MANUE ĒN



MiniMed[™] 780G

Inclut une technologie développée par dreamed

MiniMed[™] 780G MANUEL D'UTILISATION DU SYSTÈME

Droits de reproduction et marques commerciales

© 2021 Medtronic. Tous droits réservés. Medtronic, le logo Medtronic et Further, Together sont des marques commerciales de Medtronic. [™] Les marques tierces sont des marques commerciales de leurs détenteurs respectifs. Toutes les autres marques sont des marques commerciales d'une société Medtronic.

Bolus Wizard™, CareLink™, Dual Wave™, Guardian™, MiniMed™, Mio™, Quick-set™, Silhouette™, SmartGuard™, Square Wave™ et Sure-T™ sont des marques commerciales de Medtronic MiniMed, Inc.

ACCU-CHEK et ACCU-CHEK GUIDE sont des marques commerciales de Roche.

DreaMed Diabetes est une marque commerciale de DreaMed Diabetes, Ltd. L'algorithme du système MiniMed[™] 780G intègre une technologie développée par DreaMed Diabetes.

Wi-Fi™*

Bluetooth™*

Humalog™*

NovoLog™*

NovoRapid[™]*

Android™*

iOS™*

Medtronic

Medtronic MiniMed 18000 Devonshire Street Northridge, CA 91325 USA 1 800 646 4633 +1 818 576 5555

EC REP

Medtronic B.V. Earl Bakkenstraat 10 6422 PJ Heerlen The Netherlands

M010943C005_1 RF: M994838A001

C €0459

REF MMT-1886/MMT-1896

Contacts :

Africa: Medtronic South Africa and Southern Africa Office Reception Tel: +27(0) 11 260 9300 Diabetes: 24/7 Helpline: 0800 633 7867 Sub-Sahara 24/7 Helpline: +27(0) 11 260 9490

Albania: Net Electronics Albania Tel: +355 697070121

Argentina: Corpomedica SA. Tel: +(11) 4 814 1333 Medtronic Directo 24/7: +0800 333 0752

Armenia: Exiol LLC Tel: +374 98 92 00 11 or +374 94 38 38 52

Australia: Medtronic Australasia Pty. Ltd. Tel: 1800 668 670

Bangladesh: Sonargaon Healthcare Pvt Ltd. Mobile: (+91)-9903995417 or (+880)-1714217131

Belarus: Zarga Medica Tel: +37517 336 97 00 +37529 613 08 08 +37517 215 02 89 Helpline: +74995830400

België/Belgique: N.V. Medtronic Belgium S.A. Tel: 0800-90805

Bosnia and Herzegovina: "Novopharm" d.o.o. Sarajevo Tel: +387 33 476 444 Helpline: 0800 222 33 Epsilon Research Intern. d.o.o.

Tel: +387 51 251 037 Helpline: 0800 222 33

Brasil: Medtronic Comercial Ltda. Tel: +(11) 2182-9200 Medtronic Directo 24/7: +0800 773 9200

Bulgaria: RSR EOOD Tel: +359 888993083 Helpline: +359 884504344

Canada: Medtronic Canada ULC Tel: 1-800-284-4416 (toll free/sansfrais) Chile: Medtronic Chile Tel: +(9) 66 29 7126 Medtronic Directo 24/7: +1 230 020 9750 Medtronic Directo 24/7 (From Santiago): +(2) 595 2942

China: Medtronic (Shanghai) Management Co, Ltd. Landline: +86 800-820-1981 Mobile Phone: +86 400-820-1981 Calling from outside China: +86 400-820-1981

Colombia: Medtronic Latin America Inc. Sucursal Colombia Tel: +(1) 742 7300 Medtronic Directo 24/7 (Landline): +01 800 710 2170 Medtronic Directo 24/7 (Cellular): +1 381 4902

Croatia: Mediligo d.o.o. Tel: +385 1 6454 295 Helpline: +385 1 4881144 Medtronic Adriatic d.o.o. Helpline: +385 1 4881120

Danmark: Medtronic Danmark A/S Tel: +45 32 48 18 00

Deutschland: Medtronic GmbH Geschäftsbereich Diabetes Telefon: +49 2159 8149-370 Telefax: +49 2159 8149-110 24-Stdn-Hotline: 0800 6464633

Eire: Accu-Science LTD. Tel: +353 45 433000

España: Medtronic Ibérica SA. Tel: +34 91 625 05 42 Fax: +34 91 625 03 90 24 horas: +34 900 120 330

Estonia: AB Medical Group Estonia Ltd Tel: +372 6552310 Helpline: +372 5140694

Europe: Medtronic Europe SA. Europe, Middle East and Africa HQ Tel: +41 (0) 21-802-7000

France: Medtronic France SAS. Tel: +33 (0) 1 55 38 17 00

Hellas: Medtronic Hellas SA. Tel: +30 210677-9099 Hong Kong: Medtronic Hong Kong Medical Ltd. Tel: +852 2919-1300 To order supplies: +852 2919-1322 24-hour helpline: +852 2919-6441

India: India Medtronic Pvt. Ltd. Tel: (+91)-80-22112245 / 32972359 Mobile: (+91)-9611633007 Patient Care Helpline: 1800 209 6777

Indonesia: Medtronic International Ltd. Tel: +65 6436 5090 or +65 6436 5000

Israel: Medtronic Trading Ltd. Tel.: +972-9-9724400 Tel. (product support – 8:00-17:00): +972-9-9724489 Helpline (weekends & holidays): 1-800-611-888

Italia: Medtronic Italia S.p.A. Tel: +39 02 24137 261 Fax: +39 02 24138 210 Servizio assistenza tecnica: Nº verde: 800 60 11 22

Japan: Medtronic Japan Co. Ltd. Medtronic Japan 24hr. Support Line: 0120-56-32-56 日本:日本メドトロニック株 式会社 24時間サポートライン: 0120-56-32-56

Kazakhstan: Medtronic BV in Kazakhstan Tel: +7 727 311 05 80 (Almaty) Tel: +7 717 224 48 11 (Astana) Круглосуточная линия поддержки: 8 800 080 5001

Kosovo: Yess Pharma Tel: +377 44 999 900 Helpline: +37745888388

Latin America: Medtronic, Inc. Tel: 1(305) 500-9328 Fax: 1(786) 709-4244

Latvija: RAL SIA Tel: +371 67316372 Helpline (9am to 6pm): +371 29611419 Lithuania: Monameda UAB Tel: +370 68405322 Helpline: +370 68494254

Macedonia: Alkaloid Kons Dooel Tel: +389 23204438

Magyarország: Medtronic Hungária Kft. Tel: +36 1 889 0688

Malaysia: Medtronic International Ltd. Tel: +603 7946 9000

Middle East and North Africa: Regional Office Tel: +961-1-370 670

Montenegro: Glosarij d.o.o. Tel: +382 20642495

México: Medtronic Servicios S. de R. L. de CV. Tel (México DF): +(11) 029 058 Tel (Interior): +01 800 000 7867 Medtronic Directo 24/7 (from México DF): +(55) 36 869 787 Medtronic Directo 24/7: +01 800 681 1845

Nederland, Luxembourg: Medtronic B.V. Tel: +31 (0) 45-566-8291 Gratis: 0800-3422338

New Zealand: Medica Pacifica Phone: 64 9 414 0318 Free Phone: 0800 106 100

Norge: Medtronic Norge A/S Tel: +47 67 10 32 00 Fax: +47 67 10 32 10

Philippines: Medtronic International Ltd. Tel: +65 6436 5090 or +65 6436 5000

Россия: ООО «Медтроник» Tel: +7 495 580 73 77 Круглосуточная линия поддержки: 8 800 200 76 36

Polska: Medtronic Poland Sp. z o.o. Tel: +48 22 465 6934

Portugal: Medtronic Portugal Lda Tel: +351 21 7245100 Fax: +351 21 7245199

Puerto Rico: Medtronic Puerto Rico Tel: 787-753-5270 Republic of Korea: Medtronic Korea, Co, Ltd. Tel: +82.2.3404.3600

Romania: Medtronic Romania SRL Tel: +40372188017 Helpline: +40 726677171

Schweiz: Medtronic (Schweiz) AG Tel: +41 (0)31 868 0160 24-Stunden-Hotline: 0800 633333 Fax Allgemein: +41 (0)318680199

Serbia: Epsilon Research International d.o.o. Tel: +381 113115554 Medtronic Serbia D.o.o Helpline: +381 112095900

Singapore: Medtronic International Ltd. Tel: +65 6436 5090 or +65 6436 5000

Slovenija: Zaloker & Zaloker d.o.o. Tel: +386 1 542 51 11 24-urna tehnična pomoč: +386 51316560

Slovenská republika: Medtronic Slovakia, sr.o. Tel: +421 26820 6942 HelpLine: +421 26820 6986

Sri Lanka: Swiss Biogenics Ltd. Mobile: (+91)-9003077499 or (+94)-777256760

Suomi: Medtronic Finland Oy Tel: +358 20 7281 200 Help line: +358 400 100 313

Sverige: Medtronic AB Tel: +46 8 568 585 20 Fax: +46 8 568 585 11

Taiwan: Medtronic (Taiwan) Ltd. Tel: 02-21836000 Toll free: +886-800-005285

Thailand: Medtronic (Thailand) Ltd. Tel: +662 232 7400

Türkiye: Medtronic Medikal Teknoloji Ticaret Ltd. Sirketi. Tel: +90 216 4694330

USA: Medtronic Diabetes Global Headquarters 24-Hour Technical Support: +1-800-646-4633 To order supplies: +1-800-843-6687 Ukraine: Med Ek Service TOV Tel: +380 50 3311898 ог +380 50 4344346 Лінія цілодобової підтримки: 0 800 508 300

United Kingdom: Medtronic Ltd. Tel: +44 1923-205167

Österreich: Medtronic Österreich GmbH Tel: +43 (0) 1 240 44-0 24 – Stunden – Hotline: 0820 820 190

Česká republika: Medtronic Czechia sr.o. Tel: +420 233 059 111 Non-stop helpLine (24/7): +420 233 059 059 Zákaznický servis (8:00 - 17:00): +420 233 059 950

Table des matières

Sécurité et indications

- 3 Utilisation de ce manuel
- 4 Conventions
- 5 Trousse d'urgence
- 6 Sécurité de l'utilisateur
- 6 Utilisation prévue
- 6 Contre-indications
- 7 Risques et effets secondaires
- 11 Avertissements d'ordre général
- 11 Pompe
- 15 Réservoir et cathéters
- 16 Capteur et inserteur
- 17 Transmetteur
- 17 Lecteur
- 18 Exposition aux champs magnétiques et aux rayonnements
- 19 Précautions d'ordre général
- 19 Étanchéité
- 20 Décharges électrostatiques
- 20 Températures extrêmes
- 20 Produits de soins pour la peau
- 21 Cathéters et sites de perfusion, capteur, transmetteur et lecteur
- 21 Effets indésirables
- 21 Précautions de sécurité

- 23 Directives relatives à l'insuline
- 23 Consommables
- 25 Autres appareils du système MiniMed 780G
- 25 Accessoires

Principes de base de la pompe

- 30 Utilisation des touches
- 31 Mode Veille
- 32 Système d'administration de la pompe
- 32 Cathéter
- 33 Réservoir
- 33 Pompe
- 33 Insertion de la pile
- 35 Réglages de démarrage
- 37 Écran d'accueil en mode Manuel
- 38 Raccourcis à partir de l'écran d'accueil
- 39 Icônes d'état
- 42 Écran Menu
- 43 Carte du menu
- 45 Écran Son et vibration
- 45 Écran État
- 46 Affichage des informations d'administration basale
- 47 Réglages couvrant une période de 24 heures

Configuration de l'administration d'insuline

- 53 Configuration de l'administration d'insuline basale
- 53 Débit basal
- 54 Débit basal maximum
- 55 Schémas basaux
- 57 Débits basaux temporaires
- 59 Arrêt de toutes les administrations d'insuline et reprise de l'administration d'insuline basale

- 61 Saisie d'une valeur de glycémie
- 62 Configuration de l'administration du bolus
- 62 À propos des administrations de bolus
- 63 Options d'administration du bolus
- 63 Bolus max
- 64 Fonction Assistant bolus
- 71 Bolus normal
- 74 Arrêt de l'administration d'un bolus normal

Réservoir et cathéter

- 79 Installation du réservoir et du cathéter
- 80 Retrait du réservoir et retour du piston de la pompe
- 82 Remplissage du réservoir et connexion du réservoir à la tubulure du cathéter
- 86 Mise en place du réservoir dans la pompe et purge de la tubulure avec de l'insuline
- 90 Insertion du cathéter dans le corps
- 91 Purge de la canule
- 93 Déconnexion du cathéter
- 93 Reconnexion du cathéter

Appareils appairés

- 97 Configuration du lecteur Accu-Chek Guide Link
- 98 Appairage de la pompe et du lecteur
- 100 Appairage de la pompe et du transmetteur
- 103 Application MiniMed Mobile
- 103 Télétransmission des données de l'appareil vers le logiciel CareLink

Mesure du glucose en continu

- 107 Présentation de la CGM
- 108 Écran d'accueil avec la CGM en mode Manuel
- 108 Réglages des alertes de glucose du capteur

- 108 Réglages de glucose du capteur haut
- 110 Réglages de glucose du capteur bas
- 118 Configuration de la CGM
- 118 Activation de la fonction Capteur
- 118 Configuration des réglages de glucose du capteur haut
- 121 Configuration des réglages de glucose du capteur bas
- 124 Reprise manuelle de l'administration d'insuline basale au cours d'un événement Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo
- 125 Insertion du capteur
- 126 Connexion du transmetteur au capteur
- 126 Démarrage du capteur
- 127 Reconnexion du capteur
- 128 Désactivation de la fonction Capteur
- 128 Utilisation de la CGM
- 129 Graphique du capteur lors de l'utilisation de la CGM
- 130 Utilisation du glucose du capteur pour prendre des décisions thérapeutiques
- 136 Mise des alertes du capteur en mode Silence

SmartGuard

- 141 Introduction
- 142 Auto basal
- 143 Bolus de correc. auto
- 143 Administration d'un bolus lorsque la fonction SmartGuard est active
- 143 Préparation à la configuration de la fonction SmartGuard
- 144 Configuration de la fonction SmartGuard
- 145 Conditions d'activation de la fonction SmartGuard
- 146 Fonctions Arrêt avant hypo et Arrêt hypo lors de l'utilisation de la fonction SmartGuard
- 146 List. vérif. SmartGuard
- 148 Écran d'accueil avec la fonction SmartGuard
- 149 Utilisation de la fonction SmartGuard

- 149 Graphique du capteur avec la fonction SmartGuard
- 150 Saisie d'une valeur de glycémie dans la fonction SmartGuard
- 151 Administration d'un bolus dans la fonction SmartGuard
- 157 Définition d'un objectif temporaire
- 158 Maintien dans la fonction SmartGuard
- 160 Sortie de la fonction SmartGuard
- 160 Retour à la fonction SmartGuard après l'avoir quittée
- 161 Utilisation du mode verrouillage avec la fonction SmartGuard
- 161 Fonction Mode silence

Réglages généraux

- 165 Heure et date
- 165 Options d'affichage
- 166 Mode verrouillage
- 168 Autotest
- 169 Gestion des réglages
- 169 Enregistrement des réglages
- 169 Restauration des réglages
- 170 Effacement des réglages
- 171 Élimination de l'insuline active
- 172 Affichage de l'historique des réglages de la pompe
- 172 Stop auto
- 172 Langue

Historique et graphique

- 177 Introduction
- 177 Menu Historique et graphique
- 177 Historique
- 177 Écran Résumé
- 178 Compréhension de l'écran Résumé
- 181 Écran Hist. quotidien
- 182 Écran Hist. alarmes

- 182 Écran Revue glucose
- 184 Écran Graphique
- 185 Écran Durée dans la plage

Notifications et rappels

- 189 Notifications dans l'application MiniMed Mobile
- 190 Rappels
- 190 Rappels Personnels
- 191 Rappel Glyc. après bolus
- 191 Rappel Bolus repas oublié
- 192 Rappel Réservoir bas
- 193 Rappel Remplacer cathéter
- 193 Rappel Calibration
- 194 Alarmes, alertes et messages
- 195 Alarmes
- 196 Alertes
- 197 Messages
- 198 Alarmes, alertes et messages de la pompe

Fonctions basales supplémentaires

- 201 Débits basaux temporaires prédéfinis
- 203 Démarrage de l'administration basale temporaire prédéfinie
- 204 Annulation d'un débit basal temporaire ou d'un débit basal temporaire prédéfini
- 204 Schémas basaux supplémentaires
- 204 Ajout d'un schéma basal supplémentaire
- 205 Modification, copie ou suppression d'un schéma basal
- 206 Modification d'un schéma basal à un autre

Fonctions de bolus supplémentaires

- 211 Types de bolus
- 212 Exemple de types de bolus
- x Table des matières

- 213 Réglages du bolus
- 213 Incrément bolus
- 213 Vitesse de bolus
- 214 Modification des réglages de l'Assistant bolus
- 214 Modification du ratio de glucides
- 215 Modification de la sensibilité à l'insuline
- 215 Modification de l'objectif glycémique
- 216 Modification de la durée d'insuline active
- 216 Bolus carré
- 217 Activation ou désactivation de la fonction Bolus carré
- 217 Administration d'un bolus carré à l'aide de la fonction Assistant bolus
- 219 Administration d'un bolus carré à l'aide de la fonction Bolus manuel
- 220 Bolus duo
- 221 Activation ou désactivation de la fonction Bolus duo
- 221 Administration d'un bolus duo à l'aide de la fonction Assistant bolus
- Administration d'un bolus duo à l'aide de la fonction Bolus manuel
- 224 Bolus express
- 225 Configuration de la fonction Bolus express
- 226 Administration d'un bolus avec la fonction Bolus express
- 227 Bolus prédéfini
- 227 Configuration et gestion des administrations de bolus prédéfini
- 230 Administration d'un bolus prédéfini
- 230 Arrêt de l'administration d'un bolus carré ou duo

Dépannage

- 235 Problèmes liés à la pompe
- 239 Problèmes liés au capteur

Maintenance

- 245 Maintenance de la pompe
- 245 Nettoyage de la pompe
- 246 Stockage de la pompe

- 248 Élimination de la pompe
- 249 Maintenance du lecteur
- 249 Désappairage d'un lecteur et de la pompe
- 250 Suppression de la pompe d'un lecteur
- 250 Maintenance du transmetteur et du capteur
- 250 Désappairage du transmetteur de la pompe
- 251 Déconnexion du transmetteur du capteur
- 251 Retrait du capteur
- 251 Nettoyage du transmetteur
- 252 Stockage du transmetteur
- 252 Retrait de la pile

Annexe A: Liste des alarmes, des alertes et des messages

- 257 Alarmes, alertes et messages de la pompe
- 279 Alarmes, alertes et messages liés à la CGM (capteur)
- 292 Alertes et messages de la fonction SmartGuard
- 299 Alertes et messages du logiciel CareLink

Annexe B: Caractéristiques techniques du produit

- 303 Caractéristiques techniques et réglages par défaut
- 303 Amplification des alarmes et des alertes
- 304 Plage d'altitude
- 304 Rétroéclairage
- 304 Administration de débit basal
- 305 Mesure du lecteur de glycémie
- 305 Administration de bolus
- 306 Réglages par défaut de la fonction Assistant bolus
- 306 Caractéristiques de la fonction Assistant bolus
- 309 Ratio de glucides
- 309 Précision de l'administration
- 310 Fonction Bolus express
- 311 Conditions environnementales

- 311 Performance essentielle
- 312 Purge du cathéter et de la canule
- 312 Pression de perfusion
- 312 Réglages par défaut de l'administration d'insuline
- 313 Rappel Réservoir bas
- 314 Bolus max
- 314 Bolus normal
- 314 Détection d'occlusion
- 315 Pourcentage de débit basal temporaire
- 315 Contrôles de sécurité du programme
- 315 Dimensions de la pompe
- 315 Mémoire de la pompe
- 315 Poids de la pompe
- 316 Réglages par défaut du capteur
- 317 Fréquence sonore
- 319 Avis relatif à la norme CEI 60601-1-2 4e édition
- 319 CEI 60601-1-2 4e édition ; précautions spéciales concernant la CEM pour les équipements électromédicaux
- 319 CEI 60601-1-2 4e édition ; 5.2.1.1
- 319 Directives et déclaration du fabricant
- 325 Communication sans fil
- 325 Déclaration concernant le logiciel open source
- 326 Tableau des icônes

Glossaire

Index

xiii



1111 1111 Π

Sécurité et indications

Sécurité et indications

Ce manuel d'utilisation décrit le fonctionnement du système MiniMed 780G avec connectivité à un appareil intelligent et technologie SmartGuard. La technologie SmartGuard ajuste l'administration d'insuline à partir des mesures de glucose du capteur sans qu'il ne soit nécessaire de saisir une mesure de glycémie pour confirmer. La pompe à insuline MiniMed 780G fonctionne en mode Manuel lorsque la fonction SmartGuard est inactive.

Le système MiniMed 780G avec le transmetteur Guardian 4 ne requiert pas de test capillaire pour calibrer ou pour prendre des décisions relatives au traitement du diabète. Les décisions thérapeutiques doivent être prises en fonction à la fois des mesures de glucose du capteur et des flèches de tendance. Pour plus d'informations, consultez *Utilisation du glucose du capteur pour prendre des décisions thérapeutiques, à la page 130.*

Consultez un professionnel de santé avant de démarrer une thérapie par pompe à insuline.

Utilisation de ce manuel

Utilisez la table des matières au début du manuel d'utilisation et l'index à la fin du manuel d'utilisation pour trouver des informations spécifiques.

Pour le glossaire, qui comprend les définitions des termes et des acronymes utilisés, consultez la *page 331*.

Conventions

Convention	Définition
Sélectionner	Appuyez sur $©$ pour activer un élément d'écran, accepter une valeur ou initier une action.
Sélectionner et maintenir enfoncé	Appuyez sur $^{\textcircled{O}}$ et maintenez enfoncé pour effectuer une action.
Appuyer sur	Appuyez sur une touche et relâchez-la.
Appuyer sur et maintenir enfoncé	Appuyez sur une touche et maintenez-la enfoncée.
Texte en gras	Indique des éléments et des touches d'écran tels que "Sélectionnez Suivant pour continuer".
Х	Indique une valeur qui pourrait s'afficher différemment sur l'écran de la pompe.
Remarque	Remarque : Une remarque donne des informations utiles.
Attention	ATTENTION : Le symbole Attention informe d'un risque potentiel qui, s'il n'est pas évité, pourrait entraîner des blessures légères ou modérées, ou endommager l'équipement.
AVERTISSE- MENT	AVERTISSEMENT : Le symbole Avertissement informe d'un risque de sécurité potentiel qui, s'il n'est pas évité, est susceptible d'entraîner de graves blessures ou le décès. Il peut également décrire des effets indésirables potentiels graves.

Pour les instructions relatives à l'installation des appareils sur le système MiniMed 780G, comme un capteur ou un cathéter, consultez le manuel d'utilisation de l'appareil correspondant.

Trousse d'urgence

Ayez toujours à portée une trousse d'urgence pour confirmer que les fournitures nécessaires sont prêtes. Informez un membre de votre famille ou un ami de l'endroit où trouver la trousse d'urgence.

Lorsque vous voyagez, mesurez plus fréquemment la glycémie afin de prendre en compte les changements des niveaux d'activité et des heures des repas.

Placez les éléments suivants dans la trousse d'urgence :

- Tablettes de glucose à action rapide
- Fournitures de mesure de la glycémie
- Fournitures de mesure des corps cétoniques dans l'urine ou le sang
- Cathéter MiniMed et réservoir MiniMed supplémentaires
- Piles AA lithium ou alcaline neuves supplémentaires ou piles Ni-MH complètement chargées
- Seringue d'insuline et insuline U-100 à action rapide (accompagnées des instructions de dosage d'un professionnel de santé)
- Pansement adhésif
- Glucagon

AVERTISSEMENT : N'utilisez pas la fonction Assistant bolus pour calculer un bolus pendant un certain temps après une injection manuelle d'insuline à l'aide d'une seringue ou d'un stylo. Les injections manuelles ne sont pas prises en compte dans la quantité d'insuline active. L'utilisation de la fonction Assistant bolus trop tôt après une injection manuelle risque d'entraîner une administration excessive d'insuline et de provoquer une hypoglycémie. Demandez à un professionnel de santé combien de temps vous devez attendre après une injection manuelle avant d'utiliser la fonction Assistant bolus.

AVERTISSEMENT : N'utilisez pas la fonction SmartGuard pendant un certain temps après une injection manuelle d'insuline à l'aide d'une seringue ou d'un stylo. Les injections manuelles ne sont pas prises en compte lorsque la fonction SmartGuard est active. L'utilisation de la fonction SmartGuard trop tôt après une injection manuelle risque d'entraîner une administration excessive d'insuline et de provoquer une hypoglycémie. Demandez à un professionnel de santé combien de temps vous devez attendre après une injection manuelle avant d'utiliser la fonction SmartGuard.

Sécurité de l'utilisateur

Utilisation prévue

Système MiniMed 780G

La pompe à insuline MiniMed 780G est indiquée pour être utilisée par des patients âgés de 7 à 80 ans atteints de diabète de type 1, dont la dose quotidienne totale d'insuline est de 8 unités par jour ou plus.

Le système MiniMed 780G est destiné à l'administration continue d'insuline basale à des débits sélectionnables ainsi qu'à l'administration de bolus d'insuline à des quantités sélectionnables. Le système est aussi destiné à mesurer en continu les valeurs de glucose dans le liquide sous la peau. Le système MiniMed 780G inclut la technologie SmartGuard qui peut être programmée pour fournir un ajustement automatique de l'administration d'insuline sur la base de la mesure du glucose en continu (CGM) et peut arrêter temporairement l'administration d'insuline lorsque la valeur de glucose du capteur descend en dessous, ou est susceptible de descendre en dessous, des valeurs de seuil prédéfinies.

Contre-indications

La thérapie par pompe n'est pas recommandée pour les personnes dont la vue ou l'audition ne permet pas de reconnaître les signaux, les alertes ou les alarmes de la pompe.

La thérapie par pompe à insuline n'est pas recommandée pour les personnes qui ne sont pas disposées à effectuer au moins quatre mesures du lecteur de glycémie par jour.

La fonction SmartGuard ne peut pas être utilisée pour les personnes qui nécessitent moins de huit unités ou plus de 250 unités d'insuline par jour.

La thérapie par pompe n'est pas recommandée pour les personnes qui ne sont pas disposées ou qui ne sont pas en mesure de maintenir le contact avec leur professionnel de santé.

La thérapie par pompe n'est pas recommandée chez les personnes présentant une déficience cognitive ou physique significative qui affecte leur capacité à utiliser la pompe en toute sécurité, y compris une cécité, une déficience auditive ou une dextérité physique insuffisante.

La thérapie par pompe n'est pas recommandée chez les enfants qui ne bénéficient pas des soins d'un parent ou d'un soignant capable de faire fonctionner la pompe en toute sécurité pour le patient.

Risques et effets secondaires

Risques liés à l'administration d'insuline et à l'utilisation de la pompe

Les risques liés à la perfusion d'insuline et aux interruptions potentielles de l'administration d'insuline incluent :

- Hypoglycémie
- Hyperglycémie
- Acidocétose diabétique
- Crise
- Coma
- Décès

Risques liés au cathéter de la pompe à insuline

Les risques liés à l'utilisation du cathéter de la pompe à insuline incluent :

- Infection localisée
- Irritation ou rougeur de la peau
- Ecchymoses
- Gêne ou douleur
- Hémorragie
- Irritation

- Éruption cutanée
- Occlusions susceptibles d'interrompre l'administration d'insuline et d'entraîner une hyperglycémie et une acidocétose diabétique

Suivez les instructions des manuels d'utilisation fournis pour l'insertion et l'entretien des cathéters. En cas d'irritation ou d'inflammation d'un site de perfusion, éliminez le cathéter dans un conteneur pour objets pointus et choisissez un autre emplacement pour insérer un cathéter neuf.

Risques liés à l'utilisation du capteur

Les risques liés à l'utilisation du capteur incluent :

- Irritation cutanée
- Réaction allergique
- Ecchymoses
- Gêne
- Rougeur
- Hémorragie
- Douleur
- Éruption cutanée
- Infection
- Bosse
- Apparition d'un petit point comme une tache de rousseur à l'endroit où l'aiguille a été insérée
- Évanouissement dû à l'anxiété ou à la peur de l'insertion de l'aiguille
- Endolorissement ou sensibilité
- Gonflement au niveau du point d'insertion
- Fracture, rupture ou endommagement du capteur
- Léger éclaboussement de sang associé au retrait de l'aiguille du capteur
- Rougeur résiduelle associée à l'adhésif, au ruban ou aux deux
- Cicatrices

Risques spécifiques liés à l'utilisation du capteur

N'utilisez pas la mesure du glucose en continu en cas de prise d'hydroxyurée, également connue sous le nom d'hydroxycarbamide. L'hydroxyurée est utilisée dans le traitement de certaines maladies telles que le cancer et la drépanocytose. Le recours à l'hydroxyurée entraîne des résultats de glucose du capteur plus élevés que les résultats glycémiques. La prise d'hydroxyurée durant l'utilisation de la mesure du glucose en continu peut résulter en une hypoglycémie due à une administration excessive d'insuline, des alarmes et des alertes inexactes ou non émises, le retard ou la perte de l'interruption de l'administration d'insuline activée par le capteur, ainsi que l'indication dans les rapports de mesures de glucose du capteur considérablement plus élevées que les mesures de glycémie réelles.

Consultez systématiquement la notice des médicaments que vous prenez afin de vérifier si l'hydroxyurée ou hydroxycarbamide en est un principe actif. En cas de prise d'hydroxyurée, consultez un professionnel de santé. Désactivez la fonction Capteur pour désactiver la mesure du glucose en continu. Pour plus d'informations, consultez *Désactivation de la fonction Capteur, à la page 128*. Utilisez des mesures supplémentaires du lecteur de glycémie pour vérifier les taux de glucose.

La prise de médicaments contenant du paracétamol ou de l'acétaminophène, y compris, sans s'y limiter, des médicaments contre la fièvre et le rhume, pendant que vous portez le capteur peut provoquer une fausse élévation des mesures de glucose du capteur et entraîner une administration excessive d'insuline. Le niveau d'inexactitude dépend de la quantité de paracétamol ou d'acétaminophène active dans le corps et peut différer pour chaque personne. En cas de prise de paracétamol ou d'acétaminophène, arrêtez d'utiliser le médicament avant d'employer les mesures de glucose du capteur pour prendre des décisions thérapeutiques. Utilisez des mesures supplémentaires du lecteur de glycémie pour confirmer les taux de glucose. Lorsque la fonction SmartGuard est active, utilisez la fonction Objectif temporaire si vous avez récemment pris des médicaments contenant du paracétamol ou de l'acétaminophène. Consultez la notice des médicaments pour vérifier si le paracétamol ou l'acétaminophène en est un principe actif.

Les valeurs de glucose du capteur et de glycémie peuvent différer. Si les symptômes ne correspondent pas à la valeur de glucose du capteur, utilisez un lecteur de glycémie pour confirmer les niveaux de glucose avant de prendre des décisions thérapeutiques. Le fait de ne pas confirmer les niveaux de glucose lorsque les symptômes ne correspondent pas à la valeur de glucose du capteur peut entraîner la perfusion d'une quantité excessive ou insuffisante d'insuline, ce qui pourrait provoquer une hypoglycémie ou une hyperglycémie. Si les valeurs de glucose du capteur continuent à différer des symptômes, consultez un professionnel de santé.

Pour les personnes âgées de sept à dix-sept ans, l'insertion du capteur a été étudiée et est approuvée pour l'arrière du haut du bras et les fesses. N'insérez pas le capteur à un autre emplacement.

Pour les personnes âgées de dix-huit ans et plus, l'insertion du capteur a été étudiée et est approuvée pour l'abdomen et l'arrière du haut du bras. N'insérez pas le capteur à un autre emplacement.

Risques liés à l'utilisation du lecteur

Pour les risques les plus courants, consultez le manuel d'utilisation fourni avec l'appareil.

Risques liés à l'utilisation de l'inserteur

L'inserteur comporte des pièces de petite taille et peut présenter un risque d'étouffement pouvant entraîner des blessures graves ou le décès.

Les effets secondaires incluent une gêne et une irritation cutanée au site d'insertion.

Risques liés au système MiniMed 780G

- Hypoglycémie
- Hyperglycémie
- Acidocétose diabétique
- Crise
- Coma
- Décès

Retrait de la pompe pour stockage temporaire

En cas de nécessité ou de souhait de retirer la pompe, observez les directives suivantes :

- Notez les débits basaux actuels et utilisez la fonction Enregistrer réglages. Pour plus d'informations, consultez *Enregistrement des réglages, à la page 169*.
- Retirez la pile. Pour plus d'informations, consultez *Stockage de la pompe, à la page 246*.
- Si la pompe est déconnectée depuis moins d'une heure, l'ajustement d'insuline peut ne pas être requis. Si la pompe est déconnectée depuis plus d'une heure, consultez un professionnel de santé pour déterminer une méthode alternative d'administration de l'insuline.

Avertissements d'ordre général

Pompe

- N'utilisez pas la pompe en présence de mélanges anesthésiques qui contiennent des agents oxydants tels que l'oxygène ou le protoxyde d'azote. L'exposition à ces conditions risque d'endommager la pompe et de résulter en de graves lésions.
- Utilisez systématiquement le test capillaire pour les échantillons sanguins lorsque vous saisissez une mesure du lecteur de glycémie dans la pompe. Toutes les valeurs de glycémie sont utilisées pour la calibration. N'utilisez pas des échantillons sanguins prélevés sur la paume pour les valeurs de glycémie saisies dans la pompe. La paume n'a pas été étudiée en vue d'une utilisation avec la fonction SmartGuard et les performances du système avec de tels échantillons sanguins ne sont pas connues.
- Les valeurs de glucose du capteur et de glycémie peuvent différer. Si les symptômes ne correspondent pas à la valeur de glucose du capteur, utilisez un lecteur de glycémie pour confirmer les niveaux de glucose avant de prendre des décisions thérapeutiques. Le fait de ne pas confirmer les niveaux de glucose lorsque les symptômes ne correspondent pas à la valeur de glucose du capteur peut entraîner la perfusion d'une quantité excessive ou insuffisante d'insuline, ce qui pourrait provoquer une hypoglycémie ou une hyperglycémie. Si les valeurs de glucose du capteur continuent à différer des symptômes, consultez un professionnel de santé.
- Ne vous fiez pas aux tonalités ou aux vibrations de la pompe pour naviguer dans les écrans ou les menus de la pompe. Le fait de se fier aux tonalités ou aux vibrations de la pompe peut résulter en une sélection incorrecte des

menus ou des réglages. Regardez systématiquement l'écran de la pompe lorsque vous sélectionnez des menus et saisissez des informations dans le système.

- Utilisez uniquement l'insuline U-100 à action rapide (Humalog, Novolog et NovoRapid) prescrite par un professionnel de santé pour une utilisation avec une pompe à perfusion. L'utilisation de tout autre médicament dans le réservoir peut entraîner de graves blessures.
- Confirmez que le cathéter est déconnecté du corps avant d'effectuer un retour de piston de la pompe ou de purger la tubulure du cathéter. N'insérez jamais le réservoir dans la pompe tandis que la tubulure est connectée au corps. Cette action peut se traduire par une perfusion accidentelle d'insuline susceptible d'entraîner une hypoglycémie.
- N'insérez pas le réservoir avant d'effectuer un retour de piston de la pompe. Cette action peut se traduire par une perfusion accidentelle d'insuline et entraîner une hypoglycémie.
- N'utilisez pas la pompe à insuline MiniMed 780G ou d'autres appareils du système à proximité d'autres équipements électriques qui peuvent provoquer des interférences. Ceci inclut les appareils de communication mobiles tels que les téléphones cellulaires qui ne sont pas appairés avec le système MiniMed 780G, les systèmes de navigation GPS, les systèmes antivol et tout équipement électrique dont la puissance de sortie du transmetteur est supérieure à 1 W. La distance de séparation recommandée entre la pompe à insuline et les émetteurs RF courants est de 30 cm (12 pouces). Pour plus d'informations sur la distance de séparation recommandée entre la pompe à insuline et les émetteurs RF courants, consultez *Directives et déclaration du fabricant, à la page 319*. Les autres équipements électriques qui peuvent compromettre le fonctionnement normal du système ont été contre-indiqués. Pour plus d'informations, consultez *Exposition aux champs magnétiques et aux rayonnements, à la page 18*.
 - Ne dévissez pas ou ne resserrez pas le connecteur de la tubulure sur le réservoir tandis que le cathéter est connecté au corps. Cette action peut se traduire par une perfusion accidentelle d'insuline et entraîner une hypoglycémie.

- N'utilisez pas les kits Luer standard avec le système MiniMed 780G. Utilisez uniquement des réservoirs et des cathéters MiniMed spécialement conçus pour être utilisés avec le système MiniMed 780G.
- Ne changez pas et ne modifiez pas le réservoir MiniMed ou le cathéter MiniMed. La modification de ces composants peut provoquer de graves blessures, perturber le fonctionnement de l'appareil et annuler la garantie.
- Ne vous fiez pas uniquement aux alarmes ou aux rappels prédéfinis de la pompe pour vérifier les niveaux de glycémie. Définissez des rappels supplémentaires sur d'autres appareils comme un téléphone cellulaire.
- Ne changez pas et ne modifiez pas le transmetteur RF interne ou l'antenne. Cela peut perturber le fonctionnement sûr de l'équipement.
- L'utilisation du système MiniMed 780G est approuvée avec le transmetteur Guardian 4 avec technologie sans fil Bluetooth (MMT-7841). L'utilisation d'un transmetteur non approuvé pour la communication avec la pompe risque d'endommager les composants du système et de résulter en des mesures de glucose du capteur inexactes.
- Si d'autres appareils employant des radio-fréquences sont utilisés, tels que des téléphones cellulaires qui ne sont pas appairés avec le système MiniMed 780G, des téléphones sans fil, des talkies-walkies et des réseaux sans fil, ils peuvent empêcher la communication entre le transmetteur et la pompe à insuline. Cette interférence ne provoque pas l'envoi de données incorrectes et ne cause aucun dommage aux appareils. L'éloignement ou la mise hors tension de ces autres appareils peut activer la communication. Contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic si les interférences RF persistent.
- Précautions spéciales relatives à la compatibilité électromagnétique (CEM) : cet appareil porté sur le corps est conçu pour être utilisé dans un environnement résidentiel, domestique, public ou professionnel dans lequel existent des niveaux courants de champs rayonnés "E" (V/m) ou "H" (A/m). Les technologies qui émettent ces champs incluent : téléphones cellulaires qui ne sont pas appairés avec le système MiniMed 780G, technologie sans fil, ouvreboîtes électriques, fours à micro-ondes et fours à induction. Le système

MiniMed 780G génère, utilise et peut émettre de l'énergie de radio-fréquence et s'il n'est pas installé et utilisé dans le respect des instructions fournies, il est susceptible de créer des interférences nuisibles aux communications radio.

- Les appareils de communication RF portables et mobiles peuvent affecter le fonctionnement du système MiniMed 780G. En présence d'interférences, éloignez-vous du transmetteur RF.
- La pompe à insuline MiniMed 780G peut générer, utiliser et émettre de l'énergie de radio-fréquence et si elle n'est pas installée et utilisée dans le respect des instructions, elle est susceptible de créer des interférences nuisibles aux communications radio. Si la pompe à insuline MiniMed 780G provoque des interférences avec la réception radio ou télévisée, essayez de corriger les interférences en prenant une ou plusieurs des mesures suivantes :
 - Réduisez la distance entre le transmetteur et la pompe à insuline à 1,8 mètres (6 pieds) ou moins.
 - Réduisez la distance entre le lecteur et la pompe à insuline à 1,8 mètres (6 pieds) maximum.
 - Augmentez la séparation entre le transmetteur et l'appareil qui reçoit/émet les interférences.
- La sécurité du système MiniMed 780G n'a pas été étudiée chez les personnes qui présentent un trouble de la fonction rénale. Les personnes souffrant d'une maladie rénale doivent consulter un professionnel de santé pour déterminer si les bénéfices potentiels de la thérapie par pompe l'emportent sur les risques.
- Contrôlez la rétinopathie diabétique. Au début du traitement par pompe à insuline, l'amélioration rapide du contrôle du glucose et la baisse de l'A1c peuvent induire l'aggravation d'une rétinopathie diabétique existante.
 L'utilisation du système MiniMed 780G a été associée à une amélioration rapide du contrôle du glucose. Contrôlez la rétinopathie diabétique avec des examens de la rétine et, le cas échéant, un traitement adéquat doit être instauré par votre professionnel de santé avant de commencer un traitement avec la pompe à insuline MiniMed 780G.
- La sécurité du système MiniMed 780G n'a pas été étudiée chez les femmes enceintes, les personnes présentant un diabète de type 2 ou les personnes recourant à d'autres thérapies anti-hyperglycémiques qui n'incluent pas

l'insuline. Les personnes dans ces situations doivent consulter un professionnel de santé pour déterminer si les bénéfices potentiels de la thérapie par pompe l'emportent sur les risques.

La sécurité de l'utilisation des fonctions Arrêt avant hypo et Arrêt hypo chez les patients n'ayant jamais utilisé la pompe n'est pas connue. Les fonctions Arrêt avant hypo et Arrêt hypo ne doivent pas être utilisées si les réglages de la pompe à insuline n'ont pas été établis précédemment. Les réglages de la pompe à insuline incluent les débits basaux, le ratio insuline/glucides et les sensibilités à l'insuline. Consultez un professionnel de santé avant d'utiliser la fonction Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo.

Réservoir et cathéters

Consultez les manuels d'utilisation qui accompagnent l'appareil pour les avertissements les plus récents liés au réservoir et au cathéter.

- Si de l'insuline ou tout autre liquide pénètre à l'intérieur du connecteur de la tubulure, il peut temporairement bloquer les évents qui permettent à la pompe de remplir le cathéter correctement. Il peut en résulter la perfusion d'une quantité insuffisante ou excessive d'insuline ainsi qu'une hyperglycémie ou une hypoglycémie. Dans ce cas, recommencez avec un nouveau réservoir et un nouveau cathéter.
- Si une mesure du niveau de glycémie est élevée de manière inattendue durant la perfusion d'insuline ou si une alarme d'occlusion se déclenche, vérifiez l'absence d'obstructions et de fuites dans le cathéter.

En cas de doute, remplacez le cathéter au cas où la canule souple serait déplacée, pincée ou partiellement obstruée. Consultez un professionnel de santé pour élaborer un plan de remplacement rapide de l'insuline si cela se produit. Vérifiez la glycémie pour confirmer que la quantité appropriée d'insuline a été administrée.

Utilisez uniquement un réservoir et des cathéters fabriqués ou distribués par Medtronic Diabetes. La pompe a été testée pour fonctionner lorsqu'elle est utilisée avec des réservoirs et des cathéters compatibles. Medtronic Diabetes ne peut pas garantir le fonctionnement approprié si la pompe est utilisée avec des réservoirs ou des cathéters proposés par des tiers. Medtronic Diabetes se dégage de toute responsabilité pour toute blessure ou tout dysfonctionnement de la pompe pouvant survenir en association avec l'utilisation de composants incompatibles.

Capteur et inserteur

Pour les avertissements les plus courants, consultez le manuel d'utilisation fourni avec l'appareil.

- Gardez le capteur et l'inserteur hors de portée des enfants. Ces produits comportent des pièces de petite taille et sont susceptibles de présenter un risque d'étouffement pouvant entraîner des blessures graves ou le décès.
- Une aiguille rétractable est fixée au capteur et un léger saignement peut se produire au cours de l'insertion. Pour les professionnels de santé et les soignants, recouvrez le capteur de gaze stérile pour réduire au maximum le contact avec le sang. Maintenez une distance aussi importante que possible avec le patient lorsque vous retirez l'aiguille.
- N'essayez pas de retirer le capteur si celui-ci est cassé. Même s'il n'existe pas de preuve de la rupture d'un capteur dans le corps d'un patient, la rupture d'un capteur peut entraîner de graves blessures. En cas de rupture du capteur alors qu'il est inséré, contactez un professionnel de santé pour obtenir une assistance afin de retirer le capteur en toute sécurité.
- Les capteurs sont stériles et apyrogènes, sauf si leur emballage a été ouvert ou endommagé. N'utilisez pas le capteur si l'emballage stérile a été ouvert ou endommagé. L'utilisation d'un capteur non stérile peut provoquer une infection du site.
- Les instructions d'utilisation de l'inserteur One-Press (MMT-7512) sont différentes de celles des autres appareils d'insertion de Medtronic. Le nonrespect des instructions ou l'utilisation d'un inserteur différent peut provoquer une insertion inappropriée, une douleur ou des blessures.
- Ne quittez jamais le logement de l'aiguille des yeux pour éviter toute piqûre accidentelle.
- Vérifiez que le capteur est mis en place de manière sûre dans l'inserteur pour éviter une insertion inappropriée, une douleur ou des blessures légères.
- Vérifiez l'absence de saignement au site d'insertion (sous, autour ou sur le capteur). En cas de saignement, procédez comme suit :

- a. Comprimez avec une gaze stérile ou un chiffon propre placé sur le capteur pendant trois minutes maximum. L'utilisation d'une gaze non stérile peut provoquer une infection du site.
- b. Si le saignement s'arrête, connectez le transmetteur au capteur. Si le saignement ne s'arrête pas, ne connectez pas le transmetteur au capteur, car du sang peut pénétrer dans le connecteur du transmetteur et peut endommager l'appareil.
- Si le saignement continue ou entraîne une douleur ou une gêne excessive, ou si du sang est largement visible dans la base en plastique du capteur, procédez comme suit :
 - Retirez le capteur et continuez d'appliquer une pression constante jusqu'à ce que le saignement s'arrête. Jetez le capteur dans un conteneur à aiguilles.
 - b. Observez le point d'insertion à la recherche de rougeurs, de saignements, d'irritations, de douleurs, de sensibilités ou d'inflammation. Traitez selon les instructions d'un professionnel de santé.
 - c. Insérez un nouveau capteur dans un autre emplacement.
- La sécurité de l'utilisation du capteur chez des patients gravement malades n'est pas connue. L'utilisation du capteur chez des patients gravement malades n'est pas recommandée.

Transmetteur

Consultez le manuel d'utilisation qui accompagne l'appareil pour les avertissements les plus récents liés à l'utilisation du transmetteur.

Ne laissez pas les enfants porter les pièces de petite taille à la bouche. Ce produit présente un danger d'étouffement pour les jeunes enfants.

Lecteur

Pour les avertissements les plus courants, consultez le manuel d'utilisation fourni avec l'appareil.

Utilisez systématiquement le test capillaire pour les échantillons sanguins lorsque vous saisissez une mesure du lecteur de glycémie dans la pompe. Toutes les valeurs de glycémie sont utilisées pour la calibration. N'utilisez pas un échantillon sanguin prélevé sur la paume pour les valeurs de glycémie saisies dans la pompe. La paume n'a pas été étudiée en vue d'une utilisation avec la fonction SmartGuard et les performances du système avec de tels échantillons sanguins ne sont pas connues.

Exposition aux champs magnétiques et aux rayonnements

N'exposez pas la pompe, le transmetteur ou le capteur à un équipement
 d'IRM, des appareils de diathermie ou d'autres appareils générant des champs
 magnétiques puissants (par exemple, appareil de radiographie, scanner TDM
 ou appareil utilisant d'autres types de rayonnement). Les champs magnétiques
 puissants peuvent conduire à un dysfonctionnement du système et entraîner
 de graves blessures. Si la pompe est exposée à un champ magnétique
 puissant, cessez de l'utiliser et contactez un représentant local de l'assistance
 de Medtronic pour obtenir une assistance complémentaire.

Les champs magnétiques et le contact direct avec des aimants peuvent affecter la précision du fonctionnement du système, ce qui peut entraîner des risques pour la santé comme une hypoglycémie ou une hyperglycémie.

- Retirez la pompe, le capteur, le transmetteur et le lecteur avant d'entrer dans une pièce dans laquelle se trouvent des équipements de radiographie, d'IRM, de diathermie ou de TDM. Les champs magnétiques et les rayonnements à proximité immédiate de ces équipements peuvent rendre les appareils non fonctionnels ou endommager la partie de la pompe qui régule l'administration d'insuline, pouvant provoquer une administration excessive et une hypoglycémie grave.
- N'exposez pas la pompe à un aimant comme les étuis de pompe dotés d'une fermeture magnétique. L'exposition à un aimant risque d'interférer avec le moteur à l'intérieur de la pompe. Les dommages subis par le moteur peuvent conduire à un dysfonctionnement de l'appareil et entraîner de graves blessures.
- Ne faites pas pénétrer la pompe ou le transmetteur dans un appareil de radiographie. Les rayonnements peuvent endommager les composants de la pompe qui régulent l'administration d'insuline et entraîner une administration excessive d'insuline et une hypoglycémie.

Tous les composants du système, y compris la pompe, le transmetteur et le capteur, doivent être retirés avant le passage dans un scanner corporel. Afin d'éviter le retrait du système, demandez une autre méthode d'examen, le cas échéant.

