin Marcar

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

2. Pulse el botón **▼** para resaltar **Configuración**. Pulse **↵** para seleccionar.



3. Pulse el botón **▼** para resaltar **sonido**. Pulse **↵** para seleccionar.





Objetivos de glucosa en sangre

USO DEL MENÚ PRINCIPAL

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



PRECAUCION

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

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

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



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



4. Para hacer cambios en el intervalo Objetivo, pulse para cambiar.



6. Utilice el botón o para cambiar cada valor del Objetivo. Pulse tras cada selección.



Una pantalla confirma su elección.

4. Pulse para activar la función AutoLog.



Una pantalla confirma su elección.

NOTA:

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

NOTA: El medidor viene con la función AutoLog desactivada.

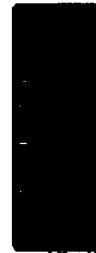
1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
2. Pulse el botón para resaltar Configuración. Pulse para seleccionar.



3. Pulse el botón para resaltar Intervalos. Pulse para seleccionar.



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



Una pantalla confirma su elección.

NOTA: Cuando cambie la configuración de AutoLog a desactivado, se le pedirá que confirme la configuración Objetivo.

LABORATORIOS TEMIS LUSTALÓ S.A.
 DR. PABLO R. STAHL
 DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO
 M.N. N° 10000

Contour plus link

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

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

○ En ayunas	70 - 130 mg/dL
☉ Antes Comer	70 - 130 mg/dL
☽ Desp. Comer	70 - 180 mg/dL

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

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



3. Pulse el botón  para resaltar **Objetivo**. Pulse  para seleccionar.



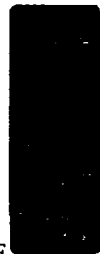
4. Si quiere hacer cambios en el intervalo Objetivo En ayunas, pulse **Cambiar**, en caso contrario, pulse **Aceptar**.



5. Presione el botón  o  para seleccionar los Objetivos que desee para En ayunas. Pulse  tras cada selección.

6. Repita este proceso para definir sus Objetivos personales para Antes de comer y Después de comer.

Pulse  tras cada selección.



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

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

Contour®
Plus link^{2.4}

LABORATORIOS LEHNSFOSHAL S.A.
Dr. PABLO R. STAHL
DIRECTOR TÉCNICO ADJUNTO
M.N. N° 12220

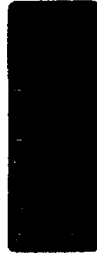
Contour Plus Link 2.4

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

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





3. Pulse el botón  para resaltar **Rango de Tendencias**.
4. Pulse  para seleccionar.



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

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





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

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

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

PRECAUCIÓN

Hable con su profesional sanitario antes de configurar las Alertas alta y baja en el medidor.

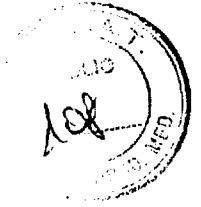
1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
2. Pulse el botón  para resaltar **Configuración**. Pulse  para seleccionar.



3. Pulse el botón  para resaltar **Alertas Alta y Baja**. Pulse  para seleccionar.

Rango de Tendencias

USO DEL MENÚ PRINCIPAL





4. Elija aceptar para usar los niveles predefinidos de Alerta (o los niveles de Alerta que eligió durante la configuración inicial) para Alertas alta y baja. La Alerta alta predefinida es 250 mg/dL y la Alerta baja predefinida es 70 mg/dL.



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



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

Configurar el idioma

1. Pulse y mantenga pulsado el botón superior Menú para encender el medidor.
2. Pulse el botón ▼ para resaltar **Config** para seleccionar.

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



3. Pulse el botón ▼ para resaltar **Mémo**. Pulse **OK** para seleccionar.



4. Pulse el botón ▲ o ▼ para seleccionar el idioma que prefiere. Pulse **OK** para ver más opciones. Pulse **OK**.



6. Compruebe que se muestra el idioma que ha seleccionado. Pulse **OK** para confirmar. Si no se muestra el idioma correcto, pulse **He**.

Configurar el idioma

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



Información técnica y mantenimiento

Transferencia de datos al programa de gestión del tratamiento CareLink Personal



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

También puede transferir datos de manera inalámbrica desde la bomba MiniMed al programa de gestión del tratamiento CareLink Personal mediante el medidor CONTOUR PLUS LINK 2.4.

1. Consulte la guía del usuario de CareLink Personal para obtener instrucciones sobre cómo configurar CareLink Personal y cargar los controladores requeridos en el ordenador.
2. Si está ejecutando el programa para el control de la diabetes GLUCOFACTS[®] DELUXE en su ordenador, debe cerrarlo.

3. Inicie CareLink Personal. Siga las instrucciones para conectar el medidor CONTOUR PLUS LINK 2.4 a un puerto USB del ordenador. CareLink Personal detectará automáticamente el medidor CONTOUR PLUS LINK 2.4 y la bomba de insulina MiniMed. El medidor CONTOUR PLUS LINK 2.4 también es compatible con el programa para el control de la diabetes GLUCOFACTS DELUXE, que puede no estar disponible en todos los países. Es posible que CareLink Personal no esté disponible en todos los países.

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

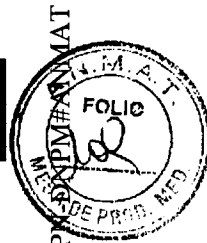
Para obtener más información, contacte con el Servicio de atención al cliente. Consulte en la contraportada la información de contacto.

Pantallas de detección de errores

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




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



127

LABORATORIOS TEMIS LABORATORIOS S.A.
 Dr. PABLO R. STAHL
 DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO
 M.N. N° 12224

Estado de la batería

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



Esta pantalla muestra la batería llena.



