ACCU-CHEK[®] Guide Me

Sistema de monitorización de glucemia



Instrucciones de uso únicamente para uso de un paciente individual

MEDIDOR DE GLUCEMIA



Índice de contenidos

Información importante de seguridad	2
Chapter 1: Su nuevo sistema	6
Chapter 2: El dispositivo de punción Accu-Chek Softclix	11
Chapter 3: Mediciones de glucemia	13
Chapter 4: Controles del funcionamiento	19
Chapter 5: Consultar datos	23
Chapter 6: Comunicación inalámbrica, emparejamiento del medidor y transferencia de datos	25
Chapter 7: Mantenimiento del medidor y solución de problemas	32
Chapter 8: Datos técnicos	38
Chapter 9: Licencia y garantía	44
Índice	46

El sistema Accu-Chek Guide Me

El sistema de monitorización de glucemia Accu-Chek Guide Me se compone del medidor de glucemia Accu-Chek Guide Me y las tiras reactivas Accu-Chek Guide.

El sistema de monitorización de glucemia Accu-Chek Guide Me está previsto para realizar mediciones cuantitativas de glucemia en sangre capilar total fresca obtenida de la yema del dedo, la palma de la mano y el brazo con el fin de analizar la eficacia del control de glucemia.

El sistema de monitorización de glucemia Accu-Chek Guide Me está previsto para el uso doméstico por personas con diabetes para el diagnóstico in vitro de un paciente individual

El sistema de monitorización de glucemia Accu-Chek Guide Me está previsto para el uso de un paciente individual y no debe ser compartido.

Este sistema no es apto para el diagnóstico o la evaluación de la diabetes mellitus ni para el uso con sangre neonatal.

La medición en lugares alternativos debería realizarse únicamente en períodos de estado estable (cuando el nivel de glucemia no cambia rápidamente).

Las soluciones de control Accu-Chek Guide están previstas para el uso con el sistema de monitorización de glucemia Accu-Chek Guide Me para comprobar que los medidores y las tiras reactivas funcionan correctamente de forma conjunta y que la medición se realiza conforme a lo previsto.

Usuario previsto / grupo objetivo

 Está previsto para el autocontrol de personas con diabetes (uso múltiple en un solo paciente).

Tipo de medidor

Accu-Chek Guide Me modelo 897

Números de catálogo del producto 08499888, 08499896, 08499918, 08499900

El sistema incluye:

El medidor de glucemia Accu-Chek Guide Me con pilas, las tiras reactivas Accu-Chek Guide*, las soluciones de control Accu-Chek Guide*, el dispositivo de punción Accu-Chek Softclix*, las lancetas Accu-Chek Softclix*.

*Algunos artículos pueden no estar incluidos en el kit. Se pueden adquirir por separado.

ADVERTENCIA



- Peligro de asfixia por atragantamiento.
 Piezas pequeñas. Manténgase fuera del alcance de niños menores de 3 años.
- Mantenga las pilas nuevas y usadas fuera del alcance de los niños. La ingesta o introducción en el cuerpo puede causar quemaduras químicas, perforación de los tejidos blandos y la muerte. En un plazo de 2 horas desde la ingesta pueden ocasionarse quemaduras graves. Si cree que una pila puede haber sido ingerida o introducida en alguna parte del cuerpo, solicite atención médica inmediatamente.
- Si el compartimento de las pilas no se cierra de modo seguro, deje de utilizar el producto y manténgalo fuera del alcance de los niños. Póngase en contacto con Accu-Chek Customer Care Service Center en el 1-800-858-8072.

NOTA

A lo largo de las instrucciones de uso se muestran ejemplos de pantallas con datos. Sus datos serán distintos.

Limitaciones

- No use el medidor con niveles de hematocritos altos superiores al 65 % ni con niveles de hematocritos bajos inferiores al 10 %.
- No use este sistema si está en tratamiento con propilitiouracilo (PTU) por hipertiroidismo o crisis tirotóxica. Esto producirá un mensaje de error E-3. Nunca tome decisiones terapéuticas basadas en un mensaje de error.
- No apto para el diagnóstico o la evaluación de la diabetes mellitus.
- No apto para uso con sangre neonatal.
- Las concentraciones anormalmente elevadas (superiores a 5 mg/dL) de ácido ascórbico (vitamina C) pueden causar resultados de glucemia incorrectos. Los tratamientos de vitamina C en dosis altas que provocarían concentraciones anormalmente elevadas suelen ser prescritos por el personal sanitario. Si no sabe con seguridad si este es su caso, consulte al personal sanitario que le atiende
- No use el sistema de medición para la medición de glucemia en personas que estén experimentando un colapso cardiovascular (choque severo) o un flujo reducido de sangre periférica.

- No use este sistema durante la prueba de absorción de xilosa ni poco después, puesto que la xilosa puede causar resultados de glucemia incorrectos. La prueba de absorción de xilosa se realiza bajo la supervisión del personal sanitario. Pregunte al personal sanitario que le atiende cuánto tiempo debe esperar tras una prueba de xilosa antes de realizar una medición de glucemia.
- No apto para el uso en pacientes críticamente enfermos, pacientes en choque, pacientes deshidratados ni pacientes en estado hiperglucémicohiperosmolar, con o sin cetosis.
- Este sistema no se ha probado a altitudes superiores a 10,150 pies.

¿Necesita ayuda?

Si tiene preguntas, póngase en contacto con Accu-Chek Customer Care Service Center en el 1-800-858-8072 (servicio gratuito). El horario de apertura es de lunes a viernes de 8:00 am a 8:00 pm hora del este (ET). Ofrecemos asistencia en muchos idiomas. También puede visitar accu-chek.com, donde obtendrá más información acerca de herramientas para la gestión de la diabetes y podrá ver demostraciones de productos. Por favor, registre su medidor de ducemia

Por ravor, registre su medidor de giucemia por Internet en accu-chek.com/register para recibir el mejor servicio posventa posible y asegurarse de ser informado sobre las novedades en nuestra gama de productos.

Información para realizar mediciones para Ud. mismo o para terceros

ADVERTENCIA

- NO MODIFIQUE SU TRATAMIENTO BASÁNDOSE EN UN RESULTADO DE MEDICIÓN QUE NO COINCIDA CON CÓMO SE SIENTE O SI PIENSA QUE SU RESULTADO DE MEDICIÓN PODRÍA SER INCORRECTO.
- Se recomienda tener a mano un método alternativo para realizar las mediciones. La imposibilidad de realizar una medición puede conllevar retrasos en las decisiones terapéuticas y causar así serios problemas de salud. Algunos ejemplos de métodos alternativos son un medidor y tiras reactivas de reserva. Consulte al personal sanitario que le atiende o al farmacéutico si desea más información sobre otros posibles métodos alternativos
- Si su resultado de glucemia no coincide con cómo se siente y Ud. ha seguido las instrucciones de estas instrucciones de uso, siga las instrucciones del personal sanitario que le atiende o póngase en contacto con él
- Durante el uso normal para las mediciones, cualquier medidor de glucemia o dispositivo de punción puede entrar en contacto con la sangre. Todas las piezas del kit representan un peligro biológico y pueden transmitir enfermedades infecciosas a causa de patógenos transmitidos por la sangre, incluso después de limpiarlas y desinfectarlas.^{1,2}

- El medidor y el dispositivo de punción nunca deben ser usados por más de una persona. No comparta con nadie el medidor ni el dispositivo de punción, ni siquiera con miembros de su familia, debido al riesgo de infección a causa de patógenos transmitidos por la sangre.^{1,2} ¡No usar en varios pacientes!
- El uso de este dispositivo en varios pacientes puede causar la transmisión del virus de inmunodeficiencia humana (VIH), virus de hepatitis C (VHC), virus de hepatitis B (VHB) u otros patógenos transmitidos por la sangre.
- La limpieza y la desinfección del medidor y del dispositivo de punción destruyen la mayoría de los patógenos transmitidos por la sangre, pero no necesariamente todos.³
- Si el medidor es manejado por una segunda persona para ayudar al paciente a realizar las mediciones, el medidor y el dispositivo de punción deben ser limpiados y desinfectados antes de ser manejados por dicha segunda persona.
- Desinfecte el medidor y el dispositivo de punción antes de permitir que otra persona los maneje. No permita que nadie más realice mediciones con el medidor o el dispositivo de punción.
- Es importante conservar el medidor y el dispositivo de punción limpios y desinfectados. Consulte el capítulo Limpiar y desinfectar el medidor y el dispositivo de punción para obtener instrucciones para limpiar y desinfectar el medidor y el dispositivo de punción.
- Lávese las manos y séqueselas completamente antes y después de manipular el medidor, el dispositivo de punción o las tiras reactivas.

NOTA

- Realice un control del funcionamiento si cree que un resultado de medición es incorrecto. Un control del funcionamiento le permite comprobar si el medidor y las tiras reactivas funcionan correctamente.
- Consulte los prospectos de las tiras reactivas y de la solución de control para obtener más información relacionada con su salud.

Información especial para cuidadores

- Consulte al personal sanitario que le atiende si resultaría adecuado enseñar a su hijo a usar el sistema de medición o cualquier otro producto médico que necesite
- Algunas personas con diabetes no experimentan síntomas de niveles de glucemia bajos (hipoglucemia). Otras, tales como niños pequeños, personas que están inconscientes o que sufren de ciertas discapacidades, no pueden comunicar sus síntomas a los cuidadores. Por estos motivos, no modifique ningún tratamiento sin consultar antes al personal sanitario.