 Emmenez la carte d'urgence médicale fournie avec l'appareil lors de vos déplacements. La carte d'urgence médicale fournit des informations essentielles sur les systèmes de sécurité des aéroports et sur l'utilisation de la pompe dans un avion. Le non-respect des directives mentionnées sur la carte d'urgence médicale peut conduire à de graves blessures.

Précautions d'ordre général

Les alarmes de la pompe n'informent pas le patient des fuites du cathéter ou de la dégradation de l'insuline. Si la glycémie est en dehors de la plage, vérifiez la pompe et le cathéter pour confirmer que la quantité d'insuline nécessaire est administrée.

Étanchéité

- La pompe est étanche au moment de la fabrication et lorsque le réservoir et la tubulure sont correctement insérés. Elle est protégée contre les effets d'une immersion sous l'eau à une profondeur pouvant atteindre 3,6 mètres (12 pieds) pendant un maximum de 24 heures.
- Si la pompe tombe, heurte un objet dur ou est endommagée de quelque façon que ce soit, les caractéristiques d'étanchéité du boîtier externe de la pompe peuvent être compromises. Si la pompe tombe ou pourrait être endommagée, inspectez-la soigneusement pour confirmer qu'elle ne comporte aucune fissure avant de l'exposer à l'eau.
- Cette caractéristique d'étanchéité ne s'applique qu'à la pompe.
- Si de l'eau a pu pénétrer dans la pompe ou si vous observez un autre dysfonctionnement de la pompe, vérifiez la glycémie et traitez une glycémie haute le cas échéant en utilisant une autre source d'insuline. Contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic pour une assistance complémentaire et consultez un professionnel de santé sur les niveaux de glycémie élevés ou bas, ou pour toute autre question sur l'entretien.

19

Décharges électrostatiques

- Des niveaux très élevés de DES peuvent entraîner une réinitialisation du logiciel de la pompe et une alarme d'erreur de la pompe. Après avoir effacé l'alarme, confirmez que la pompe est définie sur la date et l'heure correctes, et que tous les autres réglages sont programmés sur les valeurs souhaitées. Suite à une réinitialisation de la pompe, la fonction SmartGuard sera indisponible pendant cinq heures pour permettre la mise à jour de l'insuline active.
- Pour plus d'informations sur les alarmes de la pompe, consultez Alarmes, alertes et messages de la pompe, à la page 257. Contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic pour tout problème lié à la saisie des réglages de la pompe.

Températures extrêmes

L'exposition à des températures extrêmes peut endommager l'appareil. Évitez les conditions suivantes :

- Températures supérieures à 40 ℃ (104 °F) ou inférieures à 5 ℃ (41 °F).
- Les solutions d'insuline gèlent à près de 0 °C (32 °F) et se dégradent aux températures supérieures à 37 °C (98,6 °F). Par temps froid, portez la pompe près du corps et recouvrez-la avec des vêtements chauds. Dans un environnement chaud, prenez des mesures pour maintenir la pompe et l'insuline au frais.
- Ne stérilisez pas la pompe ou ne la soumettez pas à la vapeur, à une autoclave ou à la chaleur.

Produits de soins pour la peau

Certains produits de soins pour la peau comme les lotions, les crèmes solaires et les insectifuges peuvent endommager le plastique utilisé dans le boîtier de la pompe. Après avoir utilisé des produits de soins pour la peau, lavez-vous les mains avant de manipuler la pompe. Si un produit de soins pour la peau entre en contact avec la pompe, éliminez-le dès que possible avec un chiffon humide et du savon doux. Pour les instructions de nettoyage de la pompe, consultez *Nettoyage de la pompe, à la page 245*.
Cathéters et sites de perfusion, capteur, transmetteur et lecteur

Reportez-vous au manuel d'utilisation de l'appareil correspondant pour l'ensemble des avertissements, des précautions et des instructions relatifs à l'appareil. Le fait de ne pas vous reporter au manuel d'utilisation de l'appareil correspondant peut entraîner de légères blessures ou endommager l'appareil.

Effets indésirables

Reportez-vous au manuel d'utilisation du capteur pour les effets indésirables liés à l'utilisation du capteur. Le fait de ne pas vous reporter au manuel d'utilisation du capteur peut entraîner de légères blessures ou endommager le capteur.

Précautions de sécurité

Le système de pompe à insuline MiniMed 780G est conçu avec des fonctions de sécurité pour contribuer à garantir la sécurité du système et des données. Ces fonctions de sécurité du système de pompe à insuline sont définies en usine et sont prêtes à l'emploi dès la réception de la pompe à insuline. Par exemple, lorsque la pompe communique avec d'autres appareils du système comme le lecteur de glycémie, le transmetteur ou un appareil mobile compatible, les données qu'elle envoie et reçoit sont cryptées et protégées par des contrôles de redondance cyclique. Ceci contribue à empêcher des tiers de voir les données du système ou d'interférer avec la thérapie par pompe à insuline.

Pour contribuer à garantir la sécurité du système, suivez les instructions ci-après :

- Ne laissez pas la pompe à insuline ou les appareils appairés sans surveillance.
- Ne partagez pas le numéro de série de la pompe, du transmetteur ou du lecteur de glycémie.
- Ne connectez pas la pompe à des appareils tiers non autorisés par Medtronic.
- N'utilisez pas de logiciel non autorisé par Medtronic pour contrôler le système.
- Soyez attentif aux notifications, aux alarmes et aux alertes de la pompe, car elles peuvent indiquer que quelqu'un d'autre essaie de se connecter à l'appareil ou d'interférer avec lui.
- Déconnectez le Blue Adapter (adaptateur bleu) de l'ordinateur chaque fois qu'il n'est pas utilisé.

- Adoptez de bonnes pratiques de cybersécurité ; utilisez un logiciel antivirus et gardez le logiciel de l'ordinateur à jour.
- Reportez-vous au manuel d'utilisation de l'application MiniMed Mobile pour des informations sur la manière de maintenir la sécurité de l'appareil mobile compatible en vue de son utilisation avec les appareils de Medtronic.

La pompe communique uniquement avec des appareils appairés. La courte durée nécessaire pour appairer la pompe avec d'autres appareils est un délai sensible en termes de sécurité. Pendant ce temps, il est possible qu'un appareil indésirable s'appaire avec la pompe. Bien que Medtronic ait intégré au système des fonctions de sécurité dans le système pour éviter cela, suivez systématiquement les instructions ci-après pour maintenir la sécurité du système pendant l'appairage :

- Appairez le transmetteur, le lecteur de glycémie ou l'appareil mobile compatible avec la pompe loin d'autres personnes et d'autres appareils.
- Lorsque le transmetteur réussit à s'appairer avec la pompe, la LED verte sur le transmetteur s'arrête de clignoter. Si la LED verte sur le transmetteur continue à clignoter pendant plusieurs minutes ou plus après un appairage réussi, le transmetteur a peut-être été appairé avec un appareil indésirable. Consultez Désappairage du transmetteur de la pompe, à la page 250 pour supprimer le transmetteur de la pompe, puis suivez les étapes pour l'appairer à nouveau.
- Après avoir appairé le lecteur de glycémie ou l'appareil mobile compatible avec la pompe, assurez-vous que le lecteur de glycémie ou l'appareil mobile compatible indique la réussite de l'appairage.

Consultez un professionnel de santé en cas de symptômes d'hypoglycémie sévère ou d'acidocétose diabétique, ou si vous suspectez que les réglages de la pompe à insuline ou l'administration d'insuline ont changé de façon inopinée.

Si vous craignez que quelqu'un d'autre ne soit en train d'essayer de se connecter à l'appareil ou d'interférer avec celui-ci, arrêtez de l'utiliser et contactez immédiatement un représentant local du service d'assistance de Medtronic.

Directives relatives à l'insuline



AVERTISSEMENT : N'insérez pas un réservoir rempli d'insuline dans la pompe ou ne connectez pas un cathéter rempli d'insuline au corps lorsque vous vous entraînez avec le système. Cette action peut se traduire par la perfusion involontaire d'insuline qui est susceptible d'entraîner une hypoglycémie. Démarrez la thérapie par insuline uniquement lorsque vous y êtes invité par un professionnel de santé.

Le système MiniMed 780G a été étudié avec les insulines U-100 à action rapide suivantes et est destiné à être utilisé avec ces insulines :

- U-100 NovoLog
- U-100 Humalog
- U-100 NovoRapid

L'utilisation d'une autre insuline dans le système MiniMed 780G n'a pas été testée et est contre-indiquée avec cet appareil.



AVERTISSEMENT : Utilisez uniquement l'insuline U-100 à action rapide (Humalog, Novolog et NovoRapid) prescrite par un professionnel de santé dans le système MiniMed 780G. L'utilisation d'un type d'insuline incorrect ou d'une insuline avec une concentration supérieure ou inférieure peut entraîner une administration excessive ou insuffisante d'insuline, ce qui peut résulter en une hypoglycémie ou une hyperglycémie. Consultez un professionnel de santé pour toute question sur le type d'insuline compatible avec la pompe.

Consommables

La pompe utilise des réservoirs et des cathéters MiniMed jetables à usage unique pour l'administration de l'insuline.

AVERTISSEMENT : Utilisez uniquement un réservoir et des cathéters fabriqués ou distribués par Medtronic Diabetes. La pompe a été soumise à des tests rigoureux pour confirmer un fonctionnement approprié lorsqu'elle est utilisée avec des réservoirs et des cathéters compatibles fabriqués ou distribués par Medtronic Diabetes. Medtronic Diabetes ne peut pas garantir le fonctionnement approprié si la pompe est utilisée avec des réservoirs ou des cathéters proposés par des tiers et Medtronic Diabetes se dégage donc de toute responsabilité pour toute blessure ou tout dysfonctionnement de la pompe susceptible de se produire en association avec une telle utilisation.

- Réservoirs Utilisez le réservoir MiniMed MMT-332A, 3,0 ml (300 unités) ou le réservoir MiniMed MMT-326A, 1,8 ml (180 unités).
- Cathéters Contactez un professionnel de santé pour qu'il vous aide à choisir un cathéter de Medtronic Diabetes. Remplacez le cathéter tous les deux à trois jours conformément aux instructions du fabricant du cathéter.

Le tableau suivant répertorie les cathéters compatibles. Les numéros MMT sont susceptibles de changer si d'autres cathéters compatibles viennent à être disponibles.

Туре	Numéro MMTª
Cathéter MiniMed Quick-set	MMT-386, MMT-387, MMT-394, MMT-396, MMT-397, MMT-398, MMT-399
Cathéter MiniMed Silhouette	MMT-368, MMT-377, MMT-378, MMT-381, MMT-382, MMT-383, MMT-384
Cathéter MiniMed Sure-T	MMT-862, MMT-864, MMT-866, MMT-874, MMT-876, MMT-884, MMT-886
Cathéter MiniMed Mio	MMT-921, MMT-923, MMT-925, MMT-941, MMT-943, MMT-945, MMT-961, MMT-963, MMT-965, MMT-975
Cathéter MiniMed Mio 30	MMT-905, MMT-906
Cathéter MiniMed Mio Advance	MMT-211, MMT-212, MMT-213, MMT-231, MMT-232, MMT-233, MMT-242, MMT-243, MMT-244
a. Tous les numéros MMT comprenr	nent des versions "a". Par exemple. MMT-386 et MMT-386a.

Autres appareils du système MiniMed 780G

- Lecteur Accu-Chek Guide Link La pompe MiniMed 780G est compatible avec le lecteur Accu-Chek Guide Link. Le lecteur s'appaire avec la pompe, ce qui permet au lecteur de glycémie d'envoyer les mesures du lecteur à la pompe. Il se peut que cet appareil ne soit pas disponible dans tous les pays.
- Transmetteur Guardian 4 (MMT-7841) Le transmetteur s'appaire avec la pompe, recueille les données mesurées par le capteur et envoie, via une liaison sans fil, ces données aux appareils de mesure. Cet appareil est requis pour la CGM.
- Capteur Guardian 4 (MMT-7040) Le capteur est un appareil à usage unique jetable inséré juste sous la peau pour mesurer les niveaux de glucose dans le liquide interstitiel. Cet appareil est requis pour la CGM. Le capteur de glucose Guardian 4 est le seul capteur compatible avec le transmetteur Guardian 4.

Accessoires

Les accessoires suivants peuvent être utilisés avec le système MiniMed 780G.

- Clip de pompe Le clip de pompe se fixe sur une ceinture et peut servir à ouvrir le compartiment de la pile.
- Protection pour activité physique La protection pour activité physique aide à empêcher que le réservoir ne pivote ou ne sorte de la pompe durant les activités physiques.
- Application MiniMed Mobile (MMT-6101 pour Android ou MMT-6102 pour iOS) - L'application fournit un affichage secondaire des données de la pompe à insuline et de la CGM, et télétransmet les données du système au logiciel CareLink. L'application peut être installée sur plusieurs appareils mobiles, mais un seul appareil peut être appairé avec la pompe à la fois.
- Blue Adapter (adaptateur bleu) Le Blue Adapter (adaptateur bleu) télétransmet les données du système au logiciel CareLink via un port USB sur un ordinateur. Reportez-vous au manuel d'utilisation du logiciel CareLink pour l'installation et le fonctionnement du Blue Adapter (adaptateur bleu).

25



Principes de base de la pompe

Ce chapitre fournit des informations sur les fonctions de base, les touches et les écrans de la pompe à insuline MiniMed 780G.

29

Utilisation des touches



ATTENTION : N'utilisez pas d'objets pointus pour appuyer sur les touches de la pompe. L'utilisation d'objets pointus peut endommager la pompe.

Remarque : Le témoin de notification clignote lorsque la pompe émet une alarme ou une alerte. Le témoin de notification n'est pas visible à moins qu'il ne clignote. Le tableau suivant décrit l'utilisation des touches de la pompe.

Touche	Description
O	Appuyez sur cette touche pour afficher l'écran Menu à partir de l'écran d'accueil et pour sélectionner l'option de menu actuellement mise en sur- brillance.
∕, ∕, ⟨ ou ⟩	Appuyez sur ces touches pour faire défiler vers le haut ou vers le bas, pour vous déplacer vers la gauche ou vers la droite sur certains écrans, pour sélectionner les icônes sur l'écran Menu et pour augmenter ou diminuer la valeur d'un réglage.
•	Appuyez sur cette touche pour revenir à l'écran précédent. Appuyez sur cette touche et maintenez-la enfoncée pour retourner à l'écran d'accueil.
*	Appuyez sur cette touche pour accéder à l'écran Graphique. Appuyez sur cette touche et maintenez-la enfoncée pour mettre la pompe en mode Veille.

Mode Veille

La pompe passe en mode Veille après deux minutes afin de préserver la pile. Le mode Veille n'affecte pas l'administration d'insuline. Appuyez sur n'importe quelle touche pour faire sortir la pompe du mode Veille. Appuyez sur tet maintenez enfoncé pendant deux secondes pour passer manuellement en mode Veille.

Système d'administration de la pompe

Le schéma suivant illustre les parties du système d'administration de la pompe, dont le cathéter^{*}, le réservoir et la pompe.



Cathéter

Le cathéter est constitué des composants suivants :

• La tubulure transporte l'insuline du réservoir dans le corps.

- Le connecteur de la tubulure se fixe au réservoir.
- La partie à insérer se fixe sur le corps.
- La canule est un petit tube flexible inséré dans le corps. Certains cathéters utilisent une petite aiguille à la place d'une canule.
- Un adhésif maintient le cathéter en place.

Changez le cathéter selon le manuel d'utilisation fourni avec le cathéter.

Réservoir

Le réservoir stocke l'insuline à administrer et est inséré dans le compartiment du réservoir de la pompe.

Pompe

Sous le compartiment du réservoir, un piston pousse la partie inférieure du réservoir vers le haut pour déplacer l'insuline dans la tubulure, à travers la canule, et dans le corps.

La pompe administre de petites doses d'insuline aussi basses que 0,025 unité. Un retour du piston à l'intérieur de la pompe doit être effectué à chaque insertion d'un réservoir nouvellement rempli dans le compartiment du réservoir.

Insertion de la pile

La pompe nécessite une pile AA (1,5 V) neuve. Pour obtenir de meilleurs résultats, utilisez une pile AA lithium (FR6) neuve. La pompe accepte aussi une pile AA alcaline (LR6) ou AA Ni-MH (nickel-hydrure métallique) (HR6) rechargeable complètement chargée.



ATTENTION : N'utilisez pas de pile au carbone-zinc dans la pompe. Les piles au carbone-zinc ne sont pas compatibles avec la pompe et peuvent conduire la pompe à signaler des niveaux de pile inexacts.



Remarque : N'utilisez pas de piles froides, car la durée de vie de la pile peut à tort s'afficher comme faible. Laissez les piles froides atteindre la température ambiante avant de les insérer dans la pompe.

Le capuchon de la pile se trouve dans la boîte de la pompe avec les accessoires.



Pour insérer la pile :

1. Insérez une pile AA neuve ou complètement chargée. Veillez à insérer l'extrémité négative (-) en premier.



2. Mettez le capuchon de la pile sur la pompe. Utilisez le bord inférieur du clip de pompe ou une pièce pour serrer le capuchon.

ATTENTION : Ne serrez pas le capuchon de la pile de manière excessive ou insuffisante. Un capuchon de la pile trop serré peut endommager le boîtier de la pompe. Un capuchon de la pile trop lâche peut empêcher la détection de la pile neuve. Tournez le capuchon de la pile dans le sens des aiguilles d'une montre jusqu'à ce que la fente du capuchon soit alignée horizontalement avec le boîtier de la pompe comme illustré dans l'exemple suivant.



À la première insertion d'une pile dans la pompe, l'Assistant de démarrage apparaît. Lors de toute autre insertion d'une pile dans la pompe, l'écran d'accueil apparaît et la pompe reprend l'administration basale.

Réglages de démarrage

L'Assistant de démarrage apparaît à la première insertion d'une pile. Utilisez l'Assistant de démarrage pour définir la langue, le format de l'heure ainsi que l'heure et la date courantes et pour procéder au retour du piston de la pompe. Pour ressaisir ces réglages ultérieurement, consultez *Problèmes liés à la pompe, à la page 235*.

Pour utiliser l'Assistant de démarrage :

1. Sur l'écran Select Language, sélectionnez une langue, puis appuyez sur ©.

Language	
Select Language	
Français	
Deutsch	
Ελληνικά	
עברית	

L'écran Sélectionner format heure apparaît.

2. Sélectionnez un format d'heure, puis appuyez sur ©.



3. Saisissez l'heure courante, puis sélectionnez Suivant.



L'écran Saisir la date apparaît.

4. Saisissez la date courante, puis sélectionnez Suivant.

Réglages 3/3	
Saisir la date	
Année	2019
Mois	jan
Jour	1, mar
Suivant	

Le message "Retour piston" apparaît. Le piston revient à sa position de départ dans le compartiment du réservoir. Cette opération peut prendre quelques secondes.



Une fois le retour piston effectué, un message apparaît pour confirmer que le démarrage est terminé.

5. Sélectionnez **OK** pour accéder à l'écran d'accueil.



Écran d'accueil en mode Manuel

L'écran d'accueil apparaît lorsque la pile a été changée, lorsque la pompe sort du mode Veille et lorsqu'aucun autre écran n'est utilisé de manière active.

Remarque : Cet exemple illustre l'écran d'accueil en mode Manuel lorsque la fonction Capteur est désactivée. Pour des informations sur l'écran d'accueil lorsque la fonction Capteur est activée, consultez *Écran d'accueil avec la CGM en mode Manuel, à la page 108.* Pour des informations sur l'écran d'accueil avec la fonction SmartGuard, consultez *Écran d'accueil avec la fonction SmartGuard, à la page 148.*



Les éléments suivants apparaissent sur l'écran d'accueil :

Élément	Description
lcônes d'état	Les icônes d'état affichent un aperçu du système de pompe. Pour plus d'informations, consultez <i>lcônes d'état, à la page 39.</i>
Heure cou- rante	Pour des détails sur le réglage de l'heure, consultez <i>Heure et date, à la page 165.</i>
Mesures de glycémie	La mesure de glycémie actuelle est indiquée. La glycémie est soit saisie manuellement, soit reçue d'un lecteur Accu-Chek Guide Link appairé.
Insuline active	L'insuline active est la quantité d'insuline de bolus qui continue à abais- ser les niveaux de glycémie. Pour plus de détails sur l'insuline active, consultez <i>Réglages de l'Assistant bolus, à la page 65</i> .

Raccourcis à partir de l'écran d'accueil

Le tableau suivant décrit les raccourcis qui peuvent être utilisés pour accéder rapidement à certaines fonctions de la pompe. Ces raccourcis ne fonctionnent que sur l'écran d'accueil.

Rac-	Description
courci	
	Appuyez sur cette touche pour accéder à l'écran État.
\wedge	Lorsque la fonction Bolus express est activée, appuyez sur cette touche et
	maintenez-la enfoncée pour démarrer le bolus express. La pompe MiniMed
	780G doit d'abord être en mode Manuel et en mode Veille.
	Appuyez sur cette touche pour accéder à l'écran Durée dans la plage lors-
>	que le capteur est mis en marche.

Rac- courci	Description
\checkmark	Appuyez sur cette touche pour accéder à l'écran Bolus. L'écran Bolus qui apparaît varie en fonction de la fonction de bolus actuellement active.

Icônes d'état

Les icônes d'état sur l'écran d'accueil indiquent l'état actuel du système de pompe. Pour des informations sur l'affichage des écrans d'état détaillés, consultez *Écran État, à la page 45*.

Nom de l'icône	Description
Pile	 La couleur et le niveau de remplissage de l'icône indiquent le niveau de charge de la pile de la pompe. Au fur et à mesure que la pile est utilisée, l'icône change du vert fixe dans l'ordre suivant : La pile est pleine. La pile est faible. La pile peut être utilisée pendant moins de 30 minutes et doit être remplacée.

Nom de l'icône	Description		
Réservoir	L'icône du réservoir indique l'état de remplissage du réservoir MiniMed MMT-332A, 3,0 ml (300 unités).		
	• ᡖ ll reste environ 85% à 100% d'insuline dans le réservoir.		
	• 뤁 ll reste environ 71% à 84% d'insuline dans le réservoir.		
	• 💼 ll reste environ 57% à 70% d'insuline dans le réservoir.		
	• 青 ll reste environ 43% à 56% d'insuline dans le réservoir.		
	• 💼 ll reste environ 29% à 42% d'insuline dans le réservoir.		
	• 💼 ll reste environ 15% à 28% d'insuline dans le réservoir.		
	• 💼 ll reste environ 1% à 14% d'insuline dans le réservoir.		
	• 着 La quantité d'insuline restante dans le réservoir est inconnue.		
	Remarque : Le niveau de remplissage de l'icône est basé sur le réservoir de 3,0 ml. Lorsqu'un réservoir de 1,8 ml plein est utilisé, l'icône jaune correspondant à 43% à 56% environ s'affiche.		
Connexion	L'icône de connexion fournit les informations suivantes :		
	• 🤗 La fonction Capteur est activée et communique.		
	 K La fonction Capteur est activée, mais le transmetteur ne commu- nique pas avec la pompe. 		
Connexion réseau tempo- raire	L'icône de connexion réseau temporaire s'affiche lorsque la pompe est temporairement connectée à un appareil de télétransmission à distance.		

Nom de l'icône	Description		
État du cap- teur	L'icône État du capteur indique si le capteur est en cours d'initialisa- tion, s'il est actif, si une glycémie est requise ou si l'état du capteur est indisponible. Ces icônes n'apparaissent que lorsque la fonction Capteur est activée.		
	 Lorsque le capteur fonctionne et qu'aucune action n'est requise pour le capteur, l'icône est entourée d'un cercle vert fixe. 		
	 Lorsque l'icône devient rouge, une mesure de glycémie est requise. 		
	 Si les informations du capteur sont indisponi- bles, l'icône comporte un point d'interrogation entouré d'un cercle bleu fixe. 		
	 Ceci se produit lorsque la pompe attend que l'état du capteur se mette à jour, y compris l'ini- tialisation et la calibration. 		
Durée de vie du capteur	Le nombre sur l'icône de durée de vie du capteur indique le nombre de jours restants de durée de vie du capteur. L'icône apparaît sur l'écran État et uniquement lorsque la fonction Capteur est activée. Après l'insertion d'un nouveau capteur, l'icône est vert fixe. Lorsqu'il reste un jour de durée de vie du capteur, l'icône devient rouge. 7 6 5 4 3 2 1		
	Si le nombre de jours restants de durée de vie du capteur n'est pas encore disponible comme lorsque le capteur est en cours d'initialisa- tion, l'icône Durée de vie du capteur apparaît avec trois points.		
	Si le nombre de jours restants de durée de vie du capteur est inconnu, l'icône Durée de vie du capteur apparaît avec un point d'in- terrogation. 🌠		
Mode verrouil- lage	L'icône du mode verrouillage rouillée. Pour plus d'informations sur le mode verrouillage, consultez <i>Mode verrouillage, à la page 166</i> .		

Nom de l'icône	Description
Arrêt temp.	L'icône Arrêt temp. par capteur indique lorsque l'administration d'insuline est arrêtée temporairement en raison d'un événement Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo. Pour plus d'informations, consultez Fonction Arrêt avant hypo, à la page 112 et Fonction Arrêt hypo, à la page 114.
	L'icône d'arrêt indisponible indique que la fonction Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo est indisponible. Pour plus d'informations, consul- tez Lorsque les fonctions Arrêt avant hypo et Arrêt hypo sont indisponi- bles, à la page 116.
Mode silence	L'icône du mode silence indique que la fonction Mode silence est activée et que certaines alertes n'émettront aucun son ni aucune vibration. Les alertes du capteur peuvent être mises en mode silence pendant une durée spécifique à l'aide de la fonction Mode silence. Pour plus d'informations, consultez <i>Mise des alertes du capteur en mode Silence, à la page 136.</i>

Remarque : Les icônes d'état fournissent des informations limitées. Par exemple, l'icône de réservoir peut indiquer que le niveau d'insuline dans le réservoir est faible. L'écran État fournit des informations plus détaillées sur le nombre d'unités restantes. Pour plus d'informations sur les écrans d'état, consultez *Écran État, à la page 45*.

Écran Menu

Utilisez le menu pour accéder aux écrans qui présentent diverses fonctionnalités et fonctions du système. Appuyez sur ^(O) depuis l'écran d'accueil pour accéder au menu. L'option de menu sélectionnée apparaît en couleur. Toutes les autres options de menu apparaissent en noir et en gris.



Utilisez le menu pour accéder aux écrans suivants :

Sélection du menu	lcône de menu	Description
Insuline	ā	Administrez un bolus, configurez et administrez de l'in- suline basale, arrêtez l'administration d'insuline et arrê- tez un bolus durant son administration.
Historique et graphique	<u> </u>	Affichez l'historique, la revue du glucose du capteur, le graphique et la durée dans la plage.
SmartGuard	\bigcirc	Configurez la fonction SmartGuard.
Son et vibration	√ »	Définissez les options de son, de vibration et de volume pour les notifications.
Réservoir + cathéter	â۱	Installez un nouveau réservoir et un nouveau cathéter, et purgez une canule.
Glycémie.	\diamond	Saisissez une valeur de glycémie.
État	\checkmark	Affichez l'état de la pompe et d'autres fonctions du système.
Appareils appai- rés	((c)	Appairez les appareils ou le logiciel CareLink.
Réglages	રંડે	Configurez les réglages de l'appareil, les réglages de l'administration et les réglages des alertes.

Carte du menu

Le schéma suivant fournit une carte des écrans et des fonctions disponibles à partir du menu principal.

43



Écran Son et vibration

Les options de son et de vibration sont définies sur l'écran Son et vibration. Les alertes du capteur peuvent aussi être temporairement mises en mode silence. Pour des informations sur la mise en mode silence des alertes, consultez *Mise des alertes du capteur en mode Silence, à la page 136*. Une icône d'état sur l'écran d'accueil indique quand les alertes sont mises en mode silence. Pour plus d'informations, consultez *Icônes d'état, à la page 39*.

Pour ajuster les réglages de son et de vibration :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez ∢)».
- 2. Ajustez le volume :
 - a. Sélectionnez Volume.
 - b. Appuyez sur ©.
 - c. Appuyez sur \land , \checkmark , \lt ou \rbrace , puis appuyez sur \bigcirc .
- 3. Sélectionnez **Son**, puis appuyez sur [©] pour activer ou désactiver le son.
- 4. Sélectionnez **Vibreur**, puis appuyez sur [©] pour activer ou désactiver la vibration.

Écran État

L'écran État permet d'accéder aux informations concernant la pompe et aux informations concernant le capteur, le cas échéant. L'écran État offre aussi l'option d'arrêter toutes les administrations d'insuline ou de reprendre l'administration d'insuline basale.

Utilisez l'écran État pour accéder aux écrans ou options suivants :

Écran ou option	Description
Arrêt bolus	Cette option apparaît lorsqu'une administration de bolus est en cours. Sélectionnez Arrêt bolus pour arrêter le bolus actif.

45

Écran ou option	Description
Arrêt temp. toutes admin. ou Reprendre déb. basal	Cette option indique si l'administration d'insuline est actuellement arrêtée. Sélectionnez Arrêt temp. toutes admin. pour arrêter l'admi- nistration d'insuline. Sélectionnez Reprendre déb. basal pour repren- dre l'administration d'insuline basale. Pour plus d'informations, consultez <i>Arrêt de toutes les administrations d'insuline et reprise de l'ad-</i> <i>ministration d'insuline basale, à la page 59.</i>
Écran List. vérif. Smart- Guard	Cet écran affiche une liste des conditions requises avant que la pompe ne puisse utiliser la fonction SmartGuard. Pour plus d'informa- tions, consultez <i>List. vérif. SmartGuard, à la page 146</i> .
Écran d'état Pompe	Cet écran fournit une vue détaillée de l'état de la pompe, l'état du réservoir, l'état de la pile, le numéro de série de la pompe, le nom de la pompe, le numéro du modèle et d'autres détails relatifs à la pompe.
Écran d'état Capteur	Cet écran apparaît lorsque la fonction Capteur est activée. L'écran d'état Capteur inclut la durée de vie du capteur, la durée de vie de la pile du transmetteur, et indique le numéro de série et le numéro de version du transmetteur.

Pour afficher les écrans d'état :

1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez **√**.



Affichage des informations d'administration basale

Pour afficher le débit basal actuel :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez –
- 2. Sélectionnez Basal.

Le débit basal actuel apparaît en haut de l'écran.

Pour afficher les schémas basaux :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez 🖧
- 2. Sélectionnez Schémas basaux.

L'écran Schémas basaux présente une liste des schémas basaux configurés ainsi que la dose totale d'insuline sur 24 heures pour chaque schéma basal. Une coche apparaît en regard du schéma basal actif.

3. Pour afficher les détails d'un schéma basal, sélectionnez-le.

Pour plus d'informations sur les schémas basaux, consultez *Schémas basaux, à la page 55*.

Réglages couvrant une période de 24 heures

Certaines fonctions de la pompe permettent aux réglages de changer sur une période de 24 heures.

La procédure présente dans cette section explique comment définir plusieurs valeurs sur une période de 24 heures. Ces étapes s'appliquent aux tâches suivantes :

- Configuration de schémas basaux
 Consultez Ajout d'un nouveau schéma basal, à la page 55.
- Configuration des réglages de glucose du capteur haut
 Consultez Configuration des réglages de glucose du capteur haut, à la page 118.
- Configuration des réglages de glucose du capteur bas
 Consultez Configuration des réglages de glucose du capteur bas, à la page 121.
- Configuration des ratios de glucides, des sensibilités à l'insuline et des objectifs glycémiques de la fonction Assistant bolus

Consultez Configuration de la fonction Assistant bolus, à la page 66.

Par exemple, dans la capture d'écran ci-dessous, un schéma basal est défini pour permettre la modification de la vitesse de l'insuline basale selon l'heure du jour.

47

Modifier schéma 1			
Début	Fin	U/H	
00:00	08:00	0.900	
08:00	18:00	0.650	
18:00	24:00	0.900	
Terminé			

Remarque : La procédure suivante utilise les écrans de modification d'un schéma basal comme exemple.

Pour configurer des valeurs sur une période de 24 heures :

 Sur l'écran des réglages approprié, sélectionnez l'heure Fin et saisissez l'heure de fin pour la première période. Dans cet exemple, la première période souhaitée est de 8 heures. L'heure de début commence toujours à 00:00. Pour définir une période de 8 heures, l'heure de fin de 08:00 est saisie.



2. Saisissez la valeur de l'unité pour la première période.



3. Appuyez sur ©.

L'heure de début de la période suivante apparaît.

Modifier schéma 1			
Début	Fin	U/H	
00:00	08:00	0.900	
08:00	08:30		
Terminé			

4. Saisissez l'heure de fin pour la période suivante.

Modifier schéma 1			
Début	Fin	U/H	
00:00	08:00	0.900	
08:00	18:00		
Terminé			

5. Saisissez la valeur de l'unité pour la période suivante.

Modifier schéma 1			
Début	Fin	U/H	
00:00	08:00	0.900	
08:00	18:00	0.650	
Terminé			

6. Appuyez sur ©.

L'heure de début de la période suivante apparaît.

Modifier schéma 1			
Début	Fin	U/H	
00:00	08:00	0.900	
08:00	18:00	0.650	
18:00	24:00		
Terminé			

7. Répétez les étapes 3 à 5 pour chaque période souhaitée jusqu'à ce que vous atteigniez l'heure de fin de 24:00. Ceci complète la durée de 24 heures.

Modifier schéma 1			
Début	Fin	U/H	
00:00	08:00	0.900	
08:00	18:00	0.650	
18:00	24:00	0.900	
Terminé			

Configuration de l'administration d'insuline

Configuration de l'administration d'insuline

Ce chapitre explique comment utiliser les différents types d'administration d'insuline.

Configuration de l'administration d'insuline basale

L'insuline basale correspond à l'insuline "de base" dont le corps a besoin tout au long de la journée et de la nuit pour maintenir les mesures des objectifs glycémiques en dehors des repas. L'insuline basale représente environ la moitié des besoins en insuline quotidiens. La pompe à insuline MiniMed 780G simule un pancréas en administrant de l'insuline en continu sur 24 heures.

L'insuline basale est administrée selon un schéma basal.

Débit basal

Le débit basal est la quantité spécifique d'insuline basale que la pompe administre chaque heure en continu. Alors que certaines personnes utilisent un seul débit basal toute la journée, d'autres nécessitent des débits différents à différentes heures de la journée.

Les débits basaux sont définis dans un ou plusieurs schémas basaux. Chaque schéma basal couvre 24 heures. Pour des informations spécifiques sur les schémas basaux, consultez *Schémas basaux, à la page 55*.

Débit basal maximum

Le débit basal maximum est la quantité maximum d'insuline basale que la pompe peut administrer par heure. Définissez le débit basal maximum tel qu'indiqué par un professionnel de santé. Il n'est pas possible de définir un débit basal, un débit basal temporaire ou un débit basal temporaire prédéfini qui dépasserait la limite du débit basal maximum. Une fois que les schémas basaux ou les débits basaux temporaires prédéfinis sont définis, le débit basal maximum ne peut pas être inférieur aux débits basaux existants. Le débit basal maximum peut être défini entre 0 et 35 unités par heure.

Pour définir le débit basal maximum :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ξ₃.
- 2. Sélectionnez Réglages administration > Basal/bolus max.

L'écran Basal/bolus max apparaît.



3. Sélectionnez Basal max.



- 4. Pour pouvoir accéder à l'écran Débit basal maximum, sélectionnez Continuer.
- 5. Sélectionnez **Basal max**, puis définissez le nombre maximum d'unités d'insuline basale par heure.



6. Sélectionnez Enregistrer.

Schémas basaux

Le schéma basal détermine la quantité d'insuline basale administrée tout au long de la journée et de la nuit. Un schéma basal se compose de l'un des 48 débits basaux définis pour couvrir une période complète de 24 heures. Étant donné que les besoins en insuline basale peuvent varier, jusqu'à huit schémas basaux peuvent être définis.

L'exemple suivant représente un schéma basal avec trois débits basaux définis pour trois périodes différentes.



Un professionnel de santé détermine le meilleur débit basal.

Ajout d'un nouveau schéma basal

Cette procédure indique comment ajouter un nouveau schéma basal pour la première fois. Pour ajouter un schéma basal supplémentaire, consultez *Ajout d'un schéma basal supplémentaire, à la page 204*.

Pour ajouter un nouveau schéma basal :

1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez 🔅

2. Sélectionnez Réglages administration > Régl. schémas basaux.



- 3. Sélectionnez Schéma 1.
- 4. Sélectionnez **Options**, puis sélectionnez **Modifier**.



5. Pour un seul débit basal, l'heure Fin n'a pas besoin de changer. Appuyez sur © sur 24:00.

Remarque : Pour les instructions relatives à la configuration de plusieurs débits basaux sur une période de 24 heures, consultez *Réglages couvrant une période de 24 heures, à la page 47.*

6. Sélectionnez Terminé.



Passez le schéma basal en revue. Appuyez sur **(**pour revenir à l'écran précédent afin d'apporter des modifications.


Remarque : Si **(** est enfoncé et que **Terminé** n'est pas sélectionné, les modifications ne sont pas enregistrées.

7. Sélectionnez Enregistrer.

Débits basaux temporaires

La fonction Basal temp. aide à définir et à démarrer un débit basal temporaire pouvant être utilisé immédiatement pour prendre la glycémie en charge en vue d'activités ou de conditions à court terme.

Des débits basaux temporaires prédéfinis peuvent être définis pour des situations à court terme récurrentes. Pour plus d'informations sur les débits basaux temporaires prédéfinis, consultez *Débits basaux temporaires prédéfinis, à la page 201*. La durée du débit basal temporaire peut être comprise entre 30 minutes et 24 heures. Le schéma basal programmé reprend une fois l'administration du débit basal temporaire put être débits basaux temporaires et les débits basaux temporaires prédéfinis peuvent être définis soit à l'aide d'un pourcentage du schéma basal actuel, soit en définissant un débit spécifique, comme décrit dans le tableau suivant :

Type de débit basal temporaire	Description
%	% administre un pourcentage des débits basaux pro- grammés dans le schéma basal actif pour la durée du débit basal temporaire. La quantité basale temporaire est arrondie à l'unité 0,025 suivante si le débit basal es défini à moins d'une unité par heure ou à l'unité 0,05 suivante si le débit basal est défini à plus d'une unité par heure.
	Les débits basaux temporaires peuvent être définis de manière à administrer entre 0% et 200% du débit basal programmé. Le pourcentage utilisé est basé sur le débit basal le plus élevé programmé pendant la durée du débit basal temporaire et est limité par le débit basal maximum.

Type de débit basal	Description
temporaire	
Débit	Débit administre un débit d'insuline basale fixe en uni- tés par heure pendant la durée du débit basal tempo- raire. La quantité définie est limitée par le débit basal maximum.

Démarrage d'un débit basal temporaire

Lorsqu'un débit basal temporaire démarre, l'administration basale passe au débit basal temporaire pour la durée définie. Une fois la durée écoulée, l'insuline basale revient automatiquement au schéma basal actif.

Pour démarrer un débit basal temporaire :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez 局.
- 2. Sélectionnez Basal > Basal temp.
- 3. Définissez la Durée.



- 4. Sélectionnez Suivant.
- 5. Sélectionnez Type pour sélectionner U/H ou %.

Basal temp.	09:00
Débit actuel :	0.050 U/H
Туре	U/H 🗕
	% 🗕
%	100 %
Revue	Démarrer

- 6. En fonction du type sélectionné, effectuez l'une des opérations suivantes :
 - Saisissez un pourcentage.

• Saisissez un débit basal.

Sélectionnez **Revue** pour passer en revue le réglage basal temporaire.

7. Sélectionnez Démarrer pour démarrer le débit basal temporaire.

Le drapeau Basal temp. apparaît sur l'écran d'accueil au cours de l'administration.

mg/dl
0.0 U
0:28 H

Arrêt de toutes les administrations d'insuline et reprise de l'administration d'insuline basale

Utilisez cette fonction pour arrêter toutes les administrations actives d'insuline basale et de bolus. Un rappel indiquant que l'insuline n'est pas administrée se déclenche toutes les 15 minutes. La pompe émet des bips, des vibrations ou les deux selon les réglages de son et de vibration.

Remarque : Le premier rappel survient 15 minutes après l'extinction de l'affichage de la pompe. Si une touche est enfoncée pour faire sortir la pompe du mode Veille, le rappel ne survient pas jusqu'à 15 minutes après une nouvelle extinction de l'affichage de la pompe. Pour ajuster le réglage de l'extinction, consultez *Options d'affichage, à la page 165*.

Pour continuer l'administration d'insuline basale, utilisez la fonction Reprendre déb. basal. La pompe démarre le schéma basal programmé, mais ne démarre aucune administration de bolus précédemment programmée.



Remarque : Pour arrêter une administration de bolus sans arrêter l'administration basale, consultez *Arrêt de l'administration d'un bolus normal, à la page 74*.

AVERTISSEMENT : Si l'administration d'insuline est arrêtée durant un bolus, vérifiez l'historique quotidien de la pompe afin de déterminer la quantité d'insuline administrée avant que l'administration d'insuline ne reprenne. L'administration d'un bolus et la purge de la canule ne redémarrent pas lorsque l'administration d'insuline reprend. Si nécessaire, programmez un nouveau bolus ou purgez la canule. L'absence de reprise de l'administration d'insuline basale peut entraîner une hyperglycémie et une acidocétose diabétique.

AVERTISSEMENT : Ne vous fiez pas uniquement aux notifications sonores ou vibratoires lorsque vous utilisez les options de son ou de vibration. Il est possible que ces notifications ne se manifestent pas comme prévu si le haut-parleur ou le vibreur de la pompe présente un dysfonctionnement. La non-réception d'une notification peut entraîner l'administration d'une quantité excessive ou insuffisante d'insuline. Ceci est très fréquent lors de l'utilisation de la fonction Bolus express ou lorsque la pompe a été arrêtée manuellement. Contactez le représentant local du service d'assistance de Medtronic pour toute préoccupation.

Pour arrêter toutes les administrations d'insuline :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez –
- 2. Sélectionnez Arrêt temp. toutes admin.

Un message de confirmation apparaît.

3. Sélectionnez Oui pour arrêter toutes les administrations d'insuline.

Les fonctions de la pompe sont limitées jusqu'à ce que l'administration d'insuline reprenne.

Le drapeau Administration interrompue apparaît sur l'écran d'accueil tandis que l'insuline est arrêtée.



Pour reprendre l'administration d'insuline basale :

- 1. Lorsque l'administration d'insuline est arrêtée, depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ^②, puis sélectionnez 品.
- 2. Sélectionnez Reprendre déb. basal.

Un message de confirmation apparaît.



3. Pour reprendre l'administration d'insuline basale, sélectionnez Oui.

Si un débit basal temporaire était actif lorsque la pompe a été arrêtée, il reprend sous réserve que l'arrêt n'excède pas la durée définie.

Remarque : Si l'administration du bolus qui était en cours avant l'arrêt de l'administration est nécessaire, consultez l'écran Hist. quotidien pour connaître les unités de bolus réellement administrées et la quantité de bolus prévue. Configurez alors une nouvelle quantité de bolus, le cas échéant. Pour des détails sur l'utilisation de l'écran Hist. quotidien, consultez *Écran Hist. quotidien, à la page 181*.

Saisie d'une valeur de glycémie

Le système peut demander une mesure de glycémie pour continuer à fonctionner. De plus, si nécessaire, une mesure de glycémie peut être saisie à tout moment. L'écran Glycémie permet la saisie manuelle d'une mesure de glycémie. Les mesures de glycémie manuelles ou du lecteur précédemment saisies n'apparaissent pas sur l'écran Glycémie. Une mesure de glycémie reçue d'un lecteur lié apparaît dans un écran de lecteur de glycémie distinct qui nécessite une confirmation.

Pour saisir manuellement des mesures de glycémie :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ∆.
- 2. Saisissez une valeur de glycémie.
- 3. Sélectionnez Enregistrer.

Pour confirmer une mesure de glycémie d'un lecteur de glycémie :

 Lorsque l'écran Lecteur glyc. comportant le message Confirmer la glycémie ? apparaît, sélectionnez **Oui** pour confirmer la valeur du lecteur de glycémie. Le message Gly reçue apparaît.

Configuration de l'administration du bolus

Un bolus est administré pour deux raisons : pour couvrir les prises alimentaires qui contiennent des glucides ou pour corriger des niveaux de glucose qui sont supérieurs à la plage d'objectifs.

À propos des administrations de bolus

Un bolus peut être administré à l'aide soit de la fonction Bolus manuel, soit de la fonction Assistant bolus. Plusieurs types d'administration du bolus sont également disponibles, y compris un bolus normal, un bolus carré et un bolus duo. Le type de bolus dépend des besoins en insuline individuels. Discutez de ces options avec un professionnel de santé afin de déterminer ce qui est le mieux. Pour les détails relatifs aux différents types d'administration du bolus disponibles, consultez *Types de bolus, à la page 211*.

Options d'administration du bolus

Le tableau suivant décrit comment administrer un bolus à l'aide de la fonction Assistant bolus ou de la fonction Bolus manuel.

Méthode d'administra- tion	Description
Fonction Assistant bolus	Saisissez la valeur du lecteur de glycémie ou la quan- tité de glucides prévus d'un repas, ou les deux. La fonction Assistant bolus calcule ensuite une quantité de bolus estimée sur la base des réglages individuels.
	La fonction Assistant bolus est disponible uniquement en mode Manuel.
	Pour des détails sur l'utilisation de la fonction Assistant bolus, consultez <i>Fonction Assistant bolus, à la page 64</i> .
Fonction Bolus manuel	Calculez et saisissez manuellement la quantité de bolus.
	Pour des détails sur l'utilisation de la fonction Bolus manuel, consultez <i>Administration d'un bolus normal à</i> <i>l'aide de la fonction Bolus manuel, à la page 73</i> .

Bolus max

Le réglage Bolus max limite la quantité d'insuline pouvant être administrée en un bolus unique. La pompe empêche les administrations d'insuline de bolus uniques qui dépassent la quantité de bolus max. Le bolus max peut être défini de 0 à 25 unités. Définissez le bolus max comme indiqué par un professionnel de santé.

Si le bolus max est configuré après avoir défini les administrations de bolus prédéfini, le bolus max ne peut pas être défini en dessous des quantités de bolus prédéfini existantes.

Le réglage Bolus max s'applique aux bolus administrés en mode Manuel et administrés avec la fonction SmartGuard.

Pour définir le bolus max :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ξ₃.
- 2. Sélectionnez Réglages administration > Basal/bolus max.

L'écran Basal/bolus max apparaît.



3. Sélectionnez Bolus max.



- 4. Pour pouvoir accéder à l'écran Bolus max, sélectionnez Continuer.
- 5. Sélectionnez **Bolus max**, puis définissez le nombre maximum d'unités d'insuline pouvant être administrées par la pompe en un seul bolus.



6. Sélectionnez Enregistrer.

Fonction Assistant bolus

La fonction Assistant bolus utilise les réglages de l'Assistant bolus pour calculer une quantité de bolus estimée sur la base des mesures de glycémie et des glucides saisis.

Une fois la fonction Assistant bolus configurée, utilisez un bolus normal pour administrer un bolus de repas, un bolus de correction ou un bolus de repas plus un bolus de correction. Pour plus d'informations, consultez *Administration d'un bolus normal avec la fonction Assistant bolus, à la page 72.*

La fonction Assistant bolus peut aussi servir à administrer un bolus duo ou un bolus carré. Pour plus d'informations, consultez *Types de bolus, à la page 211*.

Réglages de l'Assistant bolus

Pour utiliser la fonction Assistant bolus, consultez un professionnel de santé pour déterminer les réglages personnels qui doivent être utilisés. Le ratio de glucides, la sensibilité à l'insuline, l'objectif glycémique et la durée d'insuline active sont nécessaires pour achever la configuration. Consultez systématiquement un professionnel de santé avant d'apporter des modifications aux réglages de l'Assistant bolus. La procédure de configuration commence à la *page 66*.

Réglage	Description
Ratio de glucides	Le réglage Ratio de glucides est utilisé pour le calcul des bolus de repas.
	Il s'agit du nombre de grammes de glucides couvert par 1 unité d'insuline.
Sensibilité à l'insuline	Le réglage Sensibilité à l'insuline est utilisé pour calculer les quantités de bolus de correction.
	La sensibilité à l'insuline correspond à la baisse de glycé- mie induite par 1 unité d'insuline.
Objectifs glycémiques	La fonction Assistant bolus calcule le bolus estimé sur la base de la plage d'objectifs glycémiques. Les valeurs haute et basse définies sont les valeurs auxquelles la gly- cémie est corrigée. Pour utiliser une valeur d'objectif uni- que plutôt qu'une plage, définissez la même valeur pour les valeurs haute et basse de l'objectif glycémique. Si la mesure de glycémie est supérieure à la valeur d'ob- jectif haute, une dose de correction est calculée. Si la mesure de glycémie est inférieure à la valeur d'objectif basse, une correction négative est calculée et soustraite du bolus de repas.

