

Käyttöopas



HOIDONHALLINTAOHJELMISTO DIABETEKSEN HOITOON



Medtronic MiniMed Northridge, CA 91325 USA 800 646 4633 818 576 5555

EC REP

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



6025179-035_a REF MMT-7335

© 2011 Medtronic MiniMed, Inc. Kaikki oikeudet pidätetään.

Paradigm® Veo™ on Medtronic MiniMed, Inc:n tavaramerkki.

Paradigm[®], Paradigm Link[®], Guardian REAL-Time[®], CareLink[®] ja Bolus Wizard[®] ovat Medtronic MiniMed, Inc:n rekisteröityjä tavaramerkkejä.

BD Logic® on Becton, Dickinson and Companyn rekisteröity tavaramerkki.

CONTOUR®, GLUCOFACTS®, ASCENSIA™, GLUCOMETER™, DEX™, ELITE™ ja BREEZE® ovat Bayerin tavaramerkkejä.

LifeScan[®], OneTouch[®] UltraLink[™], OneTouch[®] Profile[®], OneTouch[®] Ultra[®], OneTouch[®] UltraSmart[®], OneTouch[®] Basic[®], OneTouch[®] Fast*Take*[®], OneTouch[®] SureStep[®], OneTouch[®] UltraMini[®], OneTouch[®] Ultra[®] 2 ja OneTouch[®] UltraEasy[®] ovat LifeScan, Inc:n tavaramerkkejä.

Optium Xceed[™], Precision Xceed[™], Precision Xtra[®], Therasense FreeStyle[®], FreeStyle[®] Flash, FreeStyle Mini[®] ja FreeStyle Papillon[™] mini ovat Abbott Laboratories, Inc:n tavaramerkkejä.

ACCU-CHEK® Active, ACCU-CHEK® Aviva, ACCU-CHEK® Compact ja ACCU-CHEK® Compact Plus ovat Roche-konsernin yrityksen rekisteröityjä tavaramerkkejä. Java[™] on Sun Microsystems, Inc:n tavaramerkki.

Microsoft® ja Windows® ovat Microsoft Corporationin rekisteröityjä tavaramerkkejä.

Adobe® ja Acrobat® Reader® ovat Adobe Systems, Inc:n rekisteröityjä tavaramerkkejä.

Yhteystiedot: Africa: Medtronic Africa (Pty) Ltd. Tel: +27 (0) 11 677 4800

Australia: Medtronic Australasia Pty. Ltd. Tel: 1800 668 670 (product orders) Tel: 1800 777 808 (customer help)

Azerbaijan: Albatros Health Care Tel: +994 12 498 9537

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

Belarus: Badgin Ltd Tel: +375 (172) 665128

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

Bosnia and Herzegovina Intermedical Tel: +387 33 202 183 Fax: +387 33 202 183

Brasil: Medtronic Comercial Ltda. Tel: +(11) 3707-3707

Bulgaria Interagro-90 Ltd Tel: +359 888 636 033

Canada: Medtronic of Canada Ltd. Tel: 1-800-284-4416 (toll free/sans-frais)

China: Medtronic (Shanghai) Ltd. 24 Hour Help (Cell): +86 400-820-1981 24 Hour Help (Landline): +86 800-820-1981

Croatia Oktal Pharma Tel: +385 1 659 57 77 Fax: +385 1 659 57 01

Croatia Medtronic B.V. Tel: +385 1 488 11 20 Fax: +385 1 484 40 60

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

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

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

España: Medtronic Ibérica S.A. Tel: +34 91 625 05 42 Fax: +34 91 625 03 90 24 horas: +34 901 120 335 **Europe:** Medtronic Europe S.A. Europe, Middle East and Africa Headquarters Tel: +41 (0) 21-802-7000

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

Hellas: Medtronic Hellas S.A. Tel: +30 210677-9099

Hong Kong:

Medtronic International Ltd. Tel: +852 2919-1300 To order supplies: +852 2919-1322 24-hour helpline: +852 2919-6441

India: India Medtronic Pvt. Ltd Tel: (+91)-80-22112245 / 32972359 Mobile: (+91)-9611633007

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

Israel: Agentek Tel: +972 3649 3111

Italia: Medtronic Italia S.p.A. Tel: +39 02 24137 261 Fax: +39 02 24138 210 Servizio assistenza tecnica: Nº verde 24h: 800 712 712

Japan: Medtronic Japan Co. Ltd. Tel: +81-3-6430-2019

Kazakhstan: Medtronic Kazakhstan B.V. Tel: +77273110580

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

Latvija: Ravemma Ltd. Tel: +371 7273780

Macedonia: Kemofarm Tel: +389 2 260 36 03 Fax: +389 2 260 36 49

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

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

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

Montenegro: Glosarij Tel: +382 20 642 495 Fax: +382 20 642 540 **Nederland, Luxembourg:** Medtronic B.V. Tel: +31 (0) 45-566-8291 Gratis: 0800-3422338

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

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

РОССИЯ: Medtronic B. V. Tel: +7 495 580 73 77 24h: 8-800-200-76-36

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

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

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

Puerto Rico: Medtronic Puerto Rico Tel: 787-753-5270

Republic of Korea: Medtronic Korea, Co., Ltd. Tel: +82.2.3404.3600

Romania: Trustmed SRL Tel: +40 (0) 21 220 6477

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

Serbia Epsilon Tel: +381 11 311 5554 Fax: +381 11 311 5554

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

Slovenija: Zaloker & Zaloker d.o.o. Tel: +386 1 542 51 11 Fax: +386 1 542 43 32

Slovenská republika:

Medtronic Slovakia o.z. Tel: +421 26820 6986 Fax: +421 268 206 999

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

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

Sverige: Medtronic AB Tel: +46 8 568 585 10 Fax: +46 8 568 585 11

Taiwan: Medtronic-Taiwan Ltd. Tel: +886.2.2183.6068 Toll Free: +886.0800.005.285

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

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

USA: Medtronic Diabetes Global Headquarters Tel: +1-800-826-2099

24 Hour HelpLine: +1-818-576-5555 To order supplies: +1-800-843-6687

Ukraine: Med EK Service Ltd. Tel: +380445457705

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

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

Česká republika: Medtronic Czechia s.r.o. Tel: +420 233 059 401 Non-stop help line: +420 233 059 059

Sisällys

Luku 1	1	Johdanto
	1	Toiminnot
	2	Tietoturva
	2	Aiheeseen liittyvä dokumentaatio
	2	Tuotetuki
	2	Tuetut laitteet
	5	Tilaaminen
	5	Oppaan käyttäminen
	6	Käyttöturvallisuus
Luku 2	7	Käytön aloittaminen
	7	Ennen kuin aloitat
	7	Järjestelmän tärkeimmät tehtävät
	8	Siirtyminen järjestelmässä
	8	CareLink Pro -ohjelmiston avaaminen
	8	Työtilat
	8	Työkalurivi
	9	Potilasvälilehdet
	9	Guide Me -toiminto
	10	Guide Me -toiminnon ottaminen käyttöön ja poistaminen
		käytöstä
	10	Potilastietueiden avaaminen
	10	Potilastietueiden sulkeminen
	11	Järjestelmäasetusten määrittäminen
	11	Yleiset asetukset
	13	Potilasprofiilin asetukset
	13	Tietokenttien valitseminen
	13	Mukautetun kentän lisääminen
	14	Tietokenttien järjestyksen muuttaminen
	14	Potilasprofiilin asetusten hyväksyminen
	14	Potilashaun asetukset
	14	Näkyvien tietojen valitseminen
	15	Sarakkeiden järjestyksen muuttaminen