Antes de empezar a realizar mediciones

ADVERTENCIA

- Lea detenidamente y siga las instrucciones que se ofrecen en las instrucciones de uso y en los prospectos de las tiras reactivas y de las soluciones de control. Es muy importante seguir las instrucciones para que no se obtenga un resultado de medición incorrecto que puede conducir a un tratamiento inadecuado
- Inspeccione el tubo de tiras reactivas antes de usar las tiras reactivas por primera vez. Si ve algún daño en la tapa del tubo o si esta no puede cerrarse correctamente con facilidad, no use las tiras reactivas. Póngase en contacto con Accu-Chek Customer Care Service Center en el 1-800-858-8072. Las tiras reactivas dañadas pueden causar resultados incorrectos, lo que puede conducir a un tratamiento inadecuado.
- El medidor, las tiras reactivas y las soluciones de control solo son aptos para uso externo (in vitro). No ingiera las tiras reactivas. No ingiera ni se inyecte las soluciones de control ni use las soluciones de control para cualquier finalidad que no sea realizar controles del funcionamiento con el sistema Accu-Chek Guide Me.

NOTA

Ajuste la hora y la fecha en el medidor antes de empezar a realizar mediciones.

Fl medidor Accu-Chek Guide Me



1. Botón Power/Set

Púlselo para encender y apagar el medidor y ajustar las opciones.

2. Pantalla

Muestra resultados, mensajes y resultados de medición guardados en la memoria

3. Botón de la flecha izquierda

Púlselo para entrar en la memoria, configurar ajustes y desplazarse por los resultados de glucemia.

4. Botón de la flecha derecha

Púlselo para entrar en la memoria, configurar ajustes y desplazarse por los promedios.

5. Ranura de la tira reactiva

Inserte la tira reactiva por aquí.

6. Tapa del compartimento de las pilas

Ábrala para cambiar las pilas.

7. Puerto micro USB

Se usa para transferir datos del medidor a una computadora.









- Tubo de tiras reactivas*
- Tira reactiva* Extremo metálico Inserte este extremo en el medidor.
- 10. Tira reactiva* Borde amarillo Rócelo con la gota de sangre o la solución de control.
- 11. Frasco de solución de control*
- 12. Pilas

El dispositivo de punción Accu-Chek Softclix



- Capuchón con selector de profundidad de punción
 - Para punciones en la yema del dedo.
- 2. Eyector Deslice para expulsar la lanceta.
- Botón disparador Pulse para pinchar.

- Botón tensor Pulse para tensar.
- Lanceta

^{*}Algunos artículos pueden estar en venta por separado.

1 Su nuevo sistema

Usar los botones del medidor

Cuando se le indique que pulse un botón del medidor, púlselo brevemente y suéltelo.
Cuando se le indique que pulse y **mantenga pulsado** un botón del medidor, púlselo y manténgalo pulsado durante 3 segundos como mínimo

Funciones de los botones

A continuación figuran las funciones del botón Power/Set y de los botones de las flechas del medidor. Estas funciones se usan a lo largo de estas instrucciones de uso.

Botón	Función	Acción
[botón Power/Set]	Encender y apagar el medidor. Desplazarse hasta una opción o ajustar una selección.	Pulse y suelte.
	Comprobar la pantalla del medidor. 3888; 3888 57 \$\text{3888} \text{3888} \t	Con el medidor apagado, pulse y mantenga pulsado para ver la pantalla del medidor completa. Si falta alguno de los segmentos o es distinto a los mostrados en esta imagen, no utilice el medidor. Póngase en contacto con Accu-Chek Customer Care Service Center en el 1-800-858-8072.
[botones de las flechas izquierda y derecha]	Configurar los ajustes de fecha y hora y desplazarse por los resultados de glucemia de la memoria.	Pulse y suelte o pulse y mantenga pulsado para desplazarse más rápidamente.

1 Su nuevo sistema

Símbolos

Símbolo	Descripción	
day ave	Símbolo del promedio de 7 días. Indica que está viendo el promedio de 7 días de sus resultados de glucemia.	
II_I day I I ave	Símbolo del promedio de 14 días. Indica que está viendo el promedio de 14 días de sus resultados de glucemia.	
III day III ave	Símbolo del promedio de 30 días. Indica que está viendo el promedio de 30 días de sus resultados de glucemia.	
OITI day	Símbolo del promedio de 90 días. Indica que está viendo el promedio de 90 días de sus resultados de glucemia.	
8	Símbolo de Bluetooth®	
Ĉ	Símbolo del frasco de solución de control	
1	Símbolo de la gota	
X	Símbolo del reloj de arena	
	Símbolo de pila casi gastada	
	No hay datos para visualizar	
00	Símbolo de emparejamiento. Parpadea cuando el medidor está intentando emparejarse con un dispositivo. El símbolo fijo indica que el emparejamiento del medidor se ha realizado correctamente.	
<u>[]</u>	Símbolo de advertencia de temperatura	
	Símbolo de la tira reactiva. Parpadea cuando el medidor está listo para que el usuario inserte una tira reactiva.	
1))	Símbolo de conexión inalámbrica. Parpadea cuando el medidor está intentando conectarse con el dispositivo emparejado. El símbolo fijo indica que el medidor está conectado con un dispositivo emparejado.	

1 Su nuevo sistema

Ajustar la hora y la fecha



Pulse y suelte
para encender el
medidor.

En la pantalla aparece el símbolo de la tira reactiva parpadeando.

2



Pulse y mantenga pulsado (1) hasta que aparezca set-up en la pantalla. La hora parpadea.
Pulse (1) para

disminuir o aumentar la hora.

3



Pulse para guardar la hora y pasar al campo siguiente.

4



Repita los pasos 2 y 3 para ajustar los minutos, am o pm, el mes, el día y el año. Pulse y mantenga pulsado n hasta

que aparezca el símbolo de la tira reactiva parpadeando. Inserte una tira reactiva para iniciar una medición.

NOTA

 El medidor le indicará que ajuste la hora y la fecha la primera vez que lo encienda o cuando se produzca un error

- La hora y la fecha del medidor se sincronizan con la hora y la fecha del dispositivo emparejado cada vez que el medidor envía datos al dispositivo emparejado.

Usar el dispositivo de punción Accu-Chek Softclix



- El capuchón negro solo es apto para punciones en la yema del dedo.
- Retire el capuchón tirando de él directamente hacia fuera. El capuchón no es de rosca.



- La marca para la profundidad de punción en el selector de profundidad de punción muestra la profundidad de punción ajustada actualmente.
 Cuanto más alta sea la cifra, mayor será la profundidad. El ajuste óptimo de la profundidad de punción corresponde al nivel más bajo con el que pueda obtener suficiente sangre para realizar una medición. Pruebe diferentes profundidades de punción hasta encontrar la mejor para Ud.
- Para piel fina recomendamos la profundidad de punción 2. Para piel gruesa pruebe una profundidad de punción mayor.

Insertar una lanceta

Para que el dispositivo de punción esté listo para usar, es necesario insertar una lanceta primero en el dispositivo de punción.



Retire el capuchón del dispositivo de punción tirando de él directamente hacia fuera. El capuchón no es de rosca



Inserte una nueva lanceta en el dispositivo de punción hasta que encaje.



Quite el disco protector de la lanceta.



Vuelva a colocar el capuchón en el dispositivo de punción. Asegúrese de que la muesca del capuchón

esté alineada con la muesca del dispositivo de punción.

Usar el dispositivo de punción Accu-Chek Softclix





Ajuste la profundidad de la lanceta girando el selector de profundidad de punción.





Empuje el botón tensor hasta el tope, como si fuera un bolígrafo.

El botón disparador se vuelve amarillo cuando

el dispositivo de punción está listo.



Obtenga una gota de sangre. Consulte el capítulo Mediciones de glucemia.

NOTA

- NO pulse el botón disparador mientras está pulsando el botón tensor.
- Use SIEMPRE una nueva lanceta estéril para cada medición con el fin de evitar infecciones.
- NUNCA use una lanceta más de una vez
- NUNCA comparta su dispositivo de punción con otra persona.

ADVERTENCIA

- El medidor y el dispositivo de punción nunca deben ser usados por más de una persona. No comparta con nadie el medidor ni el dispositivo de punción, ni siquiera con miembros de su familia, debido al riesgo de infección a causa de patógenos transmitidos por la sangre.^{1,2} ¡No usar en varios pacientes!
- Los resultados de glucemia se pueden visualizar en mg/dL o bien en mmol/L. La unidad de medida está indicada en la etiqueta en la parte posterior del medidor. Este medidor está ajustado en mg/dL. Si el medidor muestra la unidad de medida incorrecta, póngase en contacto con Accu-Chek Customer Care Service Center en el 1-800-858-8072 La unidad de medida correcta en EE. UU. es mg/dL. Si no sabe cuál es la unidad de medida correcta para Ud.. póngase en contacto con el personal sanitario que le atiende. El uso de la unidad de medida incorrecta puede llevar a una malinterpretación de su nivel real de glucemia v conducir a un tratamiento incorrecto



Aquí está impreso mg/dL

Usar el sistema Accu-Chek Guide Me

ADVERTENCIA

Para evitar resultados incorrectos:

- Si se le ha caído el medidor, o si se le ha caído el medidor con una tira reactiva insertada, el medidor y/o la tira reactiva pueden estar dañados. Deseche la tira reactiva y realice un control del funcionamiento con una tira reactiva nueva, no usada, y solución de control para asegurarse de que el medidor y las tiras reactivas funcionan correctamente. A continuación, repita la medición de qlucemia con una tira reactiva nueva.
- NO retire las tiras reactivas del tubo de tiras reactivas ni las coloque en otros recipientes, tales como bolsas de plástico, bolsillos, carteras, monederos, etc. Si se guardan las tiras reactivas fuera del tubo de tiras reactivas, estas se pueden dañar y conducir a resultados incorrectos. Es importante que las tiras reactivas permanezcan en su tubo original hasta el momento en que vayan a ser utilizadas.
- NO DEBE exponer las tiras reactivas al calor ni a la humedad. Las temperaturas fuera del intervalo requerido así como la humedad pueden dañar las tiras reactivas y conducir a resultados incorrectos.
- NO DEBE doblar, cortar ni alterar las tiras reactivas.
- NO DEBE dejar que las tiras reactivas entren en contacto con suciedad, comida u otros materiales.
- Al realizar una medición de glucemia, retire el dedo de la tira reactiva después de aplicar la sangre cuando aparezca el simbolo del reloj de arena parpadeando en el medidor. Si no retira el dedo de la tira reactiva durante la medición, esto podría causar resultados incorrectos