Réglage	Description
Durée d'insuline active	L'insuline active correspond à l'insuline de bolus qui a été administrée par la pompe et qui agit toujours pour abais- ser les niveaux de glucose. La pompe utilise le réglage Durée d'insuline active pour déterminer si de l'insuline active de bolus antérieurs est encore présente dans le corps. Ceci peut permettre d'éviter une hypoglycémie due à une correction excessive d'une glycémie haute.
	La quantité d'insuline active actuelle s'affiche sur l'écran d'accueil et n'inclut que l'insuline de bolus reçue.
	Consultez un professionnel de santé pour déterminer la durée d'insuline active représentant le mieux le type d'in- suline utilisé et le taux d'absorption physiologique de l'in- suline.

Configuration de la fonction Assistant bolus

Pour utiliser la fonction Assistant bolus pour calculer un bolus, activez d'abord la fonction Assistant bolus et saisissez les réglages de l'Assistant bolus.

Pour configurer la fonction Assistant bolus :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ₹
- 2. Sélectionnez **Réglages administration** > **Prog. Assistant bolus**.

L'écran Prog. Assistant bolus apparaît.



3. Sélectionnez Assistant bolus pour activer la fonction.

S'il s'agit de la première activation de la fonction Assistant bolus, l'écran suivant apparaît.

Assistant bolus

Valeurs indispensables pour programmer l'Assistant bolus: ratio de glucides, sensibilité à l'insuline, objectifs glycémiques et durée Suivant

 Confirmez que les valeurs nécessaires sont prêtes à être saisies, puis sélectionnez Suivant.

L'écran Ratio glucides (g) 1/4 apparaît.



Suivant

5. Sélectionnez Suivant.

L'écran Modifier ratio gluc. 1/4 apparaît.

Modifier	ratio gluc.	1/4
Début	Fin	g/U
00:00	24:00	

6. Pour saisir un seul ratio de glucides, saisissez les g/U, puis appuyez sur ©.

Remarque : Pour les instructions relatives à la configuration de plusieurs ratios de glucides sur une période de 24 heures, consultez *Réglages couvrant une période de 24 heures, à la page 47.*

7. Sélectionnez Suivant.



Remarque : Si les valeurs sont en dehors de la plage de valeurs, un message demande de confirmer les réglages.

L'écran Sensibilité 2/4 apparaît.

Sensibilité 2/4
Le facteur de sensibilité à
l'insuline (sensibilité)
correspond à la baisse de
glycémie induite par 1 unité
d'insuline.
Suivant

8. Sélectionnez Suivant.

L'écran Modifier sensibilité 2/4 apparaît.



9. Pour une seule sensibilité, saisissez les mg/dl par U, puis appuyez sur ©.



Remarque : Pour les instructions relatives à la configuration de plusieurs sensibilités sur une période de 24 heures, consultez *Réglages couvrant une période de 24 heures, à la page 47.*

10. Sélectionnez Suivant.

L'écran Objectif glycémique 3/4 apparaît.

Objectif glycémique 3/4

L'objectif glycémique représente le niveau de glycémie à atteindre après la correction.

Suivant

11. Sélectionnez Suivant.

L'écran Modifier Obj. glyc. 3/4 apparaît.



12. Pour une seule plage d'objectifs glycémiques, saisissez l'objectif Bas et Haut, puis appuyez sur [©].

Remarque : Pour les instructions relatives à la configuration de plusieurs plages d'objectifs glycémiques sur une période de 24 heures, consultez *Réglages couvrant une période de 24 heures, à la page 47*.

13. Sélectionnez Suivant.

L'écran Durée insuline active 4/4 apparaît.



14. Sélectionnez Suivant.

L'écran Durée insuline active 4/4 apparaît.



- 15. Saisissez la Durée de la durée d'insuline active, puis appuyez sur ©.
- 16. Sélectionnez Enregistrer.

La configuration de la fonction Assistant bolus est maintenant terminée.

Désactivation de la fonction Assistant bolus

La fonction Assistant bolus peut être désactivée à tout moment. Les réglages de l'Assistant bolus sont conservés dans la pompe. Lorsque la fonction Assistant bolus est désactivée, la sélection du menu Assistant bolus n'apparaît pas sur l'écran Bolus et les réglages Sensibilité à l'insuline ou Objectifs glycémiques ne peuvent pas être modifiés à partir de l'écran Prog. Assistant bolus.

Pour désactiver la fonction Assistant bolus :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez 🔅
- 2. Sélectionnez **Réglages administration** > **Prog. Assistant bolus**.
- 3. Sélectionnez Assistant bolus pour désactiver la fonction.

AVERTISSEMENT : N'utilisez pas la fonction Assistant bolus pour calculer un bolus pendant un certain temps après une injection manuelle d'insuline à l'aide d'une seringue ou d'un stylo. Les injections manuelles ne sont pas prises en compte dans la quantité d'insuline active. Par conséquent, la fonction Assistant bolus peut demander d'administrer plus d'insuline que nécessaire. Une quantité excessive d'insuline peut entraîner une hypoglycémie. Demandez à un professionnel de santé combien de temps vous devez attendre après une injection manuelle d'insuline avant de pouvoir vous fier au calcul de l'insuline active de la fonction Assistant bolus.

Configuration de l'administration d'insuline

Bolus normal

Un bolus normal fournit une dose unique immédiate d'insuline. Utilisez un bolus normal pour couvrir les apports alimentaires ou pour corriger une mesure élevée du lecteur de glycémie.



Remarque : La pompe peut administrer un bolus normal pendant l'administration d'un bolus carré ou de la partie Carré d'un bolus duo.

Administration d'un bolus normal avec la fonction Assistant bolus

L'écran Assistant bolus affiche la mesure de glycémie la plus récente si elle est disponible. Le tableau indique les différents modes d'affichage de la mesure de glycémie sur l'écran Assistant bolus.

Écran Assistant bolus	Informations de mesure du glucose
Assistant bolus 09:00	L'icône 🛆 indique qu'une mesure du lecteur de gly- cémie récente est utilisée par la fonction Assistant bolus pour calculer un bolus de correction.
Administration de bolus	

Assistant bolus	09:00
👌 Glyc mg/dl	
10 Glu	0.6 0
Réglage	0.0 U
Bolus	0.6 U
Administration de bolus	

La glycémie apparaît sous forme de tirets lorsqu'aucune glycémie n'est disponible pour que la fonction Assistant bolus puisse calculer un bolus de correction.

Pour administrer un bolus normal à l'aide de la fonction Assistant bolus :

1. Pour un bolus de correction ou un bolus de repas avec une correction, utilisez le lecteur de glycémie pour vérifier la glycémie.

Remarque : Pour plus d'informations sur la méthode de saisie manuelle de la mesure du lecteur de glycémie, consultez *Saisie d'une valeur de glycémie, à la page 61.*

- 2. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez 🖧
- 3. Sélectionnez Bolus > Assistant bolus.

L'écran Assistant bolus apparaît.

Assistant bolus	09:00
👌 Glyc. 150 mg/dl	1.0 U
🗓 Glu 🛛 🛛	0.0 U
Réglage	0 . 0u
Bolus	1.0 U
Administration de bolus	

- 4. Pour un bolus de repas, sélectionnez **Glu** afin de saisir les glucides du repas. Pour un bolus de correction sans prise alimentaire, laissez la valeur Glu à 0.
- 5. Le bolus calculé apparaît dans le champ Bolus.

Assistant bolus	09:00
🖒 Glyc. 150 mg/dl	1.0 u
🗓 Glu 🛛 30	1.5 υ
Réglage	0.0 U
Bolus	2.5 ∪
Administration	de bolus

Si une modification de la quantité de bolus est nécessaire, sélectionnez **Bolus** et modifiez la quantité de bolus.



6. Sélectionnez Administration de bolus pour démarrer le bolus.

La pompe émet des bips ou vibre et un message apparaît lorsque le bolus démarre. L'écran d'accueil indique la quantité de bolus administrée. La pompe émet des bips ou vibre lorsque l'administration du bolus est terminée.

Administration d'un bolus normal à l'aide de la fonction Bolus manuel

La procédure suivante décrit comment administrer un bolus normal à l'aide de la fonction Bolus manuel.

Pour administrer un bolus normal à l'aide de la fonction Bolus manuel :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [◎], puis sélectionnez 급.
- 2. Exécutez l'une des opérations suivantes :
 - Sélectionnez Bolus si la fonction Assistant bolus est désactivée.
 - Sélectionnez Bolus > Bolus manuel si la fonction Assistant bolus est activée.

L'écran Bolus manuel apparaît.



- 3. Sélectionnez **Bolus** pour définir la quantité d'administration du bolus en unités.
- 4. Sélectionnez Administration de bolus pour démarrer le bolus.

Arrêt de l'administration d'un bolus normal

Ces procédures décrivent comment arrêter un bolus normal.



AVERTISSEMENT : Appuyez systématiquement sur ⁽ⁱ⁾, sélectionnez ⁽ⁱ⁾, puis sélectionnez Arrêt bolus pour arrêter l'administration de l'insuline de bolus. N'utilisez pas la fonction Arrêt temp. toutes admin. pour arrêter l'insuline de bolus. La fonction Arrêt temp. toutes admin. arrête à la fois l'administration de l'insuline basale et de l'insuline de bolus. Le fait de ne pas reprendre l'administration de l'insuline basale pourrait entraîner l'administration d'une quantité insuffisante d'insuline, ce qui pourrait provoquer une glycémie haute. **Remarque :** Pour arrêter toutes les administrations d'insuline, utilisez la fonction Arrêt temp. toutes admin. (appuyez sur ^(©), sélectionnez ^(©), puis sélectionnez **Arrêt temp. toutes admin.**). Pour de plus amples informations sur l'utilisation de la fonction Arrêt temp. toutes admin., consultez *Arrêt de toutes les administrations d'insuline et reprise de l'administration d'insuline basale, à la page 59.*

Pour arrêter l'administration d'un bolus normal :

1. Tandis que la pompe administre un bolus normal, appuyez sur ◎, puis sélectionnez 🗟.

Insuline 09:00
Arrêt bolus
Basal
Arrêt temp. ttes adm.
Réglages administration

Le menu Insuline apparaît.

2. Sélectionnez Arrêt bolus.

Un message apparaît, confirmant si l'administration du bolus doit être arrêtée.



3. Sélectionnez **Oui** pour confirmer.

L'écran Bolus arrêté apparaît et indique la quantité de bolus administrée ainsi que la quantité initiale de bolus configurée.



4. Sélectionnez Terminé.

Remarque : La quantité administrée peut être affichée dans l'écran de l'historique d'administration d'insuline une fois la procédure clôturée. Pour plus d'informations, consultez *Écran Hist. quotidien, à la page 181.*

Π П Π Π Π Г Π Г

Réservoir et cathéter

Réservoir et cathéter

Ce chapitre donne des informations sur l'installation du réservoir et du cathéter.

Installation du réservoir et du cathéter

Confirmez que l'heure et la date de la pompe sont correctes avant d'utiliser pour la première fois l'insuline avec la pompe. Pour des informations sur la modification de l'heure et de la date sur la pompe, consultez *Heure et date, à la page 165*. Consultez un professionnel de santé pour déterminer les réglages appropriés de la pompe avant d'utiliser de l'insuline avec la pompe.

Les éléments suivants sont nécessaires :

- Pompe à insuline MiniMed 780G
- Flacon d'insuline U-100 à action rapide
- Réservoir MiniMed
- · Cathéter compatible MiniMed et son manuel d'utilisation



AVERTISSEMENT : N'utilisez pas la pompe pour administrer de l'insuline pour la première fois tant que l'insuline active n'a pas été éliminée. Si la pompe a été utilisée pour s'entraîner avec l'administration du bolus avant que l'insuline ne soit utilisée, la valeur d'insuline active peut être inexacte. Ceci peut se traduire par une administration inexacte d'insuline et de graves blessures. Pour des détails, consultez *Élimination de l'insuline active, à la page 171*.

79

Remarque : Des cathéters différents peuvent avoir des instructions différentes quant à leur insertion dans le corps. Toutes les procédures des sections de ce chapitre doivent être respectées pour remplacer le réservoir et le cathéter.

Retrait du réservoir et retour du piston de la pompe

Si c'est la première fois qu'un réservoir est inséré dans la pompe, passez aux instructions de retour du piston de la pompe. Pour plus d'informations sur le réservoir, reportez-vous au manuel d'utilisation du réservoir.

AVERTISSEMENT : Confirmez systématiquement que le cathéter est déconnecté du corps avant d'effectuer un retour du piston de la pompe ou de purger la tubulure du cathéter. N'insérez jamais le réservoir dans la pompe tandis que la tubulure est connectée au corps. Cette action peut se traduire par une perfusion involontaire d'insuline et est susceptible d'entraîner une hypoglycémie.

Lors du retour du piston de la pompe, le piston dans le compartiment du réservoir revient à sa position de départ et permet de mettre en place un nouveau réservoir dans la pompe.

Le piston se trouve dans le compartiment du réservoir de la pompe. Il s'engage dans le réservoir et pousse l'insuline dans la tubulure.



Pour retirer le réservoir :

- 1. Lavez-vous les mains avec du savon et de l'eau.
- 2. Retirez le cathéter en desserrant l'adhésif et en l'éloignant du corps.

Remarque : Pour les instructions relatives au retrait du cathéter du corps, consultez le manuel d'utilisation fourni avec le cathéter.

- 3. Si la protection pour activité physique facultative est fixée au compartiment du réservoir de la pompe, retirez-la maintenant.
- 4. Tournez le connecteur de la tubulure d'un demi-tour dans le sens inverse des aiguilles d'une montre, puis retirez le réservoir et le connecteur de la pompe.



5. Éliminez le réservoir et le cathéter usagés conformément aux réglementations locales ou contactez un professionnel de santé pour des informations concernant l'élimination.

Pour effectuer un retour du piston de la pompe :

- 2. Sélectionnez Nouveau réservoir.

L'écran Nouveau réservoir apparaît.



Si un cathéter est toujours connecté au corps, retirez-le maintenant. Pour des instructions relatives au retrait du cathéter du corps, consultez le manuel d'utilisation fourni avec le cathéter.

Si le réservoir est toujours dans la pompe, retirez-le maintenant. Pour des instructions relatives au retrait du réservoir, consultez *Retrait du réservoir et retour du piston de la pompe, à la page 80*.

3. Sélectionnez Retour piston.

Un message "Retour piston" apparaît lorsque le piston dans le compartiment du réservoir revient à sa position de départ.



Un autre message apparaît lorsque la pompe a terminé le retour du piston, puis l'écran Nouveau réservoir apparaît.

Nouveau réservoir
1. Remplir le réservoir.
2. Connecter la tubulure au
CONNECTER
CONNECTER.
Orthograf
Suivant

Le réservoir peut maintenant être rempli et connecté au connecteur de la tubulure du cathéter. Suivez les étapes de la section suivante pour effectuer ces actions avant de sélectionner **Suivant** sur l'écran de la pompe.

Remplissage du réservoir et connexion du réservoir à la tubulure du cathéter



AVERTISSEMENT : Laissez toujours l'insuline atteindre la température ambiante avant l'utilisation. L'insuline froide peut provoquer des bulles d'air dans le réservoir et la tubulure, ce qui peut se traduire par une administration inexacte d'insuline.

Les procédures suivantes doivent être effectuées dans l'ordre présenté.

Pour remplir le réservoir et le connecter à la tubulure du cathéter :

1. Retirez le réservoir de l'emballage et déployez complètement le piston.



- 2. Nettoyez le dessus du flacon d'insuline avec de l'alcool (non illustré).
- 3. Sans enfoncer le piston, appuyez fermement la bague de transfert bleue sur le flacon.



4. Poussez et maintenez le piston vers le bas. Ceci pressurise le flacon. Tout en maintenant encore la tige du piston vers le bas, retournez le flacon de sorte que celui-ci se retrouve sur le dessus. Relâchez la prise sur la tige du piston et tirez le piston vers le bas pour remplir le réservoir d'insuline.



5. Tapotez délicatement le côté du réservoir pour faire s'élever les éventuelles bulles d'air vers le haut du réservoir. Poussez le piston vers le haut pour déplacer l'air dans le flacon.



- 6. Le cas échéant, tirez à nouveau lentement le piston vers le bas jusqu'à la quantité d'insuline nécessaire.
- 7. Pour éviter que du liquide ne se retrouve sur le haut du réservoir, retournez le flacon de sorte qu'il soit bien droit. Tournez le réservoir dans le sens inverse des aiguilles d'une montre, puis tirez-le bien droit vers le haut pour le retirer de la bague de transfert.



Tenez le flacon d'insuline à la



Bague de transfert

AVERTISSEMENT : N'utilisez pas le réservoir ni le cathéter si un liquide quelconque est présent sur le haut du réservoir ou à l'intérieur du connecteur de la tubulure, comme illustré sur l'image. Le liquide peut temporairement bloquer les évents. Il peut en résulter l'administration d'une quantité insuffisante ou excessive d'insuline susceptible d'entraîner une hyperglycémie ou une hypoglycémie. Si un liquide quelconque est présent sur le haut du réservoir ou à l'intérieur du connecteur de la tubulure, recommencez avec un nouveau réservoir et un nouveau cathéter.



Le réservoir est maintenant prêt à être connecté à la tubulure du cathéter.

- 8. Suivez les instructions du manuel d'utilisation du cathéter pour accéder à la tubulure du cathéter.
- 9. Placez le connecteur de la tubulure du cathéter sur le réservoir. Tournez le connecteur dans le sens des aiguilles d'une montre en l'appuyant doucement contre le réservoir jusqu'à ce qu'il glisse à l'intérieur. Enfoncez et continuez à tourner le connecteur jusqu'à ce que le réservoir et le connecteur se verrouillent ensemble avec un déclic.



Connecteur

85

- 10. En présence de bulles d'air, tapotez le côté du réservoir pour forcer les bulles d'air vers le haut du réservoir. Éliminez ensuite les bulles d'air en appuyant le piston vers le haut jusqu'à ce que l'insuline soit visible dans la tubulure.
- 11. Sans tirer, dévissez le piston du réservoir dans le sens inverse des aiguilles d'une montre pour le retirer du réservoir.
- 12. Sélectionnez **Suivant** dans l'écran Nouveau réservoir sur l'affichage de la pompe.

Remarque : Le rétroéclairage est peut-être éteint. Appuyez sur une touche quelconque pour rallumer l'écran.

L'écran Nouveau réservoir apparaît et indique que le réservoir est prêt à être placé dans la pompe.



Suivez les étapes de la section suivante pour effectuer cette action avant de sélectionner Suivant sur l'écran de la pompe.

Mise en place du réservoir dans la pompe et purge de la tubulure avec de l'insuline

Ne placez pas le réservoir dans la pompe sans avoir reçu une formation.

AVERTISSEMENT : Effectuez systématiquement un retour du piston de la pompe avant de mettre un nouveau réservoir en place. Le fait de ne pas effectuer un retour du piston de la pompe pourrait entraîner une perfusion involontaire d'insuline, susceptible de provoquer une hypoglycémie.

AVERTISSEMENT : Confirmez systématiquement que le cathéter est déconnecté du corps avant d'effectuer un retour du piston de la pompe ou de purger la tubulure du cathéter. Ne placez jamais le réservoir dans la pompe tandis que la tubulure est connectée au corps. Cette action peut se traduire par une perfusion involontaire d'insuline susceptible d'entraîner une hypoglycémie.

Pour placer le réservoir dans la pompe et purger la tubulure avec de l'insuline :

- 1. Confirmez que le retour du piston de la pompe a été effectué. Pour plus d'informations, consultez *Retrait du réservoir et retour du piston de la pompe, à la page 80*.
- 2. Placez le réservoir rempli dans le compartiment du réservoir de la pompe.

Remarque : Si la pompe est utilisée pour la première fois, retirez le leurre rouge du compartiment du réservoir.



 Tournez le connecteur de la tubulure dans le sens des aiguilles d'une montre jusqu'à ce qu'il soit verrouillé. Le connecteur de la tubulure doit être aligné horizontalement avec le haut de la pompe. 87



4. Sélectionnez Suivant dans l'écran Nouveau réservoir.

L'écran Placer réservoir apparaît.



5. Sélectionnez **Charger** et maintenez enfoncé jusqu'à ce qu'une coche apparaisse à l'écran et que la pompe émette des bips ou vibre.



Remarque : Si **(**) est enfoncé une fois le processus de chargement commencé, une alarme Mise en place incomplète se déclenche.

6. Sélectionnez Suivant.

L'écran Purger tubulure apparaît.



7. Sélectionnez **Purger** sur l'écran Purger tubulure et maintenez-le enfoncé. La pompe émet 6 bips.

La pompe continue à émettre des bips tandis qu'elle purge la tubulure et la quantité d'insuline utilisée apparaît à l'écran.

AVERTISSEMENT : Vérifiez toujours que la tubulure ne comporte pas de bulles d'air. Continuez à appuyer sur **Purger** jusqu'à ce qu'il ne reste pas de bulles dans la tubulure. Des bulles d'air peuvent entraîner une administration inexacte d'insuline.

8. Arrêtez de maintenir **Purger** enfoncé lorsque des gouttelettes d'insuline se forment à l'extrémité de l'aiguille du cathéter.



Remarque : L'emplacement de l'aiguille du cathéter peut varier en fonction du type de cathéter utilisé.

Remarque : Si l'alarme Purge max atteinte se déclenche, cela signifie que plus de 30 unités d'insuline ont été utilisées pour purger la tubulure. Pour plus d'informations sur l'alarme Purge max atteinte, consultez *Alarmes, alertes et messages de la pompe, à la page 257*.

9. Sélectionnez Suivant sur l'écran Purger tubulure.

L'écran Purger canule ? apparaît.



N'effectuez pas la purge de la canule tant que le cathéter n'a pas été inséré. Suivez les étapes de la section suivante pour insérer le cathéter dans le corps avant de passer aux étapes sur l'écran de la pompe.

Remarque : Si un cathéter doté d'une canule en acier est utilisé, la canule n'a pas besoin d'être purgée et **Terminé** peut être sélectionné.

Insertion du cathéter dans le corps

Reportez-vous systématiquement aux manuels d'utilisation du cathéter et de l'inserteur, le cas échéant, pour des instructions relatives à l'insertion d'un cathéter dans le corps.

AVERTISSEMENT : Ne retirez pas le réservoir de la pompe alors que le cathéter est connecté au corps. Il peut en résulter l'administration d'une quantité insuffisante ou excessive d'insuline susceptible d'entraîner une hyperglycémie ou une hypoglycémie.

Les zones approuvées pour l'insertion du cathéter sont ombrées dans l'exemple suivant. Évitez la zone de 5,0 cm (2 pouces) autour du nombril pour contribuer à assurer un site de perfusion confortable et pour faciliter l'adhérence.



ATTENTION : N'utilisez pas le même site d'insertion du cathéter pendant une période prolongée. Ceci peut causer une utilisation excessive du site. Changez régulièrement les sites d'insertion du cathéter.

ATTENTION : Remplacez systématiquement le cathéter comme indiqué par le manuel d'utilisation du cathéter. L'utilisation du même cathéter pendant une période prolongée est susceptible de provoquer une occlusion du cathéter ou une infection du site.

Une fois le cathéter inséré dans le corps, suivez les étapes de la section suivante pour purger la canule.

Purge de la canule

La canule souple doit être purgée avec de l'insuline une fois que le cathéter a été inséré dans le corps et que l'aiguille-guide a été retirée. La quantité d'insuline requise pour purger la canule dépend du type de cathéter utilisé. Consultez le manuel d'utilisation fourni avec le cathéter pour plus d'informations.



AVERTISSEMENT : Ne laissez jamais la pompe sur l'écran Purger canule ?. L'administration d'insuline est arrêtée lorsque l'écran Purger canule ? est affiché. Terminez toujours la purge de la canule ou revenez à l'écran d'accueil pour éviter que l'arrêt de l'administration d'insuline ne se poursuive. Un arrêt prolongé de l'administration d'insuline est susceptible de provoquer une hyperglycémie.

91

Pour purger la canule :

1. Sélectionnez **Purger** sur l'écran Purger canule ?.

L'écran Purge canule apparaît.



- 2. Confirmez que le Volume purge est correct pour le cathéter utilisé, puis effectuez l'une des opérations suivantes :
 - Si le Volume purge est correct, appuyez sur ∨ pour sélectionner Purger de suite, puis appuyez sur ©.
 - Si le Volume purge est incorrect, appuyez sur

 Changez pour le volume correct et appuyez sur
 Sélectionnez ensuite Purger de suite.

Remarque : La pompe se rappelle le dernier Volume purge utilisé. Confirmez systématiquement que le Volume purge est correct.

L'écran indique les unités d'insuline purgées dans la canule. La pompe émet des bips ou vibre lorsque l'administration est terminée. Une fois la canule purgée, l'écran d'accueil apparaît.



Remarque : Utilisez la procédure suivante uniquement lorsqu'il est nécessaire d'arrêter la purge de la canule.

Pour arrêter la purge de la canule :

1. Sélectionnez Arrêter purge pour arrêter la purge de la canule.


2. Sélectionnez **Oui**.

L'écran Purge arrêtée apparaît.



3. Sélectionnez Terminé.

Déconnexion du cathéter

Reportez-vous au manuel d'utilisation du cathéter pour des instructions relatives à la déconnexion du cathéter.

Reconnexion du cathéter

Reportez-vous au manuel d'utilisation du cathéter pour des instructions relatives à la reconnexion du cathéter.

Appareils appairés

Appareils appairés

Ce chapitre explique comment appairer la pompe à insuline MiniMed 780G avec les appareils compatibles.

Configuration du lecteur Accu-Chek Guide Link

La pompe à insuline MiniMed 780G avec connectivité à un appareil intelligent peut s'appairer uniquement avec un lecteur Accu-Chek Guide Link afin de recevoir automatiquement des mesures de glycémie. Si le lecteur Accu-Chek Guide Link n'est pas appairé avec la pompe, saisissez manuellement les mesures de glycémie. La pompe émet des bips, vibre ou émet des bips et vibre simultanément lorsqu'elle reçoit une mesure de glycémie. Confirmez la mesure de glycémie et administrez un bolus, le cas échéant. Si une mesure de glycémie n'est pas confirmée dans les 12 minutes, la glycémie ne sera pas stockée. Si la mesure de glycémie est en dehors de la plage comprise entre 70 mg/dl et 250 mg/dl, une alerte apparaît. Suivez les instructions d'un professionnel de santé pour traiter une glycémie basse ou une glycémie élevée.

Pour appairer la pompe et un lecteur, utilisez les éléments suivants :

- Pompe à insuline MiniMed 780G avec connectivité à un appareil intelligent
- Lecteur Accu-Chek Guide Link

Remarque : Il se peut que le lecteur Accu-Chek Guide Link ne soit pas disponible dans tous les pays. Il est recommandé d'utiliser un lecteur de glycémie conforme à la norme ISO 15197 lorsqu'un tel lecteur est disponible. Veuillez consulter un professionnel de santé pour discuter des options.

Appairage de la pompe et du lecteur

La pompe à insuline MiniMed 780G avec connectivité à un appareil intelligent peut s'appairer avec jusqu'à quatre lecteurs Accu-Chek Guide Link.

Pour préparer le lecteur à s'appairer avec la pompe :

- 1. Appuyez sur le bouton **OK** du lecteur pour allumer le lecteur.
- 2. Sélectionnez Réglages.



3. Sélectionnez Sans fil.



 Sélectionnez Oui si l'écran de confirmation apparaît sur l'écran du lecteur. Sinon, si l'écran de confirmation n'apparaît pas, sélectionnez Liaison (Appairage).



Le numéro de série du lecteur apparaît sur l'écran du lecteur. Le lecteur est maintenant prêt à s'appairer avec la pompe.

Pour préparer la pompe à s'appairer avec le lecteur :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez <u>₹</u>.
- 2. Sélectionnez Appairer nouvel appareil.



L'écran Recherche en cours... apparaît. Une fois que la pompe a terminé la recherche, l'écran Sélectionner l'appareil apparaît.

3. Sélectionnez le lecteur qui correspond au numéro de série affiché sur l'écran du lecteur.

Si le numéro de série correct n'apparaît pas, sélectionnez Nouvelle recherche.



4. Si les numéros de série affichés sur l'écran de la pompe et l'écran du lecteur correspondent, sélectionnez **Valider**.



Appuyez sur 👆 si le numéro de série est incorrect.

Si la connexion aboutit, le message "Appairage réussi !" apparaît sur la pompe. Le message "Lié avec pompe" comportant le numéro de série de la pompe apparaît sur l'écran du lecteur. Si une alerte Appareil non détecté apparaît, consultez *Alarmes, alertes et messages de la pompe, à la page 257* pour plus d'informations.

Appairage de la pompe et du transmetteur

La pompe et le transmetteur doivent être appairés pour utiliser le capteur. Lorsqu'ils sont appairés, la pompe et le transmetteur communiquent l'un avec l'autre par l'intermédiaire d'une connexion sans fil. Un seul transmetteur peut être appairé avec la pompe. Si un transmetteur est déjà appairé avec la pompe, supprimez-le, puis continuez. Pour des instructions relatives à la suppression d'un transmetteur de la pompe, consultez *Désappairage du transmetteur de la pompe, à la page 250.*

Pour appairer la pompe et le transmetteur :

1. Fixez le transmetteur au chargeur. Chargez complètement le transmetteur. Laissez le transmetteur fixé au chargeur.



Remarque : Les deux témoins sur le chargeur sont éteints lorsque le transmetteur est complètement chargé. Pour plus d'informations, reportez-vous au manuel d'utilisation du transmetteur.

- 2. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ◎, puis sélectionnez 🕱.
- 3. Placez le transmetteur (toujours fixé au chargeur) à proximité de la pompe.



4. Sélectionnez Appairer nouvel appareil.



L'écran Recherche en cours... apparaît.



Remarque : Le processus de recherche peut prendre jusqu'à 20 secondes.

5. Retirez le transmetteur du chargeur. Le témoin du transmetteur clignote 10 fois et s'éteint.



L'écran Sélectionner l'appareil apparaît avec une liste des appareils disponibles.

6. Sélectionnez l'appareil de CGM qui correspond au numéro de série indiqué au dos du transmetteur.



7. Si le numéro de série du transmetteur sur l'écran de la pompe correspond au numéro de série au dos du transmetteur, sélectionnez **Valider**.



Appuyez sur 👆 si le numéro de série est incorrect.

Si la connexion aboutit, le message "Appairage réussi !" apparaît sur la pompe. Lorsque le transmetteur communique avec la pompe, la fonction Capteur est activée et ? apparaît sur l'écran d'accueil. Pour des informations sur l'utilisation du capteur avec le transmetteur, consultez *Connexion du transmetteur au capteur, à la page 126.* Si une alerte Appareil non détecté apparaît, consultez *Alarmes, alertes et messages de la pompe, à la page 257* pour plus d'informations.

Application MiniMed Mobile

L'application MiniMed Mobile est un accessoire facultatif compatible avec le système MiniMed 780G. L'application fournit un affichage secondaire qui permet à l'utilisateur d'afficher les données de CGM et de la pompe. Un smartphone compatible est requis pour que l'application fonctionne. L'application est disponible pour les plateformes iOS et Android. Consultez le manuel d'utilisation de l'application MiniMed Mobile pour les instructions d'installation.

Télétransmission des données de l'appareil vers le logiciel CareLink

Télétransmettez les données du système au logiciel CareLink au moyen de l'application MiniMed Mobile ou du Blue Adapter (adaptateur bleu). Suivez les instructions du logiciel CareLink pour télétransmettre les données du système au moyen du Blue Adapter (adaptateur bleu). Reportez-vous au manuel d'utilisation de l'application MiniMed Mobile pour des instructions sur la télétransmission des données du système MiniMed 780G vers le logiciel CareLink au moyen de l'application.

Pour préparer la pompe pour la télétransmission vers le logiciel CareLink :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez 🔶
- 2. Sélectionnez Appairer CareLink.

Suivez les instructions de l'application de télétransmission CareLink pour effectuer les étapes.

Mesure du glucose en continu

Mesure du glucose en continu

Ce chapitre explique comment saisir les réglages du capteur et configurer la mesure du glucose en continu (CGM). La CGM requiert les éléments suivants :

- Pompe à insuline MiniMed 780G
- Réglages de glucose du capteur fournis par un professionnel de santé
- Capteur Guardian 4
- Transmetteur Guardian 4

Présentation de la CGM

La CGM est un outil de mesure du glucose du capteur qui utilise un capteur de glucose pour mesurer en continu la quantité de glucose dans le liquide interstitiel. La CGM aide à gérer la glycémie des manières suivantes :

- Elle suit et affiche les mesures de glucose du capteur tout au long du jour et de la nuit.
- Elle montre les effets que l'alimentation, l'activité physique et les médicaments peuvent avoir sur les niveaux de glucose.
- Elle donne des outils supplémentaires tels que les alertes pour aider à prévenir les niveaux de glucose haut et bas.
- Elle mesure le glucose dans le liquide interstitiel tandis qu'un lecteur mesure le glucose dans le sang. Les mesures de glucose du capteur et les mesures du lecteur peuvent ne pas être identiques.

Le capteur ne nécessite pas d'être calibré pour être utilisé avec le système. Toutefois, chaque mesure de glycémie fournie à la pompe sert à calibrer le capteur.

Écran d'accueil avec la CGM en mode Manuel

Lorsque la fonction Capteur est active, l'écran d'accueil affiche un graphique en temps réel qui présente les informations de glucose du capteur.

Remarque : Pour voir l'écran d'accueil tandis que la fonction SmartGuard est active, consultez *Écran d'accueil avec la fonction SmartGuard, à la page 148*.



Pour plus d'informations sur les icônes qui apparaissent sur l'écran d'accueil avec la CGM en mode Manuel, consultez *lcônes d'état, à la page 39*.

Réglages des alertes de glucose du capteur

Une alerte de glucose du capteur se déclenche lorsqu'une mesure de glucose du capteur change à une vitesse particulière, atteint une limite haute ou basse spécifiée ou avant qu'une limite haute ou basse ne soit atteinte. La pompe peut aussi être définie pour arrêter l'administration d'insuline avant ou lorsqu'une limite basse est atteinte.

Réglages de glucose du capteur haut

Les réglages de glucose du capteur haut fournissent des alertes dans les conditions suivantes :

- Lorsque le glucose du capteur monte rapidement (Alerte vitesse mont.)
- Lorsque le glucose du capteur approche de la limite haute (Alerte avant hyper)
- Lorsque le glucose du capteur atteint la limite haute (Alerte hyper)

Le graphique suivant présente les types de réglage de glucose du capteur haut.



🚊 Réglages d'alerte de glucose du capteur haut

Réglage de glucose haut	Description
Limite haute	La limite haute sert de base pour certains réglages de glucose du capteur haut. La limite haute peut être définie entre 100 et 400 mg/dl pour jusqu'à huit créneaux horaires différents.
Alerte avant hyper	Ce réglage fournit une alerte lorsque le glucose du capteur est sus- ceptible d'atteindre la limite haute, sensibilisant à un risque de glu- cose du capteur haut.
Tps. avant hyper	Ce réglage détermine l'intervalle de temps entre le déclenchement d'une Alerte avant hyper et le moment où la limite haute sera éven- tuellement atteinte. Il peut être défini entre 5 et 30 minutes.
Alerte hyper	Ce réglage fournit une alerte lorsque le glucose du capteur atteint ou dépasse la limite haute.
Alerte Glyc. capt. haute	Ce réglage fournit une alerte lorsque le glucose du capteur est à 250 mg/dl ou plus pendant 3 heures. Il s'agit d'un réglage fixe qui ne peut pas être modifié.

Réglage de glucose haut	Description
Alerte vitesse mont.	Ce réglage fournit une alerte lorsque le glucose monte rapidement, comme après un repas ou lorsqu'un bolus a été oublié. Définissez les vitesses de montée pour qu'elles correspondent aux flèches de ten- dance, comme illustré ci-dessous, ou à une vitesse de montée per- sonnalisée.
	
	 • • Le glucose du capteur monte à une vitesse de 2 mg/dl par minute ou plus.
	• ↑↑↑ - Le glucose du capteur monte à une vitesse de 3 mg/dl par minute ou plus.
	 Person Le glucose du capteur monte à une vitesse personnalisée définie entre 1,0 mg/dl et 5,0 mg/dl par minute.
Lim. vitesse mont.	Ce réglage détermine le moment où Alerte vitesse mont. se déclen- che.

Pour configurer les réglages de glucose du capteur haut, allumez le capteur, puis consultez *Configuration des réglages de glucose du capteur haut, à la page 118.*

Réglages de glucose du capteur bas

Les réglages de glucose du capteur bas vous alertent ou arrêtent l'administration d'insuline lorsque le glucose du capteur approche de la limite basse ou l'atteint.

Remarque : L'application MiniMed Mobile peut être utilisée pour afficher le graphique du capteur sur un appareil mobile. Lisez et validez systématiquement toutes les alarmes et alertes de la pompe. Si la pompe génère simultanément plusieurs alarmes ou alertes, une seule alarme ou alerte apparaît sur l'appareil mobile.

Le graphique suivant présente les réglages de glucose du capteur bas disponibles.



🚊 Réglages d'alerte et d'arrêt de glucose du capteur bas

AVERTISSEMENT : Les fonctions Arrêt avant hypo et Arrêt hypo ne sont pas destinées à traiter une glycémie basse. L'arrêt de l'administration d'insuline lorsque le glucose du capteur est bas peut ne pas ramener la glycémie dans la plage d'objectifs pendant plusieurs heures, ce qui peut provoquer une hypoglycémie. Si les symptômes ne correspondent pas à la valeur de glucose du capteur, utilisez un lecteur de glycémie pour confirmer les niveaux de glucose avant de prendre des décisions thérapeutiques.

Pour des informations sur la programmation des réglages de glucose du capteur bas en mode Manuel, consultez *Configuration des réglages de glucose du capteur bas, à la page 121*. Le capteur doit être activé avant que les réglages de glucose du capteur bas puissent être programmés.

Limite basse

La limite basse sert de base pour certains réglages de glucose du capteur bas. La limite basse peut être définie entre 50 mg/dl et 90 mg/dl pour huit créneaux horaires différents au maximum.

L'alarme Glyc. capt. basse apparaît lorsque les mesures de glucose du capteur atteignent 54 mg/dl ou passent en dessous. Il s'agit d'un réglage fixe qui ne peut pas être modifié. Lorsque l'alarme apparaît, elle affiche la mesure de glucose du capteur en regard de l'alarme Glyc. capt. basse.

Fonction Arrêt avant hypo

La fonction Arrêt avant hypo arrête l'administration d'insuline lorsque le glucose du capteur approche de la limite basse. Cette fonction peut aider à réduire au maximum le temps passé avec un glucose bas.

AVERTISSEMENT : N'utilisez pas la fonction Arrêt avant hypo sans avoir d'abord lu les informations de ce manuel d'utilisation et reçu une formation de la part d'un professionnel de santé. La fonction Arrêt avant hypo arrête temporairement l'administration d'insuline pendant un maximum de deux heures. Dans certaines conditions d'utilisation, la pompe peut à nouveau arrêter l'administration d'insuline, entraînant une administration insuffisante. Une administration insuffisante prolongée d'insuline est susceptible d'augmenter le risque d'hyperglycémie et d'acidocétose diabétique. Faites toujours attention aux symptômes. Si les symptômes ne correspondent pas aux mesures de glucose du capteur, confirmez le glucose du capteur avec une mesure du lecteur de glycémie.

La fonction Arrêt avant hypo est désactivée par défaut. Consultez un professionnel de santé avant d'utiliser la fonction Arrêt avant hypo.

Si la fonction Arrêt avant hypo est activée, Alerte hypo est automatiquement activée. L'activation d'Alerte avant hypo est facultative.

- Si Alerte avant hypo est désactivé, une alerte Arrêt avant hypo est déclenchée, mais la pompe n'émet pas de bips ou ne vibre pas lorsque l'administration d'insuline est arrêtée.
- Les fonctions Arrêt avant hypo et Arrêt hypo ne peuvent pas être activées en même temps. Lorsque l'une ou l'autre fonction est activée, l'Alerte reprise basal peut être activée.

Conditions Arrêt avant hypo

Lorsqu'un événement Arrêt avant hypo se produit, l'administration d'insuline est arrêtée. Un événement Arrêt avant hypo se produit si les deux conditions suivantes sont remplies :

• La mesure de glucose du capteur se trouve à la limite basse ou se situe à 70 mg/dl maximum au-dessus de la limite basse.

 Le glucose du capteur est susceptible d'atteindre ou de descendre en dessous d'un niveau qui se trouve à 20 mg/dl au-dessus de la limite basse dans 30 minutes environ.

L'image suivante est un exemple de ce qui peut se passer durant un événement Arrêt avant hypo.



Réponse à un événement Arrêt avant hypo

Après l'effacement de l'alerte Arrêt avant hypo, l'icône Arrêt temp. par capteur **Xa** clignote et "Arrêtée avant hypo" apparaît sur l'écran d'accueil. Si le glucose du capteur atteint la limite basse, une Alerte hypo se produit.

Lors d'un événement Arrêt avant hypo, l'administration d'insuline peut être arrêtée pendant un minimum de 30 minutes ou jusqu'à un maximum de deux heures. L'administration d'insuline basale peut être reprise manuellement à tout moment. Pour des détails, consultez *Reprise manuelle de l'administration d'insuline basale au cours d'un événement Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo, à la page 124*. Après 30 minutes, l'administration d'insuline basale reprend si les deux conditions suivantes sont remplies :

- Le glucose du capteur est supérieur d'au moins 20 mg/dl à la limite basse.
- Le glucose du capteur est susceptible d'être supérieur de plus de 40 mg/dl à la limite basse dans les 30 minutes.

Si l'alerte Arrêt avant hypo n'est pas effacée dans les deux heures, la pompe reprend l'administration d'insuline et affiche une alerte Reprise administr. basale.

Alerte avant hypo

Alerte avant hypo fournit une alerte lorsque le glucose du capteur est susceptible d'atteindre la limite basse et sensibilise à un risque de glucose du capteur bas.

La fonction Alerte avant hypo fonctionne comme suit :

- Si Alerte avant hypo est activée et que les deux fonctions d'arrêt sont désactivées, Alerte avant hypo se déclenche 30 minutes avant que la limite basse ne soit atteinte.
- Si la fonction Arrêt hypo et Alerte avant hypo sont activées, Alerte avant hypo se déclenche 30 minutes avant que la limite basse ne soit atteinte.
- Si la fonction Arrêt avant hypo est activée et que l'Alerte avant hypo est activée, une alerte Arrêt avant hypo se déclenche lorsque l'administration d'insuline est arrêtée. Pour des détails, consultez *Fonction Arrêt avant hypo, à la page 112*.

Fonction Arrêt hypo

La fonction Arrêt hypo arrête l'administration d'insuline lorsque les mesures de glucose du capteur atteignent la limite basse ou passent en dessous. Lorsqu'un événement Arrêt hypo se produit, l'administration d'insuline est arrêtée. Cette fonction concerne les situations où une personne ne peut pas réagir à une condition de glucose bas et peut aider à réduire au maximum le temps passé avec un glucose bas.



AVERTISSEMENT : N'utilisez pas la fonction Arrêt hypo sans avoir d'abord lu les informations de ce manuel d'utilisation et reçu une formation de la part d'un professionnel de santé. La fonction Arrêt hypo arrête temporairement l'administration d'insuline pendant un maximum de deux heures. Dans certaines conditions d'utilisation, la pompe peut à nouveau arrêter l'administration d'insuline, entraînant une administration insuffisante. Un arrêt prolongé de l'administration d'insuline peut augmenter le risque d'hyperglycémie grave, de cétose et d'acidocétose.

La fonction Arrêt hypo est désactivée par défaut. Consultez un professionnel de santé pour des directives préalables à l'utilisation de la fonction Arrêt hypo.

Lorsque la fonction Arrêt hypo est activée, l'Alerte hypo est automatiquement activée. Pour plus d'informations, consultez *Alerte hypo, à la page 117*.

L'image suivante est un exemple de ce qui peut se produire durant un événement Arrêt hypo.



Réponse à un événement Arrêt hypo

Après l'effacement de l'alarme Arrêt hypo, l'icône Arrêt temp. par capteur clignote et "Arrêtée car hypo" apparaît sur l'écran d'accueil.

Lorsqu'un événement Arrêt hypo se produit, une alarme de la pompe se déclenche et l'administration d'insuline reste arrêtée temporairement pendant un minimum de 30 minutes jusqu'à un maximum de deux heures. L'administration d'insuline peut être reprise manuellement à tout moment. Pour des détails, consultez *Reprise manuelle de l'administration d'insuline basale au cours d'un événement Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo, à la page 124.* Après 30 minutes, l'administration d'insuline basale reprend dans les conditions suivantes :

- Le glucose du capteur est supérieur d'au moins 20 mg/dl à la limite basse.
- Le glucose du capteur est susceptible d'être supérieur de plus de 40 mg/dl à la limite basse dans les 30 minutes.

Si l'alarme Arrêt hypo n'est pas effacée dans les deux heures, la pompe reprend l'administration d'insuline et affiche un message d'urgence.

Lorsque les fonctions Arrêt avant hypo et Arrêt hypo sont indisponibles

Après un événement Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo, les deux fonctions sont inactives pendant un certain temps pour aider à éviter un arrêt prolongé de l'administration d'insuline. L'administration d'insuline est arrêtée pendant un maximum de deux heures. L'administration d'insuline peut être arrêtée manuellement à tout moment. Pour des détails, consultez *Arrêt de toutes les administrations d'insuline et reprise de l'administration d'insuline basale, à la page 59.*

Lorsque les fonctions Arrêt avant hypo et Arrêt hypo sont indisponibles, l'icône Arrêt temp. par capteur de l'écran d'accueil apparaît avec un X rouge M.

Réponse à un événement Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo	Durée pendant laquelle la fonction Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo est indisponible
L'alerte est effacée dans les deux heures et la pompe reste arrêtée pendant le temps d'arrêt maximum de deux heures.	La fonction est indisponible pendant 30 minutes après la reprise de l'adminis- tration d'insuline basale.
L'alerte est effacée dans les deux heures et l'administration d'insuline reprend automa- tiquement en raison de la montée des niveaux de glucose du capteur.	La fonction est indisponible pendant 30 minutes après la reprise de l'adminis- tration d'insuline basale.
L'alerte est effacée dans les deux heures et l'administration d'insuline basale est reprise manuellement.	La fonction est indisponible pendant 30 minutes après la reprise de l'adminis- tration d'insuline basale.
L'alerte n'est pas effacée dans les 2 heures.	L'administration d'insuline basale reprend automatiquement et la fonction est dis- ponible.
L'alerte est effacée dans les 30 minutes après la reprise automatique de l'adminis- tration d'insuline basale.	La fonction est indisponible pendant le temps restant sur les 30 minutes après la reprise de l'administration d'insuline basale.
L'alerte est effacée entre 30 minutes et quatre heures après la reprise de l'adminis- tration d'insuline basale.	La fonction est disponible.

Réponse à un événement Arrêt avant	Durée pendant laquelle la fonction	
hypo ou Arrêt hypo	Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo est	
	indisponible	
L'alerte n'est pas effacée.	La fonction est indisponible pendant qua-	
	tre heures après la reprise automatique	
	de l'administration basale.	

Alerte hypo

Les fonctions Arrêt avant hypo et Arrêt hypo activent automatiquement Alerte hypo. Lorsque l'Alerte hypo est activée, la pompe affiche une alerte lorsque le glucose du capteur atteint la limite basse ou passe en dessous. Si l'administration d'insuline est arrêtée et que l'alerte n'est pas effacée, un message d'urgence apparaît.

Reprise automatique de l'administration d'insuline basale après un événement Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo

Si l'administration d'insuline est arrêtée soit par la fonction Arrêt avant hypo, soit par la fonction Arrêt hypo, l'administration d'insuline basale reprend automatiquement dans l'une des conditions suivantes :

- Si l'administration d'insuline est arrêtée pendant un minimum de 30 minutes et que les mesures de glucose du capteur sont supérieures d'au moins 20 mg/dl à la limite basse et devraient être supérieures de plus de 40 mg/dl à la limite basse dans les 30 minutes
- Après un maximum de deux heures

Alerte reprise basal

L'Alerte reprise basal indique le moment de la reprise automatique de l'insuline basale. Lorsque l'administration d'insuline basale reprend et que l'Alerte reprise basal est désactivée, un message apparaît, indiquant que l'administration d'insuline basale a repris.

Si l'administration d'insuline basale reprend après la durée d'arrêt maximum de deux heures, une alerte apparaît même si l'Alerte reprise basal est désactivée.

Pour configurer l'Alerte reprise basal, consultez *Configuration des réglages de glucose du capteur bas, à la page 121*.

Configuration de la CGM

Activation de la fonction Capteur

La fonction Capteur doit être activée avant que les alertes de glucose du capteur puissent être configurées et que les niveaux de glucose du capteur puissent être mesurés.

Pour activer la fonction Capteur :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez 🔅
- 2. Sélectionnez **Réglages de l'appareil > Capteur**.
- 3. Sélectionnez Capteur pour activer ou désactiver la fonction.

