

Instrucciones de uso

Sistema para el tratamiento de la diabetes

Software versión 3.2



Instrucciones de uso del sistema para el tratamiento de la diabetes Accu-Chek® Smart Pix

Edición de julio de 2018

© 2018 Roche Diabetes Care

Todos los derechos reservados

Requisitos del sistema:

- Microsoft Windows XP/Windows 7/Windows 8/Windows 10
- Mac OS X versión 10.12 o posterior (solo para el software Accu-Chek Smart Pix Software, el dispositivo Accu-Chek Smart Pix no es compatible)
- Programa de visualización de PDF (para la versión 1.6 en PDF/Acrobat 7 o posterior)
- Resolución de pantalla mínima de 1.024 x 768 píxeles

Lea atentamente las instrucciones de uso antes de utilizar el sistema por primera vez. Hallará una lista de las abreviaciones utilizadas en el anexo. La instalación, el uso y la conservación/copia de seguridad del software Accu-Chek Smart Pix son responsabilidad exclusiva del usuario. Roche no asume responsabilidad alguna por daños causados por el incumplimiento de las instrucciones de este manual.

Además, se recomienda no instalar en el ordenador ningún software proveniente de una fuente no fiable, así como proteger el ordenador contra accesos no autorizados de terceros. Esto se aplica especialmente a la seguridad de un acceso a Internet existente. Utilice en la medida de lo posible las últimas versiones de programas antivirus y cortafuegos e instale las actualizaciones y parches de seguridad recomendados por los fabricantes.

Si ha adquirido el software Accu-Chek Smart Pix en un dispositivo de almacenamiento USB: El dispositivo de almacenamiento USB es el soporte de datos original en el que se suministra el software, y no un medio de intercambio para guardar datos creados por el usuario. Evite posibles pérdidas de datos (p. ej. a causa de daños en el dispositivo de almacenamiento USB o la pérdida del mismo) y guarde siempre todos los archivos localmente en el ordenador o en un servidor de red.

No desconecte el dispositivo de almacenamiento USB con el software Accu-Chek Smart Pix mientras se efectúa el intercambio de datos. De lo contrario se pueden producir daños irreparables en los archivos.



Nota importante: Nunca modifique su terapia basándose en la evaluación de los datos en el elemento de informe *Estado*; consulte primero al personal sanitario que le atiende.



Nota importante: La evaluación de los resultados que aparece en el informe *Estado* solo tiene valor informativo si los ajustes son correctos. Por ello es imprescindible que consulte al personal sanitario que le atiende antes de modificar la configuración de los datos de glucemia (riesgo de hipoglucemia, glucemia media y variabilidad glucémica) y los datos de MCG (duración de hipoglucemia, mediana de MCG, variabilidad de MCG).

El número de mediciones de glucemia por día con medición debe ser lo suficientemente alto como para poder sacar conclusiones relevantes a partir de la evaluación estadística. Además, las mediciones deben realizarse distribuidas durante el día de forma razonable, pues solo en ese caso la evaluación en el informe *Estado* refleja la evolución real de la glucemia a lo largo del día. Si, por ejemplo, solo se mide la glucemia cuando el nivel de glucemia se encuentra en el intervalo normal (normoeglucemia) o alto (hiperglucemia), se reduce artificialmente el *Riesgo de hipoglucemia*.



Nota importante: El *Límite hipo* solo puede ser una advertencia fiable de hipoglucemia si el valor límite se ha elegido correctamente. Por ello es imprescindible que consulte al personal sanitario antes de modificar el valor límite. Esta función no sustituye a una formación sobre hipoglucemia por el equipo de personal sanitario.



Nota importante: No se necesita **ninguna** conexión a Internet para utilizar el dispositivo Accu-Chek Smart Pix y el software Accu-Chek Smart Pix. Todas las páginas y funciones están almacenadas en el propio dispositivo o en el software y pueden abrirse allí mismo. Solo se requiere una conexión a Internet si desea actualizar automáticamente el software Accu-Chek Smart Pix, enviar datos por correo electrónico o recibir datos a través del sistema web Accu-Chek Connect.



Nota importante: Tenga en cuenta que todas las ilustraciones de los contenidos de la pantalla (capturas de pantalla) utilizadas en estas instrucciones de uso solamente sirven como ejemplo, tanto desde el punto de vista visual como respecto a su contenido. El aspecto real depende de los ajustes individuales del sistema y del software. Los contenidos presentados dependen de los datos leídos del medidor o del sistema de infusión de insulina.

Nota respecto a esta versión

Estas instrucciones de uso son válidas para el software Accu-Chek Smart Pix **versión 3.2** junto con un:

- dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2), **versión 2.2.1** o superior, o un
- dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 1), **versión 3.05** o superior.

Puede comprobar las versiones de software como se describe a continuación:

Haga clic en el icono **?** (en el lado derecho de la barra de botones) para abrir el menú de ayuda. Para ver la versión de software utilice el comando *Acerca de...* Aquí se visualiza la versión del software Accu-Chek Smart Pix así como la versión del dispositivo Accu-Chek Smart Pix conectado.

Versiones actuales de software (modo avanzado)

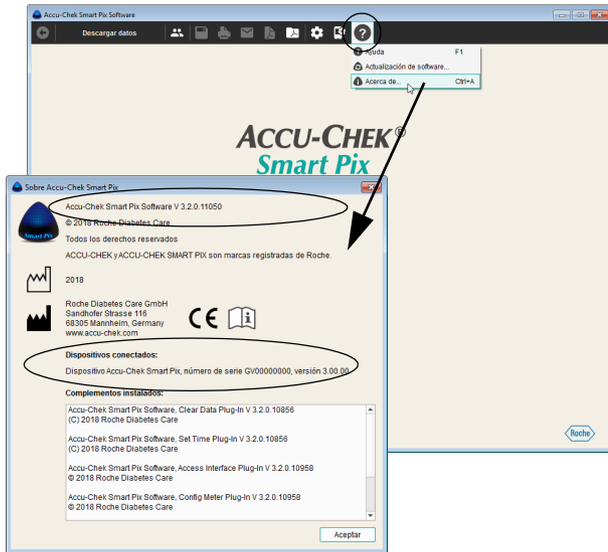
Puede descargar las versiones actuales del software para el sistema Accu-Chek Smart Pix a través del comando *Actualización de software...* en el menú de ayuda **?** y también en Internet como descarga automática (si está configurada).

Versiones actuales de software (modo básico)

Puede descargar las versiones actuales del software para el sistema Accu-Chek Smart Pix a través del botón *Actualización de software...* en el cuadro de diálogo *Sobre Accu-Chek Smart Pix*.



Actualmente el dispositivo Accu-Chek Smart Pix no es compatible con ordenadores con Mac OS.



1	Vista general del sistema	13
1.1	Vista general del dispositivo	18
1.2	Vista general de las señales luminosas del sistema.....	19
1.3	Vista general del software	20
1.4	Vista general de los botones	21
1.5	Símbolos impresos	23
2	Antes de utilizar el sistema	25
2.1	Lo que necesita para utilizar el sistema	26
2.2	Copiar el software en el ordenador	28
	Conectar el dispositivo	29
	Conectar el dispositivo de almacenamiento USB	29
	Preparar la versión de descarga	29
	Copiar el software (Mac OS)	32
3	Inicio y configuración del software	33
3.1	Iniciar el software.....	33
3.2	Configurar el software	34
	Ajustes generales	35
	Seleccionar el idioma	36
	Formato de fecha y hora	37
	Opciones de visualización (representación gráfica y formato de diario)	37
	Ajustes personales	38
	Funciones automáticas	39
	Opciones de guardado	46
	Cambiar entre el modo básico y el modo avanzado (solo versión para Windows)	48
	Ajustes para pacientes nuevos	49
	Ajustes individuales para el registro de datos del paciente visualizado actualmente	59
	Adaptar el menú y la barra de botones	60

4	Trabajar con el software	63
4.1	Lectura manual de los datos.....	64
4.2	Lectura automática de los datos	68
4.3	Gestión de los registros de datos.....	69
	Crear un registro de datos de paciente nuevo	69
	Asignación a un registro de datos existente	71
	Confirmar la asignación del dispositivo	71
	Importar registro de datos	72
4.4	Otras funciones de la gestión de informes y registros de datos.....	73
	Abrir un registro de datos	73
	Cerrar el registro de datos y el informe	74
	Editar datos de paciente	75
	Borrar un registro de datos	76
	Archivar un registro de datos	76
	Activar la interfaz al sistema web Accu-Chek Connect	77
	Ajustar la visualización de la lista de pacientes	79
4.5	Exportación de informes como archivos PDF.....	81
4.6	Imprimir informes.....	83
4.7	Envío de informes por correo electrónico.....	85
4.8	Visualización de informes archivados (archivos PDF)	88
4.9	Utilizar elementos de informe en otras aplicaciones.....	89
4.10	Funciones especiales.....	90
	Buscar actualizaciones de software para el dispositivo Accu-Chek Smart Pix y el software Accu-Chek Smart Pix	91
	Ajustar la fecha y hora en el medidor	93
	Otras funciones especiales	95

5	Informe y registro de datos	97
5.1	Información general sobre los informes	97
	Elementos de informe	97
	Seleccionar y ordenar los elementos de informe preferidos	98
	Datos evaluados	99
	Estilos de los informes	100
	Leyenda e información adicional sobre los informes	101
5.2	Vista general de los iconos de los informes	102
5.3	Funciones interactivas del informe	107
	Mostrar y ocultar áreas de la ventana	107
	Modificar el intervalo de tiempo	108
	Modificar intervalos de tiempo	111
	Modificar el contenido de los gráficos	112
	Cambiar la visualización entre resultados de glucemia y resultados de MCG	113
	Mostrar información adicional en los gráficos	114
	Seleccionar el contenido de los gráficos	115
5.4	Glucemia: Contenido del informe.....	116
	Vista general	116
	Tendencia	121
	Gráfico día	125
	Gráfico semana	129
	Control metabólico	133
	Estadísticas	136
	Ajustes del dispositivo	143
	Dosis basal – bolo	143
	Dosis basales	145
	Listas de sistemas de infusión de insulina	146

5.5	Resultados de MCG	147
	Vista general	148
	Tendencia	150
	Gráfico día	151
	Gráfico semana	160
	Estadísticas	160
	Control metabólico	165
5.6	Diarios	166
	Lista (registro de datos)	167
	Contenidos de la lista	168
	Ajustar la representación de lista	169
	Editar las entradas de la lista	171
	Diario	181
	Estadísticas diarias	184
5.7	Referencias bibliográficas para los informes	186
	Índice de glucemia alto / Índice de glucemia bajo	186
	Riesgo de hipoglucemia	186
	Intervalo ideal para valores de glucemia	187
	Variabilidad glucémica	187
	Recomendaciones para la práctica clínica	187
	Ambulatory Glucose Profile	188

6	Software Accu-Chek Smart Pix – Modo básico	189
6.1	Vista general del software y los botones	189
6.2	Iniciar el software.....	191
6.3	Configurar el software	192
	Ajustes generales	193
	Seleccionar el idioma	193
	Funciones automáticas	194
	Cambiar al modo avanzado (solo versión para Windows)	199
	Ajustes individuales para el registro de datos del paciente visualizado actualmente	199
6.4	Trabajar con el software.....	201
6.5	Leer datos.....	202
6.6	Gestionar los registros de datos (hasta 4 registros de datos).....	206
	Crear un registro de datos de paciente nuevo	207
	Asignación a un registro de datos existente	208
	Confirmar la asignación del dispositivo	208
	Abrir un registro de datos	209
	Cerrar el registro de datos y el informe	209
	Editar datos de paciente	210
	Borrar un registro de datos	211
6.7	Gestionar los registros de datos (5 o más registros de datos).....	212
	Crear un registro de datos de paciente nuevo	213
	Asignación a un registro de datos existente	215
	Confirmar la asignación del dispositivo	215
	Importar registro de datos	216
	Abrir un registro de datos	217
	Cerrar el registro de datos y el informe	218
	Editar datos de paciente	219
	Borrar un registro de datos	220
	Archivar un registro de datos	220
	Activar la interfaz al sistema web Accu-Chek Connect (solo versión para Windows)	221
	Ajustar la visualización de la lista de pacientes	223

6.8	Imprimir informes.....	225
6.9	Exportación de informes como archivos PDF.....	226
6.10	Utilizar elementos de informe en otras aplicaciones.....	227
6.11	Funciones especiales.....	228
	Buscar actualizaciones de software para el dispositivo Accu-Chek Smart Pix y el software Accu-Chek Smart Pix	228
6.12	Información general sobre los informes.....	230
	Elementos de informe	230
	Datos evaluados	231
6.13	Funciones interactivas del informe.....	232
	Modificar el intervalo de tiempo	232
	Conmutar la visualización entre resultados de glucemia y resultados de MCG	233
	Mostrar información adicional en los gráficos	234
	Seleccionar el contenido de los gráficos	235
6.14	Glucemia: Contenido del informe	236
	Vista general	236
	Tendencia	238
	Gráfico día	241
	Diario	242
6.15	Resultados de MCG	243
	Estado	244
	Tendencia	246
	Vista general diaria	247
	Estadísticas diarias	248

7	Preparar los dispositivos.....	249
7.1	Medidor de glucemia Accu-Chek Active.....	253
7.2	Medidor de glucemia Accu-Chek Aviva Medidor de glucemia Accu-Chek Aviva Nano	255
7.3	Medidor de glucemia Accu-Chek Aviva Combo Medidor de glucemia Accu-Chek Aviva Expert	256
7.4	Medidor de glucemia Accu-Chek Aviva Connect.....	257
7.5	Administrador de diabetes Accu-Chek Aviva Insight.....	258
7.6	Administrador de diabetes Accu-Chek Aviva Solo y sistema de infusión de insulina Accu-Chek Solo	259
7.7	Medidor de glucemia Accu-Chek Compact.....	260
7.8	Medidor de glucemia Accu-Chek Compact Plus	261
7.9	Medidor de glucemia Accu-Chek Go	262
7.10	Medidor de glucemia Accu-Chek Guide.....	263
7.11	Medidor de glucemia Accu-Chek Instant Medidor de glucemia Accu-Chek Instant S	264
7.12	Medidor de glucemia Accu-Chek Mobile.....	265
7.13	Medidor de glucemia Accu-Chek Performa Medidor de glucemia Accu-Chek Performa Nano	267
7.14	Medidor de glucemia Accu-Chek Performa Combo.....	268
7.15	Medidor de glucemia Accu-Chek Performa Connect.....	269
7.16	Administrador de diabetes Accu-Chek Performa Insight.....	270
7.17	Administrador de diabetes Accu-Chek Performa Solo y sistema de infusión de insulina Accu-Chek Solo	271
7.18	Sistema de infusión de insulina Accu-Chek Insight.....	272
7.19	Sistema de infusión de insulina Accu-Chek Spirit.....	273
7.20	Sistema de infusión de insulina Accu-Chek Spirit Combo	274
7.21	Nota para ajustar la hora en los sistemas de infusión de insulina Accu-Chek	275
7.22	Sistema de MCG Accu-Chek Insight	277

8	Mensajes de error y soluciones de problemas	279
8.1	Errores sin mensajes de error.....	280
8.2	Mensajes de error en el dispositivo	281
9	Anexo	283
9.1	Limpieza del dispositivo.....	283
9.2	Eliminación del dispositivo	283
9.3	Limpieza del dispositivo de almacenamiento USB.....	284
9.4	Eliminación del dispositivo de almacenamiento USB.....	284
9.5	Uso de un dispositivo de almacenamiento USB	285
	Windows	285
	Mac OS	285
9.6	Abreviaciones	286
10	Términos de uso	287
11	Servicio de atención al cliente	291

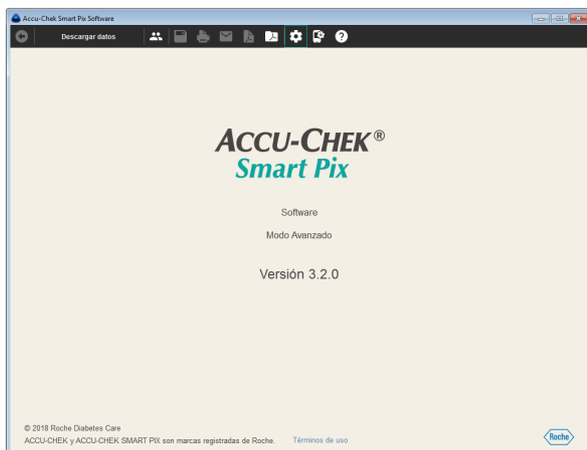
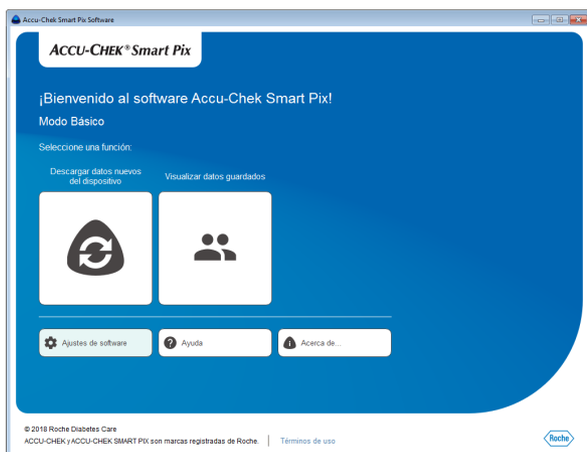
1 Vista general del sistema

El sistema Accu-Chek Smart Pix sirve para la evaluación sencilla y automática de valores de glucemia y resultados de MCG, así como de los datos terapéuticos procedentes de diferentes medidores y sistemas de infusión de insulina Accu-Chek. La evaluación se proporciona en forma de informe en un ordenador, con distintos elementos del informe configurables. El sistema consta de estos componentes:

Software Accu-Chek Smart Pix

El software Accu-Chek Smart Pix genera los informes y, además, permite gestionar registros de datos de varios usuarios o pacientes. Puede obtener el software de una de las siguientes formas:

- Con el dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2). El programa de instalación se encuentra directamente en el dispositivo.
- En un dispositivo de almacenamiento USB.
- Como descarga desde el sitio web www.accu-chek.com.



Modo básico y avanzado

El software Accu-Chek Smart Pix se puede utilizar en dos variantes:

- Modo básico (Windows y Mac OS, en la imagen arriba).
- Modo avanzado (solo Windows, en la imagen abajo) con funciones adicionales.

En estas instrucciones de uso, de aquí en adelante las descripciones se refieren (si no se indica lo contrario) al modo avanzado. El uso del software en el modo básico se describe por separado en el capítulo 6.

Si tras el inicio del programa en la versión de Windows no se muestra la variante deseada de la interfaz de usuario (sencilla o ampliada), puede cambiar de variante en cualquier momento como se indica en la página 48.

Dispositivo Accu-Chek Smart Pix

El dispositivo Accu-Chek Smart Pix¹ se conecta al ordenador y establece la comunicación con los medidores de glucemia y sistemas de infusión de insulina. Si ha obtenido el software en un dispositivo de almacenamiento USB o como descarga, para la comunicación vía interfaz de infrarrojos también puede utilizar el dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 1) y para la comunicación con dispositivos USB un cable USB adecuado (USB-A – micro B).

Utilizar el software Accu-Chek Smart Pix con el dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2)

- Conecte el dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2) al ordenador si desea leer los datos de un medidor de glucemia o de un sistema de infusión de insulina.
- Coloque el medidor o el sistema de infusión de insulina con interfaz de infrarrojos delante del dispositivo Accu-Chek Smart Pix, **o bien** conecte el medidor de glucemia con interfaz USB al dispositivo Accu-Chek Smart Pix con un cable USB.
- Inicie el software Accu-Chek Smart Pix.
- Prepare el dispositivo para la transferencia de datos (vea el capítulo 7).
- Haga clic en el botón *Descargar datos*.

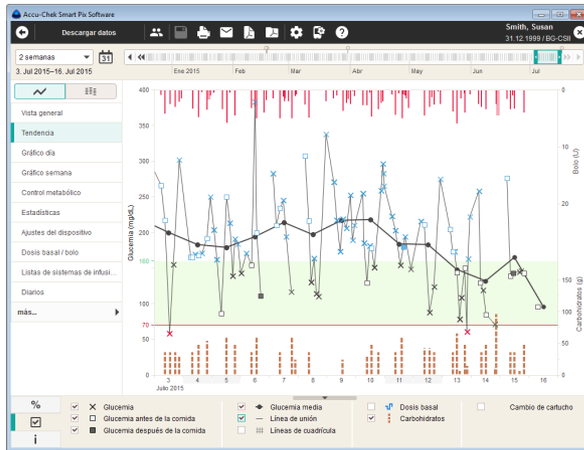


1. El dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2) y la versión para descarga del software Accu-Chek Smart Pix no están disponibles en todos los países.



Utilizar el software Accu-Chek Smart Pix (dispositivo de almacenamiento USB o descarga)

- Conecte el dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 1) al ordenador si desea leer los datos de un medidor de glucemia o de un sistema de infusión de insulina.
- Coloque el medidor o el sistema de infusión de insulina con interfaz de infrarrojos delante del dispositivo Accu-Chek Smart Pix, **o bien** conecte un cable USB para la transferencia de datos primero al medidor con interfaz USB (conector micro B) y después directamente a un puerto USB libre del ordenador (conector USB A).
- Inicie el software Accu-Chek Smart Pix.
- Prepare el dispositivo para la transferencia de datos (vea el capítulo 7).
- Haga clic en el botón *Descargar datos*.



El software Accu-Chek Smart Pix pone a disposición las siguientes funciones:

- Creación (y edición) de informes.
- Archivo del informe con elementos seleccionados como archivo PDF.
- Envío directo por correo electrónico del informe con elementos seleccionados.
- Visualización e impresión de informes archivados.
- Gestión y edición de los registros de datos de usuarios o pacientes.
- Posibilidad de automatizar las importaciones de datos del dispositivo, así como la impresión y el almacenamiento de los informes.
- Los elementos gráficos de informe que se visualizan disponen de funciones interactivas para personalizar la presentación.
- Instalación de las actualizaciones de software para el sistema Accu-Chek Smart Pix.

La visualización de todos los informes y la utilización de todas las funciones se efectúan completamente dentro del software Accu-Chek Smart Pix.

1.1 Vista general del dispositivo



El dispositivo consta de los componentes que se describen brevemente a continuación.

-
- 1** Dispositivo¹: Este dispositivo permite la conexión con distintos medidores de glucemia y sistemas de infusión de insulina Accu-Chek con interfaz de infrarrojos o USB. Al mismo tiempo contiene todos los archivos que son necesarios para la instalación del software Accu-Chek Smart Pix en un ordenador.
-
- 2** Enchufe USB para la conexión con el ordenador.
-
- 3** Ventana de infrarrojos para la comunicación con medidores de glucemia y sistemas de infusión de insulina Accu-Chek equipados adecuadamente.
-
- 4** Cable USB con conector micro B para la conexión directa con medidores de glucemia Accu-Chek equipados adecuadamente.
-

1. Nota: Este dispositivo no está disponible en todos los países.

1.2 Vista general de las señales luminosas del sistema



El sistema Accu-Chek Smart Pix señala diferentes estados de funcionamiento mediante las indicaciones luminosas en la parte superior del dispositivo. Si todas las indicaciones luminosas están desactivadas, el dispositivo Accu-Chek Smart Pix no está enchufado a un ordenador o este no está encendido. Pueden aparecer las siguientes indicaciones:

-
- 5** Nombre del dispositivo:
- Está encendido de forma continua cuando el dispositivo está enchufado a un ordenador que está encendido. El dispositivo está listo para el funcionamiento.
 - Está encendido de forma intermitente cuando se recibe un archivo de ajuste o de actualización.
-
- 6** Superficie luminosa:
- Desactivada: el dispositivo está listo para el funcionamiento pero inactivo.
 - Intermitencia lenta: el dispositivo busca activamente un medidor.
 - Encendida de forma continua: el dispositivo lee datos, los evalúa o transfiere información (p. ej. la hora) al medidor.
 - Intermitencia rápida: el dispositivo indica un error.
-

Las actualizaciones del software para el sistema Accu-Chek Smart Pix pueden ser instaladas a través del ordenador. Mientras se instala una actualización, el nombre del dispositivo parpadea.

1.3 Vista general del software

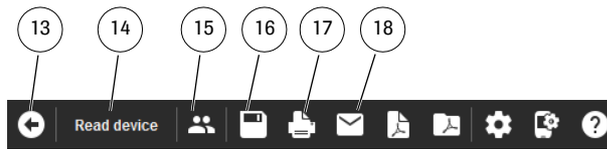


La ventana del programa del software Accu-Chek Smart Pix consta de los elementos siguientes:

- 7 Barra de título de la ventana del programa, que muestra el nombre del programa y los botones para minimizar, maximizar y cerrar la ventana.
- 8 Panel de navegación para seleccionar qué elemento del informe visualizar.
- 9 Barra de botones, con los botones para seleccionar las funciones del programa.
- 10 Área de visualización para informes y registros de datos.
- 11 Barra de tiempo interactiva para visualizar y seleccionar el intervalo de tiempo.
- 12 Estadísticas, opciones de visualización y leyenda (distribuidas en tres pestañas).

La interfaz de usuario requiere una resolución de pantalla mínima de 1.024 x 768 píxeles. En pantallas grandes, el tamaño de la ventana se puede maximizar donde se desee dentro de la superficie de la pantalla.

1.4 Vista general de los botones



En la ventana del programa encontrará los botones siguientes:

-
- 13** Botón *Atrás*
Vuelve al último elemento de informe visualizado. Este botón se activa solamente una vez que haya salido de la pantalla de inicio visualizada para visualizar otro elemento de informe.
-
- 14** Botón *Descargar datos*
Activa la transferencia de datos desde un dispositivo.
-
- 15** Botón *Abrir lista de pacientes*
Puede abrir un registro de datos existente de la lista de pacientes o crear uno nuevo.
-
- 16** Botón *Guardar*
Puede guardar con posterioridad el registro de datos visualizado que todavía no se haya asignado a un paciente.
-
- 17** Botón *Imprimir*
Puede imprimir los elementos de informe seleccionados en la impresora que desee.
-
- 18** Botón *Correo electrónico*
Se inicia el programa estándar de correo electrónico del ordenador y se adjuntan automáticamente los elementos de informe seleccionados (como archivo PDF) así como el registro de datos correspondiente (si se ha seleccionado) a un correo electrónico vacío.
-



-
- 19** Botón *Guardar informe en PDF*
Los elementos de informe seleccionados se guardan en un archivo PDF.
-
- 20** Botón *Abrir informe en PDF*
Permite abrir informes guardados anteriormente como archivos PDF para poder visualizarlos con el programa de visualización de PDF instalado en el ordenador (p. ej. Adobe Reader) o imprimirlos.*
-
- 21** Botón *Ajustes de software*
Utilice este botón para ajustar la configuración del software Accu-Chek Smart Pix.
-
- 22** Botón *Ajustes del dispositivo*
Acceso a funciones especiales, tales como la configuración de dispositivos compatibles.
-
- 23** Botón *Ayuda*
Aquí encontrará comandos de menú para abrir directamente las instrucciones de uso, para la actualización de software y para mostrar la versión del programa.
-

* Si todavía no dispone de ningún programa para visualizar archivos PDF en el ordenador, puede descargar, por ejemplo, el software gratuito Adobe Reader desde el sitio web de Adobe (<http://get.adobe.com/reader/>).

Puede ajustar la disposición de las funciones y de los botones en la barra de botones como lo desee (vea la página 60).

1.5 Símbolos impresos

En estas instrucciones de uso se han resaltado algunas partes del texto mediante símbolos. Léalas con mucha atención. En la placa de características del dispositivo y/o en el embalaje encontrará más símbolos.

Símbolo	Descripción
	Este símbolo señala información de seguridad referida a posibles riesgos para su salud.
	Este símbolo le señala informaciones importantes.
	Fabricante
	Fecha de fabricación
	Número de catálogo
	Número de lote - Año de fabricación
	<ul style="list-style-type: none"> El software Accu-Chek Smart Pix cumple los requisitos de la Directiva Europea 93/42/CEE sobre productos sanitarios. El dispositivo Accu-Chek Smart Pix cumple los requisitos de la Directiva Europea 93/42/CEE sobre productos sanitarios. El dispositivo de almacenamiento USB cumple los requisitos de la Directiva Europea 2014/30/UE sobre compatibilidad electromagnética.
	Este producto cumple los requisitos legales de la República Popular China sobre el uso de determinadas sustancias en productos electrónicos.
	El dispositivo de almacenamiento USB entra en el área de vigencia de la Directiva Europea 2012/19/UE (Directiva sobre residuos de aparatos eléctricos y electrónicos (RAEE)).
	Consúltense las instrucciones de uso. Las instrucciones de uso del Sistema para el tratamiento de la diabetes Accu-Chek Smart Pix se pueden abrir con el botón <i>Ayuda</i>  .
 Email: dia.smartpix@roche.com	Se puede pedir una versión impresa de las instrucciones de uso del Sistema para el tratamiento de la diabetes Accu-Chek Smart Pix escribiendo a dia.smartpix@roche.com .

2 Antes de utilizar el sistema

Puede utilizar el sistema Accu-Chek Smart Pix (software, para sistemas de Windows opcionalmente también con dispositivo) en cualquier ordenador que cumpla los requisitos necesarios del sistema. A continuación se indican algunas posibles características adicionales y necesarias del ordenador.

El software Accu-Chek Smart Pix se suministra con el dispositivo Accu-Chek Smart Pix desde el que se puede instalar directamente en un ordenador. Además, el software Accu-Chek Smart Pix también se puede adquirir en un dispositivo de almacenamiento USB o mediante descarga de Roche. El software se puede utilizar tanto en un ordenador independiente como en un servidor de red.

Los archivos creados (por ejemplo, registros de datos o informes archivados) se pueden guardar localmente o, si se desea que estén disponibles para el acceso compartido, en un servidor. Al igual que con todos los demás archivos importantes, estos archivos también se deben proteger contra la pérdida de datos imprevista mediante copias de seguridad periódicas.



Si ha adquirido el software Accu-Chek Smart Pix en un dispositivo de almacenamiento USB: El dispositivo de almacenamiento USB es el soporte de datos original en el que se suministra el software, y no un medio de intercambio para guardar datos creados por el usuario. Evite posibles pérdidas de datos (p. ej. a causa de daños en el dispositivo de almacenamiento USB o la pérdida del mismo) y guarde siempre todos los archivos localmente en el ordenador o en un servidor de red.

2.1 Lo que necesita para utilizar el sistema

Si tiene...	Necesitará...
<p>Dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2)¹</p>  A black, dome-shaped device with a USB cable and a power cord attached. The brand name 'Accu-Chek' is visible on the front.	<ul style="list-style-type: none">▪ Un ordenador que cumpla los requisitos del sistema pertinentes y una impresora, en el caso de que desee imprimir informes.
<p>Dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 1)</p>  A light-colored, rectangular device with a blue USB cable attached to the top. It has a circular display or sensor on the front.	<ul style="list-style-type: none">▪ Un ordenador que cumpla los requisitos del sistema pertinentes y una impresora, en el caso de que desee imprimir informes.▪ El software Accu-Chek Smart Pix (dispositivo de almacenamiento USB o descarga)▪ Un cable USB adecuado (USB micro B – USB-A) si desea leer datos de medidores o sistemas de infusión de insulina con interfaz USB.
<p>Software Accu-Chek Smart Pix (dispositivo de almacenamiento USB o descarga)</p>  A small, black and silver USB device with a circular logo and the text 'Accu-Chek Smart Pix' on its side.	<ul style="list-style-type: none">▪ Un ordenador que cumpla los requisitos del sistema pertinentes y una impresora, en el caso de que desee imprimir informes.▪ Un cable USB adecuado (USB micro B – USB-A) si desea leer datos de medidores o sistemas de infusión de insulina con interfaz USB.▪ Un dispositivo Accu-Chek Smart Pix, si desea leer datos de medidores o sistemas de infusión de insulina con interfaz de infrarrojos.

1. Nota: Este dispositivo no está disponible en todos los países.

Se deben cumplir los requisitos siguientes para la utilización de funciones especiales:

- Debe tener instalado Adobe Reader o un programa similar para poder visualizar e imprimir archivos PDF (versión de PDF 1.6/Acrobat 7 o posterior).
- Es necesario disponer de un acceso a Internet para poder descargar actualizaciones de software, enviar correos electrónicos y recibir datos a través del sistema web Accu-Chek Connect.
- Tiene que estar instalado un programa de correo electrónico configurado correctamente (Microsoft Outlook, Windows Live Mail o Mozilla Thunderbird) para poder enviar informes por correo electrónico.

2.2 Copiar el software en el ordenador

El software Accu-Chek Smart Pix se puede utilizar localmente en el ordenador o en un servidor de red. Para ello, copie la carpeta completa del programa en una ubicación adecuada del disco duro seleccionado. Según corresponda, tiene las opciones siguientes:

- Si desea utilizar el programa individualmente, copie la carpeta del programa en el ordenador local. Almacene también en él los archivos creados.
- Si desea utilizar el programa en una red y que todos los puestos de trabajo utilicen los mismos ajustes de software, instale la carpeta del programa en el servidor de red. Almacene también en él los archivos creados. Varios usuarios de la red pueden utilizar el programa en el servidor simultáneamente.
- Si desea utilizar el programa en una red, pero desea permitir a cada puesto de trabajo que utilice ajustes de software individuales, copie la carpeta del programa de manera independiente en cada uno de los puestos de trabajo. No obstante, deberá guardar los archivos creados en el servidor para poder disponer de un acceso común a todos los datos, independientemente de cada una de las configuraciones individuales.

Realice los preparativos adecuados en su caso para copiar el software en su ordenador, existen las tres variantes siguientes:

Conectar el dispositivo



Enchufe el conector USB del dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2) a un puerto USB libre de su ordenador. Puede hacerlo con el ordenador apagado o encendido. El dispositivo Accu-Chek Smart Pix también recibe corriente a través de esta conexión y por lo tanto no necesita pilas ni unidad de alimentación.

Después de haber enchufado el dispositivo Accu-Chek Smart Pix y, dado el caso, encendido el ordenador, aparece el logotipo luminoso Accu-Chek Smart Pix y señala disponibilidad para el funcionamiento. Simultáneamente, el dispositivo Accu-Chek Smart Pix se detecta en el ordenador como un soporte de almacenamiento extraíble (similar a un dispositivo de almacenamiento USB).

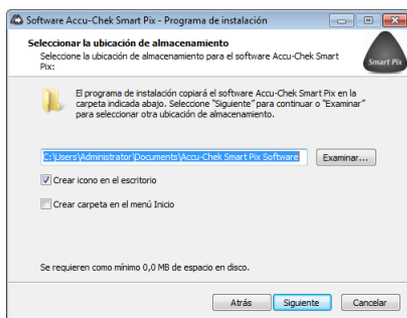
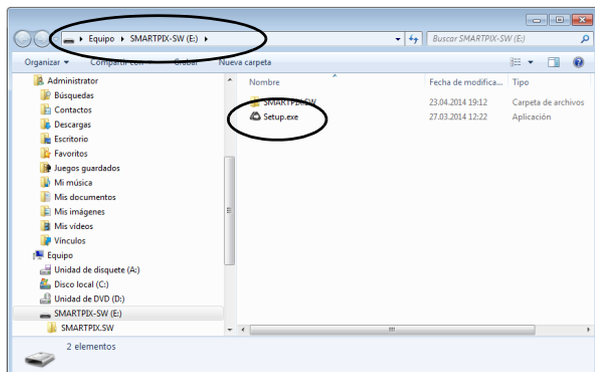
Conectar el dispositivo de almacenamiento USB



Enchufe el dispositivo de almacenamiento USB al ordenador. El ordenador lo detecta como soporte de almacenamiento extraíble.

Preparar la versión de descarga

El software se suministra como paquete de datos comprimido (archivo ZIP) para descargar. Después de haber descargado el archivo ZIP (p. ej. en la carpeta *Descargas*), haga doble clic en él para descomprimirlo. Después de descomprimir el archivo se crea la carpeta de instalación *Accu-Chek Smart Pix Software* en la ubicación seleccionada.

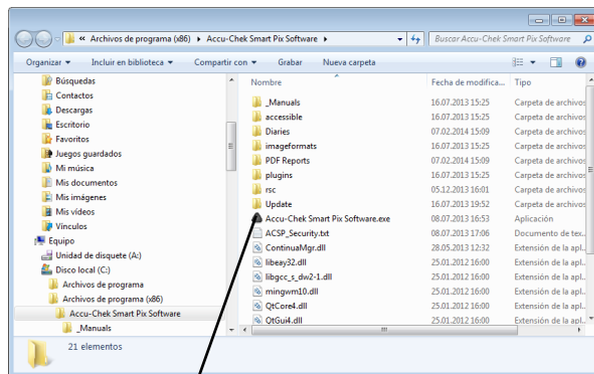
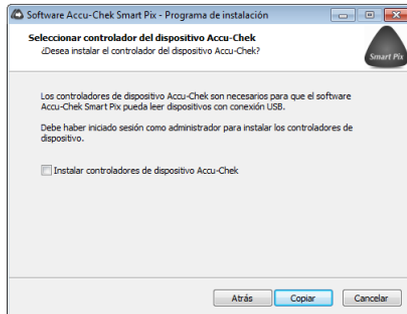


Copie el programa en el ordenador de la siguiente manera:

- Si esto no ha sucedido automáticamente, abra una ventana en el ordenador que le muestre el contenido del dispositivo Accu-Chek Smart Pix (como soporte de datos), del dispositivo de almacenamiento USB o de la carpeta de instalación descomprimida. Puede hacerlo desde *Mi PC* o con el Explorador de Windows.
- Haga doble clic en el programa de instalación *Setup.exe* y siga las indicaciones de la pantalla.
- Seleccione la ubicación en la que desea copiar la carpeta del programa *Accu-Chek Smart Pix Software*:
 - Si normalmente dispone de derechos de administrador, abra la carpeta *Archivos de programa* (o *Archivos de programa (x86)*, si existe).
 - Si normalmente no dispone de derechos de administrador, seleccione una ubicación a la que pueda acceder también con derechos limitados, p. ej. la carpeta *Documentos*.
 - Si realiza la instalación en un servidor de red, asegúrese de que todos los usuarios dispongan de los derechos de acceso necesarios para la carpeta seleccionada.



Por motivos de seguridad el dispositivo Accu-Chek Smart Pix está protegido contra escritura. No es posible guardar datos ni programas en el dispositivo.



- Si ha adquirido el software en un dispositivo de almacenamiento USB o mediante descarga y desea leer datos de medidores con interfaz USB, active la opción de instalación del controlador correspondiente. Para el dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2) no es necesario instalar el controlador, puesto que ya está preinstalado en el dispositivo.

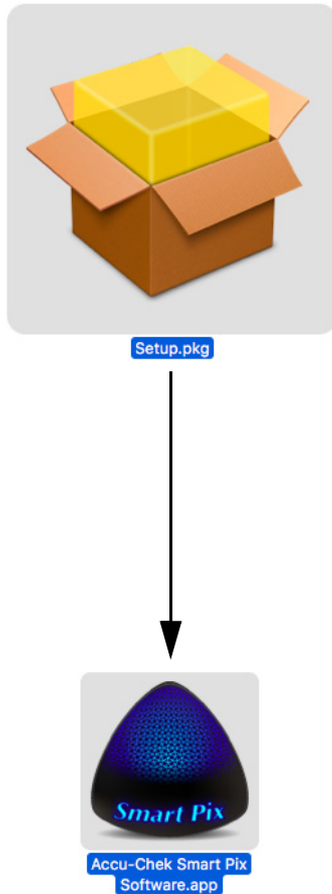


Para poder instalar el software de controlador de USB es necesario disponer de derechos de administrador.

- Para finalizar la instalación se crean (según las opciones que haya activado) automáticamente accesos directos en el menú Inicio de Windows y/o en el escritorio.



Si utiliza el programa en varios ordenadores de la red, tenga en cuenta que la ubicación de almacenamiento de los archivos comunes debe estar configurada de manera idéntica en todos los ordenadores.



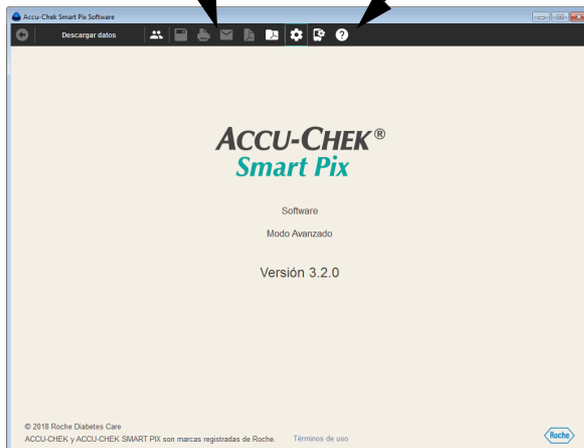
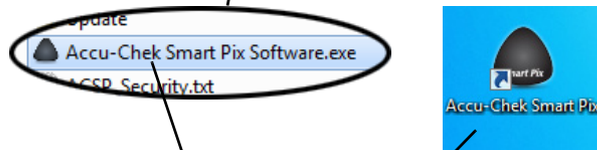
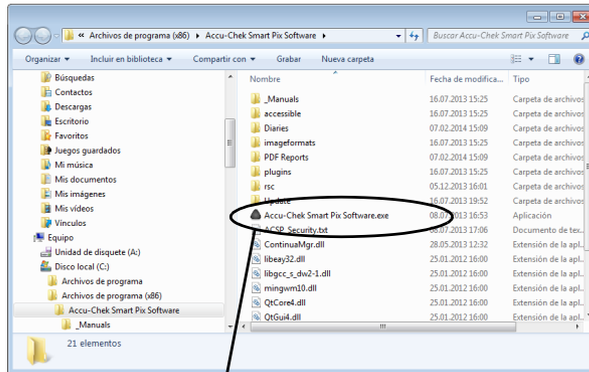
Copiar el software (Mac OS)

Copie el programa en el ordenador de la siguiente manera:

- Si esto no ha sucedido automáticamente, abra una ventana en el ordenador que le muestre el contenido del dispositivo de almacenamiento USB o de la carpeta de instalación descomprimida.
- Haga doble clic en el paquete de instalación *MacSetup.pkg* y siga las indicaciones de la pantalla.
- Seleccione la unidad de disco en la que desea copiar la carpeta del programa *Accu-Chek Smart Pix Software*. La instalación en la unidad de disco estándar se realiza en principio en la carpeta *Programas*. Si realiza la instalación en un servidor de red, asegúrese de que todos los usuarios dispongan de los derechos de acceso necesarios para la carpeta seleccionada.
- Una vez finalizada la instalación, hallará el programa *Accu-Chek Smart Pix Software.app* en la ubicación seleccionada. Arrastre el programa al Dock para poder iniciarlo en cualquier momento con un simple clic.

3 Inicio y configuración del software

3.1 Iniciar el software



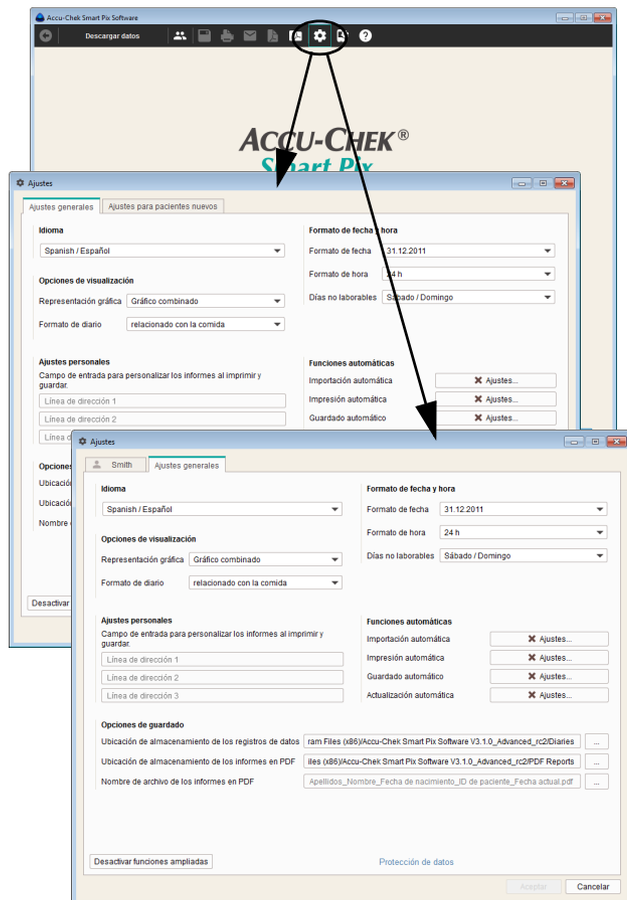
Para iniciar el software Accu-Chek Smart Pix, haga doble clic directamente en el archivo de programa *Accu-Chek Smart Pix Software.exe* o en un acceso directo existente (vea el capítulo 2.2).

El programa se inicia con una ventana del programa temporalmente vacía.

- Si solamente desea utilizar el programa para editar un registro de datos ya guardado o para visualizar informes guardados, no es necesario conectar el dispositivo Accu-Chek Smart Pix.
- Si desea utilizar el programa para leer datos nuevos, conecte el dispositivo Accu-Chek Smart Pix o un medidor adecuado (por ejemplo, el medidor de glucemia Accu-Chek Mobile directamente por USB).

Si ya hay un dispositivo adecuado conectado, puede leer sus datos directamente con el botón *Descargar datos*.

3.2 Configurar el software



Puede configurar individualmente varios aspectos del software Accu-Chek Smart Pix para personalizarlo según sus necesidades. Estos ajustes son independientes de los que se hayan realizado en el dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 1).

Haga clic en el botón *Ajustes de software*  para abrir el cuadro de diálogo correspondiente. Dependiendo de la situación, en este cuadro encontrará varios apartados de ajuste visibles mediante las pestañas que aparecen en la parte superior de la ventana:

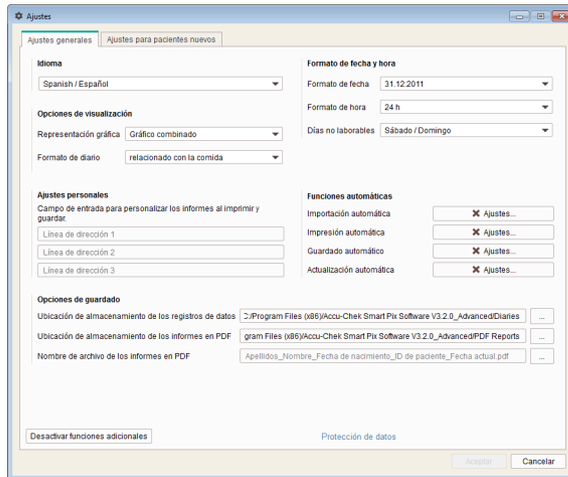
- Si no hay ningún registro de datos abierto, encontrará los apartados de ajuste *Ajustes generales* y *Ajustes para pacientes nuevos*.
- Si hay un registro de datos abierto, encontrará el sector de ajuste *Ajustes Generales* y un segundo sector de ajuste con el nombre del registro de datos abierto.

Para todos los ajustes descritos en las páginas siguientes se aplica lo siguiente:

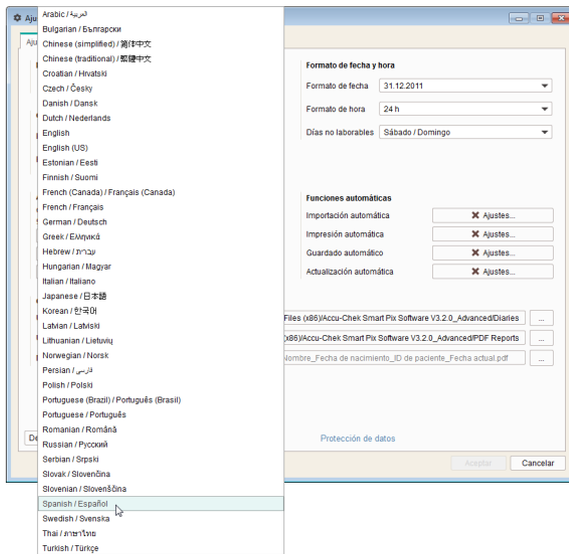
Haga clic en el botón *Aceptar* para guardar los ajustes modificados y cerrar el cuadro de diálogo, o bien haga clic en el botón *Cancelar* para descartar los ajustes realizados y cerrar el cuadro de diálogo sin cambios.

Ajustes generales

En el apartado *Ajustes generales* se encuentran las opciones de configuración de la interfaz de usuario.



- **Idioma:** Seleccione el idioma que se debe utilizar en la interfaz de usuario y los informes. Siempre y cuando el software Accu-Chek Smart Pix sea compatible con el idioma ajustado en el ordenador, se utilizará este automáticamente.
- **Formato de fecha y hora:** Ajuste el formato de fecha, el formato de hora y los días no laborables.
- **Opciones de visualización:** Ajuste las variantes que desee para la visualización de informes.
- **Ajustes personales:** Ajuste la información personal para las impresiones y los archivos guardados.
- **Funciones automáticas:** Aquí puede ajustar las funciones automáticas del programa que facilitan su uso en un consultorio médico o en otras instalaciones médicas. Los datos del dispositivo se pueden leer, guardar e imprimir automáticamente a petición. Además también es posible cargar actualizaciones para el sistema Accu-Chek Smart Pix automáticamente desde Internet.
- **Opciones de guardado:** Aquí se selecciona la ubicación de almacenamiento de los registros de datos, además del nombre y el lugar de almacenamiento para los informes en PDF.

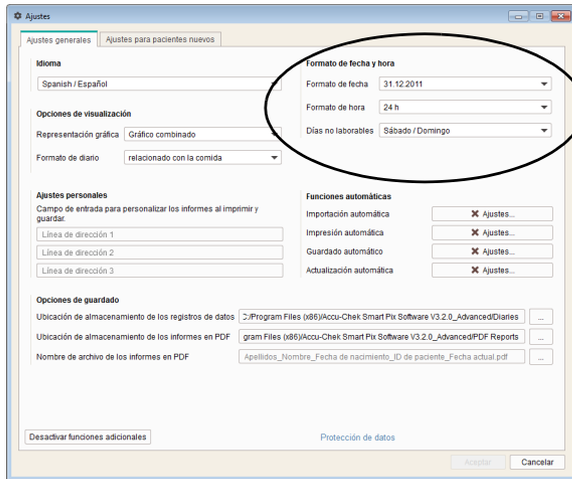


Seleccionar el idioma

- Haga clic en el idioma configurado actualmente para abrir la lista de selección.
- Haga clic en el idioma deseado para seleccionarlo.

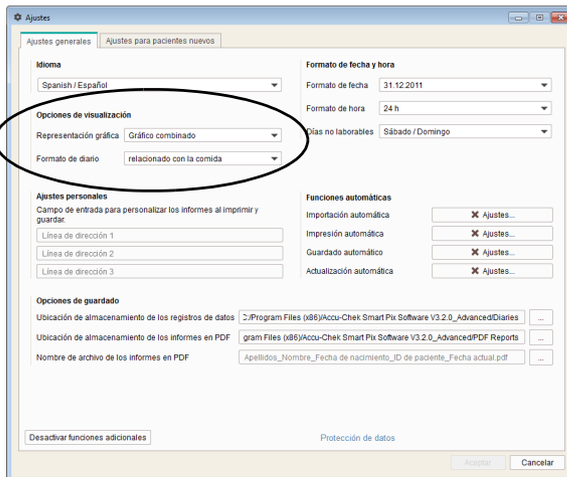
Formato de fecha y hora

- Seleccione el formato de fecha y hora que se utilizará para la visualización de horas y fechas o en el calendario.
- Seleccione los días no laborables. Estos días se marcarán correspondientemente en los informes.



Opciones de visualización (representación gráfica y formato de diario)

- Seleccione la representación que desee de la glucemia, los carbohidratos y las dosis basales como *Gráfico combinado* o *Gráficos uno bajo el otro*. Esta selección es válida para los elementos de informe *Tendencia*, *Gráfico día* y *Gráfico semana*.
- Seleccione la representación del diario, bien como *relacionado con la comida* o bien como *división 24 horas*.



Ajustes personales

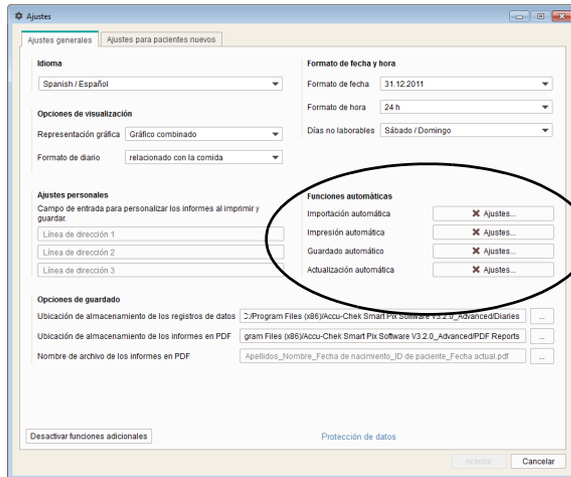
- Especifique un máximo de tres líneas con entradas personales (p. ej. nombre y dirección de las instalaciones médicas). Este texto aparecerá en todos los informes guardados o impresos. El número máximo de caracteres por línea es de 50.

The screenshot shows the 'Ajustes' (Settings) window with the 'Ajustes personales' section circled in red. The 'Ajustes personales' section contains three text input fields: 'Diabetes Center', 'Línea de dirección 2', and 'Línea de dirección 3'. The 'Diabetes Center' field is highlighted with a blue selection bar. The window also shows other settings like 'Idioma' (Spanish / Español), 'Formato de fecha y hora', and 'Funciones automáticas'.

Funciones automáticas

Con las funciones automáticas puede realizar las siguientes actividades más fácilmente:

- Importar automáticamente datos del dispositivo y (si lo hay) añadirlos a un registro de datos existente.
- Imprimir automáticamente los datos del dispositivo.
- Guardar automáticamente los datos del dispositivo.
- Descargar e instalar automáticamente actualizaciones del software.



El término “registro de datos” incluye todos los datos leídos de los dispositivos (incluso los que se hayan añadido manualmente) y que se asignan a una persona determinada. En principio, los datos leídos se guardan (en un registro de datos nuevo o bien en un registro de datos existente), a menos que al importarlos responda a la pregunta correspondiente con *No*. En este caso, si no guarda los datos importados manualmente con posterioridad, solamente se visualizarán temporalmente y se borrarán cuando se realice la siguiente importación.

La primera vez que se realice una importación desde un dispositivo se puede crear un nuevo registro de datos o asignar el dispositivo a un registro de datos existente. Los datos de las siguientes importaciones desde el mismo dispositivo se añadirán a los datos existentes de esta persona automáticamente o bien tras solicitar su confirmación.



Si ha activado una o varias de las funciones automáticas existentes (excepto *Actualización automática*), la ejecución del programa ya no finalizará al cerrar la ventana del programa. Tenga en cuenta que tanto al iniciar el programa como al cerrar la ventana del programa, este se sigue ejecutando en segundo plano para poder seguir ofreciendo las funciones automáticas.

Para cerrar definitivamente el programa o volver a activarlo en primer plano, haga clic con el botón derecho del ratón en el icono Accu-Chek Smart Pix del área de información (a la derecha, en la barra de tareas de Windows) y seleccione *Abrir* o *Salir*.

Importación automática

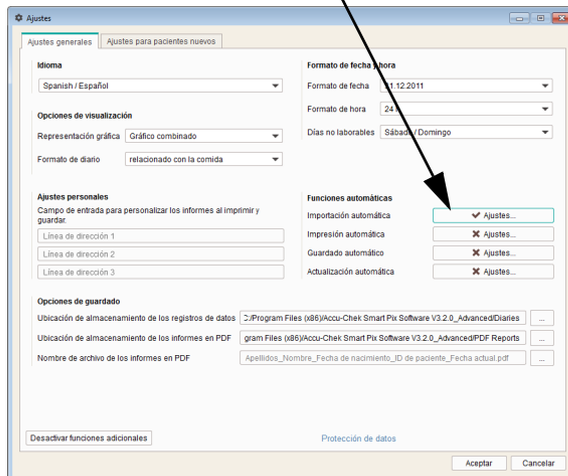
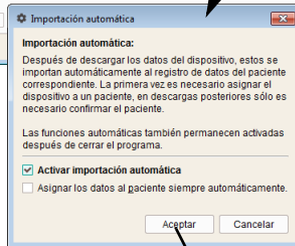
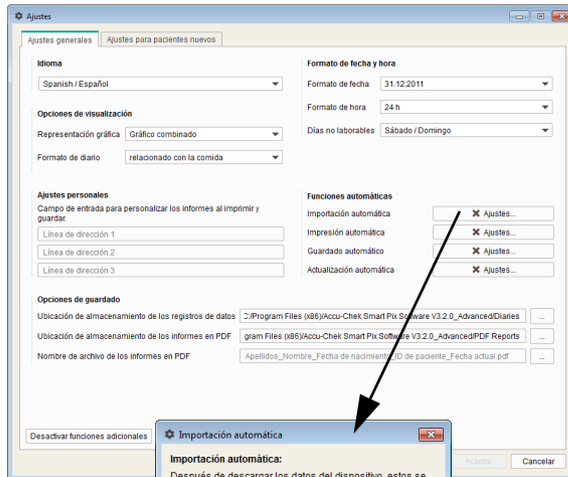
Esta función se encarga de incorporar directamente los datos existentes en el sistema Accu-Chek Smart Pix y de guardarlos como registro de datos.

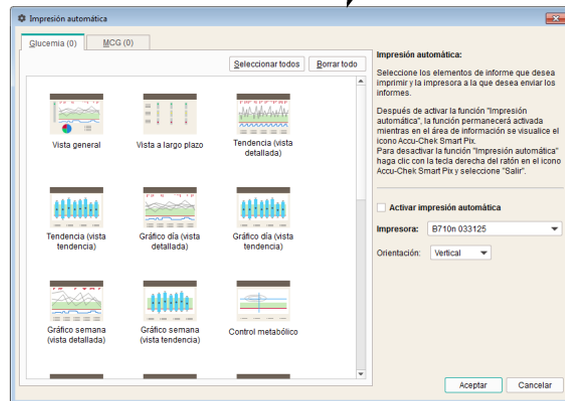
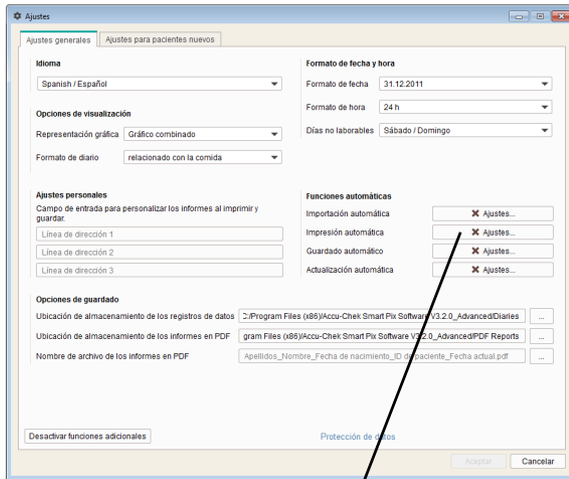
- En *Importación automática* haga clic en el botón *Ajustes*.
- En el cuadro de diálogo siguiente, haga clic en la casilla de verificación *Activar importación automática*. Se marca con una marca de verificación.
- Haga clic en la casilla de verificación *Asignar los datos al paciente siempre automáticamente* si esta asignación se debe realizar sin solicitud de confirmación en base al número de serie del dispositivo.
- Haga clic en el botón *Aceptar* para guardar las entradas.

A continuación, el botón *Ajustes* aparecerá con una marca de verificación ✓ que indica que la función correspondiente está activada. En los botones de las funciones que no estén activadas se muestra una ✕.

 Los registros de datos se guardan en la carpeta que haya seleccionado en *Opciones de guardado* (vea la página 46).

 **No** utilice la función *Asignar los datos al paciente siempre automáticamente* si utiliza los mismos dispositivos para múltiples pacientes. Si un dispositivo se entrega a otra persona sin que haya tenido lugar una asignación manual al nuevo registro de datos de paciente correspondiente, durante la importación puede darse una **asignación incorrecta de los datos**.





Impresión automática

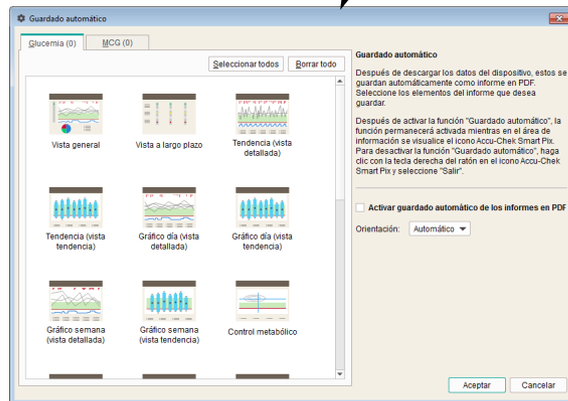
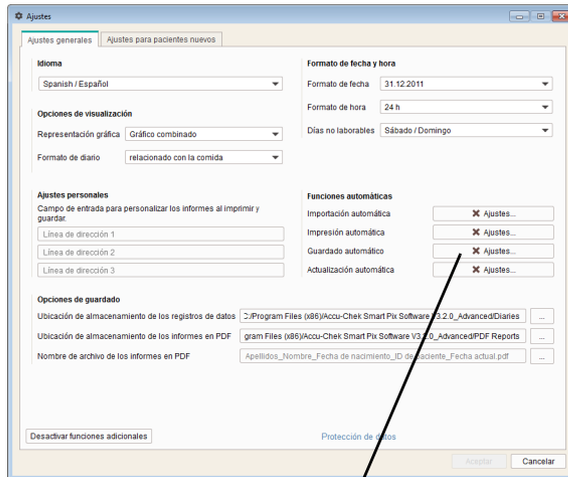
Para utilizar esta función, debe seleccionar una impresora disponible en el ordenador, así como los informes que hay que imprimir.