3 Mediciones de glucemia

- Las tiras reactivas Accu-Chek Guide son aptas para realizar mediciones de glucemia en sangre capilar fresca total.
- Use únicamente las tiras reactivas Accu-Chek Guide.
- Use la tira reactiva inmediatamente después de retirarla del tubo de tiras reactivas.
- No aplique sangre o solución de control a la tira reactiva antes de insertarla en el medidor. Si ha aplicado sangre o solución de control antes de insertar la tira reactiva en el medidor, repita la medición de glucemia o el control del funcionamiento con una tira reactiva nueva. Si aparece un resultado antes de que se aplique sangre o solución de control, no tome en cuenta ese resultado.
- Cierre el tubo de tiras reactivas hermética e inmediatamente después de retirar una tira reactiva. La humedad puede dañar las tiras reactivas y producir resultados incorrectos.
- Almacene las tiras reactivas no usadas en el tubo original cerrado herméticamente.
- Deseche las tiras reactivas pasada su fecha de caducidad (Use By) impresa en el tubo de tiras reactivas. Si no hay ninguna fecha de caducidad (Use By) indicada o si esta no se puede leer, no use las tiras reactivas. Póngase en contacto con Accu-Chek Customer Care Service Center en el 1-800-858-8072
- Consulte las condiciones para el almacenamiento de las tiras reactivas y las condiciones de funcionamiento del sistema en el prospecto de las tiras reactivas.
- No use las tiras reactivas más de una vez. Una vez que haya aplicado sangre o solución de control a una tira reactiva, deséchela. Si necesita repetir la medición de glucemia o el control del funcionamiento, use una tira reactiva nueva.

Realizar una medición de glucemia con sangre de la yema del dedo

Consulte el apartado Información importante de seguridad al principio de estas instrucciones de uso.

NOTA

- Antes de realizar la primera medición de glucemia, ajuste la hora y la fecha del medidor
- Para realizar una medición de glucemia, necesita el medidor, una tira reactiva y un dispositivo de punción con una lanceta insertada.
- Cuando el medidor está conectado a una computadora mediante un cable USB, no es posible realizar una medición de glucemia.
- El medidor se apaga 90 segundos después de un control del funcionamiento realizado con éxito o 15 segundos después de retirar la tira reactiva si no se realiza ninguna otra acción.
- Existen 2 maneras de iniciar una medición de glucemia.
 - Inserte una tira reactiva en el medidor.
 - Pulse brevemente para encender el medidor e inserte una tira reactiva.



Lávese las manos con agua jabonosa templada y ségueselas completamente. Las manos sucias o húmedas

pueden influir sobre los resultados de medición

Si usa una toallita empapada en alcohol. asegúrese de que el lugar de la punción está seco antes de obtener la gota de sangre.

2



Aiuste la profundidad de la lanceta a una profundidad de punción confortable



Compruebe la fecha de caducidad (Use Bv) del tubo de tiras reactivas No use las tiras reactivas pasada su

fecha de caducidad (Use By).

4



Retire una tira reactiva del tubo de tiras reactivas

Cierre el tubo herméticamente con la tapa.



Inserte el extremo metálico de la tira reactiva en el medidor Fl medidor se enciende



Cuando aparezca el símbolo de la gota parpadeando, obtenga una gota de sangre.



Presione firmemente el dispositivo de punción contra el lateral de la vema del dedo

Pulse el botón disparador amarillo para efectuar una nunción

8



Apriétese ligeramente el dedo para estimular el fluio de sangre. Esto le ayuda a obtener una gota de sangre.

9



Roce el borde amarillo de la tira reactiva con la gota de sangre. No aplique sangre encima de la tira reactiva

10



Retire el dedo de la tira reactiva cuando anarezca el símbolo X parpadeando.

11



El resultado de glucemia aparece en la pantalla.

Retire y deseche la tira reactiva usada

NOTA

Cuando realice una medición de glucemia: si en la pantalla aparecen el símbolo del frasco y una L1 o L2 parpadeando junto al resultado de glucemia, se ha producido un error.

- No tome medidas basándose en el resultado de glucemia.
- Deseche la tira reactiva y repita la medición de glucemia con una tira reactiva nueva

12



Deseche la lanceta usada. Retire el capuchón del dispositivo de punción. No apunte la lanceta hacia Ud.

Deslice el eyector para desechar la lanceta en un recipiente no perforable.

Deseche la lanceta siempre de acuerdo con las normas locales.

13



Lávese las manos con agua y jabón y séqueselas completamente. Realizar una medición de glucemia con sangre de la palma de la mano o del brazo (medición en lugares alternativos, AST)

ADVERTENCIA

- No use la medición en lugares alternativos para calibrar un sistema de monitorización continua de glucosa.
- No use la medición en lugares alternativos para calcular dosis de insulina
- La medición en lugares alternativos debería realizarse únicamente en períodos de estado estable (cuando el nivel de glucemia no cambia rápidamente).

Tiene la opción de obtener una muestra de sangre de otras partes de su cuerpo que no sean la yema del dedo. Los lugares alternativos incluyen la palma de la mano y el brazo.

La sangre de la yema del dedo se puede usar en cualquier momento para realizar una medición de glucemia.

Si se usa sangre de un lugar alternativo, hay determinados momentos que no son adecuados para realizar una medición. Esto se debe a que el nivel de glucemia cambia más rápidamente en la yema del dedo que en los lugares alternativos. Estas diferencias pueden inducirle a malinterpretar su nivel de glucemia real y conducir a un tratamiento inadecuado y posibles consecuencias adversas para su salud. Consulte el siguiente apartado antes de intentar realizar mediciones con sangre de lugares alternativos.

3 Mediciones de glucemia

Puede realizar una medición con sangre de la palma de la mano o del brazo	inmediatamente antes de una comida.en ayunas.		
NO debe realizar una medición con sangre de la palma de la mano o del brazo	hasta 2 horas después de una comida, cuando los valores de glucemia pueden aumentar rápidamente. después de inyectar insulina de bolo, cuando los valores de glucemia pueden disminuir rápidamente. después de hacer ejercicio. si está enfermo. si piensa que su nivel de glucemia es bajo (hipoglucemia). si a veces no se da cuenta de que su nivel de glucemia es bajo.		

Si está interesado en el procedimiento AST, póngase primero en contacto con el personal sanitario que le atiende.

Resultados de glucemia no esperados

Si su resultado de glucemia no coincide con cómo se siente, siga estos pasos:

- Realice un control del funcionamiento.
 Consulte el capítulo Controles del funcionamiento
- 2. Repita la medición de glucemia.
- Si su resultado de glucemia aún no coincide con cómo se siente, siga las instrucciones del personal sanitario que le atiende o póngase en contacto con él inmediatamente.

NOTA

Siga siempre las instrucciones del personal sanitario que le atiende. Por ejemplo, si el personal sanitario le ha recomendado tratar inmediatamente un resultado de glucemia bajo (por ejemplo, comer algo), eso es lo primero que debe hacer

ADVERTENCIA

- No modifique su tratamiento basándose en un único resultado de glucemia.
- NUNCA ignore síntomas de un nivel de glucemia bajo o alto.

Síntomas de un nivel de glucemia baio o alto

ADVERTENCIA

- El medidor está diseñado para proporcionar un valor numérico para la glucemia en el intervalo de 20–600 mg/dL.
- El conocimiento de los síntomas de un nivel de glucemia bajo o alto puede ayudarle a interpretar los resultados de medición y a decidir cómo actuar si obtiene resultados de medición no esperados.
- Nivel de glucemia bajo (hipoglucemia): los sintomas de hipoglucemia pueden incluir, entre otros, ansiedad, temblores, sudoración, dolor de cabeza, más hambre de lo normal, mareos, palidez, cambios de humor repentinos o irritabilidad, fatiga, dificultad para concentrarse, torpeza, palpitaciones y/o confusión.
- Nivel de glucemia alto (hiperglucemia): los síntomas de hiperglucemia pueden incluir, entre otros, más sed de lo normal, micción frecuente, visión borrosa, somnolencia y/o pérdida de peso inexplicable.
- Si sufre alguno de estos síntomas u otros síntomas no habituales, realice una medición de glucemia con sangre de la yema del dedo. Si su resultado de glucemia aparece como LO o HI, siga las instrucciones del personal sanitario que le atiende o póngase en contacto con él inmediatamente. Si su resultado de glucemia no coincide con cómo se siente, siga los pasos indicados en el apartado Resultados de glucemia no esperados de este capítulo.

Comparar los resultados obtenidos con su medidor con los obtenidos en laboratorio

Una pregunta muy común es si los resultados de glucemia obtenidos con el medidor son equiparables a los obtenidos en laboratorio. Su nivel de glucemia puede cambiar rápidamente, especialmente después de las comidas, de tomar medicación o tras hacer ejercicio físico. Si realiza una medición por la mañana y después va al consultorio del personal sanitario para realizar una medición de glucemia, los resultados de medición probablemente no concuerden, incluso estando aún en ayunas. Generalmente esto no indica un problema con el medidor, sino simplemente que el tiempo ha pasado y que su nivel de glucemia ha cambiado.

A pesar de que siempre se aplica sangre capilar fresca total a la tira reactiva, su sistema se ha calibrado para proporcionar valores similares a los del plasma y facilitar así la comparación con resultados de laboratorio.

Si desea comparar los resultados obtenidos con su medidor con los obtenidos en laboratorio, **debe estar en ayunas**. Llévese su medidor al consultorio del personal sanitario y en el transcurso de 5 minutos desde que el personal sanitario le extraiga sangre del brazo, realice Ud. mismo una medición con sangre de la yema del dedo. No olvide que los laboratorios usan tecnología diferente a la del medidor.