	15	Potilashaun asetusten hyväksyminen
	15	Raporttien luontiasetukset
	16	Näkyvien tietojen valitseminen
	17	Sarakkeiden järjestyksen muuttaminen
	17	Raporttien luontiasetusten hyväksyminen
Luku 2	10	Drofilo tvötilo
Luku S	10 18	Ennen kuin aloitat
	10	Lusien profiilien lisääminen
	19	Potilasprofiilien muokkaaminen
	19	Potilastietoien noistaminen järjestelmästä
	20	Yhtevden luominen CareLink Personal -tiliin
Luku 4	23	Laitteiston kokoonpano
	23	Laitteiden kytkeminen
Luku 5	26	Devices-tvötila
	27	Ennen kuin aloitat
	27	Laitteen lisääminen
	27	Medtronic-pumpun tai Guardian-monitorin lisääminen
	29	Mittarin lisääminen
	31	Laitteen aktivoiminen tai aktivoinnin poistaminen
	32	Laitetietojen lukeminen
Luku 6	35	Reports-tvötila
	35	Ennen kuin aloitat
	36	Raporttien luominen
	36	Reports-tvötilan avaaminen
	36	Raportointiajanjakson valitseminen
	36	Tietokalenteri
	37	Raportteihin sisältyvien lähdetietojen valitseminen
	37	Laitetietojen saatavuuden tarkistaminen
	37	Ylimääräisten laitetietojen hakeminen
	38	Raporttiasetusten tarkistaminen
	40	Raporttityyppien ja -päivämäärien valitseminen
	41	Raporttien luominen
	41	Tietoja raporteista
	42	Dashboard / Episode Summary
	42	Therapy Management Dashboard
	42	Episode Summary
	42	Adherence-raportti
	42	Sensor & Meter Overview -raportti
	43	Logbook-raportti
	43	Device Settings Snapshot -raportti
	43	Daily Detail -raportti
	43	Tietojen vieminen

Luku 7	45	Järjestelmänvalvonta
	45	Ohjelmistopäivitysten asentaminen
	46	Automaattisten päivitysilmoitusten poistaminen käytöstä
	46	Päivitysten saatavuuden tarkistaminen manuaalisesti
	46	Tietokannan varmuuskopioiminen ja palauttaminen
	46	Tietokannan varmuuskopioiminen
	47	Tietokannan palauttaminen
	47	Kun järjestelmä ei ole käytettävissä
Luku 8	48	Vianetsintä
	48	Sovelluksen yleiset käyttövirheet
	48	Ei tietokantayhteyttä
	49	CareLink Pro -ohjelmiston laitoksen salasana unohtunut
	49	Laitteiden lukuvirheet
	50	Raporttien luontivirheet
	50	Varmuuskopioimisen ja palauttamisen virheet
	50	Ohjelmiston poistaminen
Luku 9	52	Kuvaketaulukko
Liite A	53	CSV-tiedot
	53	Sarakkeiden tietojen kuvaukset
	55	Lisätietoja CareLink Pro -ohjelmistolla tallennetuista CSV- tiedostoista
	55	Poikkeamat tietojen odotetusta järjestyksestä
Sanasto	56	
Hakemisto	59	

Johdanto

Kiitos valinnastasi tehdä yhteistyötä Medtronic Diabeteksen kanssa parantaaksesi potilaittesi diabeteksen hoidon hallintaa. Uskomme, että CareLink[®] Pro -ohjelmiston huipputekniikasta ja **helppokäyttöisestä** valikkopohjaisesta käyttöliittymästä on sinulle hyötyä.

CareLink Pro -ohjelmiston avulla voit kerätä, tallentaa ja raportoida potilaiden hoito- ja diagnosointitietoja. Sen avulla voit myös käyttää pumpun, verensokerimittarin ja glukoosisensorin tietoja, jotka potilaat ovat ladanneet CareLink[®] Personal -järjestelmään. Se on www-pohjainen hoidonhallintajärjestelmä, joka toimii CareLink Pro -ohjelmiston kanssa.

Toiminnot

CareLink Pro on diabeteksen hoidossa käytettävä hoidonhallintaohjelmisto PC-tietokoneelle. Se sisältää muun muassa seuraavat toiminnot:

- Potilaan laitteesta ja CareLink Personal -tilistä haetut hoitotiedot voidaan tallentaa potilastietueisiin.
- Insuliinipumppujen, monitorien ja verensokerimittareiden tiedot voidaan lähettää ja tallentaa järjestelmään, ja niistä voidaan luoda raportteja.
- Ohjelmistoa voidaan käyttää myös CareLink Personal -järjestelmän kanssa, jolloin saat käyttöösi potilaiden omaan tiliinsä tallentamat tiedot. Näin voit luoda ajantasaisia raportteja vastaanottokäyntien välillä eikä laitetietoja tarvitse välttämättä lukea vastaanottokäynnin aikana.
- Potilastietueeseen tallennetuista laitetiedoista voidaan luoda erilaisia hoitoraportteja. Raporttien avulla voit selvittää potilaan hoitoon liittyviä asioita, kuten omahoidon onnistumisen ja verensokeriarvojen vaihtelumallit ja poikkeamat.
- Järjestelmä ilmoittaa, kun ohjelmistopäivityksiä on ladattavissa ja asennettavissa. Näin saat käyttöösi uusimmat toiminnot.
- CareLink Pro -ohjelmistossa on uusille käyttäjille tarkoitettu Guide Me -toiminto. Se antaa ohjeita ja vinkkejä parhaillaan suoritettavista toiminnoista.

 Ohjelmiston kaikissa osissa on käytettävissä kiinteä käytönaikainen ohje, joka sisältää tietoja eri aiheista.

Tietoturva

- CareLink Pro voidaan suojata salasanalla.
- CareLink Personal -ohjelmistosta siirrettävät potilastiedot salataan teollisuusstandardin mukaisella Secure Sockets Layer (SSL) -protokollalla.

Aiheeseen liittyvä dokumentaatio

Seuraavat Medtronic MiniMedin oppaat sisältävät laitekohtaisia tietoja, joita ei käsitellä tarkasti tässä käyttöoppaassa.

HUOMAUTUS: Katso mittareiden laitekohtaiset tiedot ohjeista, jotka valmistaja toimittaa mittareiden mukana.

- Paradigm-insuliinipumpun käyttöopas
- Guardian REAL-Time -monitorin käyttöopas
- Sensorin toiminnot
- ComLink-käyttöopas
- CareLink-USB-laitteen käyttöopas.

Tuotetuki

Jos tarvitset lisäohjeita järjestelmän käytössä, ota yhteys oman maasi paikalliseen edustajaan. Kansainväliset yhteystiedot ovat seuraavassa www-sivustossa:

http://www.minimed.com/contact/international-locations

Tuetut laitteet

CareLink Pro -ohjelmisto pystyy vastaanottamaan tiedot seuraavista laitteista.

HUOMAUTUS: Joitakin ohjelmiston tukemia laitteita ei ehkä ole saatavilla kaikissa maissa, joissa ohjelmisto on hyväksytty käyttöön.

Insuliinipumput/glukoosimonitorit			
Medtronic MiniMed -pumput:	508		
Medtronic MiniMed Paradigm® -sarjan pumput:	511, 512, 712, 515, 715, 522, 722, 522K, 722K, Paradigm® Veo™ (554, 754)		
Guardian REAL-Time -monitorit:	CSS-7100 CSS-7100K		

Valmistaja	Verensokerimittarit	
Linkitetyt mittarit:	 Bayerin CONTOUR[®] LINK BD Paradigm Link[®] -verensokerimittari 	
Bayer:	 CONTOUR® USB Ascensia BREEZE® BREEZE® 2 CONTOUR® 	
LifeScan:	 OneTouch[®] UltraSmart[®] OneTouch[®] Profile[®] OneTouch[®] Ultra[®] OneTouch[®] Basic[®] OneTouch[®] Fast<i>Take[®]</i> OneTouch[®] SureStep[®] OneTouch[®] Ultra[®] 2 OneTouch[®] UltraEasy[®] 	
BD:	• Logic®	
Bayerin Ascensia™ DEX™ -sarja, mukaan lukien nämä yhteensopivat mittarit:	 Ascensia[™] DEX[™] Ascensia[™] DEX[™] 2 Ascensia[™] DEXTER-Z[®] II Glucometer[™] DEXTER-Z[®] Ascensia[™] ESPRIT[®] 2 Glucometer[™] ESPRIT[®] 2 	
Bayerin Ascensia™ ELITE™ -sarja, mukaan lukien nämä yhteensopivat mittarit:	Ascensia [™] ELITE [™] Glucometer [™] ELITE [™] XL	