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



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



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

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

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

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

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

LABORATORIOS TEMIS FOSCAL S.A.
Dr. PAULO R. STAHL
DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO
M.M. N° 12786

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



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

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

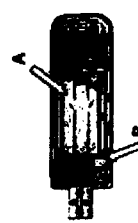
NOTA: Si el estado de recarga muestra "Recargado. Puesta Energía Baja", el medidor ContourPlus LINK 2.4 puede estar conectado a un puerto USB de baja energía. Pruebe con un puerto USB distinto del ordenador. Conecte el medidor únicamente a un ordenador o a un cargador de 5 V que tenga el marcado CE.

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



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

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



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

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

Recarga rápida

INFORMACIÓN TÉCNICA Y MANTENIMIENTO



Síntomas de hiperglucemia o hipoglucemia

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

Glucemia Baja (hipoglucemia):	Glucemia Alta (hiperglucemia):	Cuerpos cetónicos (cetoacidosis):
<ul style="list-style-type: none"> • Temblores • Sudores • Taquicardia • Visión borrosa • Confusión • Deambayo • Irritabilidad • Ataque • Hambre extrema • Mareos 	<ul style="list-style-type: none"> • Aumento de la frecuencia urinaria • Sed excesiva • Visión borrosa • Aumento de la fatiga • Hambre 	<ul style="list-style-type: none"> • Dificultad para respirar • Náuseas o vómitos • Excesiva sequedad de boca

PRECAUCIÓN

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

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

Información técnica

El sistema para análisis de glucosa en sangre CONTOUR®PLUS LINK 2.4 se ha probado con 100 muestras de sangre capilar utilizando 600 tiras reactivas CONTOUR®PLUS. Se analizaron 2 muestras duplicadas con cada uno de los 3 lotes de tiras reactivas CONTOUR®PLUS para un total de 600 lecturas. Los resultados se compararon con el analizador de glucosa YSI, trazable para el método de la hexoquinasa del CDC.¹ Las tablas siguientes comparan el rendimiento de los dos métodos.

Tabla 1 – Resultados de exactitud del sistema con una concentración de glucosa <100 mg/dL

Dentro de ± 5 mg/dL	Dentro de ± 10 mg/dL	Dentro de ± 15 mg/dL
166 de 166 (99,2 %)	185 de 186 (99,5 %)	186 de 186 (100 %)

Tabla 2 – Resultados de exactitud del sistema con una concentración de glucosa ≥100 mg/dL

Dentro de ± 5 %	Dentro de ± 10 %	Dentro de ± 15 %
336 de 414 (81,2 %)	411 de 414 (99,3 %)	414 de 414 (100 %)



LABORATORIOS LINK S.A.S.
 DR. PABLO R. STAFFI
 DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO
 M.N. N° 12746

INFORMACIÓN TÉCNICA Y MANTENIMIENTO

Síntomas de nivel alto o bajo de glucosa en sangre

Tabla 3 – Resultados de exactitud del sistema con concentraciones de glucosa entre 37 mg/dL y 478 mg/dL

Dentro de ± 15 mg/dL o ± 15 % 600 de 600 (100 %)

Los criterios de aceptación de la norma ISO 15197:2013 son que el 95 % de todas las diferencias en los valores de glucosa (es decir, entre el método de referencia y el medidor) deberían estar dentro de un margen de ±15 mg/dL para valores de glucosa inferiores a 100 mg/dL y dentro de un margen de ±15 % para valores de glucosa iguales o superiores a 100 mg/dL.

Un estudio que evaluó los valores de glucosa de muestras de sangre capilar obtenidas de yemas de dedos por 109 personas sin formación obtuvo los siguientes resultados: el 100 % dentro de un intervalo de ±15 mg/dL de los valores obtenidos por un laboratorio médico a concentraciones de glucosa inferiores a 100 mg/dL y el 98,6 % dentro de un intervalo de ±15 % de los valores obtenidos por un laboratorio médico a concentraciones de glucosa iguales o superiores a 100 mg/dL.

Se realizó un estudio de repetibilidad con el sistema para análisis de glucosa en sangre CONTOUR PLUS LINK 2.4 utilizando cinco muestras de sangre total venosa con niveles de glucosa entre 40 y 324 mg/dL. Se analizaron varias muestras duplicadas (n=100 por nivel por lote) con diversos medidores de glucosa en sangre CONTOUR PLUS LINK 2.4 y 3 lotes de tiras reactivas de glucosa en sangre CONTOUR PLUS. Se obtuvieron los siguientes resultados de precisión.

Tabla 4 – Resultados de repetibilidad del sistema para el medidor CONTOUR®PLUS LINK 2.4 utilizando tiras reactivas CONTOUR®PLUS

Media, mg/dL	Desviación estándar, mg/dL	Intervalo de confianza del 95 % de la desviación estándar, mg/dL	Coefficiente de variación (%)
41,8	1,0	0,96 – 1,14	2,6
80,2	1,8	1,62 – 1,92	2,2
118,1	1,6	1,49 – 1,76	1,4
195,8	2,1	1,97 – 2,34	1,1
324,8	5,9	5,42 – 6,41	1,8

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

Exactitud

INFORMACIÓN TÉCNICA Y MANTENIMIENTO



IF-2019-05760437-APN-DN...