4

Cuándo realizar un control del funcionamiento

Un control del funcionamiento le permite comprobar si el medidor y las tiras reactivas funcionan correctamente. Debería realizar un control del funcionamiento cuando:

- abre un nuevo envase de tiras reactivas.
- · ha dejado el tubo de tiras reactivas abierto.
- piensa que las tiras reactivas están dañadas
- desea comprobar el buen funcionamiento del medidor y de las tiras reactivas.
- las tiras reactivas han estado almacenadas a temperaturas extremas y/o en ambientes húmedos.
- se le ha caído el medidor.
- su resultado de medición no coincide con cómo se siente.
- · desea comprobar que está realizando la medición correctamente.

Acerca de las soluciones de control

- Consulte el prospecto de la solución de control para conocer las instrucciones de manipulación detalladas y las condiciones para el almacenamiento de la solución de control
- Use únicamente las soluciones de control Accu-Chek Guide.
- · Cierre el frasco de solución de control herméticamente después de usarlo.
- Anote en la etiqueta del frasco de solución de control la fecha en que abre el frasco. La solución de control debe desecharse después de 3 meses contados desde la fecha en que se abre el frasco de solución de control (fecha de eliminación), o en la fecha de caducidad (Use Bv) indicada en

- la etiqueta del frasco, según lo que se cumpla antes.
- No use la solución de control pasada su fecha de caducidad (Use By) o de eliminación
- El medidor reconoce automáticamente la diferencia entre la solución de control y la sangre.
- Los resultados de control no se muestran. en la memoria
- La solución de control puede manchar los tejidos. Elimine las manchas con agua y iabón.
- La solución de control está disponible a la venta. Para adquirir la solución de control. consulte al farmacéutico o visite accu-chek.com para hacer un pedido por Internet

Realizar un control del funcionamiento

NOTA

- La mayoría de personas solo realizan el control del nivel 1. Si lo desea, también puede realizar el control del nivel 2. Puede adquirir un paquete de solución de control que incluya el nivel 1 y el nivel 2
- Los rangos del nivel 1 y del nivel 2 de las soluciones de control están impresos en la etiqueta del tubo de tiras reactivas.
- El medidor se apaga 90 segundos después de un control del funcionamiento realizado con éxito o 15 segundos después de retirar la tira reactiva si no se realiza ninguna otra acción.

Necesita el medidor, una tira reactiva y solución de control del nivel 1 o del nivel 2.

4 Controles del funcionamiento



Compruebe la fecha de caducidad (Use By) del tubo de tiras reactivas. No use las tiras reactivas pasada su

fecha de caducidad (Use Bv).



Retire la tapa del frasco. Limpie la punta del frasco con un paño. Apriete el frasco hasta que se forme

una gota pequeña en la punta.

2



Retire una tira reactiva del tubo de tiras reactivas

Cierre el tubo herméticamente con la tapa.

6



Roce el borde amarillo de la tira reactiva con la gota. No aplique solución de control encima de la tira reactiva.

3



Inserte el extremo metálico de la tira reactiva en el medidor. Coloque el medidor en una superficie plana.

10:38°m (2-11 ****

Cuando hay suficiente solución de control en la tira reactiva. aparece el símbolo X parpadeando.

(0:38°m (2-11 FI medidor se enciende

Aparece el símbolo de la gota parpadeando.

8



(ejemplo)

(ejemplo)

En la pantalla aparecen el resultado de control, el símbolo del frasco y L1 o L2 parpadeando. Pulse n para confirmar el nivel de control que ha utilizado.

Pulse o para alternar entre L1 v L2.

4



Seleccione la solución de control a usar. Podrá confirmar el nivel en una fase posterior del control del funcionamiento.

NOTA

Cuando realice un control del funcionamiento: si en la pantalla NO aparecen el símbolo del frasco y una L1 o L2 parpadeando junto al resultado de control, se ha producido un error.

- No tome medidas basándose en el resultado de control
- · Deseche la tira reactiva y repita el control del funcionamiento con una tira reactiva nueva.







OK aparece si el resultado de control está dentro del rango aceptable.

Err aparece si el resultado de control está fuera del rango aceptable.

10



Limpie la punta del frasco con un paño. Cierre el frasco herméticamente con la tapa.

Retire y deseche la tira reactiva usada.

Interpretar resultados de control fuera del rango aceptable

ADVERTENCIA

- El rango de concentración solo es válido para un resultado de control. Solamente indica que las tiras reactivas y el medidor funcionan correctamente No use un resultado de control para interpretar resultados de glucemia.
- Si el resultado de control está fuera del rango aceptable, no use el medidor hasta solucionar el problema. Repase la siquiente lista para resolver el problema.

Posibles fuentes de error	Acción
¿Las tiras reactivas o las soluciones de control estaban caducadas?	Deseche las tiras reactivas o la solución de control pasada su fecha de caducidad (Use By). Si la solución de control lleva abierta más de 3 meses, deséchela. Repita el control del funcionamiento con una tira reactiva y una solución de control que no estén caducadas.
¿Ha limpiado la punta del frasco de solución de control antes de usarlo?	Limpie la punta del frasco con un paño. Repita el control del funcionamiento con una tira reactiva nueva y otra gota de solución de control.
¿El tubo de tiras reactivas y el frasco de solución de control han estado siempre cerrados herméticamente?	Sustituya las tiras reactivas o la solución de control si piensa que han estado abiertas durante algún tiempo. Repita el control del funcionamiento con una tira reactiva o una solución de control debidamente almacenadas.
¿Ha usado la tira reactiva inmediatamente después de retirarla del tubo de tiras reactivas?	Repita el control del funcionamiento con una tira reactiva nueva y otra gota de solución de control.
¿Ha almacenado las tiras reactivas y las soluciones de control en un lugar fresco y seco?	Repita el control del funcionamiento con una tira reactiva o una solución de control debidamente almacenadas.
¿Ha seguido las instrucciones?	Consulte el capítulo Controles del funcionamiento y repita el control del funcionamiento.
¿Ha seleccionado el nivel de solución de control correcto, es decir, 1 o 2, al realizar el control del funcionamiento?	Si ha seleccionado el nivel de solución de control erróneo, aún puede comparar el resultado de control con el rango impreso en el tubo de tiras reactivas.
¿Aún no está seguro de cuál es la causa?	Póngase en contacto con Accu-Chek Customer Care Service Center en el 1-800-858-8072.

Resumen

- El medidor guarda automáticamente hasta 720 resultados de glucemia en la memoria con la hora y la fecha de la medición.
- Cuando ya hay 720 resultados de glucemia guardados en la memoria, al añadir un resultado de glucemia nuevo se borra el resultado más antiquo.
- Si se realizan más de 720 mediciones de glucemia en un periodo de 90 días, solo se incluyen los 720 resultados de glucemia más recientes en el promedio de 90 días.
- El medidor guarda automáticamente como mínimo 30 resultados de controles del funcionamiento en la memoria, pero solo es posible ver el resultado de control actual en el medidor. Para ver los resultados de control guardados, transfiéralos a una aplicación de software compatible.
- Cuando ya hay 30 resultados de control guardados en la memoria, al añadir un resultado de control nuevo se borra el resultado más antiquo.
- Los resultados de control no se incluyen en los promedios de 7, 14, 30 y 90 días.

ADVERTENCIA

No modifique su tratamiento basándose en un único resultado de glucemia de la memoria. Póngase en contacto con el personal sanitario que le atiende antes de modificar su tratamiento basándose en los resultados de glucemia de la memoria.

NOTA

El medidor tiene la capacidad de sincronizar automáticamente la hora y la fecha cuando está emparejado con un dispositivo móvil que actualice automáticamente la hora y la fecha del medidor. Aunque utilice el medidor en múltiples zonas horarias, los resultados se guardan desde el más reciente al más antiquo, y no por la hora y la fecha.

Consultar resultados de glucemia en la memoria



Con el medidor apagado, pulse o o para consultar los resultados de glucemia guardados en la

memoria. En la pantalla aparece el resultado de glucemia más reciente quardado en la memoria.



Pulse para consultar resultados de glucemia anteriores desde el más reciente al más antiguo.

NOTA

 : desplazamiento desde el resultado de glucemia más reciente al más antiguo.
 : desplazamiento desde el resultado de glucemia más antiguo al más reciente.

Ver promedios de 7, 14, 30 y 90 días



Con el medidor apagado, pulse o o para consultar los resultados de glucemia guardados en la

memoria. En la pantalla aparece el resultado de glucemia más reciente.



Con el resultado de glucemia más reciente en la pantalla, pulse

D. El promedio de 7 días aparece en la pantalla.



Pulse para desplazarse por los promedios de 7, 14, 30 y 90 días. El número de resultados de

glucemia en el promedio = n. Pulse para retroceder desde los promedios de 90, 30, 14 y 7 días.

Para retroceder al resultado de glucemia más reciente, pulse desde la pantalla del promedio de 7 días.

NOTA

Si la memoria contiene un resultado de glucemia HI, LO o corrupto, el periodo de tiempo y **day/ave** parpadearán para avisarle de que dicho resultado de medición no está incluido en el promedio.



Resumen

El proceso por el cual se establece una conexión entre el medidor y el dispositivo móvil se denomina emparejamiento. Necesitará una aplicación en el dispositivo móvil que pueda aceptar los datos del medidor. Puede usar esta aplicación para sincronizar de modo inalámbrico y automático su información sobre la diabetes entre el medidor y el dispositivo móvil.

Empareje el dispositivo únicamente en una zona segura y de confianza. Así se reduce el riesgo de que otras personas se conecten a su dispositivo.

Emparejamiento

El medidor solo se puede emparejar con 1 dispositivo a la vez. Cuando se empareja con un segundo dispositivo, se elimina el primer emparejamiento.

El medidor y el dispositivo a emparejar deben encontrarse a menos de 3 pies de distancia entre sí.



En su dispositivo móvil

Asegúrese de que la tecnología inalámbrica Bluetooth esté activada y abra la aplicación para la gestión de la diabetes.



En su medidor



Con el medidor apagado, pulse y mantenga pulsados ◀ y ▶ a la vez hasta que aparezca el símbolo ❸ En la

pantalla aparecen los símbolos © y)) parpadeando.