- En *Impresión automática* haga clic en el botón *Ajustes*.
- En el cuadro de diálogo siguiente, haga clic en la casilla de verificación *Activar impresión automática*. Se marca con una marca de verificación.
- Seleccione la *Impresora* que desee, así como la *Orientación* del papel (*Vertical*, *Horizontal* o *Automático*).
- Seleccione los elementos de informe que desee imprimir. Un solo clic selecciona un elemento de informe (resaltado en color) y un nuevo clic en el mismo elemento de informe cancela la selección.
- Haga clic sucesivamente en las pestañas *Glucemia* y *MCG* para seleccionar por separado los elementos de informe que hay que imprimir para cada uno de estos informes.
- Haga clic en el botón *Aceptar* para guardar las entradas.

A continuación, el botón *Ajustes* aparecerá con una marca de verificación ✓ que indica que la función correspondiente está activada. En los botones de las funciones que no estén activadas se muestra una ✕.

Guardado automático

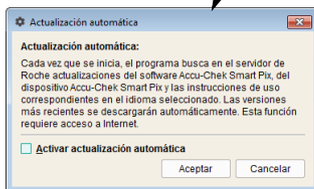
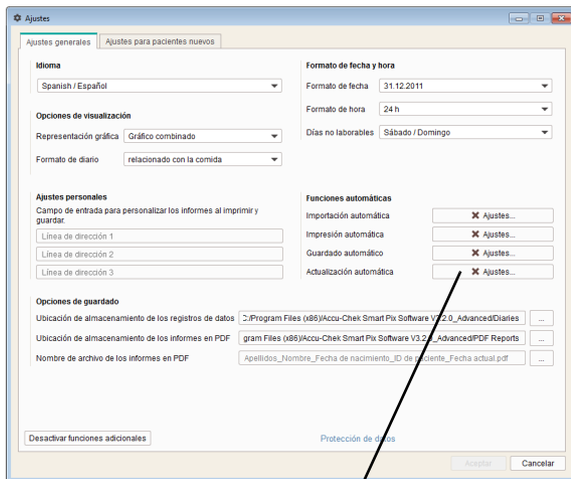
Esta función guarda los informes automáticamente como archivos PDF y es independiente de la función de guardado para registros de datos que se activa con la importación automática.



- En *Guardado automático* haga clic en el botón *Ajustes*.
- En el cuadro de diálogo siguiente, haga clic en la casilla de verificación *Activar guardado automático de los informes en PDF*. Se marca con una marca de verificación.
- Seleccione la *Orientación* de las páginas que desee.
- Seleccione los elementos de informe que desee guardar como archivo PDF. Un solo clic selecciona un elemento de informe (resaltado en color) y un nuevo clic en el mismo elemento de informe cancela la selección.
- Haga clic sucesivamente en las pestañas *Glucemia* y *MCG* para seleccionar por separado los elementos de informe que hay que guardar para cada uno de estos informes.
- Haga clic en el botón *Aceptar* para guardar las entradas.

A continuación, el botón *Ajustes* aparecerá con una marca de verificación ✓ que indica que la función correspondiente está activada. En los botones de las funciones que no estén activadas se muestra una ✗.

 Los archivos PDF se guardan con el nombre de archivo y en la carpeta que haya seleccionado en *Opciones de guardado* (vea la página 46).



Actualización automática

Cuando esta función está activada, cada vez que se inicia el programa el software Accu-Chek Smart Pix comprueba automáticamente si hay actualizaciones disponibles para el sistema Accu-Chek Smart Pix (software, dispositivo, instrucciones de uso). Las versiones más actuales se descargan e instalan automáticamente.

- En *Actualización automática* haga clic en el botón *Ajustes*.
- En el cuadro de diálogo siguiente, haga clic en la casilla de verificación *Actualización automática*. Se marca con una marca de verificación.
- Haga clic en el botón *Aceptar* para guardar las entradas.

A continuación, el botón *Ajustes* aparecerá con una marca de verificación ✓ que indica que la función correspondiente está activada. En los botones de las funciones que no estén activadas se muestra una ✕.



Los registros de datos y los ajustes de software permanecen inalterados al realizar una actualización.

Tan pronto como haya una nueva versión disponible en el servidor de actualizaciones, se actualizan los componentes correspondientes como se describe a continuación:

- El software Accu-Chek Smart Pix se actualizará la próxima vez que se inicie el programa (tras solicitar su confirmación).
- Un dispositivo Accu-Chek Smart Pix conectado se actualizará la próxima vez que se inicie el programa (tras solicitar su confirmación).
- Las versiones más actuales de las instrucciones de uso en el idioma seleccionado se guardarán en la carpeta *Manuals* y estarán disponibles mediante el botón  y el comando del menú *Ayuda*.

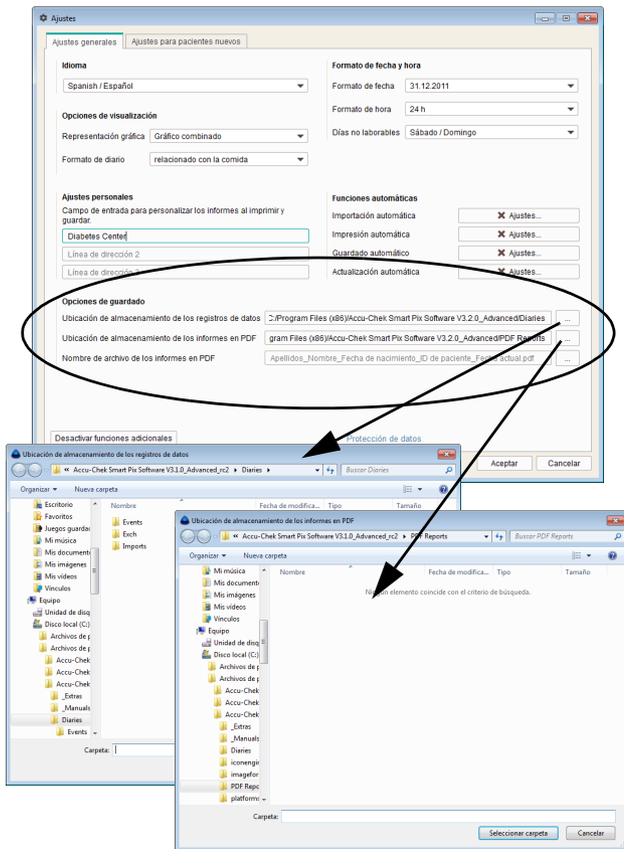
Opciones de guardado

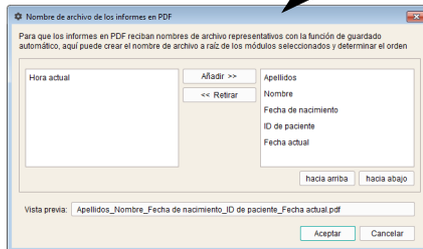
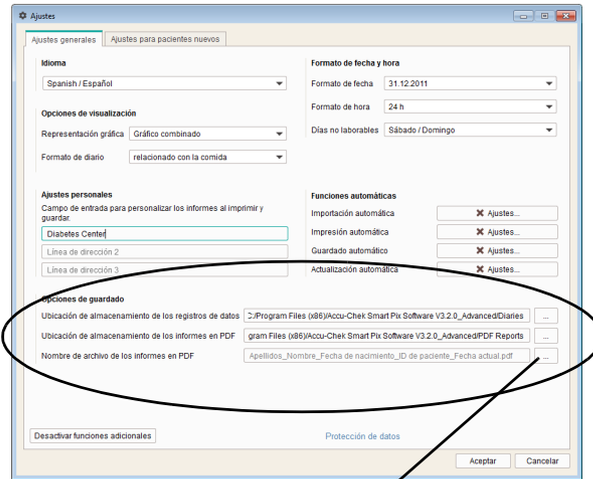
En esta sección, seleccione las carpetas en las que se deben guardar los registros de datos resultantes y los informes archivados. Estas carpetas también se utilizan como ubicación de guardado para las funciones automáticas (descritas a partir de la página 39).

- Seleccione la ubicación de guardado deseada para los registros de datos.
- Seleccione la ubicación de guardado deseada para los informes archivados (archivos PDF).



Si ha instalado el programa en varios ordenadores individuales de una red, asegúrese de que la configuración de esta sección sea idéntica en todos ellos. Solo así es posible el acceso común a todos los registros de datos e informes archivados.





Además, aquí puede configurar los nombres de archivo que deben tener los informes archivados (como archivo PDF) en el futuro. Puede componer estos nombres de archivo a partir de varios componentes a fin de facilitar la identificación y ordenación posteriores de los archivos.

En el cuadro de diálogo *Nombre de archivo de los informes en PDF* verá dos columnas con los posibles componentes del nombre. En la columna izquierda aparecen los componentes no utilizados actualmente y, en la derecha, los que se utilizan. En la línea situada debajo de estas columnas aparece una vista previa del aspecto que tendrá el nombre. Puede modificar la composición del nombre de la manera siguiente:

- En la columna izquierda, seleccione un componente que desee utilizar y haga clic en *Añadir*. El componente se desplaza a la columna derecha.
- En la columna derecha, seleccione un componente que ya no desee utilizar y haga clic en *Retirar*. El componente se desplaza a la columna izquierda.
- En la columna derecha, seleccione un componente que desee mover a otra posición dentro del nombre. Haga clic en los botones *hacia arriba* o *hacia abajo* para mover este componente hacia arriba o hacia abajo en el orden mostrado.
- Haga clic en el botón *Aceptar* para guardar las entradas.

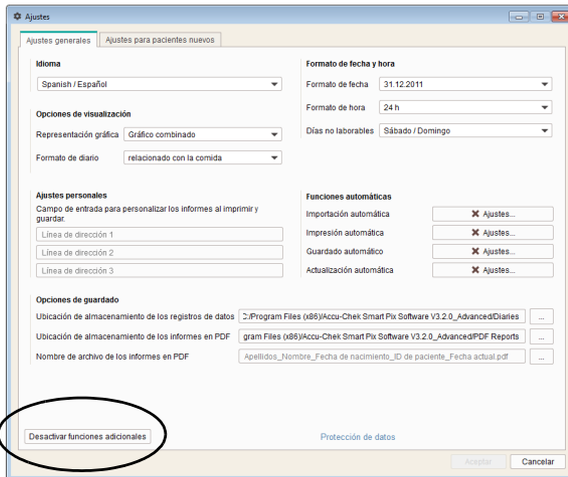
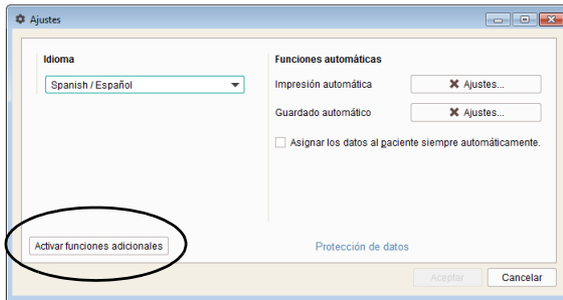
Cambiar entre el modo básico y el modo avanzado (solo versión para Windows)

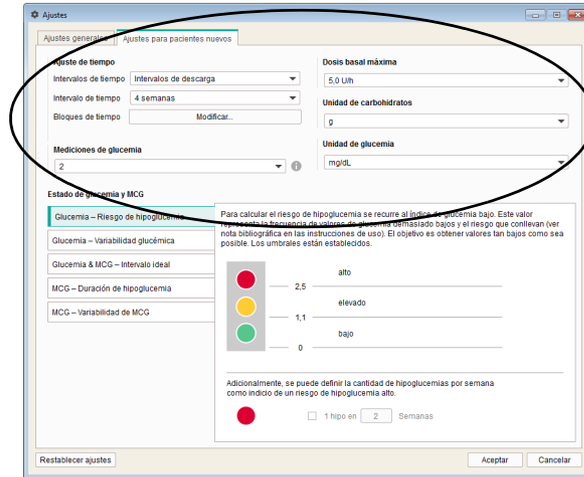
El cambio entre ambos modos se realiza en la pestaña *Ajustes generales* del cuadro de diálogo *Ajustes*:

- Haga clic en el botón *Activar funciones adicionales* para cambiar del modo básico al modo avanzado.
- Haga clic en el botón *Desactivar funciones adicionales* para cambiar del modo avanzado al modo básico.



No es posible cambiar entre un modo y otro mientras se está visualizando un registro de datos.



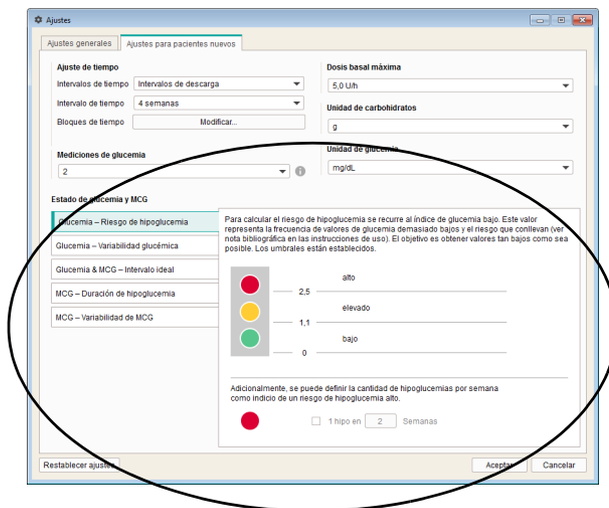


Ajustes para pacientes nuevos

En el apartado *Ajustes para pacientes nuevos* encontrará opciones de configuración para visualizar los informes. Estos ajustes se utilizan siempre que cree un nuevo registro de datos.

- *Intervalos de tiempo*: Este ajuste define en qué intervalos de tiempo se resumen los resultados de glucemia en la vista a largo plazo del elemento de informe *Estado*.
- *Intervalo de tiempo*: El ajuste *Intervalo de tiempo* define la cantidad de días o semanas durante los que se representan y evalúan resultados en los informes.
- *Bloques de tiempo*: En algunos elementos de informe los resultados se asignan a bloques de tiempo definidos. Estos bloques de tiempo dividen el día en ocho (o cuatro) fases típicas para el paciente mediante la relación temporal con las comidas o el reposo nocturno.
- *Mediciones de glucemia*: Una evaluación estadística de Riesgo de hipoglucemia, Variabilidad glucémica y Glucemia media solamente se puede visualizar cuando hay una cantidad mínima de resultados por día. Seleccione aquí la cantidad mínima a partir de la cual deben visualizarse los mensajes correspondientes del elemento de informe *Estado*.

- *Dosis basal máxima:* La visualización gráfica de las dosis basales se puede adaptar individualmente a dosis promedio altas, medias y bajas.
- *Unidad de carbohidratos:* Seleccione la *Unidad de carbohidratos* para la entrada y visualización.
- *Unidad de glucemia:* Seleccione la *Unidad de glucemia* (mg/dL o mmol/L) con la que desea definir los valores límite para la glucemia.

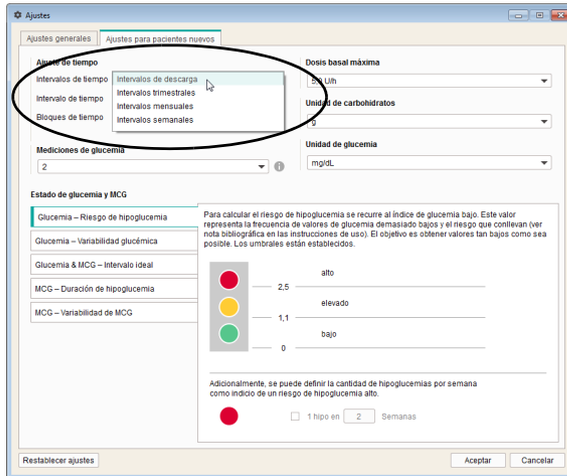


- *Estado de glucemia y MCG:* Los mensajes y estadísticas visualizados en el elemento de informe *Vista general* en el área *Estado de glucemia* o *Estado de MCG* indican la desviación de los valores medidos respecto de los valores ideales. Defina aquí estos valores ideales, que también se utilizarán en otros elementos de informe.
- Defina los parámetros para el cálculo y la representación. Los parámetros para los valores de glucemia son *Riesgo de hipoglucemia*, *Glucemia media* y *Variabilidad glucémica*; los parámetros para los resultados de MCG son *Duración de hipoglucemia*, *Mediana de MCG* y *Variabilidad de MCG*. Los ajustes correspondientes se realizan en las pestañas separadas respectivas, o en la pestaña común *Glucemia & MCG - Intervalo ideal*.

Intervalos de tiempo

Con el ajuste *Intervalos de tiempo* se define en qué intervalos de tiempo se resumen los resultados de glucemia en la vista a largo plazo del elemento de informe *Estado*. Es posible seleccionar entre

- *Intervalos de descarga* (descarga de los datos del dispositivo a través del software Accu-Chek Smart Pix, p. ej. en el marco de visitas al médico periódicas)
- *Intervalos trimestrales*
- *Intervalos mensuales*
- *Intervalos semanales*



Ajuste de tiempo

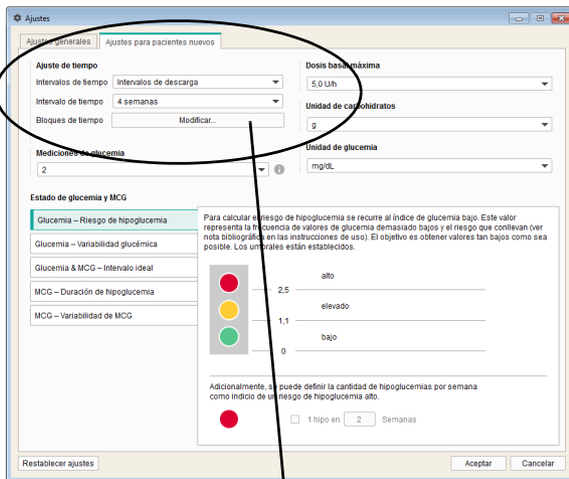
Seleccione el *Intervalo de tiempo* estándar que debe evaluar y visualizar un informe. Este ajuste se puede modificar en los informes que ya se hayan visualizado para investigar detalles más concretos o evoluciones a más largo plazo. Todos los gráficos, valores y estadísticas mostrados se refieren al intervalo de tiempo seleccionado.

Mediante el ajuste de los *Bloques de tiempo* se subdividen las 24 horas del día en ocho sectores limitados por eventos periódicos e importantes (p. ej. las comidas principales). Para cada bloque de tiempo se puede fijar la hora de inicio, mientras que la hora final se deriva automáticamente de la hora de inicio del bloque de tiempo siguiente.

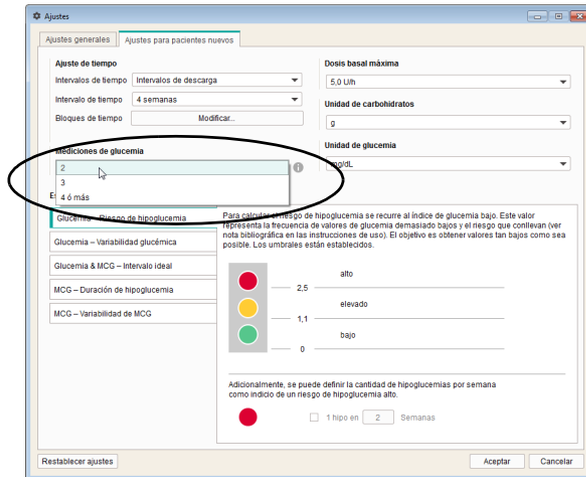
Los bloques de tiempo ajustados aquí se utilizan para la división óptica o cronológica de informes.

- Haga clic en el botón *Modificar...* para abrir el cuadro de diálogo para ajustar los bloques de tiempo.
- Puede seleccionar los valores de hora y minuto por separado con los botones de flecha, o bien indicar la hora directamente como una cifra.
- Haga clic en el botón *Aceptar* para guardar los ajustes.

En algunos elementos de informe (p. ej. *Gráfico día y Distribución*), estos ocho bloques de tiempo se resumen en cuatro grandes bloques de tiempo (bloque antes de la comida más bloque después de la comida). Estos cuatro grandes bloques se denominan *Desayuno*, *Almuerzo*, *Cena* y *Noche*.



Mediciones de glucemia



Para poder obtener resultados prácticos a partir de las evaluaciones estadísticas, las mediciones deben realizarse con una periodicidad (distribuida durante el día) y frecuencia determinadas. Seleccione aquí la número mínimo de mediciones que se deben realizar como requisito previo para visualizar una evaluación estadística. Si el número real de mediciones se encuentra por debajo de este valor, en el informe *Estado* no aparecerá ningún dato para los valores de *Riesgo de hipoglucemia*, *Variabilidad glucémica* ni *Glucemia media*. En principio, esto también es válido si, para el intervalo de tiempo seleccionado, hay menos de 28 resultados de glucemia o si los resultados no están distribuidos de forma lo suficientemente uniforme a lo largo del día.

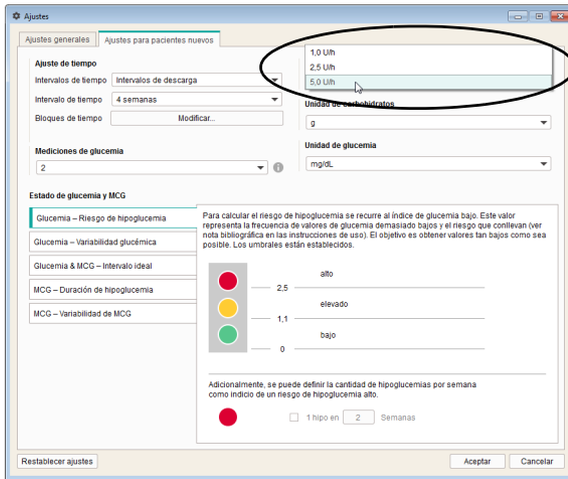
Ejemplos:

- 2 mediciones al día realizadas, intervalo de tiempo de 1 semana: no se puede evaluar, porque en total hay menos de 28 resultados de glucemia.
- 2 mediciones al día realizadas, intervalo de tiempo de 2 semanas, 14 mediciones por la mañana y 14 mediciones por la tarde: se puede evaluar, porque hay suficientes resultados de glucemia y están distribuidos uniformemente a lo largo del día.
- 2 mediciones al día realizadas, intervalo de tiempo de 2 semanas, 20 de las 28 mediciones se realizaron por la mañana: no se puede evaluar, porque los resultados de glucemia no están distribuidos uniformemente a lo largo del día.

 Haga clic en el botón  para obtener más información.

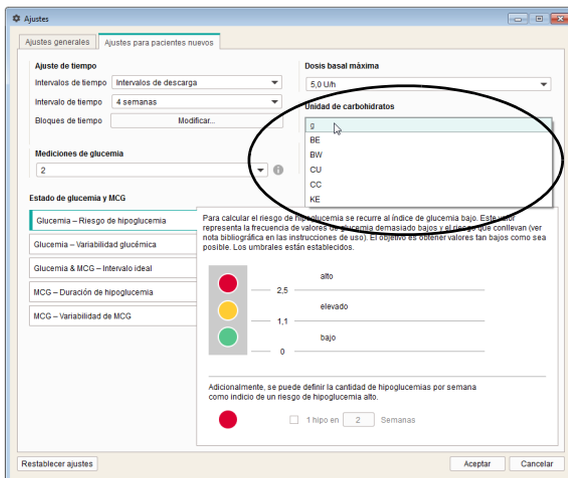
Dosis basal máxima

Puesto que las cantidades de las dosis basales individuales pueden ser distintas, en el gráfico de dosis basales es posible adaptar la escala de la dosis de insulina al margen de valores deseado. Seleccione la Dosis basal máxima que debe visualizarse.



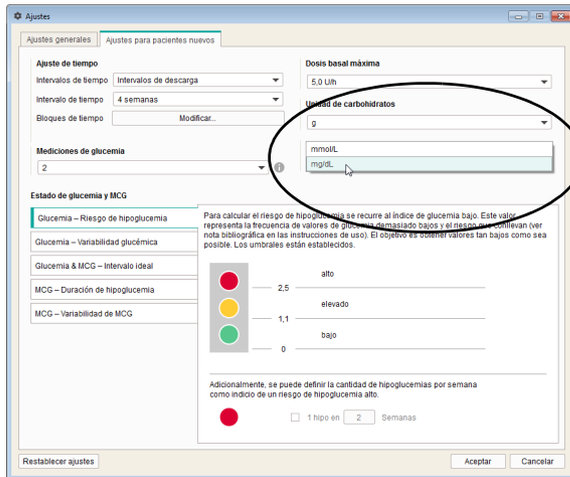
Unidad de carbohidratos

Seleccione la *Unidad de carbohidratos* que se debe utilizar para visualizar las cantidades correspondientes en diferentes elementos de informe.



Unidad de glucemia

Seleccione la *Unidad de glucemia* con la que desea definir los valores límite para la glucemia.



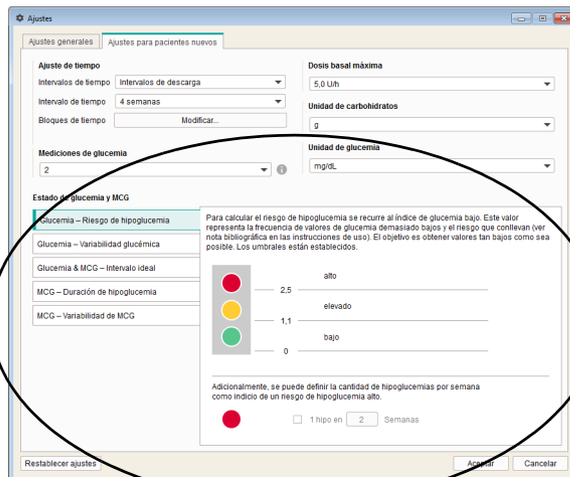
Estado de glucemia y MCG

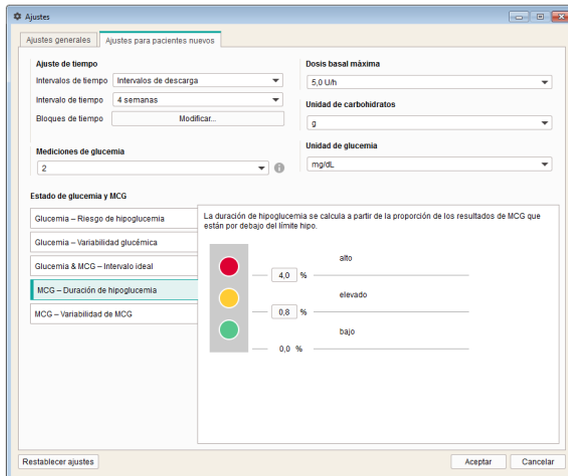
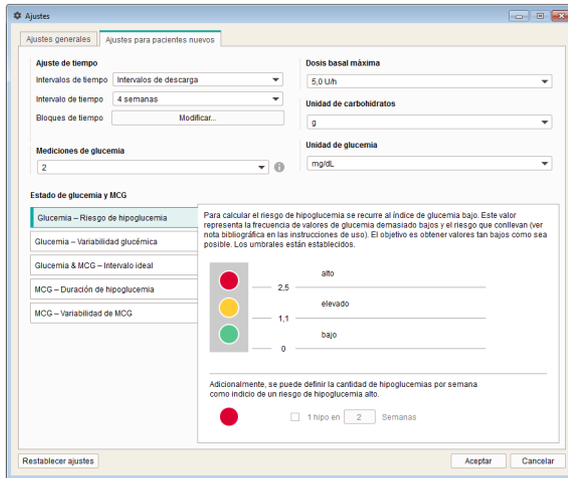
Los mensajes en el elemento de informe *Estado de glucemia* o *Estado de MCG* hacen referencia a los valores ideales de los siguientes parámetros:

- *Glucemia – Riesgo de hipoglucemia*
- *Glucemia – Variabilidad glucémica*
- *Glucemia & MCG – Intervalo ideal*
- *MCG – Duración de hipoglucemia*
- *MCG – Variabilidad de MCG*

Cada uno de estos parámetros es analizado y, a continuación, la evaluación de los resultados se muestra gráficamente mediante tres colores. Estos colores tienen los siguientes significados:

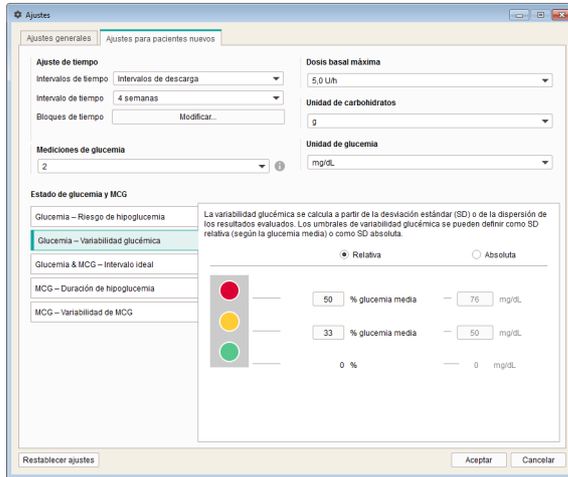
- **Verde** significa que los valores se encuentran dentro del intervalo ideal.
- **Amarillo** significa que los valores se encuentran fuera del intervalo ideal.
- **Rojo** significa que los valores se encuentran significativamente fuera del intervalo ideal.



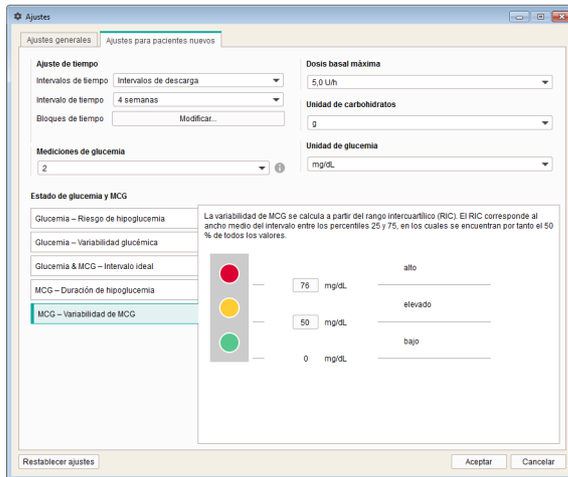


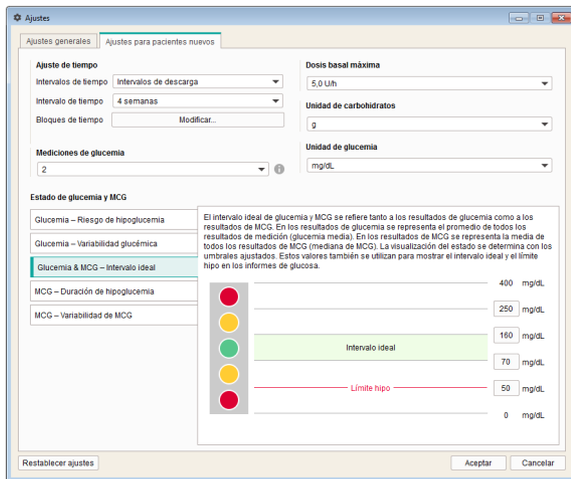
Aquí el usuario indica los valores límite con los que se evaluarán los parámetros mencionados anteriormente. Esto se muestra con los puntos de color junto a cada uno de los campos de entrada y visualización. Si procede, también se mostrará el intervalo de ajuste total (por ejemplo, 0 ... 400 mg/dL si la entrada se realiza en mg/dL o 22,2 mmol/L si la entrada se realiza en mmol/L).

- Para calcular el *Riesgo de hipoglucemia*, se utilizará el índice de glucemia bajo. Este valor representa la frecuencia de valores de glucemia demasiado bajos y el riesgo que conllevan (vea las notas bibliográficas en la página 186). Lo mejor es obtener valores lo más bajos posible. Los valores límite están predefinidos.
- Adicionalmente, se puede definir la cantidad de hipoglucemias por semana como indicio de un riesgo de hipoglucemia alto.
- Si utiliza datos MCG, puede configurar los valores límite en el área *Duración de hipoglucemia de MCG* respectivo.



- La *Variabilidad glucémica* se calcula a partir de la desviación estándar (SD) o de la dispersión de los resultados evaluados. Los umbrales de *Variabilidad glucémica* se pueden definir como SD relativa (según la glucemia media) o como SD absoluta.
- Si utiliza datos MCG, puede configurar los valores límite en el área *Variabilidad de MCG* respectivo.





- El ajuste *intervalo ideal de glucemia y MCG* se refiere tanto a los resultados de glucemia como a los resultados de MCG. En los resultados de glucemia se representa el promedio de todos los resultados de medición (glucemia media). En los resultados de MCG se representa la media de todos los resultados de MCG (mediana de MCG). El ajuste de estos valores límite determina qué valores se encuentran en el intervalo ideal (verde), por encima o por debajo del intervalo ideal (amarillo) o por debajo del límite hipo (rojo) al indicarse el estado. Estos valores también se utilizan para mostrar el intervalo ideal y el límite hipo en los informes de glucosa.



El *Límite hipo* solo puede ser una advertencia fiable de hipoglucemia si el valor límite se ha elegido correctamente. Por ello es imprescindible que consulte al personal sanitario antes de modificar el valor límite. Esta función no sustituye a una formación sobre hipoglucemia por el equipo de personal sanitario.

- La *Duración de hipoglucemia* se calcula a partir de la proporción de los resultados de MCG que están por debajo del límite hipo.
- La *Variabilidad de MCG* se calcula a partir del rango intercuartílico (RIC). El RIC corresponde al ancho medio del intervalo entre los percentiles 25 y 75, en los cuales se encuentran por tanto el 50 % de todos los valores.



Haga clic en el botón *Restablecer ajustes* para restablecer el área *Estado de glucemia y MCG* en los ajustes estándar.

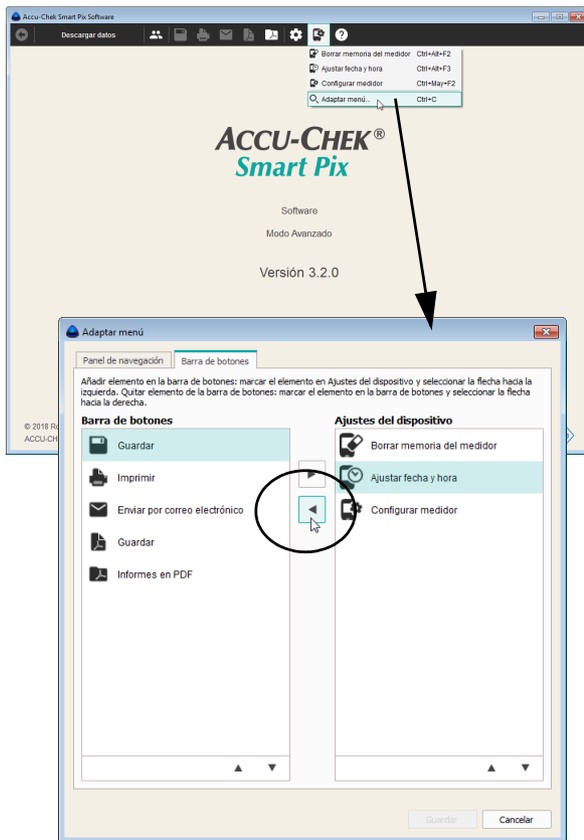
Ajustes individuales para el registro de datos del paciente visualizado actualmente

En este apartado, cuya denominación depende del registro de datos abierto actualmente, encontrará opciones de ajuste para la elaboración individualizada del informe. Las opciones de ajuste son idénticas a los *Ajustes para pacientes nuevos*.

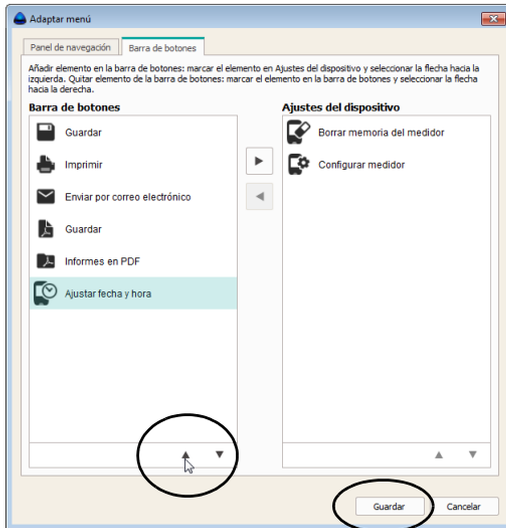
Utilice el apartado de ajuste si desea modificar los ajustes para el registro de datos del paciente visualizado actualmente. Los cambios realizados aquí **solamente** se aplican al registro de datos abierto actualmente y se guardan con este.

Adaptar el menú y la barra de botones

Puede personalizar la barra de botones visualizada en el borde superior de la ventana del programa como lo desee. Utilice esta función, p. ej., para desplazar los botones que no utiliza casi nunca al menú *Ajustes del dispositivo*, o desplazar las funciones especiales que necesita con frecuencia a la barra de botones.



- Haga clic en el botón *Ajustes del dispositivo* .
- Al seleccionar el comando *Adaptar menú...* se abrirá el cuadro de diálogo para personalizar la barra de botones.
- Marque en la columna izquierda *Barra de botones* una entrada que no necesite o solo necesite pocas veces y haga clic a continuación en la flecha hacia la derecha  para desplazar la entrada al menú *Ajustes del dispositivo*.
- Marque en la columna derecha *Ajustes del dispositivo* una entrada que desee colocar en la barra de botones y haga clic a continuación en la flecha hacia la izquierda  para desplazar la entrada a la columna *Barra de botones*.



Para mover una entrada hacia arriba o hacia abajo:

- Marque en la columna respectiva la entrada que desea mover. A continuación, haga clic en la flecha hacia arriba ▲ o hacia abajo ▼ para desplazar esa entrada a la posición que desee.
- Haga clic en *Guardar* para aplicar los nuevos ajustes.

4 Trabajar con el software

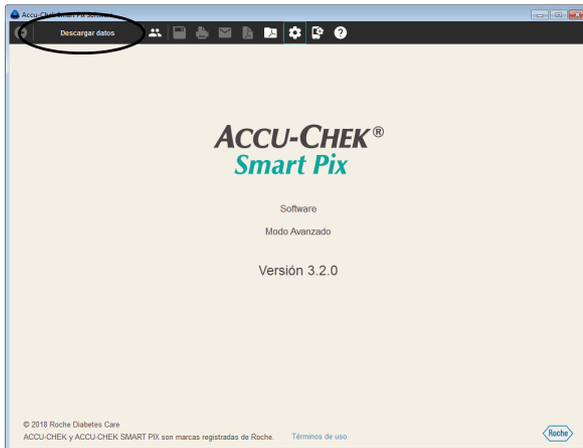
El software Accu-Chek Smart Pix le ofrece las siguientes posibilidades:

- Visualización de informes con elementos gráficos, estadísticos y en formato de tabla.
- Maximizar elementos de informe gráficos según la superficie de pantalla disponible y analizar detalladamente.
- Mostrar y ocultar o personalizar elementos individuales de los gráficos de manera interactiva.
- Archivo del informe con elementos seleccionados como archivo PDF.
- Impresión del informe con elementos seleccionados.
- Envío directo por correo electrónico del informe con elementos seleccionados.
- Visualización de los datos leídos como registro de datos en el software Accu-Chek Smart Pix, donde los podrá editar y guardar.
- Creación de registros de datos para varios pacientes o usuarios, con asignación de los dispositivos utilizados.
- Lectura, envío o guardado de los registros de datos y automatización de informes.
- Visualización e impresión de los informes archivados (guardados) en un programa de visualización de PDF.
- Efectuar actualizaciones de software.



Encontrará información sobre la lectura de datos y la gestión de registros de datos en el modo básico en el capítulo 6.

4.1 Lectura manual de los datos



Si ha configurado el software Accu-Chek Smart Pix de manera que no se ejecute **ninguna función automática**, la lectura de los datos se debe realizar manualmente.

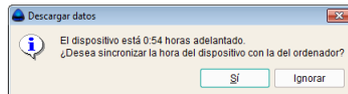
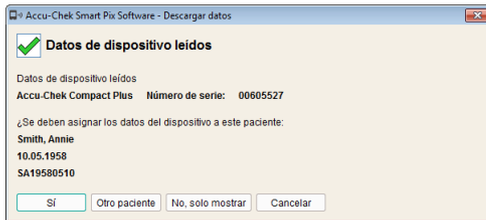
- Prepare el dispositivo (medidor, administrador de diabetes o sistema de infusión de insulina) para la transferencia de datos. Encontrará indicaciones detalladas para realizar esta preparación en el capítulo 7 o en las instrucciones de uso del dispositivo respectivo.
- Haga clic en el botón *Descargar datos*.

Si es **la primera vez** que se importan datos desde el dispositivo:



- Puede añadir los datos a un registro de datos de paciente existente con el botón *Asignar dispositivo*.
- Puede crear un registro de datos nuevo con el botón *Nuevo paciente* y asignarle el dispositivo.
- Mediante el botón *No, solo mostrar* puede visualizar directamente el informe y decidir posteriormente si desea guardar, asignar o descartar los datos.

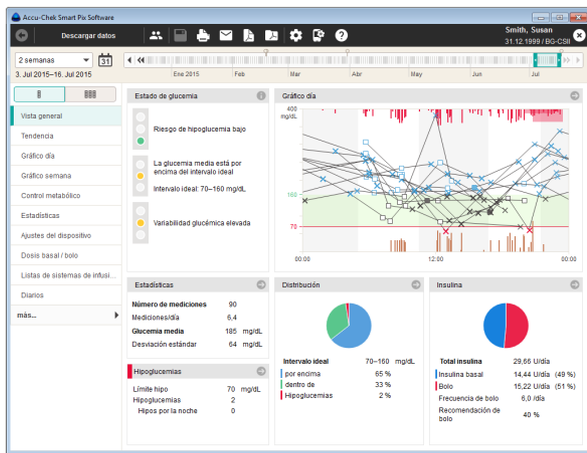
Si ya se han importado y asignado datos desde el dispositivo anteriormente:



- Con el botón *Sí* puede confirmar que los datos se deben añadir al registro de datos existente del paciente seleccionado previamente.
- Con el botón *Otro paciente* puede asignar el dispositivo a otro paciente existente.
- Mediante el botón *No, solo mostrar* puede visualizar directamente el informe y decidir posteriormente si desea guardar, asignar o descartar los datos.



Al leer los datos, se comparará el valor de fecha y hora ajustado en el dispositivo con el ajustado en el ordenador. Si la fecha y hora no coinciden, se mostrará la correspondiente alerta. En los dispositivos que admitan esta función, tiene la posibilidad de ajustar directamente desde el software Accu-Chek Smart Pix la fecha y hora en el dispositivo. Para poder evaluar correctamente los datos de un dispositivo (p. ej. en relación con determinados días de la semana o bloques de tiempo), la fecha y la hora ajustadas deben ser correctas.



A continuación, los datos se importan desde el dispositivo Accu-Chek Smart Pix y se procesan en un informe según los ajustes predeterminados.

Si al importar los datos no tomó aún ninguna decisión respecto al guardado o asignación, puede hacerlo ahora. Para guardar permanentemente el registro de datos mostrado, haga clic en el botón **Guardar** . El cuadro de diálogo que aparece a continuación depende de si el dispositivo en cuestión ya está asignado o no a un paciente o a un registro de datos. A partir de la página 69 encontrará información sobre la creación y la gestión de los registros de datos.



Tenga en cuenta que los datos que no se hayan guardado solamente estarán disponibles hasta que salga del programa, cierre el registro de datos o importe datos nuevos.

Si los pacientes utilizan varios dispositivos (p. ej. uno en el lugar de trabajo y otro en casa) y desea leer los datos de todos los dispositivos para el mismo informe, repita los pasos anteriores para cada uno de los dispositivos.

-  La evaluación combinada de varios dispositivos solamente se puede realizar si los datos importados se han guardado. En principio, en los informes que no se guarden solamente se pueden visualizar los datos de un dispositivo.

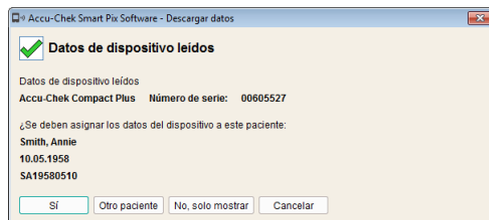
-  Para poder evaluar correctamente los datos combinados de varios dispositivos es necesario que todos los dispositivos utilizados estén configurados con la misma fecha y hora correctas. Únicamente en este caso pueden presentar los informes un motivo correcto desde el punto de vista del contenido para posibles recomendaciones de terapias.

4.2 Lectura automática de los datos

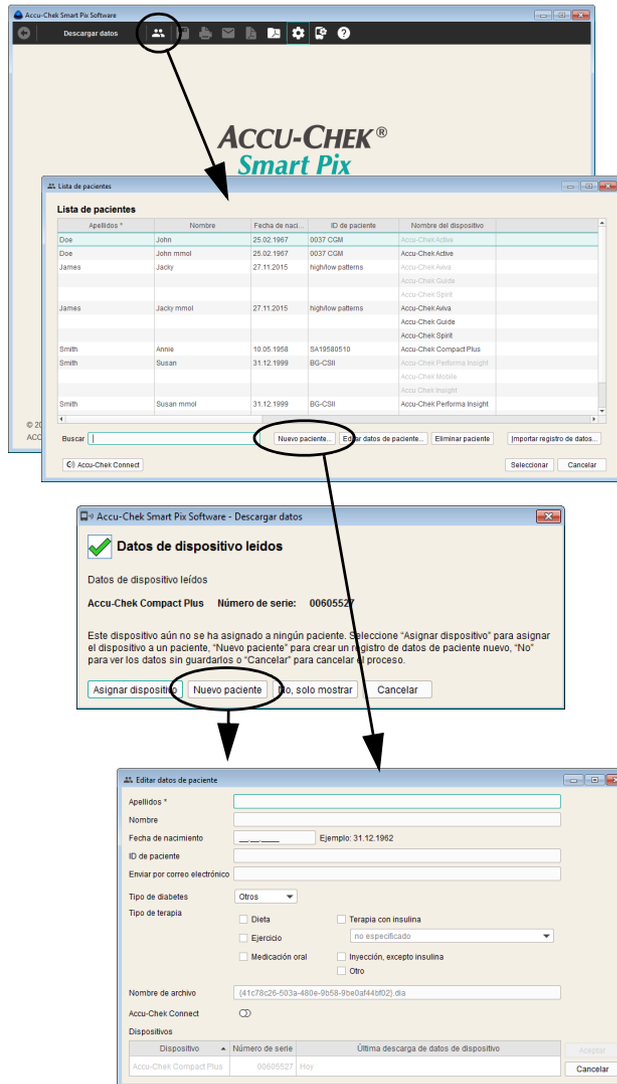
Si ha configurado el software Accu-Chek Smart Pix de manera que se ejecute una *Importación automática*, no es necesario que el programa se ejecute en primer plano. Puede minimizar o cerrar la ventana del programa. En cuanto el programa que se sigue ejecutando en segundo plano reconozca que se han transferido datos nuevos al dispositivo Accu-Chek Smart Pix, se le informará mediante el mensaje correspondiente y se le guiará por los pasos que debe realizar. Si ha activado la función *Asignar los datos al paciente siempre automáticamente* solo se emite un mensaje cuando el dispositivo todavía no se ha asignado a ningún registro de datos de paciente.

En cuanto se reconozcan datos nuevos, tiene las posibilidades siguientes para los pasos que debe realizar posteriormente (como en la lectura manual):

- Si todavía no ha creado ningún registro de datos personal para los datos importados actualmente, puede crear un registro de datos nuevo y asignarle el dispositivo.
- Si ya ha creado un registro de datos personal, pero todavía no le ha asignado el dispositivo, puede realizar la asignación ahora.
- Si ya se ha asignado el dispositivo con anterioridad, ahora solamente debe confirmar que los datos deben añadirse al registro de datos.
- También puede examinar los datos de manera temporal, sin guardarlos en un registro de datos.



4.3 Gestión de los registros de datos



Crear un registro de datos de paciente nuevo

Puede crear un registro de datos en cualquier momento (independientemente de los datos existentes), incluso cuando se realiza una importación.

Para crear un registro de datos nuevo:

- Cuando no se esté ejecutando ninguna importación, haga clic en el botón *Abrir lista de pacientes* .
- En la ventana *Lista de pacientes*, haga clic en *Nuevo paciente...*

O bien:

- Si se visualiza el cuadro de diálogo para realizar la importación, haga clic en el botón *Nuevo paciente*.

En el cuadro de diálogo *Editar datos de paciente* que se abre, debe indicar como mínimo el apellido. También es posible especificar otros datos de identificación, como el nombre, la fecha de nacimiento o un ID de paciente existente (esto es necesario en caso de que haya varios pacientes con el mismo apellido).

Además puede introducir también los siguientes datos adicionales como criterios de búsqueda o clasificación en el registro de datos de paciente:

- Dirección de correo electrónico (también para acceder a los registros de datos a través del sistema web Accu-Chek Connect)
- Tipo de diabetes
- Tipo de terapia

Dispositivo	Número de serie	Última descarga de datos de dispositivo
Accu-Chek Compad Plus	00605527	Hoy

Para crear un registro de datos nuevo:

- Especifique el apellido y otros datos deseados. Posteriormente, podrá buscar el registro de datos en función de los datos individuales que haya especificado.
- Haga clic en el botón *Aceptar* para crear el registro de datos y cerrar el cuadro de diálogo, o bien:
- Haga clic en el botón *Cancelar* para descartar las entradas realizadas y cerrar el cuadro de diálogo sin cambios.

Si ha creado el nuevo registro de datos de paciente en el marco de una importación, los datos importados (medidor y datos) se asignan automáticamente a ese nuevo registro de datos. En futuras importaciones automáticas solo es necesario confirmar la relación con el medidor, siempre que no esté activada la función *Asignar los datos al paciente siempre automáticamente*. Los datos se guardan en el registro de datos seleccionado.

Asignación a un registro de datos existente

Si ha importado datos que deben asignarse a una persona con un registro de datos ya existente (p. ej. en un nuevo medidor), proceda como se describe a continuación:

- Haga clic en el botón .
- En el cuadro de diálogo que se visualiza, haga clic en el botón *Asignar dispositivo*.
- Asegúrese de que se ha seleccionado el registro de datos correcto.
- Haga clic en el botón *Asignar*.

Se asigna el dispositivo a este registro de datos. En futuras importaciones solo es necesario confirmar esta relación, siempre que no esté activada la función *Asignar los datos al paciente siempre automáticamente*. Los datos se guardan en el registro de datos seleccionado.

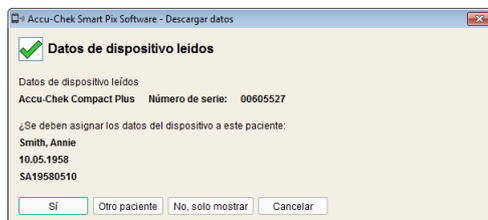
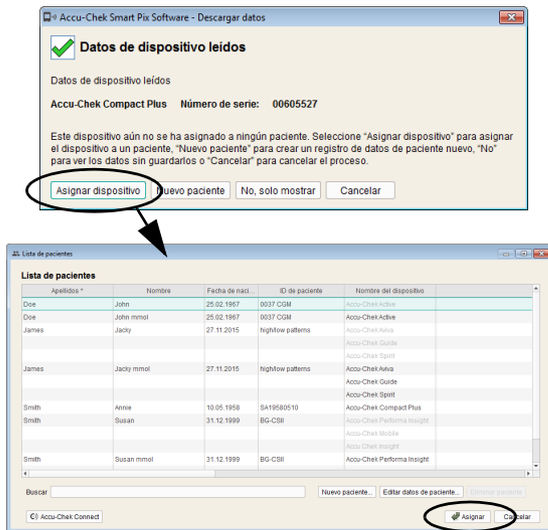
Confirmar la asignación del dispositivo

Cuando ya se haya realizado la asignación, ésta se visualizará al guardar futuras importaciones siempre que no esté activada la función *Asignar los datos al paciente siempre automáticamente*.

- Haga clic en el botón *Sí* para añadir los datos al registro de datos visualizado.

Los datos se guardan en el registro de datos seleccionado.

- Haga clic en el botón *Otro paciente* si desea asignar el dispositivo de nuevo.
- Haga clic en el botón *Cancelar* para cerrar el cuadro de diálogo sin guardar los datos.



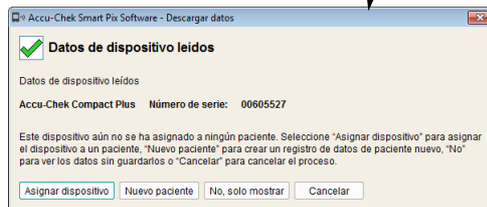
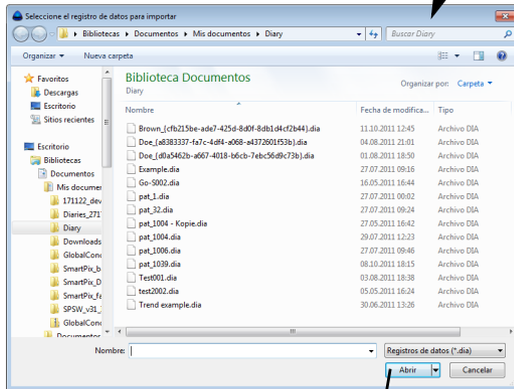
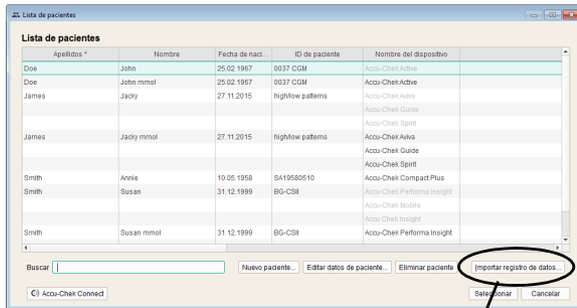
Importar registro de datos

Para añadir a su lista de pacientes un archivo DIA recibido por correo electrónico o recuperado desde una copia de seguridad:

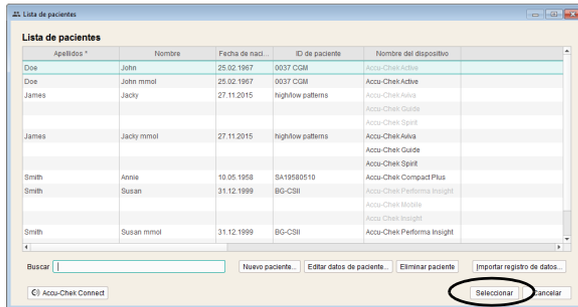
- En la ventana *Lista de pacientes* haga clic en el botón *Importar registro de datos...*
- En el cuadro de diálogo siguiente, seleccione el archivo DIA deseado (en caso de haber varios archivos) y haga clic en *Abrir*.

A continuación se volverá a abrir el mismo cuadro de diálogo que se visualiza al leer datos de un medidor desconocido. Ahora puede asignar el contenido del archivo que se va a importar a un registro de datos nuevo o existente.

 Al importar un archivo DIA a un registro de datos existente, así como cuando se leen datos de un medidor, solamente se añaden las entradas nuevas.



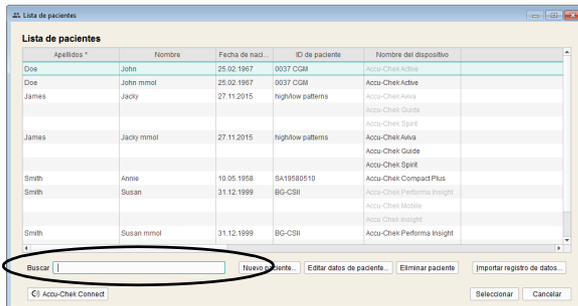
4.4 Otras funciones de la gestión de informes y registros de datos



Abrir un registro de datos

Puede abrir los registros de datos guardados en cualquier momento. En un registro de datos abierto dispone de todos los informes y del registro de datos en formato de tabla (*Lista*).

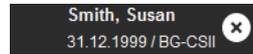
- Haga clic en el botón *Abrir lista de pacientes* .
- Haga clic en el registro de datos deseado para seleccionarlo.
- Haga clic en el botón *Seleccionar*.



Para encontrar rápidamente un registro de datos determinado también puede indicar las partes que conozca del ID de paciente en el cuadro de búsqueda de la parte inferior izquierda. Si lo hace, en la lista solamente aparecerán los registros de datos que correspondan a estas entradas.

Cerrar el registro de datos y el informe

Para cerrar un registro de datos abierto (o el informe que se visualiza actualmente):



Haga clic en el icono  que aparece al lado del identificador del registro de datos o de la información del medidor.

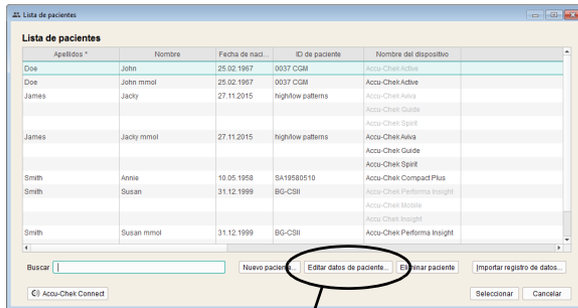


Tenga en cuenta que los datos que no se hayan guardado solamente estarán disponibles hasta que salga del programa, cierre el registro de datos o importe datos nuevos.

Editar datos de paciente

Puede editar los datos maestros de un registro de datos de paciente con posterioridad.

- Haga clic en el botón *Abrir lista de pacientes* .
- Haga clic en el registro de datos deseado para seleccionarlo.
- En la ventana *Lista de pacientes*, haga clic en *Editar datos de paciente...*
- Realice las modificaciones deseadas.
- Haga clic en el botón *Aceptar* para guardar las modificaciones y cerrar el cuadro de diálogo, o bien:
- Haga clic en el botón *Cancelar* para descartar las entradas realizadas y cerrar el cuadro de diálogo sin cambios.



Apellido *

Nombre

Fecha de nacimiento Ejemplo: 31.12.1962

ID de paciente

Enviar por correo electrónico

Tipo de diabetes

Tipo de terapia

Dieta Terapia con insulina

Ejercicio

Medicación oral Inyección, excepto insulina

Otro

Nombre de archivo

Accu-Chek Connect

Dispositivos

Dispositivo	Número de serie	Última descarga de datos de dispositivo
Accu-Chek Compad Plus	00605527	Hay

Con esta función no se pueden editar los resultados que contiene el registro de datos ni la información vinculada con ellos. A partir de la página 167 encontrará información sobre cómo puede editar estos datos.

Apellidos *	Nombre	Fecha de naci...	ID de paciente	Nombre del dispositivo
Doe	John	25.02.1967	0037 CCM	Accu-Chek Active
Doe	John mmol	25.02.1967	0037 CCM	Accu-Chek Active
James	Jacky	27.11.2015	highflow patterns	Accu-Chek Aviva
				Accu-Chek Guide
James	Jacky mmol	27.11.2015	highflow patterns	Accu-Chek Spirit
				Accu-Chek Aviva
				Accu-Chek Guide
				Accu-Chek Spirit
Smith	Abbie	10.05.1958	SA19580510	Accu-Chek Compact Plus
Smith	Susan	31.12.1999	BG-CSB	Accu-Chek Performa Insight
				Accu-Chek Moist
Smith	Susan mmol	31.12.1999	BG-CSB	Accu-Chek Performa Insight

Borrar un registro de datos

Puede borrar un registro de datos en cualquier momento.



El registro de datos se borrará después de la pertinente consulta. Asegúrese de que ya no necesita el registro de datos seleccionado. Tenga en cuenta que la realización de copias de seguridad periódicas ayuda a evitar pérdidas de datos no deseadas.

- Haga clic en el botón *Abrir lista de pacientes* .
- Haga clic en el registro de datos deseado para seleccionarlo.
- En la ventana *Lista de pacientes*, haga clic en *Eliminar paciente*.

Se borra el registro de datos seleccionado.

Archivar un registro de datos

Para archivar registros de datos (*.DIA), incluya en sus copias de seguridad habituales la carpeta *Diaries* completa con los registros de datos guardados.

En la página 72 encontrará información sobre cómo leer un registro de datos archivado de este tipo.

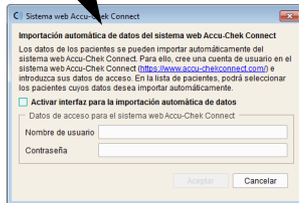
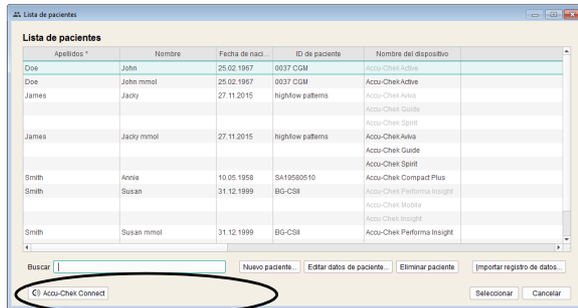
Activar la interfaz al sistema web Accu-Chek Connect

Los pacientes que guardan sus datos en el sistema web Accu-Chek Connect, p. ej. mediante la aplicación *Accu-Chek Connect App* o descargando los datos del dispositivo, pueden poner estos datos directamente a disposición para su evaluación con el software Accu-Chek Smart Pix.

Para utilizar esta funcionalidad necesita una cuenta de usuario correspondiente en el sistema web Accu-Chek Connect. Si todavía no dispone de una cuenta de usuario, puede crearla de la siguiente manera:

- Abra en un navegador de internet la dirección www.accu-chekconnect.com//ui/guest/registration/register.jsf
- En caso necesario, seleccione el país y el idioma respectivos.
- Siga las instrucciones en la pantalla para registrarse.

Una vez que se haya registrado dispondrá de una cuenta de usuario con *nombre de usuario* y *contraseña*.



- En la ventana *Lista de pacientes* haga clic en el botón *Accu-Chek Connect*.
- Active la casilla de verificación en el siguiente cuadro de diálogo para la importación de datos automática a través de esta interfaz.
- Introduzca el *Nombre de usuario* y la *Contraseña*.