Configuration des réglages de glucose du capteur haut

Pour des détails sur les réglages de glucose du capteur haut, consultez *Réglages de glucose du capteur haut, à la page 108.*

Pour configurer les réglages de glucose du capteur haut :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ⁶/₅.
- 2. Sélectionnez **Réglages d'alerte > Alerte haute**.

L'écran Menu réglages glu. haut apparaît.



3. Sélectionnez le créneau horaire. L'heure de fin clignote.

L'heure de début du premier créneau horaire est toujours 00:00. Jusqu'à huit créneaux horaires peuvent être définis, chacun avec une limite haute différente. Le total des créneaux horaires doit couvrir une période de 24 heures.

4. Définissez l'heure Fin.

- Définissez la limite haute de 100 mg/dl à 400 mg/dl par incréments de 5 mg/dl.
- 6. Sélectionnez la flèche à droite de l'heure Fin pour sélectionner les alertes hautes pour le créneau horaire.

Un écran apparaît et indique les alertes hautes pour le créneau horaire sélectionné.



- 7. Définissez les alertes suivantes comme vous le souhaitez :
 - a. Sélectionnez **Alerte avant hyper** pour recevoir une alerte avant que la limite haute ne soit atteinte.
 - b. Définissez l'option **Tps. avant hyper** entre 5 et 30 minutes pour recevoir une alerte avant que la limite haute ne soit atteinte.
 - c. Sélectionnez **Alerte hyper** pour recevoir une alerte lorsque la limite haute est atteinte.
 - d. Sélectionnez **Alerte vitesse mont.** pour recevoir une alerte lorsque le glucose du capteur monte rapidement.
- 8. Si l'Alerte vitesse mont. est activée, procédez comme suit pour configurer Lim. vitesse mont. Sinon, passez à l'étape 9.
 - a. Faites défiler vers le bas et sélectionnez Lim. vitesse mont.

L'écran Lim. vitesse mont. apparaît.

Lim. vitesse mont.		
1		
$\uparrow \uparrow$		\checkmark
$\uparrow \uparrow \uparrow$		
Person.	4.0 mg/dl/min	
	OK	

b. Sélectionnez une, deux ou trois flèches pour la vitesse de montée, ou saisissez une vitesse personnalisée.

Sélection des flèches	Vitesse minimum de la montée du glucose du capteur lorsqu'une alerte survient
1	Le glucose du capteur monte à une vitesse de 1 mg/dl par minute ou plus.
↑ ↑	Le glucose du capteur monte à une vitesse de 2 mg/dl par minute ou plus.
↑↑↑	Le glucose du capteur monte à une vitesse de 3 mg/dl par minute ou plus.

Remarque : Ces flèches apparaissent sur l'écran d'accueil pour indiquer la vitesse à laquelle le glucose du capteur monte.

- c. Pour saisir une vitesse personnalisée, sélectionnez **Person.**, saisissez la Lim. vitesse mont. sur l'écran Limite personnalisée, puis sélectionnez **OK**.
- d. Sélectionnez à nouveau **OK** pour confirmer les réglages Lim. vitesse mont.
- 9. Sélectionnez Suivant.
- 10. Si nécessaire, saisissez les créneaux horaires restants pour compléter la période de 24 heures.

Remarque : Pour les instructions relatives à la configuration de plusieurs limites hautes sur une période de 24 heures, consultez *Réglages couvrant une période de 24 heures, à la page 47.*

- 11. Sélectionnez Terminé.
- 12. Passez les réglages de glucose du capteur haut en revue et sélectionnez Enregistrer.

Pour modifier les réglages de glucose du capteur haut :

1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ξ₂.

2. Sélectionnez **Réglages d'alerte > Alerte haute**.

L'écran Menu réglages glu. haut apparaît.

- 3. Sélectionnez Modifier.
- 4. Sélectionnez et ajustez le créneau horaire.
- 5. Sélectionnez un réglage d'alerte pour procéder à des ajustements ou pour l'activer ou le désactiver.
- 6. Sélectionnez Suivant.
- 7. Sélectionnez Terminé.
- 8. Passez les réglages de glucose du capteur haut en revue et sélectionnez Enregistrer.

Rappel haut

La fonction Rappel haut définit le temps qui s'écoule avant qu'une alerte haute ne se répète. La pompe affiche à nouveau l'alerte haute si la condition d'alerte haute perdure après le temps de rappel spécifié.

Pour définir le Rappel haut :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ξ₃.
- 2. Sélectionnez **Réglages d'alerte** > **Rappel haut et bas**.

L'écran Rappel alarme apparaît.

- 3. Sélectionnez **Rappel haut** et saisissez un temps par incréments de 5 minutes compris entre 5 minutes et 3 heures.
- 4. Sélectionnez Enregistrer.

Configuration des réglages de glucose du capteur bas

Pour des informations sur les réglages de glucose du capteur bas, consultez *Réglages de glucose du capteur bas, à la page 110.*

Pour configurer les réglages de glucose du capteur bas :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez දිරුී.
- 2. Sélectionnez **Réglages d'alerte > Alerte basse**.

L'écran Menu réglages gluc. bas apparaît.



3. Sélectionnez le créneau horaire. L'heure de fin clignote.

L'heure de début du premier créneau horaire est toujours 00:00. Jusqu'à huit créneaux horaires peuvent être définis, chacun avec une limite basse différente. Le total des créneaux horaires doit couvrir une période de 24 heures.

- 4. Définissez l'heure Fin.
- 5. Définissez la limite basse de 50 mg/dl à 90 mg/dl par incréments de 5 mg/dl.
- 6. Sélectionnez la flèche à droite de l'heure Fin pour sélectionner les réglages de glucose du capteur bas pour le créneau horaire.

Un écran apparaît et indique les réglages disponibles pour la période sélectionnée.



- 7. Définissez les alertes suivantes comme vous le souhaitez :
 - a. Sélectionnez **Arrêt avant hypo** pour définir la pompe de manière à arrêter l'administration d'insuline avant que la limite basse ne soit atteinte.
 - b. Sélectionnez Alerte avant hypo pour recevoir une alerte avant que la limite basse ne soit atteinte.

- c. Sélectionnez Arrêt hypo pour définir la pompe de manière à arrêter l'administration d'insuline lorsque le glucose du capteur atteint la limite basse ou passe en dessous.
- d. Sélectionnez **Alerte hypo** pour recevoir une alerte lorsque le glucose du capteur atteint la limite basse ou passe en dessous.
- e. Sélectionnez Alerte reprise basal pour recevoir une alerte lorsque l'administration d'insuline basale reprend au cours d'un événement d'arrêt. Lorsque cette alerte est désactivée, le message Reprise administr. basale apparaît toujours.

Remarque : Les fonctions Arrêt avant hypo et Arrêt hypo ne peuvent pas être toutes deux activées durant le même créneau horaire.

- 8. Sélectionnez Suivant.
- 9. Si nécessaire, saisissez les créneaux horaires restants pour compléter la période de 24 heures.

Remarque : Pour des instructions relatives à la configuration de plusieurs limites basses sur une période de 24 heures, consultez *Réglages couvrant une période de 24 heures, à la page 47.*

- 10. Sélectionnez Terminé.
- 11. Passez les réglages de glucose du capteur bas en revue et sélectionnez Enregistrer.

Pour modifier les réglages de glucose du capteur bas :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ξ₃.
- 2. Sélectionnez **Réglages d'alerte > Alerte basse**.

L'écran Menu réglages gluc. bas apparaît.

- 3. Sélectionnez Modifier.
- 4. Sélectionnez et ajustez le créneau horaire.

- 5. Sélectionnez un réglage d'alerte pour procéder à des ajustements ou pour l'activer ou le désactiver.
- 6. Sélectionnez Suivant.
- 7. Sélectionnez Terminé.
- 8. Passez les réglages de glucose du capteur bas en revue et sélectionnez Enregistrer.

Rappel bas

La fonction Rappel bas définit le temps qui s'écoule avant qu'une alerte basse ne se répète. La pompe affiche à nouveau l'alerte basse si la condition d'alerte basse perdure après le temps de rappel spécifié.

Pour définir le Rappel bas :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ﷺ.
- 2. Sélectionnez Réglages d'alerte > Rappel haut et bas.

L'écran Rappel alarme apparaît.

- 3. Sélectionnez **Rappel bas** et saisissez un temps par incréments de 5 minutes compris entre 5 minutes et 1 heure.
- 4. Sélectionnez Enregistrer.

Reprise manuelle de l'administration d'insuline basale au cours d'un événement Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo

Lorsque la pompe arrête l'insuline en raison d'un événement Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo, l'écran d'accueil indique quelle fonction est active.



L'administration d'insuline basale reprend automatiquement lorsque certaines conditions sont remplies. L'administration basale peut être reprise manuellement à tout moment.

Pour reprendre manuellement l'administration basale :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez –
- 2. Sélectionnez Reprendre déb. basal.
- 3. Sélectionnez **Oui** pour reprendre l'administration d'insuline basale.

Insertion du capteur

Choisissez un site d'insertion qui présente une couche adipeuse sous-cutanée adéquate. Le capteur Guardian 4 a été étudié et est approuvé pour une utilisation dans les sites d'insertion du capteur suivants par des personnes ayant les âges suivants :

Reportez-vous au manuel d'utilisation du capteur pour les instructions relatives à l'insertion du capteur.

Âge approuvé	Site d'insertion du capteur
7-17 ans	Bras et fesses
18 ans et plus	Abdomen et bras





L'insertion dans l'abdomen pour la tranche d'âge de 7 à 17 ans n'a pas été évaluée en termes de précision.



Remarque : Une assistance sera probablement nécessaire pour l'insertion du capteur à l'arrière du haut du bras et dans les fesses. Certains utilisateurs trouvent difficile d'insérer eux-mêmes le capteur dans leur bras ou leurs fesses.

Connexion du transmetteur au capteur

Reportez-vous au manuel d'utilisation du transmetteur pour des instructions relatives à la connexion du transmetteur au capteur.

Démarrage du capteur

Une fois le capteur inséré et appairé avec le transmetteur, la pompe affiche un écran Démarrer nouveau capt.

Pour démarrer un nouveau capteur :

1. Sélectionnez **Démarrer nouveau capt.** lorsqu'il apparaît sur l'écran de la pompe.

Le message "Initialisation du capteur..." apparaît.



Remarque : Le message "Initialisation du capteur..." peut prendre jusqu'à cinq minutes pour apparaître. La période d'initialisation dure deux heures.

2. Sélectionnez OK.

Le message "Initialisation du capteur..." apparaît sur l'écran d'accueil jusqu'à ce que l'initialisation du capteur soit terminée.

Une fois l'initialisation terminée, la pompe commence à recevoir des mesures de glucose du capteur.

Reconnexion du capteur

Si le transmetteur est retiré d'un capteur alors que celui-ci est inséré dans le corps, la pompe détecte le moment où le transmetteur est reconnecté au capteur et un message "Capteur connecté" apparaît.

Pour reconnecter un capteur :

1. Sélectionnez **Reconnexion capteur**.

Le message "Initialisation du capteur..." apparaît.

Remarque : Le message "Initialisation du capteur..." peut prendre jusqu'à cinq minutes pour apparaître. La période d'initialisation dure deux heures.

2. Sélectionnez OK.

Le message "Initialisation du capteur..." apparaît sur l'écran d'accueil jusqu'à ce que l'initialisation du capteur soit terminée.

Une fois l'initialisation terminée, la pompe commence à recevoir des mesures de glucose du capteur.

Désactivation de la fonction Capteur

La fonction Capteur peut être désactivée à tout moment. Lorsque le transmetteur est déconnecté du capteur, désactivez la fonction Capteur pour éviter une alerte du capteur. La fonction Capteur doit être réactivée avant que les réglages ne puissent être modifiés.

Pour désactiver la fonction Capteur :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ξ₃.
- 2. Sélectionnez Réglages de l'appareil > Capteur.
- 3. Sélectionnez Capteur.
- 4. Sélectionnez **Oui** pour désactiver la fonction Capteur.

Utilisation de la CGM

La CGM peut aider à identifier les tendances de glucose du capteur et fournir des notifications lorsque le glucose du capteur descend ou monte rapidement. Utilisez les informations suivantes pour interpréter l'historique des mesures de glucose du capteur et mettre les alertes du capteur en mode silence, le cas échéant.



AVERTISSEMENT : Les valeurs de glucose du capteur et de glycémie peuvent différer. Si les symptômes ne correspondent pas à la valeur de glucose du capteur, utilisez un lecteur de glycémie pour confirmer les niveaux de glucose avant de prendre des décisions thérapeutiques. Le fait de ne pas confirmer les niveaux de glucose lorsque les symptômes ne correspondent pas à la valeur de glucose du capteur peut entraîner la perfusion d'une quantité excessive ou insuffisante d'insuline, ce qui pourrait provoquer une hypoglycémie ou une hyperglycémie. Si les valeurs de glucose du capteur continuent à différer des symptômes, consultez un professionnel de santé pour savoir comment utiliser les valeurs de glucose du capteur pour aider à gérer le diabète.
Graphique du capteur lors de l'utilisation de la CGM

Le graphique du capteur fournit des informations sur les mesures de glucose du capteur actuelles qui sont transmises à la pompe. Si l'application MiniMed Mobile est utilisée, le graphique du capteur peut être affiché sur un appareil mobile.



Le graphique du capteur comprend les informations suivantes :

- La mesure de glucose du capteur la plus récente
- L'historique des mesures de glucose du capteur pour les dernières périodes de 3 heures, de 6 heures, de 12 heures ou de 24 heures
- Limites haute et basse de glucose du capteur
- Entrées de glucides
- Bolus administrés durant la période affichée sur le graphique
- Événements d'arrêt temporaire induits par Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo
- Entrées de glycémies

Une mesure de glucose du capteur peut ne pas apparaître sur le graphique pour plusieurs raisons :

- Un capteur récemment inséré est encore en cours d'initialisation.
- Un capteur récemment reconnecté n'est pas prêt.
- Une condition d'erreur ou une alerte liée au capteur se produit. Pour une liste des alertes du capteur, consultez *Alarmes, alertes et messages liés à la CGM (capteur), à la page 279.*

Pour visualiser le graphique du capteur :

1. Dans l'écran d'accueil, appuyez sur la touche 🚸.

Une vue en plein écran du graphique 3 heures apparaît.

- Appuyez sur pour naviguer vers les graphiques 6 heures, 12 heures et 24 heures.
- 3. Appuyez sur < pour visualiser les mesures de glucose du capteur et les détails des événements.
- 4. Pour quitter la vue plein écran, appuyez sur **(**) ou appuyez de nouveau sur la touche **(**).

Utilisation du glucose du capteur pour prendre des décisions thérapeutiques

Après avoir acquis de l'expérience en matière d'utilisation de la CGM, il est possible d'utiliser les mesures de glucose du capteur pour prendre des décisions thérapeutiques. Les décisions thérapeutiques doivent être prises sur la base de l'ensemble des informations disponibles, notamment les informations suivantes :

- Mesures de glucose du capteur
- Flèches de tendance
- Plages d'objectifs glycémiques
- Insuline active
- Alertes actives
- Activités récentes telles que la prise de médicaments, l'activité physique, etc.

Avant d'utiliser le glucose du capteur pour prendre des décisions thérapeutiques

Avant d'utiliser le glucose du capteur pour prendre des décisions thérapeutiques, consultez un professionnel de santé pour effectuer les actions suivantes :

- Développer un plan de gestion du diabète
- Déterminer des plages d'objectifs glycémiques personnalisées

Utilisez les mesures du lecteur de glycémie pour prendre des décisions thérapeutiques et confirmez les mesures de glucose du capteur lors de votre premier apprentissage de l'utilisation de la CGM.

Quand utiliser les mesures du lecteur de glycémie à la place des mesures de glucose du capteur

Dans les conditions suivantes, utilisez les mesures du lecteur de glycémie à la place des mesures de glucose du capteur pour prendre des décisions thérapeutiques.

Condition	Décision thérapeutiques
Un médicament con- tenant du paracéta- mol ou de l'acétaminophène a été pris.	Cessez la prise du médicament avant d'utiliser les valeurs de glucose du capteur pour prendre des décisions thérapeutiques. Un médicament qui contient du paracétamol ou de l'acétami- nophène servant à faire baisser la fièvre ou à traiter les symptô- mes du rhume et de la grippe peut élever faussement les mesures de glucose du capteur.
Les mesures de glu- cose du capteur ne semblent pas correc- tes.	Confirmez les valeurs de glucose du capteur avec une mesure du lecteur de glycémie avant d'utiliser les mesures de glucose du capteur pour prendre des décisions thérapeutiques.
La fonction Assistant bolus est utilisée.	Saisissez une mesure du lecteur de glycémie pour calculer un bolus avec la fonction Assistant bolus.
Une alerte Saisir glyc. maintenant s'affiche.	Effacez l'alerte et saisissez la mesure du lecteur de glycémie avant d'utiliser les valeurs de glucose du capteur pour prendre des décisions relatives au traitement.
Une alerte Glycémie requise apparaît.	Effacez l'alerte et saisissez une mesure du lecteur de glycémie avant d'utiliser les valeurs de glucose du capteur pour prendre des décisions relatives au traitement.
Les valeurs de glu- cose du capteur dif- fèrent des symptômes.	Utilisez un lecteur de glycémie pour confirmer les niveaux de glucose avant de prendre des décisions thérapeutiques. Si les valeurs de glucose du capteur continuent à différer des symptômes, consultez un professionnel de santé.

Mesure du glucose en continu

Condition	Décision thérapeutiques
La mesure de glu- cose du capteur la	Les mesures de glucose du capteur sont indisponibles dans les conditions suivantes :
plus récente est indisponible.	Un nouveau capteur est démarré.Une notification Mise à jour du capteur apparaît.
	 Le capteur a besoin d'être étalonné. Utilisez une mesure du lecteur de glycémie pour les décisions
	thérapeutiques jusqu'à ce que les mesures de glucose du cap- teur soient à nouveau disponibles.

Utilisation des informations de CGM

Les informations de CGM suivantes peuvent aider à prendre des décisions thérapeutiques :

- Mesure de glucose du capteur la plus récente
- Graphique de tendance du capteur
- Flèches de tendance
- Alertes
- Insuline active

Le graphique de tendance indique les éventuelles modifications récentes du glucose du capteur. Les flèches de tendance indiquent la vitesse à laquelle les mesures de glucose du capteur les plus récentes montent ou descendent. Les tendances des mesures de glucose peuvent être à la hausse ou à la baisse durant certaines activités comme les repas, l'administration d'un bolus ou les activités physiques. Ces icônes n'apparaissent que lorsque la fonction Capteur est activée.

- ↑ ou ↓ : le glucose du capteur est monté ou est descendu à une vitesse de 20-40 mg/dl au cours des 20 dernières minutes ou de 1-2 mg/dl par minute.

Prenez en compte l'insuline active éventuellement disponible. L'insuline active est susceptible d'entraîner une baisse du glucose du capteur et peut affecter les décisions thérapeutiques. Pour de plus amples informations sur l'insuline active, consultez *Réglages de l'Assistant bolus, à la page 65*.

Consultez un professionnel de santé pour élaborer une stratégie visant à utiliser les informations de CGM pour aider à gérer le diabète et avant d'ajuster les quantités de bolus en mode Manuel.

Utilisez le tableau suivant comme un guide lorsque vous prenez des décisions relatives au traitement.

Glucose du capteur et flè- ches affichés	Glucose bas	Objectif glycémi- que	Glucose haut
Ni glucose du capteur ni flè- ches	Prenez une mesure du lecteur du gly- cémie pour prendre des décisions thé- rapeutiques.	Prenez une mesure du lecteur du gly- cémie pour pren- dre des décisions thérapeutiques.	Prenez une mesure du lec- teur du glycémie pour pren- dre des décisions thérapeutiques.

Glucose du capteur et flè- ches affichés	Glucose bas	Objectif glycémi- que	Glucose haut
Mesure de glu- cose du cap- teur et aucune flèche	63 Il peut être nécessaire de prendre une	112 Évaluez tout bolus récent, la quantité d'insuline active et	215 Envisagez de prendre un bolus de correction. En mode Manuel la fonction
	collation ou des glucides rapides.	les éventuels repas pris. Observez les modifications du glucose du cap- teur.	Assistant bolus peut aider à déterminer si un bolus est recommandé en fonction de la glycémie et de l'insuline active.
			Lorsque la fonction Smart- Guard est utilisée et que la fonction Bolus de correc. auto est désactivée, la fonc- tion Bolus SmartGuard déter- mine un bolus de correction recommandé.
			Lorsque la fonction Smart- Guard est utilisée et que la fonction Bolus de correc. auto est activée, observez et

attendez.

Glucose	dι	ı
capteur	et	flè-

ches affichés

Mesure de glucose du capGlucose bas

Glucose haut

que



Envisagez de prendre un bolus de correction.

En mode Manuel, utilisez la fonction Assistant bolus pour calculer un bolus à l'aide d'une mesure de glycémie et ajustez la quantité de bolus en fonction de la valeur de glucose du capteur montante. Il n'est pas recommandé d'administrer des bolus trop rapprochés.

Lorsque la fonction Smart-Guard est utilisée et que la fonction Bolus de correc. auto est désactivée, la fonction Bolus SmartGuard détermine un bolus de correction recommandé.

Lorsque la fonction Smart-Guard est utilisée et que la fonction Bolus de correc. auto est activée, observez et attendez.

teur et 📕 **↑**↑ ou Plus les flèches qui apparaissent sont nombreuses, plus le glucose du

capteur monte

rapidement.



Surveillez les mesures de glucose du capteur, prenez les symptômes en compte et attendez de voir si le glucose du capteur regagne l'objectif.

1	↑ 3	8
4		

Évaluez la quantité d'insuline active. Une quantité supplémentaire d'insuline peut être nécessaire si un bolus n'a pas déjà été administré avec un repas ou une collation récent.

é Évaluez la quantité Évaluez la quantité d'insuline de d'insuline active. active. ll peut être néces- saire de prendre récente. une collation ou
En mode Manuel, utilisez la fonction Assistant bolus po calculer un bolus à l'aide d'une mesure de glycémie et ajustez en fonction d'une SmartGuard, obser- vez et attendez. Surveillez les mesures de glucose du capteur, prenez les symptômes en compte et attendez de veir ri le glu

Remarque : Prenez toujours en considération les symptômes de glucose haut ou bas avant de prendre des décisions thérapeutiques sur la base du glucose du capteur.

Mise des alertes du capteur en mode Silence

La fonction Mode silence met les alertes du capteur en mode silence pendant une période définie. Lorsque cette option est utilisée, l'icône du mode silence apparaît sur l'écran d'accueil. Le système affiche toujours les éventuelles alertes qui se produisent, mais il n'y a aucun son ni aucune vibration si elles sont mises en mode silence. Ces informations peuvent être passées en revue dans l'écran Hist. alarmes.

Remarque : La fonction Mode silence ne met pas l'alerte Sortie SmartGuard, l'alerte Glyc. capt. haute ou l'alarme Glyc. capt. basse en mode silence lorsque le glucose du capteur atteint 54 mg/dl ou en dessous. Ces notifications sont basées sur les seuils de glucose du capteur définis et ne peuvent pas être mises en mode silence.

Le tableau suivant décrit les alertes du capteur qui sont mises en mode silence avec chaque option.

Option	Met en mode Silence ces alertes
Alertes hautes	Alerte hyper, Alerte avant hyper et Alerte vitesse mont.
Al. hautes/ basses	Alerte hyper, Alerte avant hyper, Alerte vitesse mont., Alerte hypo, Alerte avant hypo, Arrêt avant hypo et Alerte reprise basal



Remarque : L'Alerte hypo ne peut pas être mise en mode silence si la fonction Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo est activée.

Ttes alertes	Toutes les alertes répertoriées précédemment pour Al. hautes/basses ainsi	
capteur	que les suivantes :	
	 Toutes les alertes de calibration, tous les rappels ou tous les messages d'erreur qui peuvent résulter de la saisie d'une mesure de glycémie 	
	• Toutes les alertes relatives à l'insertion du capteur, y compris celles con- cernant l'initialisation du capteur, le remplacement du capteur, l'expira- tion du capteur, les erreurs du capteur, les problèmes de connexion.	
	 Toutes les alertes liées au transmetteur, y compris celles concernant la pile du transmetteur et les problèmes de connexion 	

Pour mettre les alertes du capteur en mode silence :

1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez **√**».

2. Sélectionnez Alert. du capt. sur silence.



 Sélectionnez Alertes hautes, Al. hautes/basses ou Ttes alertes capteur. Reportez-vous au tableau précédent pour les détails sur les alertes mises en mode Silence avec chaque sélection.

> **Remarque :** La mise en mode silence de **Ttes alertes capteur** empêche que le son et la vibration de la plupart des alertes liées aux mesures de glucose du capteur, au capteur et au transmetteur ne soient émis. L'alarme Glyc. capt. basse qui se déclenche lorsque le glucose du capteur atteint 54 mg/dl ou en dessous, l'alerte Sortie SmartGuard et l'alerte Glyc. capt. haute ne peuvent pas être mises en mode silence.

- 4. Définissez la **Durée**. La durée peut être définie par incréments de 15 minutes entre 30 minutes et 24 heures.
- 5. Sélectionnez Démarrer.

Pour annuler Mode silence :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez **√**)).
- 2. Sélectionnez Mode silence.



3. Sélectionnez Annuler Mode silence.

/ Π Π Π Π SmartGuard

SmartGuard

Ce chapitre fournit des informations sur la configuration et l'utilisation de la fonction SmartGuard. La fonction SmartGuard utilise des mesures de glucose du capteur fournies par le transmetteur Guardian 4 et le capteur Guardian 4 pour ajuster automatiquement l'administration d'insuline.

Introduction

La fonction SmartGuard utilise les informations de repas, le glucose du capteur et les valeurs des objectifs SmartGuard pour contrôler l'administration d'insuline basale. Elle peut aussi administrer automatiquement un bolus de correction pour aider à corriger une mesure de glucose du capteur haut. La pompe à insuline MiniMed 780G nécessite au minimum huit unités et au maximum 250 unités par jour pour fonctionner à l'aide de la fonction SmartGuard.

Remarque : La fonction Bolus de correc. auto utilise les mesures de glucose du capteur pour déterminer les doses d'insuline de bolus. Les bolus de correction auto sont administrés sans validation de l'utilisateur. L'exactitude des mesures de glucose du capteur peut être inférieure à celle des mesures de glycémie qui sont vérifiées avec un lecteur de glycémie. Si aucune mesure de glycémie n'est fournie lors de l'administration d'un bolus via la fonction SmartGuard, une mesure de glucose du capteur est alors utilisée.

La fonction SmartGuard est conçue pour maximiser la durée pendant laquelle les niveaux de glucose restent dans la plage comprise entre 70 mg/dl et 180 mg/dl. Le tableau suivant décrit les fonctions que le système utilise pour maximiser la durée dans la plage.

Nom de la fonction	Description
Objectif Smart- Guard : 100 mg/dl, 110 mg/dl ou 120 mg/dl	Consultez un professionnel de santé pour déterminer quel objectif SmartGuard utiliser pour maximiser la durée dans la plage. Le réglage par défaut est 100 mg/dl.
Auto basal	Lorsque la fonction SmartGuard est utilisée, l'insuline basale est automatiquement administrée sur la base des mesures de glu- cose du capteur et des besoins d'administration d'insuline récents.
Objectif pour le bolus de correction auto sur la base du glucose du capteur : 120 mg/dl	Il est possible que le système MiniMed 780G administre un bolus automatiquement toutes les cinq minutes si la fonction SmartGuard détermine qu'un bolus de correction est nécessaire. Le réglage par défaut de Bolus de correc. auto est défini sur Oui.
Objectif temp. : 150 mg/dl	Un objectif temporaire peut être défini pour des événements tels qu'une activité physique ou d'autres moments où les besoins en insuline sont moindres. Si un objectif temporaire est utilisé pour l'activité physique, envisagez de le démarrer une à deux heures avant de commencer l'activité physique. Les bolus de correction auto ne sont pas administrés pendant qu'un objectif temporaire est actif.



Remarque : Lorsque la fonction Smartguard est utilisée, les bolus de repas sont toujours requis.

La fonction SmartGuard requiert des mesures du capteur et des informations glucidiques précises pour administrer de l'insuline pour les repas. Cette insulinothérapie requiert l'utilisation de la fonction Bolus pour administrer des bolus afin de couvrir les repas.

Auto basal

Lorsque la fonction SmartGuard est active, la dose d'insuline basale est calculée à l'aide des valeurs de glucose du capteur. L'administration automatique de l'insuline est appelée Auto basal.

Bolus de correc. auto

La pompe peut administrer un bolus automatiquement lorsque la fonction SmartGuard détermine qu'il est nécessaire pour une correction afin de maximiser la durée dans la plage entre 70 mg/dl et 180 mg/dl. Aucune action n'est requise puisqu'il s'agit d'un bolus automatisé. L'écran d'accueil indique lorsqu'un bolus de correction auto se produit.

Administration d'un bolus lorsque la fonction SmartGuard est active

Un bolus de repas peut être administré pendant l'utilisation de la fonction SmartGuard. Pour plus d'informations, consultez *Administration d'un bolus dans la fonction SmartGuard, à la page 151.*

Préparation à la configuration de la fonction SmartGuard

La fonction SmartGuard requiert une période d'initialisation de 48 heures avant l'activation. Cette période d'initialisation commence à minuit après que la pompe démarre l'administration d'insuline et elle ne requiert pas l'utilisation du capteur. Durant la période d'initialisation, la pompe recueille et traite les données en vue de l'utilisation par la fonction SmartGuard.

Pour préparer la pompe à la fonction SmartGuard :

- 1. Annulez tous les débits basaux temporaires actifs. Consultez *Annulation d'un débit basal temporaire ou d'un débit basal temporaire prédéfini, à la page 204.*
- 2. Confirmez que l'administration d'insuline n'est pas arrêtée. Consultez Arrêt de toutes les administrations d'insuline et reprise de l'administration d'insuline basale, à la page 59.
- 3. Définissez le ratio de glucides. Consultez *Modification du ratio de glucides, à la page 214.*
- 4. Passez en revue les réglages de limite haute et basse. Les réglages de limite haute et basse s'appliquent en mode Manuel et lors de l'utilisation de la fonction SmartGuard. Consultez *Réglages des alertes de glucose du capteur, à la page 108* pour des détails.
- 5. Saisissez une nouvelle mesure de glycémie.

AVERTISSEMENT : N'utilisez pas la fonction SmartGuard si la pompe a été utilisée au cours des trois derniers jours pour s'entraîner à appuyer sur les touches ou si l'insuline programmée dans la pompe n'était pas l'administration d'insuline réelle de l'utilisateur. Il peut en résulter l'administration d'une quantité insuffisante ou excessive d'insuline susceptible d'entraîner une hyperglycémie ou une hypoglycémie. La fonction SmartGuard utilise l'historique d'administration récent sur la pompe pour déterminer la quantité d'administration Auto basal. Après la formation sur la pompe, l'insuline active et les doses quotidiennes totales doivent être effacées de la pompe avant d'utiliser la fonction SmartGuard. Utilisez l'option Éliminer l'insuline active dans le menu Gestion des réglages pour effacer à la fois l'insuline active et la dose quotidienne totale.

Envisagez ce qui suit lorsque les valeurs de glucose du capteur servent à prendre des décisions thérapeutiques dans la fonction SmartGuard.

- En cas d'alerte Glycémie requise, saisissez une mesure du lecteur de glycémie.
- Ne saisissez pas une mesure de glucose du capteur lorsque le système demande une mesure de glycémie.
- La quantité du bolus ne peut pas être ajustée lors de l'administration d'un bolus dans la fonction SmartGuard. Si les mesures de glucose du capteur ne correspondent pas aux symptômes, saisissez une valeur de glycémie à partir d'une mesure du lecteur de glycémie.

Configuration de la fonction SmartGuard

La fonction SmartGuard requiert 48 heures d'administration d'insuline avant de pouvoir être utilisée. Cette période d'initialisation commence au premier minuit suivant le démarrage de l'administration. Pour plus d'informations, consultez *Préparation à la configuration de la fonction SmartGuard, à la page 143*.

Pour configurer la fonction SmartGuard :

1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur \bigcirc , puis sélectionnez \bigcirc .

2. Sélectionnez **SmartGuard** pour activer ou désactiver la fonction.

Remarque : Certaines exigences supplémentaires doivent être remplies avant l'activation de la fonction SmartGuard. Pour plus d'informations, consultez *List. vérif. SmartGuard, à la page 146.*

- 3. Sélectionnez Réglag. de SmartGuard et saisissez les informations suivantes :
 - Sélectionnez l'objectif SmartGuard : 100 mg/dl, 110 mg/dl ou 120 mg/dl.
 - Confirmez que Bolus de correc. auto est activé pour activer les bolus de correction automatique.

Remarque : La fonction Bolus de correc. auto est activée par défaut. Lorsque ce réglage est activé, la pompe administre automatiquement des bolus de correction pour aider à corriger une mesure de glucose du capteur haut. Pour des informations, consultez *Administration d'un bolus dans la fonction SmartGuard, à la page 151.*

4. Sélectionnez Enregistrer.

Conditions d'activation de la fonction SmartGuard

Si la pompe est arrêtée pendant plus de deux semaines et est remise en marche, elle requiert 48 heures avant d'activer la fonction SmartGuard.

Si la pompe a été arrêtée pendant deux semaines ou moins et qu'elle est remise en marche, une période d'initialisation de cinq heures est requise avant l'activation de la fonction SmartGuard.

Si la fonction SmartGuard est activée mais inactive, l'écran List. vérif. SmartGuard indique les exigences nécessaires pour activer la fonction SmartGuard. Consultez *List. vérif. SmartGuard, à la page 146.*

Le système requiert cinq heures pour la mise à jour de la quantité d'insuline active SmartGuard. Ce temps de mise à jour commence dans les conditions suivantes :

- La pompe est mise en marche pour la première fois
- Réinitialisation complète de la pompe due à une coupure de courant ou à une erreur logicielle

• Lorsque l'insuline est reprise après un arrêt manuel de quatre heures ou plus

Les informations d'insuline active SmartGuard sont valides jusqu'à ce que l'une des conditions répertoriées ci-dessus se produise, ce qui redémarre le temps de mise à jour de cinq heures. La fonction SmartGuard est indisponible pendant ce temps.

Fonctions Arrêt avant hypo et Arrêt hypo lors de l'utilisation de la fonction SmartGuard

Lorsque la fonction SmartGuard est active, les fonctions Arrêt avant hypo et Arrêt hypo sont indisponibles et se désactivent automatiquement. Si la fonction SmartGuard devient inactive, les fonctions Arrêt avant hypo et Arrêt hypo reviennent à l'état dans lequel elles étaient avant l'utilisation de la fonction SmartGuard. Pour des informations sur l'activation de la fonction Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo, consultez *Réglages de glucose du capteur bas, à la page 110.*

List. vérif. SmartGuard

L'écran List. vérif. SmartGuard indique les exigences nécessaires pour démarrer ou continuer l'utilisation de la fonction SmartGuard. Pour plus d'informations, consultez *Maintien dans la fonction SmartGuard, à la page 158*.

Le tableau suivant montre la marche à suivre lorsque l'icône d'attente 💭 ou l'icône de question 🕐 apparaît à côté d'éléments sur l'écran List. vérif. SmartGuard.



Ligne	Élément	Instructions
1	Calibration nécessaire ?	Saisissez une nouvelle mesure du lecteur de glycémie.
	Glycémie requise	Saisissez une nouvelle mesure du lecteur de glycémie.
	Attendre pour calibrer	Le système requiert une mesure de glycémie et demandera quand il sera prêt.
2	SmartGuard désactivé	Activez la fonction SmartGuard.
3	Capteur pas prêt	 Confirmez que la pompe a un ID de trans- metteur saisi dans Appareils appairés > Cap- teur.
		Exemple : GT6133333M.
		Assurez-vous que la pompe est appairée avec un transmetteur. Pour plus d'informa- tions, consultez <i>Appairage de la pompe et du</i> <i>transmetteur, à la page 100.</i>
		• Vérifiez l'écran d'accueil. Si 💥 s'affiche, rap-
		prochez la pompe et le transmetteur.
		Si après 30 minutes, la pompe et le trans- metteur ne communiquent toujours pas, une alerte Signal capteur perdu apparaît. Vérifiez que le capteur est toujours inséré sous la peau, et que le transmetteur et le capteur sont toujours connectés. Rappro- chez la pompe du transmetteur.
		 Si le glucose du capteur est en dehors de la plage comprise entre 50 et 400 mg/dl, la fonction SmartGuard est indisponible.
	Capteur désactivé	Activez la fonction Capteur dans Réglages > Réglages de l'appareil.

Ligne	Élément	Instructions
4	Bolus en cours	Attendez la fin du bolus ou arrêtez celui-ci avant de pouvoir utiliser la fonction Smart- Guard.
5	Administrat. interrompue 🤊	Si l'administration d'insuline est arrêtée, la fonction SmartGuard ne peut pas être utilisée. Traitez la glycémie basse selon les instructions d'un professionnel de santé.
6	Ratio glucides non défini 🧿	Saisissez un ratio de glucides dans la fonction Assistant bolus ou dans l'écran Prog. Assistant bolus.
7	Débit basal temporaire ?	Arrêtez l'administration du débit basal tempo- raire avant de pouvoir utiliser la fonction SmartGuard ou attendez la fin de l'administra- tion du débit basal temporaire.
8	Mise à jour SmartGuard .	Si l'insuline active SmartGuard est en cours de mise à jour, l'opération peut prendre jusqu'à cinq heures. Attendez la fin du temps de mise à jour avant de pouvoir activer la fonction SmartGuard.
9	Initialisation SmartGuard.	Attendez que la fonction SmartGuard recueille l'historique de l'administration d'insuline et détermine le débit basal.

Pour afficher la liste de vérification SmartGuard :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ().
- 2. Sélectionnez List. vérif. SmartGuard.

Écran d'accueil avec la fonction SmartGuard

Lorsque la pompe utilise la fonction SmartGuard, l'écran d'accueil affiche un bouclier avec le niveau de glucose du capteur actuel.

Remarque : À la première activation de la fonction SmartGuard, la valeur dans le bouclier affiche la mesure de glycémie saisie jusqu'à ce que la première mesure de glucose du capteur soit reçue du capteur.



Utilisation de la fonction SmartGuard

Graphique du capteur avec la fonction SmartGuard

Le graphique du capteur avec la fonction SmartGuard présente l'historique des mesures de glucose du capteur fournies par le capteur.



Le graphique du capteur de la fonction SmartGuard comprend les informations suivantes :

 Lorsqu'un emplacement sur le graphique est sélectionné, les détails spécifiques du glucose du capteur ou de l'événement apparaissent, tels qu'un bolus de correction.

- L'historique des mesures de glucose du capteur est affiché pour les dernières périodes de 3 heures, de 6 heures, de 12 heures ou de 24 heures. Elles apparaissent sous la forme d'une ligne bleue traversant l'écran.
- Les bolus sont affichés sous la forme de flacons blancs à l'intérieur de cercles bleus.
- Les entrées de glucides sont affichées sous la forme de symboles de couteaux et de fourchettes jaunes. Ils représentent les éventuelles quantités de bolus qui incluent une entrée de glucides.
- Les entrées de glycémie apparaissent sous la forme de symboles en forme de goutte rouge.
- Des bandes magenta en travers de la partie supérieure représentent les administrations Auto basal fournies par la fonction SmartGuard.
- Les barres verticales bleues en haut représentent les bolus de correction auto administrés par la fonction SmartGuard.
- Un événement de changement d'heure apparaît sous la forme d'un symbole d'horloge blanche.
- L'objectif temporaire est affiché sous la forme de coureurs verts.

Pour visualiser le graphique du capteur :

 Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur la touche spour afficher le graphique de glucose du capteur.

Une vue en plein écran du graphique 3 heures apparaît.

- 2. Appuyez sur pour naviguer vers les graphiques 6 heures, 12 heures et 24 heures.
- 3. Appuyez sur < pour visualiser les mesures de glucose du capteur et les détails des événements.
- 4. Pour quitter le graphique du capteur, appuyez sur **(**) ou appuyez à nouveau sur la touche **(**).

Saisie d'une valeur de glycémie dans la fonction SmartGuard

La pompe peut exiger une valeur de glycémie pour continuer à utiliser la fonction SmartGuard. Il existe deux moyens de saisir une valeur de glycémie lorsque la fonction SmartGuard est utilisée. Saisissez manuellement une valeur de glycémie ou saisissez une valeur de glycémie à l'aide du lecteur Accu-Chek Guide Link compatible. Pour plus d'informations sur la saisie manuelle d'une glycémie, consultez *Saisie d'une valeur de glycémie, à la page 61*.

Administration d'un bolus dans la fonction SmartGuard

Une mesure de glycémie ou de glucose du capteur actuelle est utilisée pour déterminer la quantité de bolus. Une quantité de glucides peut être saisie pour un bolus de repas.

AVERTISSEMENT : N'utilisez pas la fonction SmartGuard pendant un certain temps après une injection manuelle d'insuline à l'aide d'une seringue ou d'un stylo. Les injections manuelles ne sont pas prises en compte lorsque la fonction SmartGuard est activée. L'utilisation de la fonction SmartGuard après une injection manuelle risque d'entraîner une administration excessive d'insuline. Une quantité excessive d'insuline peut entraîner une hypoglycémie. Demandez à un professionnel de santé combien de temps vous devez attendre après une injection manuelle avant de reprendre la fonction SmartGuard.

Si la glycémie ou le glucose du capteur est inférieure à 120 mg/dl ou si le bolus est de zéro après la prise en compte de l'insuline active par la pompe, ou si la fonction SmartGuard estime que l'administration basale actuelle est suffisante, aucune correction n'est recommandée.

Un lecteur Accu-Chek Guide Link appairé envoie directement les mesures de glycémie à la pompe. Confirmez la mesure de glycémie à utiliser dans la fonction SmartGuard. Si aucun lecteur Accu-Chek Guide Link n'est utilisé, la valeur de glycémie doit être saisie manuellement sur l'écran Glycémie.





AVERTISSEMENT : Les mesures de glucose du capteur servent à calculer les bolus de repas ou les bolus de correction lors de l'administration d'un bolus via la fonction SmartGuard. Le glucose du capteur ne saurait être confondu avec la glycémie. Les performances du capteur peuvent occasionnellement varier d'un capteur à l'autre et dans des situations différentes pour un capteur comme le premier jour d'utilisation.

Lorsque les mesures de glucose du capteur sont utilisées pour les bolus de repas et pour les bolus de correction, il existe un risque à la fois d'hypoglycémie et d'hyperglycémie. Si une mesure de glucose du capteur est bien inférieure à ce qu'aurait été une mesure de glycémie au même moment, il existe un risque d'hyperglycémie, car la quantité d'insuline administrée pourrait être moins importante. Si une mesure de glucose du capteur est bien supérieure à une glycémie et que des symptômes d'hypoglycémie sont ressentis, mais que la mesure de glucose du capteur n'est pas basse, et si des symptômes d'un événement d'hypoglycémie sévère, d'un événement d'hyperglycémie sévère ou d'une acidocétose diabétique sont présents, une mesure du lecteur de glycémie est nécessaire.

Cela peut aussi se produire lors de l'utilisation de mesures de glucose du capteur lorsque la fonction Bolus de correc. auto est activée. Par exemple, lorsqu'une mesure de glucose du capteur est bien supérieure à une mesure de glycémie au même moment, il existe un risque d'hypoglycémie, car la quantité d'insuline administrée pourrait être plus importante.

Si des symptômes d'hypoglycémie sont ressentis, mais que la mesure de glucose du capteur n'est pas basse, et si des symptômes d'un événement hyperglycémique sévère ou d'une acidocétose diabétique sont présents, une mesure du lecteur de glycémie est nécessaire.

Le tableau suivant décrit le mode d'affichage des mesures de glucose sur la pompe.

Écran Bolus

Informations de mesure du glucose

L'icône 👳 indique qu'aucune valeur de glycémie récente n'est disponible, mais qu'une valeur de glucose du capteur est disponible.

Bolus	09:00	
👌 150 mg/dl		
₿ Glu 10 9	0 . 6u	
🔿 Réglage 🔄	1.0 ∪	
Bolus	1.6 0	
Enregistrer		

Une valeur de glycémie est disponible pour calculer un bolus de correction. Le bolus de correction est inclus dans **Réglage**.

Bolus	09:00
Pas de glyc/gluc	
I) Glu 10 g	0.6 0
🔿 Réglage	0.0 U
Bolus	0.6 U
Enregistrer	

Aucune valeur de glycémie ou de glucose du capteur n'est disponible.

Écran Bolus

Bolus 09:00 Glycémie recommandée Glu 10g 0.60 Réglage 0.00 Bolus 0.60 Enregistrer

Le message Glycémie recommandée indique qu'aucune glycémie ni mesure de glucose du capteur n'est disponible pour calculer un bolus de correction.

Informations de mesure du glucose

Remarque : Si le glucose du capteur s'affiche sur l'écran d'accueil, mais ne s'affiche pas sur l'écran Bolus, le système a déterminé que l'utilisation de la valeur de glucose du capteur n'est pas optimale pour calculer un bolus de correction. Saisissez une glycémie si un bolus de correction est souhaité.

Ajustements du bolus dans la fonction SmartGuard

La fonction SmartGuard calcule un bolus sur la base de la mesure de glycémie ou de glucose du capteur et des glucides actuels, et peut procéder à un ajustement supplémentaire du bolus.

Ajustement du bolus

Exemples d'écrans

La quantité de bolus est ajustée à la baisse si la fonction SmartGuard prédit un risque d'hypoglycémie après le repas.

Les glucides sont enregistrés pour être utilisés dans les futurs calculs d'ajustement du bolus.

Bolus	09:00
<u>∞</u> 78 mg/dl	
<mark>I</mark>) Glu 30₀	. 3 . 0u
🖯 Réglage	-0 . 5u
Bolus	2.5 ⊍
Administration	de bolus



Si la quantité de bolus est ajustée à la baisse à 0,0 pour le bolus, aucun bolus n'est administré.

Les glucides sont enregistrés pour être utilisés dans les futurs calculs d'ajustement du bolus.





Ajustement du bolus

Exemples d'écrans

La quantité de bolus est ajustée à la hausse si un bolus de correction est calculé sur la base d'un glucose haut et d'une insuline active basse.

Les glucides sont enregistrés pour être utilisés dans les futurs calculs d'ajustement du bolus.





Pour administrer un bolus à l'aide de la fonction SmartGuard :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez 🖧
- 2. Sélectionnez Bolus.
- 3. Saisissez une quantité de glucides, le cas échéant.

L'écran indique la quantité du bolus calculé.



4. Sélectionnez Administration de bolus.

Un écran apparaît brièvement pour indiquer que l'administration du bolus a démarré. L'écran d'accueil apparaît et affiche la progression de l'administration du bolus.



Remarque : Pour arrêter un bolus, appuyez sur ◎ depuis l'écran d'accueil, sélectionnez , puis sélectionnez **Arrêt bolus**.

Définition d'un objectif temporaire

Un objectif temporaire (Objectif temp.) de 150 mg/dl peut être défini pour des événements tels qu'une activité physique ou d'autres moments où une quantité d'insuline moindre est nécessaire. Consultez un professionnel de santé avant d'utiliser un objectif temporaire.

Remarque : La fonction Bolus de correc. auto est inactive durant un objectif temporaire actif. Elle reprend une fois l'objectif temporaire terminé.

Pour définir un objectif temporaire :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez 💭.
- 2. Sélectionnez **Objectif temp.** pour activer ou désactiver la fonction.

Objectif temp.	09:00
Durée	2:00 н
Définir l'objectif sur	150 mg/dl
Début	

- 3. Définissez la durée, de 30 minutes à 24 heures, par incréments de 30 minutes.
- 4. Sélectionnez Début.

L'écran affiche un message Objectif temp. démarré, puis passe à l'écran d'accueil où une bannière affiche la durée restante de l'objectif temporaire.



Pour annuler un objectif temporaire :

1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur \bigcirc , puis sélectionnez \bigcirc .



2. Sélectionnez Annuler objectif temp.

Maintien dans la fonction SmartGuard

Lorsque la pompe nécessite une action afin de rester dans la fonction SmartGuard, elle administre l'insuline à un débit basal fixe pendant quatre heures maximum.

Le message "Quitter dans X:XX h" apparaît sur l'écran d'accueil, indiquant le temps restant avant que la pompe ne passe en mode Manuel. Le débit basal administré pendant ce temps s'appuie sur l'historique d'administration d'insuline et représente un débit d'administration qui réduit au maximum le risque d'hypoglycémie dans les situations dans lesquelles les valeurs de glucose du capteur sont temporairement indisponibles. La pompe envoie une notification des éventuelles actions requises.



La pompe reprend l'utilisation des mesures de glucose du capteur pour l'administration d'insuline basale lorsque certaines conditions sont remplies. Le tableau suivant décrit ces conditions ainsi que la notification et l'action requise pour reprendre l'utilisation des mesures de glucose du capteur pour l'administration d'insuline basale.