PIN de 6 cifras

Busque el PIN de 6 cifras en la parte posterior del medidor.



En su dispositivo móvil

Siga las instrucciones de la aplicación y seleccione su medidor. Cuando el dispositivo lo solicite, introduzca el número PIN de 6 cifras que se encuentra en la parte posterior del medidor.

El medidor seleccionado se desactiva 30 segundos después de que se le haya solicitado que introduzca el PIN.

4 En su medidor





Si el emparejamiento se ha realizado correctamente, aparece **OK**. Si el emparejamiento no se ha realizado correctamente, aparece **Err.**

NOTA

El medidor tiene la capacidad de sincronizar automáticamente la hora y la fecha cuando está emparejado con un dispositivo móvil que pueda actualizar automáticamente la hora y la fecha del medidor. Aunque utilice el medidor en múltiples zonas horarías, los resultados se guardan desde el más reciente al más antiquo, y no por la hora y la fecha.

Transferencia inalámbrica de datos

Si el medidor está emparejado con un dispositivo móvil y la tecnología inalámbrica Bluetooth está activada, los resultados de glucemia se enviarán automáticamente al dispositivo emparejado.

Desactivar la tecnología inalámbrica Bluetooth

Desactive la tecnología inalámbrica Bluetooth para deshabilitar la comunicación inalámbrica (modo avión). Al desactivar la tecnología inalámbrica Bluetooth no se desemparejará el medidor.



Con el medidor apagado, pulse o o D. En la pantalla aparece el resultado de glucemia más

reciente guardado en la memoria.



Pulse y mantenga pulsado hasta que desaparezca el símbolo de Bluetooth.

Activar la tecnología inalámbrica Bluetooth

Si ha desactivado la tecnología inalámbrica Bluetooth (modo avión), siga los pasos descritos a continuación para volver a activarla. De este modo se habilitará la comunicación inalámbrica con el dispositivo móvil.



Con el medidor apagado, pulse o o D. En la pantalla aparece el resultado de glucemia más

reciente guardado en la memoria.



Pulse y mantenga pulsado (1) hasta que aparezca el símbolo de Bluetooth.



Transferencia de datos con un cable USB

Esta función permite transferir datos mediante cable USB desde el medidor al software especial para la gestión de la diabetes de una computadora.

Conecte el dispositivo únicamente mediante un cable USB a una computadora de confianza cuya seguridad esté garantizada. Así se reduce el riesgo de transferir malware a su dispositivo.



Enchufe el extremo pequeño del cable USB en el medidor.





Enchufe el extremo grande del cable USB en un puerto USB de la computadora. Si el medidor está

apagado, se encenderá.



Inicie el software para la gestión de la diabetes e inicie una transferencia de datos.





El medidor transfiere los datos al software.

NOTA

El cable USB no carga las pilas del medidor. Desenchufe el cable USB cuando haya terminado.

¿Cuál es la diferencia entre limpiar y desinfectar?

Limpiar es retirar la suciedad del medidor o del dispositivo de punción.³

Desinfectar es retirar del medidor o del dispositivo de punción la mayoría de microorganismos causantes de enfermedades o de otro tipo (patógenos transmitidos por la sangre).³

Producto de limpieza y desinfección aprobado

El siguiente producto ha sido aprobado para limpiar y desinfectar el medidor y el dispositivo de punción:

Super Sani-Cloth (EPA* n.º reg. 9480-4) Super Sani-Cloth puede ser adquirido a través de Amazon.com, Officedepot.com y Walmart.com.

- No use ninguna otra solución de limpieza o desinfección. El uso de soluciones que no sean Super Sani-Cloth puede ocasionar daños en el medidor y en el dispositivo de punción.
- El efecto de usar más de un producto para limpiar y para desinfectar el medidor y el dispositivo de punción no ha sido probado. Use siempre Super Sani-Cloth para limpiar y desinfectar el medidor y el dispositivo de punción.
- Roche ha demostrado que el producto es apto para ser usado durante 5 años, después de probarlo con un total de 260 ciclos de desinfección (lo que equivale a limpiar y desinfectar el producto una vez por semana durante 5 años).

*Environmental Protection Agency (Agencia de Protección Ambiental de EE. UU.)

NOTA

Si necesita asistencia técnica o tiene preguntas acerca de la limpieza y desinfección, póngase en contacto con Accu-Chek Customer Care Service Center en el 1-800-858-8072.

Limpiar y desinfectar el medidor

ADVERTENCIA

Si el medidor es manejado por una segunda persona para ayudar al paciente a realizar las mediciones, el medidor y el dispositivo de punción deben ser limpiados y desinfectados antes de ser manejados por dicha segunda persona.

Para limpiar y desinfectar el medidor sin dañarlo, siga los siguientes procedimientos cuidadosamente.

Cuándo limpiar y desinfectar el medidor

- Limpie el medidor para retirar la suciedad visible u otros materiales antes de desinfectarlo.
- Limpie y desinfecte el medidor por lo menos una vez por semana y cuando haya sangre en la superficie del medidor.
- Limpie y desinfecte el medidor antes de permitir que otra persona lo manipule. No permita que nadie más use el medidor para realizar mediciones en sí mismo.

NOTA

El uso de productos de limpieza y desinfección puede ocasionar daños en el medidor. Deje de usar su medidor y póngase en contacto con Accu-Chek Customer Care Service Center en el 1-800-858-8072 si observa alguno de los siguientes signos de deterioro después de limpiar y desinfectar el medidor: residuos alrededor de los botones, pantalla turbia, mal funcionamiento de los botones, resultados de control fuera del rango aceptable.

Qué limpiar y desinfectar

Las siguientes piezas del medidor deben limpiarse y desinfectarse:

- el área alrededor de las ranuras y aperturas (no deje que entre humedad en las ranuras y aperturas)
- · la pantalla del medidor
- · toda la superficie del medidor

Cómo limpiar y desinfectar el medidor

ADVERTENCIA

Si no se siguen estas instrucciones, el medidor puede sufrir daños o dejar de funcionar correctamente.

- NO limpie ni desinfecte el medidor mientras realiza una medición de glucemia o un control del funcionamiento.
- NO deje que entre humedad en las ranuras y aperturas.
- · NO pulverice nada sobre el medidor.
- NO sumerja el medidor en un líquido.
- Use siempre el mismo producto tanto para limpiar como para desinfectar.





1



Lávese las manos con agua y jabón y séqueselas completamente.

2



Apague el medidor y limpie toda su superficie con un Super Sani-Cloth. Limpie

cuidadosamente alrededor de la ranura de la tira reactiva y de otras aperturas.

Asegúrese de que no entre ningún líquido en ninguna ranura o apertura.

3

Debe usarse un Super Sani-Cloth nuevo para limpiar y para desinfectar. Para desinfectar el medidor, use un nuevo paño y repita el paso 2, asegurándose de que la superficie se mantenga húmeda durante 2 minutos. Deje que se seque al aire.

Asegúrese de que no haya ningún líquido en ninguna ranura o apertura.

4



Lávese las manos con agua y jabón y séqueselas completamente.

Limpiar y desinfectar el dispositivo de punción

Para limpiar y desinfectar el dispositivo de punción sin dañarlo, siga los siguientes procedimientos cuidadosamente.

Cuándo limpiar y desinfectar el dispositivo de punción

- Limpie el dispositivo de punción para retirar la suciedad visible u otros materiales antes de desinfectarlo.
- Limpie y desinfecte el dispositivo de punción por lo menos una vez por semana para retirar la suciedad visible u otros materiales y garantizar un maneio seguro.
- Limpie y desinfecte el dispositivo de punción antes de permitir que otra persona lo manipule, por ejemplo si alguien le está ayudando. No permita que nadie más use el dispositivo de punción.

NOTA

- No deseche el capuchón después de cada uso. Use el producto de limpieza y desinfección aprobado para limpiar y desinfectar el capuchón.
- Retire siempre la lanceta antes de limpiar o desinfectar el dispositivo de punción.

Limpiar y desinfectar el medidor y el dispositivo de punción

- El uso de productos de limpieza y desinfección puede ocasionar daños en el dispositivo de punción. Deie de usar su dispositivo de punción y póngase en contacto con Accu-Chek Customer Care Service Center en el 1-800-858-8072 si observa alguno de los siguientes signos de deterioro después de limpiar y desinfectar el dispositivo de punción: residuos alrededor de los botones, dificultad para tensar el dispositivo de punción. dificultad para insertar la lanceta.
- Es posible que tras múltiples ciclos de limpieza v desinfección el dispositivo de punción se hava descolorido. Esto no afecta al buen funcionamiento del dispositivo de punción.

Qué limpiar v desinfectar

Las siguientes piezas del dispositivo de punción deben limpiarse y desinfectarse:

- Toda la superficie del dispositivo de punción
- El capuchón

Cómo limpiar y desinfectar el dispositivo de punción

ADVERTENCIA

Si no se siquen estas instrucciones el dispositivo de punción puede sufrir daños o deiar de funcionar correctamente.

- NO deje que entre humedad en las aperturas.
- · Use siempre el mismo producto tanto para limpiar como para desinfectar.





Lávese las manos con agua v jabón v séqueselas completamente.

2



Limpie toda la superficie del dispositivo de punción v el interior del capuchón con un

Super Sani-Cloth.

3

Debe usarse un Super Sani-Cloth nuevo para limpiar v para desinfectar. Para desinfectar el dispositivo de punción, use un nuevo paño v repita el paso 2. asegurándose de que la superficie se mantenga húmeda durante 2 minutos.



Lávese las manos con agua v jabón v séqueselas completamente.

Mantenimiento del medidor

El medidor comprueba sus propios sistemas automáticamente cada vez que lo enciende y le comunica si hay algún problema. Consulte el apartado Mensajes de error de este capítulo.