Tabla 6 – Resultados de precisión intermedia del sistema obtenidos con el medidor CONTOUR®PLUS LINK 2.4 utilizando tiras reactivas CONTOUR®PLUS

Nivel de control	Media, mg/dL	Desviación estándar, mg/dL	Intervalo de confianza del 95 % de la desviación estándar, mg/dL	Coefficiente de variación (%)
Bajo	43,2	0,7	0,62 – 0,74	1,7
Normal	129,0	1,8	1,64 – 1,94	1,2
Alto	380,6	6,4	5,89 – 6,98	1,7

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

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


Información de servicio

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

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

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

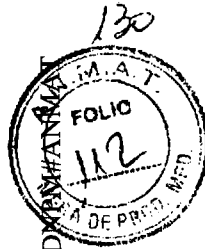
Esta lista de comprobación puede ser útil cuando hable con el Servicio de atención al cliente:

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



Información de servicio

INFORMACIÓN TÉCNICA Y MANTENIMIENTO



IF-2019-05760437-APN-D

INFORMACIÓN TÉCNICA Y MANTENIMIENTO

58 | Contour plus link 2.4

LABORATORIOS TEMAS ECOSTALO S.A.
 DR. PAOLO R. STANI,
 DIRECTOR TÉCNICO - APORTE PAIS
 D. N. N.º 12769

Simbolos utilizados

Se han utilizado los siguientes simbolos en el etiquetado del sistema para analisis de glucosa en sangre CONTOURPLUS LINK 2.4 (estuche y etiquetado del medidor, ademias de estuche y etiquetado de las tiras reactivas y de la solucion de control).

Simbolo	Significado	Simbolo	Significado
	Fecha de caducidad (ultimo dia del mes)		Número de tiras reactivas incluidas
	Código de lote		Intervalo de control normal
	Fecha en la que se tiene que desechar la solución de control		Intervalo de control bajo
	Limitación de temperatura		Intervalo de control alto
	Consultense las instrucciones de uso		No reutilizar
	Producto sanitario para diagnóstico in vitro		Esterilizado utilizando irradiación
	Número de catálogo		Agitar 15 veces
	Fabricante		Precaución

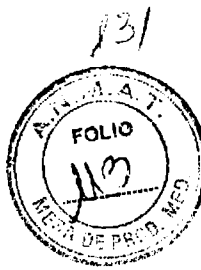
Simbolo	Significado
	Las baterias deben desecharse conforme a las leyes de su país. Contacte con la administración local competente para obtener información sobre las leyes relevantes relacionadas con el desecho y reciclaje en su zona. El medidor se debe tratar como si estuviera contaminado y desecharse de acuerdo con la normativa local de seguridad. No debe desecharse con residuos de equipos electrónicos.
	El cable USB es un desecho de equipamiento eléctrico y electrónico. No desechar con la basura doméstica. Recuerde respetar las normativas locales.

Contacte con su profesional sanitario o autoridad local competente con el fin de obtener instrucciones sobre la eliminación de residuos médicos.

Contour plus link
LABORATORIOS TEMAS TESTALO S.A.
Dr. PABLO R. STAHL
DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO
M. N. N. 12345678

Especificaciones del sistema

INFORMACIÓN TÉCNICA Y MANTENIMIENTO



- Especificaciones del sistema**
- Muestra de análisis:** Sangre total capilar
- Resultado de análisis:** Hace referencia a la glucosa en plasma/ suero
- Volumen de la muestra:** 0,8 µl.
- Intervalo de medición:** 20 mg/dL - 600 mg/dL
- Tiempo de cuenta atrás:** 5 segundos
- Memoria:** almacena los últimos 1.000 resultados de análisis
- Tipo de batería:** Batería recargable sin mantenimiento de polímero de litio de 250 mAh, 3,4 V - 4,2 V (tensión de entrada 5 V)
- Vida útil del medidor/de la batería:** 5 años
- Corriente de carga:** 300 mA
- Intervalo de temperatura de conservación de las tiras:** 4°C - 30°C
- Intervalo de temperatura de conservación de control normal:** 16°C - 30°C
- Intervalo de temperatura de funcionamiento del medidor:** 16°C - 30°C
- Intervalo de temperatura de funcionamiento de la solución de control:** 16°C - 30°C
- Intervalo de humedad de funcionamiento del medidor:** 10 % - 93 % de HR
- Dimensiones:** 97 mm (Ancho) x 31 mm (Alto) x 18 mm (Grueso)
- Peso:** 43 gramos
- Salida de sonido:** de 45 a 80 dBA a una distancia de 10 cm
- Frecuencia del transmisor de radio:** 2,4 GHz - 2,4835 GHz
- Potencia máxima del transmisor de radio:** 0 dBm
- Compatibilidad electromagnética (CEM):** El medidor CONTOURPLUS LINK 2.4 cumple con los requisitos electromagnéticos especificados en la norma ISO 15197:2013. Las emisiones electromagnéticas son bajas y tienen poca probabilidad de interferir con otros equipos electrónicos cercanos, del mismo modo que las emisiones de los equipos electrónicos cercanos también tienen poca probabilidad de interferir con el medidor CONTOUR PLUS LINK 2.4. El medidor CONTOUR PLUS LINK 2.4 cumple con los requisitos de la norma IEC 61000-4-2 sobre inmunidad a las descargas electrostáticas. Se recomienda evitar el uso de dispositivos electrónicos en entornos muy secos, especialmente en presencia de materiales sintéticos. El medidor CONTOUR PLUS LINK 2.4 cumple con los requisitos de la norma IEC 61326-1 sobre interferencia por radiofrecuencia. Para evitar interferencias de radiofrecuencia, no utilice el medidor CONTOUR PLUS LINK 2.4 cerca de equipos eléctricos o electrónicos que constituyan fuentes de radiación electromagnética, ya que podrían interferir con el correcto funcionamiento del medidor.