Condition	Notification et action
La fonction SmartGuard a atteint la limite de durée pour une adminis- tration minimum. La durée d'admi- nistration minimum est comprise entre trois et six heures selon le motif.	Une alerte d'administration min. SmartGuard apparaît. Saisissez une glycémie.
La fonction SmartGuard administre de l'insuline basale à sa limite maximum depuis sept heures.	Une alerte d'administration max. SmartGuard apparaît. Vérifiez la liste de vérification Smart- Guard pour déterminer les étapes requises. Saisissez une glycémie.
Les mesures de glucose du cap- teur peuvent être inférieures aux valeurs de glucose réelles.	Une alerte Glycémie requise apparaît. Saisissez une glycémie.

Condition	Notification et action
Aucune donnée de glucose du capteur n'a été reçue pendant plus de cinq minutes.	 Si aucune donnée de glucose du capteur n'est disponible, trois tirets apparaissent sur l'écran à la place des données de glucose du capteur. Si la perte des données de glucose du capteur est intermittente, aucune action n'est requise.
•	 Si une action est requise, une alerte apparaît, telle que l'alerte Signal capteur perdu ou l'alerte Saisir glyc. maintenant. Suivez les instructions à l'écran.

Remarque : Pour rester dans la fonction SmartGuard lorsque vous remplacez le capteur, veillez à ce que l'initialisation du capteur se termine dans les quatre heures qui suivent la dernière mesure de glucose du capteur disponible.

Sortie de la fonction SmartGuard

La fonction SmartGuard peut arrêter de fonctionner dans les conditions suivantes :

- La fonction SmartGuard est désactivée.
- La pompe administre l'insuline basale sur la base de l'historique d'administration d'insuline, et non des mesures de glucose du capteur, pendant quatre heures. Consultez *Maintien dans la fonction SmartGuard, à la page 158*.
- Toutes les administrations d'insuline ont été arrêtées manuellement et n'ont pas repris pendant quatre heures.
- La fonction Capteur est désactivée ou le transmetteur est déconnecté.

La fonction SmartGuard peut être désactivée à tout moment. Pour plus d'informations, consultez *Configuration de la fonction SmartGuard, à la page 144*.

Retour à la fonction SmartGuard après l'avoir quittée

La pompe indique les éventuelles actions requises sur l'écran d'accueil après avoir quitté la fonction SmartGuard. Dans l'exemple ci-dessous, une entrée de glycémie est nécessaire. Une fois la glycémie saisie, la pompe reprend l'utilisation de la fonction SmartGuard.



En mode Manuel, reprenez l'utilisation de la fonction SmartGuard en remplissant toutes les exigences de la liste de vérification SmartGuard. Pour plus d'informations, consultez *List. vérif. SmartGuard, à la page 146*.

La fonction SmartGuard peut être reprise dans les conditions suivantes :

- La fonction SmartGuard est activée.
- Le capteur fournit des mesures de glucose du capteur.
- Aucun bolus n'est en cours.
- Aucun débit basal temporaire n'est en cours.
- L'initialisation de 48 heures est terminée.
- La fonction SmartGuard n'est pas dans une période d'initialisation de cinq heures.
- Une nouvelle mesure de glycémie est saisie.

Si l'une de ces conditions n'est pas remplie, la fonction SmartGuard ne peut pas redémarrer.

Utilisation du mode verrouillage avec la fonction SmartGuard

Le mode verrouillage permet aux soignants de verrouiller la pompe afin de restreindre l'accès aux fonctions critiques de la pompe. Lorsque la pompe est verrouillée, l'administration basale auto est active et des bolus de correction auto peuvent se produire si la fonction est activée. Les mesures de glycémie reçues du lecteur Accu-Chek Guide Link peuvent être confirmées. Pour plus d'informations sur le mode verrouillage, consultez *Mode verrouillage, à la page 166*.

Fonction Mode silence

La fonction Mode silence met les alertes de glucose du capteur en mode silence pendant une période définie. Pour plus d'informations, consultez *Mise des alertes du capteur en mode Silence, à la page 136.*


Réglages généraux

Ce chapitre fournit des informations sur les tâches courantes associées à divers réglages.

Heure et date

Confirmez que l'heure et la date sont toujours correctement définies sur la pompe à insuline MiniMed 780G. Des réglages d'heure et de date incorrects peuvent affecter l'administration d'insuline basale et l'exactitude de l'historique de la pompe. Modifiez l'heure ou la date pour correspondre au fuseau horaire ou à l'heure d'été. Une fois l'heure et la date modifiées, la pompe ajuste automatiquement tous les réglages.

Pour modifier l'heure et la date :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ₹3.
- 2. Sélectionnez Réglages de l'appareil > Heure et date.
- 3. Sélectionnez et modifiez Heure, Format heure ou Date selon les besoins.
- 4. Sélectionnez Enregistrer.

Options d'affichage

La luminosité de l'écran de la pompe peut être contrôlée à partir de l'écran Options d'affichage. La durée de marche du rétroéclairage peut aussi être ajustée.

Pour ajuster les options d'affichage :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez 🔅
- 2. Sélectionnez Réglages de l'appareil > Affichage.

- Sélectionnez Luminosité pour ajuster la luminosité de l'écran. Un niveau entre 1 et 5 peut être défini ou sélectionnez Auto pour que l'écran s'ajuste automatiquement à l'environnement actuel.
- Sélectionnez Rétroéclairage pour ajuster l'extinction du rétroéclairage sur l'écran de la pompe. Sélectionnez 15 secondes, 30 secondes, 1 minute ou 3 minutes.
- 5. Sélectionnez Enregistrer.

Remarque : La luminosité et le rétroéclairage peuvent affecter la durée de vie de la pile. Utilisez un réglage du niveau de luminosité plus faible et définissez l'extinction du rétroéclairage sur 15 ou 30 secondes pour que la pile dure plus longtemps.

Mode verrouillage

Le mode Verrouillage permet aux soignants de verrouiller la pompe afin de restreindre l'accès aux fonctions critiques de la pompe. Lorsque la pompe est en mode Verrouillage, elle se verrouille automatiquement deux minutes après que l'écran est devenu noir suite à une période d'inactivité.



AVERTISSEMENT : Surveillez toujours la pompe alors qu'elle est verrouillée. La pompe peut toujours être arrêtée manuellement alors qu'elle est verrouillée à l'aide du raccourci vers le menu État, ce qui pourrait entraîner une hyperglycémie et une acidocétose.

Suivent des exemples de fonctions qui sont verrouillées alors que la pompe est verrouillée :

- Administrer un bolus
- Démarrer un nouveau schéma basal
- Démarrer une nouvelle administration basale temporaire
- Modifier les réglages

Suivent des exemples des fonctions importantes qui restent disponibles alors que la pompe est verrouillée :

- Les administrations de bolus et basales précédentes se poursuivent normalement
- Arrêter une administration de bolus à l'aide du raccourci vers le menu État
- Arrêter et reprendre l'administration d'insuline à l'aide du raccourci vers le menu État
- Recevoir des mesures de glucose du capteur et de glycémie
- Effacer les alarmes et les alertes

Pour activer ou désactiver le mode verrouillage :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ξ₃.
- 2. Sélectionnez **Réglages de l'appareil** > **Mode verrouillage**.
- 3. Sélectionnez Mode verrouillage pour activer ou désactiver la fonction.
- 4. Sélectionnez Enregistrer.

La pompe est en mode verrouillage, mais n'est pas encore verrouillée.

Pour verrouiller la pompe :

 Appuyez sur te maintenez enfoncé pour passer manuellement en mode Veille.

La pompe se verrouille lorsqu'elle passe en mode Veille. Durant le verrouillage de la pompe, apparaît sur l'écran d'accueil.

Pour déverrouiller la pompe :

- 1. Appuyez sur n'importe quelle touche pour faire sortir la pompe du mode Veille.
- 2. Appuyez sur ©.

Le message Écran verrouillé apparaît.

3. Appuyez sur 🚸 et maintenez enfoncé.

Remarque : Lorsque la pompe passe en mode Veille, elle se verrouille à nouveau.

Autotest

L'option **Autotest** peut être utilisée pour la maintenance ou pour confirmer que la pompe fonctionne correctement. L'autotest est un supplément aux tests de routine effectués indépendamment pendant le fonctionnement de la pompe.



Remarque : L'administration d'insuline est arrêtée pendant deux minutes maximum tandis que la pompe exécute un autotest.

L'option **Autotest** comprend les tests suivants. Observez la pompe pendant ces tests.

Test	Description
Affichage	L'écran s'allume pendant 45 secondes maximum.
Témoin de notifi- cation	Le témoin de notification s'allume pendant trois secondes, puis s'éteint.
Vibration	Deux tonalités de vibration sont générées.
Tonalité	Une tonalité d'alerte, une tonalité d'incrément du bolus express et une tonalité d'alarme sont générées.

Pour exécuter l'autotest :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ∰.
- 2. Sélectionnez **Réglages de l'appareil** > **Autotest**.

Un message confirme que l'autotest est en cours.

L'autotest dure jusqu'à deux minutes. Pendant ce temps, l'affichage devient brièvement blanc, le témoin de notification clignote, la pompe vibre puis émet des bips.

Si l'autotest ne détecte pas de problème, l'écran Réglages de l'appareil apparaît. Si un problème est détecté, un message apparaît avec davantage d'informations.

Si un message d'erreur apparaît ou si la pompe ne fonctionne pas comme indiqué durant le test, contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic.

Gestion des réglages

L'écran Gestion des réglages comprend les options suivantes :

- Enregistrer réglages
- Restaurer réglages
- Effacer réglages
- Éliminer l'insuline active
- Hist. réglages

Pour des informations sur l'utilisation de ces options, consultez les procédures de cette section.

Enregistrement des réglages

L'option Enregistrer réglages enregistre un dossier des réglages pour les restaurer à une date ultérieure, le cas échéant.

Pour enregistrer les réglages actuels :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez 🔅
- 2. Sélectionnez Réglages de l'appareil > Gestion des réglages.
- Appuyez simultanément sur > et sur et maintenez enfoncés jusqu'à ce que l'écran Gestion des réglages apparaisse.
- 4. Sélectionnez Enregistrer réglages.

Si ce sont les premiers réglages enregistrés, un message confirme que les réglages sont enregistrés.

Si les réglages ont été enregistrés précédemment, un écran demande de remplacer les réglages précédents par les réglages actuels. Sélectionnez **Oui** pour accepter. Sélectionnez **Non** pour annuler.

Restauration des réglages

L'option **Restaurer réglages** remplace les réglages actuels de la pompe par les derniers réglages enregistrés. L'option **Restaurer réglages** n'est disponible que si des réglages ont été enregistrés précédemment.

Pour restaurer les réglages précédents :

1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez 👸.

- 2. Sélectionnez **Réglages de l'appareil** > **Gestion des réglages**.
- Appuyez simultanément sur > et sur ← et maintenez enfoncés jusqu'à ce que l'écran Gestion des réglages apparaisse.
- 4. Sélectionnez Restaurer réglages.

Un écran demande de confirmer.

5. Sélectionnez **Oui** pour accepter. Sélectionnez **Non** pour annuler.

Effacement des réglages

L'option **Effacer réglages** efface les réglages actuels et les rétablit sur les réglages d'usine par défaut. Une fois les réglages effacés, l'Assistant de démarrage apparaît de manière à ce que les réglages de la pompe puissent être ressaisis. Les réglages doivent être saisis pour continuer à utiliser la pompe.

L'option Effacer réglages ne supprime pas les appareils appairés tels que le transmetteur ou le lecteur.



ATTENTION : N'effacez pas les réglages de la pompe sauf si un professionnel de santé vous indique de le faire. Si les réglages de la pompe sont effacés, ils doivent être reprogrammés comme indiqué par un professionnel de santé.

Pour effacer tous les réglages :

- 1. Déconnectez la pompe du corps.
- 2. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez 🔅
- 3. Sélectionnez Réglages de l'appareil > Gestion des réglages.
- Appuyez simultanément sur > et sur et maintenez enfoncés jusqu'à ce que l'écran Gestion des réglages apparaisse.
- 5. Sélectionnez Effacer réglages.

Un écran demande de confirmer.

6. Sélectionnez **Oui** pour continuer. Sélectionnez **Non** pour annuler.

Une fois les réglages effacés, l'Assistant de démarrage apparaît. Pour plus de détails sur la saisie des réglages de démarrage, consultez *Réglages de démarrage, à la page 35*.

Élimination de l'insuline active

Utilisez l'option **Éliminer l'insuline active** pour utiliser la pompe avec de l'insuline pour la première fois. Cette option efface la dose totale quotidienne et les éventuelles valeurs d'insuline active suivies par la pompe.

Une fois les valeurs d'insuline existantes effacées, elle définit la valeur d'insuline active sur zéro. Si vous vous êtes entraîné à l'administration d'un bolus avec la pompe avant d'utiliser cette dernière avec de l'insuline, l'insuline active doit être éliminée. L'élimination de l'insuline active confirme que la fonction Assistant bolus dispose d'une quantité d'insuline active exacte pour le calcul des bolus.

L'insuline active ne peut être éliminée qu'une seule fois. Une fois l'insuline active éliminée, cette option n'est plus disponible.

Pour éliminer l'insuline active :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez 🔅
- 2. Sélectionnez Réglages de l'appareil > Gestion des réglages.
- Appuyez simultanément sur > et sur et maintenez enfoncés jusqu'à ce que l'écran Gestion des réglages apparaisse.

L'écran Gestion des réglages apparaît. Si l'insuline active n'a jamais été éliminée, l'option Éliminer l'insuline active apparaît.

Gestion des réglages Enregistrer réglages Restaurer réglages Effacer réglages Éliminer l'insuline active Hist. réglages

Remarque : Si l'option Éliminer l'insuline active n'apparaît pas sur l'écran Gestion des réglages, l'insuline active a déjà été éliminée.

4. Sélectionnez Éliminer l'insuline active.

Un écran demande de confirmer.

5. Pour éliminer l'insuline active, sélectionnez Éliminer. Si l'insuline active ne doit pas être éliminée, sélectionnez Annuler.

Un message confirme que l'insuline active est éliminée.

Affichage de l'historique des réglages de la pompe

L'option **Hist. réglages** présente un historique des activités effectuées sur l'écran Gestion des réglages, par exemple lorsque les réglages de la pompe ont été enregistrés, restaurés ou effacés.

Pour afficher l'historique des réglages de la pompe :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ¿.
- 2. Sélectionnez Réglages de l'appareil > Gestion des réglages.
- Appuyez simultanément sur > et sur
 et maintenez enfoncés jusqu'à ce que l'écran Gestion des réglages apparaisse.
- 4. Sélectionnez Hist. réglages.

Stop auto

Stop auto est une fonction de sécurité qui arrête toutes les administrations d'insuline et émet une alarme si vous n'appuyez sur aucune touche pendant une période spécifiée. Discutez avec un professionnel de santé de la meilleure façon d'utiliser cette fonction.

Stop auto continue à fonctionner si la fonction SmartGuard est active.

Pour configurer Stop auto :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez 👸.
- 2. Sélectionnez **Réglages de l'appareil** > **Stop auto**.
- 3. Sélectionnez Alarme.
- 4. Sélectionnez **Délai** et saisissez le nombre d'heures.
- 5. Sélectionnez Enregistrer.

Langue

La langue que la pompe utilise pour afficher des informations peut être mise à jour après le démarrage.

Pour modifier la langue :

- Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez [€]
 Une coche indique la langue active.
- 2. Sélectionnez **Réglages de l'appareil** > **Langue**.
- 3. Sélectionnez une langue.

Un écran demande de confirmer.

4. Sélectionnez **Oui** pour accepter. Sélectionnez **Non** pour annuler.



Historique et graphique

Ce chapitre fournit des informations sur la lecture de l'historique des données du système MiniMed 780G.

Introduction

Les écrans Historique fournissent des détails sur l'historique de thérapie personnel de la pompe à insuline MiniMed 780G. Les écrans Revue glucose et Graphique sont disponibles si la fonction Capteur est activée. L'écran Durée dans la plage indique le pourcentage du temps pendant lequel les niveaux de glucose sont compris entre 70 mg/dl et 180 mg/dl.

Menu Historique et graphique

Le menu Historique et graphique fournit des informations sur l'administration d'insuline, les mesures du lecteur de glycémie, les mesures de glucose du capteur et les éventuelles alarmes et alertes reçues.

Historique

Écran Résumé

L'écran Résumé affiche des informations sur les administrations d'insuline, les mesures de glucose du capteur et les mesures du lecteur antérieures. Les détails de l'historique peuvent être affichés pour un seul jour ou pour plusieurs jours.

Pour afficher l'écran Résumé :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur 🔍, puis sélectionnez 🛬.
- 2. Sélectionnez Historique > Résumé.

Résumé	09:00
1 jour	
7 jours	
14 jours	
30 jours	

3. Sélectionnez la période souhaitée pour l'écran Résumé.

L'écran Résumé apparaît et affiche les informations correspondant au nombre de jours sélectionnés.



4. Faites défiler vers le bas pour afficher l'intégralité de l'écran. Dans la vue
1 jour, utilisez les touches < et > de la pompe pour afficher l'historique d'un jour spécifique.

Compréhension de l'écran Résumé

L'écran Résumé répartit les informations dans les catégories suivantes :

- Informations sur la durée dans la plage
- Glycémie
- Présentation de l'administration d'insuline
- Capteur
- Mode gestion glycémie faible
- Bolus dans la fonction SmartGuard

Assistant bolus

Écran Résumé : informations sur la Durée dans SmartGuard et sur la Durée dans la plage

Le tableau suivant décrit les parties Durée dans SmartGuard, Durée dans la plage d'objectifs, Durée inférieure à la plage et Durée supérieure à la plage de l'écran Résumé.

Nom	Description
Durée dans Smart-	Nombre d'heures/Pourcentage de temps dans la fonction
Guard	SmartGuard
Durée dans la plage	Nombre d'heures/Pourcentage de temps dans la plage d'objec-
d'objectifs	tifs (70 mg/dl à 180 mg/dl)
Durée inférieure à la	Nombre d'heures/Pourcentage de temps en dessous de la
plage	plage d'objectifs (en dessous de 70 mg/dl)
Durée supérieure à	Nombre d'heures/Pourcentage de temps au-dessus de la plage
la plage	d'objectifs (au-dessus de 180 mg/dl)

Écran Résumé : présentation de l'administration d'insuline

Si la vue **1 jour** est sélectionnée, les valeurs sont affichées pour ce jour-là. Si plusieurs jours sont sélectionnés, les valeurs affichées sont une moyenne des valeurs pour le nombre de jours sélectionné.

Nom	Description
Dose totale quot.	Dose totale quotidienne d'insuline en unités.
Basal	Unités d'insuline utilisées pour le débit de base.
	Pourcentage d'insuline utilisé pour le débit de base.
Bolus	 Unités d'insuline utilisées pour les bolus.
	Pourcentage d'insuline utilisé pour les bolus.
Total glucides	Quantité quotidienne de glucides en grammes.

Écran Résumé : Assistant bolus

Si la vue **1 jour** est sélectionnée, les valeurs sont affichées pour ce jour-là. Si plusieurs jours sont sélectionnés, les valeurs affichées sont une moyenne des valeurs pour le nombre de jours sélectionné.

Nom	Description
Entrée de glucides	 Nombre total d'unités d'insuline administrées au moyen de la fonction Assistant bolus avec quantité de repas ou avec repas et correction du glucose. Nombre de fois où la fonction Assistant bolus a administré un bolus de repas ou un bolus de repas et de correction.

Nom	Description
Bolus de correction	Nombre total d'unités d'insuline administrées au moyen de la
du taux de glucose	fonction Assistant bolus ou d'un bolus avec la quantité de
uniquement	correction de la glycémie uniquement.
	Nombre de fois où la fonction Assistant bolus a administré un
	bolus de correction.

Écran Résumé : SmartGuard

Si la vue **1 jour** est sélectionnée, les valeurs sont affichées pour ce jour-là. Si plusieurs jours sont sélectionnés, les valeurs affichées sont une moyenne des valeurs pour le nombre de jours sélectionné.

Nom	Description
Bolus de correc. auto	Nombre total d'unités d'insuline administrées par la fonction Bolus de correc. auto.
Bolus	 Nombre total d'unités d'insuline administrées au moyen de la fonction Assistant bolus dans la fonction SmartGuard avec une quantité de repas.
	 Nombre de fois où la fonction Assistant bolus dans la fonc- tion SmartGuard a administré un bolus de repas.

Écran Résumé : Glycémie

La pompe est uniquement compatible avec le lecteur Accu-Chek Guide Link.

Nom	Description
Glycémie	Nombre total de mesures du lecteur de glycémie, y compris les mesures d'un lecteur Accu-Chek Guide Link et les mesures du lecteur de glycémie saisies manuellement.
Gly. moyenne	Mesures du lecteur de glycémie moyennes.
Écart type de la gly- cémie	Écart type des mesures du lecteur de glycémie.
Glycémie faible	Mesure du lecteur de glycémie la plus basse.
Glycémie haute	Mesure du lecteur de glycémie la plus haute.

Écran Résumé : Capteur

La partie Capteur apparaît si un capteur a été utilisé au moins une fois.

Nom	Description
Moy. glucose	Mesure de glucose du capteur moyenne.
Écart type glucose	Écart type des mesures de glucose du capteur.

Écran Résumé : Mode gestion glycémie faible

Pour des informations sur les fonctions Arrêt avant hypo et Arrêt hypo, consultez *Réglages de glucose du capteur bas, à la page 110.*

Nom	Description
Arrêt avant hypo	Nombre moyen d'événements Arrêt avant hypo par jour.
Arrêt hypo	Nombre moyen d'événements Arrêt hypo par jour.
Durée arrêt temp.	Durée (quantité de temps) moyenne d'arrêt résultant d'événe-
par capteur	ments Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo par jour.

Écran Hist. quotidien

Les actions effectuées par la pompe peuvent être affichées sur l'écran Hist. quotidien pour le jour sélectionné. La liste s'affichant à l'écran donne des détails complémentaires et montre d'abord l'action la plus récente.

Hist. quotidien	09:00
Obj. temp. term	22:45
Objectif temp.	22:40
SmartGuard actif	22:35
Sortie SmartGuard	22:30
🧹 jeu, jan 22	

Pour afficher l'écran Hist. quotidien :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur 🔍, puis sélectionnez 🛬.
- 2. Sélectionnez Historique > Hist. quotidien.

Une liste de dates s'affiche.

3. Sélectionnez une date spécifique. Une liste des actions ou des événements de la pompe saisis le jour spécifié apparaît. 4. Sélectionnez n'importe quel élément de la liste pour ouvrir l'écran Détails et afficher davantage d'informations sur l'action ou l'événement sélectionné.

Écran Hist. alarmes

Sélectionnez un jour spécifique pour afficher l'historique des alarmes et des alertes qui se sont produites le jour sélectionné. La liste donne des détails complémentaires et montre d'abord l'alarme ou l'alerte la plus récente.

Pour afficher l'écran Hist. alarmes :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur 🔍, puis sélectionnez 🛬.
- 2. Sélectionnez Historique > Hist. alarmes.

Une liste de dates s'affiche.

- 3. Sélectionnez une date spécifique. Une liste présentant les alarmes ou les alertes éventuelles survenues le jour spécifié apparaît.
- Sélectionnez n'importe quelle alarme ou alerte dans la liste pour ouvrir l'écran Détails et afficher davantage d'informations sur l'alarme ou l'alerte sélectionnée.

Écran Revue glucose

Appairez la pompe avec un capteur afin d'afficher un graphique de l'historique du glucose du capteur sur la base des limites haute et basse saisies. Les informations peuvent être affichées pour un seul jour ou faire référence à une moyenne des données de glucose du capteur sur plusieurs jours.

Les limites haute et basse définies dans l'écran Revue glucose ne servent qu'à afficher les données de glucose du capteur. Ces limites sont différentes des limites de glucose haute et basse utilisées pour les alertes de glucose du capteur. La modification des limites dans l'écran Revue glucose n'affectera pas les limites de glucose haute et basse utilisées pour les alertes de glucose du capteur.

Pour passer en revue l'historique du glucose du capteur :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez <u>∞</u>.
- 2. Sélectionnez Revue glucose capteur.

L'écran Revue glucose apparaît. Les limites haute et basse qui apparaissent sont soit les valeurs saisies pour la dernière revue du glucose du capteur, soit les valeurs par défaut de 180 mg/dl pour la limite haute et de 70 mg/dl pour la limite basse.

Revue glucose	09:00
Limite haute 180) mg/dl
Limite basse 70) mg/dl
Jours moyennés	1
Suivant	

3. Saisissez la Limite haute et la Limite basse pour le passage en revue des données de glucose du capteur.

Il doit y avoir au minimum 20 mg/dl de différence entre la limite haute et la limite basse.

4. Saisissez le nombre de jours de l'historique du glucose du capteur sur lequel la moyenne sera établie et sélectionnez **Suivant**.

Si un seul jour est saisi, le graphique détaille les périodes où le glucose du capteur se trouvait en dessus ou au-dessous des limites spécifiées ou était compris dans ces limites. Utilisez les touches fléchées pour consulter les données pour des dates spécifiques. Appuyez sur \checkmark pour voir des informations sur la durée pendant laquelle le glucose du capteur se trouvait en dessus ou au-dessous de la plage ou était compris dans cette plage. Un message apparaît et indique qu'aucune donnée n'est disponible si aucune donnée n'a été enregistrée.



Si plusieurs jours sont saisis, le diagramme circulaire présente le pourcentage de temps moyen pendant lequel le glucose du capteur se trouvait en dessus ou au-dessous des limites spécifiques ou était compris dans ces limites sur une moyenne de plusieurs jours. Faites défiler vers le bas pour afficher un graphique des données de glucose du capteur. Un message apparaît et indique qu'aucune donnée n'est disponible si aucune donnée n'a été enregistrée.



Écran Graphique

Le graphique présente des informations concernant les mesures et les tendances de glucose du capteur, les entrées de glycémie, les administrations de bolus de correction auto et les entrées de bolus. L'écran ci-dessous est un exemple d'écran Graphique utilisant la fonction SmartGuard.



Pour afficher l'écran Graphique :

1. Appuyez sur 🗞 ou sélectionnez **Graphique** sur l'écran Historique et graphique.

Écran Durée dans la plage

Durée dans la plage correspond au pourcentage de temps pendant lequel le glucose du capteur est compris entre 70 mg/dl et 180 mg/dl. Ces valeurs ne peuvent pas être modifiées. Utilisez l'écran Durée dans la plage pour visualiser le temps passé en dessous et au-dessus de la plage ainsi que dans la plage au cours des dernières 24 heures.

Lorsque la CGM est utilisée, les informations suivantes peuvent être affichées :

Pour afficher l'écran Durée dans la plage :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez 높.
- 2. Sélectionnez Durée dans la plage.



Durée dans la plage Dernières 24 heures	09:00
SUP. à (>180mg/dl)	19%
Dans la plage (70-180mg/dl)	78%
INF. à (<70mg/dl)	3%
SmartGuard	95%
• •	



Notifications et rappels

Ce chapitre décrit comment utiliser les rappels. Il couvre aussi le comportement général des notifications les plus courantes et les plus graves ainsi que la façon de les résoudre.

Notifications dans l'application MiniMed Mobile

Si l'application MiniMed Mobile est utilisée, les alarmes, les alertes et les messages peuvent être affichés sur l'appareil mobile appairé. Pour des informations sur la définition des préférences de notification dans l'application, consultez le manuel d'utilisation de l'application MiniMed Mobile. Pour un tableau qui décrit la signification, les conséquences, les raisons et les résolutions des notifications les plus courantes ou les plus graves, consultez *Alarmes, alertes et messages de la pompe, à la page 257.*

AVERTISSEMENT : Ne vous fiez pas à l'application MiniMed Mobile pour afficher toutes les alertes. Les alertes n'apparaîtront pas sur l'application MiniMed Mobile durant l'installation du réservoir. Certaines alertes peuvent n'apparaître que sur la pompe. Dans certains cas, les alertes pourraient être envoyées à l'application MiniMed Mobile après être apparues sur la pompe. Le fait de compter sur l'application MiniMed Mobile pour l'ensemble des alertes pourrait vous amener à passer à côté d'une alerte, ce qui peut entraîner une hypoglycémie ou une hyperglycémie.

Rappels

Plusieurs rappels spécifiques invitent à une action spécifique. Les rappels Personnels peuvent être utilisés à n'importe quelle fin.

Rappels Personnels

Jusqu'à six rappels Personnels peuvent être définis, parallèlement aux rappels spécifiques des mesures du lecteur de glycémie et des médicaments.

Pour créer un nouveau rappel Personnels :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ද_ô.
- 2. Sélectionnez Réglages d'alerte > Rappels > Personnels.
- 3. Sélectionnez Ajouter nouveau.

L'écran Sélectionner nom affiche les rappels disponibles.

4. Sélectionnez un rappel.

Un écran de modification apparaît pour le rappel sélectionné.

- 5. Saisissez l'heure à laquelle le rappel doit survenir.
- 6. Sélectionnez Enregistrer.

Le rappel Personnels survient chaque jour à l'heure spécifiée à moins qu'il ne soit modifié ou supprimé.

Pour modifier, renommer ou supprimer un rappel Personnels existant :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez 🔅
- 2. Sélectionnez Réglages d'alerte > Rappels > Personnels.
- 3. Sélectionnez un rappel.
- 4. Effectuez l'une des opérations suivantes :
 - Sélectionnez Rappel pour activer ou désactiver le rappel.
 - Sélectionnez Modifier pour modifier l'heure du rappel.
 - Sélectionnez Renommer pour attribuer un autre nom au rappel. Lorsque l'écran Sélectionner nom apparaît, sélectionnez un nom disponible dans la liste.
 - Sélectionnez Supprimer pour supprimer le rappel.

Rappel Glyc. après bolus

Le rappel Glyc. après bolus indique le moment où la glycémie doit être vérifiée après une administration de bolus. Après le démarrage d'un bolus, l'écran Rappel glyc. apparaît et le minuteur doit être défini pour le rappel. Le minuteur décompte à partir de l'heure à laquelle le bolus a été démarré.

Pour activer ou désactiver les rappels Glyc. après bolus :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ද_ô.
- 2. Sélectionnez **Réglages d'alerte** > **Rappels** > **Glyc. après bolus**.
- 3. Pour activer ou désactiver le rappel, sélectionnez Rappel.
- 4. Sélectionnez Enregistrer.

Pour utiliser un rappel Glyc. après bolus si un bolus est administré :

1. Si le rappel Glyc. après bolus est activé, l'écran Rappel glyc. apparaît à chaque fois qu'un bolus est démarré.



 Saisissez une durée entre 30 minutes et 5 heures, et sélectionnez OK. Si aucun rappel n'est nécessaire après l'administration du bolus, sélectionnez les tirets sans ajouter d'heure, et sélectionnez OK.

Rappel Bolus repas oublié

Les rappels Bolus repas oublié peuvent être configurés autour des heures de repas types. Jusqu'à 8 rappels peuvent être définis.

Pour créer un nouveau rappel Bolus repas oublié :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ∰.
- 2. Sélectionnez Réglages d'alerte > Rappels > Bolus repas oublié.
- 3. Sélectionnez Ajouter nouveau.

- 4. Sélectionnez Heure début et saisissez une heure.
- 5. Sélectionnez Heure fin et saisissez une heure.
- 6. Sélectionnez Enregistrer.

Pour activer ou désactiver, modifier ou supprimer des rappels Bolus repas oublié existants :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ₹
- 2. Sélectionnez Réglages d'alerte > Rappels > Bolus repas oublié.
- 3. Sélectionnez un rappel.
- 4. Changez l'un des éléments suivants :
 - Sélectionnez Rappel pour activer ou désactiver celui-ci.
 - Sélectionnez Modifier pour modifier l'heure du rappel.
 - Sélectionnez Supprimer pour supprimer le rappel.

Rappel Réservoir bas

Définissez un rappel Réservoir bas lorsque le niveau d'insuline dans le réservoir atteint un nombre d'unités spécifié et à nouveau lorsque la moitié de ces unités a été utilisée.



Remarque : Le nombre d'unités restantes dans le réservoir figure sur l'écran État de la pompe. Pour plus d'informations, consultez *Écran État, à la page 45.*



AVERTISSEMENT : Vérifiez systématiquement la quantité d'insuline restant dans le réservoir lorsque l'alerte Réservoir bas se déclenche. Confirmez que la pompe à insuline MiniMed 780G contient suffisamment d'insuline. Le niveau d'insuline dans le réservoir peut atteindre un niveau bas durant l'administration d'un bolus ou la purge d'une canule. Si tel est le cas, l'alerte Réservoir bas s'affiche. Si la pompe n'a pas suffisamment d'insuline, l'insuline peut ne pas être administrée en quantité suffisante, ce qui peut provoquer une hyperglycémie.

Pour configurer le rappel Réservoir bas :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ¿З.
- 2. Sélectionnez **Réglages d'alerte** > **Rappels** > **Réservoir bas**.
- 3. Sélectionnez **Unités** pour saisir le nombre d'unités. Définissez une valeur comprise entre 5 et 50 unités.
- 4. Sélectionnez Enregistrer.

Rappel Remplacer cathéter

Le rappel Remplacer cathéter suit le temps entre les remplacements de cathéter et affiche un rappel pour remplacer le cathéter.

Pour activer, désactiver ou modifier le rappel Remplacer cathéter :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ₹?
- 2. Sélectionnez **Réglages d'alerte** > **Rappels** > **Remplacer cathéter**.
- 3. Sélectionnez **Rappel** pour activer ou désactiver le rappel.
- 4. Sélectionnez **Délai** et choisissez le nombre de jours nécessaires pour le rappel.
- 5. Sélectionnez Enregistrer.

AVERTISSEMENT : Lorsque vous modifiez le rappel Remplacer cathéter, ne définissez pas une durée supérieure à ce qui est indiqué sur l'étiquetage du cathéter. Si l'étiquetage du cathéter mentionne trois jours, le rappel ne doit alors être défini que sur deux ou trois jours.

Rappel Calibration

Lorsqu'un capteur est utilisé, le rappel Calibration indique le moment où la calibration est nécessaire. Par exemple, si le rappel est défini sur 4 heures, un message La calibration expire apparaît 4 heures avant qu'une mesure du lecteur de glycémie ne soit requise pour la calibration.

Cette fonction ne s'applique pas lorsque vous utilisez le capteur Guardian 4. Si le rappel Calibration est activé lorsque vous utilisez le capteur Guardian 4, aucun rappel n'apparaît.

Alarmes, alertes et messages

La pompe dispose d'un réseau de sécurité sophistiqué. Si ce réseau de sécurité détecte quelque chose d'inhabituel, il communique cette information sous la forme de notifications. Les notifications incluent des alarmes, des alertes et des messages. Lorsque plusieurs notifications sont reçues et qu'il y a plusieurs messages à afficher, un petit rabat blanc apparaît sur l'icône de notification dans le coin supérieur droit de l'écran **()**. Lorsque la première notification est effacée, la notification suivante devient visible. Un triangle blanc dans le coin inférieur droit signifie que vous devez appuyer sur \checkmark pour continuer.

Remarque : Le témoin de notification clignote lorsque la pompe émet une alarme ou une alerte.

Remarque : Traitez rapidement l'ensemble des notifications et des confirmations qui apparaissent sur l'écran de la pompe. La notification reste à l'écran de la pompe tant qu'elle n'est pas effacée. Lorsque vous répondez à un message, un autre message peut parfois apparaître.



AVERTISSEMENT : Lorsqu'une alarme Erreur grave pompe se déclenche, l'écran suivant apparaît et la sirène de la pompe retentit :



Déconnectez immédiatement la pompe et cessez de l'utiliser. Contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic.

L'administration d'insuline reste requise lorsque la pompe est retirée. Consultez un professionnel de santé pour déterminer une méthode alternative d'administration de l'insuline pendant que la pompe est retirée.

Alarmes

Une alarme avertit d'une condition qui nécessite une attention immédiate. L'arrêt de l'administration d'insuline et des niveaux de glucose bas constituent les raisons les plus courantes des alarmes.





AVERTISSEMENT : Traitez immédiatement les alarmes dès qu'elles se produisent. Le fait d'ignorer une alarme peut entraîner une hyperglycémie ou une hypoglycémie.

Lorsqu'une alarme survient :

Affichage : La pompe affiche une notification avec une icône rouge et des instructions.

Témoin de notification : Le témoin de notification rouge clignote deux fois, suivi d'une pause, selon un schéma répété en continu.

Audio : En fonction des réglages de son et de vibration, la pompe émet une tonalité d'alarme, un schéma de vibration continu de trois impulsions suivies d'une pause ou à la fois la tonalité d'alarme et la vibration.

Le problème sous-jacent qui a déclenché l'alarme doit être résolu. Dans la plupart des cas, appuyez sur \checkmark , puis faites une sélection pour effacer l'alarme. Parfois, le problème sous-jacent n'est pas résolu lorsque l'alarme est effacée. L'alarme se répète jusqu'à ce que le problème sous-jacent soit résolu. Si la condition d'alarme n'est pas résolue après 10 minutes, la tonalité d'alarme s'amplifie pour devenir une puissante sirène d'urgence.

Alertes

Les alertes indiquent qu'une situation peut nécessiter une attention. Lorsqu'une alerte se produit, vérifiez l'écran de la pompe pour voir si une action est requise.

Lorsqu'une alerte survient :



Affichage : La pompe affiche une notification avec une icône jaune et des instructions.

Témoin de notification : Le témoin de notification rouge sur la pompe clignote une fois, suivi d'une pause, puis clignote une nouvelle fois selon un schéma répété en continu.

Audio : En fonction des réglages de son et de vibration, la pompe émet des bips, vibre selon un schéma continu de trois impulsions suivies d'une pause ou bien émet des bips et vibre.

Pour effacer une alerte, appuyez sur \checkmark , puis faites une sélection. La pompe émet des bips toutes les 5 minutes ou toutes les 15 minutes, en fonction de l'alerte, jusqu'à ce que celle-ci soit résolue. Certaines alertes s'amplifieront pour devenir une puissante sirène d'urgence après 10 minutes.

Remarque : Si une alerte est émise lorsque la pompe est sur un écran autre que l'écran d'accueil, le message d'alerte est susceptible de n'apparaître que lorsque la pompe est revenue sur l'écran d'accueil.

Messages

Un message est une notification qui indique l'état de la pompe ou affiche le moment où une décision doit être prise.

Lorsqu'un message survient :

Affichage : La pompe affiche une notification avec une icône bleue et des instructions.



Témoin de notification : Le témoin de notification rouge sur la pompe ne clignote pas.

Audio : En fonction des réglages de son et de vibration, la pompe émet une tonalité, une vibration à une seule impulsion ou bien une tonalité et une vibration à une seule impulsion. Pour effacer un message, appuyez sur v, puis faites une sélection.

Alarmes, alertes et messages de la pompe

Pour un tableau qui décrit la signification, les conséquences, les raisons et les résolutions des notifications les plus courantes ou les plus graves, consultez *Alarmes, alertes et messages de la pompe, à la page 257.*

Fonctions basales supplémentaires

Π

Π
Fonctions basales supplémentaires

Ce chapitre fournit des informations sur la configuration de fonctions supplémentaires d'administration d'insuline basale.

Débits basaux temporaires prédéfinis

Configurez des débits basaux temporaires prédéfinis pour les situations à court terme récurrentes. Jusqu'à quatre débits basaux temporaires prédéfinis peuvent être configurés pour des situations spécifiques. Il existe aussi quatre débits temporaires prédéfinis supplémentaires à utiliser dans d'autres circonstances (Basal temp1 à Basal temp4).

Pour configurer un débit basal temporaire prédéfini :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ξ₃.
- 2. Sélectionnez Réglages administration > Régl. basal temp prédéf.
- 3. Sélectionnez Ajouter nouveau.

Sélectionner nom	
Basal temp1	
Effort int.	
Effort modéré	
Effort faible	
Maladie	

4. Sélectionnez un nom pour le débit basal temporaire prédéfini.

- 5. Sélectionnez **Type** pour sélectionner % ou U/H, puis saisissez le pourcentage ou le débit en unités par heure.
- 6. Définissez la **Durée** pendant laquelle le débit basal temporaire prédéfini sera actif.
- 7. Sélectionnez Enregistrer.

Pour modifier, renommer ou supprimer un débit basal temporaire prédéfini :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ξ₃.
- 2. Sélectionnez Réglages administration > Régl. basal temp prédéf.

L'écran Régl. basal temp prédéf. apparaît et affiche les réglages pour les éventuels débits basaux temporaires prédéfinis existants.



3. Sélectionnez un débit basal temporaire prédéfini.

Apparaît un écran présentant les informations sur les débits basaux temporaires prédéfinis.

Basal temp1	
%:	90 %
Durée :	0:30 н
Modifier	
Renommer	
Supprimer	

- 4. Effectuez l'une des opérations suivantes :
 - Sélectionnez **Modifier** pour ajuster le type (% ou U/H), la quantité en % ou en U/H et la durée.

- Sélectionnez Renommer pour attribuer un nom différent au débit basal temporaire prédéfini. Lorsque l'écran Sélectionner nom apparaît, sélectionnez un nom disponible dans la liste.
- Sélectionnez Supprimer pour supprimer le débit basal temporaire prédéfini.

Démarrage de l'administration basale temporaire prédéfinie

Procédez comme suit pour utiliser le débit basal temporaire prédéfini pour l'administration d'insuline basale. Si aucun débit basal temporaire prédéfini n'a encore été configuré, consultez *Débits basaux temporaires prédéfinis, à la page 201*. Une fois l'administration basale temporaire prédéfinie terminée ou annulée, l'administration d'insuline basale reprend avec le débit basal programmé.

Pour démarrer l'administration basale temporaire prédéfinie :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez [¬].
- 2. Sélectionnez Basal > Basal temp. prédéf.

L'écran Basal temp. prédéf. apparaît et affiche les débits basaux temporaires prédéfinis configurés ainsi que leurs quantités en pourcentage ou en U/H.

Basal temp.	prédéf. ^{09:00}
Débit actuel :	0.025 U/H
Basal temp1	0.100 и/н
Effort int.	25 %
Effort mod	50 %

Remarque : Si un débit basal temporaire prédéfini en pourcentage est configuré de sorte qu'il pourrait dépasser la limite basale max actuelle, ce débit est grisé dans la liste et ne peut pas être sélectionné.

- 3. Sélectionnez un débit basal temporaire prédéfini pour démarrer.
- 4. Sélectionnez Démarrer.

Le drapeau Basal temp. apparaît sur l'écran d'accueil au cours de l'administration.



Annulation d'un débit basal temporaire ou d'un débit basal temporaire prédéfini

Un débit basal temporaire ou un débit basal temporaire prédéfini peut être annulé à tout moment. Après son annulation, le schéma basal programmé reprend automatiquement.

Pour annuler un débit basal temporaire :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez –
- 2. Sélectionnez Annuler Basal temp.

L'écran Basal temp. s'affiche.



3. Sélectionnez Annuler Basal temp.

Schémas basaux supplémentaires

Ajout d'un schéma basal supplémentaire

Cette procédure indique comment ajouter un nouveau schéma basal après qu'au moins un schéma basal a été défini. S'il s'agit de la première définition d'un schéma basal, consultez *Ajout d'un nouveau schéma basal, à la page 55*.

Les schémas basaux suivants peuvent être configurés :

- Basal 1
- Basal 2
- Travail
- Congés
- Malade

Pour ajouter un schéma basal supplémentaire :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez –
- Sélectionnez Basal > Régl. schémas basaux.
 L'écran Régl. schémas basaux apparaît.
- Pour ajouter un nouveau schéma basal, sélectionnez Ajouter nouveau. L'écran Sélectionner nom apparaît.
- 4. Sélectionnez un nom pour le schéma basal.
- 5. Définissez le débit basal.
- 6. Sélectionnez Terminé.
- 7. Sélectionnez Enregistrer.

Modification, copie ou suppression d'un schéma basal

Pour modifier, copier ou supprimer un schéma basal :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ξ₃.
- Sélectionnez Réglages administration > Régl. schémas basaux.
 L'écran Régl. schémas basaux apparaît.



3. Sélectionnez un schéma basal.

- 4. Sélectionnez Options.
- 5. Effectuez l'une des opérations suivantes :
 - Sélectionnez Modifier pour ajuster l'heure de fin ou les valeurs de débit.
 - Sélectionnez Copier pour copier les informations de débit basal du schéma basal sélectionné vers un nouveau schéma basal. Lorsque l'écran Sélectionner nom apparaît, sélectionnez un nom disponible dans la liste.
 - Sélectionnez **Supprimer** pour supprimer le schéma basal sélectionné. Le schéma basal actif ne peut pas être supprimé.

Modification d'un schéma basal à un autre

Si plusieurs schémas basaux ont été définis, le schéma basal peut être modifié. La pompe à insuline MiniMed 780G administre l'insuline basale selon le schéma basal sélectionné.

Pour modifier vers un schéma basal différent :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez –
- 2. Sélectionnez Basal > Schémas basaux.

L'écran Schémas basaux apparaît. Une coche s'affiche en regard du schéma basal actif.



3. Sélectionnez un schéma basal.



4. Sélectionnez Démarrer.



Fonctions de bolus supplémentaires

Ce chapitre fournit des informations sur les fonctions supplémentaires d'administration de bolus. Bolus carré, Bolus duo, Bolus express, Bolus manuel et Bolus prédéfini sont uniquement disponibles en mode Manuel. Alors que la fonction SmartGuard est active, seul un bolus normal peut être administré.

Types de bolus

Le tableau suivant fournit des informations générales sur les types de bolus disponibles.

Type de bolus	Description	Objectif
Normal	Un bolus normal fournit une dose unique immé- diate d'insuline.	Il s'agit du type de bolus type utilisé pour couvrir les apports alimentaires ou corriger une mesure élevée du lecteur de glycémie.
		Pour des détails concernant l'administration d'un bolus normal, consultez <i>Bolus normal, à</i> <i>la page 71</i> .

Type de bolus	Description	Objectif
Bolus carré Un bolus carré adminis- tre un bolus unique de		Un bolus carré peut être utilisé pour les rai- sons suivantes :
manière régulière sur une période prolongée comprise entre 30 minu-	 Retard de digestion dû à une gastroparésie ou à des repas riches en matières grasses. 	
	Collations pendant une période prolongée.	
	les el o heures.	 Un bolus normal entraîne une baisse trop rapide de la glycémie.
		Pour des détails sur l'utilisation de la fonction Bolus carré, consultez <i>Bolus carré, à la</i> <i>page 216.</i>
Bolus duo	Un bolus duo administre une combinaison d'un	Un bolus duo peut être utilisé pour les rai- sons suivantes :
bolus normal immédiat suivi d'un bolus carré.		 En cas de repas riches en glucides et en matières grasses, ce qui peut retarder la digestion
		 Lorsqu'un bolus de repas est combiné à un bolus de correction pour une glycémie haute
		Pour des détails sur l'utilisation d'un bolus duo, consultez <i>Bolus duo, à la page 220</i> .

Exemple de types de bolus

Bolus normal (N) Bolus carré (C) Bolus duo (D) Unités d'insuline Bolus Bolus maintenant maintenant Bolus sur un Bolus sur un temps donné temps donné 0 1 2 3 0 2 3 0 2 1 3 1 Heures Heures Heures

L'exemple suivant montre comment les différents types de bolus fonctionnent.

Réglages du bolus

Des réglages supplémentaires sont requis pour utiliser la fonction Assistant bolus. Ils sont décrits dans la section *Options d'administration du bolus, à la page 63.*

Incrément bolus

L'Incrément bolus correspond au nombre d'unités qui sont augmentées ou diminuées à chaque pression de la touche pour la quantité d'administration de bolus dans les écrans Assistant bolus, Bolus manuel et Bolus prédéfini. Selon la quantité de bolus type, l'incrément peut être défini sur 0,1 unité, 0,05 unité ou 0,025 unité.

Pour définir l'incrément de bolus :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez 🔅
- 2. Sélectionnez **Réglages administration** > **Incrément bolus**.
- 3. Sélectionnez Incrément pour définir la valeur d'incrément souhaitée.



4. Sélectionnez Enregistrer.

Vitesse de bolus

La vitesse de bolus définit la vitesse à laquelle la pompe administre l'insuline de bolus. Définissez une vitesse standard (1,5 unités par minute) ou une vitesse rapide (15 unités par minute).

Pour définir la vitesse de bolus :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ¿.
- 2. Sélectionnez Réglages administration > Vitesse de bolus.
- 3. Sélectionnez Standard ou Rapide.



4. Sélectionnez Enregistrer.

Modification des réglages de l'Assistant bolus

Cette section indique comment apporter des modifications aux réglages personnels après la configuration initiale de la fonction Assistant bolus. Consultez un professionnel de santé avant d'apporter des modifications aux réglages personnels.

Modification du ratio de glucides

Le ratio de glucides peut être défini, que la fonction Assistant bolus soit activée ou non.

Pour modifier le ratio de glucides :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ξ₃.
- Sélectionnez Réglages administration > Prog. Assistant bolus > Ratio de glucides.
- 3. Sélectionnez Modifier.
- 4. Sélectionnez le ratio de glucides. Pour un seul ratio de glucides, saisissez les g/U, puis appuyez sur ©.

Pour plusieurs ratios de glucides, saisissez un ratio de glucides à la fois afin de compléter le cycle complet de 24 heures qui se termine à 24:00.