Valmistaja	Verensokerimittarit	
Abbott:	 FreeStyle[®] FreeStyle[®] Lite[®] FreeStyle[®] Freedom[®] FreeStyle[®] Freedom Lite[®] Precision Xtra[®] TheraSense FreeStyle[®] FreeStyle[®] Flash[®] FreeStyle[®] Papillon[™] mini FreeStyle[®] Mini[®] Optium Xceed[™] 	
	• Precision Xceed™	
Roche:	 Accu-Chek[®] Aviva Accu-Chek[®] CompactPlus Accu-Chek[®] Compact Accu-Chek[®] Active 	

Tiedonsiirtolaitteet			
CareLink®-USB-laite	Tarkoitettu käytettäväksi MiniMed Paradigm –sarjan insuliinipumpun ja Guardian REAL-Time –monitorin kanssa.		
Paradigm Link [®] -verensokerimittari	Tarkoitettu käytettäväksi MiniMed Paradigm -pumpun tai Guardian REAL-Time -monitorin kanssa. (Katso Paradigm Link® –verensokerimittarin käyttöoppaasta lisätiedot laitteistovaatimuksista.)		
ComLink	Tarkoitettu käytettäväksi MiniMed Paradigm –pumpun ja Guardian REAL-Time -monitorin kanssa. (Katso ComLink-käyttöoppaasta lisätiedot laitteistovaatimuksista.)		
Com-Station	Tarkoitettu käytettäväksi Medtronic MiniMed 508 –pumpun kanssa. (Katso Com-Station-käyttöoppaasta lisätiedot laitteistovaatimuksista.)		
	Tarkoitettu käytettäväksi kolmansien osapuolien verensokerimittareiden kanssa. Mittarin valmistajat toimittavat tiedonsiirtokaapelin mittarin mukana.		
Tiedonsiirtokaapeli	Huomautus: Jos mittarin valmistaja toimittaa sarjakaapelin sijasta USB-kaapelin tietojen latausta varten, sinun on asennettava valmistajan toimittama ohjelmisto-ohjain.		
	Tarkista lisäksi mittarin valmistajalta, että USB-ohjain on yhteensopiva käyttöjärjestelmäsi kanssa. Joitakin USB-ohjaimia ei ehkä ole saatavilla 64-bittisiin järjestelmiin.		

Vastaavat laitteet

Kun lisäät järjestelmään laitteen, sinun on valittava sen merkki ja malli luettelosta. Jos laitteen merkki ja malli eivät ole luettelossa, käytä seuraavassa taulukossa lueteltuja vastaavia laitteita.

Potilaan käyttämä laite		Valittava laite
•	Bayerin Ascensia™ DEX™ 2 Bayerin Ascensia™ DEXTER-Z™ II Bayerin Glucometer™ DEXTER-Z™ Bayerin Ascensia™ ESPRIT® 2	Bayerin Ascensia™ DEX™
•	Bayerin Glucometer™ ESPRIT® Bayerin Glucometer™ ESPRIT® 2	
Bay	rerin Glucometer™ ELITE™ XL	Bayerin Ascensia™ ELITE™
Precision Xceed™		Optium Xceed™

Tilaaminen

Tilaa Medtronic Diabetes -tuotteita oman maasi paikalliselta edustajalta. Kansainväliset yhteystiedot ovat seuraavassa URL-osoitteessa:

http://www.medtronicdiabetes.com/help/contact/locations.html

HUOMAUTUS: Mittarit voidaan tilata niiden valmistajilta.

Oppaan käyttäminen

HUOMAUTUS: Käyttöopas sisältää esimerkkejä ohjelmiston näytöistä. Ohjelmiston näytöt voivat olla todellisuudessa hiukan erilaisia.

Sanasto sisältää termien ja toimintojen määritelmiä. Seuraavassa taulukossa on selitetty oppaassa käytetyt merkinnät.

Termi/tyyli	Merkitys	
Napsauta	Valitse näytön kohde painamalla hiiren ykköspainiketta kohteen kohdalla.	
Kaksoisnapsauta	Avaa näytön kohde painamalla hiiren ykköspainiketta kaksi kertaa kohteen kohdalla.	
Napsauta hiiren kakkospainikkeella	Avaa toinen ikkuna tai valikko painamalla hiiren kakkospainiketta näytön kohteen kohdalla.	
Lihavoitu teksti	Painike, näytön nimi, kentän nimi tai valikkovaihtoehto. Esimerkki: Patient > New Patient	
HUOMAUTUS:	Lisätietoja toimenpiteestä tai vaiheesta.	
VAROITUS:	Varoittaa mahdollisesta vaaratilanteesta, joka voi johtaa vähäisiin tai melko vakaviin ohjelmisto- tai laitevaurioihin.	
VAARA:	Varoittaa mahdollisesta vaaratilanteesta, joka voi johtaa kuolemaan tai vakaviin vammoihin. Se voi myös selittää mahdollisia vakavia haittavaikutuksia ja vaaratilanteita.	

Käyttöturvallisuus

Käyttöaiheet

CareLink Pro -järjestelmä on tarkoitettu diabeteksen hoidon hallinnan apuvälineeksi. Järjestelmän tarkoitus on vastaanottaa tietoja insuliinipumpuista, verensokerimittareista ja jatkuvatoimisista glukoosimonitorointijärjestelmistä ja muuntaa tiedot CareLink Pro –raporteiksi. Raportit sisältävät tietoja, joiden avulla voidaan tunnistaa trendejä ja seurata potilaan päivittäisiä toimia, kuten nautittua hiilihydraattimäärää, ateria-aikoja, insuliinin annostelua ja glukoosiarvoja.

Vaarat

- Järjestelmä on tarkoitettu diabeteksen hoitoon perehtyneiden terveydenhoidon ammattilaisten käyttöön.
- Järjestelmän tulosten tarkoitus ei ole antaa lääketieteellisiä toimintaohjeita, eikä niitä saa käyttää sellaiseen tarkoitukseen.
- Ohjelmistoa saa käyttää vain tässä oppaassa lueteltujen tuettujen laitteiden kanssa. (Katso kohta *Tuetut laitteet sivulla 2*.)
- Potilaita tulee kehottaa mittaamaan verensokeri vähintään 4–6 kertaa päivässä.
- Potilaille on muistutettava, että he eivät saa muuttaa hoitoaan kysymättä ensin neuvoa terveydenhoidon ammattilaiselta.
- Potilaiden tulee tehdä hoitopäätöksiä terveydenhoidon ammattilaisten ohjeiden ja mittarin verensokeriarvojen perusteella, ei glukoosisensorin tulosten perusteella.

Vasta-aiheet

Ohjelmiston kanssa ei saa käyttää laitteita, joita ei ole lueteltu kohdassa *Tuetut laitteet sivulla 2*. Ohjelmistoa ei saa myöskään käyttää muiden tilojen kuin diabeteksen hoitoon.

Ennen kuin avaat ohjelmiston, sulje kaikki seuraavat ohjelmistot, jos ne ovat käynnissä:

- CGMS[°] System Solutions[™] -ohjelmisto (7310)
- Solutions[®] Pumps & Meters -ohjelmisto (7311)
- Guardian[®] Solutions[®] -ohjelmisto (7315)
- ParadigmPAL[™] (7330)
- CareLink[®] Personal -ohjelmisto (7333)
- CGMS[°]*i*Pro-järjestelmän Solutions[°]-ohjelmisto (7319).

Käytön aloittaminen

Seuraavissa kohdissa kuvataan CareLink Pro -ohjelmiston käynnistäminen, potilastietueiden avaaminen ja sulkeminen sekä kaikkia järjestelmän potilaita koskevien asetusten määrittäminen.

Ennen kuin aloitat

Jos käytät CareLink Pro -järjestelmää ensimmäisen kerran, määritä ensin yleiset asetukset (katso kohta *Yleiset asetukset sivulla 11*). Nämä asetukset määrittävät tiettyjen tietojen esitystavan ohjelmistossa ja raporteissa sekä järjestelmän Internet-yhteyttä käyttävät toiminnot.

Asetukset voidaan määrittää milloin tahansa. On ehkä parasta tutustua CareLink Pro –ohjelmistoon, ennen kuin määrität muut asetukset.

Järjestelmän tärkeimmät tehtävät

Seuraavassa taulukossa on kuvattu päätehtävät, jotka on suoritettava CareLink Pro –ohjelmiston ensimmäisellä määritys- ja käyttökerralla. Taulukossa on myös käyttöoppaan kohta, jossa kukin tehtävä kuvataan.