INFORMACIÓN TÉCNICA Y MANTENIMIENTO

Mantenimiento del medidor

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

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

Limpieza del medidor

- Puede limpiar el exterior del medidor CONTOUR PLUS LINK 2.4 con un trapo sin pelusa húmedo (no empapado) con un detergente suave o una solución desinfectante, como 1 parte de lejía mezclada con 9 partes de agua. Sáquelo con un trapo sin pelusa después de limpiarlo. No introduzca nada en la conexión USB ni en el puerto para la tira reactiva ni intente limpiar en su interior.

PRECAUCIÓN: Evite que el producto de limpieza caiga sobre o alrededor de los botones, la tapa del USB o el puerto para la tira reactiva. De lo contrario, podría producirse un fallo de funcionamiento.

Suministros

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

- Guía del usuario de CONTOUR PLUS LINK 2.4
- Guía de consulta rápida CONTOUR PLUS LINK 2.4
- Alargador USB
- Tapa del USB
- Cargador de pared
- Tiras reactivas CONTOUR PLUS
- Solución de control CONTOUR PLUS
- Dispositivo de punción
- Lancetas

Consulte el sitio web www.diabetes.espanola.com para cualquier actualización del medidor o actualización de GLUOCFACTSSM DELUXE. Para obtener información sobre piezas de repuesto, póngase en contacto con el Servicio de Atención al Cliente. Para obtener información de contacto, consulte la contraportada.

Referencias

1. Wickham NWR, et al. Unreliability of capillary blood glucose in peripheral vascular disease. *Practical Diabetes*. 1998;3(2):100.
2. Alkin SH, et al. Fingertick glucose determination in shock. *Annals of Internal Medicine*. 1991;114(12):1020-1024.
3. Desai A, et al. Accuracy of bedside glucometry in critically ill patients: influence of clinical characteristics and perfusion index. *Mayo Clinic Proceedings*. 2006;83(4):400-405.
4. US Food and Drug Administration. Use of fingertick 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>
5. Centers for Disease Control and Prevention. CDC clinical reminder: use of fingertick 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/infectioncontrol/Fingertick-DevicesBGM.htm>
6. American Diabetes Association. Standards of medical care in diabetes—2014. *Diabetes Care*. 2014;37(supplement 1):S14.
7. Cryer PE, Davis SN. Hypoglycemia. In: Kasper D, et al, editors. *Harrison's Principles of Internal Medicine*. 19th edition. New York, NY: McGraw Hill; 2015. <http://accessmedicine.mhmedical.com/content.aspx?bookid=1130§ionid=7975319>
8. Data on file, Ascensia Diabetes Care.
9. Burtis CA, Ashwood ER, editors. *Teitz Fundamentals of Clinical Chemistry*. 5th edition. Philadelphia, PA: WB Saunders Co; 2001:444.

[Signature]
LABORATORIO DE INVESTIGACIÓN
DR. PABLO R. STAHL
DIRECTOR TÉCNICO - APCH-PAR
M.N. N° 12769



IF-2019-05760437-APN-DN-PM#ANMAT

INFORMACIÓN TÉCNICA Y MANTENIMIENTO

Garantía

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

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

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

5. Ascensia Diabetes Care no ofrece garantía del funcionamiento del medidor CONTOUR PLUS LINK 2.4 ni de los resultados de análisis cuando se utilice una solución de control que no sea la solución de control CONTOUR PLUS.

6. Ascensia Diabetes Care no ofrece garantía del funcionamiento del medidor CONTOUR PLUS LINK 2.4 ni de los resultados de análisis cuando se utilice con un programa diferente de la aplicación CONTOUR DIABETES app (cuando sea compatible) o del programa para el control de la diabetes GLUCOFACTS DELUXE (cuando sea compatible) de Ascensia Diabetes Care.

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

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

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

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

Garantía

INFORMACIÓN
TÉCNICA Y
MANTENIMIENTO

84

Contour
plus
link^{2.4}

LABORATORIOS SAN FORTA S.A.
DR. PABLO R. STAVI
DIRECTOR TÉCNICO APDOP#ANNAT
M. N. N° 14488

Garantía

INFORMACIÓN
TÉCNICA Y
MANTENIMIENTO

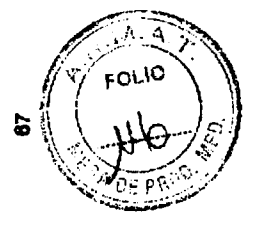
85

IF-2019-05760437-APN-DNPM#ANNAT



Página 36 de 45

133



Índice

Alargador USB.....iv	Conexión inalámbrica, encender/apagar.....42
Alertas.....11	Conexión manual.....38
Batería.....54	Configuración inicial.....5
Glucemia Alta/Baja.....22	CONTROURPLUS.....23
Alertas alta y baja.....11	Solución de control.....3
Configuración.....11	Tira reactiva.....20
Durante el análisis.....22	Descarte de la lanceta.....43
Análisis con solución de control.....23	Desconexión de la bomba del medidor.....4
Análisis en la yema de los dedos.....15	Encender/apagar del medidor.....4
Análisis en lugar alternativo (AST).....18	Encendido/Apagado: Medidor.....4
Aplique más sangre.....16	Especificaciones del sistema.....61
Atención al cliente.....52	Exactitud.....57
Análisis en la yema de los dedos.....23	Extracción de la lanceta usada.....20
Análisis en lugar alternativo (AST).....18	Fecha.....45
Apique más sangre.....16	Configuración: Conectado a la bomba.....46
Atención al cliente.....52	Configuración: No conectado a la bomba.....45
Número de contacto.....Contraportada	Formato (Día/Mes/Año) o (Mes/Día/Año).....10
AutoLog/Marcador de comidas.....10	Glucemia Alta (o Baja).....22
Encendido.....48	Alertas.....11
Batería.....47	Síntomas.....56
Carga.....54	Gota de sangre.....15
Recarga rápida.....55	Otención para análisis en la yema del dedo.....15
Retirada.....31	Obstrucción para análisis en lugar alternativo.....18
Botas a partir del menú Configuración.....25	Hora.....45
Botas a partir del resultado del análisis.....26	Configuración: Conectado a la bomba.....46
Botas manual.....27	Configuración: No conectado a la bomba.....45
Botas predefinido.....27	Formato (retol de 12 horas o 24 horas).....46
Botas predefinido.....27	Idioma.....6
Botas Remoto desactivado.....31	Información de servicio.....59
Bomba de insulina MiniMed.....4	Información técnica.....56
Botón Menú.....4	Intervalos Objetivo.....12
Botones.....4	Con la función AutoLog activada.....50
Desplazamiento/Selección.....5	Con la función AutoLog desactivada.....49
Menú superior.....4	Introducción de la lanceta.....13
OK.....5	Limpieza del medidor.....62
Botones de desplazamiento/selección.....5	Luz (en el puerto para la tira reactiva).....4
Conexión automática del medidor y la bomba.....33	Luz del puerto para la tira reactiva.....4
Conexión de la bomba.....33	Mantenimiento del medidor.....62
Conexión manual.....38	Marcadores de comidas/AutoLog.....10
Desconectar/Borrar.....43	Medidas/Tendencias.....32
Visualización de conexión.....43	
Conexión del medidor y la bomba.....33	
Conexión automática.....33	
Conexión manual.....38	