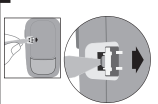
Si tiene problemas con el medidor, si se le ha caído el medidor o piensa que los resultados obtenidos no son correctos, realice un control del funcionamiento con una tira reactiva y una solución de control no caducadas. Si el resultado de control está fuera del rango aceptable, póngase en contacto con Accu-Chek Customer Care Service Center en el 1-800-858-8072.

ADVERTENCIA

Mantenga las pilas nuevas y usadas fuera del alcance de los niños. Consulte la advertencia en el apartado Información importante de seguridad al principio de estas instrucciones de uso para obtener información adicional.

Cambiar las pilas





Abra la tapa del compartimento de las pilas a prueba de niños introduciendo un objeto estrecho, como un bolígrafo, en la ranura (vea la imagen superior). Empuje la pestaña en la dirección de la flecha y levante la tapa del compartimento de las pilas.

2



Retire las pilas usadas.

3



Deslice las pilas nuevas por debajo de las pestañas negras con el lado del símbolo (+) hacia arriba

Vuelva a colocar la tapa del compartimento de las pilas en su sitio y ciérrela de modo que encaje. Deseche inmediatamente las pilas usadas.

NOTA

- Tenga siempre a mano un juego de pilas de reserva.
- La duración de la pila puede variar a causa de distintos factores, tales como la temperatura y el fabricante de la pila.
- El medidor usa dos pilas de litio de 3 voltios del tipo botón CR2032. Este tipo de pila está a la venta en muchos establecimientos.
- Cambie siempre las dos pilas a la vez; ambas han de ser de la misma marca.
- Los datos del medidor no se pierden al cambiar las pilas.

Mensajes de error

ADVERTENCIA

- Nunca tome decisiones terapéuticas basadas en un mensaje de error.
- Si tiene dudas o ve cualquier otro mensaje de error en la pantalla, póngase en contacto con Accu-Chek Customer Care Service Center en el 1-800-858-8072.

NOTA

El código de error y **Err** se alternarán en la pantalla para todos los mensajes de error codificados (de E-1 a E 14).



El medidor no se enciende o la pantalla está en blanco

- · Las pilas están gastadas.
- Cámbielas por pilas nuevas.
- La pantalla está estropeada. / El medidor está defectuoso.

Póngase en contacto con Accu-Chek Customer Care Service Center en el 1-800-858-8072.

- Temperaturas extremas.
- Coloque el medidor en un área con una temperatura más moderada.
- El medidor se ha desactivado con una conexión USB.

Desenchufe el cable USB y pulse el botón Power/Set para reanudar la medición o consultar resultados de glucemia.



No hay resultados de glucemia dentro del intervalo para los datos seleccionados.



El medidor está conectado a una computadora y no es posible realizar una medición de glucemia o un control del funcionamiento

Desenchufe el cable USB y realice una medición de glucemia o un control del funcionamiento O BIEN retire la tira reactiva e inicie una transferencia de datos



Las pilas están casi gastadas.

Cambie las pilas ahora. Si el símbolo aparece de nuevo después de haber cambiado las pilas, vuelva a retirar las pilas, pulse y mantenga pulsado el botón Power/Set durante al menos 2 segundos y vuelva a insertar las pilas.



El medidor no se ha podido emparejar con un dispositivo móvil.

Intente realizar el emparejamiento de nuevo.



El nivel de glucemia puede estar por encima del intervalo de medición del sistema (por encima de 600 mg/dL).

Consulte el apartado Resultados de glucemia no esperados del capítulo Mediciones de glucemia.



El nivel de glucemia puede estar por debajo del intervalo de medición del sistema (por debajo de 20 mg/dL). Consulte el apartado Resultados de qlucemia no esperados del capítulo

Mediciones de glucemia.



(El código de error y **Err** se alternarán en la pantalla.)

La tira reactiva puede estar dañada, no está insertada correctamente o ha sido usada anteriormente.

Retire la tira reactiva y vuelva a insertarla o sustitúyala si está dañada o usada.



(El código de error y **Err** se alternarán en la pantalla.)

Se ha producido un error en el medidor o en la tira reactiva

Este mensaje de error puede aparecer si el tubo de tiras reactivas no ha estado cerrado herméticamente. Las tiras reactivas pueden haber sido dañadas debido a un almacenamiento o manejo incorrectos

Nunca tome decisiones terapéuticas basadas en un mensaje de error.

Repita la medición de glucemia. Si el mensaie de error E-3 aparece de nuevo. realice un control del funcionamiento con solución de control v una tira reactiva nueva. Consulte el apartado Realizar un control del funcionamiento del capítulo Controles del funcionamiento. Si el mensaie de error E-3 aparece de nuevo. utilice un método alternativo para medir su glucemia, como un medidor y una tira reactiva de reserva. Si con el método alternativo obtiene un resultado de glucemia extremadamente alto, o si no dispone de un método alternativo, póngase en contacto con el personal sanitario que le atiende inmediatamente.

En casos poco frecuentes, el mensaje de error E-3 puede indicar que su nivel de glucemia es extremadamente alto y superior al intervalo de medición del sistema. Consulte el apartado Resultados de glucemia no esperados del capítulo Mediciones de glucemia para averiguar otras posibles causas del mensaje de error.



(El código de error y **Err** se alternarán en la pantalla.)

La tira reactiva no ha absorbido suficiente sangre o solución de control para realizar la medición de glucemia o el control del funcionamiento o la muestra ha sido aplicada después de que la medición de glucemia o el control del funcionamiento comenzara.

Deseche la tira reactiva y repita la medición de glucemia o el control del funcionamiento.



(El código de error y **Err** se alternarán en la pantalla.)

La sangre o la solución de control se ha aplicado a la tira reactiva antes de que apareciera en la pantalla el símbolo de la gota parpadeando.

Deseche la tira reactiva y repita la medición de glucemia o el control del funcionamiento



(El código de error y **Err** se alternarán en la pantalla.)

Se ha producido un error electrónico.
Retire las pilas, pulse y mantenga pulsado el botón Power/Set durante al menos 2 segundos y vuelva a insertar las pilas.
Realice una medición de glucemia o un control del funcionamiento.

8 Mantenimiento del medidor y solución de problemas



(El código de error y **Err** se alternarán en la pantalla.)

La temperatura es superior o inferior al intervalo adecuado para el sistema.

Consulte las condiciones para el funcionamiento del sistema en el prospecto de las tiras reactivas. Vaya a un sitio con las condiciones apropiadas y repita la medición de glucemia o el control del funcionamiento. No caliente ni enfríe el medidor por medios artificiales



(El código de error y **Err** se alternarán en la pantalla.)

Las pilas pueden estar gastadas.
Vuelva a encender el medidor. Si se encuentra en un entorno frío, desplácese a un área con una temperatura más moderada y repita la medición. Si el mensaje vuelve a aparecer tras varios intentos, sustituya las pilas. Si el mensaje aparece de nuevo después de haber cambiado las pilas, vuelva a retirar las pilas, pulse y mantenga pulsado el botón Power/Set durante al menos 2 segundos y vuelva a insertar las pilas.



(El código de error y **Err** se alternarán en la pantalla.)

Los ajustes de la hora y de la fecha podrían ser incorrectos. Cuando el medidor intenta sincronizar la hora y la fecha con las del dispositivo emparejado, aparece el símbolo de conexión inalámbrica parpadeando.

Cuando ya no aparezca el símbolo de conexión inalámbrica, pulse el botón Power/Set para apagar el medidor. Vuelva a pulsar el botón Power/Set hasta que aparezca el símbolo de la tira reactiva parpadeando. Si la sincronización de la hora y la fecha no se ha realizado correctamente, el medidor le solicitará que las ajuste la próxima vez que lo encienda. Consulte el apartado Ajustar la hora y la fecha del capítulo Su nuevo sistema.



(El código de error y **Err** se alternarán en la pantalla.)

La tira reactiva puede estar dañada. Repita la medición de glucemia o el control del funcionamiento con una tira reactiva nueva

8 Mantenimiento del medidor y solución de problemas



(El código de error y **Err** se alternarán en la pantalla.)

Es posible que la muestra de sangre contenga un nivel elevado de ascorbato. Póngase en contacto con el personal sanitario que le atiende.



(El código de error y **Err** se alternarán en la pantalla.)

Puede haber líquido o cuerpos extraños en la ranura de la tira reactiva.

Retire la tira reactiva y vuelva a insertarla o repita la medición de glucemia o el control del funcionamiento con una tira reactiva nueva. Si el error persiste, póngase en contacto con Accu-Chek Customer Care Service Center en el 1-800-858-8072.



(El código de error y **Err** se alternarán en la pantalla.)

Se ha producido un error electrónico. Póngase en contacto con Accu-Chek Customer Care Service Center en el 1-800-858-8072.

Limitaciones del producto

Encontrará la información más actualizada sobre las especificaciones y las limitaciones del producto en los prospectos que acompañan a las tiras reactivas y a las soluciones de control.

Especificaciones	
Volumen de sangre	Consulte el prospecto de las tiras reactivas.
Tipo de muestra	
Tiempo de medición	
Intervalo de medición	
Condiciones para el almacenamiento de las tiras reactivas	
Condiciones para el funcionamiento del sistema	
Condiciones para el almacenamiento del medidor	Temperatura: -13–158 °F
Capacidad de memoria	720 resultados de glucemia y 30 resultados de control con hora y fecha
Apagado automático	90 segundos después de realizar una medición, 15 segundos después de retirar una tira reactiva.
Suministro de corriente	Dos pilas de litio de 3 voltios (tipo botón CR2032)
Pantalla	LCD
Medidas	$76 \times 48 \times 16$ mm (largo × ancho × alto)
Peso	Aprox. 43 g (pilas incluidas)
Modelo	Aparato de bolsillo
Clase de protección	III
Tipo de medidor	El medidor Accu-Chek Guide Me es apropiado para uso continuo.
Condiciones para el almacenamiento de la solución de control	Consulte el prospecto de la solución de control.
Interfaces	USB: conector micro B; tecnología Bluetooth de baja energía; dispositivo Continua con un gestor Continua.
Conectividad de radiofrecuencia	Tecnología Bluetooth de baja energía, la cual funciona en la banda de frecuencias de 2.4 GHz (de 2.402 GHz a 2.480 GHz) con una potencia máxima transmitida de 0 dBm (1 mW).