Tehtävä	Kohta
Tutustu CareLink Pro -ohjelmiston käyttöliittymään.	Siirtyminen järjestelmässä sivulla 8
Määritä yleiset järjestelmäasetukset, joita laitos käyttää.	Järjestelmäasetusten määrittäminen sivulla 11
Luo profiilit kaikille potilaille.	Uusien profiilien lisääminen sivulla 19
Luo yhteys potilaiden CareLink Personal -tileihin.	Yhteyden luominen CareLink Personal -tiliin sivulla 20
Lisää pumppu ja mittarit potilaiden profiileihin.	Laitteen lisääminen sivulla 27
Lue tiedot potilaiden pumpusta ja mittareista.	Laitetietojen lukeminen sivulla 32
Määritä ja luo raportit kaikille potilaille.	Raporttien luominen sivulla 36
Varmuuskopioi CareLink Pro -tietokanta säännöllisesti.	Tietokannan varmuuskopioiminen sivulla 46
Päivitä CareLink Pro -ohjelmisto.	Ohjelmistopäivitysten asentaminen sivulla 45

Siirtyminen järjestelmässä

Tutustu käyttöliittymään, ennen kuin alat työskennellä CareLink Pro -ohjelmiston kanssa. Käyttöliittymä sisältää valikoita, työkalurivin, siirtymispalkin, työtiloja ja Guide Me -ikkunan.

CareLink Pro -ohjelmiston avaaminen

1 Kaksoisnapsauta tietokoneen työpöydän CareLink Pro -kuvaketta XIII tai napsauta Windowsin Start-painiketta, valitse Programs ja sitten **Medtronic CareLink Pro**.

Jos laitos edellyttää salasanan syöttämistä, näkyviin tulee kirjautumisnäyttö.

a. Kirjoita salasana Password-kenttään.

HUOMAUTUS: Salasanan syöttäminen on valinnainen toiminto, joka määritetään asennuksen yhteydessä.

b. Napsauta **LOGIN**-painiketta.

Näkyviin tulee aloitusnäyttö.

2 Jos haluat luoda uuden potilastietueen, napsauta **New Patient** -painiketta. Jos haluat avata järjestelmän potilasluettelossa olevan potilastietueen, napsauta **Open Patient** -painiketta.

Työtilat

Jos potilastietue on avoinna, saat näkyviin haluamasi työtilan napsauttamalla siirtymispalkin vastaavaa painiketta. Näissä työtiloissa voit syöttää tai valita tietoja potilaalle suoritettavia CareLink Pro -tehtäviä varten.

Profile: Tässä työtilassa voit muokata tallennettuja potilastietoja, kuten nimeä ja syntymäaikaa. Tässä työtilassa voit myös luoda yhteyden potilaan CareLink Personal -tiliin.
Devices: Tässä työtilassa voit tallentaa tiedot, joita tarvitaan potilaan laitetietojen luvussa.
Reports: Tässä työtilassa voit valita parametrit ja potilaalle luotavat raportit.

Ennen kuin olet lisännyt ja tallentanut potilaalle profiilin, ainoa potilaalla käytettävissä oleva työtila on Profile. Ennen kuin olet lisännyt potilaalle laitteita, ainoat potilaalla käytettävissä olevat työtilat ovat Profile ja Devices.

Työkalurivi

CareLink Pro -työkalurivin avulla voit valita nopeasti useimmin käytettävät toiminnot. Työkalurivi sisältää seuraavat painikkeet.

Painike	Nimi	Toiminto
\$	Add Patient	Avaa Profile-työtilan, jossa voit lisätä järjestelmään uuden potilastietueen.
۹	Open Patient	Avaa Patient Lookup -taulukon, jossa voit tarkastella haluamaasi olemassa olevaa potilastietuetta.
2	Guide Me	Näyttää tai piilottaa Guide Me –ikkunan. Saat näyttöön tilannekohtaiset ohjeet painiketta napsauttamalla.

Potilasvälilehdet

Kun olet avannut potilastietueen, näytön työkalurivin alle tulee välilehti, jossa lukee potilaan nimi. Kun välilehti on aktiivinen, potilastietue ja työtila ovat aktiivisia ja voit suorittaa potilaalle CareLink Pro-tehtäviä.

🔀 Medtronic CareLink® Pro							
File View Tools Language	Help 🛛 🛟 🔍 ?						
PATIENT, SAMPLE	New Patient 🛛						

Voit aktivoida haluamasi potilaan potilastietueen käsittelyä varten napsauttamalla kyseisen potilaan välilehteä. Voit sulkea potilastietueen napsauttamalla välilehden **sulkemispainiketta**

Guide Me -toiminto

Guide Me -toiminto on käytettävissä CareLink Pro -ohjelmiston kaikissa osissa. Toiminto avaa tilannekohtaisia ohjeita ja vinkkejä sisältävän ikkunan toiminnoista, joita saatat käyttää järjestelmän aktiivisessa osassa. Guide Me -ikkunat voivat sisältää myös >> learn more –linkkejä. Linkkejä napsauttamalla pääset käytönaikaisen ohjeen vastaaviin aiheisiin ja lisätietoihin. Guide Me -toiminto on käytössä oletusarvoisesti. Voit kuitenkin poistaa toiminnon käytöstä milloin tahansa.



Guide Me -toiminnon ottaminen käyttöön ja poistaminen käytöstä

Voit ottaa Guide Me -toiminnon käyttöön tai poistaa sen käytöstä seuraavasti:

- Napsauta Guide Me -painiketta ?
- Valitse Help > Guide Me.

Potilastietueiden avaaminen

Samanaikaisesti voi olla avoinna enintään kuusi potilastietuetta. Jos et ole vielä luonut potilasprofiileja, katso kohta *Uusien profiilien lisääminen sivulla 19*.

Valitse File > Open Patient tai napsauta Open Patient -painiketta . Näyttöön tulee seuraavankaltainen potilasluettelo.

rind a Patient			CLEAR	>> pustomiae column
First Name	Last Name	Date of Birth	Patient ID	
SAMPLE	PATIENT	12/10/1975	0	
Semple	Patienk2	10/11/1963	100001	
Semple	Patient3	7/2/1970	100002	

HUOMAUTUS: Jos näyttöön tulee viesti, jonka mukaan liian monta potilastietuetta on avoinna, valitse OK, sulje yksi tietue ja jatka.

2 Etsi potilas luettelosta kirjoittamalla potilaan nimi tai osa nimestä Find a Patient -kenttään. Kun potilaan rivi on korostettuna luettelossa, napsauta OPEN-painiketta tai kaksoisnapsauta riviä tai paina ENTER-näppäintä. Voit myös selata luetteloa käyttämällä näppäimistön ylä- ja alanuolinäppäimiä.

Näyttöön tulee potilaan **Devices**-työtila (jos potilaalle ei ole vielä lisätty laitteita) tai **Reports**-työtila.

3 Voit avata potilaan Profile-työtilan napsauttamalla siirtymispalkin Profile-painiketta



Potilastietueiden sulkeminen

1 Varmista, että suljettava potilastietue on aktiivinen (välilehti on korostettu).

- 2 Toimi jommallakummalla tavalla:
 - a. Valitse File > Close Patient.
 - b. Napsauta potilasvälilehden sulkemispainiketta 💌
 - c. Paina pikanäppäintä Ctrl+F4.

Järjestelmäasetusten määrittäminen

Nämä asetukset koskevat järjestelmän kaikkia potilaita. Lisätietoja potilaskohtaisista asetuksista on kohdassa *Raporttiasetusten tarkistaminen sivulla 38*.

Asetukset on jaettu seuraaviin ryhmiin:

- General
 - Glucose Units
 - Carbohydrate Units
 - Communications
 - Troubleshooting
- Patient Profile
 - Valitse ja järjestä potilasprofiilien tietokentät.
- Patient Lookup
 - Muokkaa kenttiä ja muuta kenttien esitysjärjestystä sen mukaan, miten haluat niiden näkyvän, kun avaat potilasluettelon valitsemalla Open Patient.
- Report Generation
 - Valitse tietokentät, joiden haluat näkyvän tietotaulukossa, jonka perusteella valitaan Daily Detail -raportin sisältö.