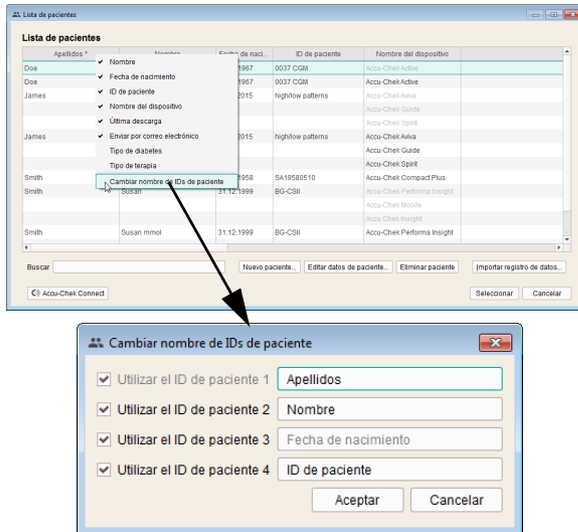
A continuación puede invitar a todos los usuarios incluidos en la lista de pacientes a que habiliten sus datos para la evaluación. Los datos de todos los pacientes que confirmen esta invitación estarán disponibles también en el software Accu-Chek Smart Pix en el marco de una sincronización automática con el sistema web.

El estado de un registro de datos de paciente con respecto a la importación a través de la interfaz con el sistema web Accu-Chek Connect se visualiza mediante el símbolo respectivo.

- Inactivo (o no invitado todavía). Haga clic en este símbolo para enviar una invitación a la dirección de correo electrónico guardada en el registro de datos. A continuación el símbolo asume la siguiente apariencia:
- Invitado, pero no habilitado todavía. Una vez que el paciente acepta la invitación y habilita los datos en el sistema web, el símbolo asume la siguiente apariencia:
- Activo (invitado y habilitado).

Ajustar la visualización de la lista de pacientes

Si lo desea, puede mostrar u ocultar el contenido visualizado en la lista de pacientes, además de cambiar el título de las columnas y modificar el orden de las columnas.



- Haga clic con el botón derecho del ratón en cualquier título de columna.
- En el menú contextual que se visualiza, seleccione el contenido que debe visualizarse en la lista de pacientes. Los contenidos seleccionados aparecen con una marca de verificación. Quite la marca de verificación del contenido que debe ocultarse. ID1 (Apellidos) siempre se visualiza y no se puede ocultar.
- En el menú contextual que se visualiza, seleccione el comando *Cambiar nombre de IDs de paciente* si desea modificar el título de la columna (p. ej. *Apellidos*, *Nombre*).
- Desactive la casilla de verificación situada al lado de un ID, si no quiere utilizarlo. De este modo se oculta el ID correspondiente en la lista de pacientes así como en el cuadro de diálogo *Paciente*. ID1 (Apellidos) siempre se visualiza y no se puede desactivar.

Lista de pacientes

Apellidos *	Nombre	Fecha de naci.	ID de paciente	Nombre del dispositivo
Doe	John	25.02.1967	0037 CGM	Accu-Chek Active
Doe	John mmol	25.02.1967	0037 CGM	Accu-Chek Active
James	Jacky	27.11.2015	highlow patterns	Accu-Chek Aviva
				Accu-Chek Guide
James	Jacky mmol	27.11.2015	highlow patterns	Accu-Chek Aviva
				Accu-Chek Guide
				Accu-Chek Spirit
Smith	Annie	10.05.1958	SA19580510	Accu-Chek Compact Plus
Smith	Susan	31.12.1999	BG-CSII	Accu-Chek Performa Insight
				Accu-Chek Moistre
Smith	Susan mmol	31.12.1999	BG-CSII	Accu-Chek Performa Insight

Buscar Nuevo paciente... Editar datos de paciente... Eliminar paciente... Importar registro de datos...

Accu-Chek Connect Seleccionar Cancelar

Lista de pacientes

ID de paciente	Apellidos *	Nombre	Fecha de naci.	Nombre del dispositivo
0037 CGM	Doe	John	25.02.1967	Accu-Chek Active
0037 CGM	Doe	John mmol	25.02.1967	Accu-Chek Active
highlow patterns	James	Jacky	27.11.2015	Accu-Chek Aviva
				Accu-Chek Guide
highlow patterns	James	Jacky mmol	27.11.2015	Accu-Chek Aviva
				Accu-Chek Guide
				Accu-Chek Spirit
SA19580510	Smith	Annie	10.05.1958	Accu-Chek Compact Plus
BG-CSII	Smith	Susan	31.12.1999	Accu-Chek Performa Insight
				Accu-Chek Moistre
BG-CSII	Smith	Susan mmol	31.12.1999	Accu-Chek Performa Insight

Buscar Nuevo paciente... Editar datos de paciente... Eliminar paciente... Importar registro de datos...

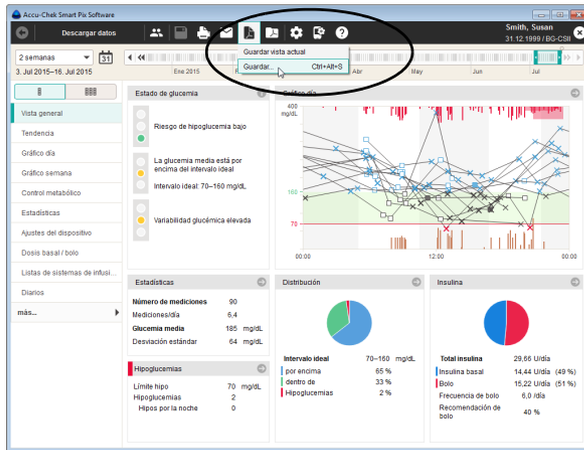
Accu-Chek Connect Seleccionar Cancelar

- Haga clic en un título de columna y arrástrelo a otro lugar para modificar el orden de visualización de las columnas.
- Haga clic en el título de una columna para ordenar los registros de datos según esa columna.
- Para ordenar la lista de pacientes según el título, haga clic en el título de la columna correspondiente. Junto al título de columna seleccionado, haga clic en el botón  para ordenarla de modo ascendente o descendente. De esta manera puede, p. ej. ordenar según la fecha de la última descarga y colocar todos los registros de datos modificados en el día actual al principio (o al final) de la lista.



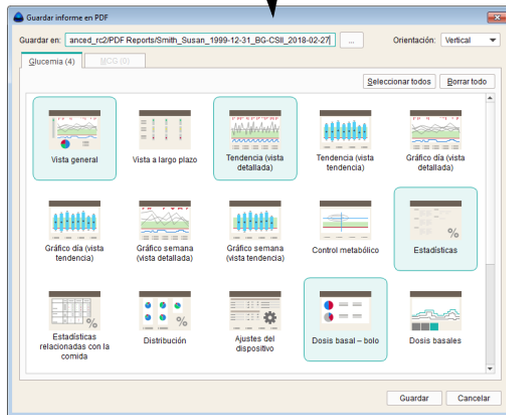
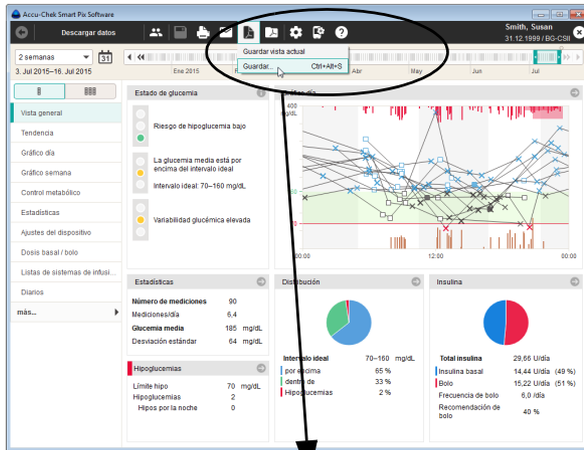
Si para el criterio de ordenación seleccionado (p. ej. la fecha de la última descarga) hay varios registros de datos con la misma información (p. ej. la fecha actual), este subgrupo se ordenará adicionalmente según el apellido.

4.5 Exportación de informes como archivos PDF



Si ha leído datos del dispositivo o ha abierto un registro de datos, puede guardar el informe visualizado como archivo PDF.

- Haga clic en el botón .
- Seleccione el comando *Guardar vista actual* si solo desea guardar el elemento de informe visualizado en ese momento como archivo PDF.
- Seleccione el comando *Guardar...* si desea guardar varios elementos de informe como archivo PDF. Se abre la ventana de selección.



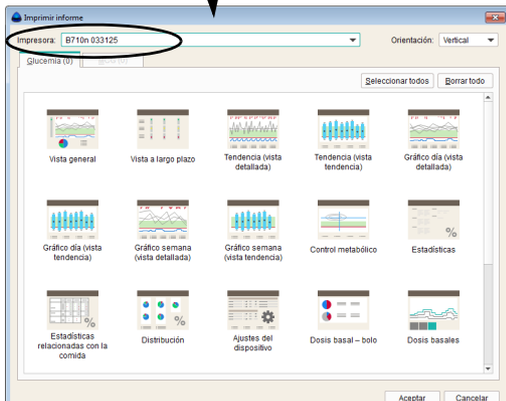
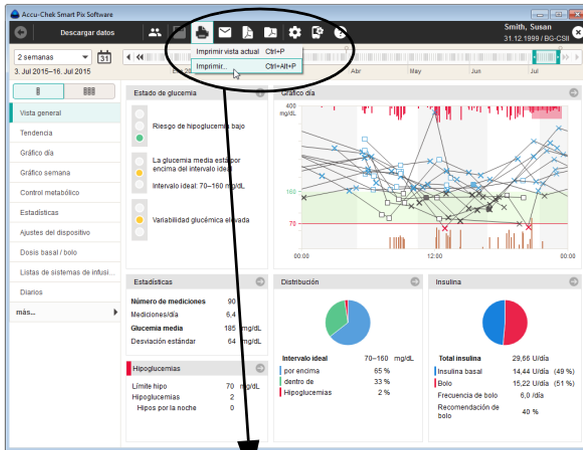
- Indique el nombre de archivo que desee en el correspondiente campo de entrada. Si lo desea, puede conservar el nombre de archivo predeterminado (vea *Opciones de guardado* en el capítulo 3). El archivo recibe el nombre asignado aquí con la extensión “.pdf”.
- Seleccione los informes (distribuidos en dos pestañas) y los elementos de informe visualizados que desee guardar con el archivo. Los elementos de informe seleccionados se resaltan en color.
 - Para seleccionar un solo elemento de informe, haga clic en el icono de informe correspondiente. Para seleccionar todos los elementos de informe, haga clic en el botón *Seleccionar todo*.
 - Para anular la selección de un elemento de informe resaltado, haga clic de nuevo en el icono del informe. Para anular la selección de todos los elementos de informe resaltados, haga clic en el botón *Borrar todo*.
- Cuando haya seleccionado todos los elementos de informe deseados, haga clic en el botón *Guardar*.

A continuación, se crea el archivo PDF y se guarda en la carpeta seleccionada en *Ajustes generales*. Si no desea guardar el archivo, haga clic en el botón *Cancelar*.

4.6 Imprimir informes

Si ha leído datos del dispositivo o ha abierto un registro de datos, puede imprimir el informe visualizado con la función de impresión del software Accu-Chek Smart Pix.

- Al imprimir un **informe que ya se visualiza** (independientemente de si es nuevo o si se ha creado a partir de un registro de datos abierto), dispone de las opciones de selección que se describen a continuación.
- Si ha abierto un **informe archivado** como archivo PDF (vea la página 88), la visualización e impresión se realizan mediante las funciones correspondientes del programa de visualización de PDF que tenga instalado. Este programa no forma parte del software Accu-Chek Smart Pix.



Para imprimir un informe:

- Haga clic en el botón .
- Seleccione el comando *Imprimir vista actual* si solo desea imprimir el elemento de informe visualizado en ese momento.
- Seleccione el comando *Imprimir...* si desea imprimir varios elementos de informe. Se abre la ventana de selección.
- Seleccione la *Impresora* que desee, así como la *Orientación* del papel (*Vertical*, *Horizontal* o *Automático*).
- Seleccione los informes (distribuidos en dos pestañas) y los elementos de informe visualizados que desee imprimir. Los elementos de informe seleccionados se resaltan en azul.
 - Para seleccionar un solo elemento de informe, haga clic en el icono de informe correspondiente. Para seleccionar todos los elementos de informe, haga clic en el botón *Seleccionar todo*.
 - Para anular la selección de un elemento de informe resaltado, haga clic de nuevo en el icono del informe. Para anular la selección de todos los elementos de informe resaltados, haga clic en *Borrar todo*.
- Cuando haya seleccionado todos los elementos de informe deseados, haga clic en el botón *Aceptar*.

Los elementos de informe seleccionados se envían a la impresora seleccionada. Si no desea ejecutar el proceso de impresión, haga clic en el botón *Cancelar*.

4.7 Envío de informes por correo electrónico

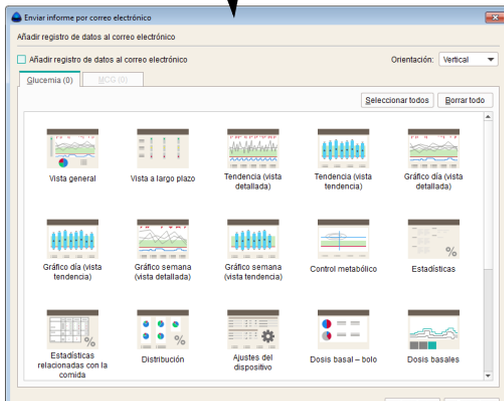
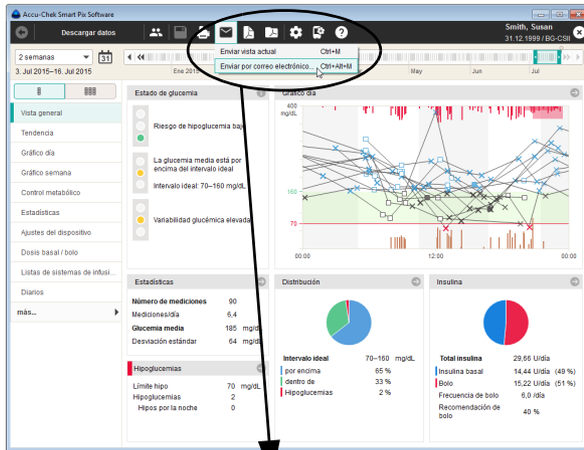
Si ha leído datos del dispositivo o ha abierto un registro de datos, puede enviar el informe visualizado directamente por correo electrónico.



Debe haber instalado y configurado correctamente un programa de correo electrónico adecuado en su ordenador para poder utilizar esta función.

Esta función crea automáticamente un archivo PDF con los elementos de informe seleccionados, abre su programa de correo electrónico y crea un nuevo mensaje de correo electrónico con el archivo PDF como adjunto. Además, se puede adjuntar también el registro de datos (*.DIA) en el que se basa este informe. En la página 72 encontrará información sobre cómo leer un registro de datos de este tipo recibido por correo electrónico.

Aparte de esto, también puede enviar por correo electrónico como datos adjuntos los informes exportados anteriormente como archivos PDF (independientemente del software Accu-Chek Smart Pix).



Para enviar un informe por correo electrónico:

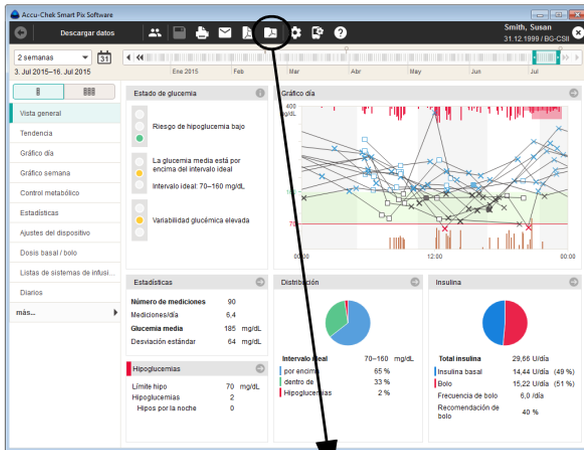
- Haga clic en el botón .
- Seleccione el comando *Enviar vista actual* si solo desea enviar el elemento de informe visualizado en ese momento.
- Seleccione el comando *Enviar por correo electrónico...* si desea enviar varios elementos de informe. Se abre la ventana de selección.
- Active la casilla de verificación correspondiente si desea enviar también el registro de datos completo (*.DIA).
- Seleccione los informes (distribuidos en dos pestañas) y los elementos de informe visualizados que desee enviar. Los elementos de informe seleccionados se resaltan en azul.
 - Para seleccionar un solo elemento de informe, haga clic en el icono de informe correspondiente. Para seleccionar todos los elementos de informe, haga clic en el botón *Seleccionar todo*.
 - Para anular la selección de un elemento de informe resaltado, haga clic de nuevo en el icono del informe. Para anular la selección de todos los elementos de informe resaltados, haga clic en *Borrar todo*.
- Cuando haya seleccionado todos los elementos de informe deseados, haga clic en el botón *Aceptar*.

Los elementos de informe seleccionados se guardan en un archivo PDF temporal (es decir, que se borra después del envío del mensaje de correo electrónico). Si no desea ejecutar el proceso de envío, haga clic en el botón *Cancelar*.

A continuación se inicia el programa de correo electrónico estándar configurado en su ordenador y se abre un mensaje de correo electrónico vacío. En ese mensaje de correo electrónico ya figura el asunto (pero puede modificar ese texto). Se incluyen como archivos adjuntos el archivo PDF que se acaba de crear y, si se seleccionó esta opción, el registro de datos.

- Especifique la dirección de correo electrónico del destinatario.
- Escriba el texto que desee para el informe adjunto.
- Envíe el mensaje de correo electrónico.

4.8 Visualización de informes archivados (archivos PDF)

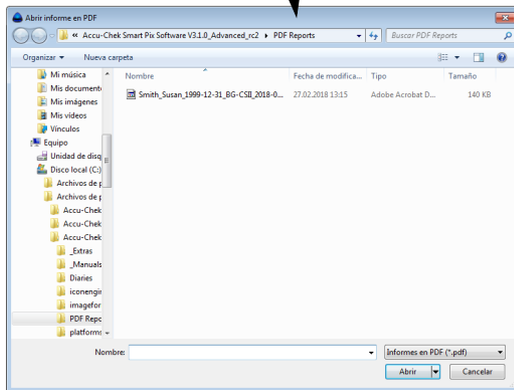


En el software Accu-Chek Smart Pix puede abrir en cualquier momento todos los informes que haya exportado (archivado) anteriormente como archivo PDF con el botón .



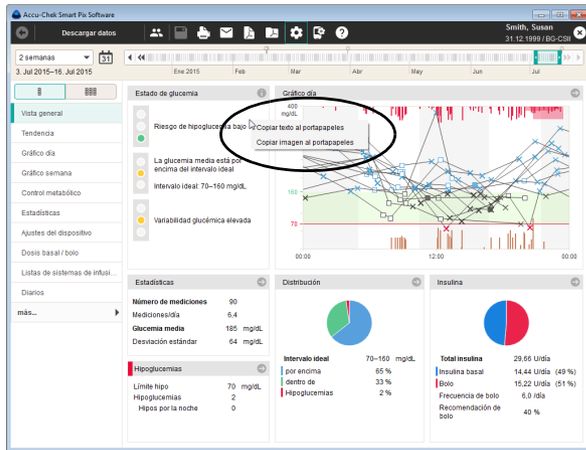
La visualización de los archivos PDF exportados se realiza con el programa de visualización de PDF instalado en su ordenador (p. ej. Adobe Reader), no en el software Accu-Chek Smart Pix. Posteriormente, puede reenviar estos archivos PDF a personas que no trabajen con el software Accu-Chek Smart Pix para que den su opinión.

- Haga clic en el botón  para abrir un archivo PDF archivado.
- Seleccione el archivo que desee en el cuadro de diálogo que se visualiza.
- Haga clic en el botón *Abrir*.



Se iniciará el programa de visualización de PDF, que mostrará el archivo PDF seleccionado. Todas las opciones de visualización e impresión disponibles dependen del programa instalado.

4.9 Utilizar elementos de informe en otras aplicaciones



Si desea utilizar gráficos o textos de informes en otras aplicaciones (p. ej. en un procesador de texto o en una tabla), puede ponerlos a disposición a través del portapapeles.

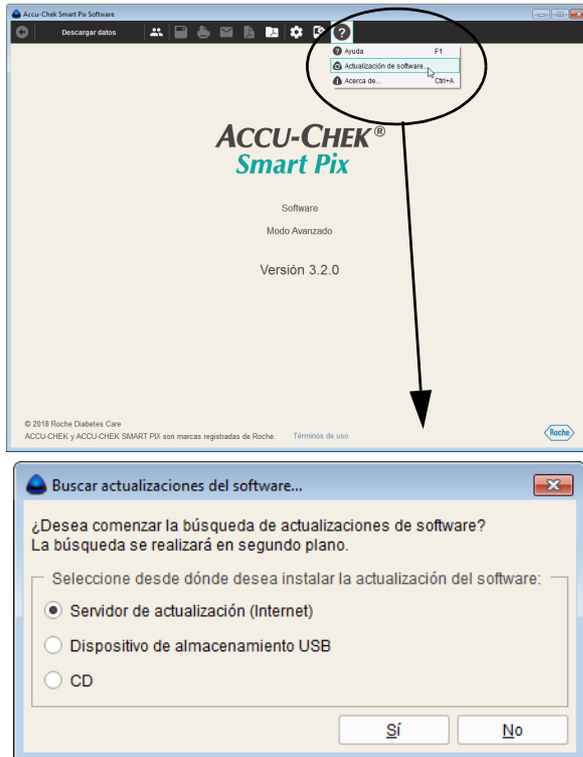
- Haga clic con la tecla derecha del ratón en cualquier sitio libre del elemento de informe visualizado.
- Seleccione *Copiar texto al portapapeles* si desea utilizar los datos visualizados como texto sin formato en otra aplicación.
- Seleccione *Copiar imagen al portapapeles* si desea utilizar el elemento de informe visualizado como imagen en otra aplicación.
- Vaya a la aplicación que desee e inserte el contenido del portapapeles en ella mediante la combinación de teclas CTRL + V o mediante el comando *Insertar*.

4.10 Funciones especiales

Con el software Accu-Chek Smart Pix puede seleccionar las siguientes funciones especiales:

- Efectuar una actualización para el dispositivo Accu-Chek Smart Pix
- Activar manualmente la búsqueda de actualizaciones para el software Accu-Chek Smart Pix y el dispositivo Accu-Chek Smart Pix.
- Ajustar la fecha y la hora de la mayoría de medidores de glucemia compatibles
- Configurar los medidores de glucemia Accu-Chek Guide, Accu-Chek Instant y Accu-Chek Active
- Otras funciones adicionales eventualmente disponibles en el futuro, que pueden ser puestas a disposición mediante un plug-in cargable (módulo adicional)

Buscar actualizaciones de software para el dispositivo Accu-Chek Smart Pix y el software Accu-Chek Smart Pix



Si no ha configurado el programa de modo que busque las actualizaciones disponibles automáticamente al iniciarlo, con esta función puede activar la búsqueda manualmente. Esto es útil, p. ej. cuando el ordenador no está conectado a Internet regularmente.

- Haga clic en el botón *Ayuda* .
- Seleccione el comando *Actualización de software...*
 - Si desea buscar actualizaciones en el servidor de Roche, asegúrese de que el ordenador esté conectado con internet.
 - Si desea instalar actualizaciones desde un dispositivo de almacenamiento USB, inserte el dispositivo de almacenamiento USB en el ordenador.
 - Si desea instalar actualizaciones desde un CD, coloque el CD en la unidad de disco.
- Seleccione la fuente que desee y haga clic en *Sí* para iniciar la búsqueda de versiones actuales del software en la ubicación seleccionada.

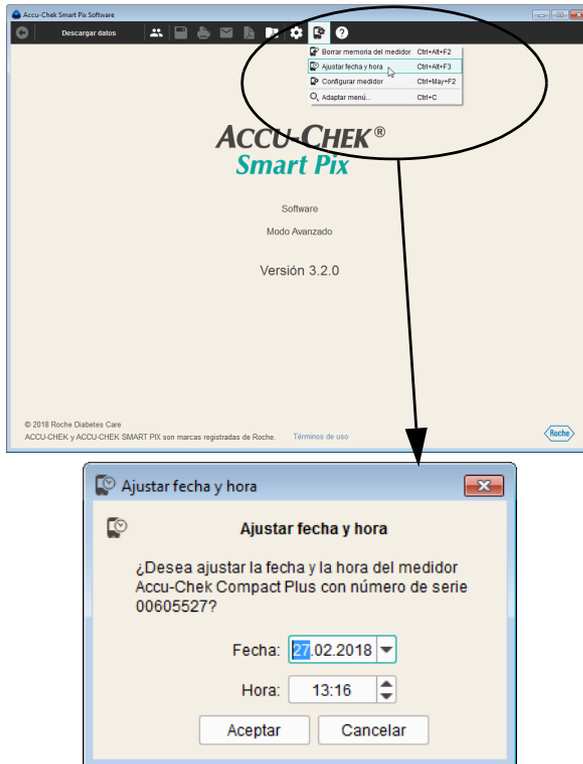
La búsqueda se realiza en segundo plano, mientras tanto puede trabajar ilimitadamente con el software Accu-Chek Smart Pix. Si se encuentran versiones actuales, estas se descargarán.

La actualización de los componentes correspondientes se realiza como se describe a continuación:

- El software Accu-Chek Smart Pix se actualizará la próxima vez que se inicie el programa (tras solicitar su confirmación).
- Un dispositivo Accu-Chek Smart Pix conectado se actualizará la próxima vez que se inicie el programa (tras solicitar su confirmación).
- La versión actual de las instrucciones de uso se guarda localmente.

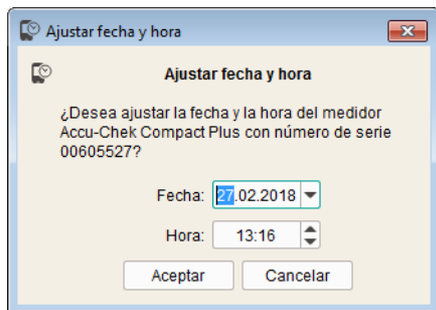
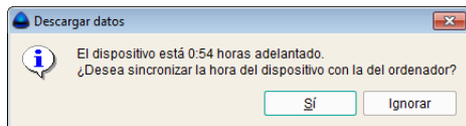
Ajustar la fecha y hora en el medidor

En la mayoría de medidores compatibles puede realizar el ajuste de la fecha y la hora directamente desde el software Accu-Chek Smart Pix. Esta corrección se puede realizar manualmente en cualquier momento, o bien, cuando al leerse datos se le informa de que hay una desviación temporal entre el medidor y el equipo.



Corrección manual de la fecha y hora

- Haga clic en el botón *Ajustes del dispositivo* .
- Seleccione el comando *Ajustar fecha y hora*.
- Prepare el medidor para la comunicación, tal como se indica en el cuadro de diálogo que se visualiza.
- Si se puede ajustar la fecha y hora en el medidor, puede aceptar los valores de fecha y hora mostrados en el cuadro de diálogo siguiente o ajustarlos según desee. En los medidores que no sean compatibles con esta función recibirá un aviso al respecto.
- Haga clic en el botón *Aceptar* para enviar los ajustes al medidor.



Corrección semiautomática de la fecha y hora

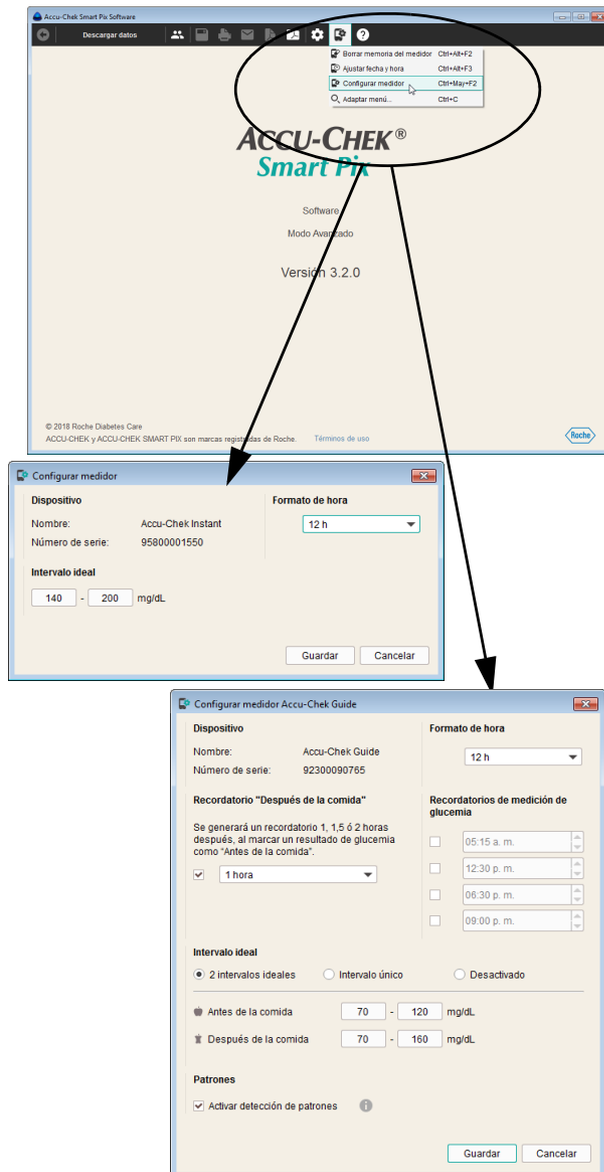
Cuando lee los datos de un medidor, el software Accu-Chek Smart Pix compara automáticamente los ajustes de fecha y hora con los del ordenador. Si el dispositivo no se puede ajustar directamente, cuando hay una desviación se muestra un aviso que indica su magnitud. En este caso, realice la corrección directamente en el medidor.

- Si se puede ajustar la fecha y hora en el medidor, puede aceptar los valores de fecha y hora mostrados en el cuadro de diálogo correspondiente o ajustarlos según desee.
- Haga clic en el botón *Aceptar* para enviar los ajustes al medidor.

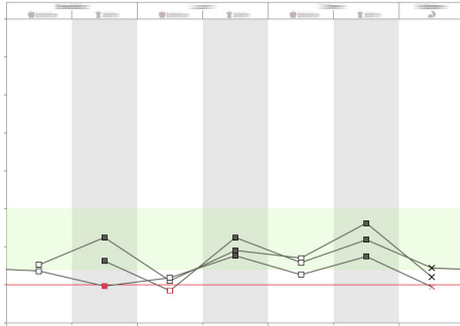
Otras funciones especiales

En el menú *Ajustes del dispositivo* encontrará las siguientes funciones adicionales:

- *Borrar memoria del medidor*: Borra la memoria de resultados de un medidor conectado.
- *Configurar medidores Accu-Chek* (Accu-Chek Guide y Accu-Chek Instant): Conecte uno de estos dispositivos para especificar el intervalo ideal utilizado en el dispositivo; también (solo en el medidor Accu-Chek Guide) puede crear recordatorios y activar la detección de patrones.



- *Configurar medidor* (medidor Accu-Chek Active):
Conecte el dispositivo para activar recordatorios para la creación de un perfil de 3 días. Los resultados de glucemia obtenidos en este contexto se representan en el software Accu-Chek Smart Pix en un elemento de informe separado.

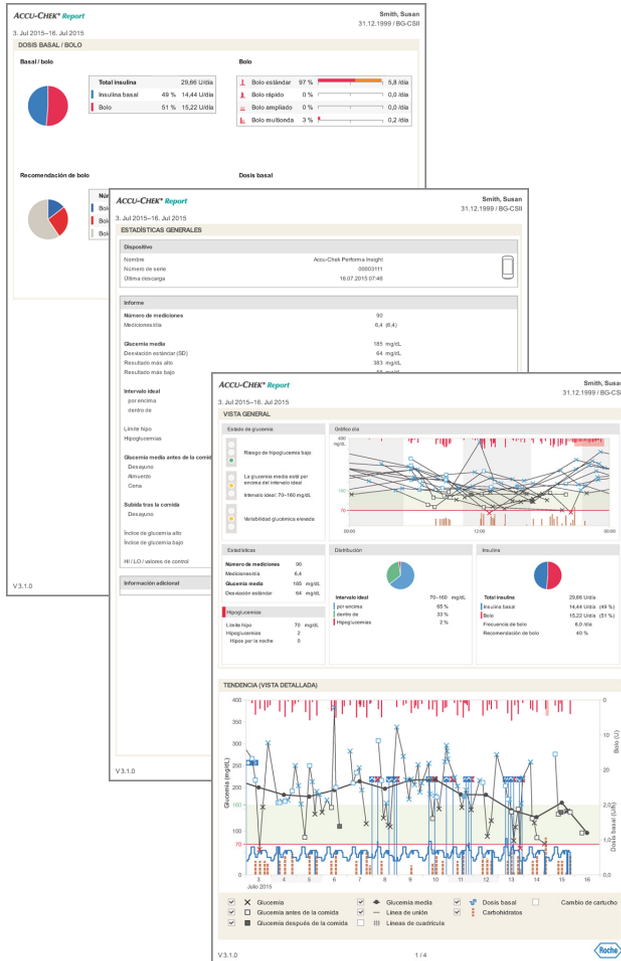


El perfil de 3 días le permite obtener una mayor información de los resultados de glucemia. Durante tres días consecutivos se realizan siete mediciones por día en los momentos establecidos. Seleccione la fecha de inicio y las horas de las comidas. Haga clic en el botón *Guardar* para guardar los ajustes en el dispositivo o haga clic en el botón *Desactivar* para desactivar la medición estructurada en el dispositivo.

Para facilitar la búsqueda de los datos de glucemia generados para la medición estructurada conforme a este procedimiento, estos datos se visualizan en la escala temporal en un marco gris . En la vista de lista *Diarios*, estos datos están marcados con el icono de una lupa .

5 Informe y registro de datos

5.1 Información general sobre los informes



Elementos de informe

El software Accu-Chek Smart Pix genera informes de una o varias páginas para un intervalo de tiempo definido (p. ej. las últimas 2 o 4 semanas), que se puede elegir libremente. En general, un informe puede constar de los elementos siguientes:

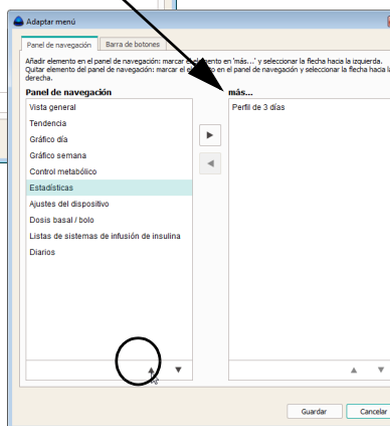
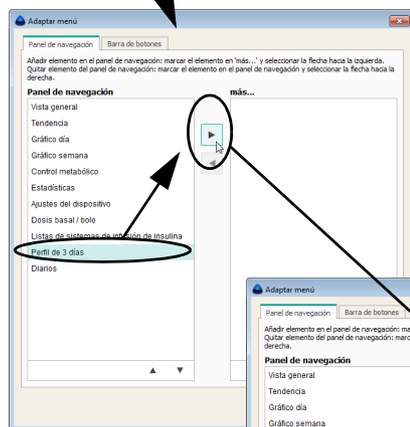
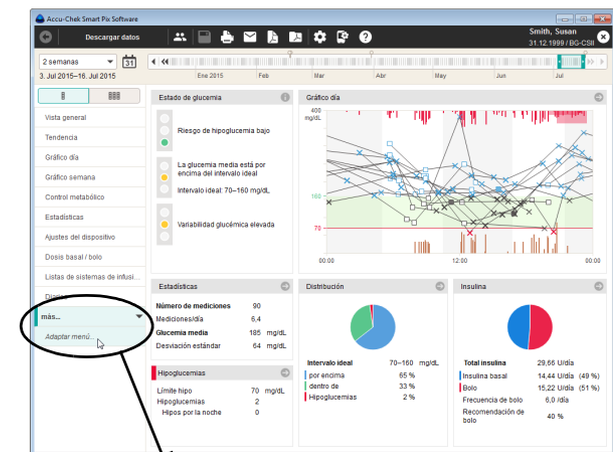
- [1] Estado
- [2] Tendencia
- [3] Gráfico día
- [4] Gráfico semana
- [5] Control metabólico
- [6] Estadísticas
- [7] Ajustes del dispositivo
- [8] Dosis basal – bolo (y dosis basales)
- [9] Listas de sistemas de infusión de insulina
- [10] Perfil de 3 días (glucemia)
- [11] Diarios

La ilustración reproducida al lado muestra ejemplos de la versión impresa o exportada como archivo PDF de un informe.

 Encontrará información sobre la creación y visualización de informes en el modo básico en el capítulo 6.

Seleccionar y ordenar los elementos de informe preferidos

Puede ajustar el panel de navegación del software de manera que los elementos de informe preferidos se visualicen directamente en el orden que desee, y los elementos de informe que necesita con poca frecuencia se oculten en el submenú (*más...*).



- En el panel de navegación haga clic en *más...* y a continuación en *Adaptar menú...*
- Marque en la columna izquierda *Panel de navegación* una entrada que no necesite o solo necesite pocas veces y haga clic a continuación en la flecha hacia la derecha ► para desplazar esa entrada a la columna *más...*
- Marque en la columna derecha *más...* una entrada que desee mostrar y haga clic a continuación en la flecha hacia la izquierda ◀ para desplazar la entrada a la columna *Panel de navegación*.

Para mover una entrada hacia arriba o hacia abajo:

- Marque en la columna respectiva la entrada que desea mover y haga clic a continuación en la flecha hacia arriba ▲ o hacia abajo ▼ para desplazar esa entrada a la posición que desee.
- Haga clic en *Guardar* para aplicar los nuevos ajustes.

Por principio e independientemente de los ajustes realizados aquí, solo se visualizan en la barra de navegación elementos de informe para los que realmente existen datos. El elemento de informe que se encuentra más arriba se visualiza siempre automáticamente después de importar datos.

Datos evaluados

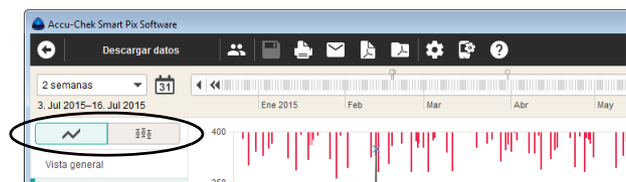
Para generar los informes, el software Accu-Chek Smart Pix comprueba los datos leídos. Los datos siguientes no se incluyen en las estadísticas:

- Resultados obtenidos fuera del intervalo de tiempo seleccionado
- Resultados guardados sin fecha y hora
- Mediciones con solución de control
- Mediciones no válidas/borradas
- Mediciones fuera del rango de medición (marcadas con HI/LO)

Observe lo siguiente al utilizar el software Accu-Chek Smart Pix con varios medidores y pacientes:

-  Para asegurarse de que se visualiza el informe correspondiente a un medidor concreto, compare el número de serie del medidor con los datos indicados en la parte superior derecha de cada informe, p. ej. nombre del paciente o nombre y número de serie del dispositivo.
-  Si desea evaluar juntos los datos de varios dispositivos, éstos deben estar **sincronizados**, es decir, los ajustes de fecha y hora de todos los dispositivos utilizados deben coincidir. De lo contrario, la sucesión de los eventos guardados se podría interpretar de forma incorrecta.

Estilos de los informes



Para algunos elementos de informe existen diferentes estilos para su representación; es posible conmutar entre los estilos directamente en la visualización del elemento de informe correspondiente. Encontrará los botones de conmutación en los siguientes elementos de informe:

Botón de conmutación	Elemento de informe	Conmutar entre...
	<ul style="list-style-type: none"> ▪ <i>Vista general</i> (glucemia y MCG) 	Estado, Vista a largo plazo
	<ul style="list-style-type: none"> ▪ <i>Tendencia</i> (glucemia y MCG) ▪ <i>Gráfico día</i> (glucemia) ▪ <i>Gráfico semana</i> (glucemia y MCG) 	Vista detallada, Vista tendencia
	<ul style="list-style-type: none"> ▪ <i>Estadísticas</i> (glucemia y MCG) 	Estadísticas generales, Estadísticas relacionadas con la comida, Distribución
	<ul style="list-style-type: none"> ▪ <i>Dosis basal / bolo</i> (sistema de infusión de insulina) 	Dosis basal, Dosis basales (gráfico)
	<ul style="list-style-type: none"> ▪ <i>Listas de sistemas de infusión de insulina</i> 	Lista de bolos, Insulina basal, Eventos del sistema de infusión de insulina
	<ul style="list-style-type: none"> ▪ <i>Diarios</i> 	Lista, Diario (solo glucemia), Estadísticas diarias
	<ul style="list-style-type: none"> ▪ <i>Gráfico día</i> (MCG) 	Vista tendencia en formato AGP, Curvas de MCG combinadas, Curvas de MCG por separado
	<ul style="list-style-type: none"> ▪ <i>Gráfico día</i> (MCG), representación ampliada 	Detalles de la comida, Curvas de MCG alineadas con el resultado más bajo
	<ul style="list-style-type: none"> ▪ <i>Gráfico día</i> (MCG) 	Acercar el día completo en una vista de detalles de la comida y volver a la anterior
	<ul style="list-style-type: none"> ▪ <i>Perfil de 3 días</i> (glucemia) 	Tendencia (3 días), Gráfico día (3 días), Diario (solo glucemia, 3 días)

5.2 Vista general de los iconos de los informes

Vista detallada	
	Glucemia media
	Valor de glucemia sin información adicional. Los valores que se encuentran por debajo del límite de hipoglucemia aparecen en rojo y los que se encuentran por encima del intervalo ideal aparecen en azul.
	Valor de glucemia antes o después de la comida. Los valores que se encuentran por debajo del límite de hipoglucemia aparecen en rojo y los que se encuentran por encima del intervalo ideal aparecen en azul.
	Valor fuera del rango de medición (indicado en el medidor como HI o LO).
	Valor de glucemia (valor de MCG) por encima de 400 mg/dL o 22,2 mmol/L.
	Valor de glucemia (cualquier símbolo dentro del círculo rojo) con síntomas de hipoglucemia simultáneos.
	Valor de glucemia (cualquier símbolo dentro del círculo negro) con un evento definido por el usuario (marcado con un asterisco * en el medidor de glucemia).
	Cantidad de insulina, respectivamente para insulina 1 , 2 o 3 . Las cantidades de insulina se indican de arriba hacia abajo.
	Cantidades de carbohidratos; en algunos elementos de informe representadas en el borde inferior. La cantidad de carbohidratos se puede leer en la altura del bloque individual (o de la barra formada por varios bloques). Ejemplo: 3 bloques, de 10 g cada uno = 30 g
	Límite hipo
	Intervalo ideal
Vista tendencia	
	Glucemia media o mediana de MCG
	Desviación estándar
	Valor más alto o valor más bajo
	Valor máximo o mínimo fuera del intervalo de medición (HI/LO)

Lista	
	Evento definido por el usuario, p. ej. medición AST (medición en lugares alternativos)
	Hipoglucemia
	Cantidad de carbohidratos
	Antes de la comida
	Después de la comida
	Antes de practicar deporte/AI practicar deporte/Después de practicar deporte
	Estrés
	Enfermedad
	Información adicional
	Resultados realizados en el marco de un perfil de 3 días
Resultados de MCG	
	Glucemia media
	Resultado más bajo (línea mínima)
	Límite hipo
	Percentil 25–75
	Percentil 10–90
	Valor de calibración
	Resultado más bajo o más alto en la vista “Curvas de MCG alineadas con el resultado más bajo”

Sistema de infusión de insulina	
Símbolo	Descripción
	Dosis basal
	Promedio total diario de insulina basal
	Perfil de dosis basal
	Cambio de la dosis basal
	Cambio de la dosis basal (con nombre, <i>Tendencia</i>)
	Aumento temporal de la dosis basal/Fin del aumento temporal
	Reducción temporal de la dosis basal/Fin de la reducción temporal
	Perfil de dosis basal activo (<i>Estadísticas</i>)
	Cambio a un perfil de dosis basal definido (p. ej. "1")
	Cambio de un perfil de dosis basal definido (p. ej. "1") a otro perfil de dosis basal definido (p. ej. "2")
	Suma insulina basal + insulina de bolo por día

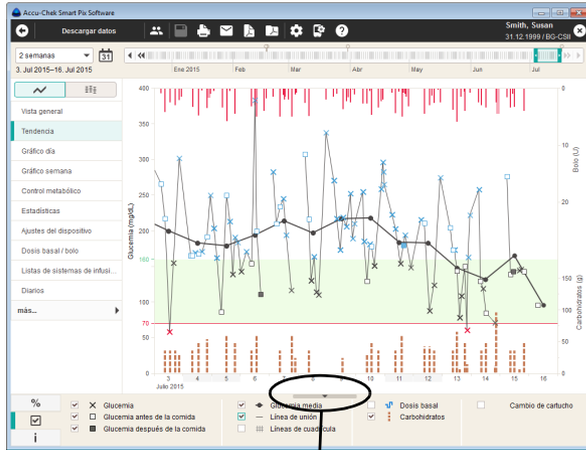
Sistema de infusión de insulina	
	Bolo estándar, representado en los gráficos  desde arriba hacia abajo
	Bolo rápido, representado en los gráficos  desde arriba hacia abajo
	Bolo ampliado, representado en los gráficos  desde arriba hacia abajo; la anchura de la barra muestra la duración de la administración del bolo
	Bolo multionda, representado en los gráficos  desde arriba hacia abajo; la anchura de la barra muestra la duración de la parte ampliada
 	<p>Recomendación de bolo, aparece generalmente en combinación con uno de los cuatro símbolos descritos anteriormente para el tipo de bolo. Estos bolos se han calculado mediante un calculador de bolo (del medidor respectivo).</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Sistema Accu-Chek Combo: Las recomendaciones de bolo se visualizan con el mismo símbolo , independientemente de si se han aceptado sin modificar o se han administrado adaptadas. ▪ Sistema Accu-Chek Insight: Se visualizan tanto bolos aceptados sin modificaciones , como también bolos ajustados .
	Cebar el set de infusión
	Llenar cánula
	Llenar tubo
	Retroceso del émbolo (cambio de cartucho)
 	Paro/Puesta en servicio
	Ajuste de la hora
 	Hora restablecida
	Sistema de infusión de insulina en RUN
	Sistema de infusión de insulina en STOP
	Pausa del sistema de infusión de insulina
	No hay datos válidos en el intervalo de tiempo seleccionado

Los resultados de glucemia pueden incluir informaciones adicionales (eventos) que no se representan mediante iconos. Estos eventos se visualizan en la representación de lista, en la columna de comentarios:

- Aperitivo
- Hora de acostarse
- En ayunas
- Antes de practicar deporte
- Después de practicar deporte
- Medicación oral
- Advertencia de hipoglucemia
- Advertencia de hiperglucemia
- Premenstrual
- Otros
- Ejercicio 1
- Ejercicio 2
- Resultado introducido manualmente

Para todos los demás eventos valen los símbolos descritos anteriormente.

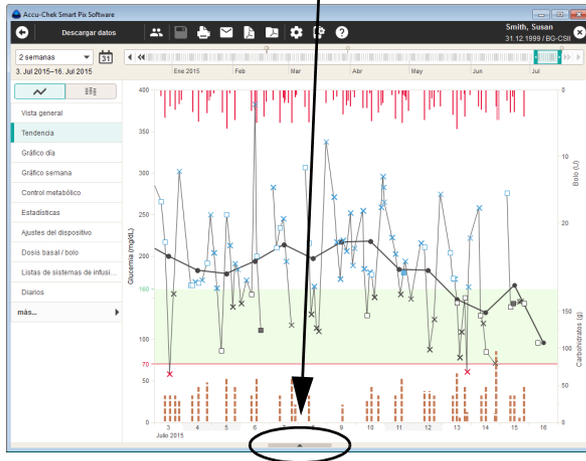
5.3 Funciones interactivas del informe

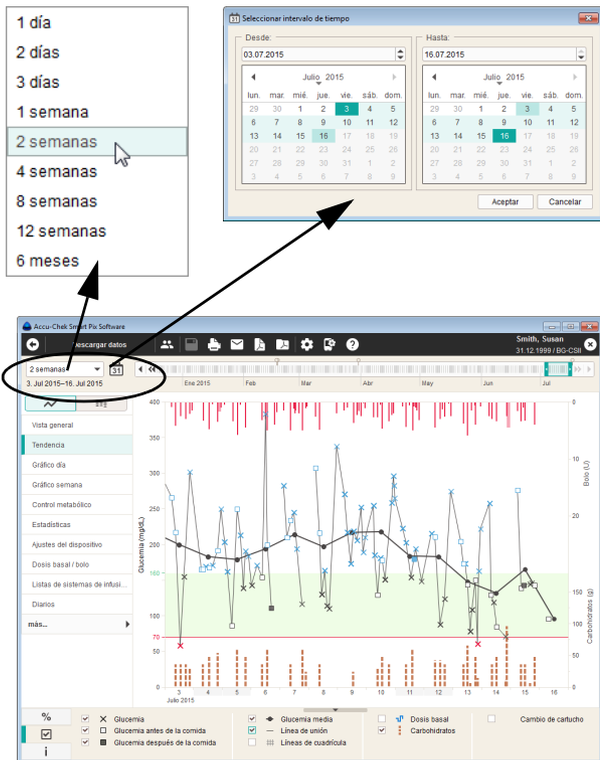


Los informes que aparecen en pantalla disponen de muchas funciones interactivas con las que se puede influir directamente en la presentación. Estas funciones son útiles, por ejemplo, si desea examinar con mayor precisión detalles concretos y ocultar los elementos que molestan.

Mostrar y ocultar áreas de la ventana

En todas las ubicaciones en las que aparezca el símbolo triangular  en un informe, puede hacer clic en él para mostrar u ocultar las áreas correspondientes de la ventana. De esta manera puede, por ejemplo, lograr más espacio para las representaciones gráficas si oculta la leyenda.



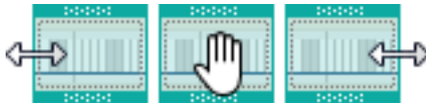
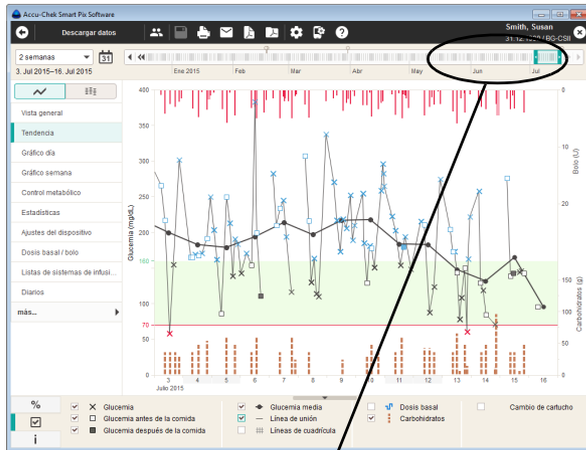


Modificar el intervalo de tiempo

La mayoría de informes aparecerá con el intervalo de tiempo ajustado en la configuración, con las fechas más recientes al final del área visible. No obstante, también hay elementos de informe relativos a momentos o intervalos de tiempo (vea la página 111), así como elementos que, como tablas estructuradas cronológicamente no requieren una navegación de tiempo por separado.

Para cambiar el intervalo de tiempo con un clic, seleccione un intervalo de tiempo predefinido con el botón correspondiente.

Para seleccionar el intervalo de tiempo exactamente por fechas, haga clic en el botón *Abrir calendario*  y seleccione directamente la fecha de inicio y de fin.



Con la barra de tiempo interactiva puede controlar simultáneamente el intervalo de tiempo y el momento concreto y navegar de manera fácil y rápida por todos los datos disponibles.

El recuadro resaltado en color muestra el fragmento que se acaba de seleccionar en la barra de tiempo.

- Puede ampliar o reducir este recuadro en el borde izquierdo y derecho para ajustar el intervalo de tiempo representado (por días desde 1 día hasta 12 semanas).
- Puede desplazar todo el recuadro en la barra de tiempo para avanzar o retroceder en el tiempo.
- Puede hacer clic en cualquier punto de la escala temporal para desplazar todo el intervalo de tiempo con su fecha de finalización a este punto.
- Puede utilizar los botones de flecha de ambos extremos de la escala temporal para desplazar el fragmento en un día o en un intervalo de tiempo.

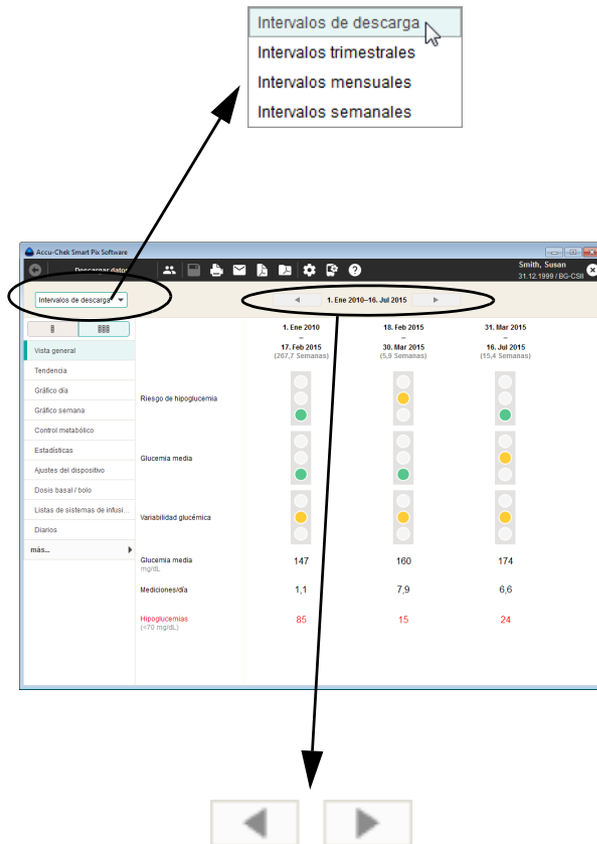
La representación en pantalla del informe se adapta inmediatamente a las modificaciones realizadas en la barra de tiempo.

Adicionalmente, en la barra de tiempo se visualizan determinadas informaciones mediante símbolos:

Marcadores en la barra de tiempo	
	Un marcador blanco marca el momento en el que se realizó una lectura.
	Una marcador gris marca el momento en el que se realizó una lectura en la que se corrigieron la fecha y/o la hora del medidor.
	Un marcador amarillo marca una entrada en el diario que consta solo de un comentario. Esos comentarios independientes (una línea separada en el diario) pueden marcar p. ej. eventos como el inicio de una terapia nueva o modificada.
	Para facilitar la búsqueda de los datos de glucemia generados para la medición estructurada conforme al protocolo (perfil de 3 días), estos datos se visualizan en la escala temporal en un marco gris.
	La existencia de resultados de MCG para un intervalo de tiempo determinado se muestra mediante una línea en color.

Modificar intervalos de tiempo

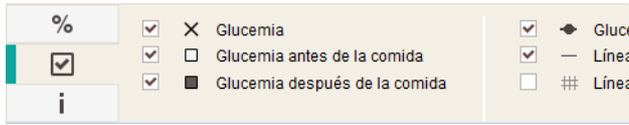
En algunos elementos individuales de informes encontrará representaciones que se refieren a determinados momentos e intervalos de tiempo. Mientras que, por ejemplo el elemento de informe *Estado* evalúa todas las informaciones y valores del intervalo de tiempo seleccionado de una vez, la *Vista a largo plazo* resume los intervalos de tiempo y los presenta uno junto a otro para su comparación.



- Para definir los intervalos de tiempo, seleccione un intervalo predefinido (*Intervalos de descarga*, *Intervalos trimestrales*, *Intervalos mensuales*, *Intervalos semanales*) de la lista.
- Para cambiar entre la visualización de intervalos más antiguos o más recientes, utilice las teclas de las flechas situadas a la izquierda y a la derecha de la indicación del tiempo (en el borde superior de la ventana).

Modificar el contenido de los gráficos

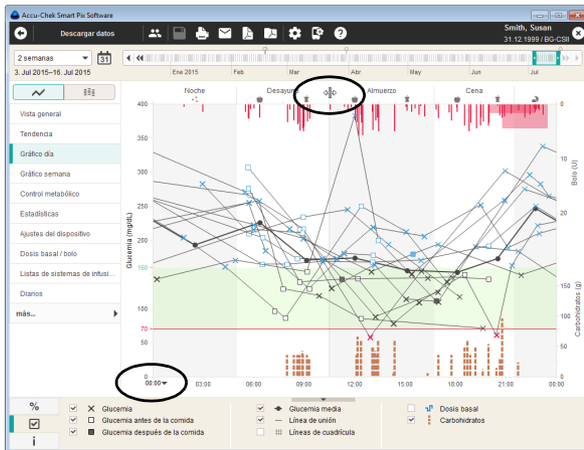
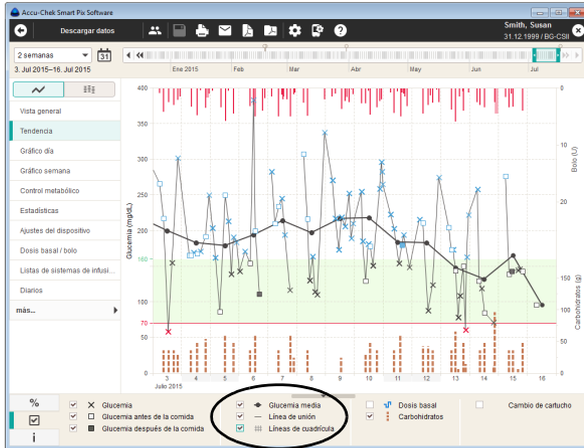
En los elementos gráficos de informe puede mostrar y ocultar determinados objetos visualizados y modificar algunos de los parámetros de la presentación:



- En cada uno de los elementos de la pestaña *Opciones de visualización* que disponga de una casilla de verificación (p. ej. glucemia o líneas de cuadrícula) puede hacer clic en la casilla para mostrarlos u ocultarlos.

Además, en el elemento de informe gráfico *Gráfico día* puede desplazar el eje de tiempo y modificar los bloques de tiempo predeterminados:

- Seleccione la hora de inicio del eje de tiempo (horizontal).
- Desplace el puntero del ratón por encima de una de las líneas verticales del encabezado del diagrama que marca el límite entre dos bloques de tiempo. Cuando el puntero cambie a una flecha doble, puede mover la línea horizontalmente haciendo clic sobre ella y arrastrándola para modificar los bloques de tiempo delimitados.

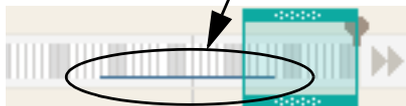
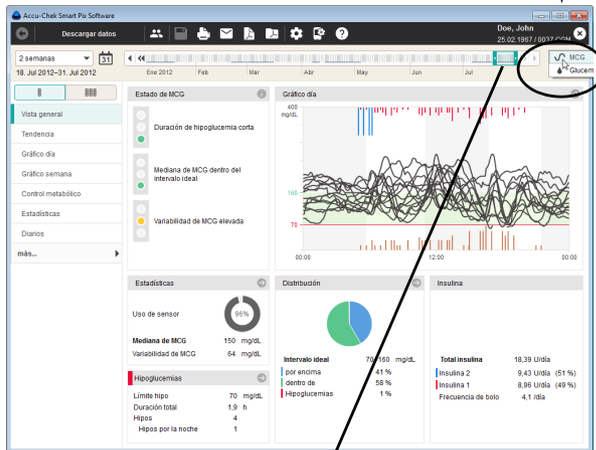
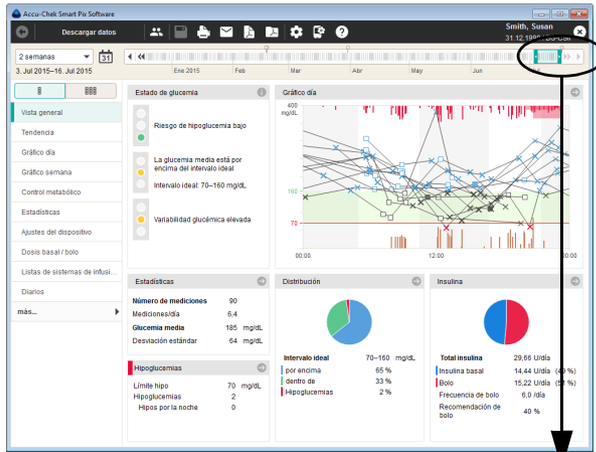


Cambiar la visualización entre resultados de glucemia y resultados de MCG

Si además de los resultados de glucemia obtenidos por el paciente mediante medidores existen también datos provenientes de una monitorización continua de glucosa (**monitorización continua de glucosa = MCG**), se puede cambiar la visualización entre ambos tipos de datos.

La existencia de resultados de MCG para un intervalo de tiempo determinado se muestra mediante una línea en color en la barra de tiempo interactiva.

- Seleccione  para mostrar el informe para los resultados de MCG
- Seleccione  para mostrar el informe para los resultados de glucemia



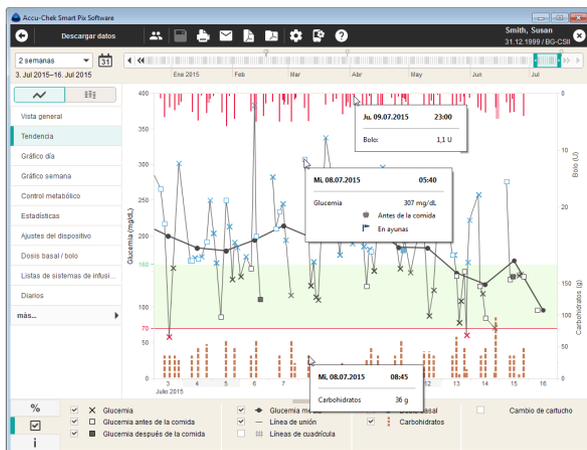
Mostrar información adicional en los gráficos

En los elementos de informe gráficos *Tendencia*, *Gráfico día* y *Gráfico semana* puede mostrar información adicional sobre cada una de las entradas.