Tecnología inalámbrica Bluetooth – El medidor usa la tecnología inalámbrica Bluetooth de baja energía para comunicarse y transferir información. La tecnología inalámbrica Bluetooth es un enlace de comunicación inalámbrica por radiofrecuencia (RF) que funciona en la banda de entre 2.4 y 2.485 GHz, una de las bandas de radio industrial, científica y médica (ISM) que no requiere licencia industrial. El canal de radiofrecuencia usado para la comunicación entre el medidor y otros dispositivos, como por ejemplo un smartphone, no es un canal abierto. El medidor solo se puede comunicar con un dispositivo que

- utilice la tecnología Bluetooth de baja energía,
- 2. esté emparejado con él y
- disponga de una aplicación que pueda aceptar los datos del medidor.

Este dispositivo cumple la normativa de la Comisión Federal de Comunicaciones de los EE. UU. (United States Federal Communications Commission, FCC). Este dispositivo cumple lo establecido en las normas de la FCC, parte 15. El funcionamiento del dispositivo está sujeto a las dos condiciones siguientes:

- Este dispositivo no puede causar interferencias perjudiciales, y
- este dispositivo debe aceptar cualquier interferencia recibida, incluidas las interferencias que puedan provocar un funcionamiento no deseado.

El cumplimiento de estas directrices significa que bajo circunstancias normales diarias, el dispositivo no debería afectar al funcionamiento de otros dispositivos. Además, el dispositivo debería funcionar normalmente en presencia de otros dispositivos.

Si hay interferencias con otro dispositivo, se

recomienda aumentar la distancia entre el medidor y el dispositivo. También es conveniente apagar el dispositivo que causa la interferencia. Otra opción es desactivar la tecnología inalámbrica Bluetooth de baja energía del medidor. Los cambios o modificaciones realizados en el dispositivo sin la autorización expresa de Roche pueden invalidar la autoridad del usuario para hacer funcionar el dispositivo. El dispositivo ha sido probado y cumple los límites de dispositivos digitales de la clase B. El dispositivo genera, usa y puede irradiar energía de radiofrecuencia.

Compatibilidad electromagnética - Los campos electromagnéticos pueden impedir el buen funcionamiento del medidor. Los campos magnéticos de alta intensidad pueden perturbar temporalmente el funcionamiento; en este caso, es posible que sea necesario reiniciar el medidor. Mantenga una distancia de más de 12 pulgadas entre el medidor y las fuentes de radiofrecuencia (RF). Si se sospecha que el funcionamiento se ve afectado por interferencias electromagnéticas. se puede restablecer el funcionamiento correcto aumentando la distancia entre el equipo y la fuente de la interferencia. El entorno electromagnético debe evaluarse antes de poner en funcionamiento el dispositivo. Como base de los ensayos de inmunidad a descargas electrostáticas se utilizó el estándar básico IEC 61000-4-2 Las descargas electrostáticas pueden perturbar el funcionamiento del medidor. Una descarga electrostática muy alta puede provocar que el dispositivo deie de funcionar. No utilice el medidor en un entorno muy seco. En concreto. no utilice el medidor en un entorno con materiales sintéticos. El medidor cumple los requisitos de emisiones electromagnéticas según EN ISO 15197. Además, el medidor cumple los requisitos de emisiones e inmunidad electromagnéticas según EN

9 Datos técnicos

61326-2-6 / EN 60601-1-2. En consecuencia, la emisión electromagnética del medidor es baja. No es de esperar una interferencia del medidor en otros equipos eléctricos.

Este dispositivo cumple lo establecido en las normas de la FCC, parte 15. El funcionamiento del dispositivo está sujeto a las dos condiciones siguientes:

- Este dispositivo no puede causar interferencias perjudiciales, y
- este dispositivo debe aceptar cualquier interferencia recibida, incluidas las interferencias que puedan provocar un funcionamiento no deseado

Este equipo cumple con los límites de exposición a la radiación de la FCC y la IC establecidos para un entorno no controlado. Bajo condiciones normales de funcionamiento, este equipo está en contacto directo con el cuerpo del usuario. Este transmisor no debe colocarse o funcionar en combinación con cualquier otra antena o transmisor.

NOTA

Este equipo ha sido probado y cumple los límites de dispositivos digitales de la clase B. de conformidad con lo establecido en las normas de la FCC, parte 15. Dichos límites se han determinado para proporcionar una protección razonable frente a las interferencias periudiciales en una instalación residencial. Este equipo genera, usa y puede irradiar energía de radiofrecuencia v. si no se instala v usa de conformidad con las instrucciones, puede causar interferencias perjudiciales a las comunicaciones por radio. No obstante, no se puede garantizar que no se produzcan interferencias en una instalación en particular. Si este equipo causa interferencias periudiciales a la recepción de señal de radio o televisión, lo que se puede determinar apagando y volviendo a

encender el equipo, el usuario puede intentar eliminar la interferencia a través de una o varias de las siguientes medidas:

- volver a orientar o colocar la antena receptora.
- aumentar la separación entre el equipo y el receptor.
- conectar el equipo a una toma de corriente de un circuito distinto al circuito en el que está conectado el receptor.
- solicitar asistencia técnica al distribuidor o a un técnico experto en radio/TV.

Los cambios o modificaciones realizados en el equipo sin la autorización expresa de la parte responsable del cumplimiento (es decir el fabricante) pueden invalidar la autoridad del usuario para hacer funcionar el equipo.

Análisis de funcionamiento – Consulte el prospecto de las tiras reactivas.

Método de medición — Consulte el prospecto de las tiras reactivas.

Protocolo de comunicación — El medidor de glucemia Accu-Chek Guide Me cumple las normas aplicables IEEE 11073-10417 y ha sido probado conforme a las directrices de diseño Continua (Continua Design Guidelines) de 2016, que incluyen la especificación de glucemia para tecnología Bluetooth de baja energía, Bluetooth SIG, Glucose Profile, Version 1.0 y Bluetooth SIG, Glucose Service, Version 1.0.

Información sobre la seguridad del producto

ADVERTENCIA

- Este medidor cumple las normas de seguridad IEC 61010-1, IEC 61010-2-101 e IEC 60950-1.
- Los campos electromagnéticos fuertes pueden perjudicar el funcionamiento del medidor. No utilice el medidor cerca de fuentes de radiación electromagnética intensa.
- Para evitar descargas electrostáticas, no utilice el medidor en un entorno muy seco, especialmente si en este se encuentran materiales sintéticos.

Desechar el medidor, las tiras reactivas, los dispositivos de punción, las lancetas y las pilas

ADVERTENCIA

- Cualquier producto que entre en contacto con la sangre se considera contaminado (potencialmente infeccioso).*
- Durante el uso normal para las mediciones, cualquier medidor de glucemia puede entrar en contacto con sangre.
- Deseche los objetos punzantes de acuerdo con las normas locales.

Roche tiene un firme compromiso con el reciclaje y la sostenibilidad. Cumpla todas las leyes u ordenanzas relativas a la eliminación de objetos punzantes y/o productos contaminados. Póngase en contacto con el departamento local de salud o las autoridades pertinentes para obtener más información sobre la manipulación y la eliminación adecuadas de los medidores

usados, de las tiras reactivas usadas, de las lancetas usadas y de las pilas usadas. Siga las instrucciones del personal sanitario que le atiende.

Tenga en cuenta los puntos siguientes cuando deseche material de medición usado: intente reciclar los medidores y las pilas en un sitio de recogida adecuado. Tenga en cuenta que el medidor es un residuo electrónico potencialmente peligroso (e-scrap) y que debe eliminarse de la forma correspondiente. Las pilas son también potencialmente peligrosas y deben desecharse, asimismo, de la forma correspondiente.

Desinfecte el medidor antes de reciclarlo o desecharlo.

*29 CFR 1910.1030 – Patógenos transmitidos por la sangre

Explicación de los símbolos

En el envase, en la placa de características y en las instrucciones de uso del medidor Accu-Chek Guide Me puede que encuentre los siguientes símbolos.

[]i	Consúltense las instrucciones de uso o las instrucciones de uso electrónicas
	Siga las instrucciones de uso (símbolo azul)
\triangle	Precaución, observe las advertencias de seguridad en las instrucciones de uso del producto.
	Fecha de caducidad
STERILE R	Esterilizado utilizando irradiación
(2)	Utilizar una sola vez
(1m)	Uso múltiple en un solo paciente
6	Lávese las manos
₩	Riesgos biológicos
4 + I	Pila de 3 voltios tipo botón CR2032
	Mantenga las pilas nuevas y usadas fuera del alcance de los niños.
\mathbb{M}	Fecha de fabricación
MD	Producto sanitario
•••	Fabricante
FCC ID: WX3-801	Este dispositivo cumple lo establecido en las normas de la FCC, parte 15.
UDI	Identificador único del producto
REF	Número de catálogo

Datos técnicos

SN	Número de serie
LOT	Número de lote
GTIN	Número mundial de artículo comercial
CE	Cumple las disposiciones de la legislación aplicable de la UE

Suministros y accesorios

Tiras reactivas: las tiras reactivas Accu-Chek Guide

Soluciones de control: las soluciones de control Accu-Chek Guide

Lancetas: 100 lancetas Accu-Chek Softclix

Referencias bibliográficas

- Notificación de salud pública de la FDA: "Use of Fingerstick Devices on More than One Person Poses Risk for Transmitting Bloodborne Pathogens: Initial Communication, (2010). Update 11/29/2010." https://downloads.regulations.gov/FDA-2016-M-0035-0003/content. pdf Acceso el 13 de diciembre de 2021.
- ² Klonoff DC. Improving the safety of blood glucose monitoring. J Diabetes Sci Technol.2011 Nov 1;5(6):1307-11. doi: 10.1177/193229681100500601. PMID: 22226247; PMCID: PMC3262696.
- ³ Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee (HICPAC), William A. Rutala, Ph.D., M.P.H., and David J. Weber, M.D., M.P.H. Centers for Disease Control and Prevention, 2019. "Guideline for Disinfection and Sterilization in Healthcare Facilities." Atlanta. https://www.cdc.gov/infectioncontrol/guidelines/disinfection/. Acceso el 23 de julio de 2021.