Yleiset asetukset

General-välilehdessä voit määrätä, missä muodossa tietyt tiedot näkyvät ohjelmistossa, ja valita ulkoisten yhteyksien asetukset.

- 1 Jos välilehti ei ole jo aktiivinen, napsauta General-välilehteä.
- 2 Valitse **Tools > Options**. Näyttöön tulee seuraava ikkuna.

Glucose (@mg/d Ommai	ants L V1	0	rbehydrate Units graens Exchanges 15 🚔 grams are equal to 1 Exchange
Chart Opt Overvies Conn Gluco	ions « Report: ect the BG Readings ise Overlay	on the Meter	Instrumentications Automotically check for software updates Synchronize with Meditronic Caretaining Personal Charges will take effect the next time you loundn the application whileshooting Save a snapshot with every device read additional data from Herbited pumps rereases time required to read some devices)
		/1	

- **3** Valitse haluamasi vaihtoehdon valintanappi:
 - Glucose Units: mmol/L tai mg/dL
 - Carbohydrate Units: grams tai Exchanges
 - a. Jos valitset Carbohydrate Units -asetukseksi Exchanges, kirjoita grams are equal to
 1 Exchange -kenttään, kuinka monta grammaa vastaa yhtä vaihtoannosta.
- 4 Valitse napsauttamalla Chart Options > Overview Report -osion valintaruutu tai poista sen valinta. Jos valintaruutu on valittuna, sovellus yhdistää Meter Glucose Overlay -kaavion verensokeriarvot viivoilla. (Tämä kaavio näkyy Sensor & Meter Overview -raportissa.)
- **5** Voit ottaa käyttöön tai poistaa käytöstä seuraavat Communications-osion asetukset valitsemalla valintaruudun tai poistamalla sen valinnan:

HUOMAUTUS: Noudata sairaalan tai IT-osaston ohjeita, kun määrität Internet-yhteyttä käyttävien toimintojen asetukset.

- Automatically check for software updates: Jos valitset tämän vaihtoehdon, kaikkiin tietokoneisiin, joissa CareLink Pro on käynnissä, lähetetään ilmoitus saatavilla olevista ohjelmistopäivityksistä. Aktiivisella käyttäjällä on tällöin mahdollisuus ladata ja asentaa päivitykset. Jos haluat estää tämän ja jakaa ohjelmistopäivitykset ohjatusti, poista valintaruudun valinta.
- **Synchronize with Medtronic CareLink® Personal:** Jos haluat synkronoida järjestelmän automaattisesti potilaiden CareLink Personal -tilin tietojen kanssa aina, kun avaat heidän profiilinsa, valitse tämä valintaruutu. Jos poistat valintaruudun valinnan, sinun on synkronoitava kunkin potilaan CareLink Personal -tilin tiedot manuaalisesti.
- **6** Valitse napsauttamalla **Troubleshooting**-osion valintaruutu tai poista sen valinta. Jos valintaruutu on valittuna, sovellus tallentaa luvun yhteydessä laitteen asetukset vianetsintää varten.
- 7 Tallenna yleiset asetukset napsauttamalla **OK**-painiketta.

Potilasprofiilin asetukset

Tämä on yleinen asetus, joka määrää profiilien sisällön. Voit mukauttaa Profiles-työtilan kenttiä niin, että potilasprofiili sisältää laitoksen toiminnan kannalta tärkeimmät tiedot. Voit lisätä tai poistaa kenttiä, luoda omia mukautettuja kenttiä ja määrätä ikkunassa näkyvien tietojen järjestyksen.

- 1 Valitse **Tools > Options**.
- 2 Napsauta Patient Profile -välilehteä. Näyttöön tulee seuraava ikkuna.

General	Patient Profile	Patient	Lookup Re	port Generation		
Select and order	the data fields the	at should be de	played as part of i	the patient profile	Field Order	
 First Nam Middle N Last Nam Patient I Date of 6 Prefix Suffix 	ne ame 10 Brth	x	Gender	Required	* First Name * Last Name Date of Birth Patient ID	N 4 N
Constact Phone Email Cell Phon Address City State Zip Country	18	Conguirend	Customs Customs Customs Customs Customs Customs Customs Customs	Required		

HUOMAUTUS: Valitse profiiliin haluamasi kentät valitsemalla kenttien valintaruudut. Järjestä kentät haluamaasi järjestykseen ylä- ja alanuolipainikkeilla.

Tietokenttien valitseminen

1 Lisää haluamasi kentät valitsemalla niiden valintaruudut.

HUOMAUTUS: First Name- ja Last Name -kenttiä ei voi poistaa.

- 2 Voit poistaa kentän profiilista poistamalla sen valintaruudun valinnan.
- **3** Voit määrittää kentän pakolliseksi valitsemalla **Required**-sarakkeen valintaruudun. Pakolliset kentät on täytettävä profiilia luotaessa.

Mukautetun kentän lisääminen

- 1 Valitse tyhjän mukautetun kentän vasemmalla puolella oleva valintaruutu.
- 2 Kirjoita kentän nimi (esimerkiksi "Yhteyshenkilö hätätapauksessa"). Tämä teksti näkyy kentän nimenä potilasprofiilissa.
- 3 Voit määrittää kentän pakolliseksi valitsemalla Required-sarakkeen valintaruudun.

HUOMAUTUS: Voit poistaa mukautetun kentän profiilista poistamalla kentän vieressä olevan valintaruudun valinnan.

Tietokenttien järjestyksen muuttaminen

Valitse siirrettävä kenttä ja siirrä sitä napsauttamalla ylä- tai alanuolipainiketta **T**. (Ylin ja alin nuolipainike siirtävät kentän koko luettelon alkuun tai loppuun.)

Potilasprofiilin asetusten hyväksyminen

Kun Field Order -luettelo sisältää kaikki haluamasi kentät oikeassa järjestyksessä, napsauta **OK**painiketta.

Potilasprofiilit sisältävät nyt valitsemasi kentät valitsemassasi järjestyksessä.

Potilashaun asetukset

Patient Lookup -taulukon avulla haetaan ja avataan potilastietueita. Taulukossa on jokainen tietokannan sisältämä potilas ja potilasprofiilin tunnistetiedot. Voit tarvittaessa valita, mitä tietoja taulukossa näkyy, ja mukauttaa sarakkeiden järjestystä. Voit mukauttaa Patient Lookup –taulukkoa seuraavasti:

- 1 Valitse **Tools** > **Options**.
- 2 Napsauta Patient Lookup -välilehteä. Näyttöön tulee seuraava ikkuna.



HUOMAUTUS: Valitse Patient Lookup -taulukkoon haluamasi tiedot valitsemalla niiden valintaruudut. Järjestä sarakkeet haluamaasi järjestykseen ylä- ja alanuolipainikkeilla.

Näkyvien tietojen valitseminen

Valitse Patient Lookup -taulukossa näkyvät tiedot valitsemalla niiden valintaruutu tai poista tiedot poistamalla valintaruutujen valinta.

Sarakkeiden järjestyksen muuttaminen

Voit muuttaa Patient Lookup -taulukon sarakkeiden järjestystä valitsemalla siirrettävän sarakkeen ja napsauttamalla ylä- ja alanuolipainikkeita 📜 . (Ylin ja alin nuolipainike siirtävät tietosarakkeen koko luettelon alkuun tai loppuun.)

Column Display Order -luettelon ylin tietosarake näkyy Patient Lookup -taulukon ensimmäisenä sarakkeena. Alin tietosarake näkyy taulukon viimeisenä sarakkeena.

Potilashaun asetusten hyväksyminen

Kun Column Display Order -luettelo sisältää kaikki haluamasi tiedot oikeassa järjestyksessä, napsauta **OK**-painiketta.

Patient Lookup -taulukko sisältää nyt valitsemasi tiedot valitsemassasi sarakejärjestyksessä.

Raporttien luontiasetukset

Tietotaulukko näkyy Select and Generate Reports -ikkunassa. Taulukkoa käytetään raportoinnin aikana. Se sisältää vuorokausikohtaiset tiedot, jotka on saatu potilaan laitteista ja CareLink Personal -ohjelmiston tilistä, jos potilaalla on tili. Taulukon sisältämät tiedot auttavat päättämään, miltä vuorokausilta on luotava Daily Detail -raportti. Sen avulla voit myös päättää, mitä muita raportteja kannattaa luoda.