- Desplace el puntero del ratón sobre la entrada (valor de glucemia, de insulina o de carbohidratos, línea de unión) de la que desee obtener más información.

Tras un breve lapso de tiempo aparece un texto de ayuda que muestra los detalles sobre esta entrada:

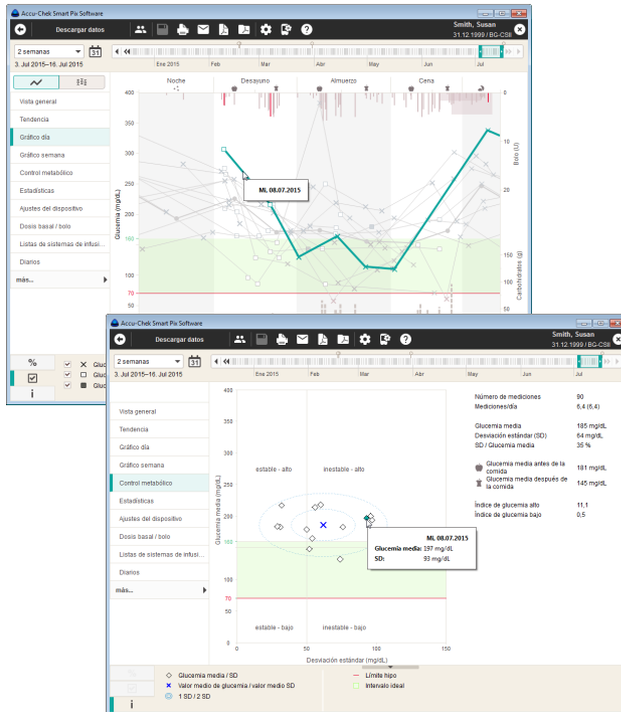
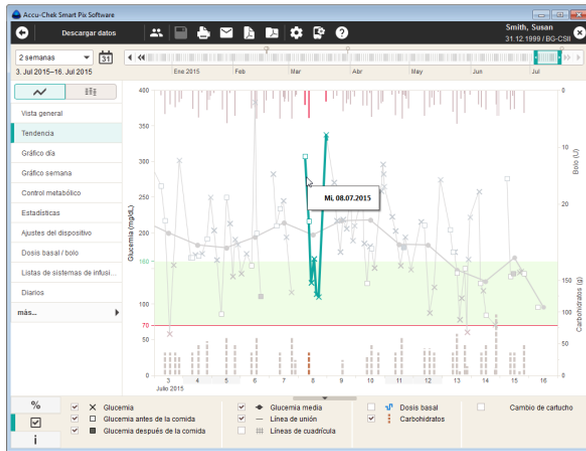
- Para glucemia: fecha, hora, resultado, marcadores (p. ej. antes/después de la comida, si existe este dato), comentario.
- Para insulina: fecha, hora, tipo y cantidad de insulina, comentario.
- Para carbohidratos: fecha, hora, cantidad, comentario.



Seleccionar el contenido de los gráficos

En los elementos de informe gráficos *Tendencia*, *Gráfico día*, *Gráfico semana* y *Control metabólico* puede seleccionar elementos concretos (y, con ello, resaltarlos) para analizarlos en este o en otro informe.

- Al hacer clic en una línea de unión o en un punto de medición introducido se marcan las mediciones correspondientes de un día. Si al hacer clic mantiene pulsada simultáneamente la tecla de control (CTRL) puede marcar más días.
- Cuando haya marcado un elemento del gráfico, podrá cambiar a otro informe y este elemento también aparecerá resaltado en este otro informe.
- Si hace doble clic en el elemento marcado irá directamente al registro de datos con formato de tabla, donde el día en cuestión aparecerá resaltado.
- Para quitar el marcador, haga clic en un área vacía del gráfico.



5.4 Glucemia: Contenido del informe

Vista general

En el elemento de informe *Vista general* encontrará dos opciones de representación:

- **Estado** : evaluación común de todos los valores en el intervalo de tiempo seleccionado.
- **Vista a largo plazo** : distribución en intervalos de tiempo con evaluación separada, presentados uno junto a otro.

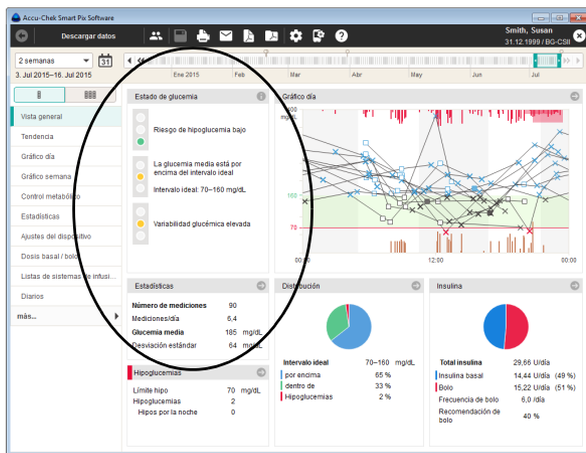
Estado : Evaluación resumida de los datos descargados. La evaluación se refiere a los valores límite y el intervalo ideal introducidos en los ajustes. Este elemento de informe es una vista general rápida y no contiene datos detallados de valores individuales.

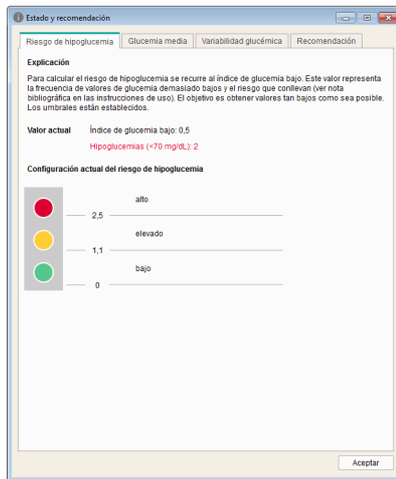
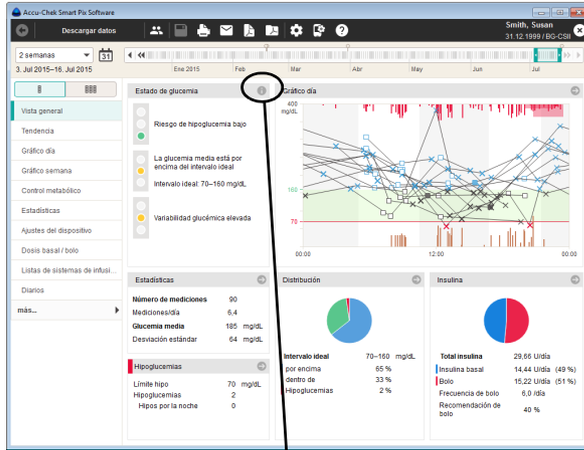
 El elemento de informe *Vista general* solamente muestra una evaluación de los datos si el número de mediciones y su distribución a lo largo del día son suficientes (vea la página 53).

Área de la ventana Estado de glucemia

En el área de la ventana *Estado de glucemia* encontrará una evaluación básica de los resultados leídos, teniendo en cuenta los tres parámetros siguientes:

- Riesgo de hipoglucemia
- Glucemia media
- Variabilidad glucémica





La evaluación de estos tres parámetros se realiza mediante una visualización de tipo semáforo que señala las indicaciones “¡Siga así!” (verde), “¡Atención!” (amarillo) y “¡Alto!” (rojo).

- Si los valores se encuentran dentro del intervalo predefinido, esto se indicará mediante el color **verde**.
- Si los valores se encuentran ligeramente fuera del intervalo predefinido, esto se indicará mediante el color **amarillo**.
- Si los valores se encuentran claramente fuera del intervalo predefinido, esto se indicará mediante el color **rojo**.

Haga clic en el icono  para que se muestren más informaciones. Encontrará en cuatro pestañas informaciones y recomendaciones detalladas que pueden servirle de ayuda para optimizar los resultados.

 Tenga en cuenta que la visualización de tipo semáforo solo puede indicar correctamente el estado si los parámetros en los ajustes correspondientes se han adaptado adecuadamente.

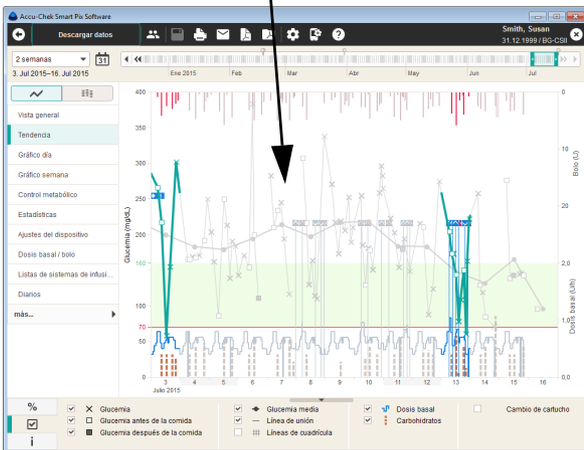
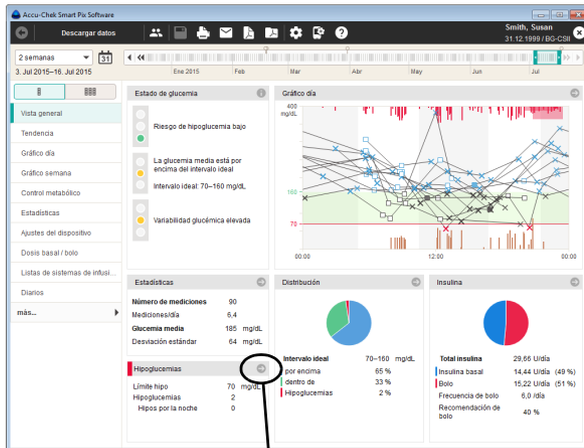
Otras áreas de la ventana

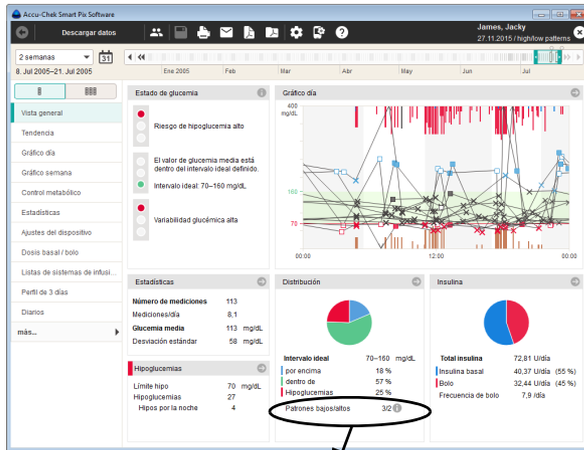
En otras áreas encontrará información resumida de otros elementos de informe, como p. ej. *Gráfico día*, *Estadísticas* o *Distribución*. Al igual que en todos los demás elementos de informe, todos los valores y estadísticas se refieren siempre al intervalo de tiempo ajustado.

Haciendo clic en el símbolo  en una de estas áreas de la ventana accederá directamente al elemento de informe vinculado con ella, en el que encontrará información más detallada. Al hacer clic en el símbolo  se muestra información adicional en una ventana separada. Ejemplos:

- Cuando en el área *Hipoglucemias* se muestra información sobre las hipoglucemias que se han producido, puede hacer clic en el símbolo  para saltar directamente al elemento de informe *Tendencia*. Aquí ya están marcados los días en que se han manifestado estas hipoglucemias y pueden analizarse detalladamente de modo sencillo.

Haciendo clic en el botón *Atrás*  regresará otra vez al elemento de informe *Vista general*.





- Si en el área de la ventana *Distribución* los patrones detectados se muestran como bajo/alto, puede hacer clic en el símbolo  para acceder a la información detallada de los patrones detectados.

-  El elemento de informe *Vista general* solo muestra una detección de patrones cuando se leen datos de un medidor Accu-Chek Guide en el que está activada esta función. Un “patrón” describe mediciones que conducen a resultados similares (p. ej. por encima del intervalo ideal) bajo condiciones marco parecidas (momento de la medición, relación con la comida, etc.).

DetECCIÓN DE PATRONES

Intervalos ideales		Intervalo de tiempo
Antes de la comida	70-150 mg/dL	8. Jul 2005-21. Jul 2005
Después de la comida	80-210 mg/dL	2 semanas

Patrón bajo	Glucemia media	Días
En ayunas	57 mg/dL	2
Antes del desayuno	57 mg/dL	3
Hora de acostarse	68 mg/dL	2

Patrón alto	Glucemia media	Días
Antes del desayuno	234 mg/dL	3
Después del aperitivo	244 mg/dL	3

Aceptar

Patrón bajo

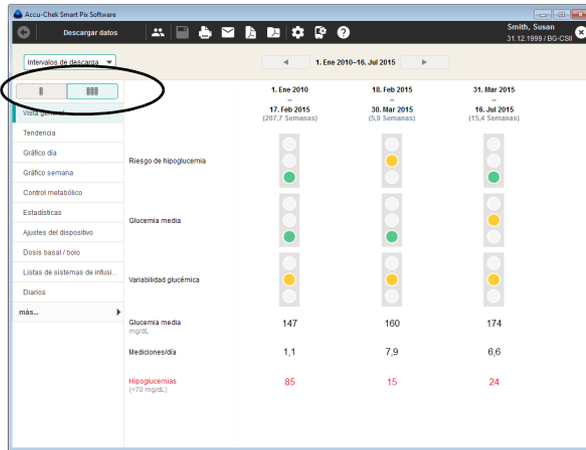
 Patrón bajo
Al menos dos valores de medición en un plazo de siete días por debajo del intervalo ideal con el mismo marcador (por ejemplo, En ayunas, Antes del almuerzo, Después de la cena)

Aceptar

Patrón alto

 Patrón alto
Al menos tres valores de medición en un plazo de siete días por encima del intervalo ideal con el mismo marcador (por ejemplo, En ayunas, Antes del almuerzo, Después de la cena)

Aceptar

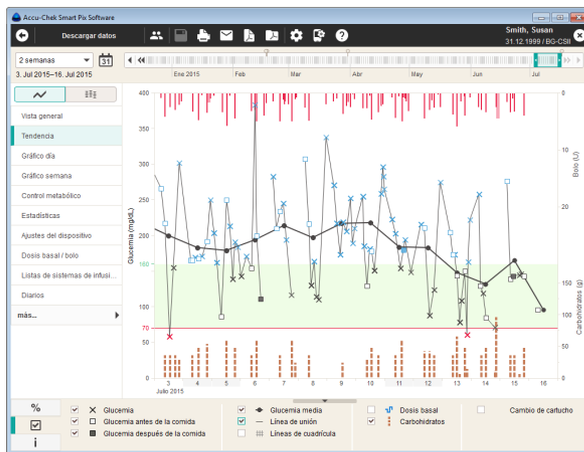


Vista a largo plazo : La *Vista a largo plazo* resume todos los valores en intervalos de tiempo y los presenta uno junto a otro para su comparación. De este modo es posible, por ejemplo, mostrar las modificaciones fundamentales entre distintas visitas al médico (*Intervalos de descarga*).

Tendencia

En el elemento de informe *Tendencia* encontrará dos opciones de representación:

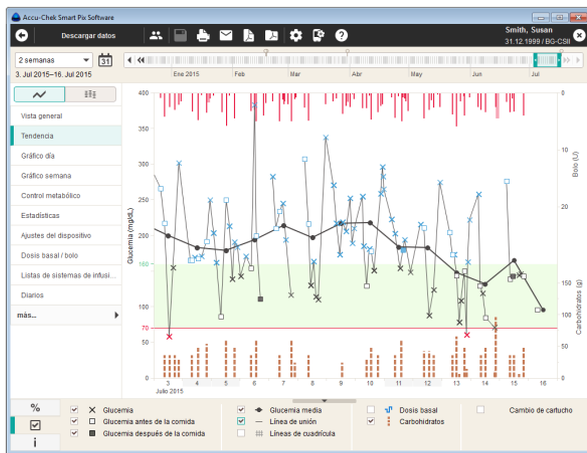
- *Vista detallada* : Visualización de todos los valores individuales en el intervalo de tiempo seleccionado.
- *Vista tendencia* : Visualización de los promedios diarios uno junto a otro.



Vista detallada : Este elemento de informe le muestra la evolución de varios resultados en el transcurso del intervalo de tiempo seleccionado. Los valores que se pueden visualizar en este elemento de informe son:

- Valores de glucemia
- Cantidades de insulina (insulina de bolo)
- Cantidades de carbohidratos
- Dosis basal

En el eje horizontal (x) encontrará el día, el mes y el año, y en el eje vertical (y) a la izquierda los valores de glucemia determinados. Para facilitar la orientación, los valores de glucemia (representados por diferentes símbolos) están unidos por una línea si el tiempo transcurrido entre las mediciones no supera las 10 horas. El significado de los diferentes símbolos se expone (abreviado) en la leyenda y se describe detalladamente en la página 102.

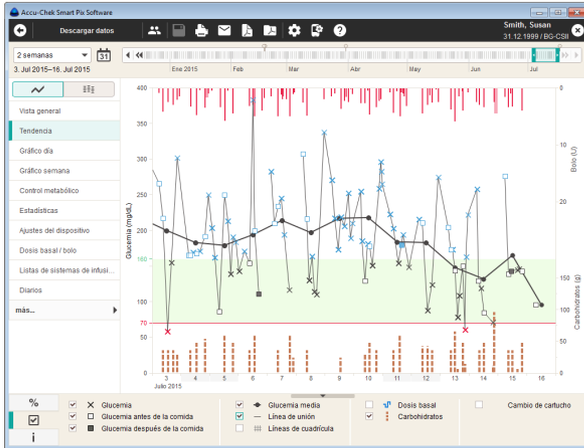


Como ayuda adicional para la orientación encontrará en el fondo del diagrama el intervalo ideal ajustado (como barra verde) y el umbral de hipoglucemia (como línea roja). Los días no laborables (fines de semana predeterminados) están marcados adicionalmente con una barra gris en el eje horizontal.

Además de la fina línea de unión entre los valores de glucemia individuales, también se reconoce una curva gris (más gruesa) que indica la evolución de la glucemia media de día a día.

Aquí encontrará además la indicación de las cantidades de insulina (si se han guardado en el medidor o introducido en el registro de datos). Cada cantidad de insulina se indica de arriba hacia abajo en el diagrama. Los valores correspondientes se pueden leer en la parte de arriba del eje Y derecho.

En el borde inferior del diagrama se pueden representar opcionalmente las siguientes informaciones:

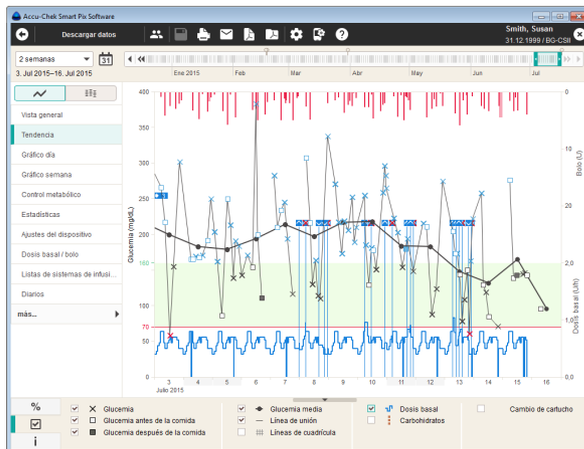


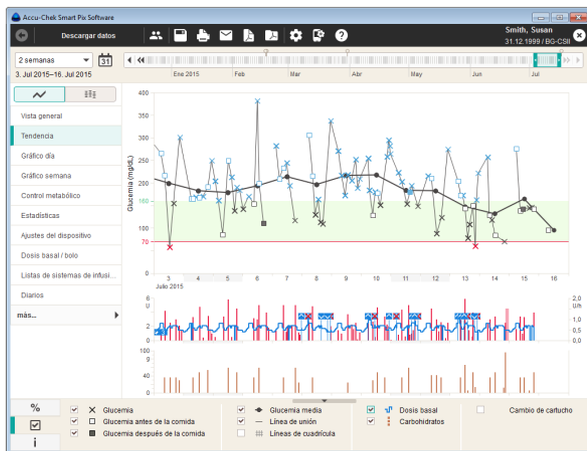
- **Cantidades de carbohidratos** (marrón), siempre que estén guardadas en el medidor o introducidas en el registro de datos. Para una mejor valoración de las cantidades, las barras se representan mediante pequeños bloques separados entre sí. Cada bloque completo equivale a 10 g de carbohidratos. En el área inferior del eje Y derecho encontrará la escala para las cantidades de carbohidratos si se han seleccionado para su visualización.
- **Dosis basal** (azul), si está disponible de un sistema de infusión de insulina. En el área inferior del eje Y derecho encontrará la escala para la dosis basal si se ha seleccionado para su visualización.

También se indican diferentes eventos (independientemente de la visualización de la dosis basal). Estos son, entre otros:

- Eventos de dosis basales (p. ej. inicio, parada, modificaciones de la dosis basal)
- Cambio de cartucho y eventos correspondientes, como p. ej. Llenar tubo

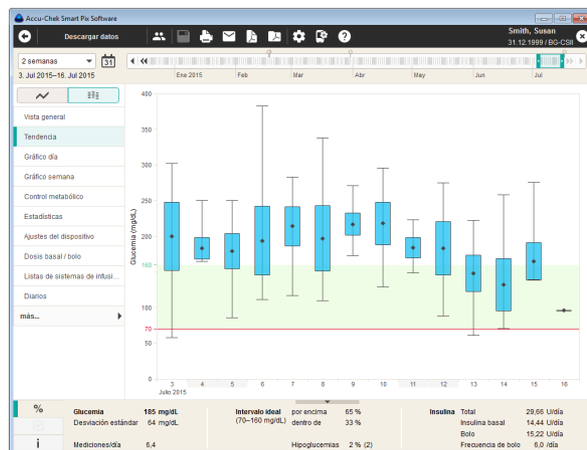
El significado de los diferentes símbolos se expone (abreviado) en la leyenda y se describe más detalladamente a partir de la página 104.





La indicación de los carbohidratos, la insulina y la dosis basal puede realizarse también en áreas separadas. Para ajustar esta forma de visualización:

- Abra en *Ajustes de software*  la pestaña *Ajustes generales*.
- Seleccione bajo *Opciones de visualización* la opción *Representación gráfica: Gráficos uno bajo el otro* (vea la página 37).



Vista tendencia : Aquí encontrará el promedio de cada día del intervalo de tiempo seleccionado representado por un punto (rombo negro) en la fecha respectiva. La desviación estándar, así como los valores más altos y más bajos, se indican de acuerdo con los símbolos descritos en la página 102.

Cuando se coloca el puntero del ratón sobre una barra de valores, aparece en esa posición, tras un breve retardo, un texto de ayuda que indica los valores numéricos correspondientes. Esos valores numéricos son:

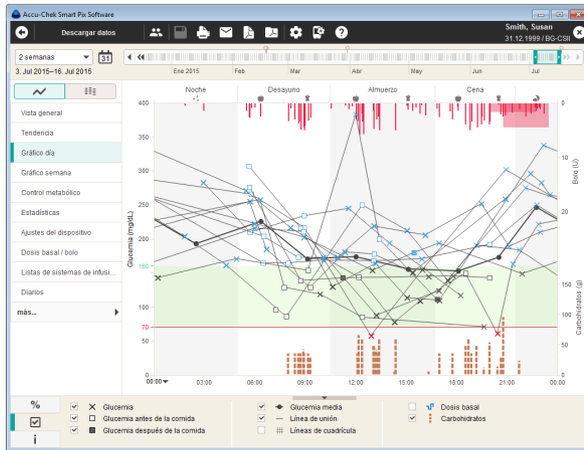
- Número de resultados evaluados
- Valor más alto, medio y más bajo de los resultados evaluados
- Desviación estándar o dispersión de los resultados evaluados

Gráfico día

En el elemento de informe *Gráfico día* encontrará dos opciones de representación:

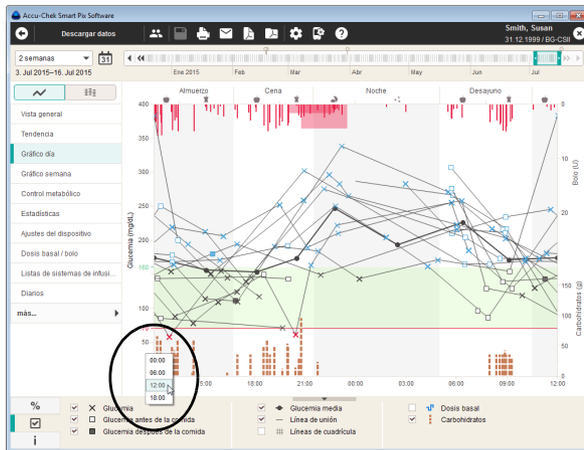
- *Vista detallada*  : Visualización de todos los valores individuales en el intervalo de tiempo seleccionado.
- *Vista tendencia*  : Visualización de los promedios de 8 bloques de tiempo, representados uno junto a otro.

Este elemento de informe sirve para reconocer más fácilmente los patrones que se repiten cada día. Todos los datos se colocan en una matriz de 24 horas, con lo cual todas las mediciones efectuadas a una hora concreta son representadas en el mismo lugar del eje de tiempo. Si los bloques de tiempo están definidos en el medidor, esta información se evalúa al subdividirse el eje de tiempo. En caso contrario, se utilizan los ajustes de bloque de tiempo de la configuración.

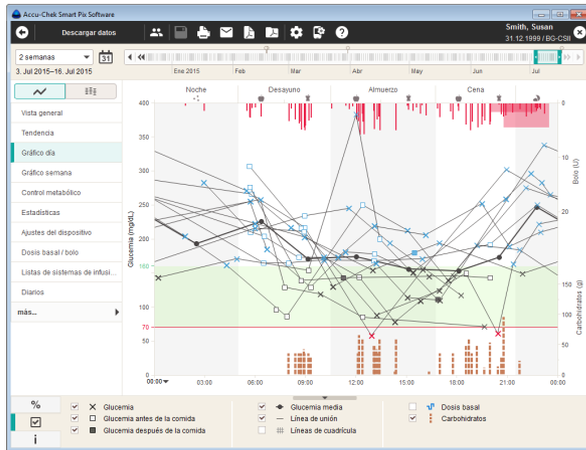


Vista detallada : Todos los valores de glucemia se indican en la hora del día en la que se realizó una medición. Para facilitar la orientación, los valores de glucemia (representados por diferentes símbolos) están unidos por una línea si el tiempo transcurrido entre las mediciones no supera las 10 horas. Una curva gris (más gruesa) representa la evolución del promedio para cada bloque de tiempo. Los límites entre los bloques de tiempo se representan mediante fondos blancos y grises alternantes. Los nombres de los bloques de tiempo se indican por encima del gráfico.

Aquí encontrará además la indicación de las cantidades de insulina (si se han guardado en el medidor o introducido en el registro de datos). Cada dosis de insulina se indica de arriba hacia abajo en el diagrama y los valores correspondientes se pueden leer en la parte de arriba del eje Y derecho.



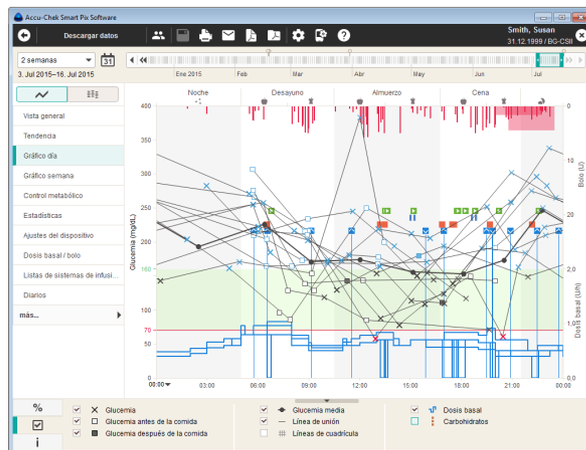
Puede cambiar el eje de tiempo, que normalmente va de las 0:00 horas hasta las 0:00 horas (medianoche), en lapsos de 6 horas. Con ello se pueden investigar más fácilmente, p. ej., los valores determinados durante la noche.



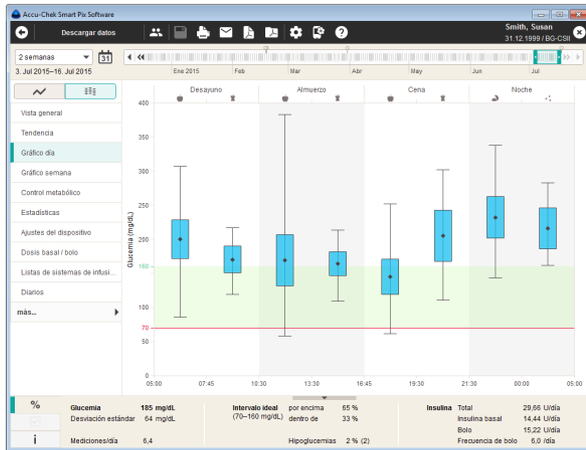
En el borde inferior del diagrama se pueden representar opcionalmente las siguientes informaciones:

- **Cantidades de carbohidratos** (marrón), siempre que estén guardadas en el medidor o introducidas en el registro de datos.
- **Dosis basal** (azul), si está disponible de un sistema de infusión de insulina. Así se reconocen fácilmente, por ejemplo, cambios manuales frecuentes de la dosis basal en determinados momentos, con lo cual se facilitaría una adaptación básica de la dosis basal.

Encontrará una descripción detallada de estas opciones de representación en la página 123. La indicación de los carbohidratos, la insulina y la dosis basal puede realizarse también en áreas separadas. Para ajustar esta forma de visualización:



- Abra en *Ajustes de software*  la pestaña *Ajustes generales*.
- Seleccione bajo *Opciones de visualización* la opción *Representación gráfica: Gráficos uno bajo el otro* (vea la página 37).



Vista tendencia : Todos los valores de glucemia se asignan a uno de un total de ocho bloques de tiempo, en función del momento de la medición. De este modo se crean ocho sectores dentro de los cuales se le indicarán el valor de glucemia media (rombo negro), la desviación estándar (barra azul) así como el valor más alto y el más bajo.

Cuando se coloca el puntero del ratón sobre una barra de valores, aparece en esa posición, tras un breve retardo, un texto de ayuda que indica los valores numéricos correspondientes. Esos valores numéricos son:

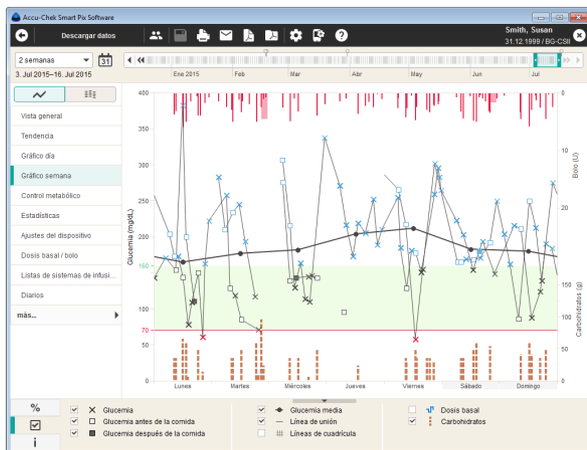
- Número de resultados evaluados
- Valor más alto, medio y más bajo de los resultados evaluados
- Desviación estándar o dispersión de los resultados evaluados

Gráfico semana

En el elemento de informe *Gráfico semana* encontrará dos opciones de representación:

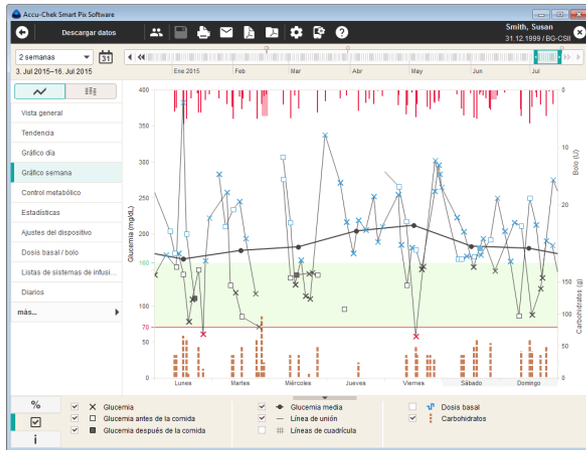
- *Vista detallada*  : Visualización de todos los valores individuales en el intervalo de tiempo seleccionado.
- *Vista tendencia*  : Visualización de los promedios de 7 días de la semana, representados uno junto a otro.

Este elemento de informe también sirve para reconocer más fácilmente los patrones que se repiten, pero esta vez en función del día de la semana. Así se pueden reconocer cambios de la situación metabólica producidos en días de la semana concretos (por ejemplo, los días en que se ha realizado deporte).



Vista detallada : Todos los valores de glucemia se indican en el gráfico con el momento de la medición y el día de la semana. Los valores medidos en un intervalo de no más de 10 horas se unen mediante líneas de acuerdo con su orden cronológico para que se puedan reconocer más fácilmente. Estas líneas de unión también se dibujan (si procede) sobrepasando los límites de las semanas. Una curva gris (más gruesa) representa la evolución de los promedios en los distintos días de la semana.

Aquí encontrará además la indicación de las cantidades de insulina (si se han guardado en el medidor o introducido en el registro de datos). Cada dosis de insulina se indica de arriba hacia abajo en el diagrama y los valores correspondientes se pueden leer en la parte de arriba del eje Y derecho.



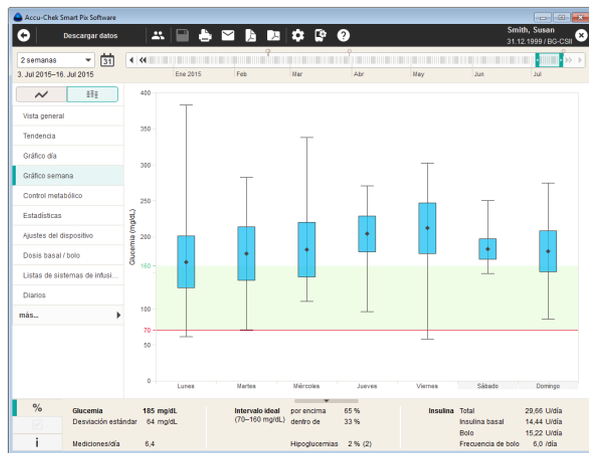
En el borde inferior del diagrama se pueden representar opcionalmente las siguientes informaciones:

- **Cantidades de carbohidratos** (marrón), siempre que estén guardadas en el medidor o introducidas en el registro de datos.
- **Dosis basal** (azul), si está disponible de un sistema de infusión de insulina. Así se reconocen fácilmente, por ejemplo, cambios manuales frecuentes de la dosis basal en determinados días de la semana.

Encontrará una descripción detallada de estas opciones de representación en la página 123. La indicación de los carbohidratos, la insulina y la dosis basal puede realizarse también en áreas separadas. Para ajustar esta forma de visualización:



- Abra en *Ajustes de software*  la pestaña *Ajustes generales*.
- Seleccione bajo *Opciones de visualización* la opción *Representación gráfica: Gráficos uno bajo el otro* (vea la página 37).



Vista tendencia : Todos los valores de glucemia se asignan en función de la fecha a uno de los siete días de la semana. Por consiguiente, verá siete bloques dentro de los cuales se indican el valor de glucemia media (rombo negro), la desviación estándar (barra azul), así como el valor más bajo y más alto del respectivo día de la semana.

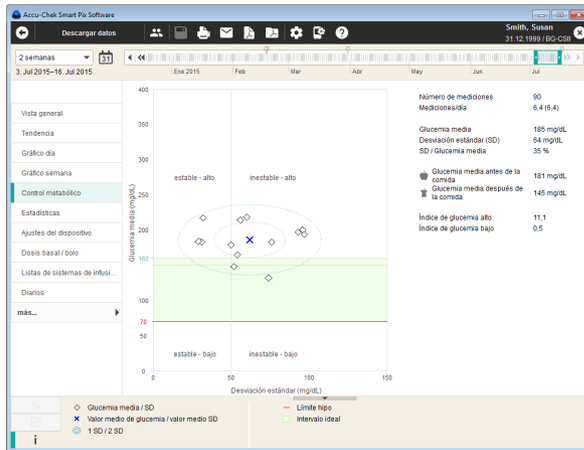
Cuando se coloca el puntero del ratón sobre una barra de valores, aparece en esa posición, tras un breve retardo, un texto de ayuda que indica los valores numéricos correspondientes. Esos valores numéricos son:

- Número de resultados evaluados
- Valor más alto, medio y más bajo de los resultados evaluados
- Desviación estándar o dispersión de los resultados evaluados

Control metabólico

Para cada día del intervalo de tiempo evaluado se calculan la glucemia media o la media de MCG y la desviación estándar (SD/dispersión de los valores). Ambos resultados forman juntos las coordenadas en las que se efectúa una entrada (por día) en el gráfico. En el eje Y se representa el valor de glucemia media y en el eje X, la desviación estándar.

De esta forma de representación resulta una “nube de puntos”. Para poder evaluar más rápidamente la situación metabólica de esta imagen total, el gráfico se divide en cuatro cuadrantes. Cada uno de estos cuadrantes representa una constitución determinada de la situación metabólica que se caracteriza con los atributos “estable/inestable” (en función de la desviación estándar) y “bajo/alto” (en función de la glucemia media o de la media de los resultados de MCG). Así, cada cuadrante posee dos atributos.

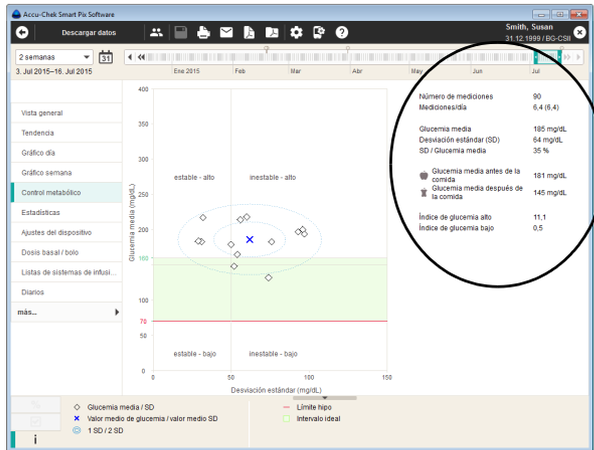


Ejemplo:

Una glucemia media inferior a 150 mg/dL (respectivamente 8,3 mmol/L) y una desviación estándar inferior a 50 mg/dL (respectivamente 2,8 mmol/L) se registran en el cuadrante inferior izquierdo. Este tiene los atributos “estable-bajo”. Si ambos valores se encuentran por encima de estos límites, se procede al registro en el cuadrante superior derecho (“inestable-alto”).

Se han dibujado dos elipses cuyo centro es el promedio de todos los valores representados (señalizada con una cruz azul). Estas muestran la dispersión de los promedios diarios y la variabilidad glucémica diaria dentro del intervalo de tiempo seleccionado como desviación estándar sencilla (1 SD) y doble (2 SD) de los valores indicados.

Un control metabólico bueno se reconoce cuando el mayor número de puntos posible se encuentra en el cuadrante “estable-bajo” (parte inferior izquierda); además, en el intervalo de tiempo correspondiente no se deben haber producido hipoglucemias.



Además de la indicación gráfica encontrará datos estadísticos sobre los valores que se han incluido en el informe. En el caso de los valores de glucemia estos son:

- **Número de mediciones:** Número de resultados de glucemia evaluados en el intervalo de tiempo seleccionado.
- **Mediciones/día:** Número medio de mediciones de glucemia por día para **todos los días** del intervalo de tiempo evaluado. Adicionalmente, se indica (entre paréntesis) el valor **solo para los días** en los que se realizó, como mínimo, una medición.
- **Glucemia media:** Promedio de los resultados de glucemia evaluados.
- **Desviación estándar (SD):** Desviación estándar o dispersión de los resultados de glucemia evaluados.
- **SD / Glucemia media:** Este valor se refiere a las desviaciones del valor de glucemia respecto al promedio. Mientras el promedio se encuentra en el rango deseado, una relación inferior al 50 % (mejor: 30 %) indica una desviación con un valor bajo adecuado y, por tanto, un ajuste correcto.
- **Glucemia media antes/después de la comida:** Valor medio de los resultados evaluados relacionados con la comida.
- **Índice de glucemia alto / Índice de glucemia bajo:** Estos valores representan la periodicidad de valores de glucemia demasiado altos o demasiado bajos y el riesgo que conllevan (vea las notas bibliográficas en la página 186). Lo mejor es obtener valores lo más bajos posible.

Estadísticas

En el elemento de informe *Estadísticas* hallará tres opciones de representación:

- *Estadísticas generales*  : Visualización de todos los datos estadísticos en el intervalo de tiempo seleccionado.
- *Estadísticas relacionadas con la comida*  : Evaluación de todos los datos relativos a las comidas.
- *Distribución*  : Porcentajes de los valores que se encuentran por encima, dentro y por debajo del intervalo ideal representados mediante gráficos circulares.

Estadísticas generales : Contiene datos generales y estadísticos sobre los valores procesados del intervalo de tiempo seleccionado. Encontrará las informaciones siguientes:

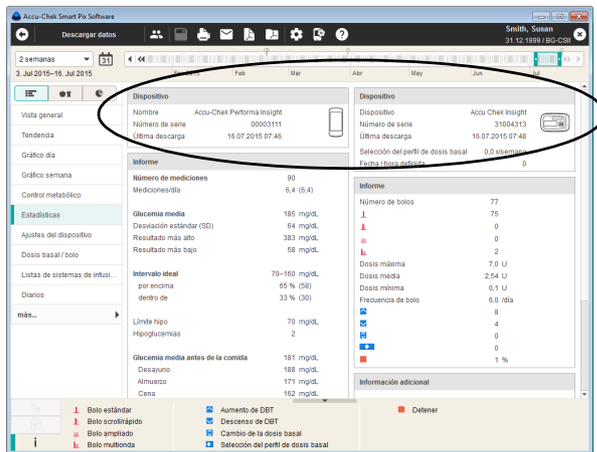
Intervalo de tiempo

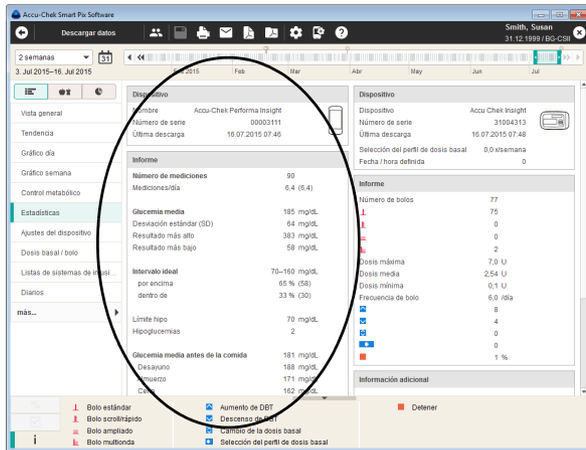
- Intervalo de tiempo del informe, con fecha de inicio y de finalización.

Dispositivo

- Nombre del dispositivo**
- Número de serie:** Número de serie del medidor o del sistema de infusión de insulina.
- Última descarga:** Fecha y hora de la última transferencia de datos y, si procede, la desviación del ajuste de fecha y hora del dispositivo con respecto al ajuste del ordenador (si es superior a 5 minutos).
- Dispositivo** (símbolo): Muestra el dispositivo utilizado durante el intervalo de tiempo seleccionado.

Si ha utilizado varios medidores en el intervalo de tiempo seleccionado, esta información se repite para cada medidor.





Informe (glucemia)

- **Número de mediciones:** Número de resultados de glucemia evaluados en el intervalo de tiempo seleccionado.
- **Mediciones/día:** Número medio de mediciones de glucemia por día para **todos los días** del intervalo de tiempo evaluado. Adicionalmente, se indica (entre paréntesis) el valor **solo para los días** en los que se realizó, como mínimo, una medición.
- **Glucemia media:** Promedio de todos los valores medidos.
- **Desviación estándar (SD):** Desviación estándar o dispersión de los resultados de glucemia evaluados.
- **Valor más alto/Valor más bajo:** Valor de glucemia más alto y más bajo medido en el intervalo de tiempo seleccionado.
- **Intervalo ideal:** El intervalo ideal utilizado para el informe.
- **Por encima/Dentro de/Por debajo del intervalo ideal:** Proporción de resultados por encima, dentro o por debajo del intervalo ideal (en porcentajes).
- **Glucemia media antes/después de la comida:** Valor medio de los resultados evaluados relacionados con la comida.
- **Límite hipo / hiper:** Los valores de glucemia que se encuentran por debajo del límite hipo se indican como "Hipoglucemia" y los que se encuentran por encima del límite hiper, como "Hiperglucemia".
- **Hipoglucemias:** Número de hipoglucemias.
- **Índice de glucemia alto / Índice de glucemia bajo:** Estos valores representan la periodicidad de valores de glucemia demasiado altos o demasiado bajos y el riesgo que conllevan (vea las notas bibliográficas en la página 186). Lo mejor es obtener valores lo más bajos posible.

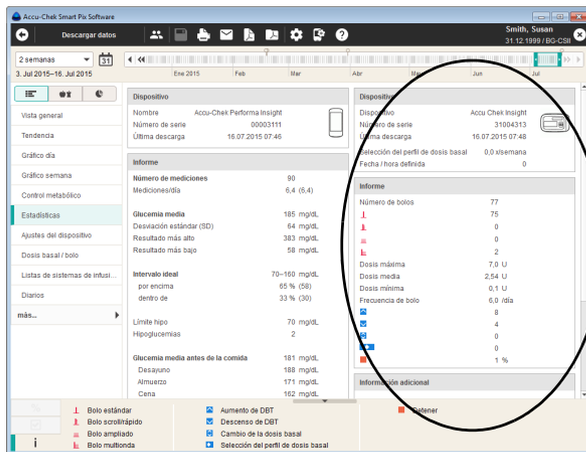
Información adicional

Estas informaciones solamente se visualizan en caso necesario:

- **Resultados sin fecha/hora:** Número de resultados guardados sin información de fecha y hora.
- **Resultados con advertencias:** Número de resultados de glucemia guardados con advertencia de temperatura, fecha de caducidad, etc.

Informe (sistema de infusión de insulina)

- **Número de bolos:** Número de administraciones de bolo según el tipo de bolo.
- **Dosis máxima/Dosis media/Dosis mínima:** Dosis individual de insulina máxima y mínima administrada en el intervalo de tiempo seleccionado, así como la media de todas las cantidades de insulina administradas.
- **Frecuencia de bolo:** Periodicidad media de las cantidades de insulina por día (combinadas sin tener en cuenta el tipo de bolo).
- **Cambio de la dosis basal:** Número de aumentos o descensos manuales de la dosis basal así como el número de cambios al y en el perfil de dosis basal.



Información adicional

Estas informaciones (advertencias, mensajes de error) solamente se visualizan en caso necesario.

		Desayuno		Almuerzo		Cena		Hora de acostarse		Noche
		Ⓜ	Ⓜ	Ⓜ	Ⓜ	Ⓜ	Ⓜ	Ⓜ	Ⓜ	-
Total	Mediciones	25	4	18	10	13	5	12	3	
	Mediciones/día	1.8	0.3	1.3	0.7	0.9	0.4	0.9	0.2	
	Glucemia media (mg/dL)	200	170	169	164	145	205	232	216	
	Desviación estándar (mg/dL)	57	40	76	38	53	76	62	61	
Hipoglucemias		-	-	1	-	1	-	-	-	-

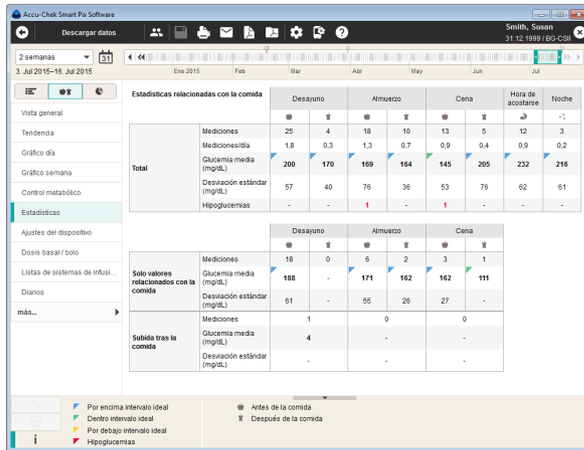
		Desayuno		Almuerzo		Cena	
		Ⓜ	Ⓜ	Ⓜ	Ⓜ	Ⓜ	Ⓜ
Solo valores relacionados con la comida	Mediciones	18	0	5	2	3	1
	Glucemia media (mg/dL)	188	-	171	162	162	111
	Desviación estándar (mg/dL)	61	-	55	28	27	-
Señala tras la comida	Mediciones	1	0	0	0	0	0
	Glucemia media (mg/dL)	4	-	-	-	-	-
	Desviación estándar (mg/dL)	-	-	-	-	-	-

Estadísticas relacionadas con la comida 🍏 🍷 :

Contiene todos los datos estadísticos relevantes sobre los valores procesados, representados en relación con las tres comidas diarias. Encontrará las informaciones siguientes:

Área Total (glucemia)

- **Mediciones:** Número de resultados de glucemia evaluados antes/después de la comida.
- **Mediciones/día:** Número medio de mediciones de glucemia por día antes/después de la comida para **todos los días** del intervalo de tiempo evaluado.
- **Glucemia media:** Promedio de todos los valores medidos antes/después de la comida.
- **Desviación estándar:** Desviación estándar o dispersión de los resultados de glucemia evaluados.
- **Hipoglucemias:** Número de hipoglucemias.

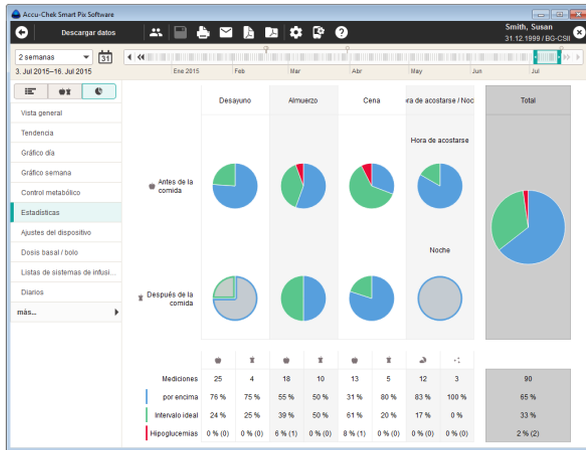


Área Solo valores relacionados con la comida (glucemia)

- **Mediciones:** Número de los resultados de glucemia evaluados, en los que la relación concreta con la comida (antes/después de la comida) se ha guardado junto con el resultado de glucemia.
- **Glucemia media:** Promedio de todos los valores medidos con relación concreta con la comida.
- **Desviación estándar:** Desviación estándar o dispersión de los resultados de glucemia evaluados con relación concreta con la comida.

Área Subida tras la comida

- **Mediciones:** Número de pares de valores evaluados antes/después de la comida; el resultado de glucemia después de la comida debe encontrarse en un margen de tiempo de 1 a 3 horas después de la medición antes de la comida. Los valores individuales en los que solo se ha realizado una medición antes o después de una comida no se incluyen.
- **Glucemia media:** Modificación media del valor de glucemia durante la comida en los pares de valores evaluados antes/después de la comida.
- **Desviación estándar:** Desviación estándar o dispersión de los resultados de glucemia evaluados de dichos pares de valores.



Distribución 🍷 : Para los cuatro grandes bloques de tiempo del día encontrará aquí un gráfico circular que representa las proporciones en porcentajes de los valores que se encuentran por encima, dentro y por debajo del intervalo ideal. Si para un bloque de tiempo existen menos de 5 resultados, el segmento se visualiza en color gris. La parte derecha del gráfico circular (fondo gris) muestra un resumen de la información correspondiente de todo el día.

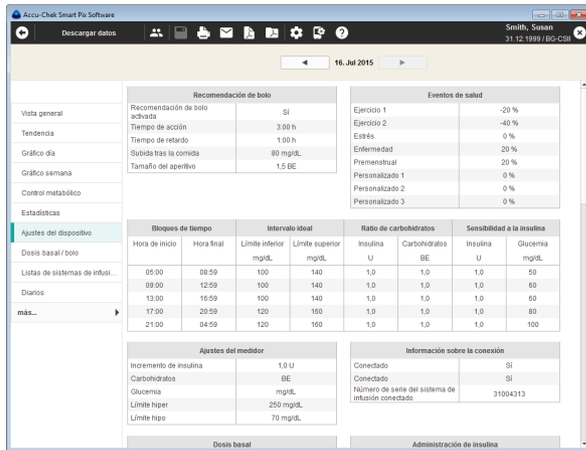
Debajo del gráfico circular encontrará para cada bloque de tiempo:

- El número de mediciones en ese bloque de tiempo.
- La distribución de los valores que se encuentran por encima, dentro y por debajo del intervalo ideal y las hipoglucemias.
- El número de situaciones de hipoglucemia (*Hipos*) ocurridas en él.

Si los bloques de tiempo están definidos en el medidor, se utiliza esta información. En caso contrario, se utilizan los ajustes de la configuración del software Accu-Chek Smart Pix.

Ajustes del dispositivo

El elemento de informe *Ajustes del dispositivo* solo se crea cuando un medidor adecuado transmite dicha información (p. ej. el administrador de diabetes Accu-Chek Aviva Insight con el sistema de infusión de insulina Accu-Chek Insight).



Dosis basal – bolo

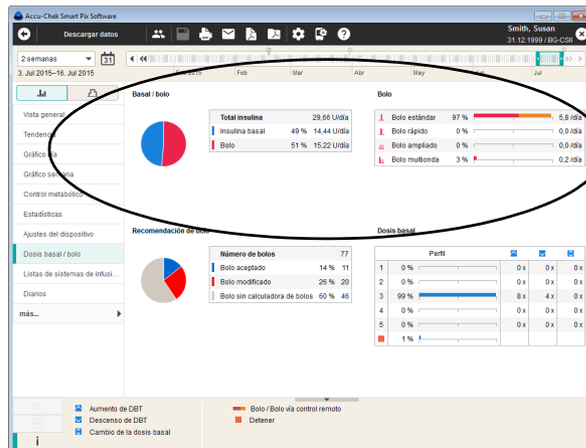
El elemento de informe *Dosis basal – bolo* le indica las periodicidades (absolutas y relativas) con las que se han utilizado p. ej. un tipo de bolo o un perfil de dosis basal determinados.

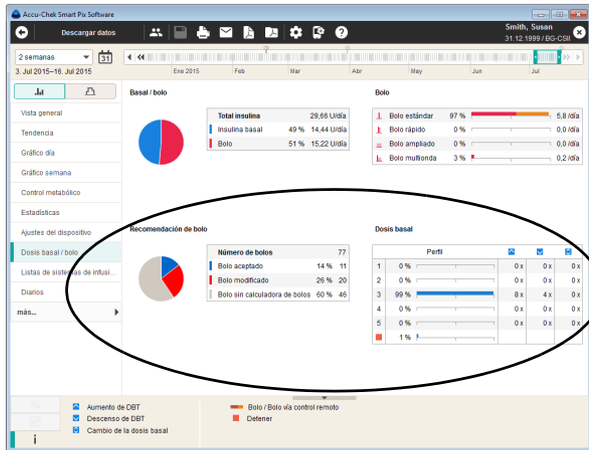
Basal / bolo

Aquí encontrará la dosis diaria promedio de la insulina total, basal y de bolo.

Bolo

Esta tabla muestra tanto la periodicidad (relativa) de la administración de determinados tipos de bolo, así como la media de su cantidad diaria. El porcentaje de bolos administrados mediante comando a distancia (p. ej. del administrador de diabetes Accu-Chek Aviva Insight al sistema de infusión de insulina Accu-Chek Insight) se representan con otro color (naranja).





Recomendación de bolo

Aquí encontrará el número total de bolos administrados durante el periodo seleccionado, así como el número y el porcentaje de bolos determinados con o sin recomendación de bolo:

- Bolos asumidos de la recomendación de bolo sin modificaciones
- Bolos asumidos de la recomendación de bolo, pero adaptados antes de la administración
- Bolos determinados sin recomendación de bolo

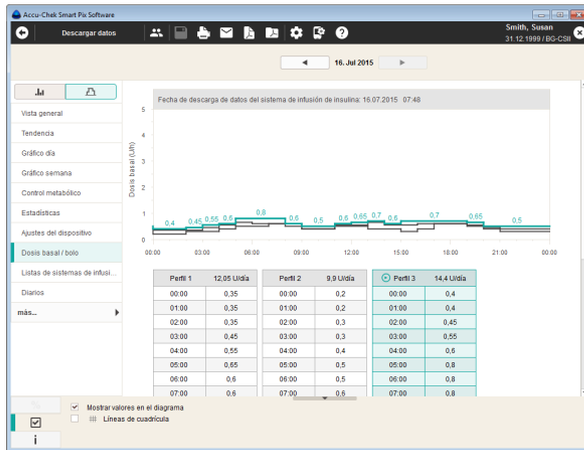
Dosis basal

Aquí se puede reconocer, p. ej., cuántas veces se ha aumentado o reducido temporalmente la dosis basal de un determinado perfil de dosis basal y durante cuánto tiempo (en porcentaje) ha estado vigente este estado modificado. Cuando hay cambios frecuentes o un uso prolongado con dosis basales cambiadas manualmente podría ser recomendable realizar un reajuste general.

El número de cambios de programación de cada dosis basal se indica en la última columna. Para que la información sea completa, en la tabla *Dosis basal* también se han incluido los periodos en los que el sistema de infusión de insulina se encontraba en el modo STOP.

Dosis basales

Este elemento de informe representa las dosis basales configuradas en el sistema de infusión de insulina en el momento de la transferencia de datos para compararlas más fácilmente. El perfil de dosis basal activo en ese momento en el sistema de infusión de insulina está identificado con el símbolo  y está seleccionado por defecto al abrir ese elemento de informe (en color).



Debajo del gráfico se muestra una representación en formato de tabla de la dosis basal seleccionada. La tabla contiene todas las horas a las que se ha determinado una modificación de la cantidad de insulina, así como la cantidad de insulina especificada.

La línea en color corresponde a la tabla resaltada en color del perfil de dosis basal seleccionada, otros perfiles se representan en negro. Haga clic en la tabla de dosis basales para seleccionarla.

 Este elemento de informe solamente se muestra si en el intervalo de tiempo seleccionado se han leído los datos de un sistema de infusión. La fecha de lectura (en la que eran válidos los perfiles) se indica en el título (p. ej. “Fecha de descarga de datos del sistema de infusión de insulina: 30/04/2016”). Si en el intervalo de tiempo seleccionado no se ha leído ningún sistema de infusión, este elemento de informe **no** se muestra.

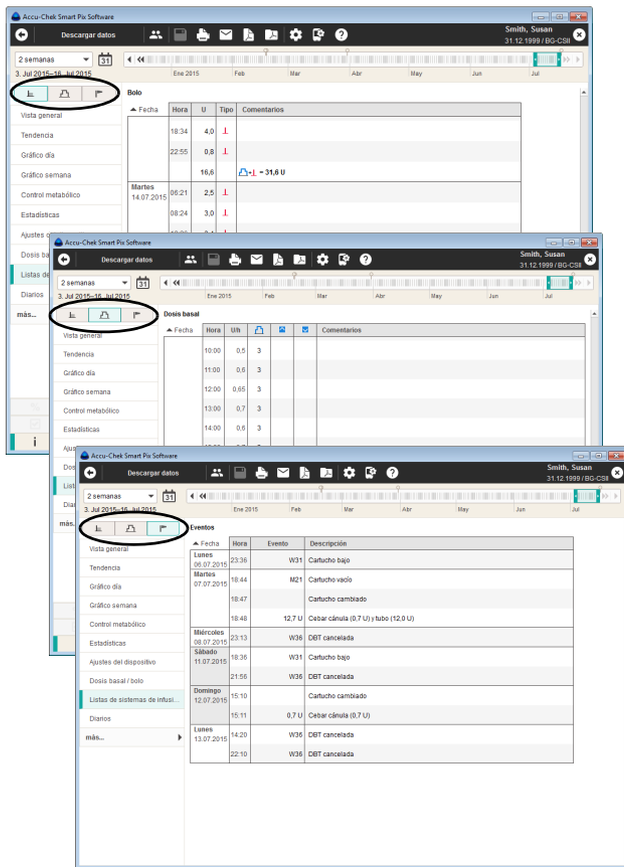
Listas de sistemas de infusión de insulina

En el elemento de informe *Listas de sistemas de infusión de insulina* encontrará tres opciones de representación:

- *Bolo*  : Visualización en forma de tabla de todas las administraciones de bolo.
- *Dosis basal*  : Visualización en forma de tabla de la dosis basal.
- *Eventos del sistema de infusión de insulina*  : Visualización en forma de tabla de los eventos.

Los tres grupos de información *Bolo*, *Dosis basal* y *Eventos del sistema de infusión de insulina* se muestran en forma de lista. Si hace clic en el título de la tabla (p. ej. *Fecha*), puede especificar si el orden de estas tablas debe ser ascendente o descendente. En estas listas encontrará una documentación detallada de cada uno de los eventos guardados en el sistema de infusión de insulina, incluidas la fecha y la hora. Los bolos administrados en base a una recomendación de bolo están marcados con el símbolo respectivo:

-  : Recomendación de bolo que se ha aceptado sin modificación.
-  : Recomendación de bolo que se ha modificado.



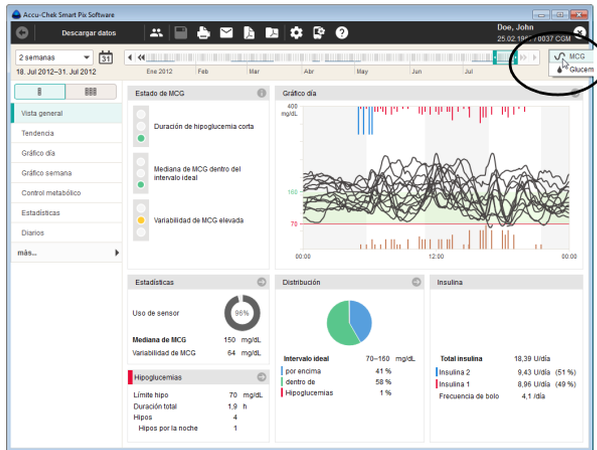
The image shows three overlapping screenshots of the Accu-Check Smart Piu Software interface, each with a different data view selected and its corresponding icon circled in red. The top screenshot shows the 'Bolo' view with a table of bolus entries. The middle screenshot shows the 'Dosis basal' view with a table of basal rate entries. The bottom screenshot shows the 'Eventos' view with a table of system events.

