



Sensor Enlite™

CIĄGŁE MONITOROWANIE GLIKEMII



Bardziej jak Twój
szósty zmysł niż sensor.

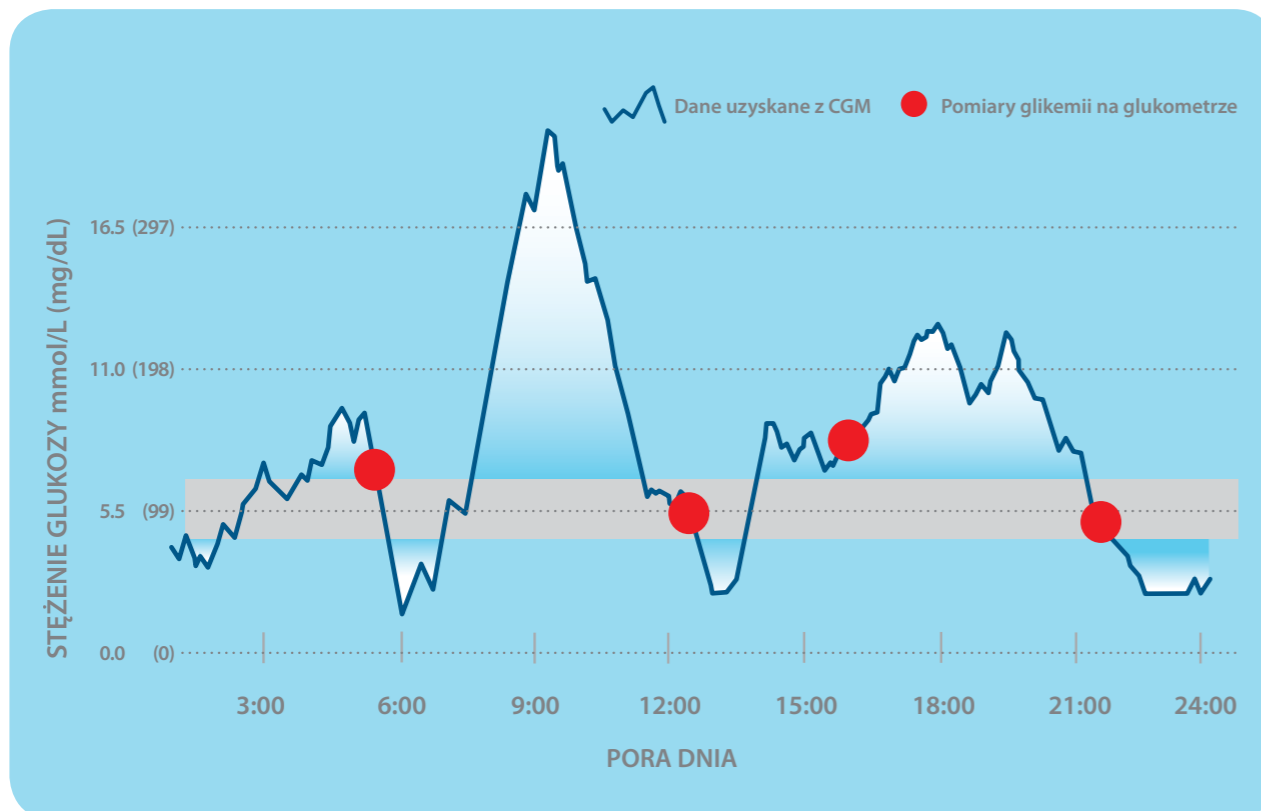
Innovating for life.

Sensor Enlite™

Lepsza kontrola glikemii przychodzi naturalnie

Ciągłe Monitorowanie Glikemii (CGM) daje Ci pełen obraz Twojej choroby

CGM ujawnia niskie i wysokie glikemie, których badanie HbA1C i pomiary na glukometrze nie są w stanie wykryć.



CGM obniża HbA1c i poprawia kontrolę glikemii

Wiele randomizowanych badań klinicznych^{1,2,3} wykazało, że stosowanie CGM może prowadzić do:

- redukcji HbA1C aż do 1% bez wzrostu ryzyka wystąpienia hipoglikemii
- dokładniejszej kontroli glikemii
- zwiększenia grupy pacjentów osiągających rekomendowaną przez ADA wartość HbA1C

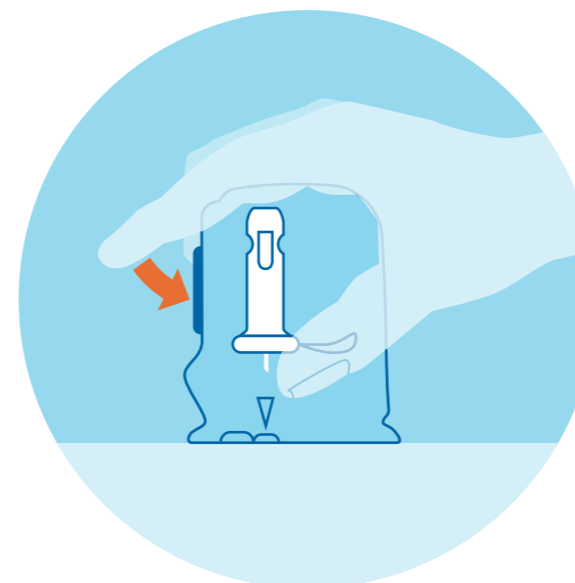
98%
WSPÓŁCZYNNIK
WYKRYWALNOŚCI
HIPOGLIKEMII