Laitos voi mukauttaa taulukossa näkyviä tietoja, kuten tietojen esitysjärjestystä, sen mukaan, mikä on olennaisinta laitoksen toiminnan kannalta.

HUOMAUTUS: Kohdassa Raporttityyppien ja -päivämäärien valitseminen sivulla 40 on kuvattu, miten nämä asetukset vaikuttavat tietotaulukkoon raporttien luonnin aikana.

1 Valitse **Tools > Options**.

2 Napsauta Report Generation -välilehteä. Näyttöön tulee seuraava ikkuna.



Näkyvien tietojen valitseminen

Valitse tietotaulukkoon haluamasi tiedot valitsemalla niiden valintaruudut tai poista tiedot taulukosta poistamalla valintaruutujen valinta.

Tietotaulukkoon voidaan valita seuraavat tiedot.

Sarakkeen nimi	Kuvaus
№ of Meter Readings	Raporttiin sisällytetyillä laitteilla tallennettujen arvojen lukumäärä kyseisenä vuorokautena.
Meter Readings Average	Raporttiin sisällytetyillä laitteilla tallennettujen glukoosiarvojen keskiarvo.
Sensor Duration	Ajanjakso, jolta sensoritietoja tallennettiin kyseisenä vuorokautena. Mahdollisia arvoja ovat (ei mitään), 0:05–24:00.
Sensor Average	Kyseisenä vuorokautena tallennettujen sensoriarvojen keskiarvo.
Highest Reading	Kyseisen vuorokauden korkein glukoosiarvo (sensorista tai mittarista saatu).
Lowest Reading	Kyseisen vuorokauden matalin glukoosiarvo (sensorista tai mittarista saatu).
Avg AUC Below Target	AUC-keskiarvo, joka kuvaa potilaan tavoitealueen alapuolella olevia arvoja.
Avg AUC Above Target	AUC-keskiarvo, joka kuvaa potilaan tavoitealueen yläpuolella olevia arvoja.
Total Carbs	Kyseisenä vuorokautena raportoitujen hiilihydraattimäärien summa (mittayksikön mukaan pyöristettynä lähimpään grammaan tai lähimpään vaihtoannosarvoon 0,1 vaihtoannoksen tarkkuudella). Hiilihydraattimäärät saadaan pumpun tai Guardian- monitorin Bolus Wizard -tapahtumista tai hiilihydraattimerkeistä.

Sarakkeen nimi	Kuvaus
Suspend Duration	Aika, jonka pumppu oli pysäytettynä kyseisenä vuorokautena. Mahdollisia arvoja ovat (ei tietoja), 0:01–24:00.
№ of Rewinds	Kerrat, joina pumppu palautettiin alkuasentoon kyseisenä vuorokautena.
№ of Primes/Fills	Täyttötapahtumien lukumäärä kyseisenä vuorokautena.
Prime/Fill Volume (U)	Täyttötapahtumissa käytetyn insuliinin kokonaismäärä kyseisenä vuorokautena.
Total Insulin (U)	Pumpun tallentama insuliinin kokonaismäärä, joka on annosteltu kyseisenä vuorokautena.
Total Basal (U)	Perusinsuliinin kokonaismäärä, joka on annosteltu kyseisenä vuorokautena (saadaan vähentämällä insuliinin kokonaismäärästä kaikkien lisäannosten määrä).
Total Bolus (U)	Pumpun tallentama lisäinsuliinin kokonaismäärä, joka on annosteltu kyseisenä vuorokautena.
Basal %	Osoittaa perusinsuliinin osuuden kokonaisinsuliinista (prosentteina ja kokonaislukuina).
Bolus %	Osoittaa lisäinsuliinin osuuden kokonaisinsuliinista (prosentteina ja kokonaislukuina).
№ of Boluses	Lisäannostapahtumien määrä kyseisenä vuorokautena.
Bolus Wizard Events	Bolus Wizard -tapahtumien kokonaismäärä kyseisenä vuorokautena.
Bolus Wizard Overrides	Bolus Wizard -tapahtumat, joissa annosteltu insuliinimäärä oli eri kuin suositeltu määrä.
№ of Meal Boluses	Kyseiseltä vuorokaudelta tallennetut Bolus Wizard –tapahtumat, joissa tallennettu hiilihydraattimäärä oli suurempi kuin nolla.
№ of Correction Boluses	Kyseiseltä vuorokaudelta tallennetut Bolus Wizard –tapahtumat, joissa tallennettu korjauslisäannosmäärä oli suurempi kuin nolla.
№ of Manual Boluses	Kyseiseltä vuorokaudelta tallennetut lisäannostapahtumat, jotka eivät olleet Bolus Wizard –tapahtumia.

Sarakkeiden järjestyksen muuttaminen

Voit muuttaa tietotaulukon sarakkeiden järjestystä valitsemalla siirrettävän sarakkeen ja napsauttamalla ylä- ja alanuolipainikkeita \mathbf{x} . (Ylin ja alin nuolipainike siirtävät tietosarakkeen koko luettelon alkuun tai loppuun.)

HUOMAUTUS: Column Order -luettelon ylimmät tiedot näkyvät tietotaulukon ensimmäisessä sarakkeessa. Alimmat tiedot näkyvät tietotaulukon viimeisessä sarakkeessa.

Raporttien luontiasetusten hyväksyminen

Kun Column Order -luettelo sisältää kaikki haluamasi tiedot oikeassa järjestyksessä, napsauta **OK**-painiketta.

Tietotaulukko sisältää nyt valitsemasi tiedot valitsemassasi sarakejärjestyksessä.

Profile-työtila

Profiili muistuttaa potilaskertomuksen kansilehteä. Se sisältää potilastiedot, kuten nimen ja syntymäajan. Potilaalle on luotava profiili, ennen kuin laitetietoja voidaan kerätä ja käyttää hoitoraporteissa.

Patient Profile 32 centres for	Ads —	EDIT
	*required	
* First Name	SAMPLE	
* Last Name	PATIENT	
Date of Birth	12/10/1975	
Patient ID	0	
r		
		99 delete gaberi recod
Synchronization with Medire	nic CareLink® Personal → Jun nove	93 delete gatient record
Synchronization with Meditro Status: Not Inland	nic CareLink® Personal >> Isan more	33 delate patient record
Synchronization with Medire Status: Not Inland LINK TO EXISTING ACCOU	nic CareLink® Personal >> Isan more	93 delate patient record

Profile-työtilassa voit myös luoda yhteyden potilaan CareLink Personal -tiliin. Kun yhteys on luotu, voit hakea potilaan laitetiedot CareLink Personal -tilistä milloin tahansa ilman, että potilaan tarvitsee tulla vastaanotolle.

Ennen kuin aloitat

Voit tarvittaessa mukauttaa potilasprofiilit niin, että ne sisältävät vain tiedot, joita haluat kerätä. Lisätietoja on kohdassa *Potilasprofiilin asetukset sivulla 13*.

Lisäksi tarvitset käyttäjänimen ja salasanan, jos haluat luoda yhteyden potilaan CareLink Personal -tiliin. Potilaan on oltava läsnä, kun määrität yhteystiedot.

Uusien profiilien lisääminen

Aina kun lisäät potilaan CareLink Pro -järjestelmään, sinun on ensin täytettävä potilaalle profiili.

1 Valitse File > New Patient tai napsauta Add Patient -painiketta 🛟.

Näyttöön tulee Profile-työtila.

HUOMAUTUS: Jos haluat lisätä tai muuttaa potilasprofiilin kenttiä, napsauta customize fields -linkkiä. Katso kohta Potilasprofiilin asetukset sivulla 13.

- 2 Täytä Patient Profile -osion kentät.
- 3 Napsauta SAVE-painiketta.

Uusi potilasprofiili lisätään CareLink Pro-tietokantaan. Näyttöön tulee viesti, joka vahvistaa profiilin tallennuksen.

Pakollisten kenttien täyttäminen

- **1** Jos et ole täyttänyt pakollista kenttää, kun tallennat potilasprofiilin, kentän viereen tulee viesti. Et voi tallentaa profiilia, ennen kuin kenttä on täytetty.
- 2 Täytä kenttä.
- 3 Napsauta SAVE-painiketta.
- 4 Kun näyttöön tulee vahvistusviesti, napsauta OK-painiketta.