Fecha	Hora	U	Tipo	Comentarios
	18:34	4.0	I	
	22:55	0.8	I	
	16:6		I	-1. = 31.6 U
Martes 14.07.2015	06:21	2.5	I	
	08:24	3.0	I	

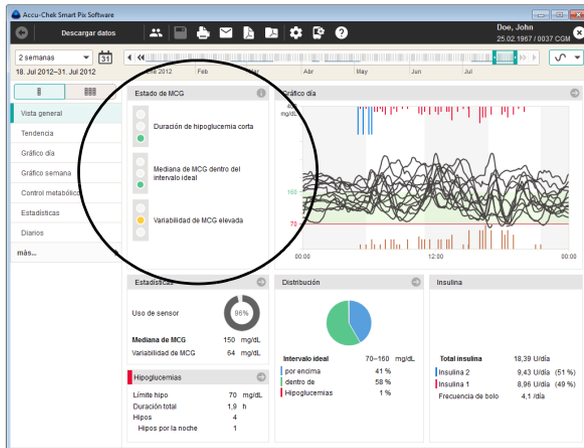
Fecha	Hora	U/h	Tipo	Comentarios
	10:00	0.5	3	
	11:00	0.6	3	
	12:00	0.65	3	
	13:00	0.7	3	
	14:00	0.8	3	

Fecha	Hora	Evento	Descripción
Lunes 06.07.2015	23:36	W31	Carucho bajo
Martes 07.07.2015	16:44	M21	Carucho vacío
	16:47		Carucho cambiado
	19:48	12.7 U	Cerrar cámara (0.7 U) y tubo (12.0 U)
Miércoles 08.07.2015	23:33	W36	DBT cancelada
Jueves 10.07.2015	18:36	W31	Carucho bajo
	21:56	W36	DBT cancelada
Domingo 12.07.2015	15:10		Carucho cambiado
	15:11	0.7 U	Cerrar cámara (0.7 U)
Lunes 13.07.2015	14:20	W36	DBT cancelada
	22:10	W36	DBT cancelada

5.5 Resultados de MCG



Las variantes de los elementos de informe *Vista general*, *Tendencia*, *Gráfico día* y *Gráfico semana* que se describen a continuación solo se visualizan de esta forma cuando existen resultados de MCG en el intervalo de tiempo seleccionado. Esos resultados de MCG  se visualizan entonces automáticamente. Si en ese intervalo de tiempo existen también valores de un medidor de glucemia, puede seleccionar  para mostrar el informe para los resultados de glucemia.



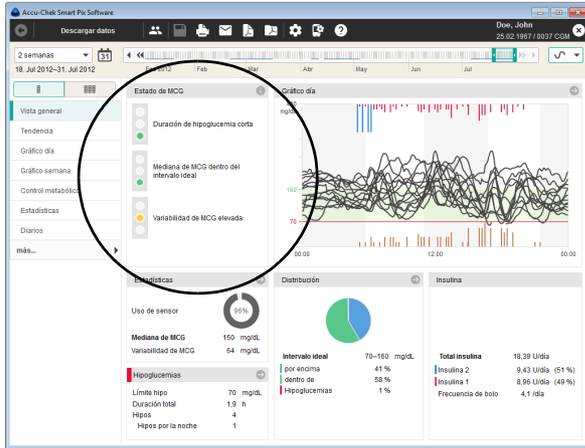
Vista general

El elemento de informe *Vista general* contiene una evaluación resumida de los resultados de MCG leídos; entre otras cosas, se representa el *Gráfico día* como curvas de MCG combinadas. Este elemento de informe es una vista general rápida y no contiene datos detallados de valores individuales.

Área de la ventana Estado de MCG

En el área de la ventana izquierda *Estado de MCG* encontrará una evaluación básica de los resultados leídos, teniendo en cuenta los tres parámetros siguientes:

- La *Duración de hipoglucemia* se calcula a partir de la proporción de los resultados de MCG que están por debajo del límite hipo. En este caso se establece una relación entre la duración total en la que los valores se encontraban por debajo del límite hipo y la duración del intervalo de tiempo seleccionado.
- Posición de la *Mediana de MCG* con respecto a los umbrales y al intervalo ideal, de forma similar a la glucemia media en los resultados de glucemia. La *Mediana de MCG* representa el valor central de todos los resultados de MCG.
- La *Variabilidad de MCG* se calcula a partir del rango intercuartílico (RIC). El RIC corresponde al ancho medio del intervalo entre los percentiles 25 y 75, en los cuales se encuentran por tanto el 50 % de todos los valores.



La evaluación de estos tres parámetros se realiza mediante una visualización de tipo semáforo que señala las indicaciones “¡Siga así!” (verde), “¡Atención!” (amarillo) y “¡Alto!” (rojo).

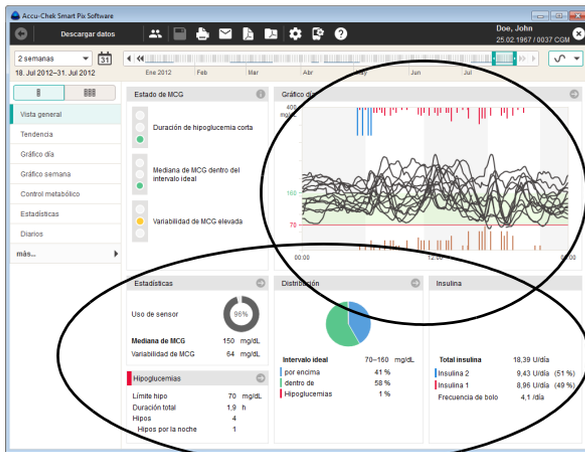
- Si los valores se encuentran dentro del intervalo predefinido, esto se indicará mediante el color **verde**.
- Si los valores se encuentran ligeramente fuera del intervalo predefinido, esto se indicará mediante el color **amarillo**.
- Si los valores se encuentran claramente fuera del intervalo predefinido, esto se indicará mediante el color **rojo**.

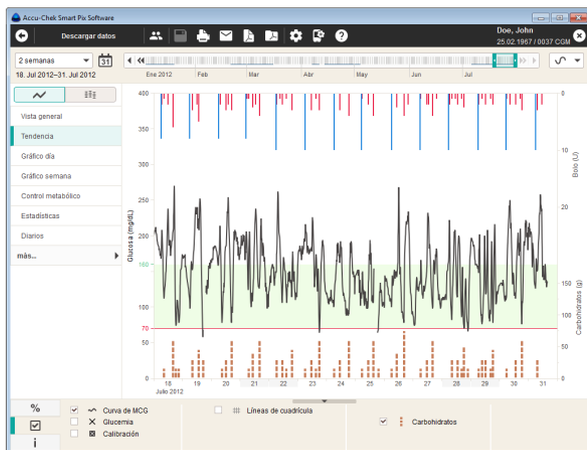
Otras áreas de la ventana

En otras áreas encontrará información resumida de otros elementos de informe, como p. ej. *Estadísticas, Hipoglucemias, Distribución, Insulina y Gráfico día*.

Haciendo clic en el símbolo  en una de estas áreas de la ventana accederá directamente al elemento de informe vinculado con ella, en el que encontrará información más detallada. Al hacer clic en el símbolo  se muestra información adicional en una ventana separada.

Haciendo clic en el botón *Atrás*  regresará otra vez al elemento de informe *Vista general*.





Tendencia

Este elemento de informe muestra la evolución continua de varios resultados en el transcurso del intervalo de tiempo seleccionado. Los valores que se pueden visualizar en este elemento de informe son:

- Resultados de MCG
- Insulina de bolo
- Cantidades de carbohidratos
- Dosis basal
- Valores de calibración
- Información del sistema de infusión de insulina

En el eje horizontal (x) encontrará el día, y en el eje vertical (y) a la izquierda los resultados de MCG. Los resultados de MCG se representan como una curva continua mientras el sensor haya transmitido valores continuamente. Las interrupciones conducen a un espacio vacío en la curva.

Al igual que en los resultados de glucemia, encontrará en el fondo del diagrama el intervalo ideal ajustado (como barra verde) y el umbral de hipoglucemia (como línea roja). Los días no laborables (p. ej. fines de semana) están marcados adicionalmente con una barra gris en el eje de tiempo horizontal.

Aquí encontrará además la indicación de la insulina de bolo (si se ha guardado en el medidor o introducido en el registro de datos). Cada bolo se indica de arriba hacia abajo en el diagrama. Los valores correspondientes se pueden leer en la parte de arriba del eje Y derecho.

Gráfico día

En el elemento de informe *Gráfico día* encontrará tres opciones de representación:

- *Gráfico día (AGP)* : Visualización de los resultados de MCG como Ambulatory Glucose Profile (perfil glucémico ambulatorio).
- *Curvas de MCG combinadas* : Visualización de los resultados de MCG como curvas individuales en un diagrama combinado.
- *Curvas de MCG por separado* : Visualización de los resultados de MCG como curvas individuales en diagramas separados.

Este elemento de informe sirve para reconocer más fácilmente los patrones que se repiten cada día. Todos los resultados de MCG se colocan en una matriz de 24 horas, de manera que todas las mediciones efectuadas a una hora concreta sean representadas en el mismo lugar del eje de tiempo.

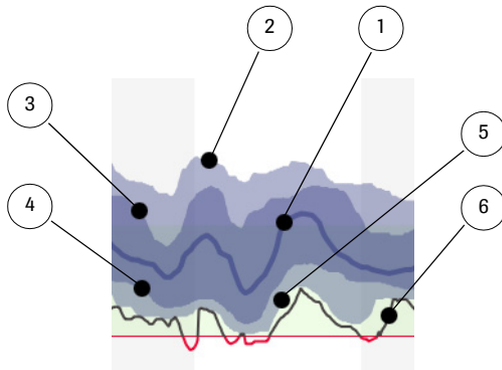
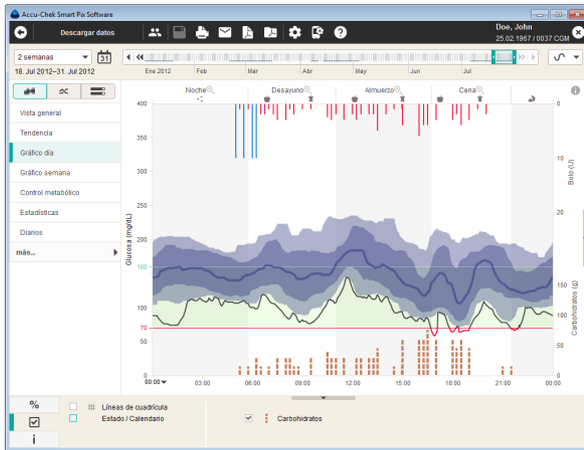


Gráfico día (vista AGP) 📊: Todos los resultados de MCG se registran en la hora del día en la que se realizó una medición. Se muestran la mediana, los percentiles y la línea mínima. Los límites entre los bloques de tiempo se representan mediante fondos verticales (blancos y grises) alternantes. Las denominaciones de los bloques de tiempo se indican por encima del gráfico.

La representación gráfica de los valores de MCG como “Ambulatory Glucose Profile” (AGP) tiene el significado siguiente:

- 1 Mediana de MCG, equivale al percentil¹ 50, es decir, el 50 % de los valores medidos se encuentran por encima de esta curva y el 50 % por debajo.
 - 2 Percentil 90: El 90 % de los valores medidos se encuentran por debajo de esta curva.
 - 3 Percentil 75: El 75 % de los valores medidos se encuentran por debajo de esta curva. Junto con el percentil 25 define el rango intercuartílico (RIC), es decir, el intervalo en el que se encuentran el 50 % de todos los valores.
 - 4 Percentil 25: El 25 % de los valores medidos se encuentran por debajo de esta curva.
 - 5 Percentil 10: El 10 % de los valores medidos se encuentran por debajo de esta curva.
 - 6 Línea de mínimo: Valor medido más bajo en cada hora del día. Si desciende por debajo del límite hipo, el color de la línea cambia de negro a rojo.
1. Un cuartil es una medida de posición en las evaluaciones estadísticas que indica un porcentaje determinado de valores por encima o por debajo de dicha posición. Un percentil es un cuartil especial, en el que la amplitud total de la dispersión está dividida en 100 partes iguales (percentiles = valores porcentuales).

Cuando el rango de valores mostrado alrededor de la mediana es lo más pequeño posible, esto indica una dispersión reducida en ese momento. Mientras más amplio se vuelve el rango de resultados, mayor es la dispersión de los resultados de MCG en ese momento.

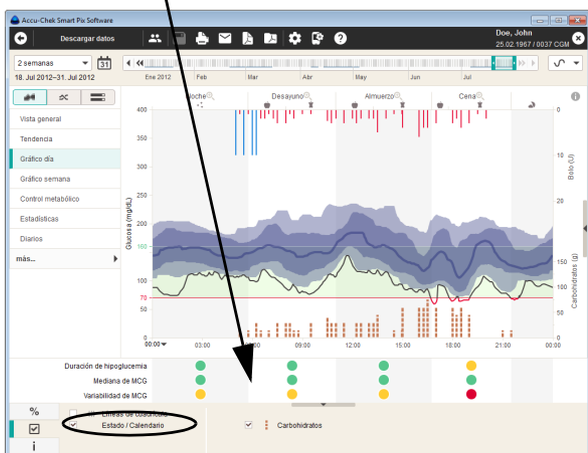
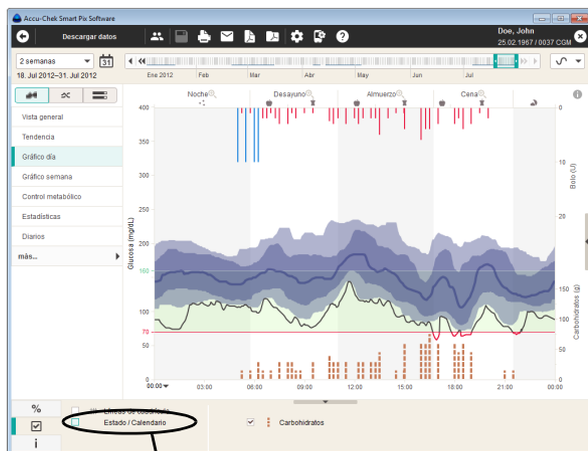


La visualización de los resultados de MCG como Vista tendencia en formato AGP solo se realiza si existen resultados de MCG para como mínimo 3 días. En caso contrario los percentiles no tendrían valor informativo estadístico, por lo que la visualización se realiza entonces en curvas.

En el diagrama se pueden representar además las siguientes informaciones:

- **Cantidades de insulina**
- **Eventos de dosis basales** (p. ej. inicio, parada, modificaciones de la dosis basal)
- **Cambio de cartucho** y eventos correspondientes, como p. ej. Llenar tubo

En la parte izquierda inferior del diagrama puede cambiar el eje de tiempo, que normalmente va de las 0:00 horas hasta las 0:00 horas (medianoche), en lapsos de 6 horas. Con ello se pueden investigar más fácilmente, p. ej., los valores determinados durante la noche.

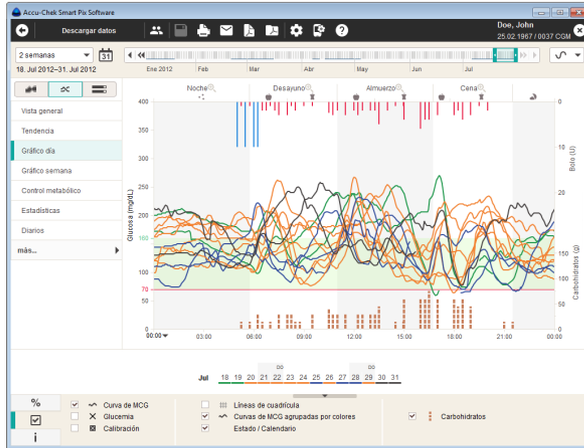


En el borde inferior y debajo del diagrama se pueden representar las siguientes informaciones:

- **Cantidades de carbohidratos** (marrón), siempre que estén guardados en el medidor o introducidos en el registro de datos.
- **Dosis basal** (azul), si está disponible de un sistema de infusión de insulina.

En la pestaña *Opciones de visualización* puede ajustar qué informaciones deben mostrarse. A través de las opciones ya conocidas (de otros elementos de informe) puede activar y desactivar aquí las siguientes opciones de visualización:

- **Indicación de estado** para cada bloque de tiempo: Evaluación de los parámetros *Duración de hipoglucemia*, *Mediana de MCG* y *Variabilidad de MCG* (vea la página 148).

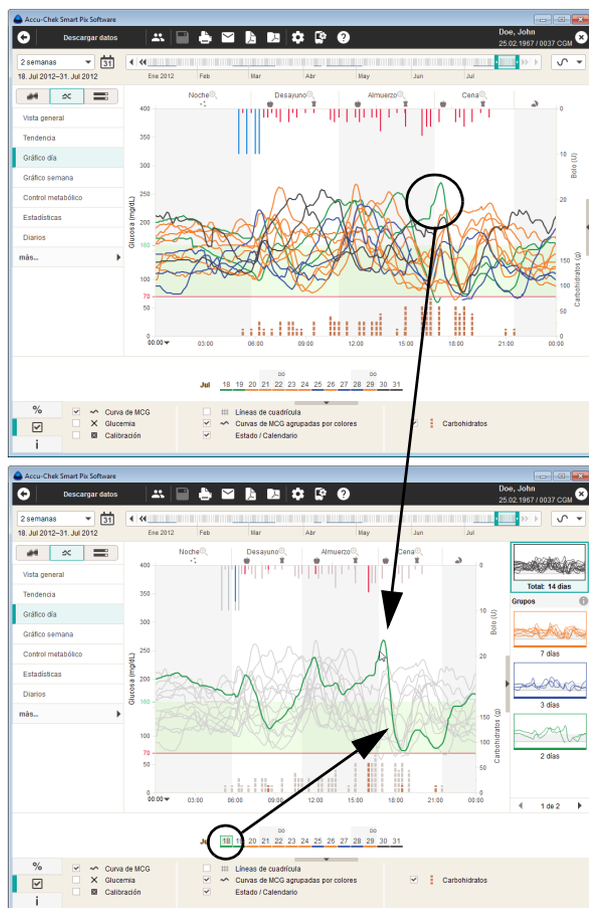


Curvas de MCG combinadas : Todos los resultados de MCG se registran en la hora del día en la que se realizó una medición. Se visualizan curvas separadas para cada día en un diagrama común. Para un mejor reconocimiento de los patrones que se repiten, las curvas de MCG se analizan en cuanto a su similitud y se dividen en grupos de la forma correspondiente. Esos grupos se representan en colores diferentes y las curvas de MCG similares tienen por lo tanto el mismo color.

En el diagrama se pueden representar además las siguientes informaciones:

- **Cantidades de insulina**
- **Eventos de dosis basales** (p. ej. inicio, parada, modificaciones de la dosis basal)

En la parte izquierda inferior del diagrama puede cambiar el eje de tiempo, que normalmente va de las 0:00 horas hasta las 0:00 horas (medianoche), en lapsos de 6 horas. Con ello se pueden investigar más fácilmente, p. ej., los valores determinados durante la noche.



En el borde inferior y debajo del diagrama se pueden representar las siguientes informaciones:

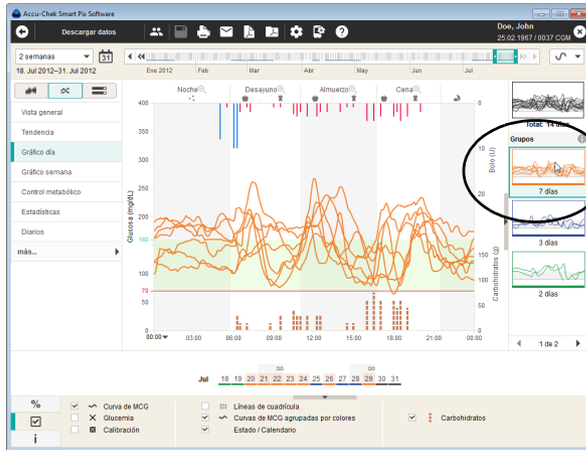
- **Cantidades de carbohidratos** (marrón), siempre que estén guardadas en el medidor o introducidas en el registro de datos.
- **Dosis basal** (azul), si está disponible de un sistema de infusión de insulina.

En la pestaña *Opciones de visualización* puede ajustar qué informaciones deben mostrarse. A través de las opciones ya conocidas (de otros elementos de informe) puede activar y desactivar aquí las siguientes opciones de visualización:

- **Calendario** para el intervalo de tiempo seleccionado. Los días están marcados con el mismo color que la curva de MCG correspondiente de ese día.
- Representar **Curvas de MCG agrupadas por colores**. Cuando esta opción está desactivada, todas las curvas de MCG se representan en gris.
- Mostrar **Valores de calibración y valores de glucemia**.

Haciendo clic con el ratón en una curva de MCG individual ésta se resalta y, al mismo tiempo, disminuye la intensidad de visualización de todas las demás curvas. Asimismo, las informaciones pertenecientes a ese día (p. ej. carbohidratos, insulina de bolo, día natural) se representan en color, mientras que se disminuye la intensidad de visualización de los otros días. También puede hacer clic en una información de carbohidrato o de bolo o en un día calendario para resaltar ese día y las informaciones correspondientes.

Visualizar grupos por separado



Puede visualizar cada grupo por separado para ver solo las curvas de MCG correspondientes.

Cada grupo se muestra como una imagen miniaturizada, y debajo de la imagen aparece la cantidad de días correspondiente. Haga clic en la imagen miniaturizada que desee para visualizar solo las curvas de MCG de ese grupo. Para volver a mostrar todas las curvas de MCG, haga clic en la imagen miniaturizada de más arriba.

Para ocultar las imágenes miniaturizadas de los grupos, haga clic en el símbolo  en el borde izquierdo de la barra de miniaturas.

 Tenga en cuenta que la selección de un grupo se mantiene incluso cuando se oculta la barra de miniaturas.

Es posible seleccionar grupos separados en todas las formas de representación del Gráfico día.

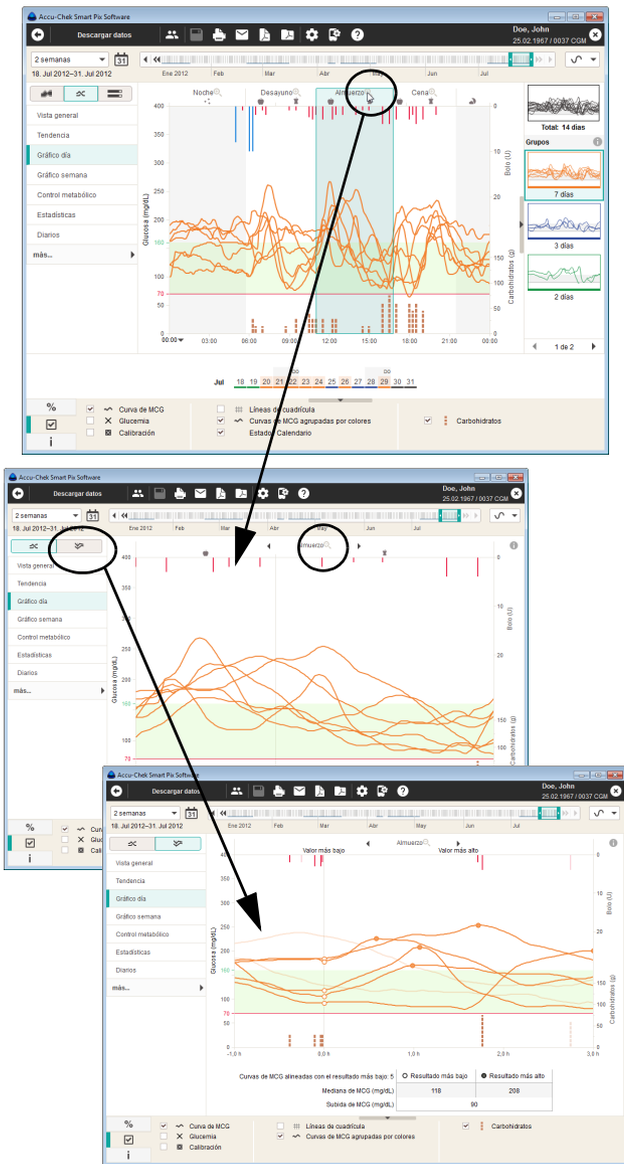
Función de zoom y alineación con el valor más bajo

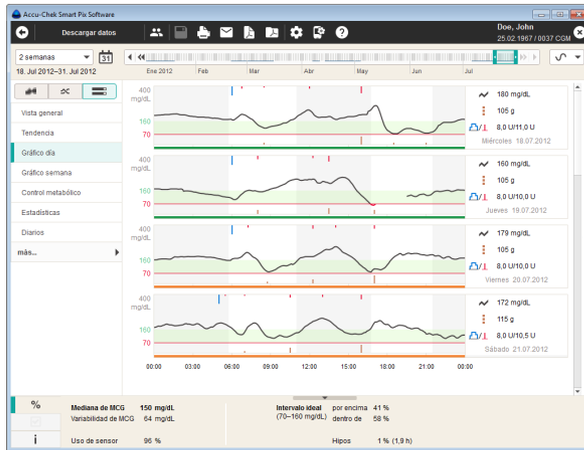
Se dispone de una función de zoom para poder observar detalles más precisos en determinados bloques de tiempo. En cuanto las curvas de los distintos días dentro de un bloque de tiempo se visualicen ampliadas, es posible alinearlas adicionalmente con el valor más bajo respectivo (normalmente medido antes de una comida). A continuación, dichas curvas se pueden comparar entre sí mejor y más fácilmente con respecto a las subidas de glucosa después de las comidas.

El software alinea las curvas de MCG de un bloque de tiempo con el valor más bajo, puesto que, por ejemplo, el desayuno podría tener lugar a distintas horas en distintos días: una vez a las 7:00 h, al día siguiente a las 8:30 h y el tercer día a las 6:30 h.

Para seleccionar esta representación:

- Haga clic en el símbolo de la lupa en el bloque de tiempo que desea ampliar.
- Haga clic en el botón de conmutación  para elegir la representación alineada con el valor más bajo.
- Haga clic en el botón de conmutación  para volver a la representación sin alineación.
- Para volver a la representación anterior, no ampliada, haga clic de nuevo en el símbolo de la lupa en el borde superior del diagrama.





Curvas de MCG por separado : Se visualizan curvas separadas para cada día en diagramas separados. La pertenencia a un grupo se indica aquí mediante el color del límite inferior del diagrama.

Adicionalmente, en el borde inferior de cada diagrama se muestran las siguientes informaciones:

- **Mediana de MCG:** El valor central de todos los resultados de MCG medidos del día respectivo.
- **Cantidad total de carbohidratos** del día respectivo.
- **Cantidad total de insulina** del día respectivo.



Gráfico semana

Este elemento de informe también sirve para reconocer más fácilmente los patrones que se repiten, esta vez en función del día de la semana. Así se pueden reconocer cambios de la situación metabólica producidos en días de la semana concretos (por ejemplo, los días en que se ha realizado deporte).

Los valores que se pueden visualizar en este elemento de informe son:

- Resultados de MCG
- Insulina de bolo
- Cantidades de carbohidratos
- Dosis basal
- Valores de calibración
- Información del sistema de infusión de insulina

Estadísticas

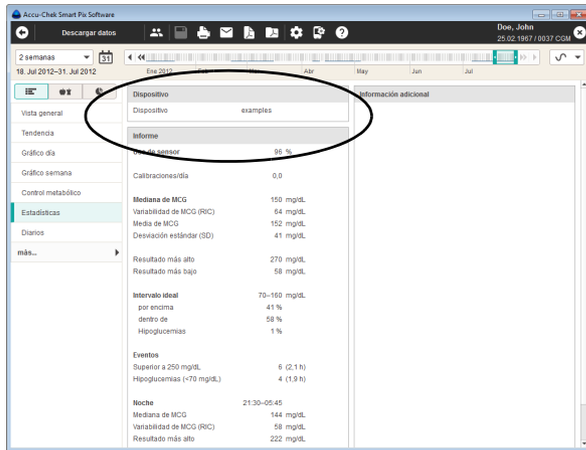
En el elemento de informe *Estadísticas* hallará tres opciones de representación:

- *Estadísticas generales* : Visualización de todos los datos estadísticos en el intervalo de tiempo seleccionado.
- *Estadísticas relacionadas con la comida* : Evaluación de todos los datos relativos a las comidas.
- *Distribución* : Porcentajes de los valores que se encuentran por encima, dentro y por debajo del intervalo ideal representados mediante gráficos circulares. En esta representación se muestran los mismos contenidos que en el informe de glucemia (vea la página 142) y no se describe de nuevo aquí.

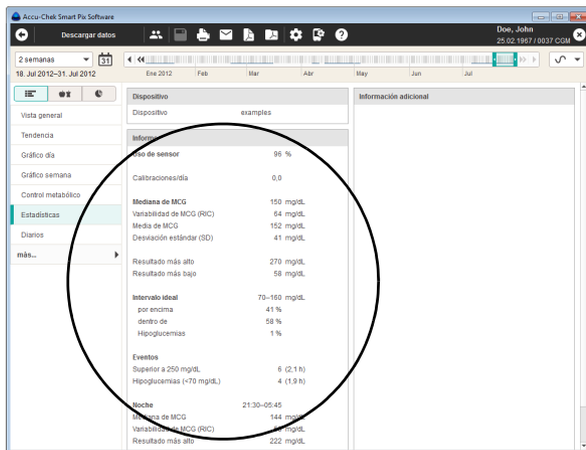
Estadísticas generales : Contiene datos generales y estadísticos sobre los valores procesados del intervalo de tiempo seleccionado. Encontrará las informaciones siguientes:

Dispositivo

- **Dispositivo:** Nombre del teléfono inteligente (en el sistema MCG)
- **Número de serie** del teléfono inteligente
- **Número de serie del transmisor de MCG**
- **Número de sensores de MCG:** Un transmisor de MCG se puede utilizar para hasta 52 sensores de MCG.



Si ha utilizado varios dispositivos en el intervalo de tiempo seleccionado (p. ej. transmisores de MCG), estos datos se listan sucesivamente para cada dispositivo.



Informe (resultados de MCG)

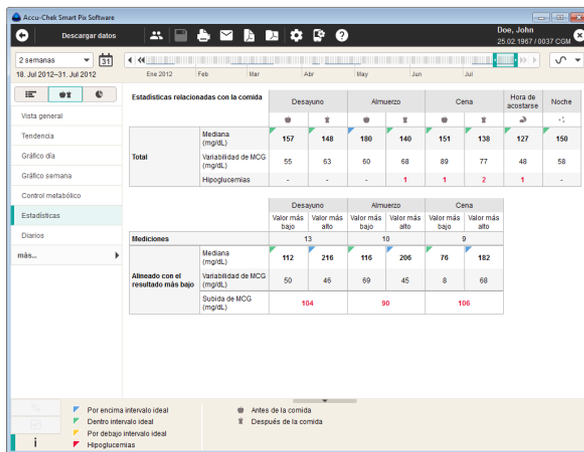
El informe de resultados de MCG contiene las siguientes informaciones estadísticas:

- **Uso de sensor:** Porcentaje de tiempo en el intervalo de tiempo seleccionado en el que el sensor MCG ha transmitido valores.
- **Calibraciones/día:** Número promedio de mediciones de calibración por día, generalmente al menos dos por día.
- **Mediana de MCG:** El valor central de todos los resultados de MCG medidos del día respectivo.
- **Variabilidad de MCG (RIC):** El rango en el que se encuentran el 50 % de todos los resultados.
- **Media de MCG:** El promedio aritmético de todos los resultados de MCG medidos.
- **Desviación estándar (SD):** Desviación estándar o dispersión de los resultados de MCG.
- **Valor más alto/Valor más bajo:** Resultado de MCG más alto y más bajo medido en el intervalo de tiempo seleccionado.
- **Intervalo ideal:** El intervalo ideal utilizado para el informe.
- **Por encima/Dentro de/Por debajo del intervalo ideal:** Proporción de resultados por encima, dentro o por debajo del intervalo ideal (en porcentajes).
- **Hipoglucemias:** Número de hipoglucemias.
- **Eventos:** La cantidad y duración total de los eventos en los que el resultado de MCG se encontraba por encima de 250 mg/dL (13,9 mmol/L) o por debajo del límite hipo.
- **Noche:** Las horas ajustadas para el bloque de tiempo “Noche” y una lista de valores estadísticos determinados en el bloque de tiempo “Noche” o a la hora de acostarse.

Información adicional

Estas informaciones solamente se visualizan en caso necesario:

- **Resultados con advertencias:** Número de resultados de MCG guardados con advertencia de temperatura, fecha de caducidad, etc.

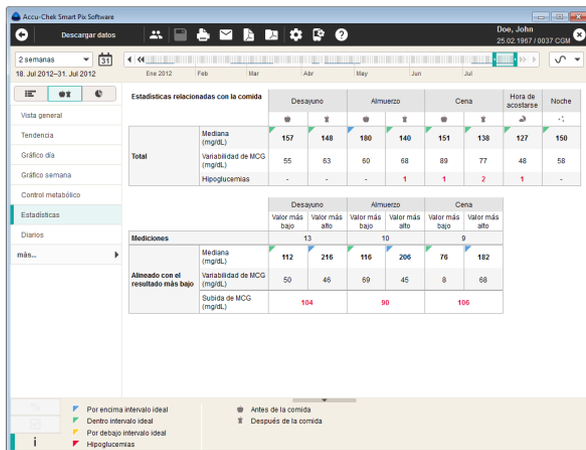


Estadísticas relacionadas con la comida 🍏 🍷 :

Contiene todos los datos estadísticos relevantes sobre los resultados de MCG procesados, representados en relación con las tres comidas diarias. Encontrará las informaciones siguientes:

Área Total

- **Mediana:** El valor central de los resultados de MCG respectivos
- **Variabilidad de MCG:** El rango en el que se encuentran el 50 % de todos los resultados de MCG (RIC).
- **Hipoglucemias:** Número de hipoglucemias.

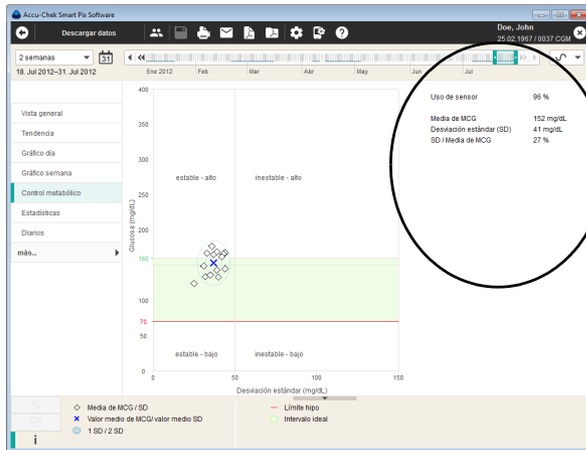


Rango alineado con el resultado más bajo

Los resultados de MCG se analizan por separado para cada bloque de tiempo de una comida. En este caso se determinan en el bloque de tiempo respectivo el resultado de MCG más alto y el resultado de MCG más bajo que lo antecede. Se determinan las siguientes estadísticas de esos valores:

- **Mediciones:** Número de días para los que existe una evaluación relacionada con la comida.
- **Mediana**
- **Variabilidad de MCG:** El rango en el que se encuentran el 50 % de los resultados de MCG medios (equivalente al RIC).
- **Subida de MCG:** Subida media de los resultados de MCG a lo largo de todos los días evaluados, desde el resultado de MCG más bajo hasta el más alto en el bloque de tiempo correspondiente.

Control metabólico



Encontrará la descripción de la representación gráfica de este elemento de informe en la página 133. Además de la indicación gráfica encontrará datos estadísticos sobre los valores que se han incluido en el informe. En los resultados de MCG estos son:

- **Uso de sensor:** Porcentaje de tiempo en el intervalo de tiempo seleccionado en el que el sensor MCG ha transmitido valores.
- **Media de MCG:** El promedio aritmético de todos los resultados de MCG medidos.
- **Desviación estándar (SD):** Desviación estándar o dispersión de los resultados de MCG.
- **SD / Media de MCG:** Este valor se refiere a la variabilidad del resultado de MCG respecto al promedio. Mientras el promedio se encuentra en el rango deseado, una relación inferior al 50 % (mejor: 30 %) indica una desviación con un valor bajo adecuado y, por tanto, un ajuste correcto.

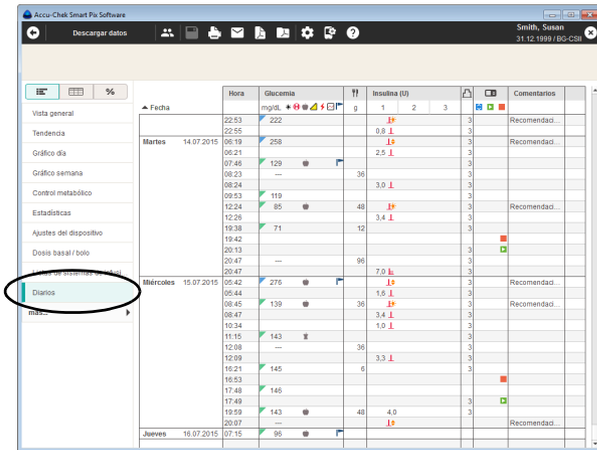
5.6 Diarios

Fecha	Hora	Glucemia mg/dL	Insulina (U)	Comentarios
Martes 14.07.2015	22:53	222	1.6	Recomendad...
	22:55	—	0.8 L	
	05:19	258	1.5	Recomendad...
	05:21	—	2.5 L	
	07:48	129	—	
	08:33	—	3.0 L	
	08:24	—	—	
	09:53	119	—	
	12:24	80	4.8	Recomendad...
	12:26	—	3.4 L	
Miércoles 15.07.2015	19:38	71	12	
	19:42	—	—	
	20:13	—	96	
	20:47	—	—	
	05:42	276	7.2 L	Recomendad...
	05:44	—	1.6 L	
	08:45	139	3.0	Recomendad...
	08:47	—	3.4 L	
	10:34	—	1.0 L	
	11:15	143	—	
Jueves 16.07.2015	12:09	—	3.6	
	12:09	—	3.3 L	
	16:21	145	6	
	16:53	—	—	
	17:48	146	—	
	17:48	—	4.0	
	19:59	143	4.8	
	20:07	—	1.0	Recomendad...

En el elemento de informe *Diarios* encontrará las siguientes opciones de representación:

- **Lista** : Tabla estructurada cronológicamente con datos de calibración, de glucemia, de carbohidratos y de insulina, si están disponibles.
- **Diario (solo glucemia)** : Tabla estructurada cronológicamente con una distribución de columnas por bloques de tiempo, que están subdivididos en columnas antes/después de la comida o con división en 24 horas.
- **Estadísticas diarias** : Tabla estructurada cronológicamente con una distribución de columnas por resultados de glucemia o resultados de MCG, carbohidratos e insulina. Para cada día se introducen los valores estadísticos correspondientes (promedio, número, etc.).

Lista (registro de datos)



Fecha	Hora	Glucemia	Insulina (U)	Comentarios
Martes 14.07.2015	22:53	222	0.0	Recomendado
	22:55			
	08:19	258	1.6	Recomendado
	09:21		2.5	
	07:46	129	3.0	
	08:23			
	08:24			
	09:53	119		
	12:24	85	4.8	Recomendado
	12:28			
Miércoles 15.07.2015	19:38	71	3.4	
	19:42			
	20:13			
	20:47		9.6	
	20:47		7.0	
	05:43	276	1.4	Recomendado
	05:44			
	08:45	139	3.9	Recomendado
	08:47		3.4	
	10:34			
Jueves 16.07.2015	11:15	143	1.0	
	12:09		3.3	
	12:09			
	15:21	145	6	
	16:53			
	17:48	146		
	17:49			
	19:59	143	4.0	
	20:07			Recomendado
	07:15	96		

El término “registro de datos” describe los datos de carácter personal guardados que se han leído preferentemente al realizar importaciones desde los dispositivos. Estos datos son la materia prima a partir de la cual se generan los informes. Además de la vista evaluada en formato de informe, estos datos también se pueden examinar y editar como *Lista* en formato de tabla.

Al abrir un registro de datos guardado, siempre se generará simultáneamente el informe correspondiente. Si añade entradas al registro de datos o edita las entradas existentes, estas modificaciones también se trasladarán a los elementos de informe relevantes.

- Puede crear y guardar cualquier número de registros de datos.
- Puede añadir automáticamente al registro de datos asignado los datos leídos de los dispositivos.
- Puede añadir a cada entrada de registro de datos los comentarios propios e informaciones adicionales que desee.

Cada registro de datos asignado a un paciente se guarda automáticamente al salir de la página del registro de datos o al cerrar el software Accu-Chek Smart Pix. No obstante, al realizar estas acciones los registros de datos que no se hayan guardado ni asignado después de la importación se borrarán.

En el capítulo 4 encontrará descripciones sobre la creación, la apertura y la gestión de los registros de datos. En las descripciones siguientes se explican las funciones y las opciones de edición en un registro de datos abierto.

Contenidos de la lista

El registro de datos se muestra como lista ordenada de resultados de glucemia, datos de sistemas de infusión de insulina y otros datos en formato de tabla. La tabla de valores (ordenados por fecha y bloques de tiempo) se crea en función de los datos de fecha y hora de los resultados de glucemia y los datos de los sistemas de infusión. Si hace clic en el título de la tabla *Fecha*, puede especificar si el orden de esta tabla debe ser ascendente o descendente. En esta tabla siempre se muestran todos los datos existentes, independientemente de los ajustes de intervalo de tiempo del informe.

The screenshot shows the 'Accu-Check Smart Pix Software' interface. The main window displays a table of data for the period from Monday, 14.07.2015, to Thursday, 18.07.2015. The table has columns for 'Fecha' (Date), 'Hora' (Time), 'Glucemia' (Glucose), 'Insulina (U)' (Insulin), and 'Comentarios' (Comments). The 'Glucemia' column includes a 'medic.' icon and a trend indicator. The 'Insulina (U)' column shows values for three different insulin pumps (1, 2, 3). The 'Comentarios' column contains the text 'Recomendado...'. The interface also features a sidebar with navigation options like 'Vista general', 'Tendencia', 'Gráfico día', 'Gráfico semana', 'Control metabólico', 'Estadísticas', 'Ajustes del dispositivo', 'Dosis basal/bolo', 'Listas de sistemas de infusi...', 'Díarios', and 'más...'. The top of the window shows the user's name 'Smith, Stefan' and the date '31.12.1999 / BG-CM'.

Fecha	Hora	Glucemia	Medic.	Insulina (U)	Comentarios
Martes 14.07.2015	22:53	222	9	4.3	Recomendado...
	22:55	222	9	0.8 I	
	06:19	258	9	1.9	Recomendado...
	06:21	---	9	2.2 I	
	07:46	129	36	---	
	08:23	---	36	3.0 I	
	08:24	119	36	---	
	09:53	119	36	3.0 I	
	12:24	85	48	1.9	Recomendado...
	12:29	---	48	3.4 I	
	19:38	71	12	---	
	19:42	---	36	---	
	20:33	---	36	---	
	20:47	---	96	---	
20:47	---	96	7.0 I		
Miércoles 15.07.2015	05:42	276	18	---	Recomendado...
05:44	---	36	1.6 I		
08:45	139	36	1.9	Recomendado...	
08:47	---	36	3.4 I		
10:34	---	36	1.0 I		
11:15	143	36	---		
12:08	---	36	---		
12:09	---	36	3.3 I		
16:21	145	6	---		
16:53	---	36	---		
17:48	140	---	---		
17:49	---	36	---		
19:59	143	48	4.0		
20:07	---	36	1.9	Recomendado...	
Jueves 18.07.2015	07:15	96	---		

Ajustar la representación de lista

Dispone de las siguientes opciones para personalizar la tabla de acuerdo con sus preferencias:

Ocultar las columnas no necesarias

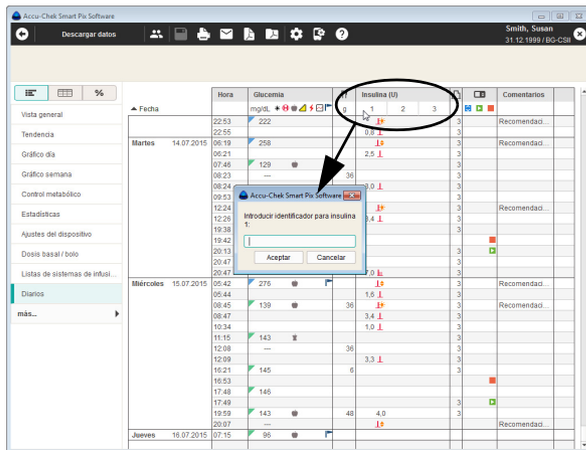
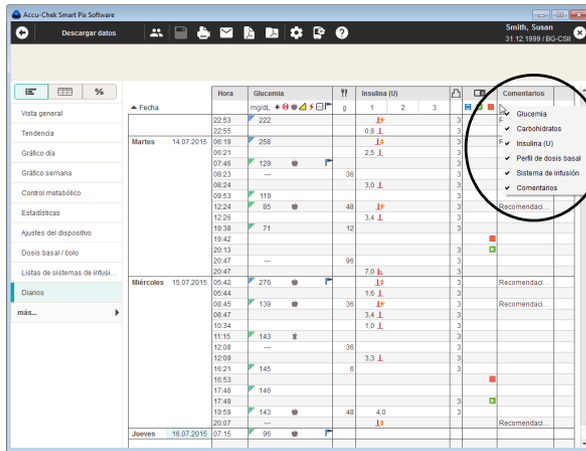
- Haga clic con el botón derecho del ratón en la línea de encabezado de la tabla para abrir el menú contextual.
- Todas las columnas que se visualizan (activadas) aparecen con una marca de verificación. Haga clic en el nombre de la columna que desee ocultar.
- Se quita la marca de verificación delante de ese nombre y la columna queda oculta.

Con un nuevo clic en ese nombre puede volver a visualizar las columnas ocultas.

Denominación de insulinas

Las insulinas se representan con las denominaciones 1, 2 y 3 (vea la página 178). En lugar de las rotulaciones de columna 1, 2, 3, puede asignar también nombres cortos (de hasta 5 caracteres, p. ej. "NPH" o "Mix") a cada tipo de insulina. El software considera por defecto la insulina 1 como insulina de acción corta o insulina de bolo, la insulina 2 como insulina de acción prolongada o insulina basal, y la insulina 3 como insulina premezclada.

- Haga clic en la cifra correspondiente en el encabezado de la columna.
- Escriba el nombre que desee (de hasta 5 caracteres).
- Haga clic en el botón *Aceptar* para guardar las modificaciones y cerrar el cuadro de diálogo.



Fecha	Hora	Glucemia	Insulina (U)	Comentarios
Martes 14.07.2015	22:53	222	1.5	Recomendad.
	22:55	222	0.8 L	
	06:19	258	1.6	Recomendad.
	06:21	---	2.2 L	
	07:46	129		
	08:23	---	3.6	
	08:24	---	3.0 L	
	09:53	119		
	12:24	85		Recomendad.
	12:26	71	2.1 L	
Miércoles 15.07.2015	19:38	71	1.2	
	19:42	---		
	20:13	---		
	20:47	---		
	20:47	---		
	05:44	270		Recomendad.
	08:45	139		Recomendad.
	08:51	---		
	10:34	---		
	11:15	143		
12:08	---			
12:09	---			
16:21	145	6		
16:53	---			
17:48	146			
17:49	---			
18:59	143	4.0		
20:07	---	1.0	Recomendad.	
Jueves 16.07.2015	07:15	95		

Seleccionar valores indicados

Haga clic en la lista con la tecla derecha del ratón para seleccionar el tipo de resultados que se debe visualizar:

- Valores de glucemia
- Resultados de control de glucemia
- Valores de calibración MCG
- Valores de glucemia sin fecha ni hora

La selección realizada se identifica con una marca de verificación y se ocultan todos los demás valores.

Editar las entradas de la lista



Se denomina “entrada de la lista” a una fila completa de la tabla, que se subdivide en varias áreas de información (p. ej. *Glucemia* o *Comentarios*). Cada entrada de la lista presenta por lo menos una fecha y una hora.

	Fecha	Hora	Glucemia	Insulina (U)	1	2	3	Comentarios
Martes 14.07.2015	22:53		222					
	22:55			0.0				Recomendac.
	08:19		258					Recomendac.
	08:21			2.5				
	07:48		129					
	08:23			3.0				
	08:24							
	09:53		119					
	12:24		85		48			Recomendac.
	12:28				3.4			
	19:38		71		12			
	19:42							
Miércoles 15.07.2015	20:13			95				
	20:47							
	05:42		276		7.0			
	05:44				1.5			Recomendac.
	08:45		139					Recomendac.
	08:47				3.4			
	09:34				1.0			
	11:15		143					
	12:08				3.3			
	15:09							
	16:21		145		6			
	16:53							
17:48		146						
17:49								
19:59		143		4.0				
20:07							Recomendac.	
Jueves 16.07.2015	07:15		86					

Para la edición de una entrada de la lista dispone de las siguientes opciones:

Puede hacer lo siguiente:

- Complementar entradas existentes con informaciones adicionales.
- Añadir manualmente nuevas entradas e introducir en ellas resultados de forma manual. Los resultados de glucemia introducidos manualmente también se pueden modificar posteriormente.
- Marcar entradas existentes como no válidas (p. ej. mediciones erróneas) para excluirlas de los informes.

No puede hacer lo siguiente:

- Modificar datos de fecha u hora y resultados leídos de los medidores.
- Modificar entradas leídas de los sistemas de infusión de insulina o marcarlas como desactivadas.

Al cerrar un registro de datos abierto, este se guardará automáticamente.

Añadir o desactivar una entrada de la lista

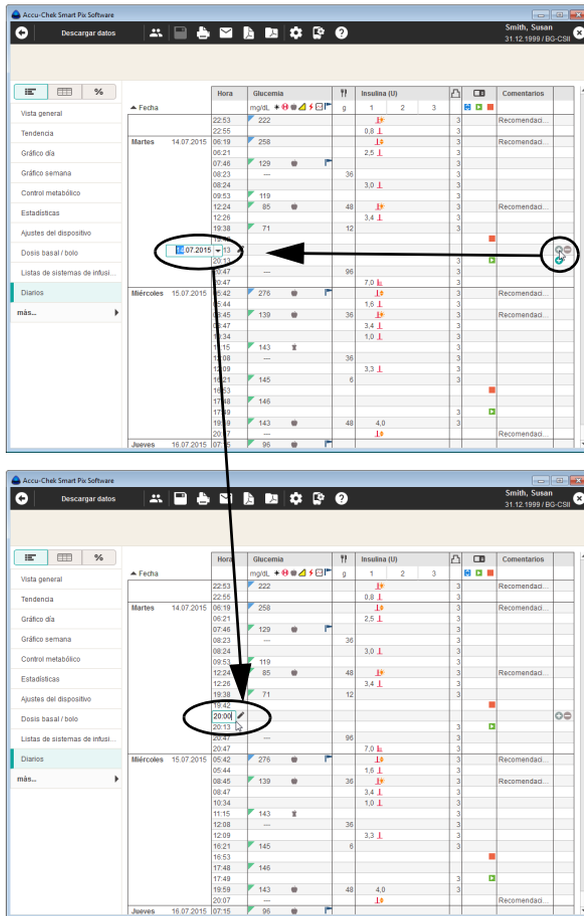
Todas las entradas de la lista tienen en el lado derecho uno o dos pequeños botones con las funciones siguientes:

- Con el botón **+** puede añadir una entrada **encima de** la fila correspondiente.
- Con el botón **-** puede desactivar la entrada marcada correspondiente (p. ej. para excluir mediciones erróneas de los informes y estadísticas). Este botón solamente se visualiza en las entradas que se pueden desactivar.

Para añadir una entrada a la lista:

- Haga clic en el botón **+** en la fila encima de la cual desee crear una nueva entrada.
- Ajuste la fecha y hora deseadas para esta entrada con las flechas.

Si el ajuste de fecha y hora no coincide con la posición actual de la entrada, la fila se desliza automáticamente a la posición correcta.



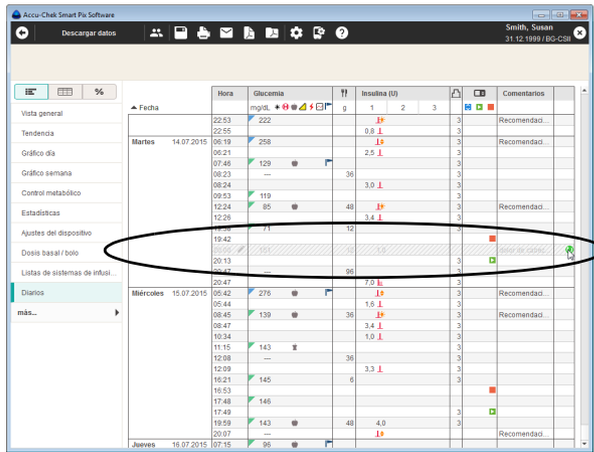
Para desactivar una entrada de la lista:

- Haga clic en el botón  en la fila que desee desactivar. La fila se resaltará en gris rayado.

Esta entrada de la lista ya no se tendrá en cuenta en informes ni estadísticas.

Para reactivar una entrada de la lista desactivada:

- Haga clic en el botón  en la fila que ha desactivado anteriormente.



Fecha	Hora	Glucemia mg/dL	Insulina [U]	Comentarios
Martes 14.07.2015	22:53	222	0.0	Recomendac...
	22:55	222	0.0	Recomendac...
	06:59	258	2.5	Recomendac...
	06:21	129	3.0	Recomendac...
	07:46	129	3.0	Recomendac...
	08:23	119	3.0	Recomendac...
	08:24	119	3.0	Recomendac...
	09:53	119	3.0	Recomendac...
	12:24	85	3.4	Recomendac...
	12:28	85	3.4	Recomendac...
Miércoles 15.07.2015	05:42	276	1.0	Recomendac...
	05:44	139	3.4	Recomendac...
	08:45	139	1.0	Recomendac...
	08:47	143	3.0	Recomendac...
	10:34	143	3.0	Recomendac...
	11:15	143	3.0	Recomendac...
	12:08	143	3.0	Recomendac...
	12:09	143	3.0	Recomendac...
	16:21	145	4.0	Recomendac...
	18:59	143	4.0	Recomendac...
Jueves 16.07.2015	07:15	96	0.0	Recomendac...

- También puede añadir o desactivar entradas mediante el menú contextual. Para ello, haga clic con el botón derecho del ratón en una entrada y seleccione en el menú que se visualiza el comando deseado.

Hora	Glucemia	Insulina (U)	Comentarios
22:53	222	0	
22:55	258	1.0	Recomendad.
06:19	129	1.1	Recomendad.
06:21	129	1.1	
07:46	119	1.1	
08:23	85	1.1	Recomendad.
08:24	71	1.1	
09:53	71	1.1	
12:24	71	1.1	
12:26	71	1.1	
19:38	275	1.0	Recomendad.
19:42	130	1.0	
20:13	130	1.0	Recomendad.
20:47	143	1.0	
20:47	145	1.0	
05:42	143	4.0	Recomendad.
05:44	98	1.0	
08:45	98	1.0	
08:47	98	1.0	
10:34	98	1.0	
11:15	98	1.0	
12:08	98	1.0	
12:09	98	1.0	
16:21	98	1.0	
16:53	98	1.0	
17:48	98	1.0	
17:49	98	1.0	
19:59	98	1.0	
20:07	98	1.0	
07:15	98	1.0	

Valores de la lista (glucemia, carbohidratos, insulina)

Los valores de las columnas se visualizan con las siguientes unidades:

- Glucemia**

La unidad corresponde a los ajustes del medidor del que se han leído los datos.
- Carbohidratos** 🍴

Puede establecer la unidad usted mismo. Para modificar la unidad que se visualiza, haga clic en el botón ▼ junto a la unidad visualizada y seleccione la unidad deseada. La unidad que seleccione aquí se utilizará también para la visualización en el informe.
- Insulina**

La unidad es generalmente U.

Se aplican las siguientes limitaciones en la entrada de valores:

- En las entradas que se han leído de los sistemas de infusión de insulina puede introducir solamente carbohidratos y comentarios, pero ningún valor de glucemia ni otros valores de insulina.
- No puede modificar los valores de glucemia leídos, pero puede marcarlos con eventos.
- Puede especificar valores de glucemia solamente en las entradas creadas manualmente.



En las entradas de la lista, los símbolos utilizados para las informaciones de los sistemas de infusión de insulina se corresponden con los símbolos descritos los informes de los sistemas de infusión de insulina.

Entrar y editar valores de glucemia

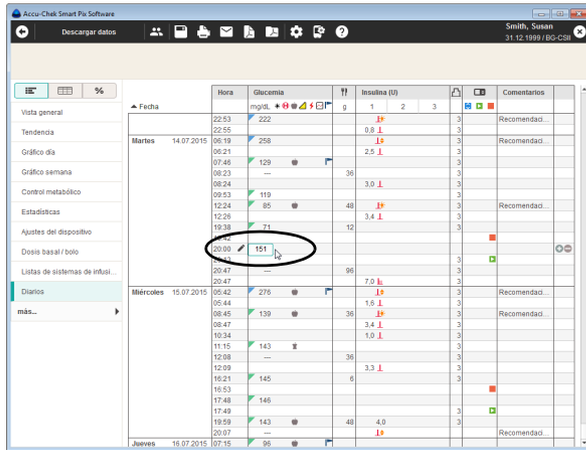
Para entrar un valor de glucemia en una entrada de la lista creada manualmente:

- Haga clic con el ratón en la entrada deseada, en la columna *Glucemia*.
- Cuando el campo de entrada se resalta, puede entrar el valor.
- Finalice la entrada del valor con la tecla de entrada.

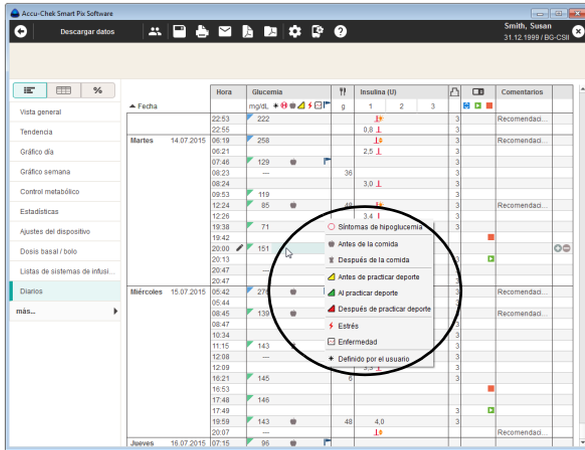
Tan pronto como haya completado la entrada de valores, la entrada aparecerá marcada con el símbolo  como entrada manual de la lista.

Para modificar o borrar un valor de glucemia entrado manualmente:

- Haga doble clic en el valor que desea modificar o borrar. El cursor parpadea en ese campo de entrada.
- Borre o modifique el valor y presione a continuación la tecla de entrada.



Fecha	Hora	Glucemia (mg/dL)	Insulina (U)	Comentarios
Martes 14.07.2015	02:53	222	0.8 I	Recomendad...
	06:19	258	1.9 I	Recomendad...
	06:21	---	2.5 I	
	07:46	129	3.0 I	
	08:23	---	3.0 I	
	08:24	---	3.0 I	
	09:53	119	3.0 I	
	12:24	85	4.8 I	Recomendad...
	12:28	---	3.4 I	
	19:38	71	12	
Miércoles 15.07.2015	05:42	151	7.0 I	
	05:44	---	1.6 I	Recomendad...
	08:49	139	3.9 I	Recomendad...
	08:47	---	3.4 I	
	10:34	---	1.0 I	
	11:15	143	3.6	
	12:08	---	3.3 I	
	12:09	---	3.3 I	
	16:21	145	6	
	16:53	---	---	
Jueves 16.07.2015	17:48	146	---	
	17:49	---	4.0	
	19:59	143	4.8	Recomendad...
20:07	---	---		
07:15	96	---		



Para marcar un valor de glucemia con un evento:

- Haga clic con el ratón en la entrada deseada, en el área de la derecha junto al valor de glucemia.
- Seleccione en el menú que aparece el evento deseado haciendo clic en él una vez.

El evento seleccionado se visualiza como un símbolo a la derecha junto al valor de glucemia. De este modo puede marcar un valor de glucemia con hasta seis eventos.

Para eliminar un evento (símbolo):

- Haga clic con el ratón en la entrada deseada, en el área de la derecha junto al valor de glucemia.
- En el menú que se visualiza, los símbolos de eventos asignados se visualizan mediante un recuadro. Haga clic una vez en el símbolo ya encuadrado que desea borrar.

El símbolo correspondiente desaparece de esta entrada.

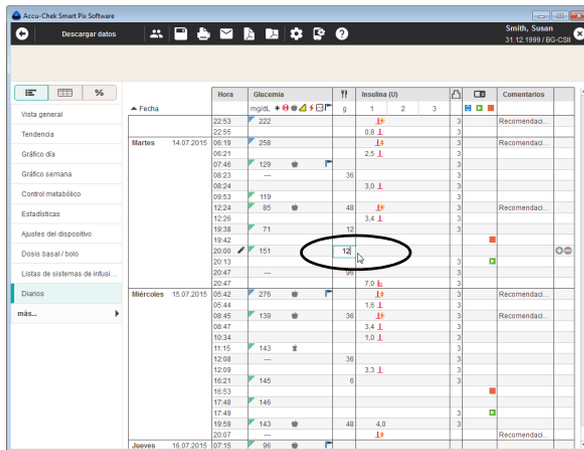
Entrar y editar carbohidratos

Para entrar un valor de carbohidratos en una entrada de la lista creada manualmente o leída de un medidor o de un sistema de infusión de insulina:

- Haga clic con el ratón en la entrada deseada, en la columna *Carbohidratos* .
- Cuando el campo de entrada se resalta, puede entrar el valor.
- Finalice la entrada del valor con la tecla de entrada.