Medidor.....4	Medidor.....4
Descripción general.....4	Descripción general.....4
Desecho.....55	Desecho.....55
Memoria/Registro.....31	Memoria/Registro.....31
Menú Configuración.....33	Menú Configuración.....33
Alertas alta y baja.....51	Alertas alta y baja.....51
Atención al cliente.....52	Atención al cliente.....52
AutoLog.....47	AutoLog.....47
Fecha.....45	Fecha.....45
Hora.....45	Hora.....45
Idioma.....52	Idioma.....52
Objetivos.....49	Objetivos.....49
Opciones de la Bomba.....33	Opciones de la Bomba.....33
Rango de Tendencias.....51	Rango de Tendencias.....51
Recordatorios.....43	Recordatorios.....43
Sonido.....47	Sonido.....47
Menú principal.....31	Menú principal.....31
Botas.....31	Botas.....31
Configuración.....33	Configuración.....33
Registro.....31	Registro.....31
Tendencias.....32	Tendencias.....32
mg/dL (miligramos por decilitro).....III	mg/dL (miligramos por decilitro).....III
mmol/L (milimoles por litro).....III	mmol/L (milimoles por litro).....III
Modificación de alertas.....11	Modificación de alertas.....11
Modificación de objetivos.....50	Modificación de objetivos.....50
Modo Bloqueo.....26	Modo Bloqueo.....26
Muestra insuficiente.....16	Muestra insuficiente.....16
Notas.....30	Notas.....30
Adición a un resultado de análisis.....30	Adición a un resultado de análisis.....30
Eliminación de una Nota.....30	Eliminación de una Nota.....30
Opciones de envío.....10	Opciones de envío.....10
Cambiar configuración.....10	Cambiar configuración.....10
Envío de resultados de análisis a la bomba.....25	Envío de resultados de análisis a la bomba.....25
Opciones de la Bomba.....33	Opciones de la Bomba.....33
Conexión automática.....33	Conexión automática.....33
Conexión manual.....38	Conexión manual.....38
Pantallas de error.....53	Pantallas de error.....53
Precisión.....57	Precisión.....57
Punción.....13	Punción.....13

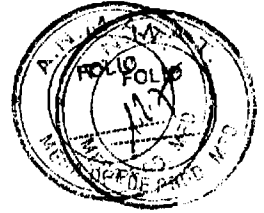
Rango de tendencias: Configuración.....51	Rango de tendencias: Configuración.....51
Realizar el análisis.....13	Realizar el análisis.....13
Análisis a oscuras.....22	Análisis a oscuras.....22
Análisis en la yema de los dedos.....15	Análisis en la yema de los dedos.....15
Análisis en lugar alternativo (AST).....18	Análisis en lugar alternativo (AST).....18
Realizar el análisis con la función AutoLog activada.....17	Realizar el análisis con la función AutoLog activada.....17
Realizar el análisis con la función AutoLog desactivada.....16	Realizar el análisis con la función AutoLog desactivada.....16
Realizar el análisis de glucosa en sangre.....13	Realizar el análisis de glucosa en sangre.....13
Recordatorios.....28	Recordatorios.....28
Apegar.....44	Apegar.....44
Configuración desde el menú Configuración.....43	Configuración desde el menú Configuración.....43
Configuración después de realizar un análisis.....28	Configuración después de realizar un análisis.....28
Registro/Memoria.....31	Registro/Memoria.....31
Adición de entradas (Notas).....30	Adición de entradas (Notas).....30
Revisión.....31	Revisión.....31
Resultados bajos (y altos) de glucosa en sangre.....22	Resultados bajos (y altos) de glucosa en sangre.....22
Símbolos utilizados.....60	Símbolos utilizados.....60
Sincronización de fecha y hora.....45	Sincronización de fecha y hora.....45
Síntomas de nivel alto (o bajo) de glucosa en sangre.....58	Síntomas de nivel alto (o bajo) de glucosa en sangre.....58
Síntomas de nivel alto/bajo de glucosa en sangre.....56	Síntomas de nivel alto/bajo de glucosa en sangre.....56
Sitio web.....Contraportada	Sitio web.....Contraportada
Sonido encendido/apagado.....47	Sonido encendido/apagado.....47
Suministros/Piezas de recambio.....63	Suministros/Piezas de recambio.....63
Tendencias (medias y resúmenes).....32	Tendencias (medias y resúmenes).....32
Visualización con la función AutoLog activada.....32	Visualización con la función AutoLog activada.....32
Visualización con la función AutoLog desactivada.....32	Visualización con la función AutoLog desactivada.....32
Tiras.....3	Tiras.....3
Muestra insuficiente.....16	Muestra insuficiente.....16
Tiras reactivas.....9	Tiras reactivas.....9
Vinculación del medidor y la bomba.....33	Vinculación del medidor y la bomba.....33
Volumen de la muestra.....61	Volumen de la muestra.....61