Remarque : Pour les instructions relatives à la configuration de plusieurs ratios de glucides sur une période de 24 heures, consultez *Réglages couvrant une période de 24 heures, à la page 47.*

5. Sélectionnez Enregistrer.

Modification de la sensibilité à l'insuline

La sensibilité à l'insuline ne peut être définie que si la fonction Assistant bolus est activée.

Pour modifier la sensibilité à l'insuline :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ξ₃.
- Sélectionnez Réglages administration > Prog. Assistant bolus > Sensibilité à l'insuline.
- 3. Sélectionnez Modifier.
- 4. Sélectionnez la sensibilité à l'insuline. Pour une seule sensibilité à l'insuline, appuyez sur ∧ et sur ∨ pour saisir les mg/dl par U, puis appuyez sur ◎.

Pour plusieurs sensibilités à l'insuline, appuyez sur \land ou sur \checkmark pour saisir une seule sensibilité à la fois afin de compléter le cycle complet de 24 heures qui se termine à 24:00.

Remarque : Pour les instructions relatives à la configuration de plusieurs sensibilités à l'insuline sur une période de 24 heures, consultez *Réglages couvrant une période de 24 heures, à la page 47.*

5. Sélectionnez Enregistrer.

Modification de l'objectif glycémique

L'objectif glycémique peut être compris entre 60 et 250 mg/dl. L'objectif glycémique ne peut être défini que si la fonction Assistant bolus est activée.

Pour modifier l'objectif glycémique :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ξ₃.
- Sélectionnez Réglages administration > Prog. Assistant bolus > Objectifs glycémiques.
- 3. Sélectionnez Modifier.
- Sélectionnez l'objectif glycémique. Pour un objectif glycémique, saisissez la limite de glycémie basse et la limite de glycémie haute, puis appuyez sur O.

Pour plusieurs objectifs glycémiques, saisissez un seul objectif glycémique à la fois afin de compléter le cycle complet de 24 heures qui se termine à 24:00.



Remarque : Pour des instructions relatives à la configuration de plusieurs objectifs glycémiques sur une période de 24 heures, consultez *Réglages couvrant une période de 24 heures, à la page 47.*

5. Sélectionnez Enregistrer.

Modification de la durée d'insuline active

Le réglage Durée d'insuline active permet à la pompe de savoir quelle durée d'insuline active utiliser pour calculer la quantité d'insuline active à soustraire avant d'estimer un bolus. Un professionnel de santé fournit la durée d'insuline active personnalisée.

Pour modifier la durée d'insuline active :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ₹
- Sélectionnez Réglages administration > Prog. Assistant bolus > Durée d'insuline active.
- 3. Sélectionnez **Durée** et ajustez la durée d'insuline active en heures par incréments de 15 minutes.



4. Sélectionnez Enregistrer.

Bolus carré

Un bolus carré administre un bolus de manière régulière sur une période comprise entre 30 minutes et 8 heures. Lors de l'utilisation de la fonction Assistant bolus, un bolus carré n'est disponible que lors de l'administration d'un bolus de repas sans correction pour une glycémie haute. Un bolus carré n'est pas disponible pour un bolus de correction seul ou un bolus de correction accompagné d'un bolus de repas. Un bolus normal peut être administré durant l'administration d'un bolus carré, le cas échéant.

Un bolus carré peut être utile dans les situations suivantes :

- Retard de digestion dû à une gastroparésie ou à des repas riches en matières grasses.
- Lorsque vous prenez des collations pendant une période prolongée.
- Un bolus normal entraîne une baisse trop rapide de la glycémie.

Puisque le bolus carré prolonge l'administration sur une période de temps, l'insuline est plus susceptible d'être disponible quand vous en avez besoin.

Activation ou désactivation de la fonction Bolus carré

Un bolus carré ne peut être configuré et administré qu'après avoir activé la fonction Bolus carré.

Pour activer ou désactiver la fonction Bolus carré :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ξ₃.
- 2. Sélectionnez **Réglages administration** > **Bolus duo/carré**.
- 3. Sélectionnez Bolus carré pour activer ou désactiver la fonction.
- 4. Sélectionnez Enregistrer.

Administration d'un bolus carré à l'aide de la fonction Assistant bolus

La fonction Assistant bolus n'administre un bolus carré que si la fonction Bolus carré est activée et qu'une valeur de glucides est saisie. Si une mesure de glycémie conduit la fonction Assistant bolus à calculer qu'un bolus de correction est nécessaire, un bolus carré ne peut alors pas être administré.

Pour administrer un bolus carré à l'aide de la fonction Assistant bolus :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez [¬].
- 2. Sélectionnez Bolus > Assistant bolus.

L'écran Assistant bolus apparaît.



- 3. Pour un bolus de repas, sélectionnez **Glu** afin de saisir les glucides du repas.
- 4. Le bolus calculé apparaît dans le champ Bolus. Pour modifier la quantité de bolus, sélectionnez **Bolus**.
- 5. Sélectionnez Suivant pour passer en revue les informations de bolus.



- 6. Sélectionnez Carré.
- 7. Sélectionnez **Durée** pour ajuster la période pendant laquelle le bolus carré doit être administré.



8. Sélectionnez Administration de bolus pour démarrer le bolus.



Remarque : Pour arrêter l'administration du bolus ou voir les détails de l'insuline administrée, consultez *Arrêt de l'administration d'un bolus carré ou duo, à la page 230.*

Administration d'un bolus carré à l'aide de la fonction Bolus manuel

L'option Bolus carré n'est disponible dans l'écran Bolus manuel qu'une fois la fonction Bolus carré activée.

Pour administrer un bolus carré à l'aide de la fonction Bolus manuel :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez 🖧
- 2. Exécutez l'une des opérations suivantes :
 - Sélectionnez Bolus si la fonction Assistant bolus est désactivée.
 - Sélectionnez Bolus > Bolus manuel si la fonction Assistant bolus est activée.

L'écran Bolus manuel apparaît.

Bolus manuel	09:00
Glycémie	mg/dl
Insuline active	0.7 U
Bolus	0.0 U
Administration de	e bolus

3. Définissez la quantité d'administration de bolus en unités, puis sélectionnez Suivant.

Bolus manue	09:00	
Bolus	1.1 U	
Duo	Carré	
Administration de bolus		

- 4. Sélectionnez Carré.
- 5. Sélectionnez **Durée** pour ajuster la période pendant laquelle le bolus carré doit être administré.
- 6. Sélectionnez Administration de bolus pour démarrer le bolus.



Remarque : Pour arrêter l'administration du bolus ou voir les détails de l'insuline administrée, consultez *Arrêt de l'administration d'un bolus carré ou duo, à la page 230.*

Bolus duo

La fonction Bolus duo répond aux besoins en insuline immédiats et prolongés en administrant une combinaison d'un bolus immédiat normal suivi d'un bolus carré. Un bolus normal peut être administré durant l'administration de la partie Carré d'un bolus duo, le cas échéant.

Un bolus duo peut être utile dans les situations suivantes :

- Lorsqu'une glycémie haute doit être corrigée avant un repas et qu'un bolus retardé est nécessaire pour les aliments à absorption lente
- Lors d'un repas incluant divers nutriments tels que glucides, matières grasses et protéines qui sont absorbés à des vitesses différentes

Activation ou désactivation de la fonction Bolus duo

Un bolus duo ne peut être administré qu'après avoir activé la fonction Bolus duo.

Pour activer ou désactiver la fonction Bolus duo :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ¿.
- 2. Sélectionnez **Réglages administration** > **Bolus duo/carré**.
- 3. Sélectionnez Bolus duo pour activer ou désactiver la fonction.
- 4. Sélectionnez Enregistrer.

Administration d'un bolus duo à l'aide de la fonction Assistant bolus

Un bolus duo à l'aide de la fonction Assistant bolus ne peut être administré qu'après avoir activé la fonction Bolus duo.

Pour administrer un bolus duo à l'aide de la fonction Assistant bolus :

- Pour un bolus de correction ou un bolus de repas avec une correction, utilisez un lecteur de glycémie pour vérifier la glycémie. Pour un bolus de repas uniquement, passez à l'étape 2.
- 2. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez [¬].
- 3. Sélectionnez **Bolus** > Assistant bolus.

L'écran Assistant bolus apparaît.

Assistant bolus	09:00
👌 Glyc mg/dl	
🚻 Glu 10g	0 . 6u
Réglage _	0 . 0u
Bolus	0.6 U
Suivant	

Remarque : Pour plus d'informations sur la méthode de saisie manuelle de la mesure du lecteur de glycémie, consultez *Saisie d'une valeur de glycémie, à la page 61.*

Pour un bolus de repas, sélectionnez Glu afin de saisir les glucides du repas.
 Pour un bolus de correction sans prise alimentaire, laissez la valeur Glu à 0.

Le bolus calculé apparaît dans le champ Bolus.

- 5. Pour modifier la quantité de bolus, sélectionnez Bolus.
- 6. Sélectionnez Suivant pour passer en revue les informations de bolus.



7. Sélectionnez **Duo**.

L'écran Assistant bolus apparaît.

8. Pour modifier les quantités, sélectionnez la zone de l'écran où se trouvent les valeurs % Normal et % Carré, et ajustez la quantité % **Normal**.

Lorsque vous ajustez la quantité Normal, la quantité Carré s'ajuste automatiquement.

Assistant	bolus	09:00
Bolus		0.8 U
Normal	75 %	0.6 υ
Carré	25 %	0.2 U
Durée		0:30 н
Administration de bolus		

- 9. Ajustez la **Durée** de la partie Carré du bolus à administrer.
- 10. Sélectionnez Administration de bolus pour démarrer le bolus.





Remarque : Pour arrêter l'administration du bolus ou voir les détails de l'insuline administrée, consultez *Arrêt de l'administration d'un bolus carré ou duo, à la page 230*.

Administration d'un bolus duo à l'aide de la fonction Bolus manuel

L'option Bolus duo n'est disponible dans l'écran Bolus manuel qu'une fois la fonction Bolus duo activée.

Pour administrer un bolus duo à l'aide de la fonction Bolus manuel :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur ©, puis sélectionnez –
- 2. Exécutez l'une des opérations suivantes :
 - Sélectionnez Bolus si la fonction Assistant bolus est désactivée.
 - Sélectionnez Bolus > Bolus manuel si la fonction Assistant bolus est activée.

L'écran Bolus manuel apparaît.

3. Définissez la quantité d'administration de bolus en unités, puis sélectionnez Suivant.

L'écran Bolus manuel apparaît avec l'option permettant de sélectionner le type de bolus.



4. Sélectionnez Duo.

L'écran Bolus manuel apparaît.

 Pour modifier les quantités, sélectionnez la zone de l'écran où se trouvent les valeurs % Normal et % Carré, et ajustez la valeur % Normal. Lorsque la quantité Normal est ajustée, la quantité Carré s'ajuste automatiquement.

Bolus mai	nuel	09:00
Bolus		0.8 U
Normal	50 %	0 . 4 u
Carré	50 %	0 . 4 u
Durée		0:30 н
Administration de bolus		

- 6. Sélectionnez **Durée** pour ajuster la période pendant laquelle le bolus carré doit être administré.
- 7. Sélectionnez Administration de bolus pour démarrer le bolus.



Remarque : Pour arrêter l'administration du bolus ou voir les détails de l'insuline administrée, consultez *Arrêt de l'administration d'un bolus carré ou duo, à la page 230.*

Bolus express

La fonction Bolus express peut être utilisée pour administrer un bolus normal en utilisant uniquement la touche . La fonction Bolus express ne fonctionne que lorsque la pompe est en mode Veille.

Lorsque vous appuyez sur la touche alors que la fonction Bolus express est utilisée, la quantité de bolus augmente d'une certaine quantité. Cette quantité, ou incrément, peut être définie de 0,1 à 2,0 unités d'insuline. La pompe émet une tonalité ou une vibration chaque fois que vous appuyez sur la touche pour aider à tenir le compte des incréments. **Remarque :** L'incrément ne peut pas être supérieur à la quantité de bolus max. Le nombre maximum d'incréments est de 20 pour chaque administration de bolus.

Configuration de la fonction Bolus express

Le graphique suivant donne un exemple de configuration d'un bolus de 2,0 unités d'insuline avec un incrément de 0,5 unité.



Pour configurer la fonction Bolus express :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ¿3.
- 2. Sélectionnez Réglages de l'appareil > Bolus express.
- 3. Sélectionnez **Bolus express** pour activer la fonction.
- 4. Définissez la quantité Incr. bolus expr. en unités.

Sélectionnez un nombre d'incréments qui facilite le calcul de la quantité de bolus totale.



5. Sélectionnez Enregistrer.

Administration d'un bolus avec la fonction Bolus express



AVERTISSEMENT : Ne vous fiez jamais aux bips ou aux vibrations seuls pendant l'utilisation de la fonction Bolus express. Confirmez toujours l'administration d'insuline en consultant l'écran de la pompe. Lorsque vous utilisez les options Son et vibration, il est possible qu'une notification sonore ou vibratoire ne se produise pas comme prévu si le haut-parleur ou le vibreur de la pompe présente un dysfonctionnement. Le fait de vous fier aux bips ou aux vibrations pendant l'utilisation de la fonction Bolus express peut entraîner une administration excessive d'insuline.

Pour administrer un bolus avec la fonction Bolus express :

 Alors que la pompe est en mode Veille, appuyez sur
 tet maintenez enfoncé pendant une seconde ou jusqu'à ce que la pompe émette des bips ou vibre. Le bolus peut maintenant être configuré.

> **Remarque :** Si la pompe ne répond pas lorsque vous appuyez sur , il est possible qu'elle ne soit pas en mode Veille, même si l'écran est noir. Pour plus d'informations, consultez *Mode Veille*, à la page 31.

 Appuyez sur le nombre de fois nécessaire pour définir la quantité de bolus. Comptez les tonalités ou les vibrations pour chaque pression de la touche afin de confirmer la quantité de bolus totale.

> **Remarque :** Si vous appuyez un trop grand nombre de fois sur et que la quantité de bolus est trop élevée, appuyez sur v pour annuler l'administration du bolus express et démarrez à l'étape 1 pour configurer un nouveau bolus.

- 3. Lorsque la quantité de bolus nécessaire est atteinte, appuyez sur \land et maintenez enfoncé pour confirmer la quantité.



Remarque : Si vous n'appuyez pas sur la touche \land dans les 10 secondes suivant la confirmation de la quantité de bolus, le bolus est annulé et un message indiquant que le bolus n'a pas été administré apparaît.

Bolus prédéfini

La fonction Bolus prédéfini permet de configurer à l'avance des administrations de bolus fréquemment utilisées. Il existe quatre noms de bolus prédéfini pouvant servir à mettre en correspondance un bolus et un repas dont la teneur glucidique est connue. Quatre noms de bolus prédéfini supplémentaires peuvent être définis pour d'autres circonstances. Ils sont numérotés de Bolus 1 à Bolus 4.

Remarque : Pour configurer un bolus prédéfini en tant que bolus duo ou bolus carré, la fonction Bolus duo ou la fonction Bolus carré doit être activée.

Configuration et gestion des administrations de bolus prédéfini Pour configurer les quantités de bolus prédéfini :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ξ₃.
- 2. Sélectionnez Réglages administration > Régl. bolus prédéfini.



3. Sélectionnez Ajouter nouveau.

Sélectionner nom
Bolus 1
Petit-déj.
Déjeuner
Dîner
Collation

4. Sélectionnez un bolus prédéfini.

Un écran de modification apparaît.

Modifier bolus 1	
Bolus	U
Туре	Normal
Enregistrer	

- 5. Sélectionnez **Bolus** pour définir la quantité de bolus.
- 6. Sélectionnez **Type** pour le définir comme un bolus normal, un bolus carré ou un bolus duo.



Remarque : Les bolus carré et duo peuvent être sélectionnés dans le champ **Type** uniquement si les fonctions Bolus carré et Bolus duo sont activées.

Si le type est défini sur Carré ou sur Duo, procédez comme suit :

• Pour un bolus carré, définissez la **Durée** d'administration du bolus.

Pour un bolus duo, ajustez la quantité % Normal. Lorsque la quantité
 Normal est ajustée, la quantité Carré s'ajuste automatiquement. Définissez ensuite la Durée pour la partie Carré du bolus.



Remarque : Si la fonction Bolus duo ou la fonction Bolus carré est désactivée, les réglages Bolus prédéfini existants restent disponibles.

7. Sélectionnez Enregistrer.

Modification, changement de nom ou suppression d'un bolus prédéfini

Les bolus duo prédéfinis et les bolus carrés prédéfinis ne peuvent être modifiés que lorsque les fonctions Bolus duo et Bolus carré sont activées.



Remarque : Un bolus prédéfini ne peut pas être modifié, renommé ou supprimé pendant son administration.

Pour modifier, renommer ou supprimer un bolus prédéfini :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez ξ₃.
- 2. Sélectionnez Réglages administration > Régl. bolus prédéfini.
- 3. Sélectionnez un bolus prédéfini.
- 4. Sélectionnez Options.
- 5. Effectuez l'une des opérations suivantes :
 - Sélectionnez Modifier pour ajuster la valeur et le type du bolus, le cas échéant. Si vous changez pour un bolus carré, saisissez la durée. Si vous changez pour un bolus duo, saisissez les valeurs Normal et Carré ainsi que la Durée.
 - Sélectionnez Renommer pour attribuer un nom différent à ce bolus prédéfini. Lorsque l'écran Sélectionner nom apparaît, sélectionnez un nom disponible dans la liste.
 - Sélectionnez Supprimer pour supprimer ce bolus prédéfini.

Administration d'un bolus prédéfini

Un bolus prédéfini doit être défini avant de pouvoir utiliser la fonction Bolus prédéfini. Pour plus d'informations, consultez *Configuration et gestion des administrations de bolus prédéfini, à la page 227.*

Pour administrer un bolus prédéfini :

- 1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez –
- 2. Sélectionnez **Bolus** > **Bolus prédéfini**.
- 3. Sélectionnez le bolus prédéfini à administrer.



4. Passez en revue la quantité de bolus, puis sélectionnez Administration de bolus pour démarrer le bolus.



Arrêt de l'administration d'un bolus carré ou duo

Cette section décrit comment arrêter un bolus en cours. Elle n'arrête pas l'administration d'insuline basale. Pour arrêter toutes les administrations d'insuline, utilisez la fonction Arrêt temp. toutes admin. (appuyez sur ©, sélectionnez 🛱 et sélectionnez **Arrêt temp. toutes admin.**).

Cette section décrit comment arrêter les administrations de bolus suivantes :

• Administration d'un bolus duo durant la partie Normal

Administration d'un bolus carré ou administration d'un bolus duo durant la partie Carré

Pour arrêter l'administration d'un bolus normal, consultez *Arrêt de l'administration d'un bolus normal, à la page 74.*

Remarque : Lorsque vous administrez en même temps un bolus normal et un bolus carré ou en même temps un bolus normal et la partie Carré d'un bolus duo, les deux bolus sont arrêtés.

Pour arrêter l'administration d'un bolus duo durant la partie Normal :

1. Pendant que la pompe administre la partie Normal d'un bolus duo, appuyez sur © dans l'écran d'accueil.



- 2. Sélectionnez 👸
- 3. Sélectionnez Arrêt bolus, puis sélectionnez Oui pour confirmer.



L'écran Bolus arrêté apparaît et indique la quantité de bolus administrée ainsi que la quantité de bolus initialement configurée.



Remarque : Lorsqu'un bolus duo est arrêté durant la partie Normal, celle-ci est arrêtée et la partie Carré est annulée.



4. Sélectionnez Terminé.

Pour arrêter l'administration d'un bolus carré ou la partie Carré de l'administration d'un bolus duo :

- 1. Alors que la pompe administre un bolus carré ou la partie Carré d'un bolus duo, appuyez sur [©] à partir de l'écran d'accueil.
- 2. Sélectionnez 局, puis sélectionnez Bolus.
- 3. Sélectionnez Arrêt bolus, puis sélectionnez Oui pour confirmer.



L'écran Bolus arrêté apparaît et indique la quantité de bolus administrée ainsi que la quantité de bolus initialement configurée.

4. Sélectionnez Terminé.





Dépannage

Ce chapitre donne des informations sur les problèmes courants de la pompe à insuline MiniMed 780G et du capteur ainsi que les résolutions possibles.

Pour une liste des alarmes, des alertes et des messages, consultez *Liste des alarmes, des alertes et des messages, à la page 257.*

Problèmes liés à la pompe

AVERTISSEMENT : En cas d'erreur critique de la pompe, l'écran suivant apparaît et la sirène de la pompe retentit :



Déconnectez immédiatement la pompe et cessez de l'utiliser. Contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic.

L'administration d'insuline reste requise lorsque la pompe est retirée. Consultez un professionnel de santé pour déterminer une méthode alternative d'administration de l'insuline pendant que la pompe est retirée.

Problème	Résolution		
Les touches de la pompe sont bloquées durant un voyage en avion.	 Lors de changements de pression atmosphérique, les touches de la pompe peuvent ne pas fonctionner pendant 45 minutes au maximum. Par exemple, durant un voyage en avion, les touches de la pompe peuvent être bloquées et la pompe émet une alarme. Ce phénomène est rare. Si cela se produit, attendez que le problème se corrige de lui-même ou confirmez la connexion de la pile AA : Retirez le capuchon de la pile. Remettez le capuchon de la pile en place sur la pompe. 		
	une pile AA neuve.		
	3. Si vous y êtes invité, insérez une pile AA neuve. Pour plus d'in- formations sur le remplacement de la pile, consultez <i>Retrait de la pile, à la page 252</i> .		
	Si ces étapes ne corrigent pas le problème, contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic pour obtenir une assis- tance.		
	ζ		
---	---	---	--
	1	D	
ľ	ç	5	
	9	י	
		2	
	5		
t	7	5	
	6	2	

Problème	Résolution		
La pompe est tombée.	ATTENTION : Inspectez systématiquement la pompe à la recherche de fissures avant de l'exposer à l'eau, en particulier si la pompe est tombée ou est endommagée. Une fuite d'eau peut entraîner un dysfonctionnement de la pompe et occasionner des blessures.		
	 Confirmez que toutes les connexions sont solides. Contrôlez l'affichage, la zone des touches et le boîtier de la nompa à la recherche de fiscures ou de demanages 		
	 Contrôlez le cathéter, y compris le connecteur de la tubulure et la tubulure, à la recherche de fissures ou de dommages. 		
	 Confirmez que les informations sur l'écran État et les réglages pour les débits basaux et la pompe sont corrects. 		
	5. Exécutez un autotest. Pour plus d'informations, consultez <i>Auto-</i> <i>test, à la page 168.</i>		
	6. Si nécessaire, contactez un représentant local du service d'assis- tance de Medtronic et vérifiez la glycémie.		
L'affichage de la pompe s'éteint trop rapidement.	Afin de préserver la pile, l'affichage de la pompe s'éteint après 15 secondes. Pour augmenter la durée, consultez <i>Options d'affichage,</i> à la page 165.		
La pompe affi- che une alarme Vérifier réglages.	La pompe s'est réinitialisée sur les réglages d'usine. Passez en revue les réglages qui n'étaient pas déjà définis dans l'Assistant de démar- rage et ressaisissez-les si nécessaire.		

Problème	Résolution		
Les réglages de la pompe ont été effa- cés et doivent être ressaisis.	N'effacez pas les réglages de la pompe sauf si un professionnel de santé vous indique de le faire. Certaines erreurs de la pompe peuver entraîner la réinitialisation de la pompe sur les valeurs d'usine par défaut, ce qui efface les réglages actuels de la pompe. Pour restaure les réglages de la pompe enregistrés, consultez <i>Restauration des régla</i> <i>ges, à la page 169</i> . Consultez un professionnel de santé pour détermi ner les réglages nécessaires. Ayez à disposition les réglages devant être saisis dans la pompe avant de démarrer la procédure ci-dessous		
	nalisés à l'aide de l'Assistant de démarrage :		
	 Une fois la pompe réinitialisée, l'Assistant de démarrage apparaît. Sélectionnez une langue, puis appuyez sur [©]. 		
	2. Sélectionnez un format d'heure, puis appuyez sur \odot .		
	3. Saisissez l'heure courante, puis sélectionnez Suivant.		
	4. Saisissez la date courante, puis sélectionnez Suivant.		
	5. Sélectionnez l'unité de glucides, puis appuyez sur \odot .		
	6. Lorsque l'écran Durée d'insuline active apparaît, sélectionnez Sui- vant. Pour plus d'informations, consultez <i>Réglages de l'Assistant</i> <i>bolus, à la page 65.</i>		
	7. Saisissez la Durée , puis sélectionnez Suivant .		
	8. Saisissez les débits basaux pour le nouveau schéma basal, puis sélectionnez Suivant . Pour plus d'informations, consultez <i>Ajout d'un nouveau schéma basal, à la page 55</i> .		
	9. Passez en revue les informations du schéma basal, puis sélec- tionnez Suivant .		
	10. Sur l'écran Assistant démarrage s'affiche un message demandant de configurer l'Assistant bolus maintenant. Exécutez l'une des opérations suivantes :		
	 Sélectionnez Oui pour saisir les réglages de l'Assistant bolus. Pour plus d'informations, consultez <i>Réglages de l'Assistant bolus,</i> à la page 65. 		
	 Sélectionnez Non pour ignorer la configuration de l'Assistant bolus. 		

Problèmes liés au capteur

Problème	Résolution	
La pompe a	Après 30 minutes sans signal, l'alerte Signal capteur perdu apparaît.	
perdu la con-	Suivez les étapes sur l'écran de la pompe ou les étapes ci-dessous	
nexion avec le	pour essayer de résoudre le problème.	
capteur.		

Remarque : Si les alertes sont mises en mode silence et qu'une alerte du capteur se produit, l'alerte apparaît encore à l'écran.

- Rapprochez la pompe du transmetteur, puis sélectionnez OK. La pompe peut mettre jusqu'à 15 minutes pour trouver le signal du capteur. Si la pompe ne parvient toujours pas à trouver le signal du capteur, l'alerte Interférences possibles apparaît.
- Éloignez-vous des appareils électroniques susceptibles de provoquer des interférences, puis sélectionnez OK. Attendez 15 minutes que la pompe localise le signal du capteur. En l'absence de signal, l'alerte Vérifier connexion apparaît.
- Assurez-vous que la connexion entre le transmetteur et le capteur est fiable, puis sélectionnez OK. Le message "Vérifier l'insertion du capteur" apparaît.
- 4. Exécutez l'une des opérations suivantes :
 - Si la connexion du capteur est solide, sélectionnez Oui. Contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic si la pompe ne peut pas trouver le signal du capteur dans les 15 minutes ou si l'alerte "Signal capteur non trouvé - Voir manuel d'utilisation" apparaît sur le graphique de glucose du capteur.
 - Si le capteur n'est pas solidement connecté au transmetteur, sélectionnez Non. Une alerte Remplacer capteur apparaît.
 Sélectionnez OK et remplacez le capteur.

Problème	Résolution
Une calibra- tion n'est pas acceptée.	Le capteur ne nécessite pas d'être calibré pour être utilisé avec le sys- tème. Toutefois, chaque mesure de glycémie fournie à la pompe sert à calibrer le capteur.
	Une alerte Calibration non acceptée est émise dans l'une des situ- ations suivantes :
	 Le système ne peut pas utiliser la mesure du lecteur de glycémie saisie. Seule une valeur de glycémie comprise entre 50 mg/dl et 400 mg/dl peut être utilisée pour calibrer le capteur. Attendez au moins 15 minutes, lavez-vous les mains et réessayez.
	 La mesure du lecteur de glycémie saisie diffère trop de la mesure de glucose du capteur la plus récente. Vérifiez l'exactitude de la mesure du lecteur de glycémie et réessayez.
	 Le transmetteur ne peut pas recevoir de la pompe les mesures du lecteur de glycémie destinées à la calibration en raison de l'échec du signal du capteur. Dépannez l'échec du signal du capteur.

Problème	Résolution
L'icône Arrêt temp. par capteur appa- raît avec un X	L'icône Arrêt temp. par capteur apparaît avec un X rouge lorsque la fonction Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo est indisponible. Cela peut se produire dans les situations suivantes : • Un événement d'arrêt s'est récemment produit. Pour des informa-
rouge. 🔀	 tions sur la disponibilité de la fonctionnalité d'arrêt, consultez Fonc- tion Arrêt avant hypo, à la page 112 ou Fonction Arrêt hypo, à la page 114. Les mesures de glucose du capteur sont indisponibles.

Les mesures de glucose du capteur peuvent être indisponibles dans les situations suivantes :

- Une mesure du lecteur de glycémie est requise.
- La pompe a perdu la communication avec le capteur. Restaurez la communication de la pompe avec le capteur.
- Une erreur du capteur s'est produite. Effacez l'alerte et attendez
 3 heures maximum que les mesures de glucose du capteur reprennent.

Si nécessaire, insérez un nouveau capteur. Si le problème persiste après l'insertion d'un nouveau capteur, contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic.

Dépannage 241



Maintenance

Ce chapitre fournit des informations sur la maintenance des composants du système MiniMed 780G.

Maintenance de la pompe

Nettoyage de la pompe

Préparez les fournitures suivantes pour nettoyer la pompe :

- Quatre petits chiffons doux et propres
- Mélange d'eau et de détergent doux
- Eau propre
- Alcool à 70%
- Coton-tiges propres
- Boules de coton propres



ATTENTION : N'utilisez jamais de solvants organiques tels que de l'essence de térébenthine, du dissolvant pour vernis à ongles ou du diluant pour peinture pour nettoyer la pompe à insuline MiniMed 780G. N'utilisez jamais de lubrifiants avec la pompe. Lors du nettoyage de la pompe, veillez à maintenir le compartiment du réservoir sec et exempt de toute humidité. Si des solvants organiques sont utilisés pour nettoyer la pompe, ils peuvent provoquer un dysfonctionnement de la pompe et entraîner des blessures légères.

Pour nettoyer la pompe :

- 1. Humidifiez un chiffon avec de l'eau mélangée avec un détergent doux.
- 2. Utilisez le chiffon pour essuyer l'extérieur de la pompe.
- 3. Humidifiez un chiffon propre avec de l'eau et essuyez pour éliminer tout résidu de détergent.
- 4. Séchez avec un chiffon propre.
- 5. Essuyez la pompe avec une lingette d'alcool à 70%.
- 6. Utilisez un coton-tige propre et sec pour éliminer les résidus de pile du capuchon de la pile.
- 7. Utilisez un chiffon propre et sec pour éliminer les résidus de pile du boîtier du compartiment de la pile.

Stockage de la pompe

La pompe peut être stockée lorsqu'elle n'est pas utilisée.



AVERTISSEMENT : Lorsque la pompe a été stockée, ne vous fiez pas à l'insuline active suivie dans la pompe lorsque vous procédez à de nouveaux calculs de l'Assistant bolus. Le mode stockage efface l'insuline active. Des calculs inexacts de l'Assistant bolus peuvent entraîner une administration d'insuline inexacte ainsi que de graves blessures.

Pour mettre la pompe en mode stockage :

1. Retirez la pile AA de la pompe. Pour des détails, consultez *Retrait de la pile, à la page 252.*

Remarque : Lorsque la pile est retirée, la pompe émet une alarme Insérer pile pendant 10 minutes ou jusqu'à ce que la pompe soit en mode Stockage.

2. Appuyez sur 👆 et maintenez enfoncé jusqu'à l'extinction de l'écran.

A in st ce

ATTENTION : N'exposez jamais la pompe à des températures inférieures à -20 °C (-4 °F) ou supérieures à 50 °C (122 °F). Le stockage de la pompe à des températures situées en dehors de cette plage peut endommager la pompe.

Pour utiliser la pompe après son stockage :

1. Insérez une pile AA neuve dans la pompe. Pour des détails, consultez *Insertion de la pile, à la page 33.*

Une alarme Erreur de pompe apparaît.



2. Sélectionnez **OK**.

La pompe affiche une alarme Défaut d'alimentation.



3. Sélectionnez **OK**.

L'écran Heure et date apparaît.



- 4. Saisissez l'Heure actuelle, le Format heure et la Date.
- 5. Sélectionnez Enregistrer.

La pompe affiche une alerte Insuline active éliminée.

Insuline active	
éliminée	
09:00	
Toute insuline active a été	
éliminée.	

6. Sélectionnez **OK**.

Confirmez que tous les réglages, tels que le débit basal, sont définis comme vous le souhaitez. Utilisez l'option Restaurer réglages pour réappliquer les derniers réglages enregistrés, si nécessaire. Pour plus d'informations, consultez *Restauration des réglages, à la page 169*.

7. Répétez le processus d'appairage pour le transmetteur et le lecteur. Pour des détails sur le transmetteur, consultez *Appairage de la pompe et du transmetteur, à la page 100*. Pour des détails sur le lecteur, consultez *Appairage de la pompe et du lecteur, à la page 98*.

Élimination de la pompe

Contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic pour des informations sur l'élimination appropriée du système MiniMed 780G. Respectez systématiquement les lois et les réglementations locales pour l'élimination des appareils médicaux.

Maintenance du lecteur

Désappairage d'un lecteur et de la pompe

Procédez comme suit pour désappairer le lecteur Accu-Chek Guide Link de la pompe.

Pour désappairer le lecteur de la pompe :

1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez <u>∂</u>.

L'écran Appareils appairés apparaît.



 Sélectionnez le numéro de série du lecteur pour désappairer l'appareil. Le numéro de série du lecteur Accu-Chek Guide Link se trouve au dos du lecteur.

L'écran Infos appareil apparaît.



3. Sélectionnez Désappairer.

L'écran Désappairer l'appareil ? apparaît.



4. Sélectionnez **Oui** pour confirmer. Sélectionnez **Non** pour annuler.

Suppression de la pompe d'un lecteur

Pour les étapes de suppression de la pompe d'un lecteur, consultez le manuel d'utilisation d'Accu-Chek Guide Link.

Maintenance du transmetteur et du capteur

Désappairage du transmetteur de la pompe

Procédez comme suit pour désappairer le transmetteur de la pompe, y compris lorsque le transmetteur doit être remplacé.

Pour désappairer le transmetteur de la pompe :

1. Depuis l'écran d'accueil, appuyez sur [©], puis sélectionnez 🔶

L'écran Appareils appairés apparaît.



2. Sélectionnez Capteur.

L'écran Infos appareil apparaît.

Capteur		
Tps. restant	? أ	
Dernière cal.		
Glycémie	mg/dl	
Type Trans	metteur MGC	
Charge pile	100% .	
Désappairer	ОК	

3. Sélectionnez Désappairer.

L'écran Désappairer l'appareil ? apparaît.

Désappairer				
l'appareil ?				
Désappairer Transmetteur				
MGC 12345678 ?				
Non	Oui			

4. Sélectionnez **Oui** pour confirmer. Sélectionnez **Non** pour annuler.



Déconnexion du transmetteur du capteur

Reportez-vous au manuel d'utilisation du transmetteur pour des instructions relatives à la déconnexion du transmetteur du capteur.

Retrait du capteur

Reportez-vous au manuel d'utilisation du capteur pour des instructions relatives au retrait du capteur.

Nettoyage du transmetteur

Reportez-vous au manuel d'utilisation du transmetteur pour des instructions relatives au nettoyage du transmetteur.

Stockage du transmetteur

Reportez-vous au manuel d'utilisation du transmetteur pour des instructions relatives au stockage du transmetteur.

Retrait de la pile



ATTENTION : Ne retirez pas la pile à moins qu'une pile neuve ne doive être insérée ou pour le stockage de la pompe. La pompe ne peut pas administrer d'insuline alors que la pile est retirée. Après le retrait d'une ancienne pile, veillez à la remplacer par une pile neuve dans les 10 minutes afin d'effacer l'alarme Insérer pile et d'éviter une alarme Défaut d'alimentation. En cas de défaut d'alimentation, les réglages d'heure et de date doivent être ressaisis.

Pour retirer la pile :

- 1. Avant de retirer une pile de la pompe, effacez toute alarme ou alerte active.
- 2. Utilisez le clip de pompe ou une pièce de monnaie pour desserrer et retirer le capuchon de la pile.
- 3. Retirez la pile.



- 4. Éliminez les anciennes piles conformément aux réglementations locales relatives à l'élimination des piles (sans incinération) ou contactez un professionnel de santé pour des informations concernant l'élimination.
- 5. Après avoir retiré une pile, attendez que l'écran Insérer pile apparaisse avant d'insérer une pile neuve.

Si une pile est retirée pour stocker la pompe, consultez *Stockage de la pompe, à la page 246* pour de plus amples informations.

Annexe A: Liste des alarmes, des alertes et des messages

Liste des alarmes, des alertes et des messages

Cette annexe fournit des informations sur les alarmes, les alertes et les messages susceptibles de survenir dans le système MiniMed 780G.

Alarmes, alertes et messages de la pompe

Le tableau suivant répertorie les alarmes, les alertes et les messages les plus courants ou les plus graves liés à la pompe à insuline MiniMed 780G. Le tableau explique également la signification, les conséquences et les raisons de l'apparition de ces notifications, et décrit les étapes pour la résolution des problèmes.

Remarque : Utilisez l'application MiniMed Mobile pour afficher le graphique du capteur sur un appareil mobile. Lisez et validez systématiquement toutes les alarmes et alertes de la pompe. Si la pompe génère simultanément plusieurs alarmes ou alertes, une seule alarme ou alerte apparaît sur l'appareil mobile.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Insuline active élimi- née Toute insu- line active a été éliminée.	Alerte	La quantité d'insu- line active est désormais à 0 unité. Ceci peut se produire, car certaines alarmes effacent automati- quement l'insuline active.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. L'insuline active suivie avant le redémarrage de la pompe n'est pas incluse dans les nouveaux calculs de l'Assistant bolus. Consultez un professionnel de santé pour savoir combien de temps vous devez attendre après l'effacement de l'insuline active avant de vous fier au calcul de l'insuline active de la fonction Assistant bolus. Vérifiez l'historique quotidien pour l'heure et la quantité du dernier bolus.

_

-

_

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Stop auto Administra- tion d'insu- line interrompue. Aucune tou- che n'a été actionnée dans le délai défini dans Durée Stop auto.	Alarme	L'administration d'insuline est actuellement arrê- tée par Stop auto. La fonction Stop auto arrête auto- matiquement l'ad- ministration d'insuline et déclenche une alarme lorsqu'au- cune touche n'est enfoncée pendant une période de temps spécifiée. L'administration d'insuline est arrê- tée jusqu'à ce que l'alarme soit effa- cée et que l'admi- nistration d'insuline basale reprenne.	 Sélectionnez Reprendre déb. basal pour effacer l'alarme et reprendre l'administration d'insuline basale. Vérifiez la glycémie et traitez-la selon les besoins.
Erreur pile Insérez une pile AA neuve.	Alarme	La puissance de la pile de la pompe est faible.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alarme. Retirez la pile usagée et insérez une pile AA neuve.
Pile non compatible. Se référer au manuel d'utilisation.	Alarme	La pile insérée n'est pas compati- ble avec la pompe.	 Retirez la pile incompatible pour effacer l'alarme. Insérez une pile AA neuve.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Bolus non administré Délai de pro- grammation de bolus expiré. Si nécessaire, régler nou- veau bolus.	Alerte	Une valeur de bolus a été saisie, mais aucun bolus n'a été administré dans les 30 secon- des.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Si une administration de bolus était prévue, vérifiez la glycémie, ressaisis- sez les valeurs du bolus et adminis- trez à nouveau le bolus.
Bolus arrêté Impossible de reprendre bolus ou de purger canule. XX,XXX de YY,YYY U adminis- trée(s). ZZ,ZZZ U non adminis- trée(s). Saisir valeurs à nouveau si pécessaire	Alarme	La pile s'est déchargée alors qu'une administra- tion de bolus ou une procédure Purge canule était en cours ou le message Repren- dre bolus ? est apparu et n'a pas été effacé.	 Notez la quantité d'insuline non administrée. Remplacez la pile AA. Sélectionnez OK pour effacer l'alarme. Administrez la quantité de bolus res- tante si nécessaire.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Vérifier réglages Configura- tion Assis- tant de démarrage terminée. Vérifier et configurer les autres réglages.	Alerte	Certains réglages ont été effacés ou ont repris leurs valeurs d'usine par défaut.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Passez en revue les réglages qui n'ont pas déjà été définis dans l'As- sistant de démarrage et ressaisissez les valeurs si nécessaire.
Erreur grave pompe Administra- tion arrêtée. La pompe ne fonc- tionne pas correcte- ment. Ne pas l'utiliser. Enlever le cathéter du corps. Envi- sager une voie alterna- tive d'admi- nistration. Se référer au manuel d'utilisation.	Alarme	La pompe a ren- contré une erreur qui ne peut pas être résolue. Par exemple, la pompe peut avoir un problème mécanique.	 La pompe n'est pas en mesure d'administrer de l'insuline. Déconnectez le cathéter et arrêtez d'utiliser la pompe. Envisagez une autre forme d'administration d'insuline. Vérifiez la glycémie et traitez selon les besoins. Notez le code d'erreur qui apparaît sur l'écran d'alarme. Contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic pour obtenir une assistance concernant la pompe.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Limite d'ad- ministr. dépassée Administra- tion arrêtée. Vérifiez la glycémie. Se référer au manuel d'utilisation pour plus d'informa- tions.	Alarme	La pompe a arrêté l'administration d'insuline parce que la limite d'ad- ministration horaire a été atteinte. Cette limite est basée sur le réglage du bolus maximum et sur le réglage du débit basal maxi- mum. Si cette alarme se produit pendant un bolus, le bolus est annulé avant qu'il ne puisse se terminer.	 Vérifiez la glycémie. Sélectionnez Reprendre déb. basal. Vérifiez l'historique du bolus et réévaluez les besoins en insuline. Continuez à surveiller la glycémie.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Limite de l'appareil Vous devez supprimer un appareil existant (type d'ap- pareil) avant de pouvoir en appairer un nouveau (type d'ap- pareil).	Message	La pompe est déjà appairée avec le nombre maximum d'appareils pour ce type. La liste suivante décrit le nombre maximum de cha- que <i>type d'appareil</i> à appairer avec la pompe : • Lecteur - Quatre lecteurs Accu- Chek Guide Link • CGM - Un trans- metteur Guardian 4 • Appareil mobile - Un appareil mobile compati- ble	 Sélectionnez OK pour effacer le message. Accédez à l'écran Gestion des appareils et sélectionnez l'appareil à supprimer de la liste des appareils. Sélectionnez Supprimer, puis sélectionnez Oui pour confirmer ou Non pour annuler. Appairez la pompe et l'appareil souhaité.
Appareil non compa- tible L'appareil ne peut pas être utilisé avec cette pompe.	Alerte	La pompe ne peut pas s'appairer avec l'appareil sélec- tionné.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic pour obtenir une assistance.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Appareil non détecté Veillez à ce que l'appa- reil soit à portée et en mode d'ap- pairage.	Alerte	La pompe ne s'est pas appairée avec l'appareil.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Confirmez que l'appareil n'est pas déjà appairé avec une pompe. Confirmez que l'appareil est prêt à s'appairer avec la pompe. Vérifiez que la pompe ne se trouve pas à proximité d'appareils électroni- ques qui pourraient provoquer des interférences, notamment des télé- phones portables non appairés avec le système MiniMed 780G et d'au- tres appareils sans fil.
			 Rapprochez l'appareil de la pompe. Essayez d'appairer de nouveau la pompe avec l'appareil.
Purger canule ? Sélectionner Purger pour purger canule ou Terminé si purge n'est pas néces- saire.	Alarme	L'écran Purger canule ? est actif depuis 15 minutes.	 Pour purger la canule, sélectionnez Purger. Si la canule n'a pas besoin d'être purgée, sélectionnez Terminé pour ignorer ce processus.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Glycémie haute XXX mg/dl Vérifier le cathéter. Vérifier les corps cétoni-	Alerte	La mesure du lec- teur de glycémie est supérieure à 250 mg/dl. Cette alerte appa- raît en mode Manuel Pour une	 Sélectionnez Non pour empêcher la pompe d'utiliser la glycémie à distance. Sélectionnez Oui pour confirmer la mesure de glycémie. Vérifiez la glycémie et traitez selon les besoins.
ques. Envisa- ger une injection d'insuline. Surveiller la glycémie. Confirmer la glycémie ?		Glycémie haute XXX mg/dl alors que la fonction SmartGuard est active, consultez Alertes et messages de la fonction SmartGuard, à la page 292.	
Insérer pile Administra- tion arrêtée. Insérez une pile neuve de suite.	Alarme	La pile a été reti- rée de la pompe. Si un bolus était en cours lorsque la pile a été retirée, un message Reprendre bolus ? apparaît et une tonalité retentit lors de l'insertion d'une pile neuve. Le message indi- que la quantité de bolus administrée.	 Insérez une pile AA neuve. L'alarme s'efface lorsqu'une pile neuve est insérée. La pompe s'éteint après 10 minutes à moins qu'une pile neuve ne soit insérée.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Débit blo- qué Vérifiez la glycémie. Envisager de mesurer les corps cétoni- ques. Vérifier le réservoir et le cathé- ter.	Alarme	La pompe a détecté que le débit d'insuline basale ou de bolus a été bloqué.	 Vérifiez la glycémie et les corps cétoniques. Administrez une injec- tion d'insuline si nécessaire. Retirez le cathéter et le réservoir. Sélectionnez Retour piston pour démarrer le processus à l'aide d'un cathéter et d'un réservoir neufs. Si l'alarme se produit durant l'adminis- tration d'un bolus : Contrôlez l'écran Hist. quotidien pour la quantité de bolus déjà administrée avant l'émission de l'alarme de la pompe. Envisagez d'administrer le bolus res- tant si l'insuline de bolus n'était pas incluse dans une injection d'insuline.