Para modificar o borrar un valor de carbohidratos entrado manualmente:

- Haga doble clic en el valor que desea modificar o borrar. El cursor parpadea en ese campo de entrada.
- Borre o modifique el valor y presione a continuación la tecla de entrada.



Fecha	Hora	Glucemia mg/dL	Insulina (U)	Comentarios
Martes 14.07.2015	22:53	222	0.8	Recomendad...
	06:19	258	2.5	Recomendad...
	06:21	---	3.0	
	07:46	129	3.0	
	08:23	---	3.4	
	08:24	---	---	
	09:53	119	---	
	12:24	85	4.8	Recomendad...
	12:26	71	12	
	19:38	71	---	
Miércoles 15.07.2015	20:47	151	7.0	Recomendad...
	05:42	276	1.6	Recomendad...
	05:44	---	3.4	
	08:46	139	1.0	Recomendad...
	08:47	---	3.3	
	10:34	143	3.3	
	11:15	---	6	
	12:09	145	---	
	16:21	145	4.0	
	16:53	146	---	
Jueves 16.07.2015	17:48	143	---	Recomendad...
	17:49	---	---	
	20:07	96	---	

Entrar y editar una dosis de insulina

Los tipos de insulina 1, 2 y 3 se clasifican en la lista como sigue:

Si utiliza un sistema de infusión de insulina, la insulina del sistema de infusión se registra automáticamente como *Insulina 1*.

Si no utiliza un sistema de infusión de insulina, puede asignar p. ej. *Insulina 1* a la insulina de acción corta utilizada, *Insulina 2* a la insulina de acción prolongada e *Insulina 3* a la insulina premezclada.

Para entrar una dosis de insulina en una entrada de la lista creada manualmente o leída de un medidor:

- Haga clic con el ratón en la entrada que desee, en la columna *Insulina 1*, *2* o *3* (es posible que esas columnas también tengan nombres asignados por usted).
- Cuando el campo de entrada se resalta, puede entrar el valor.
- Finalice la entrada del valor con la tecla de entrada.

Para modificar o borrar una dosis de insulina entrada manualmente:

- Haga doble clic en el valor que desea modificar o borrar. El cursor parpadea en ese campo de entrada.
- Borre o modifique el valor y presione a continuación la tecla de entrada.

		Hora	Glucemia	Insulina (I)		Comentarios		
			mg/dL	g	1	2	3	
		22:53	222		1.9			Recomendado
		22:55			3.0 I			
	Martes 14.07.2015	05:19	258		1.9			Recomendado
		05:21			2.5 I			
		07:46	129					
		08:23	---	36				
		08:24			3.0 I			
		09:53	119					
		12:24	85	48	1.9			Recomendado
		12:28			3.4 I			
		19:38	71	10				
		19:42						
		20:00	151	12	1			
		20:13	---					
		20:47	---	99				
		20:47						
	Miércoles 15.07.2015	05:42	276		7.0 I			Recomendado
		05:44			1.9 I			
		08:45	139	36	1.9			Recomendado
		08:47			2.4 I			
		10:34			1.9 I			
		11:15	143					
		12:08	---	38				
		12:09			3.3 I			
		16:21	145	6				
		16:53						
		17:48	146					
		17:49						
		18:59	143	48	4.0			Recomendado
		20:07	---		1.9			
	Jueves 16.07.2015	07:16	96					

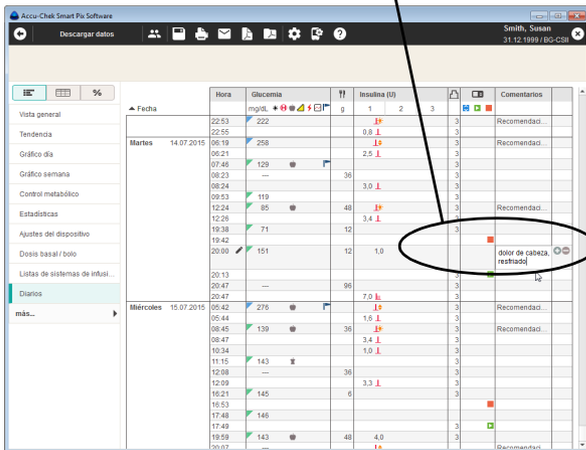
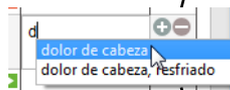
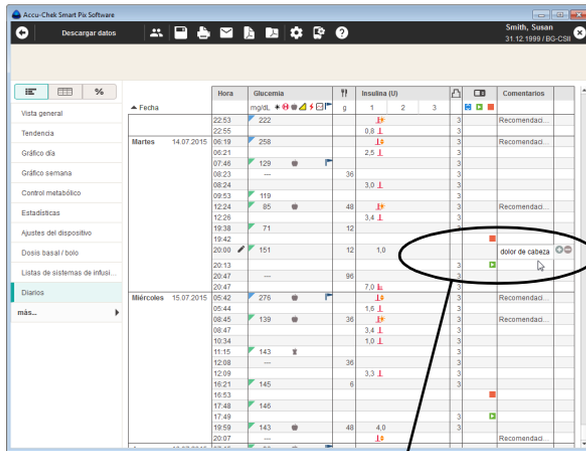
Añadir, modificar o borrar un comentario

Para añadir un comentario a una entrada de la lista:

- Haga clic con el ratón en la columna *Comentarios* en la entrada a la que desea añadir el comentario.
- Cuando el campo de comentarios se resalta, puede entrar el texto que desee. Si ya ha entrado un comentario, los términos correspondientes se le ofrecerán automáticamente en el futuro en una lista para su selección, si el nuevo comentario comienza con la misma letra inicial. Simplemente haga clic en el comentario que se visualiza en la lista si desea entrarlo de nuevo.
- Finalice la entrada del texto con la tecla de entrada.

Cuando se leen los datos de un sistema de infusión de insulina, determinados eventos guardados del sistema de infusión aparecen automáticamente como entradas en la columna de comentarios.

-  Si crea una nueva entrada solo para un comentario que no contiene **ninguna** información más, aparece para ese comentario una marca en la barra de tiempo (vea la página 110). Utilice esta función para identificar con esos comentarios globales p. ej. el inicio de una nueva terapia.



Para modificar un comentario existente:

- Haga doble clic en el comentario que desea modificar. El cursor parpadea en ese campo de texto.
- Modifique el texto como desee.
- Finalice la entrada del texto con la tecla de entrada.

Para borrar un comentario existente:

- Haga doble clic en el comentario que desea borrar. El cursor parpadea en ese campo de texto.
- Borre el texto.
- Tras borrar el texto, presione la tecla de entrada.

Diario

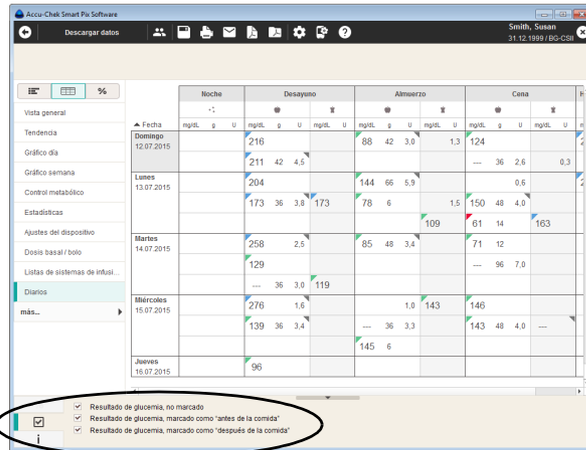
El diario genera una vista general de los resultados de glucemia, cantidades de carbohidratos y dosis de insulina. Dependiendo de las opciones de visualización seleccionadas, la tabla se visualiza en bloques de tiempo relacionados con la comida o con división en 24 horas.

Bloques de tiempo relacionados con la comida

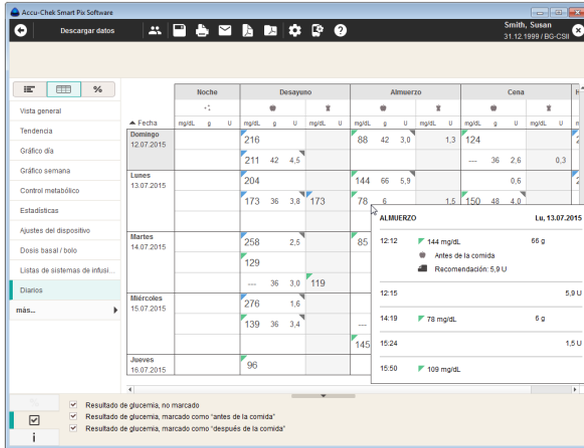
La tabla se crea conforme a la información de fecha y hora de los resultados de glucemia. La tabla está dividida en bloques de tiempo horizontalmente y ordenada según la fecha verticalmente. Un marcador de comida existente clasifica el resultado siempre en la columna correspondiente (antes/después de la comida) incluso aunque la información de la hora no coincida con el marcador.

Los bloques de tiempo en los que hay comidas están subdivididos a su vez en áreas de antes y después de la comida. Los valores sin fecha y hora no se mostrarán en el diario. No obstante, los encontrará en el elemento de informe *Lista*.

En la leyenda hay casillas de verificación con las que se pueden atenuar determinados resultados de glucemia (no marcados o marcados como antes/después de la comida).



Fecha	Noche		Desayuno		Almuerzo		Cena					
	ng/dl	U	ng/dl	U	ng/dl	U	ng/dl	U				
Domingo 12.07.2015			216		88	42	3.0	1.3	124			
	211	42	4.5					36	2.6	0.3		
Lunes 13.07.2015			204		144	66	5.9			0.6		
	173	36	3.8	173	78	6		1.5	150	48	4.0	
							109		61	14	163	
Martes 14.07.2015			258	2.5		85	48	3.4		71	12	
			129							96	7.0	
				36	3.0	119						
Miércoles 15.07.2015			276	1.6			1.0	143		146		
			139	36	3.4			36	3.3	143	48	4.0
						145	6					
Jueves 16.07.2015			96									



Para cada entrada es posible visualizar información detallada:

- Haga clic con el ratón en la entrada de la que desee obtener más información.

Se muestran los detalles sobre esa entrada:

- Para glucemia: fecha, hora, resultado, marcador (antes/después de la comida, si existe este dato), comentario.
- Para insulina: fecha, hora, cantidad de insulina, comentario.
- Para carbohidratos: fecha, hora, cantidad, comentario.

Si hay entradas para las que existe información adicional (p. ej. marcadas con el evento *Definido por el usuario*), estas se visualizan con un triángulo gris en la esquina superior derecha. Los valores de glucemia, de carbohidratos y de insulina que están temporalmente próximos (<10 minutos) se interpretan como un evento y, por lo tanto, se representan uno junto a otro en una línea.

División en 24 horas

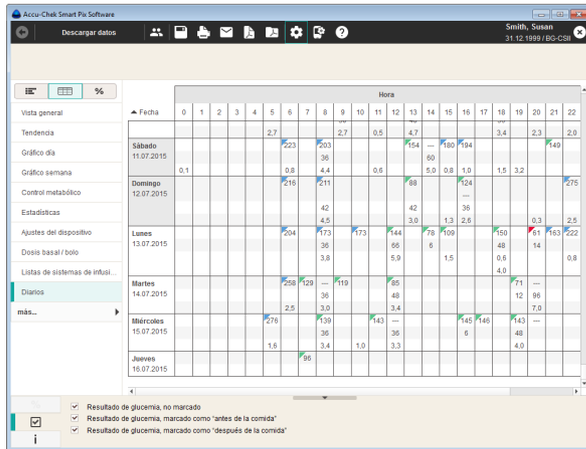
La tabla también se puede visualizar con una división en 24 horas. Para ajustar esta forma de visualización:

- Abra en *Ajustes de software*  la pestaña *Ajustes generales*.
- Seleccione bajo *Opciones de visualización* la opción *Formato de diario: División 24 horas* (vea la página 37).

La tabla se crea conforme a la información de fecha y hora de los resultados de glucemia. La tabla está dividida en 24 horas horizontalmente y ordenada según la fecha verticalmente.

Adicionalmente, en el borde derecho de cada día se muestran las siguientes informaciones:

- **Glucemia media:** Valor medio de los resultados de glucemia evaluados del día respectivo.
- **Cantidad total de carbohidratos** del día respectivo.
- **Cantidad total de insulina** del día respectivo.



	Hora																							
Fecha	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	
Sábado 11.07.2015						2.7			2.7	0.5	4.7	1.54	1.80	1.94			3.4	2.3	2.0					223 36 0.8 4.4
Domingo 12.07.2015							2.11				0.6	6.8			1.24					1.5	3.2			42 36 4.5 3.8
Lunes 13.07.2015						2.34	1.73	1.73	1.44	3.0	7.9	1.00	1.50		1.5	4.0	1.4	1.63	2.22					42 36 5.9 3.8
Martes 14.07.2015						2.58	1.29	1.19	1.65			3.4							1.71					36 3.0 3.8 3.0
Miércoles 15.07.2015						2.76		1.39	1.43			3.6			1.42	1.46	1.43							36 3.4 1.0 3.3
Jueves 16.07.2015							1.6		3.4	1.0	3.3													66

Fecha	Glucemia				Carbohidratos		Insulina		Insulina	
	Número de mediciones	Glucemia media mg/dL	Desviación estándar mg/dL	Hipos	g	U	U	U	Número de bolos	Basal/Bolo %
09.07.2015	8	217	32	0	24	29.2	14.4	13.8	8	8
Viernes 10.07.2015	10	218	60	0	114	33.4	15.2	18.2	7	7
Sábado 11.07.2015	6	184	29	0	98	33.0	15.6	17.4	9	9
Domingo 12.07.2015	5	183	76	0	120	28.0	13.9	14.1	6	6
Lunes 13.07.2015	10	148	52	1	170	31.5	15.0	16.6	6	6
Martes 14.07.2015	5	132	74	0	192	30.0	14.1	15.9	4	4
Miércoles 15.07.2015	6	165	54	0	126	25.1	11.8	13.3	5	5
Jueves 16.07.2015	1	96	-	0						

Estadísticas diarias %

Estadísticas diarias es una tabla estructurada cronológicamente con una distribución de columnas por glucemia o resultados de MCG, carbohidratos e insulina. Para cada día se introducen los valores estadísticos correspondientes (promedios, números, etc.).

Área Glucemia

- **Número de mediciones:** Número de resultados de glucemia evaluados en este día.
- **Glucemia media:** Promedio de todos los resultados de glucemia medidos en este día.
- **Desviación estándar:** Desviación estándar o dispersión de los resultados de glucemia evaluados.
- **Hipos:** Número de hipoglucemias.

Área Resultados de MCG

- **Uso de sensor:** Parte proporcional en el periodo de tiempo seleccionado en el que se han medido resultados de MCG.
- **Mediana:** El valor central de todos los resultados de MCG medidos del día respectivo.
- **Variabilidad de MCG (RIC):** El rango en el que se encuentran el 50 % de todos los resultados.
- **Hipos:** Número de hipoglucemias.

Área Carbohidratos

- **Carbohidratos:** Cantidad de carbohidratos ingeridos en este día.

Área Insulina

- **Insulina:** Cantidad total de insulina administrada (bolo y basal).
- **Basal:** Cantidad total de insulina basal administrada.
- **Bolo:** Bolo total suministrado.
- **Número de bolos:** Número de bolos administrados durante ese día.
- **Basal / bolo:** Relación entre insulina basal y de bolo.

5.7 Referencias bibliográficas para los informes

Índice de glucemia alto / Índice de glucemia bajo

Kovatchev BP, Cox DJ, Gonder-Frederick LA, Clarke WL (1997)	Symmetrization of the blood glucose measurement scale and its applications. <i>Diabetes Care</i> , 20 , 1655–1658
Kovatchev BP, Cox DJ, Gonder-Frederick LA, Young-Hyman D, Schlundt D and Clarke WL (1998)	Assessment of Risk for Severe Hypoglycemia Among Adults with IDDM: Validation of the Low Blood Glucose Index. <i>Diabetes Care</i> , 21 , 1870–1875
Kovatchev BP, Straume M, Cox DJ, Farhi LS (2001)	Risk Analysis of Blood Glucose Data: A Quantitative Approach to Optimizing the Control of Insulin Dependent Diabetes. <i>J of Theoretical Medicine</i> , 3 : 1–10.
Kovatchev BP, Cox DJ, Gonder-Frederick LA and WL Clarke (2002)	Methods for quantifying self-monitoring blood glucose profiles exemplified by an examination of blood glucose patterns in patients with Type 1 and Type 2 Diabetes. <i>Diabetes Technology and Therapeutics</i> , 4 (3): 295–303.

Riesgo de hipoglucemia

Kovatchev BP, Cox DJ, Gonder-Frederick LA, Young-Hyman D, Schlundt D and Clarke WL (1998)	Assessment of Risk for Severe Hypoglycemia Among Adults with IDDM: Validation of the Low Blood Glucose Index. <i>Diabetes Care</i> , 21 , 1870–1875
Kovatchev BP, Straume M, Cox DJ, Farhi LS (2001)	Risk Analysis of Blood Glucose Data: A Quantitative Approach to Optimizing the Control of Insulin Dependent Diabetes. <i>J of Theoretical Medicine</i> , 3 : 1–10.
Kovatchev BP, Cox DJ, Gonder-Frederick LA and WL Clarke (2002)	Methods for quantifying self-monitoring blood glucose profiles exemplified by an examination of blood glucose patterns in patients with Type 1 and Type 2 Diabetes. <i>Diabetes Technology and Therapeutics</i> , 4 (3): 295–303.
Kovatchev BP, Cox DJ, Kumar A, Gonder-Frederick L, Clarke WL (2003)	Algorithmic Evaluation of Metabolic Control and Risk of Severe Hypoglycemia in Type 1 and Type 2 Diabetes Using Self-Monitoring Blood Glucose Data, <i>Diabetes technology & Therapeutics</i> , 5 (5): 817–828.
Cox DJ, Gonder-Frederick L, Ritterband L, Clarke W, Kovatchev BP (2007)	Prediction of Severe Hypoglycemia, <i>Diabetes Care</i> 30 : 1370–1373.

Intervalo ideal para valores de glucemia

American Diabetes Association and The Endocrine Society Workgroup	Hypoglycemia and Diabetes: Consensus Report. <i>Diabetes Care</i> 36 (5): 1384–1395.
AACE/ACE Diabetes Guidelines	Clinical Practice Guidelines – 2015. <i>Endocrine Practice</i> 21 (Supplement 1) 8–9.
American Diabetes Association	Standards of Medical Care in Diabetes 2016, <i>Diabetes Care</i> 39 (Supplement 1): 39–46.

Variabilidad glucémica

Hirsch IB, Parkin CG (2005)	Is A1C the Best Measure of Glycemic Control? <i>Business Briefing: US Endocrine Review 2005</i> : 22–24.
Kovatchev BP (2006)	Is Glycemic Variability Important to Assessing Antidiabetes Therapies? <i>Current Diabetes Reports</i> , 6 : 350–356.

Recomendaciones para la práctica clínica

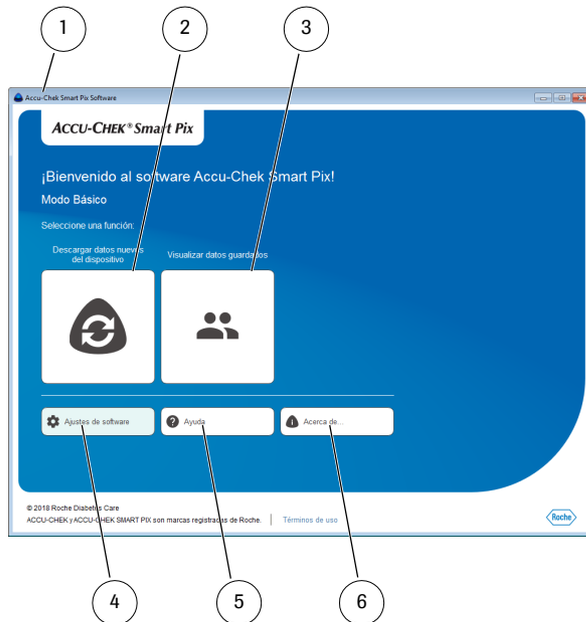
AACE/ACE Diabetes Guidelines	Clinical Practice Guidelines – 2015. <i>Endocrine Practice</i> 21 (Supplement 1) 8–9.
American Diabetes Association	Standards of Medical Care in Diabetes 2016, <i>Diabetes Care</i> 39 (Supplement 1): 39–46.
Ceriello A, Colagiuri S. (2008)	International Diabetes Federation guideline for management of postmeal glucose: a review of recommendations. <i>Diabet Med.</i> 25 (10): 1151–1156.
International Diabetes Federation (2012)	Global Guideline for Type 2 Diabetes
International Diabetes Federation (2012)	Guideline for Management of Post Meal Glucose in Diabetes
Rewers MJ, Pillay K, de Beaufort C, Craig ME, Hanas R, Acerini CL, Maahs DM (2014)	ISPAD: Assessment and monitoring of glycemic control in children and adolescents with diabetes. <i>Pediatric Diabetes 2014</i> : 15 (Supplement 20): 102–114.

Ambulatory Glucose Profile

Bergental RM, Ahmann AJ, Bailey T, et al. (2013)	Recommendations for standardizing glucose reporting and analysis to optimize clinical decision making in diabetes: the ambulatory glucose profile. <i>J Diabetes Sci Technol</i> . 2013; 7 (2): 562–578.
Matthaei S, Dealaz RA, Bosi E, Evans M, Geelhoed-Duijvestijn, M J.	Consensus recommendations for the use of Ambulatory Glucose Profile in clinical practice. <i>The British Journal of Diabetes and Vascular Disease</i> . 2014; 14 (4): 5 ^{er} .

6 Software Accu-Chek Smart Pix – Modo básico

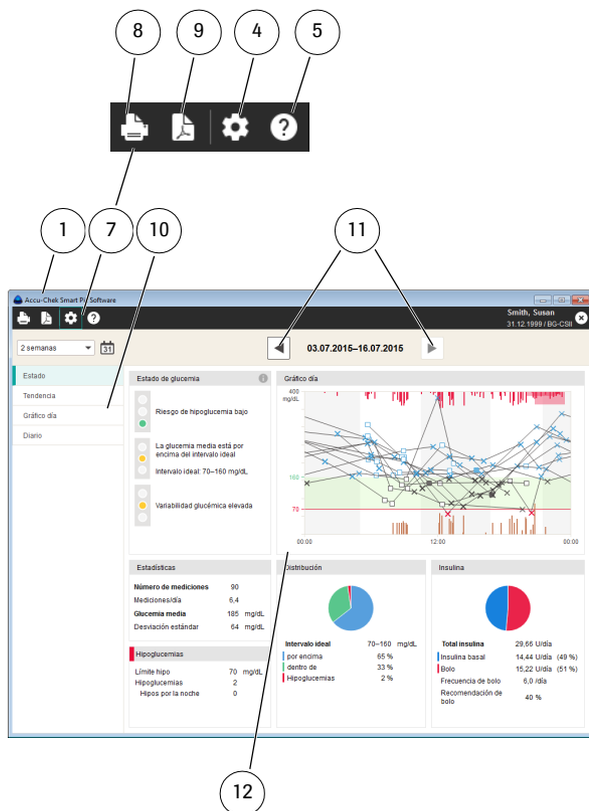
6.1 Vista general del software y los botones



La ventana del programa del software Accu-Chek Smart Pix muestra directamente después del inicio los siguientes elementos:

- 1 Barra de título de la ventana del programa, muestra el nombre del programa y los botones para minimizar, maximizar y cerrar la ventana. Si la opción para la asignación automática de datos del dispositivo está activada, esto se mostrará también en la barra de título.
- 2 Botón *Descargar datos nuevos del dispositivo*
Abre el archivo de ayuda para preparar los dispositivos para la transferencia de datos.
- 3 Botón *Visualizar datos guardados*
Puede abrir un registro de datos existente o crear uno nuevo.
- 4 Botón *Ajustes de software*
Utilice este botón para ajustar la configuración del software Accu-Chek Smart Pix.
- 5 Botón *Ayuda*
Utilice este botón para visualizar las instrucciones de uso.
- 6 Botón *Acerca de...*
Utilice este botón para visualizar las versiones de software y las opciones de actualización.

La interfaz de usuario requiere una resolución de pantalla mínima de 1.024 x 768 píxeles. En pantallas grandes, el tamaño de la ventana se puede maximizar donde se desee dentro de la superficie de la pantalla.



Cuando se visualiza un informe, en la ventana del programa se encuentran los siguientes elementos:

-
- 7** Barra de botones, con los botones para seleccionar las funciones del programa.

 - 8** Botón *Imprimir*
Puede imprimir los elementos de informe seleccionados en la impresora que desee.

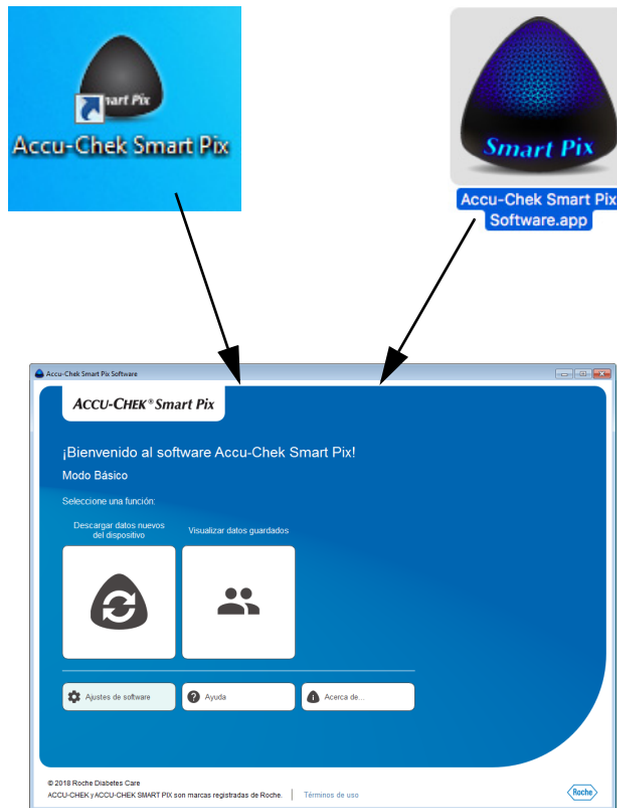
 - 9** Botón *Guardar informe en PDF*
Los elementos de informe seleccionados se guardan en un archivo PDF.

 - 10** Panel de navegación para seleccionar qué elemento del informe visualizar.

 - 11** Botones para seleccionar el intervalo de tiempo.

 - 12** Área de visualización para informes y registros de datos.

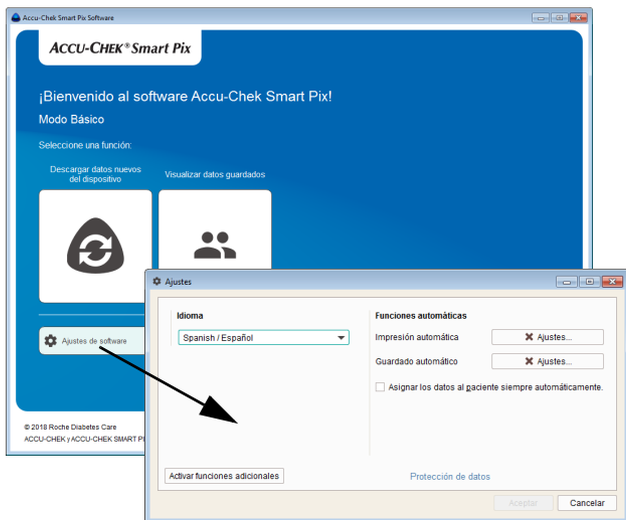
6.2 Iniciar el software



Para iniciar el software Accu-Chek Smart Pix, haga doble clic directamente en el archivo de programa *Accu-Chek Smart Pix Software.exe* (o bien *Accu-Chek Smart Pix Software.app*) o en un acceso directo existente (vea el capítulo 2.2).

- Si solamente desea utilizar el programa para editar un registro de datos ya guardado o para visualizar informes guardados, no es necesario conectar el dispositivo Accu-Chek Smart Pix.
- Si desea utilizar el programa para leer datos nuevos, conecte el dispositivo Accu-Chek Smart Pix o un medidor adecuado (por ejemplo, el medidor de glucemia Accu-Chek Mobile directamente por USB).

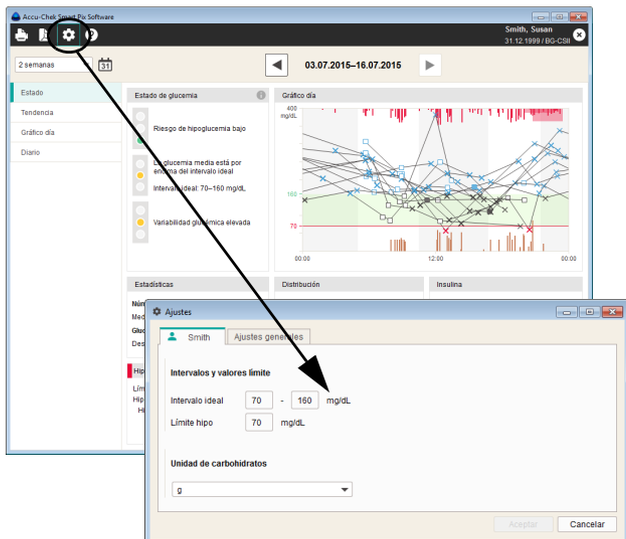
6.3 Configurar el software



Puede configurar individualmente determinados aspectos del software Accu-Chek Smart Pix para personalizarlo según sus necesidades.

Haga clic en el botón *Ajustes de software*  para abrir el cuadro de diálogo correspondiente. En este cuadro encontrará sectores de ajuste dependientes de la situación, visibles mediante las pestañas que aparecen en la parte superior de la ventana:

- Si no hay ningún registro de datos abierto, solo encontrará el sector de ajuste *Ajustes generales*.
- Si hay un registro de datos abierto, encontrará el sector de ajuste *Ajustes generales* y un segundo sector de ajuste con el nombre del registro de datos abierto.

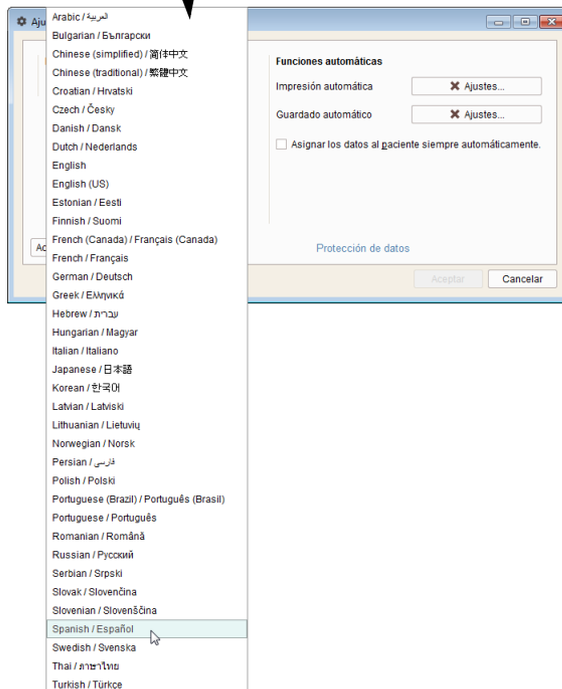
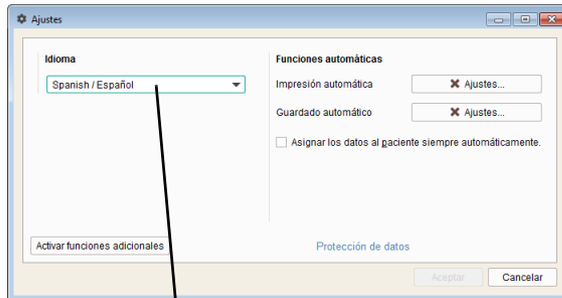


Para todos los ajustes descritos en las páginas siguientes se aplica lo siguiente:

Haga clic en el botón *Aceptar* para guardar los ajustes modificados y cerrar el cuadro de diálogo. Haga clic en el botón *Cancelar* para descartar los ajustes realizados y cerrar el cuadro de diálogo sin cambios.

Ajustes generales

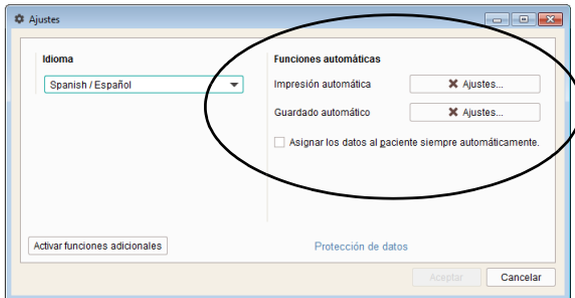
En el sector *Ajustes generales* se encuentran las siguientes opciones de configuración:



- **Idioma:** Seleccione el idioma que se debe utilizar en la interfaz de usuario y los informes. Siempre y cuando el software Accu-Chek Smart Pix sea compatible con el idioma ajustado en el ordenador, se utilizará este automáticamente.
- **Impresión automática:** Los datos del dispositivo se pueden imprimir automáticamente a petición.
- **Guardado automático:** Los datos del dispositivo se pueden guardar como PDF automáticamente a petición.
- Los datos del dispositivo se pueden asignar a petición automáticamente a un paciente existente mediante el número de serie. Cuando esta opción está activada, al descargar los datos de un dispositivo conocido no se preguntará cómo proceder con los datos.

Seleccionar el idioma

- Haga clic en el idioma configurado actualmente para abrir la lista de selección.
- Haga clic en el idioma deseado para seleccionarlo.



Funciones automáticas

Con las funciones automáticas puede realizar las siguientes actividades más fácilmente:

- Importar automáticamente los datos del dispositivo. Esta función siempre está activa y no se puede ajustar.
- Después de la importación, los datos se pueden añadir automáticamente a un registro de datos existente. Para activar esta función, haga clic en la casilla de verificación correspondiente, que se marcará con una marca de verificación.
- Imprimir automáticamente los datos del dispositivo.
- Guardar automáticamente los datos del dispositivo.
- Descargar e instalar automáticamente actualizaciones del software.

El término “registro de datos” incluye todos los datos leídos de los dispositivos (incluso los que se hayan añadido manualmente) y que se asignan a una persona determinada. En principio, los datos leídos se guardan (en un registro de datos nuevo o bien en un registro de datos existente), a menos que al importarlos responda a la pregunta correspondiente con *No*. En este caso, los datos importados solo se visualizarán temporalmente y se borrarán con la próxima importación o al cerrar la ventana.

La primera vez que se realice una importación desde un dispositivo se puede crear un nuevo registro de datos o asignar el dispositivo a un registro de datos existente. Los datos de las siguientes importaciones desde el mismo dispositivo se añadirán a los datos existentes de esta persona automáticamente o bien tras solicitar su confirmación.



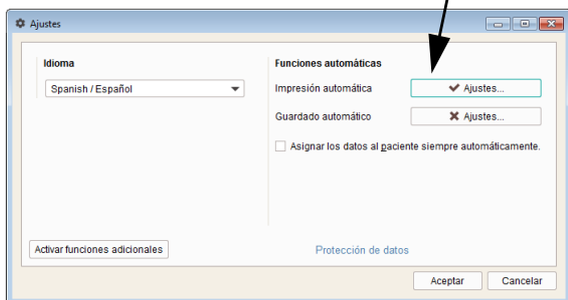
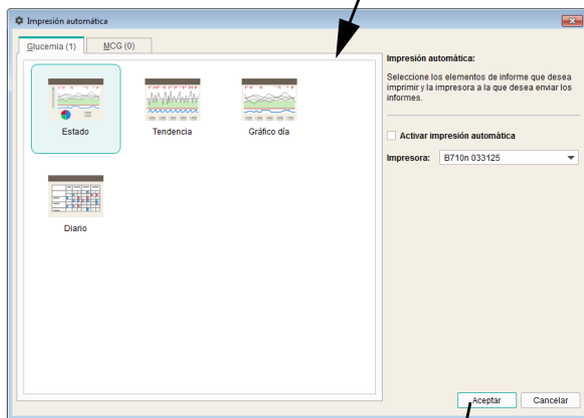
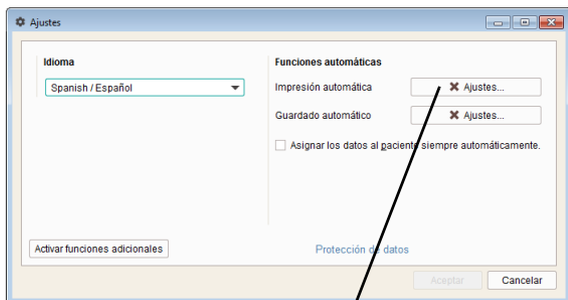
No utilice la función *Asignar los datos al paciente siempre automáticamente* si utiliza los mismos dispositivos para múltiples pacientes. Si un dispositivo se entrega a otra persona sin que haya tenido lugar una asignación manual al nuevo registro de datos de paciente correspondiente, durante la importación puede darse una **asignación incorrecta de los datos**.

Impresión automática

Para utilizar esta función, debe seleccionar una impresora disponible en el ordenador, así como los informes que hay que imprimir.

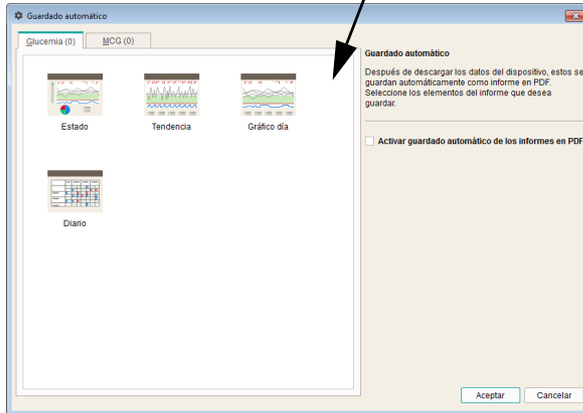
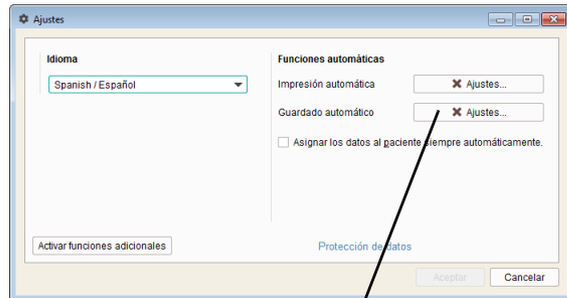
- En *Impresión automática* haga clic en el botón *Ajustes*.
- En el cuadro de diálogo siguiente, haga clic en la casilla de verificación *Activar impresión automática*. Se marca con una marca de verificación.
- Seleccione la *Impresora* deseada.
- Seleccione los elementos de informe que desee imprimir. Un solo clic selecciona un elemento de informe (resaltado en color) y un nuevo clic en el mismo elemento de informe cancela la selección.
- Haga clic sucesivamente en las pestañas *Glucemia* y *MCG* para seleccionar por separado los elementos de informe que hay que imprimir para cada uno de estos informes.
- Haga clic en el botón *Aceptar* para guardar las entradas.

A continuación, el botón *Ajustes* aparecerá con una marca de verificación ✓ que indica que la función correspondiente está activada. En los botones de las funciones que no estén activadas se muestra una ✕.



Guardado automático

Esta función guarda los informes automáticamente como archivos PDF y es independiente de la función de guardado para registros de datos.



- En *Guardado automático* haga clic en el botón *Ajustes*.
- En el cuadro de diálogo siguiente, haga clic en la casilla de verificación *Activar guardado automático de los informes en PDF*. Se marca con una marca de verificación.
- Seleccione los elementos de informe que desee guardar como archivo PDF. Un solo clic selecciona un elemento de informe (resaltado en color) y un nuevo clic en el mismo elemento de informe cancela la selección.
- Haga clic sucesivamente en las pestañas *Glucemia* y *MCG* para seleccionar por separado los elementos de informe que hay que guardar para cada uno de estos informes.
- Haga clic en el botón *Aceptar* para guardar las entradas.

A continuación, el botón *Ajustes* aparecerá con una marca de verificación ✓ que indica que la función correspondiente está activada. En los botones de las funciones que no estén activadas se muestra una ✕.

 Los archivos PDF se guardan en la carpeta *PDF Reports* (en la carpeta del programa).

Actualización automática

Cada vez que se inicia el programa, el software Accu-Chek Smart Pix comprueba automáticamente si hay actualizaciones disponibles para el sistema Accu-Chek Smart Pix (software, dispositivo, instrucciones de uso). Las versiones más actuales se descargan e instalan automáticamente.

 Los registros de datos y los ajustes de software permanecen inalterados al realizar una actualización.

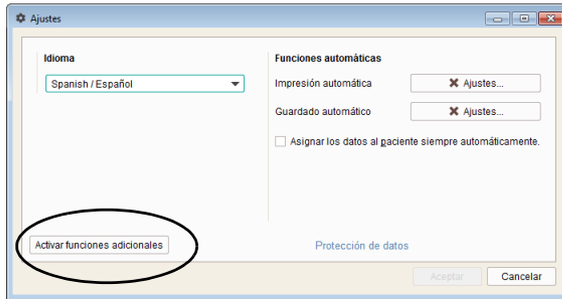
Tan pronto como haya una nueva versión disponible en el servidor de actualizaciones, se actualizan los componentes correspondientes como se describe a continuación:

- El software Accu-Chek Smart Pix se actualizará la próxima vez que se inicie el programa (tras solicitar su confirmación).
- Un dispositivo Accu-Chek Smart Pix conectado se actualizará la próxima vez que se inicie el programa (tras solicitar su confirmación).
- Las versiones más actuales de las instrucciones de uso en el idioma seleccionado se guardarán en la carpeta *_Manuals* y estarán disponibles mediante el botón *Ayuda* .

 Si ha desactivado las actualizaciones automáticas, después de recibir una indicación sobre una actualización, puede volver a activar la función con el botón *Actualización de software...* en el cuadro de diálogo *Sobre Accu-Chek Smart Pix* (vea la página 228).

Cambiar al modo avanzado (solo versión para Windows)

El cambio al modo avanzado se realiza en la pestaña *Ajustes generales* del cuadro de diálogo *Ajustes*:



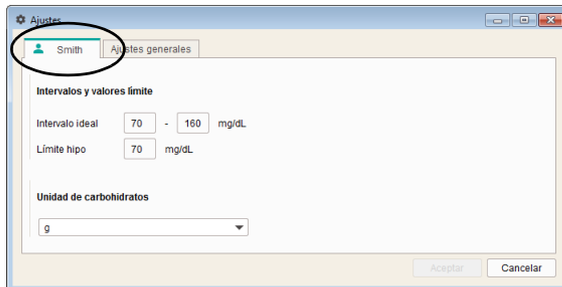
- Haga clic en el botón *Activar funciones adicionales* para cambiar del modo básico al modo avanzado.



No es posible cambiar entre un modo y otro mientras se está visualizando un registro de datos.

Ajustes individuales para el registro de datos del paciente visualizado actualmente

En este sector, cuya denominación depende del registro de datos abierto actualmente, encontrará opciones de ajuste para la adaptación individualizada del informe.



Utilice el sector de ajuste si desea modificar los ajustes para el registro de datos del paciente visualizado actualmente. Los cambios realizados aquí **solamente** se aplican al registro de datos abierto actualmente y se guardan con este.

Intervalo ideal

El *Intervalo ideal* se refiere tanto a resultados de glucemia como a resultados de MCG. En los resultados de glucemia se representa el promedio aritmético de todos los resultados de medición (glucemia media). En los resultados de MCG se representa la media de todos los resultados de MCG (mediana de MCG). El ajuste de estos valores límite determina qué valores se encuentran en el intervalo ideal (verde), por encima o por debajo del intervalo ideal (amarillo) o por debajo del límite hipo o por encima del límite para el intervalo superior rojo (rojo) al indicarse el estado. Estos valores también se utilizan para mostrar el intervalo ideal y el límite hipo en los informes de glucosa.



El *Límite hipo* solo puede ser una advertencia fiable de hipoglucemia si el valor límite se ha elegido correctamente. Por ello es imprescindible que consulte al personal sanitario antes de modificar el valor límite. Esta función no sustituye a una formación sobre hipoglucemia por el equipo de personal sanitario.

Unidad de carbohidratos

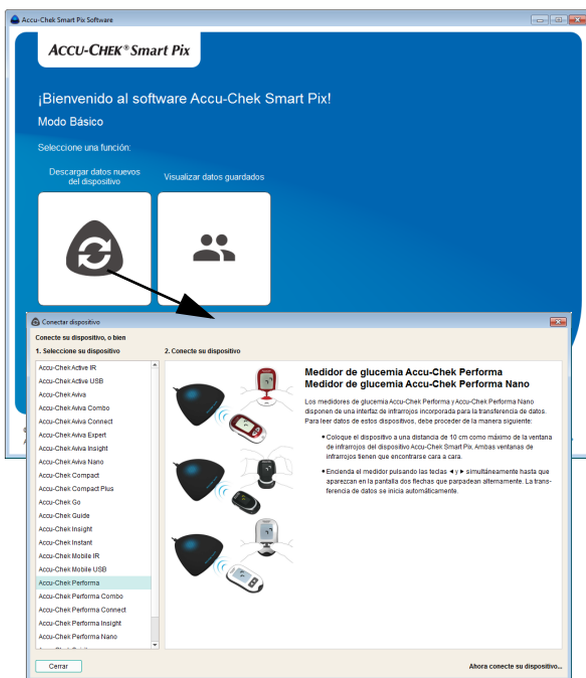
Seleccione la *Unidad de carbohidratos* que se debe utilizar para visualizar las cantidades correspondientes en diferentes elementos de informe.

6.4 Trabajar con el software

El software Accu-Chek Smart Pix le ofrece las siguientes posibilidades:

- Visualización de informes con elementos gráficos, estadísticos y en formato de tabla.
- Maximizar elementos de informe gráficos según la superficie de pantalla disponible y analizar detalladamente.
- Archivo del informe con elementos seleccionados como archivo PDF.
- Imprimir informe con elementos seleccionados.
- Creación de registros de datos para varios pacientes o usuarios, con asignación de los dispositivos utilizados.
- Lectura y guardado de los registros de datos y automatización de informes.
- Efectuar actualizaciones de software.

6.5 Leer datos



El software Accu-Chek Smart Pix espera una transferencia de datos en cuanto se ha iniciado el programa. Durante el programa en curso no es necesario realizar ningún paso para iniciar la transferencia.

- Si **no** sabe cómo se prepara su dispositivo (medidor, administrador de diabetes o sistema de infusión de insulina) para la transferencia de datos, haga clic en el botón *Descargar datos nuevos del dispositivo* para abrir el archivo de ayuda correspondiente.

Seleccione su dispositivo en la lista que se visualiza en la columna izquierda y lea la información sobre la preparación para la transferencia de datos.

- Prepare el dispositivo para la transferencia de datos conforme a dicha información. La transferencia de datos se inicia automáticamente.

Para futuras transferencias de datos ya no es necesario hacer clic en el botón *Descargar datos nuevos del dispositivo*, solo sirve para visualizar el archivo de ayuda.



Si es **la primera vez** que se importan datos desde el dispositivo:

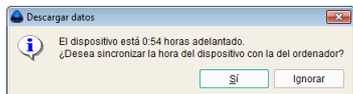


- Puede añadir los datos a un registro de datos de paciente existente con el botón *Asignar dispositivo*.
- Puede crear un nuevo registro de datos de paciente con el botón *Nuevo paciente* y asignarle el dispositivo.
- Con el botón *No, solo mostrar* puede visualizar el informe directamente y después descartarlo.

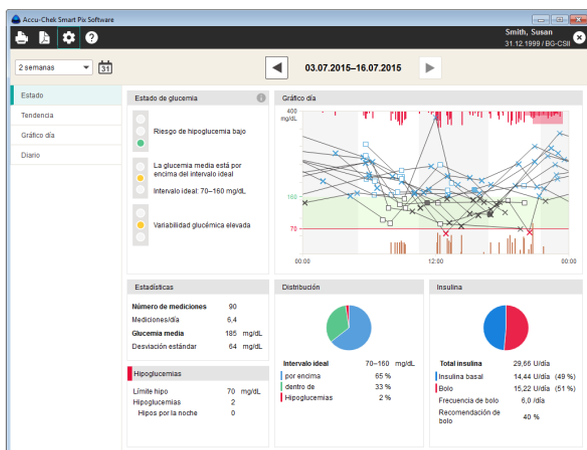
Si ya se han importado y asignado datos del dispositivo **anteriormente** y la opción para la asignación automática (vea la página 194) **no** está activada:



- Con el botón *Sí* puede confirmar que los datos se deben añadir al registro de datos existente del paciente seleccionado previamente.
- Con el botón *Otro paciente* puede asignar el dispositivo a otro paciente existente.
- Con el botón *No, solo mostrar* puede visualizar el informe directamente y después descartarlo.



Al leer los datos, se comparará el valor de fecha y hora ajustado en el dispositivo con el ajustado en el ordenador. Si la fecha y hora no coinciden, se mostrará la correspondiente alerta. En los dispositivos que admitan esta función, tiene la posibilidad de ajustar directamente desde el software Accu-Chek Smart Pix la fecha y hora en el dispositivo. Para poder evaluar correctamente los datos de un dispositivo (p. ej. en relación con determinados días de la semana o bloques de tiempo), la fecha y la hora ajustadas deben ser correctas.



A continuación, los datos se importan desde el dispositivo Accu-Chek Smart Pix y se procesan en un informe.



Tenga en cuenta que los datos que no se hayan guardado solamente estarán disponibles hasta que salga del programa, cierre el registro de datos o importe datos nuevos.

Si los pacientes utilizan varios dispositivos (p. ej. uno en el lugar de trabajo y otro en casa) y desea leer los datos de todos los dispositivos para el mismo informe, repita los pasos anteriores para cada uno de los dispositivos.

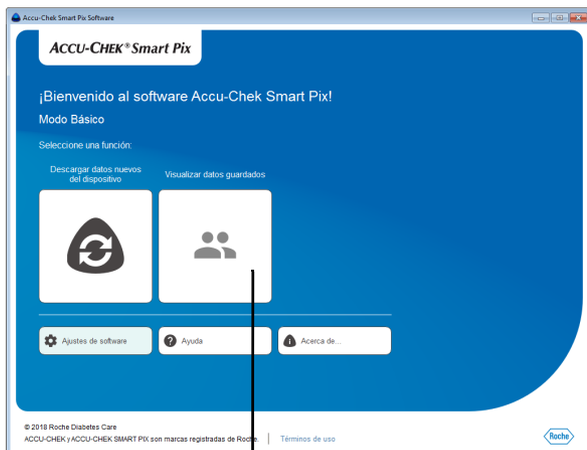


La evaluación combinada de varios dispositivos solamente se puede realizar si los datos importados se han guardado. En principio, en los informes que no se guarden solamente se pueden visualizar los datos de un dispositivo.



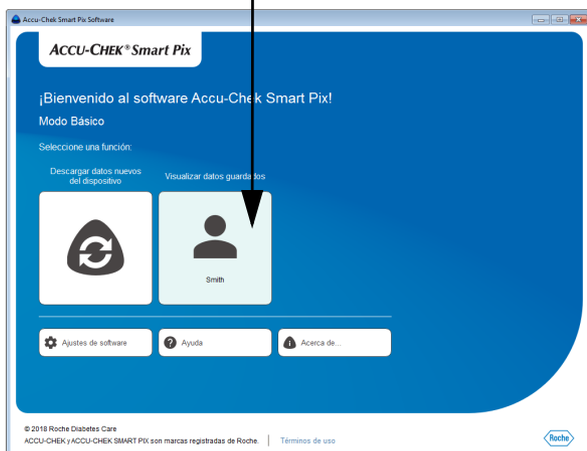
Para poder evaluar correctamente los datos combinados de varios dispositivos es necesario que todos los dispositivos utilizados estén configurados con la misma fecha y hora correctas. Únicamente en este caso pueden presentar los informes un motivo correcto desde el punto de vista del contenido para posibles recomendaciones de terapias.

6.6 Gestionar los registros de datos (hasta 4 registros de datos)



Antes de leer datos por primera vez, el botón *Visualizar datos guardados* está inactivo y sin función. En cuanto haya creado el primer registro de datos, este botón será sustituido por un botón con el nombre del paciente.

En la ventana del programa se pueden visualizar simultáneamente hasta 4 botones para distintos pacientes. Si desea gestionar más de 4 registros de datos, se modifica la visualización de dichos botones y la función vinculada a ellos. Hallará la descripción correspondiente en el capítulo 6.7.



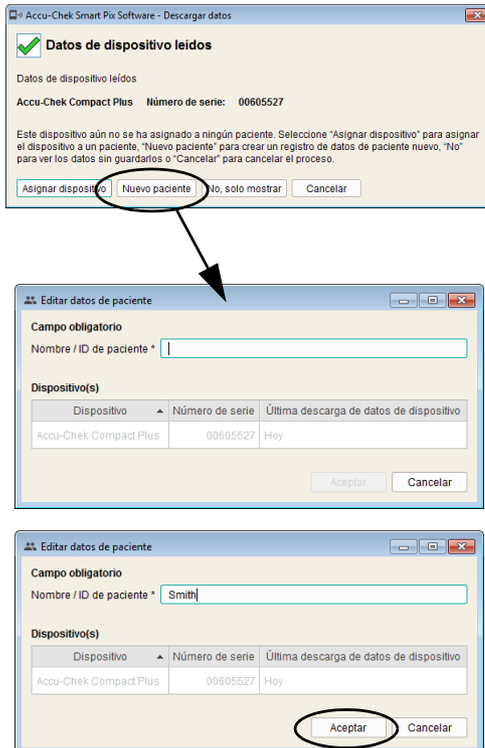
Crear un registro de datos de paciente nuevo

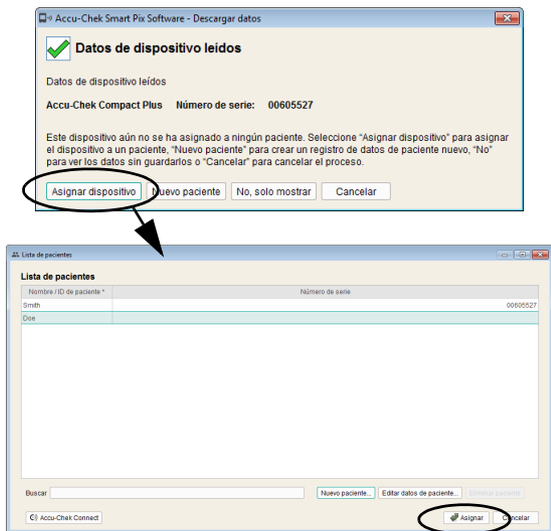
Si se visualiza el cuadro de diálogo para realizar la importación, haga clic en el botón *Nuevo paciente*.

Para crear un registro de datos nuevo:

- Introduzca el nombre o el ID de paciente.
- Haga clic en el botón *Aceptar* para crear el registro de datos y cerrar el cuadro de diálogo, o bien:
- Haga clic en el botón *Cancelar* para descartar las entradas realizadas y cerrar el cuadro de diálogo sin cambios.

Si ha creado el nuevo registro de datos de paciente en el marco de una importación, los datos importados (medidor y datos) se asignan automáticamente a ese nuevo registro de datos. En futuras importaciones automáticas solo es necesario confirmar la relación con el medidor, siempre que no esté activada la función para la asignación automática. Los datos se guardan en el registro de datos seleccionado.





Asignación a un registro de datos existente

Si ha importado datos que deben asignarse a una persona con un registro de datos ya existente (p. ej. en un nuevo medidor), proceda como se describe a continuación:

- En el cuadro de diálogo que se visualiza, haga clic en el botón *Asignar dispositivo*.
- Asegúrese de que se ha seleccionado el registro de datos correcto.
- Haga clic en el botón *Asignar*.

Se asigna el dispositivo a este registro de datos. En futuras importaciones solo es necesario confirmar esta relación, siempre que no esté activada la función para la asignación automática. Los datos se guardan en el registro de datos seleccionado.

Confirmar la asignación del dispositivo

Cuando ya se haya realizado la asignación, ésta se visualizará al guardar futuras importaciones siempre que no esté activada la función para la asignación automática.

- Haga clic en el botón *Sí* para añadir los datos al registro de datos visualizado.

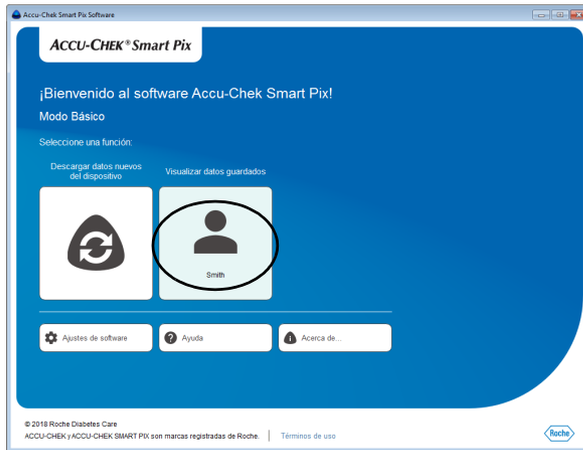
Los datos se guardan en el registro de datos seleccionado.

- Haga clic en el botón *Otro paciente* si desea asignar el dispositivo de nuevo.
- Haga clic en el botón *Cancelar* para cerrar el cuadro de diálogo sin guardar los datos.

Abrir un registro de datos

Puede abrir los registros de datos guardados en cualquier momento. Con el registro de datos abierto, todos los informes están a su disposición.

Haga clic en el botón con el nombre del paciente para abrir el registro de datos correspondiente.



Cerrar el registro de datos y el informe

Para cerrar un registro de datos abierto (o el informe que se visualiza actualmente):

Haga clic en el icono  que aparece al lado del identificador del registro de datos o de la información del medidor.



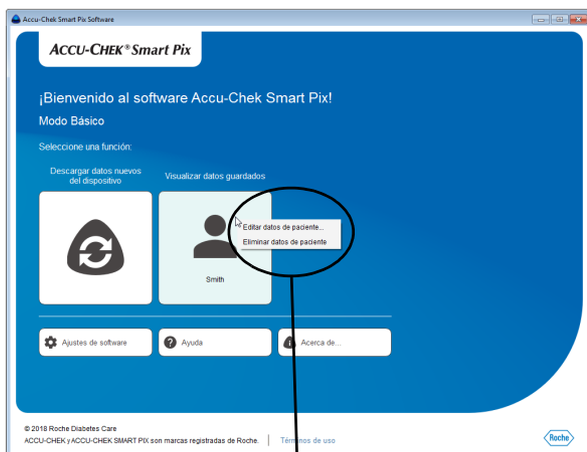
 Tenga en cuenta que los datos que no se hayan guardado solamente estarán disponibles hasta que salga del programa, cierre el registro de datos o importe datos nuevos.

Editar datos de paciente

Puede editar los datos maestros de un registro de datos de paciente con posterioridad.

- Haga clic con el botón derecho del ratón en el botón con el nombre para abrir el menú contextual.
- Seleccione *Editar datos de paciente...*
- Realice las modificaciones deseadas.
- Haga clic en el botón *Aceptar* para guardar las modificaciones y cerrar el cuadro de diálogo, o bien:
- Haga clic en el botón *Cancelar* para descartar las entradas realizadas y cerrar el cuadro de diálogo sin cambios.

No es posible editar los resultados de medición que contiene el registro de datos ni la información vinculada a ellos.



Editar datos de paciente

Campo obligatorio

Nombre / ID de paciente *

Dispositivo(s)

Dispositivo	Número de serie	Última descarga de datos de dispositivo
Accu-Chek Compact Plus	00605527	Hoy

Borrar un registro de datos

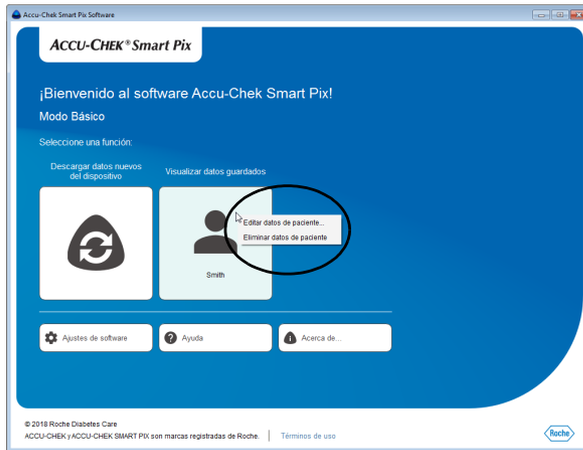
Puede borrar un registro de datos en cualquier momento.



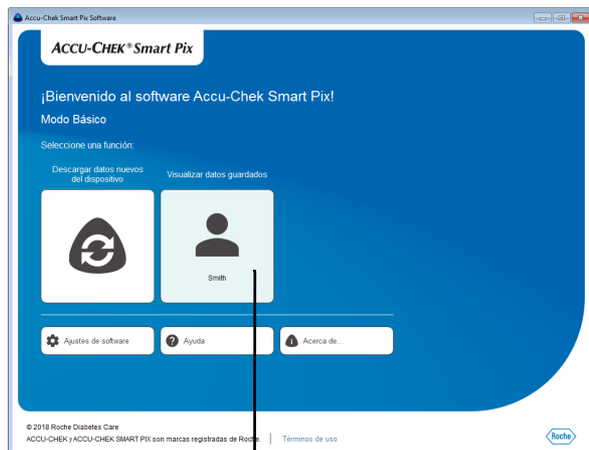
El registro de datos se borrará después de la pertinente consulta. Asegúrese de que ya no necesita el registro de datos seleccionado. Tenga en cuenta que la realización de copias de seguridad periódicas ayuda a evitar pérdidas de datos no deseadas.

- Haga clic con el botón derecho del ratón en el botón con el nombre para abrir el menú contextual.
- Seleccione *Eliminar paciente*.