LABORATORIOS INMEDI-COSTA S.A.
DR. PABLO R. STANIL
DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO

135



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



Consulte el horario de atención al cliente en
www.diabetes.ascensia.com

Fabricado en Japón, Polonia y USA

Para:
 Ascensia Diabetes Care Holdings AG
 Peter Merian-Strasse 90
 4052 Basel, Switzerland/Suiza



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

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

Medtronic

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

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



90001728

Rev. 05/18

IF-2019-05760437 APN-DNPM/ANMAT
 LABORATORIOS TEMIS LOSTALÓ S.A.
 DR. PABLO R. STAHL
 DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO




136




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


Encienda el medidor

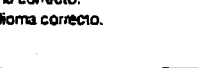
- 1 Saque la tapa del USB para descubrir el conector USB.**





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

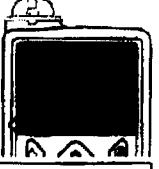

- 3 Desplácese hacia abajo para seleccionar el idioma. Pulse OK.**


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



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



- 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 Unidades. Pulse el botón Seleccionar.**



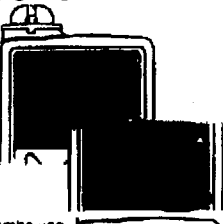
Si la pantalla de la bomba se queda en blanco, pulse cualquier botón para volver a encenderla.
- 8 En el menú Unidades utilice la flecha hacia abajo para desplazarse hasta Opciones dispositivo. Pulse el botón Seleccionar.**



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

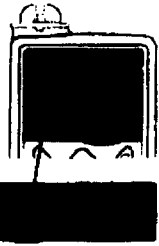

- 10 Coloque el medidor y la bomba uno al lado del otro. Seleccione Conexión automática en la bomba. Seleccione Conexión auto. en el medidor.**

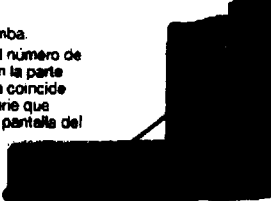



- 11 Lea la pantalla de la bomba y utilice la flecha hacia abajo para desplazarse a la página siguiente. Utilice los botones de las flechas para desplazarse hasta Continuar. Pulse el botón Seleccionar.**



- 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. Asegure 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 SI en la pantalla siguiente.**


- 16 Seleccione el formato fecha.**


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


- 18 Pulse OK para seleccionar Retelegraf Desactivada. 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.

LABORATORIOS TEMIS GOSTALO S.A.
Dr. PABLO R. STAHL
DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO
M. N. P. 11442

N-DNPM#ANMAT

137

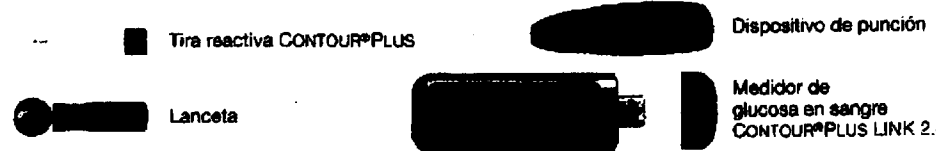
- 19 Puede ajustar o cambiar los niveles de Alertas alta y baja. El medidor le alerta con un sonido cuando el nivel de glucosa en sangre está por encima o por debajo de los niveles configurados.
- 20 Puede ajustar o cambiar el intervalo Objetivo. El intervalo Objetivo es el objetivo para sus resultados 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.



Materiales para el análisis



PRECAUCIÓN:

- El dispositivo de punción está diseñado para ser utilizado únicamente para un solo paciente. No se debe utilizar en más de una persona. Utilícelo a riesgo de infección.
- Una vez con una nueva lanceta cada vez que realice un análisis, ya sea después de su uso o deje de ser el sitio.
- Tomar las partes de este kit se diseñaron para ser usadas de manera segura y adecuadamente pueden transmitir enfermedades. Lávase las manos con agua y jabón antes y después de realizar las tareas de limpieza.
- Lave el dispositivo de punción con agua y jabón y séquese cuidadosamente 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

- Introduzca la tira reactiva y espere a que aparezca el mensaje **PLUGUE SANGRE**.
- Quite la cápsula del dispositivo de punción. Introduzca con firmeza la lanceta en el dispositivo de punción hasta que se detenga.
- Vuelva a colocar la cápsula del dispositivo de punción. Gire el cilindro de graduación para ajustar la profundidad de punción.
- Obtenga una gota de sangre.
- 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 **¡REESTER INMEDIATAMENTE!**. Tírelo unos 30 segundos para aplicar más sangre en la misma tira.

- Si se seleccionó **siempre** en **opciones** envíe durante la configuración, los resultados se enviarán directamente a la bomba. Si se seleccionó **escribir** en **opciones** envíe durante la configuración, puede elegir enviar el resultado a la bomba después de cada análisis de glucosa en sangre.
- Seleccione **ítems** para enviar un bolus a la bomba. Seleccione **transferir** para configurar un recordatorio para el próximo análisis. Seleccione **ítems** para añadir más información a resultado.
- Caja 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.
- Extraiga la tira reactiva y el medidor se apagará en 3 minutos. También puede mantener pulsado el botón **Menú** para apagar el medidor.