Potilasprofiilien muokkaaminen

- 1 Varmista, että potilaan Profile-työtila on avoinna.
- 2 Napsauta EDIT-painiketta.
- 3 Muokkaa haluamiasi tietoja Patient Profile -osiossa.
- 4 Napsauta SAVE-painiketta.

Näyttöön tulee viesti, joka vahvistaa profiilin tallennuksen.

Potilastietojen poistaminen järjestelmästä

- 1 Varmista, että potilaan Profile-työtila on avoinna.
- 2 Tarkista, että olet poistamassa oikean potilaan. Potilasprofiilin poistaminen poistaa myös kaikki potilaan tiedot CareLink Pro-tietokannasta, eikä poistoa voi peruuttaa.
- 3 Napsauta >> delete patient record -linkkiä, joka on profiilin synkronointiosion yläpuolella. Näyttöön tulee viesti, joka varoittaa siitä, että potilastietueen poistaminen poistaa kaikki potilastiedot.
- 4 Poista potilastietue napsauttamalla Yes-painiketta.

Yhteyden luominen CareLink Personal -tiliin

Voit luoda yhteyden potilaan CareLink Personal -tiliin, jos potilas antaa siihen luvan. Potilaat voivat ladata ja tallentaa laitteesta saadut tiedot tähän www-pohjaiseen työkaluun ja luoda erilaisia hoitoraportteja.

Kun olet luonut yhteyden potilaan CareLink Personal -tiliin, voit hakea tiliin tallennetut tiedot. Toiminto sopii erinomaisesti CareLink Pro -hoitoraporttien luomiseen vastaanottokäyntien välillä. Se myös vähentää tarvetta lukea potilaan laitteen tiedot vastaanotolla.

Jos potilaalla ei ole vielä CareLink Personal -tiliä, voit kehottaa häntä luomaan tilin lähettämällä sähköpostikutsun.

Yhteyden luominen olemassa olevaan tiliin

HUOMAUTUS: Potilaan pitää olla läsnä näiden vaiheiden aikana.

- 1 Varmista, että Internet-yhteys on auki.
- 2 Avaa potilaan Profile-työtila.
- 3 Varmista, että kaikki Patient Profile -osion pakolliset kentät on täytetty.
- 4 Napsauta LINK TO EXISTING ACCOUNT -painiketta.

Näkyviin tulee CareLink Personal -järjestelmän Log In -sivu.

- 5 Anna potilaan tehdä seuraavat toimet:
 - a. Kirjoita käyttäjänimi ja salasana.
 - b. Napsauta Sign In -painiketta.

Näkyviin tulee **Anna käyttöoikeus** -sivu, joka perustuu potilaan ilmoittautumisen yhteydessä antamiin kieli- ja alueasetuksiin.

- 6 Anna potilaan tehdä seuraavat toimet:
 - a. Lue käyttöehdot.
 - b. Valitse Hyväksyn yllä olevat käyttöehdot... -valintaruutu.
 - c. Napsauta Anna käyttöoikeus -painiketta.
 - d. Pyydä potilasta ilmoittamaan, kun näytössä näkyy Kiitos-sivu.
- 7 Voit tarvittaessa tulostaa käyttöehdot potilaalle napsauttamalla **Tulosta**-painiketta. Sinulla on nyt yhteys potilaan CareLink Personal -tiliin.

Sähköpostikutsun lähettäminen

Voit kehottaa potilasta luomaan CareLink Personal -tilin lähettämällä hänelle sähköpostikutsun seuraavasti:

- 1 Avaa potilaan **Profile**-työtila.
- 2 Varmista, että kaikki Patient Profile -osion pakolliset kentät on täytetty.

3 Napsauta SEND E-MAIL INVITATION TO PATIENT -painiketta.



- 4 Varmista, että Patient Name-, E-Mail Address- ja Language-kentät on täytetty oikein.
- 5 Napsauta SEND-painiketta.

Potilasprofiilin tila-alueella näkyy vahvistus sähköpostin lähettämisestä.

Tietojen hakeminen yhdistetystä tilistä

Jos sinulla on yhteys potilaan CareLink Personal -tiliin, CareLink Pro -ohjelmisto hakee tilin mahdolliset uudet tiedot automaattisesti joka kerta, kun avaat potilaan potilasprofiilin.

HUOMAUTUS: Voit varmistaa tietojen automaattisen haun valitsemalla Tools > Options > General ja varmistamalla, että Synchronize with CareLink Personal -valintaruutu on valittuna.

Voit hakea potilaan CareLink Personal -tilin tiedot milloin tahansa potilasprofiilin avaamisen jälkeen seuraavasti:

- 1 Varmista, että potilaan Profile-työtila on avoinna ja että Internet-yhteys on auki.
- 2 Valitse Tools > Synchronize Patient Data.

Potilasvälilehden synkronointikuvake 💿 pyörii. Kun kuvake pysähtyy, tietojen haku on päättynyt.

HUOMAUTUS: Jos potilas ei enää halua jakaa CareLink Personal -tietojaan, näyttöön tulee tästä viesti.

3 Kaikki CareLink Personal -tilistä haetut uudet tiedot näkyvät potilaan raporteissa.

Potilaan CareLink Personal -tilin ja CareLink Pro -ohjelmiston yhteyden poistaminen

Voit poistaa potilaan CareLink Personal -tilin ja CareLink Pro -ohjelmiston yhteyden. Tämä vaihtoehto on käytettävissä vain silloin, kun potilaan tiliin on luotu yhteys. Kun yhteys poistetaan, CareLink Pro -ohjelmisto ei voi enää hakea tietoja potilaan CareLink Personal –tilistä. Se ei vaikuta siihen, miten potilas itse käyttää CareLink Personal -tiliään.

- 1 Avaa potilastietue ja avaa **Profile**-työtila.
- 2 Napsauta UNLINK ACCOUNT -painiketta.
- **3** Valitse vahvistusviestistä Yes. Potilaan henkilökohtainen profiili ei ole enää yhteydessä CareLink Pro -ohjelmistoon.

Tilaksi vaihtuu **Not linked**, ja näytössä näkyvät **LINK TO EXISTING ACCOUNT**- ja **SEND E-MAIL INVITATION TO PATIENT** -painikkeet.

Laitteiston kokoonpano

Jos haluat lukea tiedot laitteesta suoraan, käytössäsi on oltava potilaan laitteen lisäksi tarvittavat kaapelit tai tiedonsiirtolaitteet.

Vaihtoehtoisesti voit hakea tiedot luomalla yhteyden potilaan CareLink Personal -tiliin, jos potilas on ladannut laitetiedot tiliin. Ohjeet yhteyden luomiseen potilaan CareLink Personal –tiliin ovat kohdassa *Yhteyden luominen CareLink Personal -tiliin sivulla 20*.

Laitteiden kytkeminen

Katso yleiskuvasta, miten laitteet kytketään tietokoneeseen tiedonsiirtoa varten. Jäljempänä olevissa kaavioissa on kuvattu laitekohtaisia tiedonsiirtokytkentöjä.

Saat lisätietoja kytkennöistä noudattamalla CareLink Pro -näyttöjen ohjeita laitetietojen luvun aikana.

Laitteiston kokoonpanon yleiskuva

Seuraavassa esimerkissä käytetään CareLink-USB-laitetta pumpun ja tietokoneen väliseen tiedonsiirtoon. Tuetut tiedonsiirtolaitteet on lueteltu kohdassa *Tuetut laitteet sivulla 2*.



Esimerkkejä sarja- ja USB-kaapelin kytkennöistä:



Valinnainen ComLink, jota käytetään Paradigm-sarjan pumppujen kanssa:



Valinnainen Com-Station, jota käytetään Medtronic MiniMed 508 -pumpun kanssa:



Devices-työtila

Potilaan laitteen tietojen lukemiseen tarvittavat tiedot, kuten valmistaja, malli ja sarjanumero, tallennetaan Devices-työtilaan. Näin sinun ei tarvitse syöttää tietoja joka kerta, kun luet laitetiedot.



Devices-työtilan laitteet tallennetaan kahteen luetteloon – Active Devices- tai Inactive Devices –luetteloon. Kun lisäät laitteen, se tallentuu automaattisesti Active Devices -luetteloon. Voit lukea tiedot ainoastaan Active Devices -luettelossa näkyvistä laitteista. Ne ovat laitteita, joita potilas todennäköisesti käyttää tällä hetkellä.