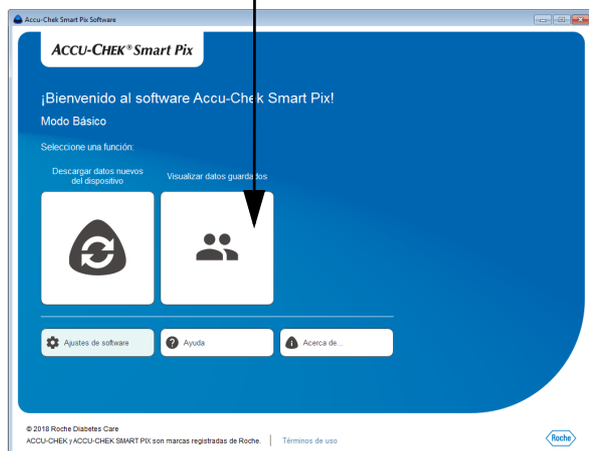
Se borra el registro de datos seleccionado.



6.7 Gestionar los registros de datos (5 o más registros de datos)



Si desea crear y gestionar registros de datos para más de 4 pacientes, a partir del 5º registro de datos existen opciones ampliadas para la gestión. En este caso, la ventana del programa ya no muestra los botones para registros de datos individuales, sino únicamente el botón *Visualizar datos guardados*.



Crear un registro de datos de paciente nuevo

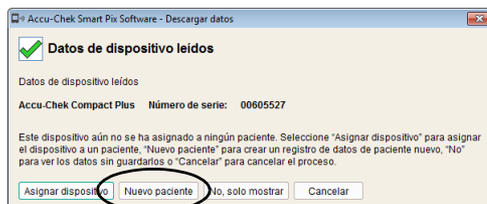
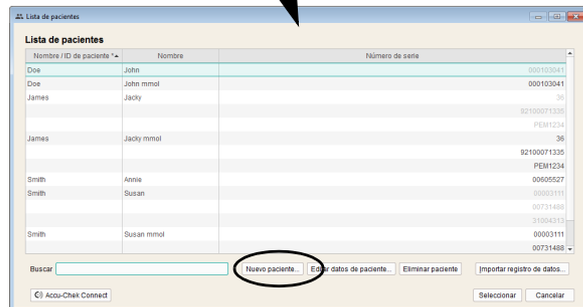
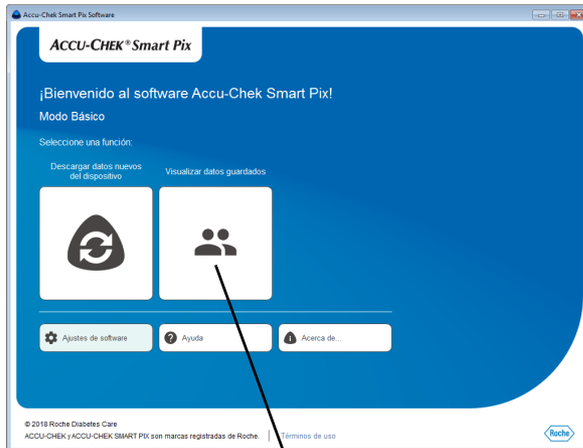
Puede crear un registro de datos en cualquier momento (independientemente de los datos existentes), incluso cuando se realiza una importación.

Para crear un registro de datos nuevo:

- Cuando no se esté ejecutando ninguna importación, haga clic en el botón *Visualizar datos guardados* .
- En la ventana *Lista de pacientes*, haga clic en *Nuevo paciente...*

O bien:

- Si se visualiza el cuadro de diálogo para realizar la importación, haga clic en el botón *Nuevo paciente*.



Editar datos de paciente

Campo obligatorio
Nombre / ID de paciente *

Opcional
Nombre
Fecha de nacimiento Ejemplo: 31.12.1962
ID de paciente

Dispositivo(s)

Dispositivo	Número de serie	Última descarga de datos de dispositivo
Accu-Chek Compact Plus	00605527	Hoy

Aceptar Cancelar

Editar datos de paciente

Campo obligatorio
Nombre / ID de paciente * Smith

Opcional
Nombre Annie
Fecha de nacimiento 10.05.1958 Ejemplo: 31.12.1962
ID de paciente SA19580510

Dispositivo(s)

Dispositivo	Número de serie	Última descarga de datos de dispositivo
Accu-Chek Compact Plus	00605527	Hoy

Aceptar Cancelar

En el cuadro de diálogo *Editar datos de paciente* que se abre, debe indicar como mínimo el apellido. También es posible especificar otros datos, como el nombre, la fecha de nacimiento o un ID de paciente existente (esto es necesario en caso de que haya varios pacientes con el mismo apellido).

Para crear un registro de datos nuevo:

- Especifique el apellido y otros datos deseados. Posteriormente, podrá buscar el registro de datos en función de los datos individuales que haya especificado.
- Haga clic en el botón *Aceptar* para crear el registro de datos y cerrar el cuadro de diálogo, o bien:
- Haga clic en el botón *Cancelar* para descartar las entradas realizadas y cerrar el cuadro de diálogo sin cambios.

Si ha creado el nuevo registro de datos de paciente en el marco de una importación, los datos importados (medidor y datos) se asignan automáticamente a ese nuevo registro de datos. En futuras importaciones automáticas solo es necesario confirmar la relación con el medidor, siempre que no esté activada la función para la asignación automática. Los datos se guardan en el registro de datos seleccionado.

Asignación a un registro de datos existente

Si ha importado datos que deben asignarse a una persona con un registro de datos ya existente (p. ej. en un nuevo medidor), proceda como se describe a continuación:

- En el cuadro de diálogo que se visualiza, haga clic en el botón *Asignar dispositivo*.
- Asegúrese de que se ha seleccionado el registro de datos correcto.
- Haga clic en el botón *Asignar*.

Se asigna el dispositivo a este registro de datos. En futuras importaciones solo es necesario confirmar esta relación, siempre que no esté activada la función para la asignación automática. Los datos se guardan en el registro de datos seleccionado.

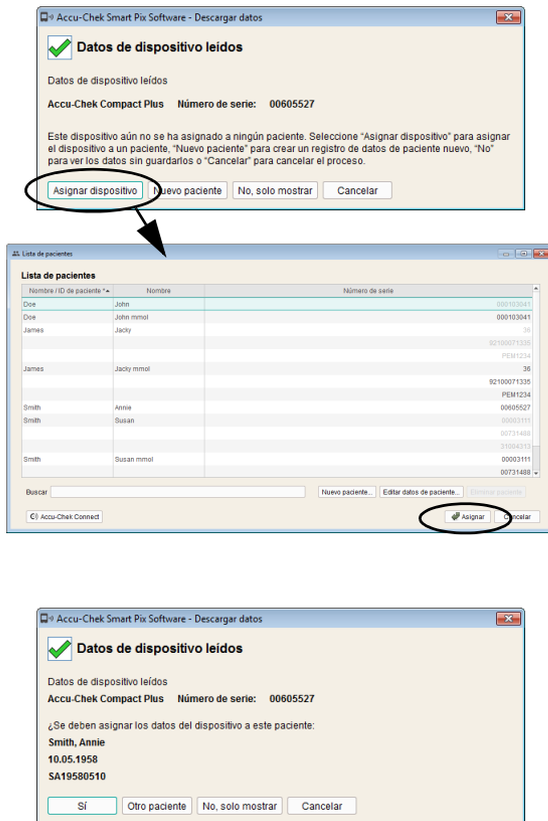
Confirmar la asignación del dispositivo

Cuando ya se haya realizado la asignación, ésta se visualizará al guardar futuras importaciones siempre que no esté activada la función para la asignación automática.

- Haga clic en el botón *Sí* para añadir los datos al registro de datos visualizado.

Los datos se guardan en el registro de datos seleccionado.

- Haga clic en el botón *Otro paciente* si desea asignar el dispositivo de nuevo.
- Haga clic en el botón *Cancelar* para cerrar el cuadro de diálogo sin guardar los datos.



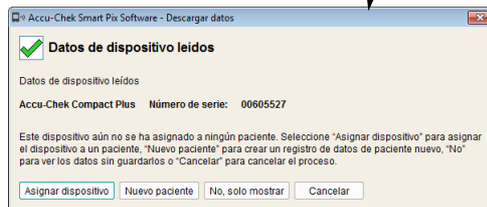
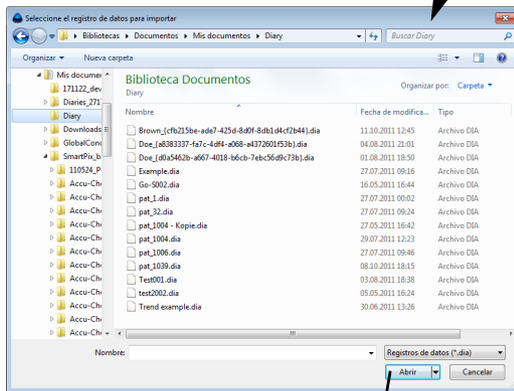
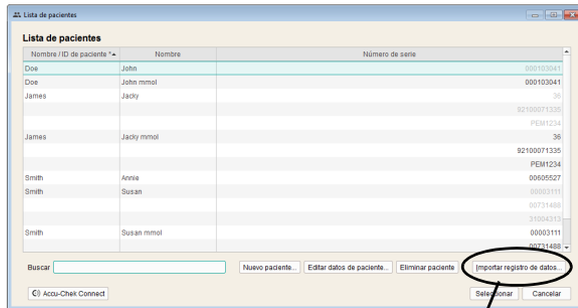
Importar registro de datos

Para añadir a su lista de pacientes un archivo DIA recibido por correo electrónico o recuperado desde una copia de seguridad:

- En la ventana *Lista de pacientes* haga clic en el botón *Importar registro de datos...*
- En el cuadro de diálogo siguiente, seleccione el archivo DIA deseado y haga clic en *Abrir*.

A continuación se volverá a abrir el mismo cuadro de diálogo que se visualiza al leer datos de un medidor desconocido. Ahora puede asignar el contenido del archivo que se va a importar a un registro de datos nuevo o existente.

- ❗ Al importar un archivo DIA a un registro de datos existente, así como cuando se leen datos de un medidor, solamente se añaden las entradas nuevas.

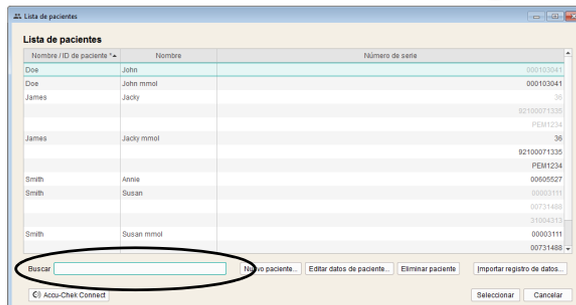
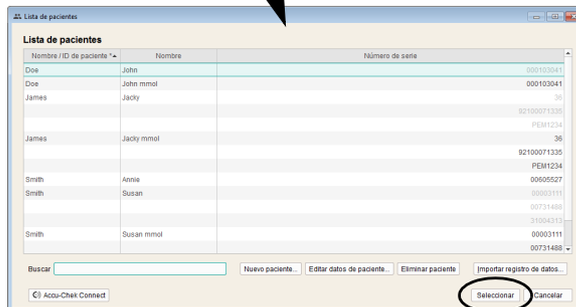
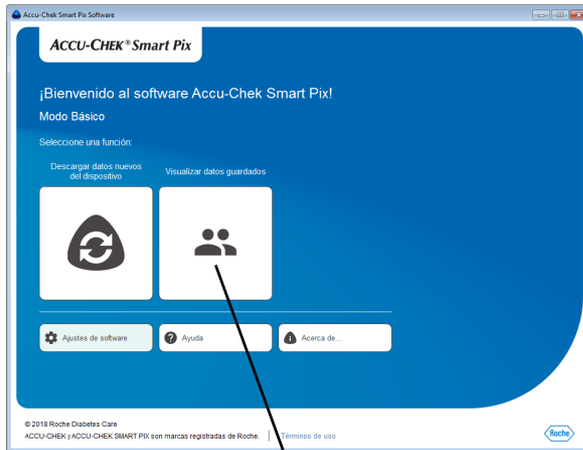


Abrir un registro de datos

Puede abrir los registros de datos guardados en cualquier momento. Con el registro de datos abierto, todos los informes están a su disposición.

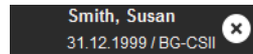
- Haga clic en el botón *Visualizar datos guardados* .
- Haga clic en el registro de datos deseado para seleccionarlo.
- Haga clic en el botón *Seleccionar*.

Para encontrar rápidamente un registro de datos determinado también puede indicar las partes que conozca del ID de paciente en el cuadro de búsqueda de la parte inferior izquierda. Si lo hace, en la lista solamente aparecerán los registros de datos que correspondan a estas entradas.



Cerrar el registro de datos y el informe

Para cerrar un registro de datos abierto (o el informe que se visualiza actualmente):



Haga clic en el icono  que aparece al lado del identificador del registro de datos o de la información del medidor.

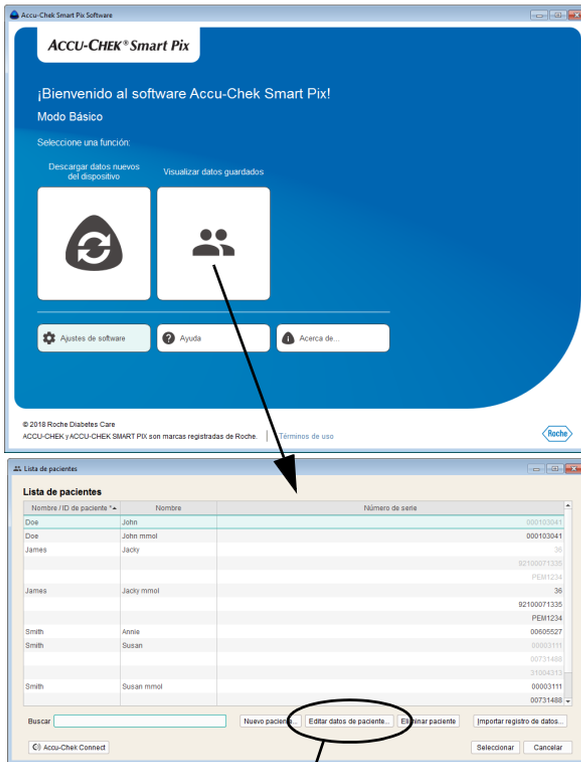


Tenga en cuenta que los datos que no se hayan guardado solamente estarán disponibles hasta que salga del programa, cierre el registro de datos o importe datos nuevos.

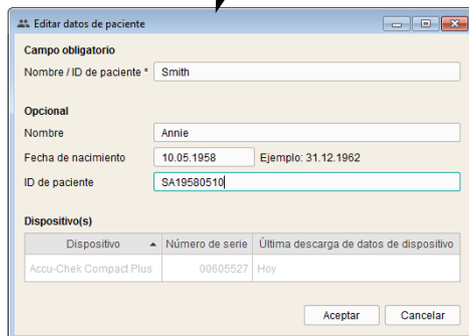
Editar datos de paciente

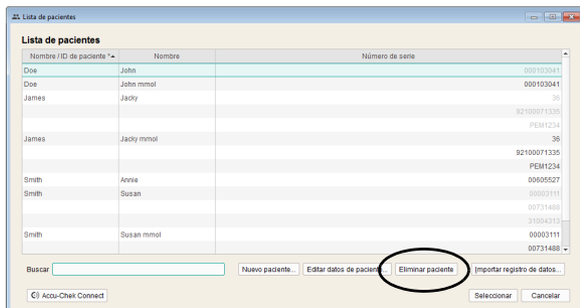
Puede editar los datos maestros de un registro de datos de paciente con posterioridad.

- Haga clic en el botón *Visualizar datos guardados* .
- Haga clic en el registro de datos deseado para seleccionarlo.
- En la ventana *Lista de pacientes*, haga clic en *Editar datos de paciente...*
- Realice las modificaciones deseadas.
- Haga clic en el botón *Aceptar* para guardar las modificaciones y cerrar el cuadro de diálogo, o bien:
- Haga clic en el botón *Cancelar* para descartar las entradas realizadas y cerrar el cuadro de diálogo sin cambios.



No es posible editar los resultados de medición que contiene el registro de datos ni la información vinculada a ellos.





Borrar un registro de datos

Puede borrar un registro de datos en cualquier momento.



El registro de datos se borrará después de la pertinente consulta. Asegúrese de que ya no necesita el registro de datos seleccionado. Tenga en cuenta que la realización de copias de seguridad periódicas ayuda a evitar pérdidas de datos no deseadas.

- Haga clic en el botón *Visualizar datos guardados* .
- Haga clic en el registro de datos deseado para seleccionarlo.
- En la ventana *Lista de pacientes*, haga clic en *Eliminar paciente*.

Se borra el registro de datos seleccionado.

Archivar un registro de datos

Para archivar registros de datos (*.DIA), incluya en sus copias de seguridad habituales la carpeta *Diaries* completa con los registros de datos guardados.

En la página 216 encontrará información sobre cómo leer un registro de datos archivado de este tipo.

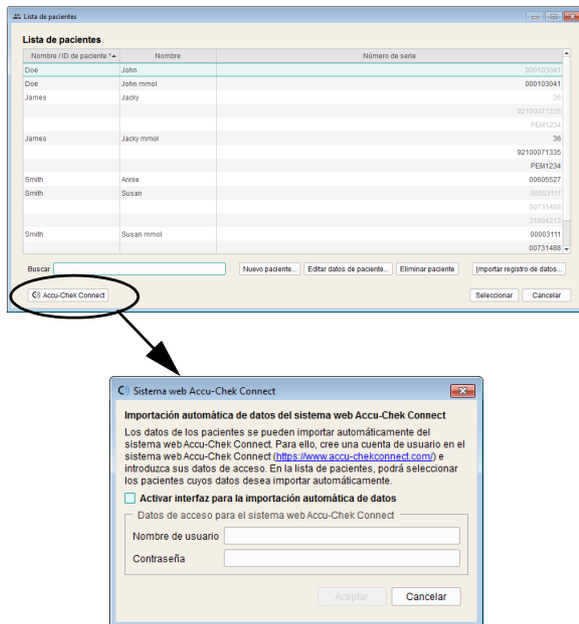
Activar la interfaz al sistema web Accu-Chek Connect (solo versión para Windows)

Los pacientes que registran sus datos con el sistema web Accu-Chek Connect, p. ej. mediante la *aplicación Accu-Chek Connect* o cargando a la red los datos del dispositivo, pueden poner estos datos directamente a disposición para su evaluación con el software Accu-Chek Smart Pix.

Para utilizar esta funcionalidad necesita una cuenta de usuario correspondiente en el sistema web Accu-Chek Connect. Si todavía no dispone de una cuenta de usuario, puede crearla de la siguiente manera:

- Abra en un navegador de internet la dirección www.accu-chekconnect.com//ui/guest/registration/register.jsf
- En caso necesario, seleccione el país y el idioma respectivos.
- Siga las instrucciones en la pantalla para registrarse.

Una vez que se haya registrado dispondrá de una cuenta de usuario con *Nombre de usuario* y *Contraseña*.



- En la ventana *Lista de pacientes* haga clic en el botón *Accu-Chek Connect*.
- Active la casilla de verificación en el siguiente cuadro de diálogo para la importación de datos automática a través de esta interfaz.
- Introduzca el *Nombre de usuario* y la *Contraseña*.

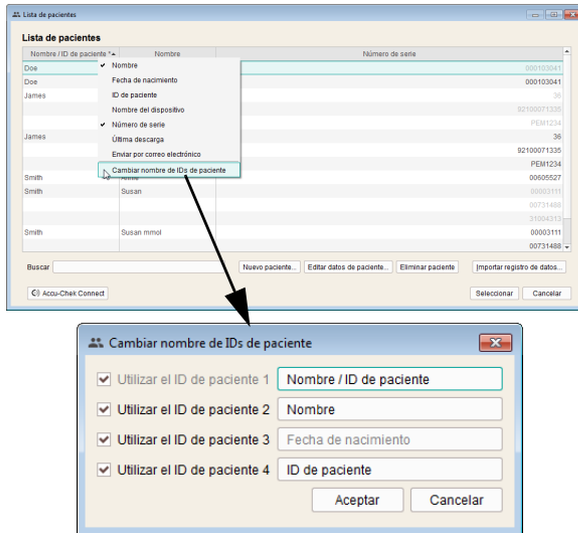
A continuación puede invitar a todos los usuarios incluidos en la lista de pacientes a que habiliten sus datos para la evaluación. Los datos de todos los pacientes que confirmen esta invitación estarán disponibles también en el software Accu-Chek Smart Pix en el marco de una sincronización automática con el sistema web.

El estado de un registro de datos de paciente con respecto a la importación a través de la interfaz al sistema web Accu-Chek Connect se visualiza en la lista mediante el símbolo respectivo.

-  Inactivo (o no invitado todavía). Haga clic en este símbolo para enviar una invitación a la dirección de correo electrónico guardada en el registro de datos. A continuación el símbolo asume la siguiente apariencia:
-  Invitado, pero no habilitado todavía. Una vez que el paciente acepta la invitación y habilita los datos en el sistema web, el símbolo asume la siguiente apariencia:
-  Activo (invitado y habilitado).

Ajustar la visualización de la lista de pacientes

Si lo desea, puede mostrar u ocultar el contenido visualizado en la lista de pacientes, además de cambiar el título de las columnas y modificar el orden de las columnas.



- Haga clic con el botón derecho del ratón en cualquier título de columna.
- En el menú contextual que se visualiza, seleccione el contenido que debe visualizarse en la lista de pacientes. Los contenidos seleccionados aparecen con una marca de verificación. Quite la marca de verificación del contenido que debe ocultarse. ID1 (Apellidos) siempre se visualiza y no se puede ocultar.
- En el menú contextual que se visualiza, seleccione el comando *Cambiar nombre de IDs de paciente* si desea modificar el título de la columna (p. ej. *Apellidos*, *Nombre*).
- Desactive la casilla de verificación situada al lado de un ID, si no quiere utilizarlo. De este modo se oculta el ID correspondiente en la lista de pacientes así como en el cuadro de diálogo *Paciente*. ID1 (Apellidos) siempre se visualiza y no se puede desactivar.

Lista de pacientes

Nombre / ID de paciente *	Nombre	Número de serie
John	John	000103041
Doe	John mmol	000103041
James	Jacky	92100071335
		36
James	Jacky mmol	PEM1234
		92100071335
Smith	Annie	PEM1234
Smith	Susan	0060527
		00003111
Smith	Susan mmol	00731488
		00731488

Buscar: Nuevo paciente... Editar datos de paciente... Eliminar paciente... Importar registro de datos...

Accu-Chek Connect Selecionar Cancelar

Lista de pacientes

Nombre	Nombre / ID de paciente *	Número de serie
John	Doe	000103041
John mmol	Doe	000103041
Jacky	James	92100071335
		36
Jacky mmol	James	PEM1234
		92100071335
Annie	Smith	PEM1234
Susan	Smith	0060527
		00003111
Susan mmol	Smith	00731488
		00731488

Buscar: Nuevo paciente... Editar datos de paciente... Eliminar paciente... Importar registro de datos...

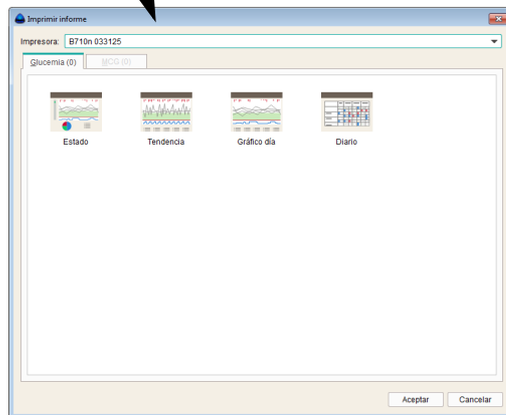
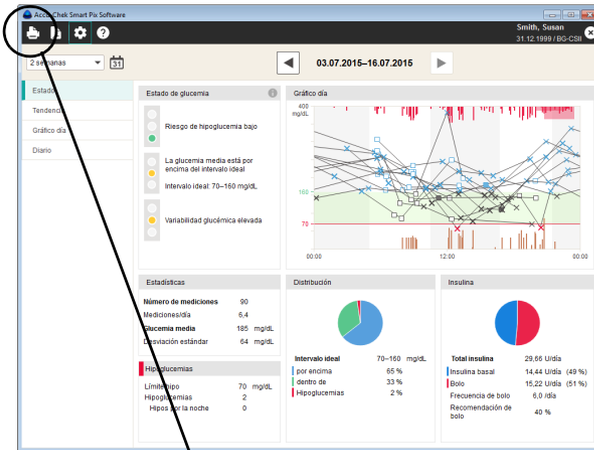
Accu-Chek Connect Selecionar Cancelar

- Haga clic en un título de columna y arrástrelo a otro lugar para modificar el orden de visualización de las columnas.
- Haga clic en el título de una columna para ordenar los registros de datos según esa columna.
- Para ordenar la lista de pacientes según el título, haga clic en el título de la columna correspondiente. Junto al título de columna seleccionado, haga clic en el botón  para ordenarla de modo ascendente o descendente. De esta manera puede, p. ej. ordenar según la fecha de la última descarga y colocar todos los registros de datos modificados en el día actual al principio (o al final) de la lista.



Si para el criterio de ordenación seleccionado (p. ej. la fecha de la última descarga) hay varios registros de datos con la misma información (p. ej. la fecha actual), este subgrupo se ordenará adicionalmente según el apellido.

6.8 Imprimir informes

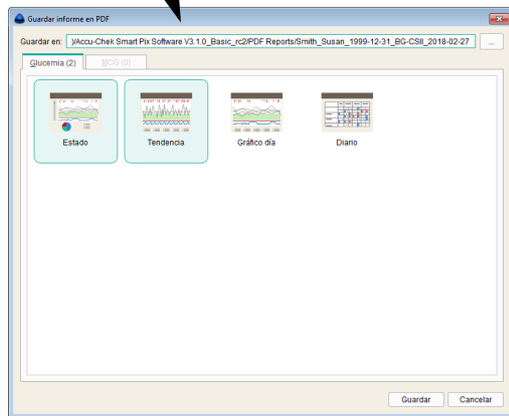
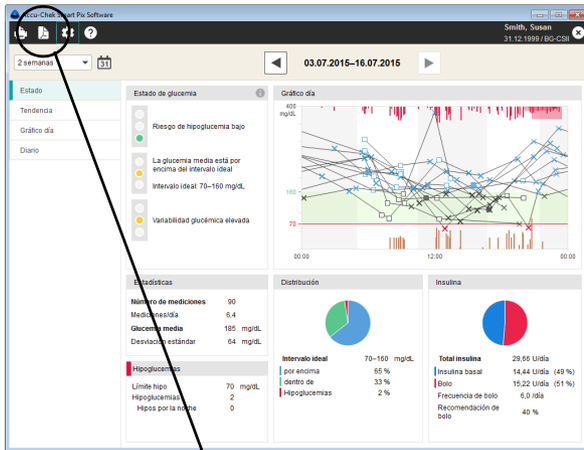


Si ha leído datos del dispositivo o ha abierto un registro de datos, puede imprimir el informe visualizado con la función de impresión del software Accu-Chek Smart Pix.

- Haga clic en el botón . Se abre la ventana de selección.
- Elija la impresora en la que desea imprimir los elementos de informe.
- Seleccione los informes (distribuidos en dos pestañas) y los elementos de informe visualizados que desee imprimir. Los elementos de informe seleccionados se resaltan en color.
 - Para seleccionar un solo elemento de informe, haga clic en el icono de informe correspondiente.
 - Para anular la selección de un elemento de informe resaltado, haga clic de nuevo en el icono del informe.
- Cuando haya seleccionado todos los elementos de informe deseados, haga clic en el botón *Aceptar*.

Los elementos de informe seleccionados se envían a la impresora seleccionada. Si no desea ejecutar el proceso de impresión, haga clic en el botón *Cancelar*.

6.9 Exportación de informes como archivos PDF

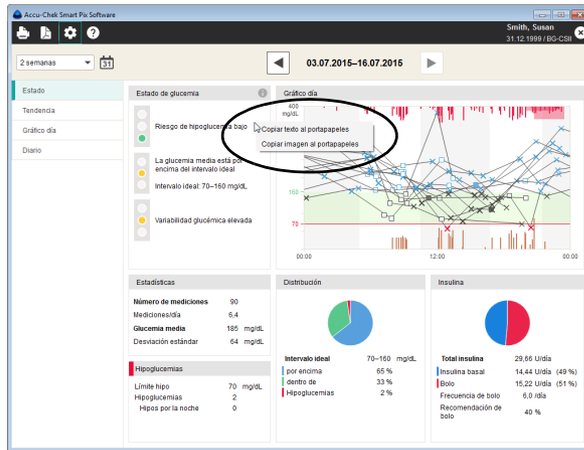


Si ha leído datos del dispositivo o ha abierto un registro de datos, puede guardar el informe visualizado como archivo PDF.

- Haga clic en el botón . Se abre la ventana de selección.
- Indique el nombre de archivo que desee en el correspondiente campo de entrada. Si lo desea, puede conservar el nombre de archivo predeterminado. El archivo recibe el nombre asignado aquí con la extensión “.pdf”.
- Seleccione los informes (distribuidos en dos pestañas) y los elementos de informe visualizados que desee guardar con el archivo. Los elementos de informe seleccionados se resaltan en color.
 - Para seleccionar un solo elemento de informe, haga clic en el icono de informe correspondiente.
 - Para anular la selección de un elemento de informe resaltado, haga clic de nuevo en el icono del informe.
- Cuando haya seleccionado todos los elementos de informe deseados, haga clic en el botón *Aceptar*.

Ahora se creará el archivo PDF y se guardará en la carpeta *PDF Reports* (o en una carpeta seleccionada manualmente). Si no desea guardar el archivo, haga clic en el botón *Cancelar*.

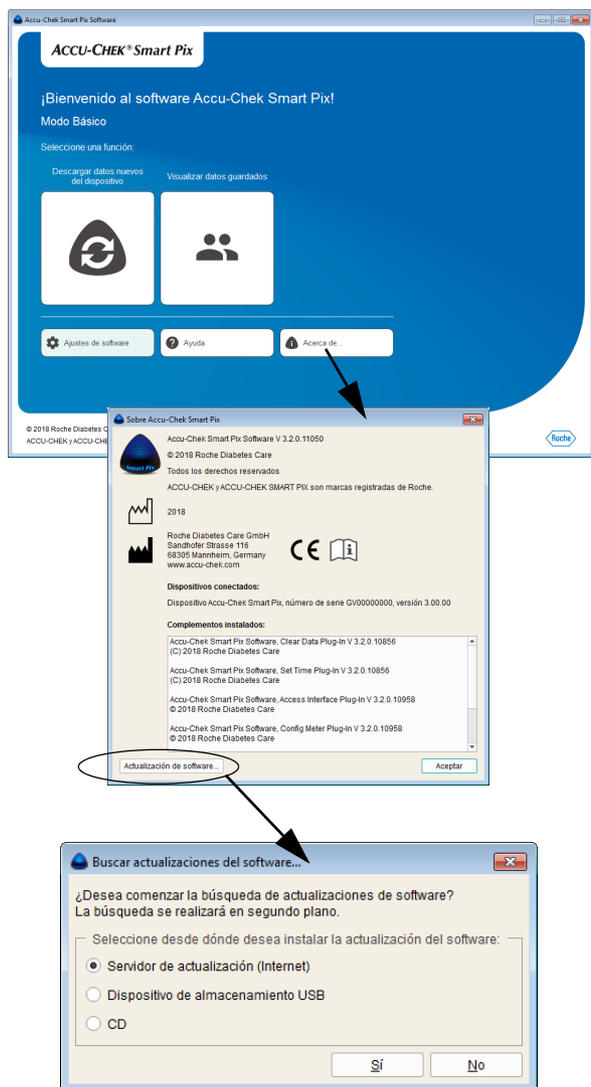
6.10 Utilizar elementos de informe en otras aplicaciones



Si desea utilizar gráficos o textos de informes en otras aplicaciones (p. ej. en un procesador de texto o en una tabla), puede ponerlos a disposición a través del portapapeles.

- Haga clic con la tecla derecha del ratón en cualquier sitio libre del elemento de informe visualizado.
- Seleccione *Copiar texto al portapapeles* si desea utilizar los datos visualizados como texto sin formato en otra aplicación.
- Seleccione *Copiar imagen al portapapeles* si desea utilizar el elemento de informe visualizado como imagen en otra aplicación.
- Conmute a la aplicación que desee e inserte el contenido del portapapeles en ella mediante la combinación de teclas CTRL + V o mediante el comando *Insertar*.

6.11 Funciones especiales



Con el software Accu-Chek Smart Pix puede seleccionar las siguientes funciones especiales:

- Efectuar una actualización para el dispositivo Accu-Chek Smart Pix
- Activar manualmente la búsqueda de actualizaciones para el software Accu-Chek Smart Pix y el dispositivo Accu-Chek Smart Pix.

Buscar actualizaciones de software para el dispositivo Accu-Chek Smart Pix y el software Accu-Chek Smart Pix

Con esa función se puede activar la búsqueda manualmente. Esto es útil, p. ej. cuando el PC no está conectado a Internet regularmente.

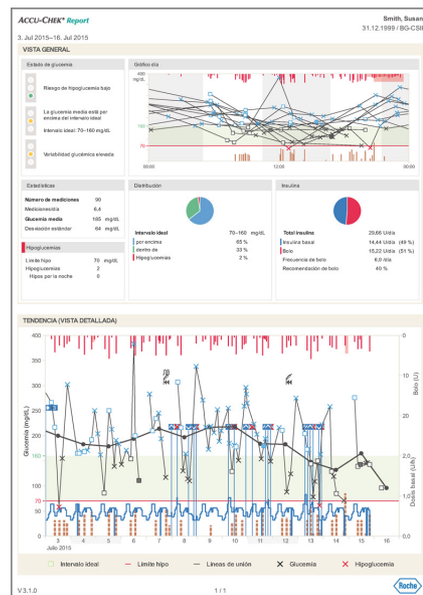
- Haga clic en el botón *Acerca de...*
- Haga clic en el botón *Actualización de software...*
 - Si desea buscar actualizaciones en el servidor de Roche, asegúrese de que el ordenador esté conectado con internet.
 - Si desea instalar actualizaciones desde un dispositivo de almacenamiento USB, inserte el dispositivo de almacenamiento USB en el ordenador.
 - Si desea instalar actualizaciones desde un CD, coloque el CD en la unidad de disco.
- Seleccione la fuente que desee y haga clic en *Sí* para iniciar la búsqueda de versiones actuales del software en la ubicación seleccionada.

La búsqueda se realiza en segundo plano, mientras tanto puede trabajar ilimitadamente con el software Accu-Chek Smart Pix. Si se encuentran versiones actuales, estas se descargarán.

La actualización de los componentes correspondientes se realiza como se describe a continuación:

- El software Accu-Chek Smart Pix se actualizará la próxima vez que se inicie el programa (tras solicitar su confirmación).
- Un dispositivo Accu-Chek Smart Pix conectado se actualizará la próxima vez que se inicie el programa (tras solicitar su confirmación).
- La versión actual de las instrucciones de uso se guarda localmente.

6.12 Información general sobre los informes



Elementos de informe

El software Accu-Chek Smart Pix genera informes de una o varias páginas para un intervalo de tiempo definido (p. ej. las últimas 2 o 4 semanas), que se puede elegir libremente. En general, un informe puede constar de los elementos siguientes:

- [1] Estado
- [2] Tendencia
- [3] Gráfico día (glucemia) o Vista general diaria (MCG)
- [4] Diario (glucemia) o Estadísticas diarias (MCG)

La ilustración reproducida al lado muestra un ejemplo de la versión impresa o exportada como archivo PDF de un informe.

Datos evaluados

Para generar los informes, el software Accu-Chek Smart Pix comprueba los datos leídos. Los datos siguientes no se incluyen en las estadísticas:

- Resultados obtenidos fuera del intervalo de tiempo seleccionado
- Resultados guardados sin fecha y hora
- Mediciones con solución de control
- Mediciones no válidas/borradas
- Mediciones fuera del rango de medición (marcadas con HI/LO)

Observe lo siguiente al utilizar el software Accu-Chek Smart Pix con varios medidores y pacientes:

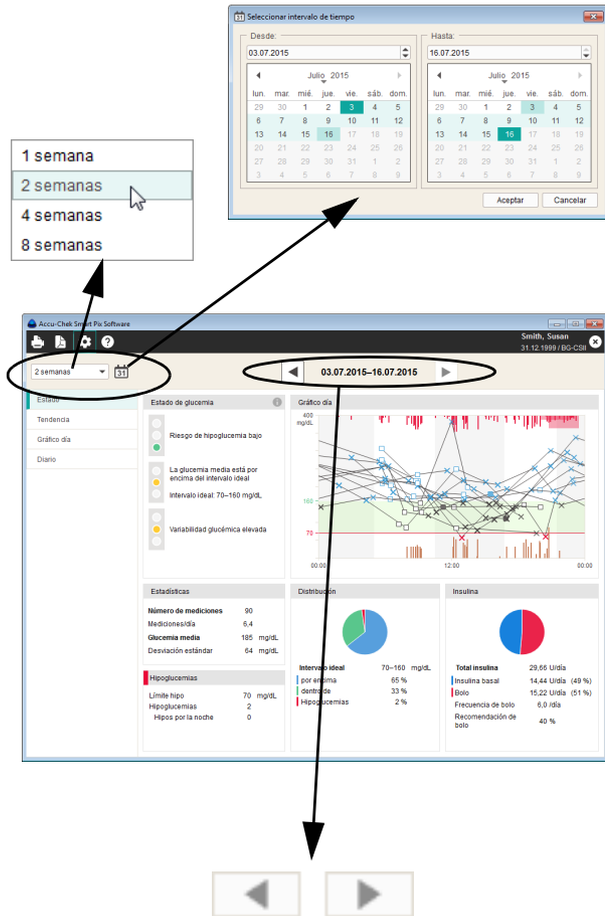
-  Para asegurarse de que se visualiza el informe correspondiente a un medidor concreto, compare el número de serie del medidor con los datos indicados en la parte superior derecha de cada informe, p. ej. nombre del paciente o nombre y número de serie del dispositivo.
-  Si desea evaluar juntos los datos de varios dispositivos, éstos deben estar **sincronizados**, es decir, los ajustes de fecha y hora de todos los dispositivos utilizados deben coincidir. De lo contrario, la sucesión de los eventos guardados se podría interpretar de forma incorrecta.

6.13 Funciones interactivas del informe

Modificar el intervalo de tiempo

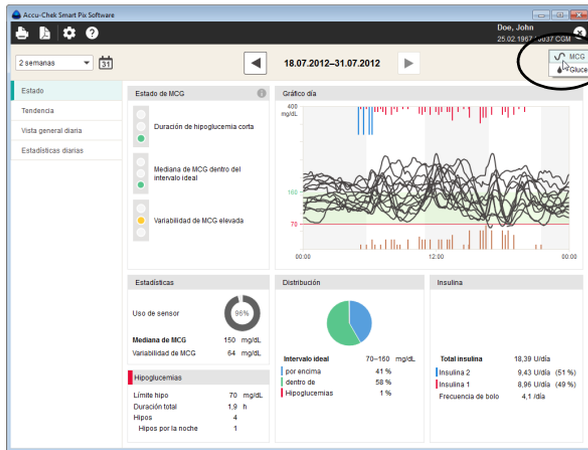
Todos los informes se visualizan conforme al intervalo de tiempo ajustado.

- Para cambiar el intervalo de tiempo con un clic, seleccione un intervalo de tiempo predefinido con el botón correspondiente.
- Para seleccionar el intervalo de tiempo exactamente por fechas, haga clic en el botón  para abrir el calendario y seleccione directamente la fecha de inicio y de fin.
- Para cambiar entre la visualización de intervalos de tiempo más antiguos o más recientes, utilice las teclas de las flechas situadas a la izquierda y a la derecha de la indicación del tiempo (en el borde superior de la ventana).



Conmutar la visualización entre resultados de glucemia y resultados de MCG

Si además de los resultados de glucemia obtenidos por el paciente mediante medidores existen también datos provenientes de una monitorización continua de glucosa (**monitorización continua de glucosa = MCG**), se puede conmutar la visualización entre ambos tipos de datos.



- Seleccione  para mostrar el informe para los resultados de MCG
- Seleccione  para mostrar el informe para los resultados de glucemia

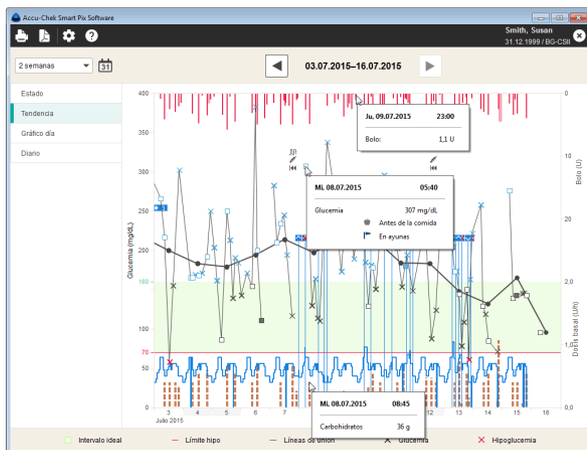
Mostrar información adicional en los gráficos

En los elementos de informe gráficos *Tendencia* y *Gráfico día* puede mostrar información adicional sobre cada una de las entradas.

- Desplace el puntero del ratón sobre la entrada (valor de glucemia, de insulina o de carbohidratos, línea de unión) de la que desee obtener más información.

Tras un breve lapso de tiempo aparece un texto de ayuda que muestra los detalles sobre esta entrada:

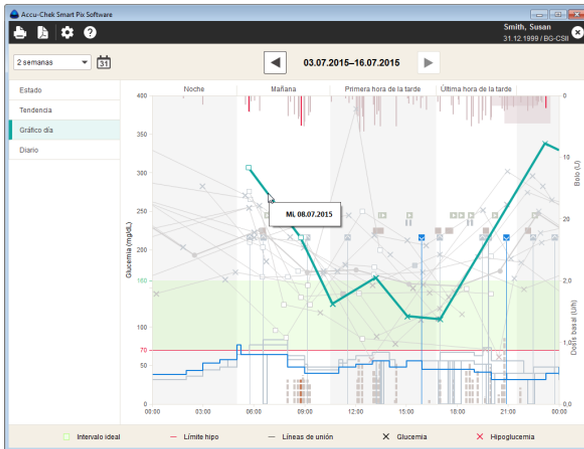
- Para glucemia: fecha, hora, resultado, marcadores (p. ej. antes/después de la comida, si existe este dato), comentario.
- Para insulina: fecha, hora, tipo y cantidad de insulina, comentario.
- Para carbohidratos: fecha, hora, cantidad, comentario.



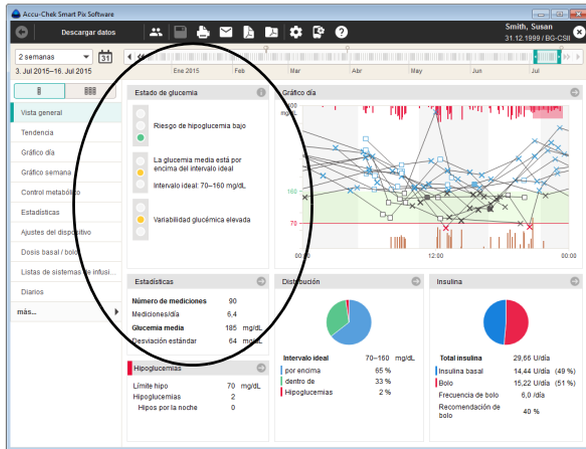
Seleccionar el contenido de los gráficos

En los elementos de informe gráficos *Tendencia* y *Gráfico día* puede seleccionar elementos concretos (y, con ello, resaltarlos) para analizarlos en este o en otro informe.

- Al hacer clic en una línea de unión o en un punto de medición introducido se marcan las mediciones correspondientes de un día. Si al hacer clic mantiene pulsada simultáneamente la tecla de control (CTRL) puede marcar más días.
- Cuando haya marcado un elemento del gráfico, podrá cambiar a otro informe y este elemento también aparecerá resaltado en este otro informe.
- Para quitar el marcador, haga clic en un área vacía del gráfico.



6.14 Glucemia: Contenido del informe



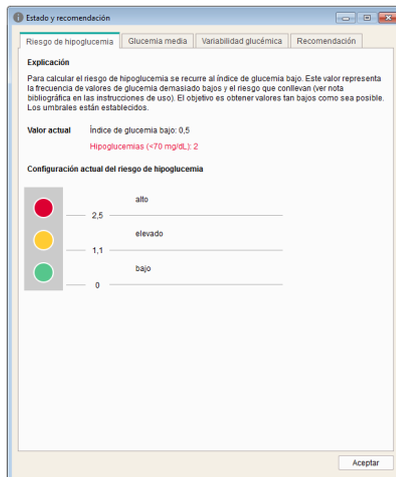
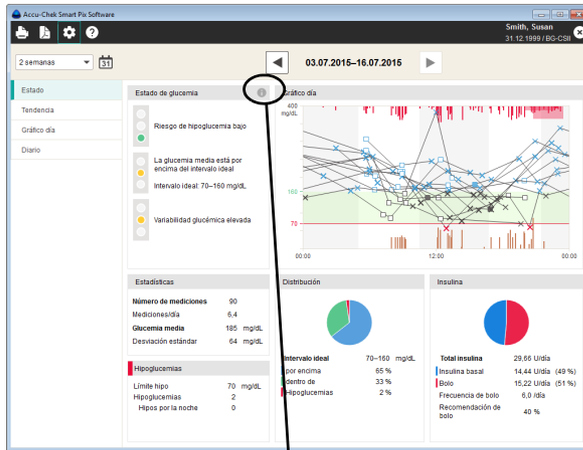
Vista general

En el elemento de informe *Vista general* encontrará una evaluación resumida de los datos leídos. La evaluación se refiere a los valores límite y el intervalo ideal introducidos en los ajustes. Este elemento de informe es una vista general rápida y no contiene datos detallados de valores individuales.

Área de la ventana *Estado de glucemia*

En el área de la ventana *Estado de glucemia* encontrará una evaluación básica de los resultados leídos, teniendo en cuenta los tres parámetros siguientes:

- Riesgo de hipoglucemia
- Glucemia media
- Variabilidad glucémica



La evaluación de estos tres parámetros se realiza mediante una visualización de tipo semáforo que señala las indicaciones “¡Siga así!” (verde), “¡Atención!” (amarillo) y “¡Alto!” (rojo).

- Si los valores se encuentran dentro del intervalo predefinido, esto se indicará mediante el color **verde**.
- Si los valores se encuentran ligeramente fuera del intervalo predefinido, esto se indicará mediante el color **amarillo**.
- Si los valores se encuentran claramente fuera del intervalo predefinido, esto se indicará mediante el color **rojo**.

Haga clic en el icono  para que se muestren más informaciones. Encontrará en cuatro pestañas informaciones y recomendaciones detalladas que pueden servirle de ayuda para optimizar los resultados.

 Tenga en cuenta que la visualización de tipo semáforo solo puede indicar correctamente el estado si los parámetros en los ajustes correspondientes se han adaptado adecuadamente.

Otras áreas de la ventana

En otras áreas encontrará información resumida, como p. ej. *Gráfico día*, *Estadísticas* o *Distribución*. Al igual que en todos los demás elementos de informe, todos los valores y estadísticas se refieren siempre al intervalo de tiempo ajustado.



Tendencia

Este elemento de informe le muestra la evolución de varios resultados en el transcurso del intervalo de tiempo seleccionado. Los valores que se pueden visualizar en este elemento de informe son:

- Valores de glucemia
- Cantidades de insulina (insulina de bolo)
- Cantidades de carbohidratos
- Dosis basal

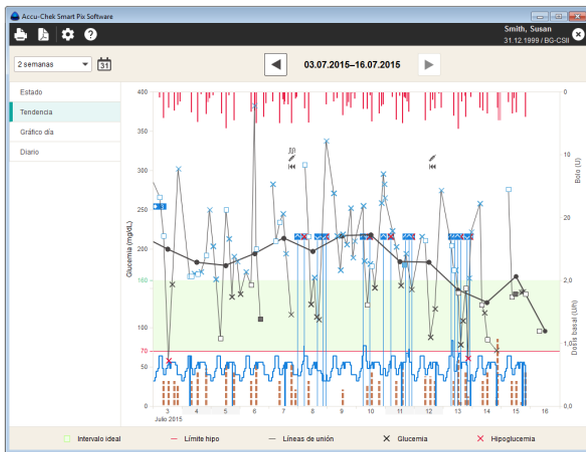
En el eje horizontal (x) encontrará el día, el mes y el año, y en el eje vertical (y) a la izquierda los valores de glucemia determinados. Para facilitar la orientación, los valores de glucemia (representados por diferentes símbolos) están unidos por una línea si el tiempo transcurrido entre las mediciones no supera las 10 horas. El significado de los diferentes símbolos se expone (abreviado) en la leyenda y se describe detalladamente en la página 102.



Como ayuda adicional para la orientación encontrará en el fondo del diagrama el intervalo ideal ajustado (como barra verde) y el umbral de hipoglucemia (como línea roja). Los días no laborables (fines de semana predeterminados) están marcados adicionalmente con una barra gris en el eje horizontal.

Además de la fina línea de unión entre los valores de glucemia individuales, también se reconoce una curva gris (más gruesa) que indica la evolución de la glucemia media de día a día.

Aquí encontrará además la indicación de las cantidades de insulina (si se han guardado en el medidor o introducido en el registro de datos). Cada cantidad de insulina se indica de arriba hacia abajo en el diagrama. Los valores correspondientes se pueden leer en la parte de arriba del eje Y derecho.



En el borde inferior del diagrama se pueden representar las siguientes informaciones:

- **Cantidades de carbohidratos** (marrón), siempre que estén guardadas en el medidor o introducidas en el registro de datos. Para una mejor valoración de las cantidades, las barras se representan mediante pequeños bloques separados entre sí. Cada bloque completo equivale a 10 g de carbohidratos. En el área inferior del eje Y derecho encontrará la escala para las cantidades de carbohidratos, siempre que no haya información de dosis basales.
- **Dosis basal** (azul), si está disponible de un sistema de infusión de insulina. En el área inferior del eje Y derecho encontrará la escala para la dosis basal.

También se indican diferentes eventos (independientemente de la visualización de la dosis basal). Estos son, entre otros:

- Eventos de dosis basales (p. ej. inicio, parada, modificaciones de la dosis basal)
- Cambio de cartucho y eventos correspondientes, como p. ej. Llenar tubo

El significado de los diferentes símbolos se expone (abreviado) en la leyenda y se describe más detalladamente a partir de la página 102.

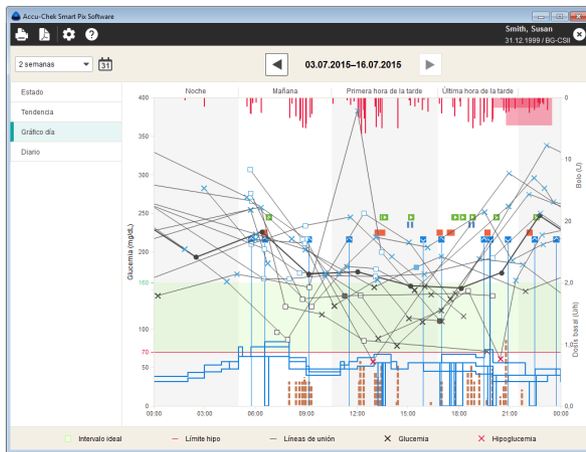
Gráfico día



Este elemento de informe sirve para reconocer más fácilmente los patrones que se repiten cada día. Todos los datos se colocan en una matriz de 24 horas, con lo cual todas las mediciones efectuadas a una hora concreta son representadas en el mismo lugar del eje de tiempo. Si los bloques de tiempo están definidos en el medidor, esta información se evalúa al subdividirse el eje de tiempo. De lo contrario, se utilizarán ajustes de bloques de tiempo estándar.

Todos los valores de glucemia se indican en la hora del día en la que se realizó una medición. Para facilitar la orientación, los valores de glucemia (representados por diferentes símbolos) están unidos por una línea si el tiempo transcurrido entre las mediciones no supera las 10 horas. Una curva gris (más gruesa) representa la evolución del promedio para cada bloque de tiempo. Los límites entre los bloques de tiempo se representan mediante fondos blancos y grises alternantes. Los nombres de los bloques de tiempo se indican por encima del gráfico.

Aquí encontrará además la indicación de las cantidades de insulina (si se han guardado en el medidor o introducido en el registro de datos). Cada dosis de insulina se indica de arriba hacia abajo en el diagrama y los valores correspondientes se pueden leer en la parte de arriba del eje Y derecho.



En el borde inferior del diagrama se pueden representar opcionalmente las siguientes informaciones:

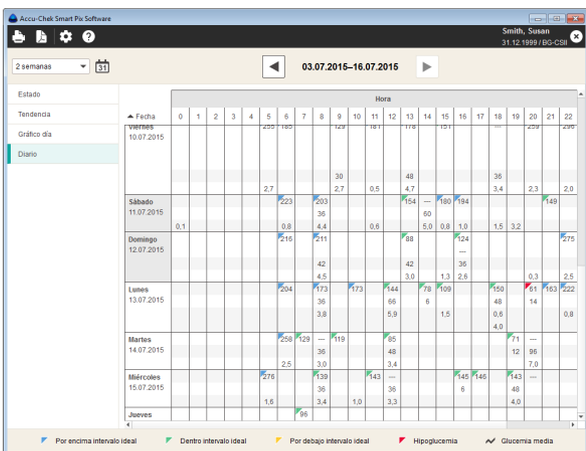
- **Cantidades de carbohidratos** (marrón), siempre que estén guardadas en el medidor o introducidas en el registro de datos.
- **Dosis basal** (azul), si está disponible de un sistema de infusión de insulina. Así se reconocen fácilmente, por ejemplo, cambios manuales frecuentes de la dosis basal en determinados momentos, con lo cual se facilitaría una adaptación básica de la dosis basal.

Diario

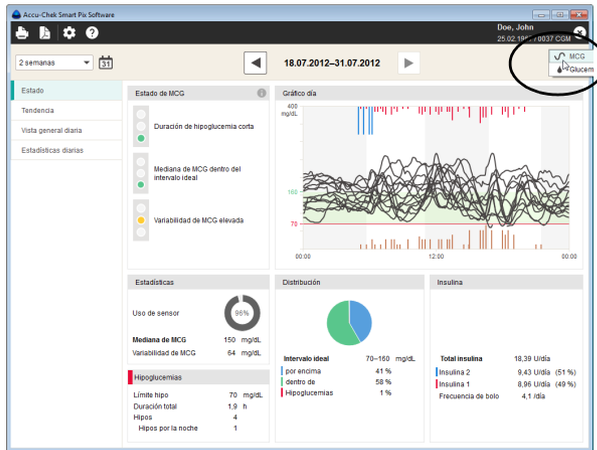
El diario genera una vista general de los resultados de glucemia, cantidades de carbohidratos y dosis de insulina. La tabla se crea conforme a la información de fecha y hora de los resultados de glucemia. La tabla está dividida en 24 horas horizontalmente y ordenada según la fecha verticalmente.

Adicionalmente, en el borde derecho de cada día se muestran las siguientes informaciones:

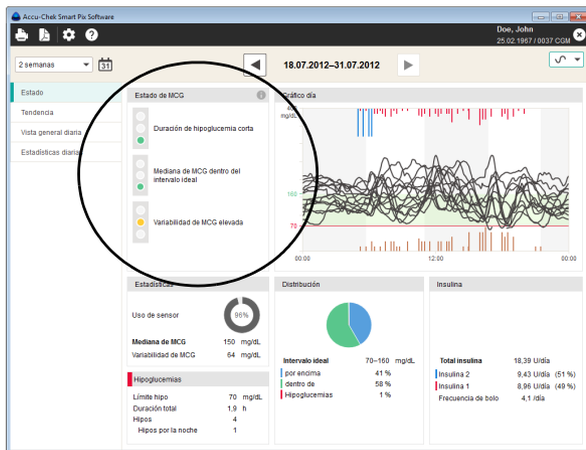
- **Glucemia media:** Valor medio de los resultados de glucemia evaluados del día respectivo.
- **Cantidad total de carbohidratos** del día respectivo.
- **Cantidad total de insulina** del día respectivo.



6.15 Resultados de MCG



Las variantes de los elementos de informe *Estado*, *Tendencia* y *Vista general diaria* que se describen a continuación solo se visualizan de esta forma cuando existen resultados de MCG en el intervalo de tiempo seleccionado. Esos resultados de MCG  se visualizan entonces automáticamente. Si en ese intervalo de tiempo existen también valores de un medidor de glucemia, puede seleccionar  para mostrar el informe para los resultados de glucemia.



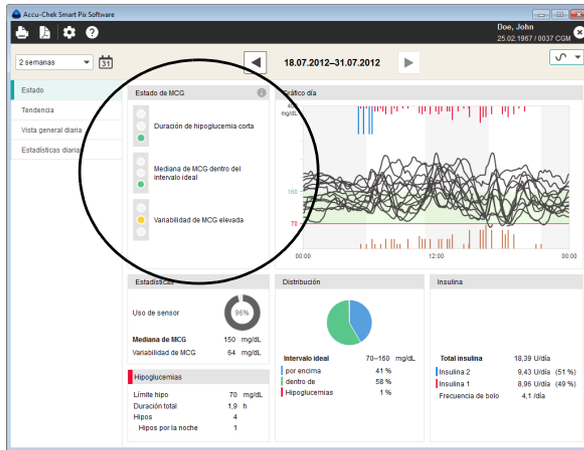
Estado

El elemento de informe *Estado* contiene una evaluación resumida de los resultados de MCG leídos; entre otras cosas, se representa el *Gráfico día* como curvas de MCG combinadas. Este elemento de informe es una vista general rápida y no contiene datos detallados de valores individuales.

Área de la ventana Estado de MCG

En el área de la ventana izquierda *Estado de MCG* encontrará una evaluación básica de los resultados leídos, teniendo en cuenta los tres parámetros siguientes:

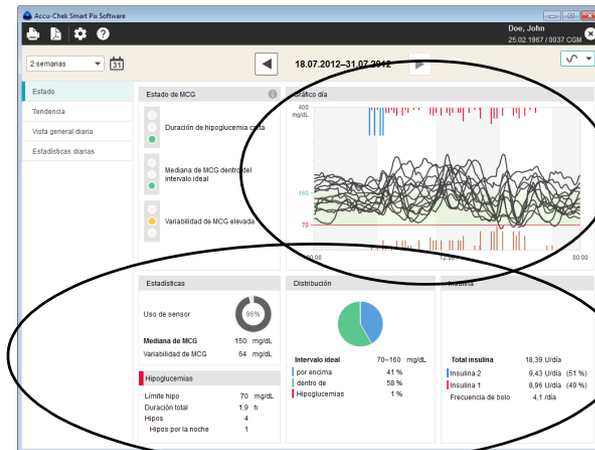
- La *Duración de hipoglucemia* se calcula a partir de la proporción de los resultados de MCG que están por debajo del límite hipo. En este caso se establece una relación entre la duración total en la que los valores se encontraban por debajo del límite hipo y la duración del intervalo de tiempo seleccionado.
- Posición de la *Mediana de MCG* con respecto a los valores límite y al intervalo ideal, de forma similar a la glucemia media en los resultados de glucemia. La *Mediana de MCG* representa el valor central de todos los resultados de MCG.
- La *Variabilidad de MCG* se calcula a partir del rango intercuartílico (RIC). El RIC corresponde al ancho medio del intervalo entre los percentiles 25 y 75, en los cuales se encuentran por tanto el 50 % de todos los valores.



La evaluación de estos tres parámetros se realiza mediante una visualización de tipo semáforo que señala las indicaciones “¡Siga así!” (verde), “¡Atención!” (amarillo) y “¡Alto!” (rojo).

- Si los valores se encuentran dentro del intervalo predefinido, esto se indicará mediante el color **verde**.
- Si los valores se encuentran ligeramente fuera del intervalo predefinido, esto se indicará mediante el color **amarillo**.
- Si los valores se encuentran claramente fuera del intervalo predefinido, esto se indicará mediante el color **rojo**.

Otras áreas de la ventana



En otras áreas encontrará información resumida, como p. ej. *Estadísticas*, *Hipoglucemias*, *Distribución*, *Insulina* y *Gráfico día*.



Tendencia

Este elemento de informe muestra la evolución continua de varios resultados en el transcurso del intervalo de tiempo seleccionado. Los valores que se pueden visualizar en este elemento de informe son:

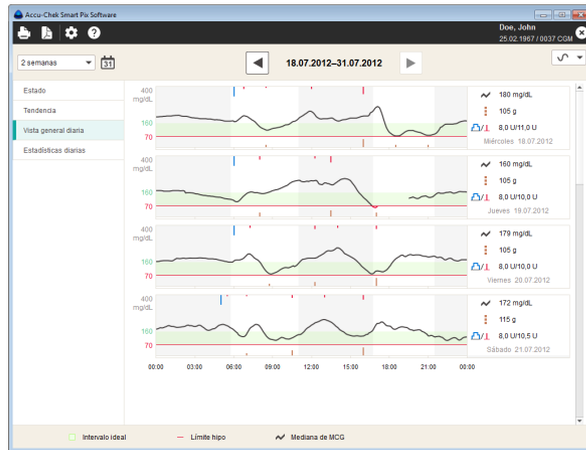
- Resultados de MCG
- Insulina de bolo
- Cantidades de carbohidratos
- Dosis basal
- Valores de calibración
- Información del sistema de infusión de insulina

En el eje horizontal (x) encontrará el día, y en el eje vertical (y) a la izquierda los resultados de MCG. Los resultados de MCG se representan como una curva continua mientras el sensor haya transmitido valores continuamente. Las interrupciones conducen a un espacio vacío en la curva.

Al igual que en los resultados de glucemia, encontrará en el fondo del diagrama el intervalo ideal ajustado (como barra verde) y el umbral de hipoglucemia (como línea roja). Los días no laborables (p. ej. fines de semana) están marcados adicionalmente con una barra gris en el eje de tiempo horizontal.