NOTA: Si la función AutoLog está activada, se le pedirá que marque su resultado como **En ayunas**, **Antes de Comer** o **Después de 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>

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

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

Importado y distribuido por Laboratorios Temis Labor S.A. Zona 317E, Ciudad del Este, Paraguay. D.E. Pisco del Este, Farm. Uso "In Vivo" autorizado por ANMAT. C.A. N° 8509. P.A. 450-02. P.A. 458-18. Tel: 0510-294-4048. info@temislab.com.ar www.temislab.com.ar - Venta Libre.

ASCENSIA Diabetes Care

LABORATORIOS TEMIS LABOR S.A. Dr. PABLO R. STAHL DIRECTOR TÉCNICO - ANDEPARO

Medtronic

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

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

© 2016 Ascensia Diabetes Care Holdings AG. Todos los derechos reservados.

CONTOUR PLUS LINK 2.4 MEDIDOR DE GLUCOSA (GLUCÓMETRO)



Etiqueta cara posterior

**Contour[®]
plus link^{2.4}**
6240
mg/dL PS

Aut. por ANMAT Cert. N° 8509
Tel: 0800-999-9548

Fabricado en Japón. Para:
Ascensia Diabetes Care Holdings AG
Peter Merian-Strasse 90
4052 Basel, Switzerland/Suiza
CNC ID: C-16302

IVD i

Medtronic

CE **0088**


REF 81651019 Charging power: 5.0V, 300mA

90001727 Rev. 05/18

~~LABORATORIOS YEMIS COSTA S.A.~~
~~Dr. PABLO R. STAHL~~
~~DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO~~
~~M. N. 123456~~

IF-2019-05760437-APN-DNPM#ANMAT

**ETIQUETA CARA LATERAL SIN IMPRESIÓN
 CONTOUR PLUS LINK 2.4 SISTEMA PARA MONITOREO DE GLUCOSA EN SANGRE CONTROL conteniendo:
 1 glucómetro (Medidor de glucosa en sangre), 25 Tiras reactivas Contour Plus, 1 Dispositivo de punción Microlet
 Next, 25 Lancetas Microlet, Guía del usuario, Guía de referencia rápida y Estuche.**



7 795337 1902006

Utilice exclusivamente las tiras reactivas para determinación de glucosa en sangre Contour® Plus en Venta Libre

© 2018 Accutens Diabetes Care Holdings AG. Todas las derechos reservados. Accutens, el logotipo Accutens Diabetes Care, Contour, Contour, Microlet y el logotipo Ho Calling son marcas comerciales y/o marcas registradas de Accutens Diabetes Care Holdings AG.

Encero cuidadoso para la rotación de los niveles de glucosa en sangre por parte de los pacientes con diabetes, el valor diagnóstico del HbA1c, los niveles de glucosa en sangre Contour® Plus Link 2.4, o 25 tiras reactivas Contour® Plus o dispositivos de punción de punción para insulina en lugar alternativo o 25 lancetas o guía del usuario o guía de consulta rápida o 1 guía del dispositivo de punción de punción Ho Calling con marcas comerciales y/o marcas registradas de Accutens Diabetes Care Holdings AG.

Accutens Diabetes Care Holdings AG
 4052 Basel, Suiza

Tiras reactivas
 Fabricado por:
 MTC Corporation
 2330 S. Mission Blvd
 Irvine, CA 92614-2805 Japan

Medidor
 Fabricado por:
 MTC Corporation
 2330 S. Mission Blvd
 Irvine, CA 92614-2805 Japan

Dispositivo de punción
 Fabricado por:
 MTC Corporation
 2330 S. Mission Blvd
 Irvine, CA 92614-2805 Japan

Medidor
 Fabricado por:
 MTC Corporation
 2330 S. Mission Blvd
 Irvine, CA 92614-2805 Japan

Dispositivo de punción
 Fabricado por:
 MTC Corporation
 2330 S. Mission Blvd
 Irvine, CA 92614-2805 Japan

Medidor
 Fabricado por:
 MTC Corporation
 2330 S. Mission Blvd
 Irvine, CA 92614-2805 Japan

Dispositivo de punción
 Fabricado por:
 MTC Corporation
 2330 S. Mission Blvd
 Irvine, CA 92614-2805 Japan

Medidor
 Fabricado por:
 MTC Corporation
 2330 S. Mission Blvd
 Irvine, CA 92614-2805 Japan

Dispositivo de punción
 Fabricado por:
 MTC Corporation
 2330 S. Mission Blvd
 Irvine, CA 92614-2805 Japan