AVERTISSEMENT : N'utilisez pas la fonction SmartGuard pendant une période de temps déterminée par un professionnel de santé après une injection manuelle d'insuline à l'aide d'une seringue ou d'un stylo. Les injections manuelles ne sont pas prises en compte avec la fonction SmartGuard. Par conséquent, la fonction Smart-Guard pourrait administrer une quantité excessive d'insuline. Une quantité excessive d'insuline peut entraîner une hypoglycémie. Demandez à un professionnel de santé combien de temps vous devez attendre après une injection manuelle d'insuline avant de reprendre la fonction SmartGuard.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Débit blo- qué Vérifiez la glycémie. Envisager de mesurer les corps cétoni- ques. Insu- line dans le réservoir estimée à 0 U. Rem- placer le réservoir et le cathéter.	Alarme	La pompe a détecté que le débit d'insuline est bloqué et qu'il n'y a pas d'insuline dans le réservoir.	 Vérifiez la glycémie et les corps cétoniques. Administrez une injec- tion d'insuline si nécessaire. Retirez le cathéter et le réservoir. Sélectionnez Retour piston pour démarrer le processus à l'aide d'un cathéter et d'un réservoir neufs. Si l'alarme se produit durant l'adminis- tration d'un bolus : Contrôlez l'écran Hist. quotidien pour la quantité de bolus déjà administrée avant l'émission de l'alarme de la pompe. Envisagez d'administrer le bolus res- tant si l'insuline de bolus n'était pas incluse dans une injection d'insuline
Débit blo- qué Purge de la canule arrê- tée. Enlever le cathéter du corps. Remplacer le réservoir et le cathéter.	Alarme	La pompe a détecté que le débit d'insuline est bloqué lors de la purge de la canule.	 Vérifiez la glycémie et les corps cétoniques. Administrez une injec- tion d'insuline si nécessaire. Retirez le cathéter et le réservoir. Sélectionnez Retour piston pour démarrer le processus à l'aide d'un cathéter et d'un réservoir neufs.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Débit blo- qué Purge de la tubulure arrêtée. Enle- ver le réser- voir et sélectionner Retour pis- ton pour reprendre.	Alarme	La pompe a détecté que le débit d'insuline est bloqué lors de la purge de la tubu- lure. Il peut y avoir un problème de connexion entre la tubulure et le réservoir.	 Retirez le réservoir et sélectionnez Retour piston pour redémarrer le processus de purge de la tubulure. Déconnectez la tubulure du réservoir. Confirmez que la tubulure n'est pas pincée ou courbée. Poursuivez les étapes affichées sur le pompe à l'aide des mêmes cathéte et réservoir. Si cette alarme survient à nouveau, remplacez le cathéter.
Mise en place incomplète Enlever le réservoir et sélectionner Retour pis- ton pour recommen- cer.	Alarme	Vous avez appuyé sur 🔦 alors que la mise en place avait commencé.	 Retirez le réservoir pour recommen- cer. Sélectionnez Retour piston et suive les instructions à l'écran.
Pile de la pompe fai- ble Remplacer la pile dès que possible.	Alerte	La puissance de la pile de la pompe est faible. La durée de vie restante de la pile est de 10 heures ou moins.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerté Remplacez la pile AA dès que possible. Sinon, l'administration d'insuline s'arrête et l'alarme Remplacer la pile maintenant est émise. Si la pompe est en cours d'administration d'un bolus ou de purge de canule, attendez la fin de l'administration pour remplacer la pile.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Glycémie basse XX mg/dl Traiter glyc. faible. Pas de bolus avant glycémie normale. Surveiller la glycémie. Confirmer la glycémie ?	Alerte	La mesure du lec- teur de glycémie est inférieure à 70 mg/dl.	 Sélectionnez Non pour empêcher la pompe d'utiliser la mesure de glycémie à distance. Sélectionnez Oui pour confirmer la mesure de glycémie. Vérifiez la glycémie et traitez selon les besoins.
Réservoir bas <i>XX</i> unité(s) restante(s). Remplacer le réservoir.	Alerte	Le niveau d'insu- line dans le réser- voir est faible selon le nombre d'unités définies dans le rappel Réservoir bas.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Remplacez le réservoir rapidement. Si le réservoir n'est pas remplacé après la réception de cette alerte, une deuxième alerte Réservoir bas apparaît lorsque le niveau d'insuline atteint la moitié de la quantité de l'alerte initiale.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Erreur ges- tion régla- ges Administra- tion arrêtée. Réglages de secours effa- cés de ges- tion des réglages. Réglages actuels sont corrects. Sélectionner OK pour redémarrer. Se référer au manuel d'utilisation.	Alarme	Une erreur de la pompe s'est pro- duite et la pompe doit être redémar- rée. Les réglages de secours ont été perdus, mais les réglages actuels sont inchangés.	 Sélectionnez OK pour redémarrer la pompe. Les réglages actuels sont inchangés. Seuls les réglages de secours sont perdus. Lorsque la pompe redémarre, suivez les instructions sur l'affichage de la pompe. Si la pompe était en cours d'administration d'un bolus ou de purge de la canule, vérifiez Hist. quotidien et évaluez le besoin en insuline.
Purge max atteinte 3X,X U. Avez- vous vu des gouttes au bout de la tubulure ?	Alarme	Le nombre d'uni- tés prévues pour purger la tubulure a été dépassé. À ce stade, l'insuline doit être visible à l'extrémité de la tubulure.	 S'il y a des gouttes d'insuline à l'extrémité de la tubulure, sélectionnez Oui. En l'absence de gouttes d'insuline à l'extrémité de la tubulure, sélectionnez Non. Suivez les instructions affichées sur la pompe.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Purge max atteinte 4X,X U. Enle- ver le réser- voir et sélectionner Retour pis- ton pour recommen- cer la procé- dure Nouveau réservoir.	Alarme	Le nombre d'uni- tés prévues pour purger la tubulure a été dépassé. À ce stade, l'insuline doit être visible à l'extrémité de la tubulure.	 Retirez le réservoir. Vérifiez s'il y a toujours de l'insuline dans le réservoir. S'il y a de l'insuline dans le réservoir, le même réservoir peut être utilisé. Sélectionnez Retour piston pour redémarrer la procédure Nouveau réservoir.
Aucun réser- voir détecté Retour du piston avant de placer le réservoir.	Alarme	Il n'y a pas de réservoir dans la pompe ou le réservoir n'est pas correctement mis en place.	 Sélectionnez Retour piston. Confirmez que le réservoir est rempli d'insuline. Lorsque vous y êtes invité, confirmez que le réservoir est inséré et correctement verrouillé en place.
Erreur d'ali- mentation Administra- tion arrêtée. Pour sauve- garder régla- ges les télétransmet- tre vers CareLink ou les noter. Se référer au manuel d'utilisation.	Alarme	Il est impossible de charger la source d'alimenta- tion interne de la pompe. La pompe fonctionne uni- quement sur la pile AA.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alarme. Vérifiez la glycémie et traitez selon les besoins. Enregistrez les réglages de la pompe dès que possible, car la pile AA peut ne pas durer long- temps. Contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic pour obtenir une assistance concer- nant la pompe.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Défaut d'ali- mentation La pile AA a été retirée pendant plus de 10 min. ou l'ali- mentation interrompue. Sélectionner OK pour sai- sir heure et date à nou- veau.	Alarme	La pile a été hors de la pompe pen- dant plus de dix minutes et la pompe n'est plus alimentée. La date et l'heure doivent être réinitialisées.	 Sélectionnez OK pour accéder à l'écran Heure et date. Saisissez l'heure actuelle, le format d'heure et la date.
Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
---	--------	--	--
Erreur de pompe Administra- tion arrêtée. Réglages actuels effa- cés. Redé- marrage de la pompe nécessaire. Sélectionner OK pour redémarrer et saisir réglages à nouveau. Se référer au manuel d'utilisation.	Alarme	Une erreur s'est produite sur la pompe et celle-ci va redémarrer. Les réglages de la pompe reprennent les valeurs d'usine par défaut.	 Sélectionnez OK pour redémarrer la pompe. Lorsque la pompe redémarre, suivez les instructions sur l'affichage de la pompe. Après le redémarrage de la pompe, vérifiez les réglages et ressaisissez les valeurs si nécessaire. Si les réglages de secours ont été récemment enregistrés dans Gestion des réglages, utilisez Restaurer réglages. Si la pompe était en cours d'administration d'un bolus ou de purge de la canule, vérifiez Hist. quotidien et réévaluez le besoin en insuline. Si cette alarme se reproduit fréquemment, notez le code d'erreur sur l'écran d'alarme (il peut aussi se trouver dans Hist. alarmes) et contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic pour abtenic una accietance.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Erreur de pompe Administra- tion arrêtée. Réglages inchangés. Redémarrage de la pompe nécessaire. Sélectionner OK pour redémarrer. Se référer au manuel d'utilisation.	Alarme	Une erreur de pompe s'est pro- duite, la pompe doit être redémar- rée.	 Sélectionnez OK pour redémarrer la pompe. Si la pompe était en cours d'administration d'un bolus ou de purge de la canule, vérifiez Hist. quotidien et réévaluez le besoin en insuline. Si cette alarme se reproduit fréquemment, notez le code d'erreur sur l'écran d'alarme (il peut aussi se trouver dans Hist. alarmes) et contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic pour obtenir une assistance.
Erreur de pompe Administra- tion arrêtée. Réglages inchangés. Sélectionner OK pour continuer. Se référer au manuel d'utilisation.	Alarme	La pompe a ren- contré une erreur, mais un redémar- rage n'est pas nécessaire. Le pro- blème est résolu. Les réglages ne sont pas modifiés.	 Sélectionnez OK pour reprendre l'administration d'insuline basale. Si la pompe était en cours d'administration d'un bolus ou de purge de la canule, vérifiez Hist. quotidien et réévaluez le besoin en insuline. Si cette alarme se reproduit fré- quemment, notez le code d'erreur sur l'écran d'alarme (il peut aussi se trouver dans Hist. alarmes) et con- tactez un représentant local du ser- vice d'assistance de Medtronic pour obtenir une assistance.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Pompe redémarrée Administra- tion arrêtée. Réglages inchangés. Sélectionner OK pour continuer. Se référer au manuel d'utilisation.	Alarme	La pompe a ren- contré un pro- blème et a redémarré. Les réglages n'ont pas été modifiés.	 Sélectionnez OK pour continuer. Si la pompe était en cours d'administration d'un bolus ou de purge de la canule, vérifiez Hist. quotidien et réévaluez le besoin en insuline. Si cette alarme se reproduit fréquemment, notez le code d'erreur sur l'écran d'alarme (il peut aussi se trouver dans Hist. alarmes) et contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic pour obtenir une assistance.
Remplacer la pile Charge pile restante moins de 30 minutes. Afin de garantir l'ad- ministration d'insuline, remplacer la pile de suite.	Alerte	La puissance de la pile est faible et s'épuisera dans les 30 minutes.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Remplacez la pile AA.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Remplacer la pile main- tenant Administra- tion arrêtée. Remplacer la pile pour reprendre l'administra- tion.	Alarme	L'administration d'insuline s'est arrêtée, car la puis- sance est faible. La pile n'a pas été remplacée après l'alerte Pile de la pompe faible.	Remplacez la pile immédiatement pour reprendre l'administration d'insu- line.
Réservoir estimé à 0 U Pour assurer l'administra- tion d'insu- line, changer de réservoir.	Alerte	Le niveau du réservoir est estimé à 0 unité.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Remplacez le réservoir.
Reprendre bolus ? XXX de YYY U admi- nistrée(s). Reprendre administra- tion de ZZZ U ?	Message	L'administration d'un bolus normal a été interrompue, car la pile de la pompe a été reti- rée. Si cette inter- ruption a eu lieu dans les dix der- nières minutes, le bolus peut être repris.	 Vérifiez le message pour voir quelle quantité du bolus a été administrée. Pour annuler l'administration res- tante du bolus, sélectionnez Annu- ler. Pour reprendre l'administration du bolus, sélectionnez Reprendre.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Reprendre bolus duo ? XX de YY U adminis- trée(s). Reprendre administra- tion de ZZ U pendant XX:XX H ?	Message	La partie Carré de l'administration du bolus duo a été interrompue. Si cette interruption a eu lieu dans les dix dernières minutes, le bolus peut être repris.	 Vérifiez le message pour voir quelle quantité du bolus duo a été admi- nistrée. Pour annuler l'administration res- tante du bolus, sélectionnez Annu- ler. Pour reprendre l'administration du bolus, sélectionnez Reprendre.
Reprendre bolus duo ? XX de YY U adminis- trée(s). Reprendre administra- tion de ZZ U maintenant, et AA U de carré pen- dant XX:XX H ?	Message	La partie Normal de l'administration d'un bolus duo a été interrompue, car la pile de la pompe a été reti- rée. Si cette inter- ruption a eu lieu dans les dix der- nières minutes, le bolus peut être repris.	 Vérifiez le message pour voir quelle quantité du bolus duo a été admi- nistrée. Pour annuler l'administration res- tante du bolus, sélectionnez Annu- ler. Pour reprendre l'administration du bolus, sélectionnez Reprendre.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Reprendre bolus carré ? XX de YY U adminis- trée(s) pen- dant XX:XX H. Reprendre administra- tion de ZZ U pendant XX:XX H ?	Message	L'administration du bolus carré a été interrompue. Si cette interrup- tion a eu lieu dans les dix dernières minutes, le bolus peut être repris.	 Vérifiez le message pour voir quelle quantité du bolus carré a été admi- nistrée. Pour annuler l'administration res- tante du bolus, sélectionnez Annu- ler. Pour reprendre l'administration du bolus, sélectionnez Reprendre.
Retour pis- ton néces- saire Administra- tion arrêtée. Retour pis- ton néces- saire en raison d'une erreur de pompe. Sélectionner Ok pour continuer. Se référer au manuel	Alarme	La pompe a ren- contré une erreur.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alarme après que la pompe a ter- miné le retour du piston. Sélectionnez Réservoir + cathéter à partir de l'écran Menu pour démar- rer le processus Nouveau réservoir à l'aide d'un cathéter et d'un réservoir neufs. Pour des détails, consultez <i>Installation du réservoir et du cathéter,</i> à la page 79. Si cette alarme se reproduit fré- quemment, contactez un représen- tant local du service d'assistance de Medtronic pour obtenir une assis- tance.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Touche blo- quée Touche maintenue enfoncée pendant plus de	Alarme	La pompe a détecté qu'une touche a été maintenue enfon- cée pendant une durée inhabituelle- ment longue.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alarme. Si cette alarme survient à nouveau, contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic pour obtenir une assistance concer- nant la pompe.
3 minutes.			 Si l'alarme ne peut pas être effacée Consultez Problèmes liés à la pompe, à la page 235.
			 Envisagez une autre forme d'insu- line, car la pompe n'administre pas d'insuline.
			 Vérifiez la glycémie et traitez selon les besoins.
			 Contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic pour obtenir une assistance concer- nant la pompe.

Alarmes, alertes et messages liés à la CGM (capteur)

Le tableau suivant répertorie les alarmes, les alertes et les messages les plus courants ou les plus graves liés aux mesures de glucose du capteur ainsi qu'à l'état du transmetteur et du capteur. Le tableau explique également la signification, les conséquences et les raisons de l'apparition de ces notifications, et décrit les étapes pour la résolution des problèmes.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Alerte avant hyper Le taux de glu- cose s'approche de la limite haute. Vérifiez la glycémie.	Alerte	La mesure de glucose du cap- teur s'approche de la limite haute spécifiée.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Vérifiez la glycémie. Suivez les instructions d'un pro- fessionnel de santé et continuez à mesurer la glycémie.
Alerte avant hypo Le taux de glu- cose s'approche de la limite basse. Vérifiez la glycémie.	Alerte	La mesure de glucose du cap- teur s'approche de la limite basse spécifiée.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Vérifiez la glycémie. Suivez les instructions d'un pro- fessionnel de santé et continuez à mesurer la glycémie.
Alerte hyper XXX mg/dl Taux de glucose élevé. Vérifiez la glycémie.	Alerte	La mesure de glucose du cap- teur est égale ou supérieure à la limite haute spé- cifiée.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Vérifiez la glycémie. Suivez les instructions d'un pro- fessionnel de santé et continuez à mesurer la glycémie.
Alerte hypo XX mg/dl Taux de glucose faible. Vérifiez la glycémie.	Alerte	La mesure de glucose du cap- teur est égale ou inférieure à la limite basse spé- cifiée.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Vérifiez la glycémie. Suivez les instructions d'un pro- fessionnel de santé et continuez à mesurer la glycémie.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Alerte hypo XX mg/dl Taux de glucose faible. Adminis- tration d'insuline interrompue depuis XX:XX. Vérifiez la glycé- mie.	Alarme	La mesure de glucose du cap- teur est égale ou inférieure à la limite basse spé- cifiée et la pompe a arrêté l'administration d'insuline en rai- son d'un Arrêt avant hypo ou d'un Arrêt hypo.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alarme. Vérifiez la glycémie. Suivez les instructions d'un pro- fessionnel de santé et continuez à mesurer la glycémie.
Reprise admi- nistr. basale L'administration basale a repris à XX:XX après l'ar- rêt temp par capteur. Vérifiez la glycémie.	Message	La pompe reprend l'admi- nistration d'insu- line basale après un événement Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo.	 Sélectionnez OK pour effacer le message. Vérifiez la glycémie. Suivez les instructions d'un professionnel de santé et continuez à mesurer la glycémie.
Reprise admi- nistr. basale Reprise adminis- tration basale due à la modifi- cation des régla- ges gluc. bas à XX:XX. Vérifiez la glycémie.	Alerte	La pompe reprend l'admi- nistration d'insu- line basale après un événement Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo parce que la fonction Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo a été désactivée.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Vérifiez la glycémie. Suivez les instructions d'un pro- fessionnel de santé et continuez à mesurer la glycémie.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Reprise admi- nistr. basale Durée maximale d'arrêt temp. de 2 heures atteinte. Vérifiez la glycé- mie.	Alerte	La pompe reprend l'admi- nistration d'insu- line basale deux heures après un événement Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Vérifiez la glycémie. Suivez les instructions d'un pro- fessionnel de santé et continuez à mesurer la glycémie.
Reprise admi- nistr. basale Durée maximale d'arrêt temp. de 2 heures atteinte. Glucose reste inférieur à la limite basse. Véri- fiez la glycémie.	Alarme	La pompe reprend l'admi- nistration d'insu- line basale deux heures après un événement Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo.	 La pompe a repris l'administration d'insuline basale ; cependant, la mesure de glucose du capteur est encore égale ou inférieure à la limite basse. Sélectionnez OK pour effacer l'alarme. Vérifiez la glycémie. Suivez les instructions d'un professionnel de santé et continuez à mesurer la glycémie.
Gly non reçue Rapprocher la pompe et le transmetteur. Sélectionner OK pour envoyer à nouveau la gly- cémie vers le transmetteur.	Alerte	Le transmetteur n'a pas pu rece- voir la mesure du lecteur de glycé- mie de la pompe.	 Rapprochez la pompe et le trans- metteur. Sélectionnez OK pour effacer l'alerte, puis saisissez une nou- velle mesure du lecteur de glycé- mie.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Calibration non acceptée Les informations du capteur sont indisponibles pendant 2 heu- res maximum. Les glycémies saisies peuvent ne pas calibrer le capteur, mais peuvent encore être utilisées pour la thérapie.	Alerte	Le système n'a pas pu utiliser les mesures du lec- teur de glycémie saisies pour cali- brer le capteur. Cette alerte sur- vient unique- ment le premier jour.	 Lavez-vous et séchez-vous soi- gneusement les mains. Sélectionnez OK pour effacer l'alarme. Envisagez d'attendre jusqu'à deux heures, puis saisissez une nouvelle mesure du lecteur de glycémie. Contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic pour obtenir une assis- tance, le cas échéant.
Calibration non acceptée Attendre au moins 15 minu- tes. Se laver les mains, tester à nouveau la gly- cémie et calibrer.	Alerte	Le système n'a pas pu utiliser les mesures du lec- teur de glycémie saisies pour cali- brer le capteur.	 Lavez-vous et séchez-vous soi- gneusement les mains. Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Après 15 minutes, saisissez une nouvelle mesure du lecteur de glycémie. Si une alerte Calibration non acceptée est reçue au cours de la seconde calibration après 15 minutes, une alerte Remplacer capteur se produit. Contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic pour obtenir une assis- tance, le cas échéant.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Remplacer cap- teur Insérer nouveau capteur et Démarrer nou- veau capteur.	Alerte	Non a été sélec- tionné dans le message Vérifier l'insertion du capteur, indi- quant que le capteur n'est pas complètement inséré.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Remplacez le capteur. Pour des détails, reportez-vous au manue d'utilisation du capteur. Une fois le capteur remplacé, consultez <i>Démarrage du capteur</i>, à la page 126.
Remplacer cap- teur Deuxième cali- bration a été rejetée. Insérer un nouveau cap- teur.	Alerte	Une alerte Cali- bration non acceptée se pro- duit si la mesure du lecteur de glycémie saisie diffère trop de la mesure de glu- cose du capteur la plus récente. Cette alerte sur- vient lorsque deux alertes Cali- bration non acceptée sont	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Remplacez le capteur. Pour des détails, reportez-vous au manue d'utilisation du capteur.
Remplacer cap- teur Le capteur ne fonctionne pas correctement. Insérer un nou- veau capteur.	Alerte	reçues à la suite. Cette alerte est émise lorsque le transmetteur diagnostique un problème avec le capteur qui ne peut pas être résolu.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Remplacez le capteur. Pour des détails, reportez-vous au manue d'utilisation du capteur.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Vérifier conne- xion Vérifier la conne- xion du trans- metteur et capteur, ensuite sélectionner OK.	Alerte	La pompe n'a pas pu détecter le transmetteur et est incapable de recevoir le signal du cap- teur.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Si le capteur est complètement inséré, sélectionnez Oui. Si le capteur n'est pas complètement inséré, sélectionnez Non. Si le capteur n'était pas complè- tement inséré, insérez un capteur neuf. Consultez Problèmes liés à la pompe, à la page 235 pour une assistance supplémentaire, le cas échéant.
Saisir glyc. main- tenant Saisir glycémie pour calibrer le capteur. Les infos du capteur ne sont plus dispo- nibles.	Alerte	Une mesure du lecteur de glycé- mie est requise pour calibrer le capteur. Les mesures de glu- cose du capteur ne peuvent pas être reçues tant que le capteur n'a pas été cali- bré.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Si aucune mesure du lec- teur de glycémie n'est saisie dans les 30 minutes, l'alerte Saisir glyc. maintenant se déclenche à nou- veau. Sélectionnez Rappel alarme, sai- sissez le délai de rappel d'alarme souhaité et sélectionnez OK. Si aucune mesure du lecteur de glycémie n'est saisie avant la fin du délai de rappel d'alarme, l'alerte Saisir glyc. maintenant se déclenche à nouveau. Saisissez une mesure du lecteur de glycémie pour calibrer le cap- teur.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Gluc. capt. haut Le taux de glu- cose était de 250 mg/dl ou plus pendant plus de 3 heures. Vérifier le cathé- ter. Vérifier les corps cétoniques. Surveillez le taux de glucose.	Alerte	Le glucose du capteur était de 250 mg/dl ou plus pendant trois heures.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Vérifiez la glycémie et traitez selon les besoins.
Signal capteur perdu Rapprocher la pompe du trans- metteur. La recherche du signal peut pren- dre 15 minutes.	Alerte	Aucun signal du transmetteur n'a été reçu pendant 30 minutes durant ou après l'initialisation du capteur.	 Rapprochez la pompe du transmetteur. Il peut s'écouler jusqu'à 15 minutes pour que la pompe établisse la communication avec le transmetteur. Sélectionnez OK pour effacer l'alerte.
Pile du trans- metteur faible Recharger le transmetteur dans un délai de 24 heures.	Alerte	La pile du trans- metteur doit être rechargée dans un délai de 24 heures.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Rechargez le transmetteur dès que possible.

litre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Glucose faible XX mg/dl Glyc. capt. Basse inférieure à 54 mg/dl.Vérifier la glycémie et ajuster le traite- ment.	Alarme	La mesure de glucose du cap- teur a atteint ou est passée en dessous de 54 mg/dl. Cette alarme est défi- nie en usine et ne peut pas être modifiée ni désactivée. Cette alarme ne peut pas être mise en mode silence et est toujours active, que la pompe utilise la fonction SmartGuard ou le mode Manuel.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alarme. Vérifiez la glycémie et traitez selon les besoins.



Remarque : XX représente la mesure de glucose du capteur actuelle qui apparaît sur la pompe. Cette alarme demeure jusqu'à ce qu'elle soit effacée, même si les valeurs de glucose montent au-dessus de 54 mg/dl.

Liste des alarmes, des alertes et des messages

Message d'ur-	Alarme	La pompe est	Sélectionnez Continuer.
gence APPELEZ LES URGENCES. Je suis diabétique.		arrêtée en raison d'un glucose du capteur bas et il n'y a eu aucune réponse à l'alarme dans les	 Appelez immédiatement les urgences.
		10 minutes.	

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Calibration non réussie Confirmer signal du capteur. Cali- bration avant XX:XX.	Alerte	Le transmetteur n'a pas pu rece- voir de la pompe les mesures du lecteur de glycé- mie destinées à la calibration.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Vérifiez les icônes d'état sur l'écran d'accueil pour confirmer que la pompe capte un signal du capteur. En l'absence de signal du capteur, consultez Problèmes liés au capteur, à la page 239. Pour que les mesures de glucose du capteur soient prises sans interruption, saisissez ou confir- mez une mesure du lecteur de glycémie à l'heure affichée sur l'écran de la pompe.
Calibration non réussie Confirmer signal du capteur. Véri- fier à nouveau la glycémie pour calibrer le cap- teur.	Alerte	Le transmetteur n'a pas pu rece- voir de la pompe les mesures du lecteur de glycé- mie requises des- tinées à la calibration. La calibration est requise par le système pour que les mesures de glucose du capteur repren- nent. "Calibration nécessaire" appa- raît sur le graphi- que du capteur.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Effectuez une autre mesure de la glycémie, puis une nouvelle cali- bration.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Interférences possibles S'éloigner d'ap- pareils électroni- ques. La recherche du signal peut pren- dre 15 minutes.	Alerte	Il peut y avoir des interférences provenant d'un autre appareil électronique qui affecte la com- munication entre la pompe et le transmetteur.	 Éloignez-vous des autres appareils électroniques. Il peut s'écouler jusqu'à 15 minutes pour que la pompe commence à communiquer avec le transmetteur. Sélectionnez OK pour effacer l'alerte.
Alerte vitesse mont. Le taux de glu- cose augmente rapidement.	Alerte	La mesure de glucose du cap- teur est montée aussi vite ou plus vite que la limite Alerte vitesse mont. prédéfinie.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Vérifiez la glycémie à l'aide d'un lecteur. Suivez les instructions d'un pro- fessionnel de santé.
Capteur con- necté Si le capteur est nouveau, sélec- tionner Démarrer nouveau capteur. Sinon, sélection- ner Reconnexion.	Message	Le transmetteur a détecté qu'un capteur est con- necté. La pompe doit savoir s'il s'agit d'un nou- veau capteur ou si un ancien cap- teur a été recon- necté.	 Si un nouveau capteur a été connecté, sélectionnez Démarrer nouveau capt. Si un capteur déjà utilisé a été reconnecté, sélectionnez Reconnexion capteur. Dans l'un ou l'autre cas, le message "Initialisation du capteur" apparaît pendant deux heures. Après l'initialisation, la pompe commence à recevoir des mesures de glucose du capteur.
Capteur con- necté Démarrer nou- veau capteur.	Message	La pompe a détecté qu'il s'agit d'un nou- veau capteur qui doit être démarré et initialisé.	Sélectionnez Démarrer nouveau capt . L'alerte se ferme et un message "Initialisation en cours" apparaît sur le graphique du capteur avec une barre de progression.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Capteur en fin de vie Insérer un nou- veau capteur.	Alerte	Le capteur a atteint la fin de sa durée de vie utile.	 Remplacez le capteur. Pour des détails, reportez-vous au manuel d'utilisation du capteur. Sélectionnez OK pour effacer l'alerte.
Signal capteur non trouvé Se référer au manuel d'utilisa- tion.	Alerte	Après plusieurs tentatives, la pompe n'a pas pu détecter le transmetteur et est incapable de recevoir le signal du capteur.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Si la pompe ne parvient toujours pas à trouver le signal du cap- teur, contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic pour obtenir une assis- tance.
Mise à jour du capteur La mise à jour peut durer 3 heures. Surveiller la glycémie. Les glycémies saisies ne calibreront pas le capteur, mais peuvent encore être utili- sées pour la thé- rapie.	Alerte	La mesure de glucose du cap- teur est indispo- nible en raison d'une situation temporaire.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Suivez les instructions sur l'écran de la pompe. Le capteur n'a pas besoin d'être remplacé.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Arrêt avant hypo Administration arrêtée. Le taux de glucose s'ap- proche de la limite basse. Véri- fiez la glycémie.	Alerte	La mesure de glucose du cap- teur descend. L'administration d'insuline est arrêtée confor- mément au réglage Arrêt avant hypo et le glucose du cap- teur s'approche de la limite basse spécifiée. La fonction Arrêt avant hypo n'est pas disponible avec la fonction SmartGuard.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Vérifiez la glycémie. Si nécessaire, traitez la glycémie selon les ins- tructions d'un professionnel de santé.
Arrêt hypo Administration arrêtée. Le taux de glucose est de XX mg/dl. Vérifier la glycé- mie.	Alarme	La mesure de glucose du cap- teur est égale ou inférieure à la limite basse spé- cifiée. La fonction Arrêt hypo n'est pas disponible avec la fonction SmartGuard.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alarme. Vérifiez la glycémie. Si nécessaire, traitez la glycémie selon les ins- tructions d'un professionnel de santé.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Pile transmet- teur épuisée	Alerte	La pile du trans- metteur doit être	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte.
Recharger le transmetteur maintenant.		rechargee. Les mesures de glu- cose du capteur ne peuvent pas être enregistrées	• Rechargez le transmetteur.
		ni transmises tant que le trans- metteur n'est pas rechargé.	

Alertes et messages de la fonction SmartGuard

Le tableau suivant répertorie les alertes et les messages les plus courants ou les plus graves liés à la fonction SmartGuard. Le tableau explique également la signification, les conséquences et les raisons pour lesquelles ces notifications apparaissent, et indique les étapes nécessaires pour la résolution des problèmes.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
SmartGuard démarré Action en cours annulée.	Alerte	Une opération qui n'est pas autorisée durant la transition vers la fonction SmartGuard a été sélectionnée.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Laissez la pompe terminer sa transition vers la fonction Smart- Guard.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Sortie de Smart- Guard Basal xxxx démarré. Voulez- vous revoir la liste de vérifica- tion de Smart- Guard ?	 Aierte La pompe a quitté la fonction l'alerte. Sélectionnez Non p quitté la fonction smartGuard pour afficher la liste de view les raisons sui-vantes : Le capteur a été désactivé. La pompe a été désactivé. La pompe a administré l'in-suline basale suline basale suline basale suline basale d'administra-tion d'insuline, et non des mesures de glucose du capteur, pen-dant la durée Selectionnez Non p l'alerte. Sélectionnez afficher la liste de view smartGuard. Saisissez une mesure de glycémie. Saisissez une mesure de glycémie. Suivez les instruction fessionnel de santé à mesurer la glycém pour des détails, cou de la fonction Smart page 160 et Retour de SmartGuard après l'ad la page 160. 	 Sélectionnez Non pour effacer l'alerte. Sélectionnez Oui pour afficher la liste de vérification SmartGuard. Saisissez une mesure du lecteur de glycémie. Suivez les instructions d'un pro- fessionnel de santé et continuez à mesurer la glycémie. Pour des détails, consultez Sortie de la fonction SmartGuard, à la page 160 et Retour à la fonction SmartGuard après l'avoir quittée, à la page 160. 	
		Cette alerte ne peut pas être mise en mode silence et elle est toujours active chaque fois que le système utilise la fonction SmartGuard.	

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Sortie de Smart- Guard Administration d'insuline tou- jours interrom- pue.	Alerte	La pompe a quitté la fonction SmartGuard pour les raisons sui- vantes : • Le capteur a	 Saisissez une mesure du lecteur de glycémie. Reprenez manuellement l'admi- nistration d'insuline basale lors- que cela est approprié. Suivez les instructions d'un pro-
pue.		 Le capteur a été désactivé. Le message d'un événe- ment d'arrêt n'a pas été effacé dans les quatre heures. La pompe a administré l'in- suline basale sur la base de l'historique d'administra- tion d'insuline, et non des mesures de glucose du capteur, pen- dant la durée maximum de quatre heures. Cette alerte ne peut pas être mise en mode silence et elle est toujours active chaque fois que le système utilise la fonction 	 Suivez les instructions d'un professionnel de santé et continuez à mesurer la glycémie. Pour des détails, consultez Sortie de la fonction SmartGuard, à la page 160 et Retour à la fonction SmartGuard après l'avoir quittée, à la page 160.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Saisir glyc. main- tenant SmartGuard est à son débit d'ad- ministration maximum depuis 7 heures. Saisir glycémie pour continuer dans	Alerte	SmartGuard administre au débit d'adminis- tration basale SmartGuard maximum depuis sept heures. Ce débit est déter- miné automati-	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Saisissez une mesure du lecteur de glycémie pour revenir à Auto basal. Suivez les instructions d'un pro- fessionnel de santé et continuez à mesurer la glycémie.
SmartGuard.		quement par le système.	

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Saisir glyc. main- tenant SmartGuard est à son débit d'ad- ministration maximum depuis 7 heures. Saisir glycémie pour continuer dans SmartGuard. Cet événement s'est produit alors que la pompe était arrêtée temporai- rement et une action est requise pour reprendre l'ad- min.	Alerte	La pompe est arrêtée et la fonction Smart- Guard n'a pas pu abaisser la mesure de glu- cose du capteur. Il est prévu que le glucose du capteur reste au- dessus de l'ob- jectif SmartGuard.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Saisissez une mesure du lecteur de glycémie. Suivez les instructions d'un pro- fessionnel de santé et continuez à mesurer la glycémie.



Remarque :

- Le titre de l'alerte est le même que celui de l'alerte précédente Admin. max. SmartGuard dans le tableau.
- Si la pompe est arrêtée, il n'y aura pas d'administration. L'alerte peut toutefois encore se produire.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Saisir glyc. main- tenant Limite de temps pour débit d'ad- ministration min. atteinte par SmartGuard. Sai- sir glycémie pour continuer dans SmartGuard.	Alerte	La fonction SmartGuard a atteint la limite de durée pour une administra- tion minimum. La durée d'admi- nistration mini- mum est comprise entre trois et six heures selon la raison du débit d'admi- nistration mini-	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Saisissez une mesure du lecteur de glycémie pour revenir à Auto basal. Suivez les instructions d'un pro- fessionnel de santé et continuez à mesurer la glycémie.
		mum.	

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Saisir glyc. main- tenant Limite de temps pour débit d'ad- ministration min. atteinte par SmartGuard. Sai- sir glycémie pour continuer dans SmartGuard. Cet événement s'est produit alors que la pompe était arrêtée temporai- rement et une action est requise pour reprendre l'ad- min.	Alerte	SmartGuard a atteint la limite de durée pour une administra- tion minimum. La durée d'admi- nistration mini- mum est comprise entre trois et six heures selon la raison du débit d'admi- nistration mini- mum.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Saisissez une mesure du lecteur de glycémie. Suivez les instructions d'un pro- fessionnel de santé et continuez à mesurer la glycémie.



- Le titre de l'alerte est le même que celui de l'alerte précédente Admin. min. SmartGuard dans le tableau.
- Si la pompe est arrêtée, il n'y aura pas d'administration. L'alerte peut toutefois encore se produire.

Saisir glyc. main-	Alerte	La fonction	 Sélectionnez OK pour effacer
tenant		SmartGuard	l'alerte.
Saisir glycémie pour continuer dans SmartGuard.		requiert une mesure de glycé- mie pour vérifier la fiabilité du capteur.	 Saisissez une mesure du lecteur de glycémie pour revenir à Auto basal ou pour passer à la fonc- tion SmartGuard depuis le mode Manuel.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Glycémie haute XXX mg/dl	Alerte	La mesure du lecteur de glycé-	Sélectionnez Non pour empêcher la pompe d'utiliser la glycémie à
Vérifier le cathé- ter. Vérifier les corps cétoni-		mie est supérieure à 250 mg/dl.	distance. Sélectionnez Oui pour confirmer la mesure de glycémie.
ques.Surveiller la glycémie. Confir- mer la glycé- mie ?		Cette alerte ne s'applique qu'à la fonction Smart- Guard. Il existe une alerte équi- valente pour le mode Manuel. Consultez <i>Alar-</i> <i>mes, alertes et</i>	
		messages liés à la CGM (capteur), à la page 279.	

Alertes et messages du logiciel CareLink

Le tableau suivant répertorie les alertes et les messages les plus courants ou les plus graves liés au logiciel CareLink. Le tableau explique également la signification, les conséquences et les raisons de l'apparition de ces notifications, et décrit les étapes pour la résolution des problèmes. En cas d'alarme, d'alerte ou de message qui n'est pas répertorié, sélectionnez **OK** pour effacer la notification et contactez un représentant local du service d'assistance de Medtronic.

Titre et texte	Туре	Explication	Étapes suivantes
Télétransmission CareLink non trouv. Suivez les ins- tructions de l'app. de télé- trans. CareLink.	Message	La pompe ne peut pas trouver l'application de télétransmission CareLink parce que le mauvais code de pompe a été saisi ou la recherche a expiré avant que la pompe n'ait détecté l'applica- tion de télétrans- mission.	 Sélectionnez OK pour effacer le message. Suivez les instructions de l'application de télétransmission Care-Link. Pour des détails, consultez <i>Télétransmission des données de l'appareil vers le logiciel CareLink, à la page 103.</i>
Téléchargement lent L'administration d'insuline n'est pas affectée. Téléchargement CareLink peut prendre plus de temps que d'ha- bitude. Sélection- ner OK pour continuer. Se référer au manuel d'utilisa- tion.	Alerte	Le télécharge- ment des don- nées de la pompe prend plus longtemps que prévu. Les données n'en seront pas affec- tées.	 Sélectionnez OK pour effacer l'alerte. Attendez la fin du télécharge- ment des données. Si le problème persiste ou si le téléchargement ne progresse pas, appelez un représentant local du service d'assistance de Medtronic pour obtenir une assistance.

Annexe B: Caractéristiques techniques du produit

Caractéristiques techniques du produit

Cette annexe fournit les caractéristiques techniques détaillées du produit.

Caractéristiques techniques et réglages par défaut

Amplification des alarmes et des alertes

Les alertes suivantes peuvent être amplifiées jusqu'au stade de sirène si elles ne sont pas effacées :

 Alerte avant hypo Calibration non réussie Alerte hyper Interférences possibles Gluc. capt. haut Gly non reçue Capteur en fin de vie Capteur en fin de vie Capteur non trouvé Remplacer capteur Vérifier connexion Saisir glyc. maintenant Calibration non réussie Calibration non acceptée Mise à jour du capteur Pile transmetteur épuisée 	 Alerte avant hyper 	• Signal capteur perdu
 Alerte hyper Alerte hypo Gluc. capt. haut Reprise administr. basale Alerte vitesse mont. Gly non reçue Capteur en fin de vie Capteur en fin de vie Signal capteur non trouvé Remplacer capteur Glucose faible XX mg/dl (XX représente 54 mg/dl ou e dessous) Saisir glyc. maintenant Mise à jour du capteur Pile transmetteur épuisée 	 Alerte avant hypo 	Calibration non réussie
 Alerte hypo Gluc. capt. haut Reprise administr. basale Alerte vitesse mont. Capteur en fin de vie Calibration non acceptée Signal capteur non trouvé Glucose faible XX mg/dl (XX représente 54 mg/dl ou e dessous) Saisir glyc. maintenant Mise à jour du capteur Pile transmetteur épuisée 	• Alerte hyper	Interférences possibles
 Reprise administr. basale Alerte vitesse mont. Gly non reçue Capteur en fin de vie Signal capteur non trouvé Semplacer capteur Vérifier connexion Saisir glyc. maintenant Alerte vitesse mont. Capteur en fin de vie Signal capteur non trouvé Glucose faible XX mg/dl (XX représente 54 mg/dl ou e dessous) Mise à jour du capteur Pile transmetteur épuisée 	• Alerte hypo	• Gluc. capt. haut
 Gly non reçue Capteur en fin de vie Calibration non acceptée Signal capteur non trouvé Glucose faible XX mg/dl (XX représente 54 mg/dl ou e dessous) Saisir glyc. maintenant Mise à jour du capteur Pile transmetteur épuisée 	• Reprise administr. basale	• Alerte vitesse mont.
 Calibration non acceptée Signal capteur non trouvé Remplacer capteur Glucose faible XX mg/dl (XX représente 54 mg/dl ou e dessous) Saisir glyc. maintenant Mise à jour du capteur Pile transmetteur épuisée 	 Gly non reçue 	• Capteur en fin de vie
 Remplacer capteur Glucose faible XX mg/dl (XX représente 54 mg/dl ou e dessous) Saisir glyc. maintenant Mise à jour du capteur Pile transmetteur épuisée 	 Calibration non acceptée 	Signal capteur non trouvé
 Vérifier connexion dessous) Saisir glyc. maintenant Pile transmetteur épuisée 	Remplacer capteur	• Glucose faible XX mg/dl (XX représente 54 mg/dl ou en
 Saisir glyc. maintenant Mise à jour du capteur Pile transmetteur épuisée 	Vérifier connexion	dessous)
Pile transmetteur épuisée	• Saisir glyc. maintenant	• Mise à jour du capteur
		Pile transmetteur épuisée

La pompe à insuline MiniMed 780G émet une sirène si l'alerte n'est pas effacée dans les dix minutes. Avant dix minutes, la pompe émet des bips, vibre ou les deux selon les réglages de son et de vibration.

Minutes	Son	Vibration	Son et vibration
0-5	Bip	Vibration	Bip et vibration
6-9	Bip et vibration	Son et vibration	Bip et vibration
10	Sirène et vibreur	Sirène et vibreur	Sirène et vibreur

Remarque : L'alarme Message d'urgence émet une sirène lorsque cet écran s'affiche.

Message d'urgence	I
09:00	
APPELEZ LES	
URGENCES. Je suis	
diabétique.	

Plage d'altitude

- Plage de fonctionnement : entre 70,33 kPa (10,2 psiA) et 106,18 kPa (15,4 psiA)
- Plage de stockage : entre 49,64 kPa (7,2 psiA) et 106,18 kPa (15,4 psiA)

Rétroéclairage

Туре	LED (diode électroluminescente)
Veille de l'écran	15 secondes (par défaut), 30 secondes, une minute, trois minutes
Veille de l'écran quand le niveau d'énergie de la pile est faible	15 secondes (par défaut), 30 secondes

Administration de débit basal

Plage du débit d'administration	0 à 35 unités par heure ou valeur de Débit basal maximum, la plus faible de ces valeurs étant rete- nue.
Débit basal maximum par défaut	2 unités par heure

Schémas basaux	Maximum de 8 schémas. Chaque schéma couvre une période de 24 heures et peut comporter jusqu'à 48 débits. Les débits sont définis par incréments de 30 minutes.
Noms des schémas basaux	Noms fixes : Schéma 1, Schéma 2, Schéma 3, Schéma 4, Schéma 5, Travail, Congés, Maladie
Incréments	 0,025 unité par heure pour les débits de base compris entre 0 et 0,975 unité 0,05 unité par heure pour les débits de base com-
	 pris entre 1 et 9,95 unités 0,1 unité par heure pour des quantités basales comprises entre 10 et 35 unités

Mesure du lecteur de glycémie

La mesure du lecteur de glycémie fait référence à la mesure de glycémie la plus récente reçue du lecteur. Lorsqu'un lecteur Accu-Chek Guide Link est utilisé, la mesure apparaît sur l'écran d'accueil lorsque la fonction Capteur est désactivée. La mesure apparaît aussi sur l'écran Assistant bolus lorsqu'un bolus est programmé.

Expiration	12 minutes
Plage	10 à 600 mg/dl

Administration de bolus

Options Vitesse de bolus	Standard : 1,5 unités/minute	
	• Rapide : 15 unités/minute	
Incréments de programmation du bolus	• 0,025 unité	
	• 0,05 unité	
	• 0,1 unité	
Administration de fluide/Course de piston	 0,25 µl (microlitre) pour une course de piston de 0,025 unité 	
	• 0,5 µl pour une course de piston de 0,05 unité	
	• 2,0 μl pour une course de piston de 0,2 unité	

Réglages par défaut de la fonction Assistant bolus



Remarque : Lorsque la fonction SmartGuard est utilisée, la fonction Assistant bolus est appelée fonction Bolus.

Élément	Valeur par défaut	Limites	Segments disponi- bles maxi- mum	Incréments
Unités de gluci- des	Grammes	-	8	-
Ratio insuline/ glucides	Aucun	1-200 g/u	8	0,1 g/u pour 1-9,9 g/u 1 g/u pour des ratios de 10 g/u à 200 g/u
Sensibilité à l'in- suline*	Aucune	5-400 mg/dl	8	1 mg/dl
Objectifs glycé- miques*	Aucune	60-250 mg/dl	8	1 mg/dl
Durée d'insuline active	4 heures	2 à 8 heures	1	15 minutes

*S'applique uniquement au mode Manuel.

Caractéristiques de la fonction Assistant bolus

La fonction Assistant bolus utilise quatre formules pour estimer un bolus selon la mesure de glycémie actuelle. Les formules suivantes ne s'appliquent que lorsque les unités de glucides sont en grammes.

1. Si la mesure de glycémie actuelle est supérieure à l'objectif glycémique haut, la fonction Assistant bolus soustrait l'insuline active de l'estimation de correction de la glycémie, puis ajoute cette valeur à l'estimation de repas pour obtenir l'estimation de bolus total. Cependant, si le résultat de la soustraction de la quantité d'insuline active de l'estimation de correction de la glycémie est un nombre négatif (inférieur à zéro), l'estimation de bolus total ne repose que sur l'estimation de repas.

	(repas estimé)		(estimation de correction)	
Bolus total estimé ₌	A B	+	C - D E	- Insuline active

où : A = repas (grammes) B = ratio de glucides C = glycémie actuelle D = objectif glycémique haut E = sensibilité à l'insuline

Estimation de repas :

grammes de glucides ÷ ratio de glucides = unités d'insuline

Correction estimée :

(glycémie actuelle - objectif glycémique haut) ÷ sensibilité à l'insuline - insuline active = unités d'insuline

Estimation de bolus total :

Estimation de repas + estimation de correction = unités d'insuline

2. Si la glycémie actuelle est inférieure à l'objectif glycémique bas, la fonction Assistant bolus ajoute l'estimation de correction de la glycémie à l'estimation de repas pour obtenir l'estimation de bolus total.

	(repas estimé)	(estimation de correction)	
Bolus total estimé	= <u>A</u> +	C - D E	
où :	A = repas (grammes) B = ratio de glucides C = glycémie actuelle D = objectif glycémique bas E = sensibilité à l'insuline		
Estimation de rej	oas :		
grammes de glu	cides ÷ ratio de glucide	es = unités d'insuline	
Correction estime	ée :		
(glycémie actuell d'insuline	e - objectif glycémique	e bas) ÷ sensibilité à l'in:	suline = unités
Estimation de bo	olus total :		

Estimation de repas + estimation de correction = unités d'insuline

3. Si la mesure de glycémie actuelle se situe dans l'objectif glycémique haut ou bas, l'estimation de bolus total ne repose que sur l'estimation de repas.

	(Repas estimé)
Bolus total estimé ₌	repas (grammes)
	Ratio de glucides

Estimation de repas :

Grammes de glucides ÷ ratio de glucides = unités d'insuline

Remarque : Lorsque la mesure de glycémie actuelle est inférieure à l'objectif glycémique bas, une quantité d'insuline active n'est pas prise en compte dans les calculs de la fonction Assistant bolus.

Estimation de bolus total = estimation de repas

4. Si aucune mesure de glycémie n'est saisie, l'estimation de bolus total ne repose que sur l'estimation de repas.

La liste suivante comprend les conditions supplémentaires à prendre en considération lors de l'utilisation de la fonction Assistant bolus.

- Si la quantité d'un bolus duo est inférieure à l'estimation en raison de la limite Bolus max ou d'une modification apportée, la partie Carré du bolus est réduite en premier.
- Suivant le réglage Durée d'insuline active choisi, la pompe suit la quantité d'insuline encore active dans le corps. Elle apparaît comme Insuline active ou Insuline act. sur l'écran d'accueil, l'écran Bolus, l'écran Bolus manuel, l'écran Bolus prédéfini et l'écran Hist. quotidien. Cela évite une perfusion excessive d'insuline et réduit le risque d'hypoglycémie.
- La fonction Assistant bolus peut utiliser la mesure de glycémie, les unités de glucides et l'insuline active actuelles pour calculer le bolus estimé.
- Le graphique Courbe d'insuline active représente la durée pendant laquelle un bolus d'insuline abaisse le glucose après l'administration du bolus. Le pourcentage d'insuline restante baisse à des vitesses variables en fonction de la durée pendant laquelle l'insuline est active dans le corps.


Graphique adapté de Mudaliar and colleagues, Diabetes Care, volume 22, numéro 9, septembre 1999, page 1501.

Ratio de glucides

Nombre maximum de réglages de ratios	Plage
8	1 à 200 grammes/unité

Précision de l'administration

La précision de l'administration d'un débit basal de 1,0 U/h est de \pm 5%.

La précision de l'administration d'un débit basal de 0,025 U/h est de \pm 10%.

La précision de l'administration est de \pm 20% pour les volumes de bolus < 0,1 unité et de \pm 5% pour les volumes de bolus \ge 0,1 unité.

Tous les bolus normaux sont administrés en 16 minutes 41 secondes ± 3 secondes au débit standard (25 unités à 1,5 unité par minute) et en 1 minute 41 secondes ± 3 secondes au débit rapide (25 unités à 15 unités par minute).

- Durant l'administration, la pression de perfusion maximum générée et la pression du seuil d'occlusion avec un réservoir de 3,0 ml sont de 90,67 kPa (13,15 psi). Le volume du bolus résultant moyen généré lors de l'élimination de l'occlusion est de 0,0112 ml (équivalent à 1,12 unité d'insuline U-100).
- L'image suivante illustre une courbe de précision de l'administration représentative. La courbe en trompette représente la variation maximum en pourcentage par rapport à la dose d'insuline prévue pour un intervalle de temps donné, connue sous le nom de fenêtre d'observation, durant la perfusion d'insuline. La courbe supérieure correspond aux variations positives et la courbe inférieure aux variations négatives.



Courbe en trompette au débit intermédiaire de 1 U/h

Fonction Bolus express

Utilisez la fonction Bolus express pour configurer et administrer un bolus normal lorsque la pompe est en mode Veille. Cela est effectué à l'aide de \land ainsi que des sons et des vibrations.

Plage du mode sonore	De 0 à 20 incréments ou limite Bolus max, selon
	celle qui se produit en premier

Plage du mode vibratoire	De 0 à 20 incréments ou limite Bolus max, selon celle qui se produit en premier
Incrément par défaut	0,1 unité
Incrément ajustable	De 0,1 à 2 unités par incrément jusqu'à la limite Bolus max

Conditions environnementales

Le système MiniMed 780G est conçu pour supporter la plupart des conditions rencontrées dans la vie quotidienne. Pour plus de détails sur les conditions environnementales telles que l'exposition aux champs magnétiques et aux rayonnements, les capacités d'étanchéité et les températures extrêmes, consultez *Sécurité de l'utilisateur, à la page 6.*

- La plage de température de stockage de la pompe sans pile AA est comprise entre -20 °C (-4 °F) et 50 °C (122 °F).
- La plage de température de fonctionnement de la pompe est comprise entre 5 °C (41 °F) et 40 °C (104 °F).
- La plage de pression d'air de fonctionnement est comprise entre 700 hPa (10,2 psi) et 1060 hPa (15,4 psi).
- La plage de pression d'air de stockage est comprise entre 496,4 hPa (7,2 psi) et 1060 hPa (15,4 psi).
- La plage d'humidité relative (HR) en fonctionnement est comprise entre 20% et 90%.
- La plage HR lors du stockage est comprise entre 5% et 95%.