Aquí encontrará además la indicación de la insulina de bolo (si se ha guardado en el medidor o introducido en el registro de datos). Cada bolo se indica de arriba hacia abajo en el diagrama. Los valores correspondientes se pueden leer en la parte de arriba del eje Y derecho.

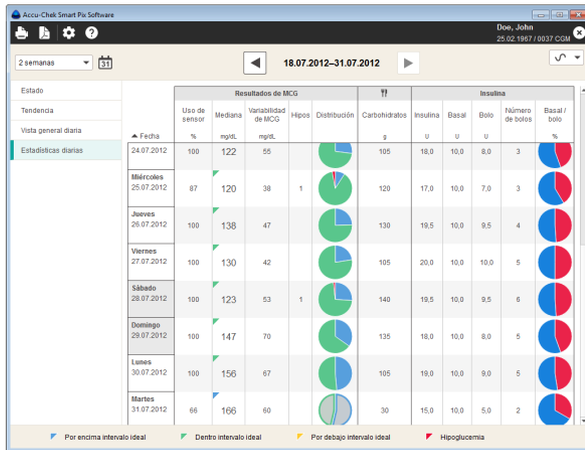
Vista general diaria



Este elemento de informe sirve para reconocer más fácilmente los patrones que se repiten cada día. Todos los resultados de MCG se colocan en una matriz de 24 horas, de manera que todas las mediciones efectuadas a una hora concreta sean representadas en el mismo lugar del eje de tiempo.

Se visualizan curvas separadas para cada día en diagramas separados. Adicionalmente, en el borde inferior de cada diagrama se muestran las siguientes informaciones:

- **Mediana de MCG:** El valor central de todos los resultados de MCG medidos del día respectivo.
- **Cantidad total de carbohidratos** del día respectivo.
- **Cantidad total de insulina** del día respectivo.



Estadísticas diarias

Estadísticas diarias es una tabla estructurada cronológicamente con una distribución de columnas por resultados de MCG, carbohidratos e insulina. Para cada día se introducen los valores estadísticos correspondientes (promedios, números, etc.).

Área Resultados de MCG

- **Uso de sensor:** Parte proporcional en el periodo de tiempo seleccionado en el que se han medido resultados de MCG.
- **Mediana:** El valor central de todos los resultados de MCG medidos del día respectivo.
- **Variabilidad de MCG (RIC):** El rango en el que se encuentran el 50 % de todos los resultados.
- **Hipos:** Número de hipoglucemias.

Área Carbohidratos

- **Carbohidratos:** Cantidad de carbohidratos ingeridos en este día.

Área Insulina

- **Insulina:** Cantidad total de insulina administrada (bolo y basal).
- **Basal:** Cantidad total de insulina basal administrada.
- **Bolo:** Bolo total suministrado.
- **Número de bolos:** Número de bolos administrados durante ese día.
- **Basal / bolo:** Relación entre insulina basal y de bolo.

7 Preparar los dispositivos

El sistema Accu-Chek Smart Pix puede leer y evaluar datos de los siguientes medidores de glucemia:

A través de interfaz USB:

- Accu-Chek Active (modelo GU, GB)
- Accu-Chek Aviva Connect
- Accu-Chek Aviva Insight
- Accu-Chek Aviva Solo
- Accu-Chek Guide
- Accu-Chek Instant
- Accu-Chek Instant S
- Accu-Chek Mobile (modelo U1)
- Accu-Chek Performa Connect
- Accu-Chek Performa Insight
- Accu-Chek Performa Solo

A través de interfaz IR (dispositivo Accu-Chek Smart Pix):

- Accu-Chek Active (modelo GG, GN, GC)
- Accu-Chek Aviva
- Accu-Chek Aviva Combo
- Accu-Chek Aviva Expert
- Accu-Chek Aviva Nano
- Accu-Chek Compact
- Accu-Chek Compact Plus
- Accu-Chek Go
- Accu-Chek Mobile (modelo U8)
- Accu-Chek Performa
- Accu-Chek Performa Combo
- Accu-Chek Performa Nano

Los siguientes sistemas de infusión de insulina son adecuados para la transferencia de datos al sistema Accu-Chek Smart Pix:

- Accu-Chek Insight
- Accu-Chek Solo
- Accu-Chek Spirit
- Accu-Chek Spirit Combo

El sistema Accu-Chek Smart Pix puede importar resultados de MCG del siguiente sistema:

- Sistema de MCG Accu-Chek Insight

Nota: No todos los productos están disponibles en todos los países.

Estos dispositivos necesitan preparativos, en parte diferentes, para transferir datos al sistema Accu-Chek Smart Pix. En las páginas siguientes encontrará para cada dispositivo una descripción del procedimiento a seguir para lograr una evaluación exitosa de los datos almacenados. Estas informaciones también se encuentran en las instrucciones de uso de los medidores y de los sistemas de infusión de insulina.

-  Nunca prepare más de un dispositivo a la vez para la transferencia de datos. En caso contrario, los intentos de comunicación simultáneos podrían interferir en la transferencia. Evite también cualquier interferencia de puertos de infrarrojos de otros dispositivos, tales como ordenadores portátiles o teléfonos móviles.
-  Durante una transferencia de datos mediante infrarrojos evite la radiación directa de luz externa (p. ej. luz solar), puesto que puede interferir en la transferencia.
-  Si desea evaluar los datos de un sistema de infusión de insulina junto con los datos de un medidor, los dispositivos deben estar **sincronizados**, es decir, los ajustes de fecha y hora de todos los dispositivos utilizados deben coincidir.
-  La evaluación combinada de varios dispositivos solamente se puede realizar si los datos importados se han guardado. En principio, en los informes que no se guarden solamente se pueden visualizar los datos de un dispositivo.



Todas las descripciones citadas a continuación parten de las premisas siguientes:

- El dispositivo Accu-Chek Smart Pix ya está enchufado en el ordenador.
- El ordenador está encendido y con el sistema operativo ya iniciado.
- En el software Accu-Chek Smart Pix el usuario ha hecho clic en *Descargar datos* o ha activado la importación automática.
- Mediante una intermitencia lenta de la superficie luminosa, el dispositivo Accu-Chek Smart Pix señala la disponibilidad para la transferencia de datos.

7.1 Medidor de glucemia Accu-Chek Active



El medidor de glucemia Accu-Chek Active (modelo GG, GN y GC) dispone de una interfaz de infrarrojos incorporada para la transferencia de datos. Para leer datos de estos dispositivos, debe proceder de la manera siguiente:

- Coloque el dispositivo a una distancia de 10 cm como máximo de la ventana de infrarrojos del dispositivo Accu-Chek Smart Pix. Ambas ventanas de infrarrojos tienen que encontrarse cara a cara.
- Conecte el medidor pulsando la tecla **M** durante más de 3 segundos.
- En la pantalla aparece la indicación “PC”, la transferencia de datos se inicia automáticamente.





El medidor de glucemia Accu-Chek Active (modelo GU y GB) dispone de una interfaz USB incorporada para la transferencia de datos.



Para la comunicación directa entre el medidor y el ordenador a través de un cable Micro USB es necesario que el controlador Accu-Chek esté instalado en el ordenador (vea el capítulo 2.2). Si conecta el medidor al dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2) no se necesita dicho controlador.

Para leer datos de estos dispositivos, debe proceder de la manera siguiente:

- Enchufe el conector micro B del cable USB en el medidor.
- Si no utiliza el dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2): Enchufe el conector USB-A en un puerto USB del ordenador.
- El medidor establece una conexión con el ordenador. En la pantalla aparece la indicación intermitente "PC".
- La transferencia de datos empieza automáticamente, la indicación "PC" deja de parpadear durante la transferencia.

Los datos se transfieren. Una vez finalizada la transferencia de datos aparece brevemente la indicación "End" en la pantalla y a continuación el medidor se apaga automáticamente. Ahora puede desenchufar el cable USB.

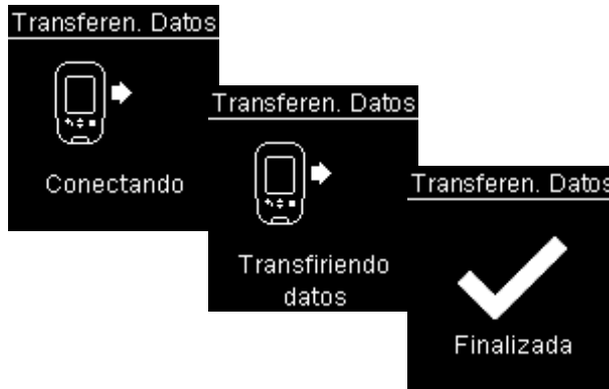
7.2 Medidor de glucemia Accu-Chek Aviva Medidor de glucemia Accu-Chek Aviva Nano



Los medidores de glucemia Accu-Chek Aviva y Accu-Chek Aviva Nano disponen de una interfaz de infrarrojos incorporada para la transferencia de datos. Para leer datos de estos dispositivos, debe proceder de la manera siguiente:

- Coloque el dispositivo a una distancia de 10 cm como máximo de la ventana de infrarrojos del dispositivo Accu-Chek Smart Pix. Ambas ventanas de infrarrojos tienen que encontrarse cara a cara.
- Encienda el medidor pulsando las teclas ◀ y ▶ simultáneamente hasta que aparezcan en la pantalla dos flechas que parpadean alternadamente. La transferencia de datos se inicia automáticamente.

7.4 Medidor de glucemia Accu-Chek Aviva Connect



El medidor de glucemia Accu-Chek Aviva Connect dispone de una interfaz USB incorporada para la transferencia de datos.

 Para la comunicación directa entre el medidor y el PC a través de un cable Micro USB es necesario que el controlador Accu-Chek esté instalado en el PC (vea el capítulo 2.2). Si conecta el medidor al dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2) no se necesita dicho controlador.

Para leer datos de estos dispositivos, debe proceder de la manera siguiente:

- Enchufe el conector micro B del cable USB en el medidor.
- Si no utiliza el dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2): Enchufe el conector USB-A en un puerto USB del ordenador.
- El medidor se enciende y establece una conexión con el ordenador. En la pantalla aparecen indicaciones que le informan del progreso.

Los datos se transfieren. Una vez finalizada la transferencia de datos se visualiza el informe. Ahora puede desenchufar el cable USB.

7.5 Administrador de diabetes Accu-Chek Aviva Insight



El administrador de diabetes Accu-Chek Aviva Insight dispone de una interfaz USB integrada para la transferencia de datos.

i Para la comunicación directa entre el medidor y el ordenador a través de un cable Micro USB es necesario que el controlador Accu-Chek esté instalado en el ordenador (vea el capítulo 2.2). Si conecta el medidor al dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2) no se necesita dicho controlador.

Para leer datos del administrador de diabetes Accu-Chek Aviva Insight debe proceder de la siguiente manera:

- Enchufe el conector micro B del cable USB en el medidor.
- Si no utiliza el dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2): Enchufe el conector USB-A en un puerto USB del ordenador.
- En el medidor de glucemia seleccione en el menú *Comunicación* la opción *Conectar con PC*. (Este paso se omite si ha establecido la opción *Conectar con PC* como ajuste estándar en el medidor.)
- La transferencia de datos se inicia automáticamente, en la pantalla se visualiza la transferencia en curso.
- Una vez finalizada la transferencia de datos aparece brevemente en la pantalla el mensaje *Transferencia de datos completada*. A continuación el medidor de glucemia se apaga automáticamente (y pasa al modo de carga). Ahora puede desenchufar el cable USB.

i Si utiliza el medidor de glucemia en combinación con un sistema de infusión de insulina Accu-Chek Insight, se transfieren automáticamente los datos guardados de ambos dispositivos (vea la página 272).



7.6 Administrador de diabetes Accu-Chek Aviva Solo y sistema de infusión de insulina Accu-Chek Solo

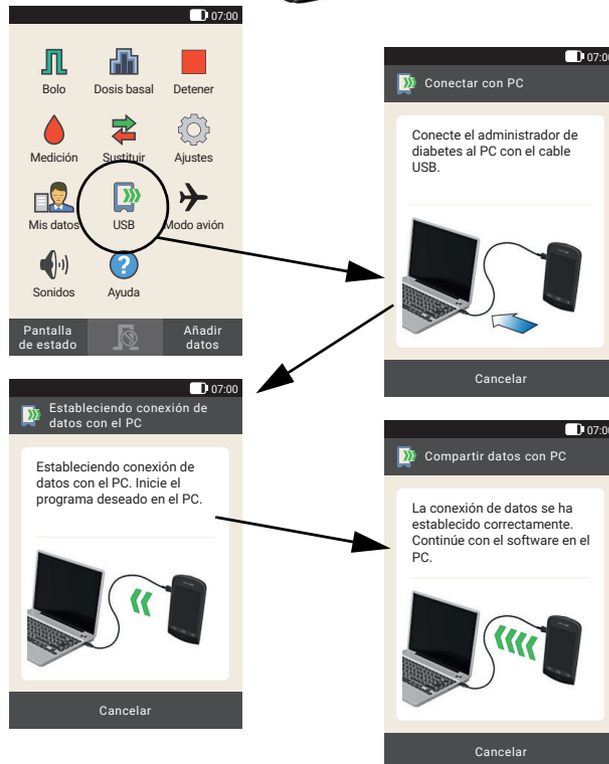


El administrador de diabetes Accu-Chek Aviva Solo dispone de una interfaz USB integrada para la transferencia de datos.

i Para la comunicación directa entre el medidor y el PC a través de un cable Micro USB es necesario que el controlador Accu-Chek esté instalado en el PC (vea el capítulo 2.2). Si conecta el medidor al dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2) no se necesita dicho controlador.

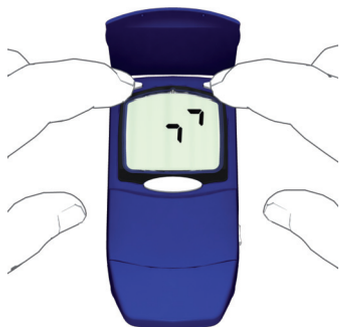
Para leer datos del administrador de diabetes Accu-Chek Aviva Solo debe proceder de la siguiente manera:

- En el menú principal del administrador de diabetes seleccione la opción *USB*.
- Enchufe el conector micro B del cable USB en el administrador de diabetes.
- Si no utiliza el dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2): Enchufe el conector USB-A en un puerto USB del ordenador.
- En la pantalla del administrador de diabetes se indica que la conexión se ha realizado correctamente.
- Los datos se transfieren. Una vez finalizada la transferencia de datos, se visualiza el informe en el PC. Ahora puede desenchufar el cable USB.



i Si utiliza el medidor de glucemia en combinación con un sistema de infusión de insulina Accu-Chek Solo, se transfieren automáticamente los datos guardados de ambos dispositivos.

7.7 Medidor de glucemia Accu-Chek Compact



El medidor de glucemia Accu-Chek Compact dispone de una interfaz de infrarrojos incorporada para la transferencia de datos. Para leer datos de estos dispositivos, debe proceder de la manera siguiente:

- Coloque el dispositivo a una distancia de 10 cm como máximo de la ventana de infrarrojos del dispositivo Accu-Chek Smart Pix. Ambas ventanas de infrarrojos tienen que encontrarse cara a cara.
- Conecte el medidor pulsando simultáneamente las teclas **SET** y **MEMO**. El dispositivo está ahora conectado y se encuentra en el modo de transferencia de datos sin posicionar una nueva tira reactiva.
- En la pantalla aparecen dos flechas, la transferencia de datos se inicia automáticamente.



7.8 Medidor de glucemia Accu-Chek Compact Plus



El medidor de glucemia Accu-Chek Compact Plus dispone de una interfaz de infrarrojos incorporada para la transferencia de datos. Para leer datos de estos dispositivos, debe proceder de la manera siguiente:

- Coloque el dispositivo a una distancia de 10 cm como máximo de la ventana de infrarrojos del dispositivo Accu-Chek Smart Pix. Ambas ventanas de infrarrojos tienen que encontrarse cara a cara.
- Conecte el medidor pulsando simultáneamente las teclas **S** y **M**. El dispositivo está ahora conectado y se encuentra en el modo de transferencia de datos sin posicionar una nueva tira reactiva.
- En la pantalla aparecen dos flechas, la transferencia de datos se inicia automáticamente.

7.9 Medidor de glucemia Accu-Chek Go



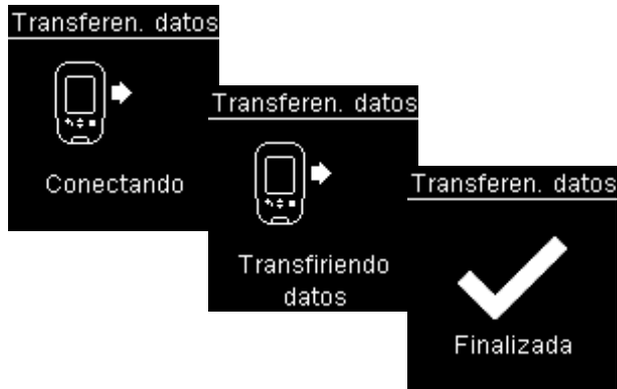
El medidor de glucemia Accu-Chek Go dispone de una interfaz de infrarrojos incorporada para la transferencia de datos. Para leer datos de estos dispositivos, debe proceder de la manera siguiente:

- Coloque el dispositivo a una distancia de 10 cm como máximo de la ventana de infrarrojos del dispositivo Accu-Chek Smart Pix. Ambas ventanas de infrarrojos tienen que encontrarse cara a cara.
- Conecte el medidor pulsando la tecla **M** durante más de 3 segundos.
- En la pantalla aparece la indicación “PC”, la transferencia de datos se inicia automáticamente.

Si posee la versión del medidor Accu-Chek Go mostrada en la ilustración, proceda de la siguiente manera:

- Coloque el dispositivo a una distancia de 10 cm como máximo de la ventana de infrarrojos del dispositivo Accu-Chek Smart Pix. Ambas ventanas de infrarrojos tienen que encontrarse cara a cara.
- Encienda el medidor pulsando simultáneamente las teclas ◀ y Ⓞ.
- En la pantalla aparece la indicación “PC”, la transferencia de datos se inicia automáticamente.

7.10 Medidor de glucemia Accu-Chek Guide



El medidor de glucemia Accu-Chek Guide dispone de una interfaz USB incorporada para la transferencia de datos.

i Para la comunicación directa entre el medidor y el ordenador a través de un cable Micro USB es necesario que el controlador Accu-Chek esté instalado en el ordenador (vea el capítulo 2.2). Si conecta el medidor al dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2) no se necesita dicho controlador.

Para leer datos de estos dispositivos, debe proceder de la manera siguiente:

- Enchufe el conector micro B del cable USB en el medidor.
- Si no utiliza el dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2): Enchufe el conector USB-A en un puerto USB del ordenador.
- El medidor se enciende y establece una conexión con el ordenador. En la pantalla aparecen indicaciones que le informan del progreso.

Los datos se transfieren. Una vez finalizada la transferencia de datos el medidor se apaga automáticamente tras un breve lapso de tiempo. Ahora puede desenchufar el cable USB.

7.11 Medidor de glucemia Accu-Chek Instant Medidor de glucemia Accu-Chek Instant S



El medidor de glucemia Accu-Chek Instant dispone de una interfaz USB incorporada para la transferencia de datos.



Para la comunicación directa entre el medidor y el ordenador a través de un cable Micro USB es necesario que el controlador Accu-Chek esté instalado en el ordenador (vea el capítulo 2.2). Si conecta el medidor al dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2) no se necesita dicho controlador.

Para leer datos de estos dispositivos, debe proceder de la manera siguiente:

- Enchufe el conector micro B del cable USB en el medidor.
- Si no utiliza el dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2): Enchufe el conector USB-A en un puerto USB del ordenador.
- El medidor establece una conexión con el ordenador. En la pantalla aparece la indicación intermitente “PC”.
- La transferencia de datos empieza automáticamente, la indicación “PC” deja de parpadear durante la transferencia.

Los datos se transfieren. Una vez finalizada la transferencia de datos el medidor se apaga automáticamente. Ahora puede desenchufar el cable USB.

7.12 Medidor de glucemia Accu-Chek Mobile



El medidor de glucemia Accu-Chek Mobile (modelo U8) dispone de una interfaz de infrarrojos incorporada para la transferencia de datos. Para leer datos de estos dispositivos, debe proceder de la manera siguiente:

- Coloque el dispositivo a una distancia de 10 cm como máximo de la ventana de infrarrojos del dispositivo Accu-Chek Smart Pix. Ambas ventanas de infrarrojos tienen que encontrarse cara a cara.
- Mantenga pulsadas las teclas ▼ y ▲ hasta que el medidor se encienda.
- Espere hasta que finalice control de pantalla y se muestre el menú *Transf. datos*.
- Seleccione en el menú *Transf. datos* la opción *Para evaluación* y pulse .

Se establece la conexión y se transfieren los datos. Una vez finalizada la transferencia de datos, se abre durante dos segundos la pantalla *Transferencia concluida*. A continuación se desconecta el medidor.



El medidor de glucemia Accu-Chek Mobile (modelo U1) dispone de una interfaz USB incorporada para la transferencia de datos.

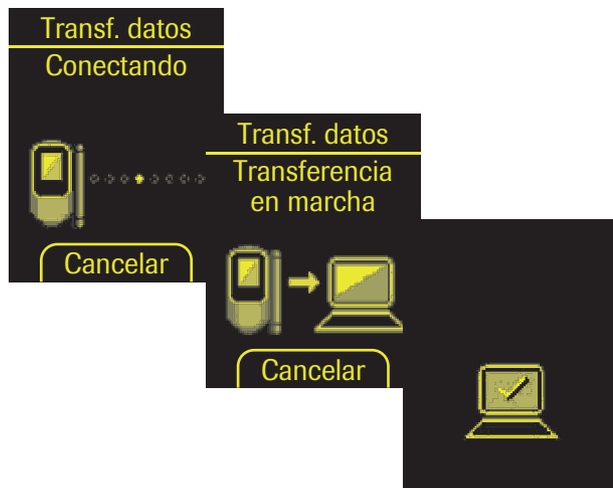
i Para la comunicación directa entre el medidor y el ordenador a través de un cable Micro USB es necesario que el controlador Accu-Chek esté instalado en el ordenador (vea el capítulo 2.2). Si conecta el medidor al dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2) no se necesita dicho controlador.

i El medidor de glucemia Accu-Chek Mobile dispone de un ajuste predeterminado seleccionable para la conexión con un ordenador. Para la evaluación directa de los datos en el software Accu-Chek Smart Pix tiene que estar preajustada la opción *Transf. datos*.

Para leer datos de estos dispositivos, debe proceder de la manera siguiente:

- Enchufe el conector micro B del cable USB en el medidor.
- Si no utiliza el dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2): Enchufe el conector USB-A en un puerto USB del ordenador.
- El medidor se enciende y establece una conexión con el ordenador. En la pantalla aparecen indicaciones que le informan del progreso.

Los datos se transfieren. Una vez finalizada la transferencia de datos el medidor se apaga automáticamente tras un breve lapso de tiempo. Ahora puede desenchufar el cable USB.



7.13 Medidor de glucemia Accu-Chek Performa Medidor de glucemia Accu-Chek Performa Nano



Los medidores de glucemia Accu-Chek Performa y Accu-Chek Performa Nano disponen de una interfaz de infrarrojos incorporada para la transferencia de datos. Para leer datos de estos dispositivos, debe proceder de la manera siguiente:

- Coloque el dispositivo a una distancia de 10 cm como máximo de la ventana de infrarrojos del dispositivo Accu-Chek Smart Pix. Ambas ventanas de infrarrojos tienen que encontrarse cara a cara.
- Encienda el medidor pulsando las teclas ◀ y ▶ simultáneamente hasta que aparezcan en la pantalla dos flechas que parpadean alternadamente. La transferencia de datos se inicia automáticamente.

7.14 Medidor de glucemia Accu-Chek Performa Combo



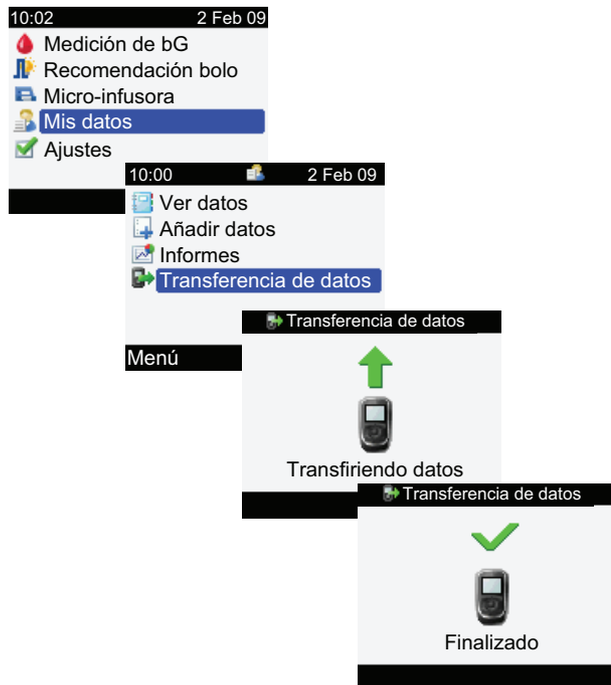
Los medidores de glucemia Accu-Chek Performa Combo disponen de una interfaz de infrarrojos incorporada para la transferencia de datos. Para leer datos de estos dispositivos, debe proceder de la manera siguiente:

- Coloque el dispositivo a una distancia de 10 cm como máximo de la ventana de infrarrojos del dispositivo Accu-Chek Smart Pix. Ambas ventanas de infrarrojos tienen que encontrarse cara a cara.
- Seleccione en el menú principal la opción *Mis datos* y pulse .
- Seleccione *Transferencia de datos* y pulse .

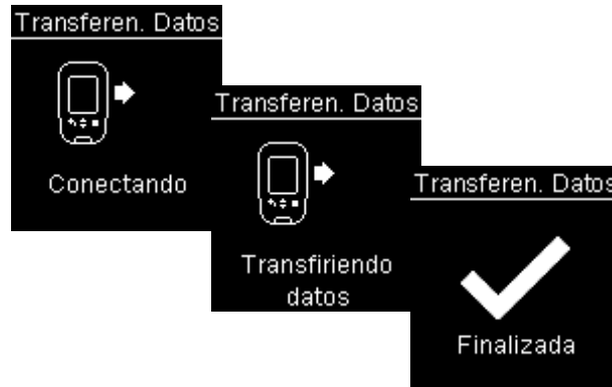
A continuación se transfieren los datos. Una vez finalizada la transferencia de datos, se abre durante tres segundos la pantalla *Finalizado*. A continuación se desconecta el medidor.



Si utiliza el medidor de glucemia Accu-Chek Performa Combo en combinación con un sistema de infusión de insulina Accu-Chek Spirit Combo, debe leer los datos de ambos dispositivos siempre juntos para obtener informaciones lo más completas posibles (sobre todo bolos y dosis basal).



7.15 Medidor de glucemia Accu-Chek Performa Connect



El medidor de glucemia Accu-Chek Performa Connect dispone de una interfaz USB incorporada para la transferencia de datos.

i Para la comunicación directa entre el medidor y el PC a través de un cable Micro USB es necesario que el controlador Accu-Chek esté instalado en el PC (vea el capítulo 2.2). Si conecta el medidor al dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2) no se necesita dicho controlador.

Para leer datos de estos dispositivos, debe proceder de la manera siguiente:

- Enchufe el conector micro B del cable USB en el medidor.
- Si no utiliza el dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2): Enchufe el conector USB-A en un puerto USB del ordenador.
- El medidor se enciende y establece una conexión con el ordenador. En la pantalla aparecen indicaciones que le informan del progreso.

Los datos se transfieren. Una vez finalizada la transferencia de datos se visualiza el informe. Ahora puede desenchufar el cable USB.

7.16 Administrador de diabetes Accu-Chek Performa Insight



El administrador de diabetes Accu-Chek Performa Insight dispone de una interfaz USB integrada para la transferencia de datos.

i Para la comunicación directa entre el medidor y el ordenador a través de un cable Micro USB es necesario que el controlador Accu-Chek esté instalado en el ordenador (vea el capítulo 2.2). Si conecta el medidor al dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2) no se necesita dicho controlador.

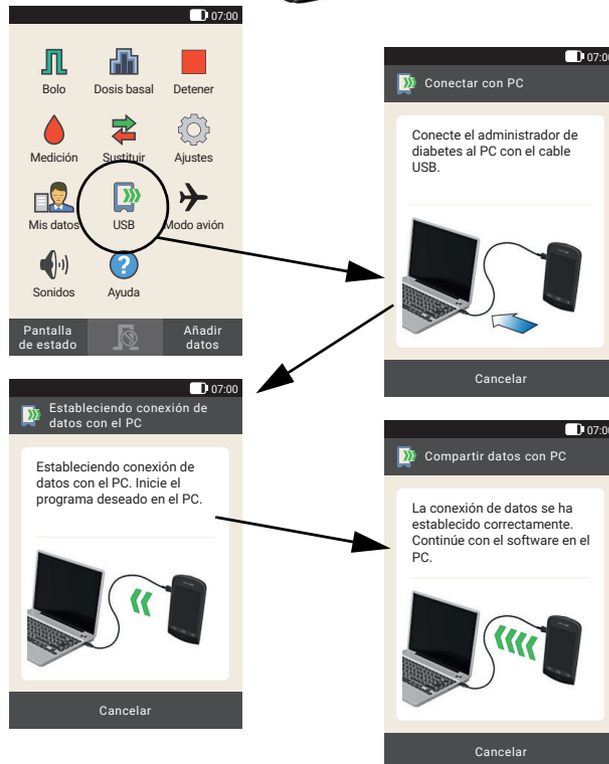
Para leer datos del administrador de diabetes Accu-Chek Performa Insight debe proceder de la siguiente manera:

- Enchufe el conector micro B del cable USB en el medidor.
- Si no utiliza el dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2): Enchufe el conector USB-A en un puerto USB del ordenador.
- En el medidor de glucemia seleccione en el menú *Comunicación* la opción *Conectar con PC*. (Este paso se omite si ha establecido la opción *Conectar con PC* como ajuste estándar en el medidor.)
- La transferencia de datos se inicia automáticamente, en la pantalla se visualiza la transferencia en curso.
- Una vez finalizada la transferencia de datos aparece brevemente en la pantalla el mensaje *Transferencia de datos completada*. A continuación el medidor de glucemia se apaga automáticamente (y pasa al modo de carga). Ahora puede desenchufar el cable USB.

i Si utiliza el medidor de glucemia en combinación con un sistema de infusión de insulina Accu-Chek Insight, se transfieren automáticamente los datos guardados de ambos dispositivos (vea la página 272).



7.17 Administrador de diabetes Accu-Chek Performa Solo y sistema de infusión de insulina Accu-Chek Solo



El administrador de diabetes Accu-Chek Performa Solo dispone de una interfaz USB integrada para la transferencia de datos.

i Para la comunicación directa entre el medidor y el PC a través de un cable Micro USB es necesario que el controlador Accu-Chek esté instalado en el PC (vea el capítulo 2.2). Si conecta el medidor al dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2) no se necesita dicho controlador.

Para leer datos del administrador de diabetes Accu-Chek Performa Solo debe proceder de la siguiente manera:

- En el menú principal del administrador de diabetes seleccione la opción *USB*.
- Enchufe el conector micro B del cable USB en el administrador de diabetes.
- Si no utiliza el dispositivo Accu-Chek Smart Pix (modelo 2): Enchufe el conector USB-A en un puerto USB del ordenador.
- En la pantalla del administrador de diabetes se indica que la conexión se ha realizado correctamente.
- Los datos se transfieren. Una vez finalizada la transferencia de datos, se visualiza el informe en el PC. Ahora puede desenchufar el cable USB.

i Si utiliza el medidor de glucemia en combinación con un sistema de infusión de insulina Accu-Chek Solo, se transfieren automáticamente los datos guardados de ambos dispositivos.

7.18 Sistema de infusión de insulina Accu-Chek Insight



La comunicación con un sistema de infusión de insulina Accu-Chek Insight tiene lugar exclusivamente a través del administrador de diabetes Accu-Chek Aviva Insight o del administrador de diabetes Accu-Chek Performa Insight. La conexión *Bluetooth*[®] de estos dispositivos que se utilizan juntos se configura normalmente durante la puesta en servicio de los mismos. Para la transferencia de los datos no es necesario realizar más preparativos en el sistema de infusión de insulina.

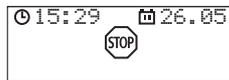
Los datos del sistema de infusión de insulina se guardan continuamente en el medidor y al descargarlos se transfieren automáticamente al ordenador (junto con los datos del medidor). Para poder transferir información adicional (ajustes), el sistema de infusión de insulina debe encontrarse cerca del medidor durante la descarga.

Si **solamente** está disponible el medidor, se transmitirán también los datos del sistema de infusión de insulina guardados en el medidor. Si están disponibles el medidor **y** el sistema de infusión de insulina, se transfieren tanto los datos como los ajustes del sistema de infusión de insulina (p. ej. perfiles de dosis basal programados).

Para leer datos del sistema de infusión de insulina Accu-Chek Insight debe proceder de la manera siguiente:

- Si también desea transferir los ajustes, asegúrese de que el sistema de infusión de insulina se encuentra cerca del medidor de glucemia (p. ej. en el cinturón).
- Efectúe la transferencia de datos desde el medidor como se describe en la página 258 y en la página 270.

7.19 Sistema de infusión de insulina Accu-Chek Spirit



El sistema de infusión de insulina Accu-Chek Spirit dispone de una interfaz de infrarrojos incorporada para la transferencia de datos. Para leer datos de estos dispositivos, debe proceder de la manera siguiente:

- Coloque el dispositivo a una distancia de 10 cm como máximo de la ventana de infrarrojos del dispositivo Accu-Chek Smart Pix. Ambas ventanas de infrarrojos tienen que encontrarse cara a cara.
- Asegúrese de que su sistema de infusión de insulina se encuentra en el modo **STOP**.
- Pulse varias veces la tecla  hasta que se visualice la función *COMUNICACIÓN*.
- Confirme la selección con la tecla . La interfaz de infrarrojos incorporada está ahora activada y la transferencia de datos se inicia automáticamente.

Cuando haya finalizado la transferencia de datos y se haya generado el informe en la pantalla:

- Pulse la tecla  para salir del modo de transferencia de datos.
- Vuelva a operar el sistema de infusión de insulina (modo **RUN**) a fin de no interrumpir la administración de insulina según la dosis basal durante más tiempo que el necesario.

7.20 Sistema de infusión de insulina Accu-Chek Spirit Combo



El sistema de infusión de insulina Accu-Chek Spirit Combo dispone de una interfaz de infrarrojos incorporada para la transferencia de datos. Para leer datos de estos dispositivos, debe proceder de la manera siguiente:

- Coloque el dispositivo a una distancia de 10 cm como máximo de la ventana de infrarrojos del dispositivo Accu-Chek Smart Pix. Ambas ventanas de infrarrojos tienen que encontrarse cara a cara.
- Asegúrese de que su sistema de infusión de insulina se encuentra en el modo **STOP**.
- Pulse varias veces la tecla hasta que se visualice la función *TRANSFERENCIA DE DATOS*.
- Confirme la selección con la tecla .
- Vuelva a pulsar la tecla para iniciar la transferencia de datos. La interfaz de infrarrojos incorporada está ahora activada y la transferencia de datos se inicia automáticamente.

Cuando haya finalizado la transferencia de datos y se haya generado el informe en la pantalla:

- Pulse la tecla para salir del modo de transferencia de datos.
- Vuelva a operar el sistema de infusión de insulina (modo **RUN**) a fin de no interrumpir la administración de insulina según la dosis basal durante más tiempo que el necesario.

7.21 Nota para ajustar la hora en los sistemas de infusión de insulina Accu-Chek

Si tiene que corregir la hora ajustada en su sistema de infusión de insulina Accu-Chek, tenga en cuenta lo siguiente:



No cambie la hora de su sistema de infusión de insulina Accu-Chek si ha programado modificaciones de la administración de insulina en función del tiempo (p. ej., una dosis basal temporal, un bolo ampliado o un bolo multionda) y esa modificación está aún activa (es decir que no ha transcurrido aún el periodo de tiempo programado).

En ese caso es posible que el sistema Accu-Chek Smart Pix no pueda evaluar los datos guardados del sistema de infusión de insulina. Por tanto, realice las modificaciones de la hora ajustada de su sistema de infusión de insulina solo cuando éste se encuentra en el modo STOP.

Si desea retroceder la hora ajustada en su sistema de infusión de insulina Accu-Chek (p. ej., al final de la hora de verano o si se encuentra en otra zona horaria viajando en dirección occidental) y desea evaluar los datos disponibles con el sistema Accu-Chek Smart Pix, tenga en cuenta la nota siguiente.



Lea los datos disponibles de su sistema de infusión de insulina Accu-Chek **antes** de cambiar la hora. Cuando el sistema Accu-Chek Smart Pix lee los datos la siguiente vez, evalúa **para el día del cambio de hora** (es decir, a partir de las 0:00 h) solamente los datos del sistema de infusión de insulina guardados **después** de retrasar la hora.

Si utiliza su sistema de infusión de insulina junto con un medidor de glucemia y evalúa los datos de ambos dispositivos mediante el sistema Accu-Chek Smart Pix, modifique la hora **siempre simultáneamente para todos los dispositivos**. Así se garantiza que las informaciones representadas en los informes se ordenen con la hora correcta. En general, los informes combinados se crean solo para los dispositivos cuyas fechas y horas son iguales.

7.22 Sistema de MCG Accu-Chek Insight



El sistema de MCG Accu-Chek Insight está compuesto por

- el sensor de MCG que mide la señal de MCG,
- el transmisor de MCG que guarda y transmite los resultados de MCG, y
- la aplicación de MCG en un teléfono inteligente para la visualización de los resultados de MCG.

El teléfono inteligente dispone de una interfaz USB incorporada para la transferencia de datos.

Para leer datos del sistema de MCG Accu-Chek Insight debe proceder de la manera siguiente:

- Enchufe el conector micro B del cable USB en el teléfono inteligente.
- Enchufe el conector USB-A en un puerto USB del ordenador.
- Inicie la transferencia de datos en el software Accu-Chek Smart Pix con el botón *Descargar datos*.
- Una vez que haya finalizado la transferencia de datos puede retirar el cable USB.

8 Mensajes de error y soluciones de problemas

Ocasionalmente puede suceder que no se genere o imprima un informe o que surjan otros problemas. A continuación le presentaremos algunas soluciones para la mayoría de las situaciones imaginables. Si no encuentra aquí la solución deseada, diríjase al servicio de atención al cliente (encontrará la dirección en el capítulo 11).

8.1 Errores sin mensajes de error

El sistema Accu-Chek Smart Pix no aparece como unidad de disco en el ordenador:

- Compruebe si su ordenador y el sistema operativo satisfacen los requisitos del sistema Accu-Chek Smart Pix (vea la página 2).
- Compruebe si el enchufe USB está introducido correctamente en el puerto correspondiente del ordenador.
- Si entonces el sistema Accu-Chek Smart Pix tampoco es reconocido como unidad de disco, conecte el dispositivo a otro puerto USB de su ordenador (quizás pueda utilizar un hub USB o elegir entre los puertos en la cara anterior y posterior del ordenador).

En caso de que el sistema Accu-Chek Smart Pix no emita ninguna señal luminosa y ninguna de las comprobaciones arriba mencionadas haya aportado la solución del problema, puede intentar conectar el dispositivo a otro ordenador. Si tampoco así puede comprobar el funcionamiento del dispositivo, probablemente éste esté defectuoso. Esto también es válido si aparecen mensajes de error (parpadeo de la superficie luminosa central) que no están relacionados con la transferencia de datos. Diríjase al servicio de atención al cliente (encontrará la dirección en el capítulo 11).

8.2 Mensajes de error en el dispositivo



El sistema Accu-Chek Smart Pix señala posibles errores (p. ej. durante la transferencia de datos) mediante la intermitencia rápida de la superficie luminosa central **6**.

Si aparece este error, existen las siguientes soluciones:

- Haga clic en el botón *Descargar datos* en la interfaz de usuario del software Accu-Chek Smart Pix. Ahora, la superficie luminosa central debería volver a indicar con un parpadeo lento la búsqueda activa de dispositivos y que está lista para la transferencia de datos.
- Si el mensaje de error persiste, puede desenchufar el dispositivo Accu-Chek Smart Pix y volver a enchufarlo. Un posible mensaje de error de Microsoft Windows referido a la separación del soporte de datos no ejerce influencias adicionales.

A continuación, repita la transferencia de datos.

Si vuelve a aparecer el mensaje de error, controle los puntos siguientes:

- ¿El medidor está preparado correctamente para la transferencia de datos? En el capítulo 7 encontrará informaciones a este respecto.
- ¿Está obstruido el contacto óptico (interfaz de infrarrojos)? ¿La distancia es correcta (quizás demasiado grande)?
- ¿Hay interferencias por intensa luz externa (radiación solar, otra interfaz de infrarrojos, fluorescentes o bombillas de bajo consumo)?
- ¿El cable USB está enchufado correctamente en la parte inferior del dispositivo?

Cuando aparecen mensajes de error en relación con transferencias de datos, no es que esté defectuoso el sistema Accu-Chek Smart Pix, sino que está perturbada la comunicación entre ambos dispositivos. En casos aislados, el problema también puede ser debido al medidor o al sistema de infusión de insulina.

9 Anexo

9.1 Limpieza del dispositivo

Limpie el dispositivo Accu-Chek Smart Pix cuando esté desenchufado. Utilice paños ligeramente humedecidos con detergente y ponga atención que no penetre líquido en el interior del dispositivo.

Personal hospitalario: observe las normas de profilaxis infecciosa vigentes en su hospital.

9.2 Eliminación del dispositivo

El producto puede entrar en contacto con la sangre durante las pruebas. Por lo tanto los productos usados pueden representar un riesgo de infección. Elimine los productos usados de acuerdo con las normas vigentes en su país. Para obtener informaciones respecto a la eliminación correcta, diríjase a su ayuntamiento competente. El producto entra en el área de vigencia de la Directiva Europea 2012/19/UE (Directiva sobre residuos de aparatos eléctricos y electrónicos (RAEE)).

9.3 Limpieza del dispositivo de almacenamiento USB

Limpie el dispositivo de almacenamiento USB cuando no esté insertado. Utilice paños ligeramente humedecidos con detergente y ponga atención que no penetre líquido en el interior del dispositivo.

9.4 Eliminación del dispositivo de almacenamiento USB

El dispositivo de almacenamiento USB entra en el área de vigencia de la Directiva Europea 2012/19/UE (Directiva sobre residuos de aparatos eléctricos y electrónicos (RAEE)). No desechar con la basura doméstica. Deseche el dispositivo de almacenamiento USB respetando el medio ambiente en un lugar de recogida o entréguelo al distribuidor.

9.5 Uso de un dispositivo de almacenamiento USB



Nota importante: No desconecte el dispositivo de almacenamiento USB con el software Accu-Chek Smart Pix mientras se efectúa el intercambio de datos. De lo contrario se pueden producir daños irreparables en los archivos. También es posible que el propio dispositivo de almacenamiento USB sufra daños y ya no se pueda volver a utilizar. Para evitarlo, siga las siguientes instrucciones para desconectar de forma segura el dispositivo de almacenamiento USB:

Windows

- Busque el icono “Quitar hardware de forma segura”  en la barra de tareas de Windows.
- Haga clic en el icono .
- Seleccione en el menú que se visualiza el soporte de datos intercambiable (dispositivo de almacenamiento USB) que desea quitar.
- Cuando aparezca el mensaje “Este dispositivo se puede quitar de forma segura del equipo”, quite el dispositivo de almacenamiento USB.

Mac OS

- Abra una ventana en el Finder y busque el soporte de datos intercambiable (dispositivo de almacenamiento USB).
- Haga clic en el símbolo de expulsar  junto al soporte de datos.
- Cuando el soporte de datos ya no se visualice en la ventana, extraiga el dispositivo de almacenamiento USB.

9.6 Abreviaciones

AGP	Ambulatory Glucose Profile (perfil glucémico ambulatorio)
AST	Medición AST (medición en lugares alternativos)
DBT	Dosis basal temporal
HBGI	Índice de glucemia alto
HI	Valor por encima del rango de medición (en el medidor señalado con HI)
Hipo	Hipoglucemia
LBGI	Índice de glucemia bajo
LO	Valor por debajo del rango de medición (en el medidor señalado con LO)
MCG	Monitorización continua de glucosa (continuous glucose monitoring, CGM)
RIC	Rango intercuartílico
SD	Desviación estándar
U	Cantidad de insulina expresada en Unidades internacionales
U/h	Cantidad de insulina por hora (dosis basal)

10 Términos de uso

El uso del software Accu-Chek Smart Pix está sujeto a las siguientes disposiciones (“Términos de uso”).

1 Protección, privacidad y copia de seguridad de los datos

- 1.1 Roche Diabetes Care GmbH, Sandhofer Strasse 116, 68305 Mannheim, Alemania (“Roche”) no tiene acceso a los datos productivos que usted genere al utilizar el software Accu-Chek Smart Pix. Se utilizan otros datos de acuerdo con la siguiente cláusula 1.4.
- 1.2 Los datos productivos generados con el uso del software Accu-Chek Smart Pix se generan de forma local en el equipo y solamente se guardan en el sistema que el usuario selecciona activamente, p. ej., en la ubicación del equipo donde haya almacenado el software Accu-Chek Smart Pix.
- 1.3 El software Accu-Chek Smart Pix se suministra originalmente en un dispositivo de almacenamiento USB, pero este soporte no es adecuado para el almacenamiento de los datos generados al utilizar el software Accu-Chek Smart Pix. Para evitar posibles pérdidas de datos (p. ej., a causa de daños en el dispositivo de almacenamiento USB o por su pérdida), es importante almacenar siempre todos los datos localmente en su equipo o en un servidor de red. Es responsabilidad del usuario realizar una copia de seguridad de los datos.
- 1.4 Cuando utiliza el software Accu-Chek Smart Pix, Roche recoge la información de uso que su sistema envía a Roche proporcionando información sobre cómo utiliza el software Accu-Chek Smart Pix (“Información de uso”). Roche utiliza información seudónima acerca de los usuarios del software para analizar el comportamiento del software Accu-Chek Smart Pix y el comportamiento del usuario en informes agregados que muestran la forma en que se utiliza el software sin revelar el comportamiento individual del usuario. La información se carga periódicamente en un servidor de Roche. Puede cancelar este uso de datos en los ajustes del software Accu-Chek Smart Pix.

2 Derechos de propiedad

Todos los derechos, títulos e intereses, incluidos, aunque no exclusivamente, los derechos de autor, marcas comerciales y otros derechos de propiedad intelectual del software Accu-Chek Smart Pix o relacionados con su estructura, diseño y etiquetado, son propiedad de Roche y de sus licenciadores. Cualquier otro derecho no mencionado expresamente en este documento será propiedad de Roche.

3 Limitación de responsabilidad

- 3.1 Independientemente de la causa de acción, la responsabilidad de Roche se limitará a los daños causados por Roche, sus empleados o subcontratistas, debidos a una mala conducta premeditada, a una negligencia grave o, en caso de infracción de una obligación contractual básica, es decir, una obligación de relevancia fundamental para el buen funcionamiento del software Accu-Chek Smart Pix, a una negligencia simple.
- 3.2 Si Roche es considerado responsable por negligencia simple de conformidad con la Sección 3.1, la responsabilidad de Roche se limitará a aquellos daños típicos razonablemente previsibles en el momento de suministrar el software Accu-Chek Smart Pix o, como máximo, en el momento de producirse la infracción de la obligación relevante.
- 3.3 La responsabilidad de Roche por cualquier daño derivado de la contravención de una garantía específica, por daños que deben compensarse bajo el Acta de Responsabilidad de Productos o por daños debidos a defunción, lesiones o perjuicios a la salud, permanece inalterada.

4 Temas diversos

- 4.1 Los presentes Términos se rigen por las leyes de Alemania; se excluye la aplicación del Convenio de las Naciones Unidas sobre los Contratos de Compraventa Internacional de Mercaderías y del derecho internacional privado.
- 4.2 En caso de posibles disputas derivadas de este contrato o relacionadas con los presentes Términos, se establece la jurisdicción exclusiva de los tribunales de Mannheim, Alemania, tanto internacional como localmente, para todos los comerciantes, empresas o instituciones públicas.
- 4.3 En el supuesto de que alguna de las cláusulas o de los Términos no fueran válidos o no se pudiesen ejecutar, el resto de condiciones no se verá afectado de ningún modo. Las cláusulas sin efecto se sustituirán de conformidad con las regulaciones legales vigentes.

11 Servicio de atención al cliente

<p>Argentina (República Argentina)</p>	<p>Importado y distribuido por: Roche Diabetes Care Argentina S.A. Otto Krause 4650 – Dock 25 – Tortuguitas (CP 1667), Provincia de Buenos Aires Centro de servicio y atención al cliente: 0800-333-6081 o 0800-333-6365 www.accu-chek.com.ar Autorizado por ANMAT - Certificado N° PM-2276-7 Director Técnico: Dr. Ernesto Espino – Farmacéutico Ensayo orientativo sin valor diagnóstico</p>
<p>Australia (Australia)</p>	<p>Accu-Chek Enquiry Line: 1800 251 816 Pump Support: 1800 633 457 www.accu-chek.com.au</p>
<p>Austria (Österreich)</p>	<p>Accu-Chek Kunden Service Center: +43 1 277 27-355 www.accu-chek.at</p>
<p>Belgium (België/Belgique/Belgien)</p>	<p>Tel: 0800-93626 (Accu-Chek Service) www.accu-chek.be</p>
<p>Bosnia and Herzegovina (Bosna i Hercegovina)</p>	<p>Korisnički i servisni centar: Besplatna telefonska linija (Banja Luka): 0800 50 400 Besplatna telefonska linija (Sarajevo): 0800 20 603</p>
<p>Brazil (Brasil)</p>	<p>Importado e Distribuído por: Roche Diabetes Care Brasil Ltda. Av. Engenheiro Billings, 1.729 – Prédio 38/Térreo CEP: 05321-010 – Jaguaré – São Paulo/SP – Brasil CNPJ: 23.552.212/0001-87 Resp. Técnica: Caroline O. Gaspar – CRF/SP 76.652 Central de Relacionamento Accu-Chek Responde: 0800 77 20 126 www.accu-chek.com.br Registro ANVISA: 81414021694</p>
<p>Canada (Canada)</p>	<p>Accu-Chek Customer Care: 1-800-363-7949 www.accu-chek.ca</p> <p>Accu-Chek Soins aux Patients : 1-800-363-7949 www.accu-chek.ca</p>

Chile (Chile)	Servicio de atención al cliente: Línea Gratuita: 800 471 800 www.accu-chek.cl
Costa Rica (Costa Rica)	Centro de Atención al Cliente: 800-000-3422 www.accu-chekcac.com
Croatia (Hrvatska)	Služba podrške za korisnike: Besplatna telefonska linija: 0800 60 00 60
Czech Republic (Česká republika)	Informace na bezplatné lince 800 111 800 www.accu-chek.cz
Denmark (Danmark)	Accu-Chek Kundeservice: Tlf. 36 39 99 54 www.accu-chek.dk
Egypt (مصر)	روش دیاپیٹس کٹر میدل ایسٹ ش م ح Tel: 971(0)4 805 2222 www.accu-chekarabia.com أو اتصل بوكيل روش المعتمد في دولتك
Estonia (Eesti)	Klienditoe- ja teeninduskeskus: Tel. +372 6460660 www.accu-chek.ee www.surgitech.ee
Finland (Suomi/Finland)	Asiakaspalvelupuhelin: 0800 92066 (maksuton) www.accu-chek.fi Kundtjänsttelefon: 0800 92066 (kostnadsfri) www.accu-chek.fi
France (France)	Service après-vente : Numéro vert : 0800 27 26 93 www.accu-chek.fr
Germany (Deutschland)	Accu-Chek Kunden Service Center: Kostenfreie Telefonnummer 0800 4466800 Montag bis Freitag: 08:00 bis 18:00 Uhr www.accu-chek.de
Greece (Ελλάδα)	Κέντρο εξυπηρέτησης πελατών και τεχνικής υποστήριξης: Τηλ.: 210 2703700 Δωρεάν Γραμμή Εξυπηρέτησης Πελατών Διαβήτη: 800 11 71000
Guatemala (Guatemala)	Centro de Atención al Cliente: 1-801-00-34222 www.accu-chekcac.com

<p>Hongkong (香港)</p>	<p>客戶服務熱線：+852-2485 7512 (辦公時間) www.accu-chek.com.hk</p> <p>Enquiry hotline: +852-2485 7512 (office hours) www.accu-chek.com.hk</p>
<p>Hungary (Magyarország)</p>	<p>Ügyfélszolgálat: 06-80-200-694 Bővebb információ: www.vercukormeres.hu és www.rochepumpa.hu</p>
<p>Israel (ישראל)</p>	<p>Customer Support: Tel. 04-6175390 www.dyndiabetes.co.il</p>
<p>Italy (Italia)</p>	<p>Servizio Assistenza 800 822 189 www.accu-chek.it</p>
<p>Kazakhstan (Republic of Kazakhstan)</p>	<p>Roche Kazakhstan LLP 77, Kunaev street, 15 floor BC "Parkview office Tower" 050000, Almaty</p>
<p>Latvia (Latvija)</p>	<p>Klientu atbalsta un apkalpošanas centrs: Bezmaksas informatīvais tālrunis 80008886 www.accu-chek.lv</p>
<p>Lebanon (لبنان)</p>	<p>روش دیاپیٹس کیر میڈل ایسٹ ش م ح Tel: 971(0)4 805 2222 www.accu-chekarabia.com أو اتصل بوكيل روش المعتمد في دولتك</p>
<p>Lithuania (Lietuva)</p>	<p>Klientų aptarnavimo ir techninės priežiūros centras: Nemokama telefono linija 8 800 20011 www.accu-chek.lt</p>
<p>Mexico (México)</p>	<p>Oficinas / Atención al Cliente Centro Accu-Chek: Dudas o comentarios: Llame sin costo 01 800-90 80 600 www.accu-chek.com.mx</p>
<p>Morocco (Maroc)</p>	<p>STERIFIL SA Tél : 05 22 97 55 97 e-mail : sterifil@sterifil.com</p>
<p>Netherlands (Nederland)</p>	<p>Accu-Chek Diabetes Service Tel. 0800-022 05 85 www.accu-chek.nl</p>
<p>Norway (Norge)</p>	<p>Accu-Chek Kundesenter: 815 00 510 www.accu-chek.no</p>

Panama (Panamá)	Centro de Atención al Cliente: 800-3422 www.accu-chekcac.com
Peru (Perú)	Centro de Atención al Cliente: 0800 00 388 y/o 618 8777 www.accu-chek.com.pe
Poland (Polska)	Obsługa klienta: Telefon: +48 22 481 55 55 www.accu-chek.pl Infolinia na terenie Polski: 801 080 104* * Opłata za połączenie jest zgodna z planem taryfikacyjnym danego operatora
Portugal (Portugal)	Linha de Assistência a Clientes 800 200 265 (dias úteis: 8h30 – 18h30) www.accu-chek.pt
Russia (Россия)	Информационный центр: 8-800-200-88-99 (бесплатно для всех регионов России) Адрес эл. почты: info@accu-chek.ru Веб-сайт: www.accu-chek.ru
Saudi Arabia (السعودية)	روش ديابيٲس كبر ميٲل ابيست ش م ح Tel: 971(0)4 805 2222 www.accu-chekarabia.com أو اتصل بوكيل روش المعتمد في دولتك
Serbia (Srbija)	Korisnički i servisni centar: Tel: 011 2471 990 diabetes.care@adoc.rs Nosilac upisa/Distributer: ADOC d.o.o. Beograd, Milorada Jovanovića 11, Beograd Broj rešenja: 515-02-03039-16-001 od 14.02.2017.
Singapore (Singapore)	Accu-Chek ExtraCare line: 6272 9200 www.accu-chek.com.sg
Slovakia (Slovensko)	Bezplatná infolinka ACCU-CHEK pre glukometre: 0800 120200 www.accu-chek.sk
Slovenia (Slovenija)	Center za pomoč uporabnikom in servis Accu-Chek: Brezplačen telefon: 080 12 32 www.accu-chek.si

<p>South Africa (South Africa)</p>	<p>Roche Diabetes Care South Africa (Pty) Ltd. Hertford Office Park, 90 Bekker Road, Vorna Valley, 1686 South Africa Tel: +27 (11) 504 4600 www.accu-chek.co.za</p>
<p>South Korea (대한민국)</p>	<p>고객 지원 및 서비스 센터 무료상담전화 : 080-909-2222 (월 - 금 오전 8 시 30 분 - 오후 5 시 30 분) www.accu-chek.com</p>
<p>Spain (España)</p>	<p>Línea de Atención al Cliente: 900 210 341 www.accu-chek.es</p>
<p>Sweden (Sverige)</p>	<p>Accu-Chek Kundsupport: Telefon: 020-41 00 42 E-post: info@accu-chek.se www.accu-chek.se</p>
<p>Switzerland (Schweiz/Suisse/Svizzera)</p>	<p>Accu-Chek Kundenservice 0800 803 303 gebührenfrei Service clientèle Accu-Chek 0800 803 303 appel gratuit Servizio clienti Accu-Chek 0800 803 303 gratuito www.accu-chek.ch</p>
<p>Taiwan (台灣)</p>	<p>羅氏智慧型血糖管理軟體 製造廠名稱：Roche Diabetes Care GmbH 製造廠地址：Sandhofer Strasse 116, 68305 Mannheim, Germany 衛部醫器輸字第 xxxxxx 號</p> <p>羅氏智慧型血糖管理儀器 製造廠名稱：LRE Medical GmbH 製造廠地址：Hofer Straße 5, 86720 Nördlingen, Germany 衛部醫器輸字第 xxxxxx 號</p> <p>藥商名稱：台灣羅氏醫療診斷設備股份有限公司 藥商地址：台北市民權東路三段 2 號 10 樓 免付費專線：0800-060-333 www.accu-chek.com.tw</p>
<p>Thailand (ประเทศไทย)</p>	<p>แผนกบริการลูกค้า แอดคิ่ว-เซ็ค คอลเซ็นเตอร์ 02-791-2222 www.accu-chek.co.th</p> <p>Customer Service Line: +66 (0) 2791 2222 www.accu-chek.co.th</p>

Turkey
(Türkiye)

İstanbul Bölge Müdürlüğü

Esentepe Mahallesi Kırgülü Sokak No: 4
34394 Şişli, İstanbul

Türkiye

Telefon: +90 212 306 06 06

Müşteri Danışma Hattı:

0800 211 36 36 (ücretsiz)

0850 211 36 36

www.rochediagnostics.com.tr

ÜRETİCİ FİRMA

Roche Diabetes Care GmbH

Sandhofer Strasse 116

68305 Mannheim, Germany

www.accu-chek.com

İTHALATÇI FİRMA

Roche Diagnostics Turkey A.Ş.

Esentepe Mahallesi Kırgülü Sokak No: 4

34394 Şişli, İstanbul

Türkiye

Telefon: +90 212 306 06 06

Ukraine
(Україна)



Уповноважений представник в Україні:

ТОВ «Діалог Діагностікс»,

Україна, 04205, м. Київ, проспект Оболонський 32.

Телефон гарячої лінії 0 800 300 540.

E-mail: info@dialogd.com

www.accu-chek.com.ua

United Arab Emirates
(الإمارات العربية المتحدة)

روش دیاابتیس کیر میدل ایست ش م ح

Tel: 971(0)4 805 2222

www.accu-chekarabia.com

أو اتصل بوكيل روش المعتمد في دولتك

<p>United Kingdom (United Kingdom)</p>	<p>Roche Diabetes Care Limited Charles Avenue, Burgess Hill West Sussex, RH15 9RY, United Kingdom Accu-Chek Customer Careline ¹⁾ UK Freephone number: 0800 701 000 ROI Freephone number: 1 800 709 600 ¹⁾ calls may be recorded for training purposes Some mobile operators may charge for calls to these numbers. www.accu-chek.co.uk www.accu-chek.ie</p>
<p>Uruguay (Uruguay)</p>	<p>Tel: +598 26261400 www.accu-chek.com.uy</p>
<p>USA (USA)</p>	<p>Distributed by: Roche Diabetes Care, Inc. Indianapolis, IN 46256, USA Accu-Chek Customer Care Software Support: 1-800-628-3346 www.accu-chek.com</p>
<p>Venezuela (Venezuela)</p>	<p>Importado y Distribuido por: Productos Roche S.A. Torre la Castellana Av. Principal de la Castellana con calle José Ángel Lamas, oficina nivel PH La Castellana, Caracas 1060, Venezuela Línea Gratuita: 0800gliCmia (0800-4542642) RIF: J-00044058-1</p>



ACCU-CHEK, ACCU-CHEK AVIVA, ACCU-CHEK AVIVA COMBO, ACCU-CHEK AVIVA CONNECT, ACCU-CHEK AVIVA EXPERT, ACCU-CHEK AVIVA NANO, ACCU-CHEK AVIVA INSIGHT, ACCU-CHEK AVIVA SOLO, ACCU-CHEK CONNECT, ACCU-CHEK GO, ACCU-CHEK GUIDE, ACCU-CHEK INSIGHT, ACCU-CHEK INSTANT, ACCU-CHEK MOBILE, ACCU-CHEK NANO, ACCU-CHEK PERFORMA, ACCU-CHEK SPIRIT, ACCU-CHEK SPIRIT COMBO, ACCU-CHEK SMART PIX, ACCU-CHEK SOLO, COMBO, PERFORMA COMBO, PERFORMA CONNECT, PERFORMA INSIGHT y PERFORMA NANO son marcas registradas de Roche.

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

Los logotipos de USB-IF son marcas registradas de Universal Serial Bus Implementers Forum, Inc.

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

© 2018 Roche Diabetes Care



2018



Roche Diabetes Care GmbH
Sandhofer Strasse 116
68305 Mannheim, Germany
www.accu-chek.com

ACCU-CHEK[®]