Lepsza ochrona przed hipoglikemią⁴

- 98% incydentów hipoglikemii zostało wykrytych podczas stosowania Sensora Enlite™ wraz z Systemem Paradigm® Veo™⁴
- O 26% została zwiększona dokładność wyników w przedziale niskich wartości glikemii
- Alarmy przewidywania mogą ostrzec pacjenta 30 minut przed wystąpieniem hipoglikemii lub hiperglikemii*

Zaprojektowany dla wygody

- Mniejszy sensor - 69% redukcji rozmiaru, krótsza igła
- 6-dniowy Sensor
- Przeznaczony dla dorosłych i dla dzieci



Łatwy do założenia

- Igła jest niewidoczna podczas zakładania
- Kąt zakładania to 90 stopni
- Założenie to jedno naciśnięcie przycisku

Poprawa kontroli glikemii z Enlite™ przychodzi naturalnie

- Lepsza ochrona przed hipoglikemią
- Poprawa komfortu dzięki mniejszemu sensorowi
- Łatwe zakładanie

Wskazówki dotyczące bezpieczeństwa: System Ciągłego Monitorowania Glikemii jest przeznaczony do monitorowania stężenia glukozy w płynie zewnątrzkomórkowym osoby chorej na cukrzycę. System ten dostarcza informacji o potencjalnie niskich lub wysokich wartościach glikemii i może wskazywać momenty, kiedy pacjent powinien dokonać pomiaru glikemii na glukometrze. Informacje dostarczone przez System Ciągłego Monitorowania Glikemii mają na celu uzupełnienie, a nie zastępowanie pomiarów wykonanych na glukometrze. Pacjenci powinni zawsze przy pomocy glukometru potwierdzić informacje o stężeniu glukozy dostarczone przez System Ciągłego Monitorowania Glikemii, przed wprowadzeniem zmian w swoim leczeniu.

Podczas zakładania Sensora może pojawić się krwawienie lub podrażnienie w miejscu wkłucia. Sensor Enlite jest przeznaczony do użytku tylko z produktami firmy Medtronic: MiniMed Paradigm® Veo™ System, MiniMed Paradigm® REAL-Time System, Guardian® REAL-Time CGM System, iPro™, iPro™2. Sensor Enlite™ nie jest przeznaczony do użytku z systemem Medtronic CGMS Gold®.

Referencje: **1.** Juvenile Diabetes Research Foundation Continuous Glucose Monitoring Study Group. Continuous glucose monitoring and intensive treatment of type 1 diabetes. *N Engl J Med.* 2008;359(14):1464-1476. **2.** Raccach D, Sulmont V, Resnik Y, et al. Incremental value of continuous glucose monitoring when starting pump therapy in patients with poorly controlled type 1 diabetes: the RealTrend Study. *Diabetes Care.* 2009;32(12):2245-2250. **3.** Bergenstal RM, Tamborlane WV, Ahmann A, et al. The STAR 3 Study Group. Effectiveness of sensor-augmented insulin-pump therapy in type 1 diabetes. *N Engl J Med.* 2010;363(4):311-320. **4.** Enlite Sensor Performance addendum. II In a home-use study of adult patients, Enlite hypo (2.22-4.44 mmol/L) mean absolute difference was found to be 0.63 mmol/L vs 0.93 mmol/L with SofSensor. *Alarmy przewidywania są dostępne tylko w systemach Paradigm® Veo™ System i Guardian® REAL-Time CGM System.

Paradigm, Guardian, i Veo są zastrzeżonymi przez Medtronic MiniMed, Inc. znakami towarowymi. Enlite jest również zastrzeżonym przez Medtronic MiniMed, Inc. znakiem towarowym.

INFOLINIA MEDTRONIC DIABETES

Dostępna 7 dni w tygodniu, 24h/na dobę



801 080 987

(taryfa jak za połączenia lokalne)

lub



22 465 69 87

z telefonów komórkowych

Jesteśmy do Państwa dyspozycji, w razie jakichkolwiek pytań dotyczących:

- problemów technicznych związanych z obsługą pompy, bądź użytkowaniem systemów ciągłego monitorowania glikemii
- zamówień osprzętu
- ogólnych informacji dotyczących produktów i terapii pompą insulinową

Adres firmy

Medtronic Poland sp. z o.o.
ul. Ostrobramska 101
04-041 Warszawa

Informacje Dotyczące Refundacji

Małgorzata Nowak

022 465 69 41

0 510 202 988

malgorzata.nowak@medtronic.com

Informacje w Internecie

info@minimed.pl

www.pompy-medtronic.pl

www.zyciezukrzyca.pl



Medtronic