Performance essentielle

La pompe conservera les fonctionnalités suivantes afin d'éviter une perfusion insuffisante et une perfusion excessive :

- Précision de l'administration
- Détection d'occlusion
- Détection de réservoir vide
- Détection de défaut d'alimentation
- Statut de la thérapie par pompe Composant IU : LCD

• Annonce et affichage des notifications - Composants IU : haut-parleur piézoélectrique, LCD - s'applique à toutes les fonctions ci-dessus

Purge du cathéter et de la canule

- La canule peut être purgée entre 0,025 unité et 5,1 unités par incréments de 0,025 unité.
- La vitesse de purge standard est de 1,5 unité par minute.

La vitesse de purge rapide est de 15 unités par minute.

- Lors de la purge de la tubulure, un avertissement survient à 30 unités. Un deuxième avertissement est émis à 40 unités, indiquant qu'un retour de piston de la pompe doit être effectué.
- L'insuline utilisée pour purger le cathéter est enregistrée dans Hist. quotidien.
 Cette insuline n'est PAS incluse dans les totaux de la dose totale quotidienne sur l'écran Résumé.

Pression de perfusion

La pression de perfusion et la pression d'occlusion maximum pendant le processus de purge de la tubulure sont de 172,4 kPa (25 psi).

Réglages par défaut de l'administration d'insuline

Réglages du bolus

Élément	Réglage par défaut	Limites	Incréments
Fonction Assis- tant bolus :	Non	-	-
Fonction Bolus express :	Non	-	-
Incrément bolus express :	0,1 U	0,1 U à 2 U	-
Incrément bolus :	0,10 U	0,025 U 0,05 U 0,10 U	-
Bolus duo/carré :	Non	-	-

Élément	Réglage par défaut	Limites	Incréments
Bolus max :	10 U	0 à 25 U (par bolus)	-
Rappel Glyc. après bolus :	Non	0:30 à 5:00	0:30

Réglages de débit basal

Élément	Réglage par défaut	Limites	Incréments
Débit basal maxi- mum	2 U/H	0–35 U/H	0,025 U pour 0,025– 0,975 U/H 0,05 U pour 1,00– 9,95 U/H 0,1 U pour les débits de 10,0 U/H minimum
Débit basal	0,000 U/H	0,000 U/H jus- qu'au réglage Débit basal maxi- mum	0,025 U pour 0,025-0,975 U/H 0,05 U pour 1,00-9,95 U/H 0,1 U pour les débits de 10,0 U/H ou plus
Type basal temp	%	%, U/H	N/A
Pourcentage débit basal	100%	0-200%	5%
Débit basal tem- poraire	Débit basal actuel	De 0,0 U/H au Débit basal maxi- mum	0,025 U pour 0,025-0,975 U/H 0,05 U pour 1,00-9,95 U/H 0,1 U pour les débits de 10,0 U/H ou plus

Rappel Réservoir bas

Les valeurs reposent sur la quantité affichée, et non sur la quantité réelle.

Plage d'alerte	Incrément	Valeur
		par
		défaut
Le premier rappel survient entre 5 et 50 unités. Le deu-	1 unité	20 uni-
xième rappel survient à la moitié de la quantité spécifiée		tés
restante. Le deuxième rappel est automatique et ne peut		
pas être modifié.		

Bolus max

Plage	0 à 25 unités
Valeur par défaut	10 unités

Bolus normal

La plage est comprise entre 0,025 et 25 unités d'insuline, et est limitée par le réglage Bolus max.

Détection d'occlusion

Lorsqu'une occlusion est détectée, l'alarme Débit bloqué se déclenche. L'alarme d'occlusion est déclenchée par une moyenne de 2,23 unités d'insuline oubliée (bolus standard) ou de 1,97 unités d'insuline oubliée (bolus rapide). Le tableau suivant indique la détection d'occlusion pour quatre situations différentes en cas d'utilisation d'insuline U-100.

Débit	Délai minimum avant l'alarme	Délai moyen avant l'alarme	Délai maximum avant l'alarme
Administration de bolus (10 unités à la vitesse standard)	71 secondes	95 secondes	136 secondes
Administration de bolus (10 unités à la vitesse rapide)	9 secondes	10 secondes	14 secondes
Administration de débit basal (1,0 U/H)	2,00 heures	2,50 heures	3,80 heures
Administration de débit basal (0,025 U/H)	123,38 heures	142,03 heures	178,33 heures

Remarque : Certains facteurs comme les modifications de la température ambiante ou la présence d'air dans le cathéter ou le réservoir peuvent retarder une alarme d'occlusion.

Pourcentage de débit basal temporaire

La valeur par défaut est 100% de la programmation basale. Par exemple, si six unités d'insuline basale sont administrées par jour, la quantité basale temporaire par défaut sera de six unités par jour.

Plage	0 à 200%
Valeur par défaut	100% de la programmation de débit basal
Incrément	5%

Contrôles de sécurité du programme

Une condition de panne unique amène la pompe à arrêter l'administration d'insuline. La perfusion maximum avec une condition de panne unique est de 0,2 unité.

Dimensions de la pompe

Les dimensions de la pompe en centimètres sont, au maximum, de 9,68 de longueur x 5,36 de largeur x 2,49 de profondeur.

Les dimensions de la pompe en pouces sont, au maximum, de 3,81 de longueur x 2,18 de largeur x 1,01 de profondeur.

Mémoire de la pompe

Les réglages utilisateur et l'historique de la pompe sont stockés dans la mémoire de la pompe. La pompe conserve 90 jours d'historique pour les passer en revue.

Poids de la pompe

Le poids de la pompe à insuline, hors pile et consommables, est inférieur à 106 grammes.

Réglages par défaut du capteur

Réglages hauts du capteur				
Élément	Réglage par défaut	Limites	Incréments	
Alerte limite haute de glucose	250 mg/dl	100 à 400 mg/dl	5 mg/dl	
Alerte fixe Glyc. capt. haute	Oui (ne peut pas être dés- activé)	250 mg/dl pendant 3 heures	-	
Alerte avant hyper	Non	-	-	
Alerte hyper	Non	-	-	
Tps. avant hyper	15 minutes	5 à 30 minutes	5 minutes	
Alerte vitesse mont.	Non	-	-	
Lim. vitesse mont.	Deux flèches vers le haut	 1 flèche vers le haut (1 mg/dl/min) 2 flèches vers le haut (2 mg/dl/min) 3 flèches vers le haut (3 mg/dl/min) Limite personnalisée (1,0 à 5,0 mg/dl/min) 		
Rappel haut	1 heure	De 5 minutes à 3 heures	5 minutes	
Réglages bas du capteur				
Élément	Réglage par défaut	Limites	Incréments	
Alerte limite basse de glucose	60 mg/dl	50 à 90 mg/dl	5 mg/dl	

Réglages bas du capteur				
Élément	Réglage par défaut	Limites	Incréments	
Alerte fixe Glyc. capt. basse	Oui (ne peut pas être dés- activé)	54 mg/dl	-	
Arrêt avant hypo	Non	-	-	
Arrêt hypo	Non	-	-	
Alerte avant hypo	Non	-	-	
Alerte hypo	Non	-	-	
Rappel bas	20 minutes	De 5 minutes à 1 heure	5 minutes	
Alerte reprise basal	Non	-	-	

Réglages de la fonction SmartGuard			
Élément	Réglage par défaut	Limites	Incréments
SmartGuard	Non	-	-
Objectif	100 mg/dl	100 à 120 mg/dl	10 mg/dl
Bolus de correc. auto	Oui	120 mg/dl	-
Objectif tempo- raire	Non	150 mg/dl	-
Durée objectif temp.	2 heures	De 30 minutes à 24 heures	30 minutes

- / 1

Fréquence sonore

Le tableau suivant répertorie les tonalités sonores émises par la pompe et leurs fréquences correspondantes :

Nom de la tonalité	Fréquence
Alarme	1655 Hz, suivis de 3310 Hz
Alarme secondaire	1850 Hz
Sirène (intensification de l'alarme)	1655 Hz, suivis de 3310 Hz
Alerte	934 Hz
Gluc. capt. haut	1312 Hz, suivis de 1410 Hz, 1500 Hz, 1619 Hz, 1722 Hz
Gluc. capt. bas	1722 Hz, 1619 Hz, 1500 Hz, 1410 Hz, 1312 Hz
Valeur de glucose du capteur perdue	1485 Hz, suivis de 1395 Hz, 1320 Hz, 1395 Hz
Tonalité de message	1655 Hz
Tonalité du message d'arrêt	2100 Hz, suivis de 1800 Hz et 2100 Hz
Tonalité de rappel	934 Hz
Tonalité purge tubulure	1850 Hz
Tonalité annulation d'adminis- tration de bolus	1485 Hz, suivis de 1655 Hz et 1485 Hz
Tonalité chargement terminé	934 Hz
Tonalité chargement du réser- voir en cours	1850 Hz
Activation du bolus express	1045 Hz
Incrément 1 du bolus express	1175 Hz
Incrément 2 du bolus express	1320 Hz
Incrément 3 du bolus express	1395 Hz
Incrément 4 du bolus express	1570 Hz
Incrément 5 du bolus express	1760 Hz

Avis relatif à la norme CEI 60601-1-2 4e édition

CEI 60601-1-2 4e édition ; précautions spéciales concernant la CEM pour les équipements électromédicaux

- Précautions spéciales relatives à la compatibilité électromagnétique (CEM) : cet appareil porté sur le corps est conçu pour être utilisé dans un environnement résidentiel, domestique, public ou professionnel raisonnable dans lequel existent des niveaux courants de champs rayonnés "E" (V/m) ou "H" (A/m) tels que téléphones portables non appairés avec le système MiniMed 780G, réseaux Wi-Fi, technologie sans fil Bluetooth, ouvre-boîtes électriques, fours à micro-ondes et fours à induction. Cet appareil génère, utilise et peut émettre de l'énergie de radiofréquence, et s'il n'est pas installé et utilisé dans le respect des instructions fournies, il est susceptible de créer des interférences nuisibles aux communications radio.
- L'équipement de communication RF portable et mobile peut aussi affecter les équipements médicaux électriques. Si des interférences RF provenant d'un transmetteur RF mobile ou fixe sont observées, éloignez-vous du transmetteur RF qui provoque les interférences.

CEI 60601-1-2 4e édition ; 5.2.1.1

Le système MiniMed 780G ne doit pas être utilisé à côté d'autres équipements électriques. Si une telle utilisation devient nécessaire, le système MiniMed 780G doit être observé pour confirmer le fonctionnement normal du système.

Directives et déclaration du fabricant

Recommandations et déclaration du fabricant - Émissions électromagnétiques

La pompe à insuline MiniMed 780G est conçue pour être utilisée dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. Veillez à ce que la pompe à insuline MiniMed 780G soit utilisée dans un tel environnement.

Test d'émissions	Conformité	Environnement électromagnétique - Directives
Émissions RF Test : 47 CFR Partie 15, Sous-partie C, Sec- tion 15.247/FCC Par- tie 15, Sous-partie B, Section 15.109	 Bandes passantes 6 dB et 99% : conforme Puissance de sor- tie maximale : conforme Rayonnements parasites de transmission : conforme Densité spectrale de puissance : conforme Émissions rayon- nées à l'extrémité de la bande : conforme 	La pompe à insuline MiniMed 780G doit émettre de l'énergie électroma- gnétique afin de pouvoir remplir sa fonction prévue. L'équipement élec- tronique à proximité risque d'être affecté.
Émissions harmoniques CEI 61000-3-2	Non applicable	
Fluctuations de tension/ papillotement CEI 61000-3-3	Non applicable	

Recommandations et déclaration du fabricant - Émissions électromagnétiques		
Émissions RF CISPR 11 (2009)+A1	Conforme Groupe 1, Classe B	La pompe à insuline MiniMed 780G peut être utilisée dans les avions et dans tous les bâtiments, y compris
RTCA DO 160G (2010) 20.5 et 21.5	Conforme	les bâtiments résidentiels et ceux directement connectés au réseau public d'alimentation électrique basse tension qui alimente les bâti- ments utilisés à des fins résidentielles.

Recommandations et déclaration du fabricant - Immunité électromagnétique

La pompe à insuline MiniMed 780G est conçue pour être utilisée dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. Veillez à ce que la pompe à insuline MiniMed 780G soit utilisée dans un tel environnement.

Test d'immunité	Niveau de test CEI 60601-1-2	Niveau de con- formité	Environnement élec- tromagnétique - Directives
Décharge électrostati- que (DES) CEI 61000-4-2, 60601-1-2	± 8 kV contact ±2, 4, 8, 15 kV air	±8 kV contact ±2, 4, 8, 15 kV air	Pour une utilisation dans un environne- ment résidentiel, com- mercial ou hospitalier type.
Perturbations condui- tes induites par des champs RF	3 Vrms 150 kHz à 80 MHz 6 Vrms Bandes ISM entre 150 kHz et 80 M Hz	Non applicable	L'exigence ne s'appli- que pas à cet appareil alimenté par pile.
Transitoires électriques rapides/Salves CEI 61000-4-4	± 2 kV Fréquence de répétition de 100 kHz	Non applicable	L'exigence ne s'appli- que pas à cet appareil alimenté par pile.
Surtensions CEI 61000-4-5	Ligne à ligne : \pm 0,5 kV, \pm 1 kV Ligne à terre : \pm 0,5 kV, \pm 1 kV, \pm 2 kV	Non applicable	L'exigence ne s'appli- que pas à cet appareil alimenté par pile.

Recommandations et déclaration du fabricant - Immunité électromagnétique			
Creux de tension, brè- ves interruptions et variations de tension sur les lignes d'alimen- tation électrique	0% <i>U</i> _T ; 0,5 cycle (à 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° et 315°)	Non applicable	L'exigence ne s'appli- que pas à cet appareil alimenté par pile.
CEI 61000-4-11	0% <i>U</i> _T ; 1 cycle (à 0°)		
	70% pendant 25/30 cycles (à 0°)		
	0% pendant 250/300 cycles		
Champ électromagné- tique à la fréquence du réseau (50/60 Hz) CEI 61000-4-8, CEI 60601-1-2	30 A/m (champ continu à 60 secondes)	30 A/m 400 A/m selon CEI 60601-2-24: 1998	Les champs magnéti- ques à la fréquence du réseau doivent présen- ter les niveaux caracté- ristiques d'un emplacement type dans un environne- ment commercial ou hospitalier type.
Champs de proximité générés par des équi- pements de communi- cation sans fil RF CEI 61000-4-3	CEI 60601-1-2:20 14, Tableau 9	CEI 60601-1-2:2 014, Tableau 9	Pour une utilisation dans un environne- ment résidentiel, com- mercial ou hospitalier type.
Remarque : 11- déciane la tension alternative du socteur quant l'application du niveau de			

Remarque : U_T désigne la tension alternative du secteur avant l'application du niveau de test.

Recommandations et déclaration du fabricant - Immunité électromagnétique

La pompe à insuline MiniMed 780G est conçue pour être utilisée dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. Il incombe à l'acheteur ou à l'utilisateur de la pompe à insuline MiniMed 780G de s'assurer qu'elle est utilisée dans un tel environnement électromagnétique.

Test d'im- munité	Niveau de test CEI 60601-1- 2	Niveau de conformité	Environnement électromagnétique - Recommandations
RF rayonnées CEI 61000-4- 3 CEI 60601-1- 2 EN 301 489-1 7	10 V/m 80 MHz à 2,7 GHz 80% AM à 1 kHz	10 V/m 80 MHz à 2,7 GHz 80% AM à 1 kHz	Les équipements de communication RF portables et mobiles ne doivent pas être utilisés à une distance des composants de la pompe à insuline MiniMed 780G, notamment des câbles, inférieure à la distance de séparation recommandée de 30 cm (12 pouces). Les intensités de champ des transmet- teurs RF fixes, telles que déterminées par une étude électromagnétique du site, doivent être inférieures au niveau de conformité dans chaque plage de fréquence. Des interférences peuvent se produire à proximité d'équipements portant le symbole suivant :

Communication sans fil

La pompe à insuline MiniMed 780G communique à l'aide de la connectivité à un appareil intelligent.

Fréquence de fonctionnement/ Type(s) de modulation	Bande de 2,4 GHz, GFSK
Puissance rayonnée effective (PRE)	1,48 mW (1,69 dBm)
Puissance isotrope rayonnée équivalente (PIRE)	2,42 mW (3,83 dBm)

Déclaration concernant le logiciel open source

Ce document identifie le logiciel open source susceptible d'être appelé séparément, exécuté, lié, affilié ou par ailleurs utilisé par ce produit.

Ce logiciel open source est concédé sous licence aux utilisateurs en vertu des conditions générales de l'accord de licence du logiciel distinct pour ce logiciel open source.

L'utilisation du logiciel open source est entièrement régie par les conditions générales de cette licence.

Le code source et objet et la licence applicable pour tout logiciel open source peuvent être obtenus sur le(s) site(s) suivant(s) :

- LZ4 bibliothèque de compression (v1.9.1) : http://www.lz4.org
- SWIG (v3.0.12) : http://www.swig.org
- Algorithme de hachage FNV-1 (v5.1) : http://www.isthe.com/chongo/tech/ comp/fnv/ et http://www.isthe.com/chongo/src/fnv/fnv64.c
- Algorithme CRC32 : https://opensource.apple.com/source/xnu/ xnu-792.13.8/bsd/libkern/crc32.c

Tableau des icônes

Consulter le mode d'emploi	8
Fabricant	
Date de fabrication	M
Date de péremption	R
Un par conteneur/emballage	(1X)
Ne pas éliminer ce produit dans une décharge municipale ne pratiquant pas le tri des déchets	X
Numéro de référence	REF
Numéro de série	SN
Configuration ou identifiant de version unique	CONF
Plage de température de stockage	-20 °C -4 °F
Plage d'humidité de stockage	5%
Non compatible avec la résonance magnétique (RM)	MR
Pièce appliquée de type BF	Ť
Numéro d'identification pour la certification internationale de radiofréquence	RF
Rayonnement électromagnétique non ionisant	((()))
Pompe : protégée contre les effets d'une immersion continue dans l'eau (3,6 mètres ou 12 pieds pendant 24 heures).	IPX8

Conformité Européenne. Ce symbole signifie que l'appareil est entièrement conforme aux lois en vigueur de l'Union européenne.	C € 0459
Conforme aux exigences australiennes et néo-zélandaises en termes de communications radio	

Glossaire

Glossaire

Acidocétose diabétique	Condition grave qui survient lorsque les niveaux d'insuline sont bas, que les niveaux de glycémie sont élevés et que le corps utilise les matières grasses pour l'énergie. Ce processus produit des corps cétoniques qui bouleversent l'équilibre acido-basique du corps, entraînant une situation pouvant menacer le pronostic vital.
Alarme	Bip audible ou vibration accompagné d'un message pour informer que la pompe à insuline n'administre plus d'insuline. Les alarmes requièrent une action immédiate.
Alerte	Bip audible ou vibration accompagné d'un message pour informer d'une situation susceptible de requérir une attention.
Alerte avant hypo	Alerte émise à l'approche de la mesure de glucose du capteur basse.
Alerte hypo	Alerte émise lorsque la mesure de glucose du capteur atteint la limite basse ou descend en dessous.
Alerte reprise basal	Alerte qui se déclenche lorsque la pompe à insuline a automatiquement repris l'administration d'insuline basale après un événement Arrêt avant hypo ou Arrêt hypo puisque les mesures de glucose du capteur ont satisfait aux critères nécessaires. Cette alerte est systématiquement émise si l'administration d'insuline

	basale a repris parce que la durée maximum d'arrêt de deux heures est écoulée.
Alerte vitesse mont.	Alerte qui se déclenche si la mesure de glucose du capteur monte rapidement.
Arrêt avant hypo	Fonction qui arrête l'administration d'insuline lorsque le capteur estime que la mesure de glucose du capteur s'approche de la limite basse.
Arrêt hypo	Fonction qui arrête l'administration d'insuline lorsque la mesure de glucose du capteur atteint la limite basse ou passe en dessous.
Arrêt temp.	Les fonctions d'arrêt incluent la fonction Arrêt avant hypo et la fonction Arrêt hypo.
Arrêt temporaire	Fonction qui arrête toutes les administrations d'insuline jusqu'à ce qu'elles soient reprises. Seule l'insuline basale redémarre lorsque l'administration est reprise.
Auto basal	Insuline basale ajustée automatiquement administrée par la fonction SmartGuard sur la base des mesures de glucose du capteur actuelles.
Bague de transfert	Élément en plastique fixé au réservoir. Il sert à connecter le réservoir au flacon d'insuline alors que le réservoir se remplit d'insuline.
Basal temporaire prédéfini	Fonction qui permet de configurer et d'enregistrer des débits basaux temporaires pour un usage répété.
Bolus carré	Bolus administré de façon régulière sur la période spécifiée.
Bolus de correc. auto	Bolus de correction automatiquement administré par le système MiniMed 780G afin de maximiser la durée dans la plage. Le bolus de correction auto n'a lieu que lorsque la fonction SmartGuard est utilisée.
Bolus de correction	Insuline utilisée pour abaisser une mesure de glycémie ou de glucose du capteur haute jusqu'à une valeur cible.
Bolus de repas	Dose d'insuline administrée pour couvrir une montée prévue des niveaux de glucose due aux glucides.

Bolus duo	Type de bolus qui fournit une dose d'insuline administrée sous la forme d'une combinaison d'un bolus normal suivi d'un bolus carré.
Bolus express	Fonction qui administre un bolus normal par incréments prédéfinis au moyen d'une confirmation sonore ou vibratoire uniquement.
Bolus manuel	Fonction servant à saisir manuellement et à administrer une dose d'insuline.
Bolus max	Quantité de bolus maximum pouvant être administrée en une seule dose.
Bolus normal	Type de bolus qui fournit immédiatement une dose complète d'insuline.
Bolus prédéfini	Fonction qui permet de configurer et d'enregistrer un bolus pour des repas ou des collations spécifiques pris fréquemment.
Calibrer	Processus visant à utiliser une mesure de glycémie du lecteur pour calculer les valeurs de glucose du capteur.
Canule	Tubulure courte, fine et souple placée dans les tissus sous la peau. L'insuline est administrée via la canule.
Capteur (capteur de glucose)	Petite partie du système de CGM qui est insérée juste sous la peau pour mesurer les niveaux de glucose dans le liquide interstitiel.
Cathéter	Tubulure qui se connecte au réservoir à une extrémité, et comporte une aiguille ou une canule à l'autre extrémité, qui est insérée dans le corps. L'insuline circule depuis la pompe à insuline via le cathéter dans le corps.
CEM	Acronyme pour compatibilité électromagnétique.
CGM	Acronyme pour "continuous glucose monitoring", mesure du glucose en continu. Pour plus d'informations, consultez <i>Mesure du glucose en continu (CGM)</i> .
Débit basal	Réglage de la quantité d'insuline basale continue devant être administrée par heure.

Débit basal maximum	Quantité maximum d'insuline basale pouvant être administrée par heure.
Débit basal temp (débit basal temporaire)	Fonction qui augmente ou diminue temporairement le débit basal actuel pendant la durée spécifiée.
DES	Acronyme pour décharges électrostatiques.
Dose totale quot.	Acronyme pour dose totale quotidienne.
Durée d'insuline active	Réglage de l'Assistant bolus qui sert à indiquer la durée pendant laquelle l'insuline de bolus est suivie comme insuline active.
Fonction Assistant bolus	Fonction qui utilise les réglages individuels de l'Assistant bolus pour calculer une quantité de bolus estimée d'après la valeur de glycémie et les glucides saisis. Ces réglages incluent Ratio de glucides, Sensibilité à l'insuline, Objectifs glycémiques et Durée d'insuline active.
Fonction de bolus SmartGuard	Fonction aidant à calculer une quantité de bolus recommandée sur la base d'un apport facultatif de glucides et d'une mesure facultative de glycémie ou de glucose du capteur. Une des deux valeurs facultatives ou les deux peuvent être saisies.
Fonction SmartGuard	Fonction d'administration d'insuline qui contrôle automatiquement l'administration d'insuline basale pour réguler les niveaux de glycémie sur une valeur d'objectif de glucose du capteur.
Glucose du capteur	Glucose présent dans le liquide interstitiel et mesuré par un capteur de glucose.
Glucose du capteur	. Pour plus d'informations, consultez Glucose du capteur.
Glycémie	Taux de glucose dans le sang. Pour plus d'informations, consultez <i>Glycémie</i> .
Glycémie	Glucose présent dans le sang, généralement mesuré par un lecteur de glycémie.
GPS	Acronyme pour "global positioning system".
Hist. alarmes	Fonction qui stocke des informations sur les alarmes et les alertes récentes.

Hist. quotidien	Détails des événements saisis ou des actions effectuées à l'aide de la pompe à insuline.
Insuline active	Insuline de bolus administrée par la pompe à insuline qui continue à abaisser les niveaux de glycémie.
Insuline basale	Insuline administrée en continu par la pompe à insuline pour répondre aux besoins en insuline entre les repas et durant le sommeil.
Insuline de bolus	Insuline utilisée pour couvrir une montée prévue des niveaux de glycémie due aux glucides ou pour abaisser une mesure de glycémie haute jusqu'à la plage d'objectifs glycémiques.
IRM	Acronyme pour imagerie par résonance magnétique.
IV	Acronyme pour intraveineux.
Lecteur	Terme désignant tout lecteur de glycémie.
Lecteur de glycémie	Appareil qui mesure les taux de glucose dans le sang.
Limite basse	Réglage que la pompe à insuline utilise pour déterminer le moment où l'alerte de glucose du capteur bas doit être émise et où l'administration d'insuline doit être arrêtée.
Limite haute	Réglage que la pompe à insuline utilise pour déterminer le moment où l'alerte de glucose du capteur haut doit être émise.
Limites des alertes	Réglages qui déterminent le moment où les alertes de glucose du capteur haut et bas sont déclenchées.
Liquide interstitiel	Liquide qui entoure les cellules dans le corps.
Mesure du glucose en continu (CGM)	Outil de mesure qui utilise un capteur de glucose placé sous la peau pour mesurer en continu la quantité de glucose dans le liquide interstitiel.
Mode actif	État dans lequel l'écran de la pompe est allumé. L'écran d'accueil apparaît à moins qu'un autre écran ne soit utilisé.

Mode d'économie d'énergie	État dans lequel la pompe à insuline est totalement fonctionnelle, mais l'écran devient noir pour économiser l'énergie.
Mode Manuel	Le mode Manuel fait référence aux fonctions du système utilisées lorsque la fonction SmartGuard est inactive.
Mode Veille	État dans lequel la pompe à insuline est totalement fonctionnelle, mais l'écran est noir. La pompe à insuline passe automatiquement en mode Veille lorsque l'utilisateur n'a appuyé sur aucune touche pendant environ deux minutes.
Mode verrouillage	Fonction qui limite la capacité de modifier tous les réglages. Certaines fonctions peuvent toujours être exécutées, notamment arrêter l'administration d'insuline, tester la pompe ou effacer les alarmes et les alertes.
Ni-MH	Acronyme pour "nickel-metal hydride", nickel-hydrure métallique.
Notifications	Toutes les notifications sont conçues pour attirer l'attention et faire passer différents types d'information. Elles incluent des alarmes, des alertes, des rappels et des messages.
NS	Acronyme pour numéro de série.
Objectifs glycémiques	Mesures de glycémie haute et basse utilisées pour la correction de la glycémie lorsque la fonction Assistant bolus est utilisée.
Occlusion	Obstruction ou pincement de la canule ou de la tubulure qui empêche la circulation appropriée de l'insuline.
Piston	Partie de la pompe à insuline qui s'engage dans le réservoir et déplace l'insuline par la tubulure.
Protection pour activité physique	Fixation qui maintient le réservoir durant les activités ou lorsque la pompe à insuline est portée par un enfant.
Rappel	Type de notification servant à se rappeler une action.

Rappel Bolus repas oublié	Rappel émis lorsqu'un bolus n'est pas administré durant la période spécifiée qui se situe souvent autour des heures de repas.
Rappel Calibration	Rappel pour la calibration du capteur lorsque la prochaine calibration doit être effectuée. Cette fonction ne s'applique pas lorsque vous utilisez le capteur Guardian 4.
Rappel Glyc. après bolus	Rappel pour la vérification de la glycémie après la programmation d'un bolus. Le rappel apparaît lorsque la période spécifiée est écoulée.
Rappel Remplacer cathéter	Rappel pour le remplacement du cathéter.
Ratio de glucides	Quantité de glucides en grammes couverte par une unité d'insuline. Le ratio de glucides est utilisé pour calculer les quantités de bolus.
Réservoir	Petit récipient qui est rempli d'insuline et inséré dans la pompe à insuline.
Retour du piston	Fonction qui ramène le piston à sa position de départ
	pour mettre en place un nouveau réservoir dans la pompe à insuline.
RF	pour mettre en place un nouveau réservoir dans la pompe à insuline. Acronyme pour radiofréquence.
RF Schéma basal	pour mettre en place un nouveau réservoir dans la pompe à insuline. Acronyme pour radiofréquence. Ensemble d'un ou de plusieurs débits basaux couvrant une période de 24 heures.
RF Schéma basal Sensibilité	 pour mettre en place un nouveau réservoir dans la pompe à insuline. Acronyme pour radiofréquence. Ensemble d'un ou de plusieurs débits basaux couvrant une période de 24 heures. Pour plus d'informations, consultez <i>Sensibilité à l'insuline.</i>
RF Schéma basal Sensibilité Sensibilité à l'insuline	 pour mettre en place un nouveau réservoir dans la pompe à insuline. Acronyme pour radiofréquence. Ensemble d'un ou de plusieurs débits basaux couvrant une période de 24 heures. Pour plus d'informations, consultez <i>Sensibilité à l'insuline</i>. Baisse de la glycémie pour une unité d'insuline. Le facteur de sensibilité à l'insuline est utilisé pour calculer les doses de bolus de correction.
RF Schéma basal Sensibilité Sensibilité à l'insuline Site de perfusion	 pour mettre en place un nouveau réservoir dans la pompe à insuline. Acronyme pour radiofréquence. Ensemble d'un ou de plusieurs débits basaux couvrant une période de 24 heures. Pour plus d'informations, consultez <i>Sensibilité à l'insuline</i>. Baisse de la glycémie pour une unité d'insuline. Le facteur de sensibilité à l'insuline est utilisé pour calculer les doses de bolus de correction. Emplacement du corps où le cathéter est inséré.
RF Schéma basal Sensibilité Sensibilité à l'insuline Site de perfusion Stop auto	 pour mettre en place un nouveau réservoir dans la pompe à insuline. Acronyme pour radiofréquence. Ensemble d'un ou de plusieurs débits basaux couvrant une période de 24 heures. Pour plus d'informations, consultez <i>Sensibilité à l'insuline</i>. Baisse de la glycémie pour une unité d'insuline. Le facteur de sensibilité à l'insuline est utilisé pour calculer les doses de bolus de correction. Emplacement du corps où le cathéter est inséré. Fonction qui arrête l'administration d'insuline et déclenche une alarme si aucune touche n'est enfoncée pendant la période spécifiée. L'administration d'insuline reprend lorsque l'alarme est effacée.

Transmetteur	Appareil qui se connecte à un capteur de glucose. Le transmetteur recueille les données mesurées par le capteur et les envoie à la pompe à insuline via une liaison sans fil.
Verrouillage	Fonction qui prévient toute pression accidentelle d'une touche.
Vitesse de bolus	Vitesse d'administration de l'insuline de bolus.

Index

Index

Α

Accessoires 25 Administration 43 Administration arrêtée, reprise Automatique 117 Manuelle 124 Administration d'insuline Arrêt 59, 74, 230 Arrêt temporaire 59, 112, 114, 172 Mode verrouillage 166 Reprise 59, 117, 124 Affichage Historique des réglages de la pompe 172 Informations d'administration basale 46 Ajustements Bolus 154 Alarme Aucun réservoir détecté 271 Alarme Bolus arrêté 260 Alarme de la canule 264 Alarme Débit bloqué 266, 267, 268 Alarme Défaut d'alimentation 272 Alarme Erreur d'alimentation 271 Alarme Erreur de pompe 273, 274 Alarme Erreur gestion réglages 270 Alarme Erreur grave pompe 261 Alarme Erreur pile 259 Alarme Glyc. capt. basse À propos de 111 Description 287 Alarme Insérer pile 265 Alarme Limite d'administr. dépassée 262

Alarme Message d'urgence 287 Alarme Mise en place incomplète 268 Alarme Pile non compatible 259 Alarme Pompe redémarrée 275 Alarme Purge max atteinte 270, 271 Alarme Purger canule ? 264 Alarme Remplacer la pile maintenant 276 Alarme Retour piston nécessaire 278 Alarme Stop auto 259 Alarme Touche bloguée 279 Alarmes À propos de 194, 195 Alerte hypo 280 Aucun réservoir détecté 271 Bolus arrêté 260 Débit bloqué 266, 267, 268 Défaut d'alimentation 272 Erreur d'alimentation 271 Erreur de pompe 273, 274 Erreur gestion réglages 270 Erreur grave pompe 261 Erreur pile 259 Gluc. capt. bas 287 Icône rouge 196 Insérer pile 265 Limite d'administr. dépassée 262 Message d'urgence 287 Mise en place incomplète 268 Options audio 196 Pile non compatible 259 Pompe 257 Pompe redémarrée 275 Purge max atteinte 270, 271

Purger canule ? 264 Remplacer la pile maintenant 276 Retour piston nécessaire 278 Stop auto 259 Témoin de notification 196 Touche bloguée 279 Alerte Appareil non compatible 263 Alerte Appareil non détecté 264 Alerte avant hyper À propos de 109 Configuration 118 Description 280 Alerte avant hypo À propos de 114 Configuration 122 Description 317 Alerte Bolus non administré 260 Alerte Calibration non réussie 288 Alerte Calibration rejetée 283 Alerte Capteur en fin de vie 290 Alerte Gly non reçue 282 Alerte Glyc. capt. haute À propos de 109, 286 Alerte Glycémie faible 269 Alerte Glycémie haute 265 Alerte hyper À propos de 109 Configuration 118 Description 280 Alerte hypo À propos de 117 Alarme 281 Configuration 123 Alerte Insuline active éliminée 258 Alerte Interférences possibles 289 Alerte Mise à jour du capteur 290 Alerte Pile de la pompe faible 268 Alerte Pile transmetteur épuisée 292 Alerte Pile transmetteur faible 286 Alerte Remplacer capteur 284 Alerte Remplacer la pile 275 Alerte reprise basal 117 Alerte Réservoir estimé 276

Alerte Saisir glyc. maintenant 285, 295, 296, 297, 298 Alerte Signal capteur non trouvé 290 Alerte Signal capteur perdu 286 Alerte SmartGuard démarré 292 Alerte Sortie SmartGuard 293, 294 Alerte Téléchargement lent 300 Alerte Vérifier connexion 285 Alerte Vérifier réglages 261 Alerte vitesse mont. À propos de 110 Configuration 119 Description 289 Alertes À propos de 194, 196 Alerte avant hyper 280 Alerte avant hypo 280 Alerte hyper 280 Alerte hypo 281 Alerte vitesse mont. 289 Appareil non compatible 263 Appareil non détecté 264 Arrêt avant hypo 291 Arrêt hypo 291 Bolus non administré 260 Calibration non acceptée 283 Calibration non réussie 288 Capteur en fin de vie 290 Gluc. capt. haut 286 Gly non recue 282 Glycémie haute 265, 299 Icône jaune 197 Insuline active éliminée 258 Interférences possibles 289 Mise à jour du capteur 290 Mise en mode silence 136 Options audio 197 Pile de la pompe faible 268 Pile du transmetteur faible 286 Pile transmetteur épuisée 292 Pompe 257, 299 Présentation 196 Remplacer capteur 284 Remplacer la pile 275

Index

Reprise administr. basale 281, 282 Réservoir bas 269 Réservoir estimé 276 Saisir glyc. maintenant 285, 295, 296, 297, 298 Signal capteur non trouvé 290 Signal capteur perdu 286 SmartGuard 292 SmartGuard démarré 292 Sortie de SmartGuard 293, 294 Téléchargement lent 300 Témoin de notification 197 Vérifier connexion 285 Vérifier réglages 261 Alertes du capteur Annulation du mode silence 138 Mise en mode silence 137, 138 Appairer un appareil 100, 103 Appareil mobile 103 Lecteur 98 Transmetteur 100 Appareil mobile Télétransmission 103 Arrêt Administration d'insuline 59 Bolus 74, 230 Arrêt avant hypo À propos de 112 Alerte 291 Configuration 122 Dans SmartGuard 146 Indisponible 116 Arrêt de l'administration d'insuline Arrêt avant hypo 112 Arrêt hypo 114 Dans SmartGuard 146 Manuelle 59 Stop auto 172 Arrêt hypo À propos de 114 Alarme 291 Configuration 122 Dans SmartGuard 146 Indisponible 116

Assistant bolus À propos de 63 Bolus carré 217 Bolus duo 221 Bolus normal 71 Désactivation 70 Durée d'insuline active 66 Modification 214 Objectifs glycémiques 65 Réglages 65 Sensibilité à l'insuline 65 Assistant de démarrage À propos de 35 Audio Mise en mode Silence 136 Réglages 45 Auto basal 142 Autotest 168

В

Basal À propos de 53 Administration 53 Basal temp. 57 Débit 53 Débit basal maximum 54 Débit basal temporaire prédéfini 201 Écran d'accueil 37 Historique 179 Ouantité d'administration quotidienne 179 Résumé 177 Schémas 55 Basal max À propos de 54 Alarme 262 Bolus À propos de 62 Arrêt 74, 230 Assistant bolus 63, 64 Bolus carré 216 Bolus duo 220 Bolus express 224

Bolus manuel 63, 73 Bolus normal 71, 73 Historique 179, 180 Incrément 213 Options 63 Prédéfini 227 Quantité d'administration quotidienne 179 Réglage Bolus max 63 Réglages 213 Résumé 177, 179, 180 SmartGuard 151 Types 211 Vitesse 213 Bolus carré À propos de 216 Arrêt 230 Assistant bolus 217 Bolus manuel 219 Configuration 217 Exemple 212 Bolus de correc. auto À propos de 143 Configuration 145 Bolus de repas Dans SmartGuard 156 Rappel 191 Bolus duo À propos de 220 Arrêt 230 Assistant bolus 221 Bolus manuel 223 Exemple 212 Bolus express À propos de 224 Administration 226 Configuration 225 Bolus manuel À propos de 63 Bolus carré 219 Bolus duo 223 Bolus normal 73 Fonction Bolus express 226 Bolus max À propos de 63 Alarme 262 Bolus normal À propos de 71 Administration 71 Arrêt 74 Assistant bolus 71 Bolus manuel 73 Exemple 212 Bolus prédéfini À propos de 227 Administration 230 Configuration 227 Modification 229

С

Calibration Icône 41 Rappel 193 Calibrer Erreur 284, 285 Canule À propos de 33 Arrêter la purge 92 Purge 91 Capteur Alerte Capteur en fin de vie 290 Alerte de calibration 283, 285 Alerte Gly non reçue 282 Appairage du transmetteur 100 Démarrage 126 Écran d'accueil 108 Écran Résumé 181 Fonction, activation 118 Fonction, désactivation 128 Icône de calibration 41 Icône de durée de vie 41 Insertion 125 Reconnexion 127 Retrait 251
Cathéter À propos de 79 Alarme liée au réservoir 268 Alarme Purge canule 264 Configuration 79 Insertion 90 Présentation 32 Purger tubulure 86 Type 23 Zones pour l'insertion 90 Clip de pompe Retrait du capuchon de la pile avec 252 Serrage du capuchon de la pile avec 34 Consommables Cathéter 23 Réservoir 23 Conventions, manuel d'utilisation 4

D

Date Assistant de démarrage 35 Modification 165 Débit Basal 53 Basal max 54 Basal temp. 57 Basal temporaire prédéfini 201 Débit basal À propos de 53 Débit basal temporaire À propos de 57 Démarrage 58 Types 57 Débit basal temporaire prédéfini À propos de 201 Annulation 204 Configuration 201 Démarrage 203 Modification 202 Démarrage Capteur 126

Dépannage 235 Problèmes liés à la pompe 235 Problèmes liés au capteur 239 Détection d'occlusion Alarme 315 Dose totale quot. 179 Durée dans la plage À propos de 185 Durée d'insuline active À propos de 66 Modification 216

Ε

Écran Écran d'accueil 37 Écran de bienvenue 35 Heure et date 165 Langue 35 Mode verrouillage 41, 161, 166, 167 Résumé 177, 181, 182, 185 Sélectionner format heure 36 Écran Basal À propos de 46 Écran d'accueil CGM 108 Mode Manuel 37 SmartGuard 148 Écran État À propos de 45 Capteur 46 List. vérif. SmartGuard 46 Pompe 46 Écran Résumé À propos de 177 Assistant bolus 179 Bolus 179, 180 Capteur 181 Durée dans la plage 178 Glycémie 180 Mode gestion glycémie faible 181

Présentation 178 Présentation de l'administration d'insuline 179 SmartGuard 180 Écran Schémas basaux À propos de 46 Élimination Insuline active 171 Réglages de la pompe 170 Élimination, pompe 248 Émissions électromagnétiques À propos de 320 Enregistrement des réglages de la pompe 169 Estimation de repas 308

F

Faire sortir la pompe du mode Veille 31

G

Glucose du capteur Décisions thérapeutiques 130 Graphique 129 Historique 129 Réglages de glucose du capteur bas 110 Réglages de glucose du capteur haut 108 Glycémie Confirmation 62 Écran d'accueil 37 Écran Résumé 180 Saisie d'une valeur de glycémie dans la fonction SmartGuard 150 Saisie d'une valeur de glycémie en mode Manuel 61 Graphique CGM 129 Historique 183 SmartGuard 149 Graphique du capteur À propos de 108 CGM 129

Н

Heure Assistant de démarrage 165 Modification 165 Hist. alarmes 182 Hist. quotidien 181 Historique Durée dans la plage 185 Graphique 184 Hist. alarmes 182 Hist. quotidien 181 Réglages de la pompe, affichage 172 Résumé 177 Revue glucose 182 Historique et graphique 177 Introduction 177

I

lcônes Arrêt temp. 116 État 39 Graphique SmartGuard 148 Menu 42 lcônes d'état À propos de 39 Calibration du capteur 41 CGM 108 Durée de vie du capteur 41 Heure 37 Icône de connexion 40 Mode verrouillage 41 Ouantité d'insuline 40 Immunité électromagnétique À propos de 322 Insertion Capteur 125 Cathéter 90 Réservoir 86 Insuline Alarme Débit bloqué 266, 267, 268 Alarme Purge max atteinte 270, 271 Basal 53 Bolus 62

Configuration de l'administration 53 Icône 40 Schémas basaux 55 Insuline active À propos de 66 Affichage de la quantité 38 Élimination 171

L

Langue Configuration 35 Modification 172 Lecteur Appairage 98 Désappairage 249 Lim. vitesse mont. À propos de 110 Configuration 119 Limite basse À propos de 111 Limite haute À propos de 109 Configuration 119 Logiciel CareLink 103

Μ

Maintenance Désappairage du lecteur 249 Désappairage du transmetteur 250 Élimination de la pompe 248 Nettoyage de la pompe 245 Retrait de la pile 252 Stockage de la pompe 246 Menu Accès 42 Carte 43 Écran Appareils appairés 43 Écran État 43 Écran Glycémie. 43 Écran Historique et graphique 43 Écran Insuline 43 Écran Réglages 43 Écran Réservoir + cathéter 43

Écran SmartGuard 43 Écran Son et vibration 45 Icônes 43 Message Capteur connecté 289 Message Limite de l'appareil 263 Message Reprendre bolus? 276 Message Reprendre bolus carré ? 278 Message Reprendre bolus duo? 277 Message Télétransmission CareLink non trouv. 300 Messages À propos de 194, 197 Capteur connecté 289 CGM 279 Limite de l'appareil 263 Pompe 257, 299 Présentation 197 Reprendre bolus 276 Reprendre bolus carré 278 Reprendre bolus duo 277 Reprise administr. basale 281 Télétransmission CareLink non trouv. 300 Mesure du glucose en continu (CGM) Appairage de la pompe, transmetteur 100 Écran d'accueil 108 Fonction Capteur, activation 118 Graphique du capteur 129 Mesure de glucose du capteur 129 Réglages 108 Réglages de glucose du capteur bas 110 Réglages de glucose du capteur haut 108 Mise des alertes en mode silence À propos de 137 Mode gestion glycémie faible Résumé 181 Mode silence À propos de 137 Annulation 138 Dans la fonction SmartGuard 161 Mode stockage 246

Mode Veille 31 Mode verrouillage À propos de 166 Dans SmartGuard 161 Icône 41 Modes Manuel 37 Veille 31 Verrouillage 166

Ν

Nettoyage Pompe 245 Transmetteur 251 Notifications À propos de 190, 194 Témoin 196

0

Objectif Glycémie 65 SmartGuard 142 Objectif temporaire Annulation 158 Configuration 157 Objectifs glycémiques À propos de 65 Modification 215 Options Administration de bolus 63 Affichage 165 Autotest 168 Écran État 45 Gestion des réglages 169 Schémas basaux 55 Son et vibration 45 Vitesse de bolus 305 Options d'affichage 165

Ρ

Pile À propos de 33 Alarme 259, 265, 276 Alerte 268, 275 Clip de pompe 252 Emplacement du compartiment 32 Icône 39 Insertion 33 Mise au rebut 252 Remplacement 33 Retrait 252 Pompe Alarmes 257 Alertes 257 Appairage, appareil mobile 103 Appairage, lecteur 98 Appairage, transmetteur 100 Désappairage, lecteur 249 Désappairage, transmetteur 250 État de la connexion 40 Illustration des différentes parties 32 Messages 257 Mise au rebut 248 Nettoyage 245 Présentation 32 Retour du piston 80 Stockage 246 Témoin de notification 30 Touches 30

R

Rappel bas 124 Rappel Bolus repas oublié 191 Rappel Glyc. après bolus 191 Rappel haut 121 Rappel Remplacer cathéter 193 Rappels À propos de 189 Bolus repas oublié 191 Calibration 193 Glyc. après bolus 191

Index

Personnels 190 Remplacer cathéter 193 Réservoir bas 192 Rappels Personnels 190 Ratio de glucides À propos de 65 Configuration 67 Modification 214 Réglages Assistant bolus 65 Bolus 213 CGM 108 Démarrage 35 Gluc. capt. bas 110 Période de 24 heures 47 Réglages de glucose du capteur bas À propos de 110 Configuration 121 Modification 123 Réglages de glucose du capteur haut À propos de 108 Configuration 118 Réglages de la pompe Affichage de l'historique 172 Élimination 170 Enregistrement 169 Gestion 169 Restauration 169 Réglages de vibration 45 Reprise administr. basale Alarme 282 Alerte 281, 282 Message 281 Reprise d'une administration arrêtée À propos de 59 Après un événement d'arrêt 117 Manuelle 124 Réservoir À propos de 79 Alarme Aucun réservoir détecté 271 Alarme Mise en place incomplète 268 Alarme Purge max atteinte 270, 271 Alerte Réservoir bas 269 Bague de transfert 83

Configuration 79 Connexion 82 Icône 40 Insertion 86 Modèles 23 Piston 83 Présentation 33, 249 Purge 82 Retrait 80 Schéma 32 Réservoir bas Alerte 192, 269 Rappel 192 Restauration des réglages de la pompe 169 Retour du piston 86 Rétroéclairage Configuration 165 Utilisation de la pile 33 Revue glucose 182

S

Saisir glycémie Dans SmartGuard 150 En mode Manuel 61 Schémas basaux À propos de 55 Ajout 55 Copie 205 Modification 205, 206 Suppression 205 Schémas, basaux À propos de 55 Ajout 55, 204 Copie 205, 206 Modification 205, 206 Suppression 205 Sécurité Avertissements 11 Contre-indications 6 Directives relatives à l'insuline 23 Informations 3

Précautions 19 Risques 7 Utilisation prévue 6 Sécurité de la pompe 21 Sécurité du système 21 Sensibilité à l'insuline À propos de 65 Configuration 68 Modification 215 Sites, pour insertion du cathéter 90 SmartGuard À propos de 141 Ajustements du bolus 154 Alertes 292 Bolus 151 Conditions d'activation 145 Configuration 144 Définition d'un objectif temporaire 157 Écran d'accueil 148 Fonctions d'arrêt 146 Graphique du capteur 149 Introduction 141 Liste de vérification 146 Maintien dans 158 Messages 292 Mode verrouillage dans 161 Objectif temporaire 157 Retour à 160 Saisie d'une valeur de glycémie 150 Sortie 160 Utilisation 149 Son et vibration Ajustement 45 Écran 45 Stop auto 172

T

Témoin de notification 197 Témoin, notification 196 Témoin rouge 197 Touches, pompe 30 Tps. avant hyper À propos de 109 Configuration 119 Transmetteur Appairage 100 Charge 100 Communication 40 Connexion 126 Désappairage 250 Trousse d'urgence 5 Tubulure Alarme Purge max atteinte 270, 271 Image 32 Purge 86

V

Vue d'ensemble du système 32

Medtronic



Medtronic MiniMed 18000 Devonshire Street Northridge, CA 91325 USA 1800 646 4633 +1 818 576 5555 www.medtronicdiabetes.com

EC REP Medtronic B.V. Earl Bakkenstraat 10 6422 PJ Heerlen The Netherlands