Garantía

Garantía de devolución de dinero de 30 días del medidor Accu-Chek Guide Me para el comprador cualificado

Roche ofrece una garantía de devolución de dinero de 30 días al comprador cualificado que compra un medidor Accu-Chek Guide Me. Si Ud. no queda totalmente satisfecho con su medidor Accu-Chek Guide Me. póngase en contacto con Accu-Chek Customer Care Service Center en el 1-800-858-8072 (servicio gratuito) dentro de los 30 días a partir de la fecha de compra de su medidor para determinar si está cualificado para recibir la devolución de su dinero. Si Ud. dispone de una cobertura de Medicare Medicaid programas federales/estatales o aseguradoras privadas, está EXCLUIDO de esta oferta de devolución de dinero. Si está afectado por esta exclusión puede, de todas formas, solicitar un medidor/sistema Accu-Chek diferente. La devolución estará limitada al importe pagado por el comprador, neto y sin rebajas. Para obtener una devolución de dinero, debe tener una copia del recibo de compra en el que aparezcan la fecha y el producto comprado, así como el embalaje original.

Garantía limitada de 3 años para el medidor Accu-Chek Guide Me

Roche garantiza al comprador original del medidor que su medidor Accu-Chek Guide Me estará libre de defectos v averías tanto de material como de fabricación durante tres años desde la fecha de adquisición. Si durante esos 3 años su medidor no funcionara bien debido a un defecto de material o de fabricación. Roche lo reemplazará gratuitamente por otro medidor Accu-Chek Guide Me o su equivalente. La garantía del medidor de repuesto expirará bien el mismo día que la garantía del medidor original o 90 días después de su expedición, cualquiera sea el periodo más largo. El único recurso del comprador con respecto al medidor Accu-Chek Guide Me será su reemplazo.

Esta garantía carece de validez para el funcionamiento de un medidor Accu-Chek Guide Me que hava sido dañado por accidente o alterado, usado indebidamente, manipulado o maltratado en modo alguno. Roche tratará los medidores que presenten daños o abusos de acuerdo con su Póliza de servicio sin garantía descrita en el siguiente apartado.

LA GARANTÍA EXPLIESTA ARRIBA EXCLUYE CUALQUIER OTRA GARANTÍA, Y ROCHE NO OTORGARÁ NINGÚN OTRO TIPO DE GARANTÍA NI EXPRESA NI IMPLÍCITA INCLUIDAS ENTRE OTRAS. LA GARANTÍA IMPLÍCITA DE COMERCIALIZACIÓN O ADECUACIÓN PARA UNA FINALIDAD ESPECÍFICA EN NINGÚN CASO ROCHE SERÁ RESPONSABLE ANTE AL COMPRADOR O CUALQUIER OTRA PERSONA DE NINGÚN DAÑO FORTUITO. RESULTANTE. INDIRECTO, ESPECIAL, NI DE DAÑOS PUNITIVOS QUE SE DERIVEN DE LA COMPRA O MANEJO DEL MEDIDOR O DE SUS COMPONENTES O QUE DE CUALQUIER OTRO MODO SE RELACIONEN CON DICHA COMPRA O MANEJO, NINGUNA GARANTÍA DE COMERCIAI IZACIÓN O ADECUACIÓN PARA UNA FINALIDAD ESPECÍFICA. SI EXISTIERA ALGUNA IMPLÍCITA CON LA VENTA DEL MEDIDOR. SE EXTENDERÁ POR UN PERIODO SUPERIOR A TRES AÑOS DESDE LA FECHA DE COMPRA.

Algunos estados no admiten limitaciones en la duración de una garantía implícita ni la exclusión de daños incidentales o consecuenciales, así que la anterior limitación v exclusión quizá no tenga validez en su caso. Esta garantía le otorga derechos legales específicos que varían según el estado.

Póliza de servicio sin garantía

La Póliza de servicio sin garantía de Roche se aplica en caso de que la garantía mencionada arriba no se haya hecho efectiva, sea inaplicable o hava expirado. A su discreción, Roche reemplazará los medidores que se le devuelvan a cambio de un pago en concepto de servicio (el cual no excederá \$35).

El medidor se reemplazará por uno del mismo modelo o un modelo similar. Los medidores reemplazados tendrán una garantía de 90 días a partir de la fecha de envío y estarán cubiertos por una garantía limitada que cubrirá el reemplazo gratuito de repuestos y la mano de obra.

Instrucciones de garantía y servicio

Todas las peticiones de devolución de un medidor Accu-Chek Guide Me acogiéndose a la garantía o a la póliza de servicio descritas arriba deben enviarse directamente al Accu-Chek Customer Care Service Center. Le enviaremos por correo una etiqueta de autorización que debe fijar al embalaje antes de enviar el sistema de vuelta a Roche. Los embalajes recibidos sin esta etiqueta serán devueltos a su remitente con los portes a cargo del mismo.

Aquellos clientes que tengan dificultades con el medidor deberán repasar la información para solucionar problemas en el capítulo Mantenimiento del medidor y solución de problemas de estas instrucciones de uso. Si aún tiene dudas, diríjase al Accu-Chek Customer Care Service Center.

Asegúrese de registrar su garantía por Internet en accu-chek.com/register.

Licencia limitada

ADVERTENCIA

ATENCIÓN — UNA LICENCIA LIMITADA RESTRINGE EL USO DEL SISTEMA ACCU-CHEK GUIDE ME EN LOS EE. UU. LEA CUIDADOSAMENTE LAS LIMITACIONES QUE SE INDICAN ABAJO.

El sistema Accu-Chek Guide Me (medidor y tiras reactivas) y su uso están protegidos por las patentes estadounidenses n.º 7,452,457 (expira el 2 de mayo de 2026); 7,488,601 (expira el 1 de febrero de 2026); 7,569,126 (expira el 28 de diciembre de 2026); 7,604,721 (expira el 12 de agosto de 2026); 9,395,322 (expira el 13 de

marzo de 2034); 10,119,931 (expira el 11 de agosto de 2035); 10,809,221 (expira el 13 de marzo de 2034); 9,594,052 (expira el 13 de marzo de 2034); 9,797,859 (expira el 29 de octubre de 2034); 10,295,494 (expira el 29 de octubre de 2034); 10,295,494 (expira el 28 de agosto de 2035) y 9,594,045 (expira el 13 de marzo de 2034). La licencia para usar el sistema Accu-Chek Guide Me es necesaria hasta que expire la patente mencionada más arriba con la fecha de expiración más tardía y solo se concede si el medidor Accu-Chek Guide Me se usa con las tiras reactivas Accu-Chek Guide. Las tiras reactivas Accu-Chek Guide se han

Las trias reactivas Accu-Chek Guide se frain fabricado especificamente para ser usadas con el medidor Accu-Chek Guide Me. El uso de otras tiras reactivas de otro fabricante pueden impedir o afectar el buen funcionamiento del sistema Accu-Chek Guide Me.

El uso del sistema Accu-Chek Guide Me indica su aceptación de la licencia restringida para usar el sistema Accu-Chek Guide Me solo con las tiras reactivas Accu-Chek Guide. Si no está de acuerdo con las condiciones de la licencia restringida, puede devolver el sistema Accu-Chek Guide Me no usado en el lugar de su compra, donde se le reembolsará el importe completo. Si tiene preguntas, póngase en contacto con Accu-Chek Customer Care Service Center en el 1-800-558-8072.

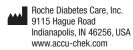
Excepto donde lo prohíba un estatuto, todas las garantías que cubren el sistema Accu-Chek Guide Me se anularán en caso de usar el sistema Accu-Chek Guide Me con tiras reactivas que no sean las tiras reactivas Accu-Chek G

Información sobre patentes

Patentes en EE. UU.: https://go.roche.com/ uspatents

Índice

botones, funciones 6, 8 comunicación inalámbrica desactivar (modo avión) 26 emparejamiento 25 sincronización automática, hora y fecha 23, 26 control del funcionamiento, realizar 19	M mantenimiento, medidor 32 medición de glucemia, realizar 14 medición en lugares alternativos 16 medidor, limpiar y desinfectar 28 memoria 23 mensajes de error 33 N nivel de glucemia alto 18 nivel de glucemia bajo 18
datos técnicos 38 datos técnicos 38 dispositivo de punción, limpiar y desinfectar 30 dispositivo de punción, usar 11 E emparejamiento 25 especificaciones del producto 38	P pilas, cambiar 32 promedios, ver 24 R resultados de control, fuera del rango aceptable 21 resultados de glucemia, no esperados 17
Frecha de caducidad 14, 15, 20 Granantía 44 glucemia, advertencia 18, 34 Hiniperglucemia 18 nipoglucemia 18 nora y fecha, ajustar 10 Información sobre la seguridad 2 Limitaciones del producto 38	S selector de profundidad de punción 7, 11 símbolos explicación 42 pantalla del medidor 9 síntomas, hipoglucemia/hiperglucemia 18 solución de control 19 suministros 43 T tipo de pila 32, 38 tiras reactivas 13 transferencia de datos inalámbrica 26 USB 27
assense der producte oo	U USB 27



ACCU-CHEK, ACCU-CHEK GUIDE, ACCU-CHEK GUIDE ME y SOFTCLIX son marcas registradas de Roche.

La marca denominativa *Bluetootth*® así como sus logotipos son marcas registradas propiedad de Bluetooth SIG, Inc. y todo uso de los mismos por Roche se ha realizado bajo licencia.

Todos los demás nombres de productos y marcas son propiedad de sus respectivos propietarios.

© 2024 Roche Diabetes Care 09241345021A-0624