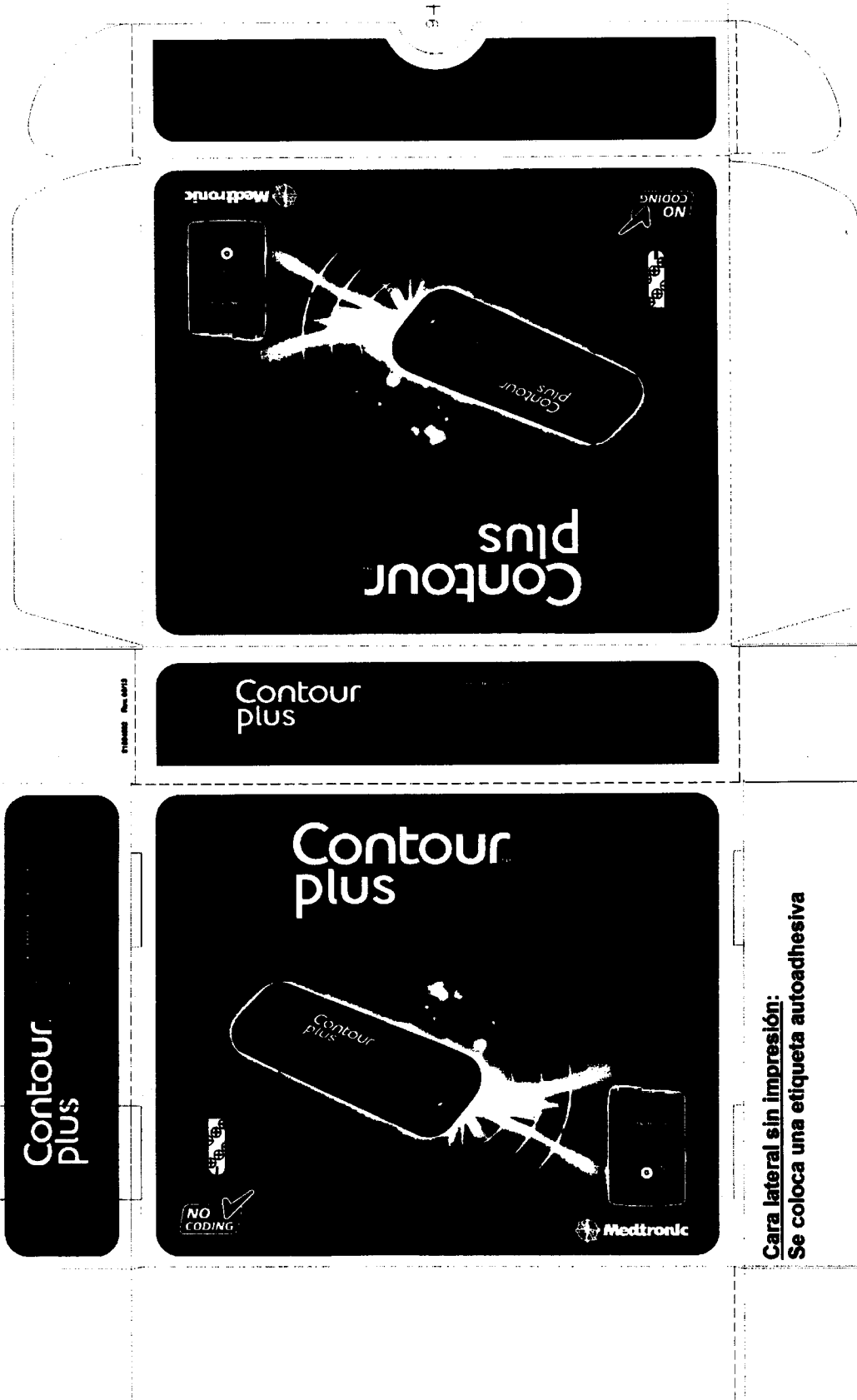
94

IF-2019-05760437-APROBADO
 LABORATORIOS TEMIS LOSTALÓ S.A.
 FOLIO 77
 AREA DE PROD. MED.

LABORATORIOS TEMIS LOSTALÓ S.A.
 Dr. PABLO R. STAHL
 DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO



**COUNTOUR PLUS LINK 2.4
SISTEMA PARA MONITOREO DE GLUCOSA
EN SANGRE**



**Cara lateral sin impresión:
Se coloca una etiqueta autoadhesiva**

IF-2019-05700437-ARND/CONTOUR PLUS
PABLO R. STAHL
DIRECTOR TÉCNICO, APHIMEX
C. S. N. N. 1-1-44

3. Ajuste el dispositivo hacia un
 Comenzando para obtener un
 contacto con el eje de la
 pistola. Mantenga la pistola
 en posición vertical y asegure
 la pistola con la mano
 izquierda. Mantenga la
 pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición
 vertical y asegure la pistola
 con la mano izquierda.

4. Una vez que el dispositivo de
 protección esté en posición
 correcta, asegure la pistola
 con la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda.

5. Una vez que el dispositivo de
 protección esté en posición
 correcta, asegure la pistola
 con la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda.

6. Una vez que el dispositivo de
 protección esté en posición
 correcta, asegure la pistola
 con la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda.

7. Una vez que el dispositivo de
 protección esté en posición
 correcta, asegure la pistola
 con la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda.

8. Una vez que el dispositivo de
 protección esté en posición
 correcta, asegure la pistola
 con la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda.

9. Una vez que el dispositivo de
 protección esté en posición
 correcta, asegure la pistola
 con la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda.

10. Una vez que el dispositivo de
 protección esté en posición
 correcta, asegure la pistola
 con la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda.

11. Una vez que el dispositivo de
 protección esté en posición
 correcta, asegure la pistola
 con la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda.

12. Una vez que el dispositivo de
 protección esté en posición
 correcta, asegure la pistola
 con la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda. Mantenga
 la pistola en posición vertical
 y asegure la pistola con
 la mano izquierda.

[Handwritten Signature]
 PAOLO R. STAHL
 DIRECTOR TECNICO - APODERANDO
 M. 11 12700



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2019 - Año de la Exportación

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número: IF-2019-05760437-APN-DNPM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Martes 29 de Enero de 2019

Referencia: 3110-5780-18-2

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 45 pagina/s.

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, c=AR, o=MINISTERIO DE MODERNIZACION,
ou=SECRETARIA DE MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT 30715117564
Date: 2019.01.29 16:13:58 -03'00'

Mariano Pablo Manenti
Jefe I
Dirección Nacional de Productos Médicos
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología
Médica

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA -
GDE
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, c=AR,
o=MINISTERIO DE MODERNIZACION, ou=SECRETARIA DE
MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT
30715117564
Date: 2019.01.29 16:14:01 -03'00'