Muut potilaan laitteet, joita potilas ei käytä tällä hetkellä, voidaan tallentaa Inactive Devices –luetteloon. Näin tiedot pysyvät tallessa. Nämä laitteet voidaan muuttaa aktiivisiksi milloin tahansa.

Ennen kuin aloitat

Ennen kuin voit avata potilaan Devices-työtilan, potilaan profiilin on oltava tallennettuna järjestelmään. Katso kohta *Uusien profiilien lisääminen sivulla 19*.

Jotta voit lisätä laitteen tai lukea sen tiedot suoraan, laitteen on oltava yhteydessä tietokoneeseen. Katso kohdasta *Laitteiden kytkeminen sivulla 23*, miten laitteet kytketään tietokoneeseen tiedonsiirtoa varten.

Laitteen lisääminen

Voit hakea potilaan CareLink Personal -tilistä tiedot laitteesta, jota ei ole vielä lisätty. Järjestelmä lisää nämä laitteet automaattisesti, kun se synkronoi tiedot CareLink Personal -tilin ja CareLink Pro -ohjelmiston välillä.

HUOMAUTUS: Potilasta kohden voi olla vain yksi aktiivinen pumppu. Uuden pumpun lisääminen siirtää olemassa olevan pumpun epäaktiivisten laitteiden luetteloon.

Medtronic-pumpun tai Guardian-monitorin lisääminen

- 1 Varmista, että lisättävä laite on yhteydessä tietokoneeseen. (Kytkentävaiheet ovat kohdassa *Laitteiden kytkeminen sivulla 23*.)
- 2 Napsauta potilaan välilehteä tai kaksoisnapsauta potilaan nimeä Patient Lookup -taulukossa.
- 3 Avaa potilaan Devices-työtila napsauttamalla Devices-painiketta
- 4 Napsauta ADD DEVICE -painiketta.
- 5 Valitse Medtronic Pump/Guardian. Näkyviin tulee ohjattu toiminto Add Medtronic Pump / Guardian.



HUOMAUTUS: Pumppumalli on pumpun takana tai pumpun tilanäytössä.

6 Määritä lisättävä laite valitsemalla vastaava valintanappi.

.....

Jos valitsit MiniMed 508 pump -vaihtoehdon, siirry vaiheeseen 9.

7 Napsauta **NEXT**-painiketta. Näkyviin tulee **Serial Number** -sivu.



HUOMAUTUS: Näkyviin tulee virheilmoitus, jos et syötä oikeaa sarjanumeroa. Tarkista tämän sivun esimerkit ja varmista, että syötät oikeat merkit pumpun takaa. Kirjoita nämä kuusi merkkiä tarvittaessa uudelleen.

- 8 Käytä apuna tämän sivun esimerkkejä ja etsi lisättävän laitteen kuusimerkkinen sarjanumero. (Jos tarvitset apua sarjanumeron löytämisessä, napsauta >> learn more -linkkiä.) Kirjoita nämä kuusi merkkiä Device Serial Number -kenttään.
- **9** Napsauta **NEXT**-painiketta. Näkyviin tulee seuraavankaltainen **Communication Options** –sivu.



10 Napsauta avattavaa **Choose Port** -valikkoa ja valitse tietokoneen portti, johon ComLink, Paradigm Link[®], CareLink-USB-laite tai Com-Station kytketään. Jos et ole varma oikeasta portista, valitse **Auto Detect (or USB)**. 11 Napsauta NEXT-painiketta. Näkyviin tulee seuraavankaltainen Test Connection -sivu.



12 Noudata mahdollisia laitetta koskevia ohjeita ja napsauta TEST-painiketta.

Näyttöön tulee viesti onnistuneesta yhteydestä. Jos yhteys onnistui, siirry seuraavaan vaiheeseen.

HUOMAUTUS: Tämä testi ei lue pumpun tietoja vaan tarkistaa toimivan yhteyden pumpun ja tietokoneen välillä.

Jos yhteys epäonnistui, varmista, että laitteen ja tietokoneen välissä oleva laitteisto on kytketty oikein. Napsauta myös ohjatun toiminnon sivuilla **BACK**-painiketta ja varmista, että syöttämäsi laitetiedot ovat oikein.

13 Napsauta DONE-painiketta.

Mittari lisätään potilaan Active Devices -luetteloon.

Mittarin lisääminen

- 1 Napsauta potilaan välilehteä tai kaksoisnapsauta potilaan nimeä Patient Lookup –taulukossa.
- 2 Varmista, että lisättävä mittari on yhteydessä tietokoneeseen. (Kytkentävaiheet ovat kohdassa Laitteiden kytkeminen sivulla 23.)
- 3 Avaa potilaan Devices-työtila napsauttamalla Devices-painiketta.
- 4 Napsauta ADD DEVICE -painiketta.

5 Valitse Blood Glucose Meter. Näkyviin tulee ohjattu toiminto Add Blood Glucose Meter.



- **6** Valitse oikea mittarimerkki valitsemalla vastaava valintanappi.
- 7 Napsauta **NEXT**-painiketta. Näkyviin tulee **Meter Model** -sivu (tämä sivu on erilainen mittarin valmistajan mukaan).

Meter Mo	del		Step	I	2	3	-14
Choose t	he Medtronic Link meter yo om	u would like to add to the s	ystem.				
		1	-			-1	
				-)		
				Ľ			
	BD Paradigm Link®	Bayer CONTOUR® Link	OneTo UltraLi	uch⊛ nk™			
	Paradigm Link®	CONTOUR® Link	UltraLi	nk ⁿ			

- 8 Valitse lisättävä mittarimalli napsauttamalla.
- 9 Napsauta NEXT-painiketta. Näkyviin tulee Communication Options -sivu.

Chases which not the mater is connected to	Step	1	Z	3	4
>> lean more	Choose Port: Auto Detect		*		
	BACK	FYT	1	(TA)	

HUOMAUTUS: Valittavissa ovat vain vaihtoehdot, jotka koskevat lisättävää mittaria.

- 10 Napsauta avattavaa Choose Port -valikkoa ja valitse tietokoneen portti, johon ComLink, Paradigm Link tai CareLink-USB-laite kytketään. Jos et ole varma oikeasta portista, valitse Auto Detect (or USB).
- 11 Napsauta NEXT-painiketta. Näkyviin tulee Test Connection -sivu.



12 Noudata mahdollisia mittaria koskevia ohjeita ja napsauta TEST-painiketta.

Jos olet lisäämässä Bayerin CONTOUR[®] USB -mittaria, varmista, että Bayerin GLUCOFACTS[®] –ohjelmisto on suljettu. Tarkista Windowsin ilmaisinalue, joka näkyy alla. Jos siinä on GLUCOFACTS-kuvake, napsauta kuvaketta hiiren kakkospainikkeella ja valitse **Exit**.

1:10 PM

Näyttöön tulee viesti onnistuneesta yhteydestä. Jos yhteys onnistui, siirry seuraavaan vaiheeseen.

Jos yhteys epäonnistui, varmista, että laitteen ja tietokoneen välissä oleva laitteisto on kytketty oikein. Napsauta myös ohjatun toiminnon **BACK**-painiketta ja varmista, että olet syöttänyt oikeat tiedot.

13 Napsauta DONE-painiketta.

Mittari lisätään potilaan Active Devices -luetteloon.

Laitteen aktivoiminen tai aktivoinnin poistaminen

Potilaan laitteita voidaan siirtää Active Devices- ja Inactive Devices -luettelon välillä tarpeen mukaan. Laitteen on oltava aktiivinen, jotta voit lukea sen tiedot.

Active Devices -luettelossa voi olla niin paljon mittareita kuin haluat mutta vain yksi pumppu. Varmista, että haluat muuttaa epäaktiiviseksi sillä hetkellä aktiivisen pumpun, ennen kuin lisäät uuden pumpun.

Laitteen aktivoinnin poistaminen

- 1 Napsauta potilaan välilehteä tai kaksoisnapsauta potilaan nimeä Patient Lookup –taulukossa.
- 2 Avaa potilaan Devices-työtila napsauttamalla **Devices**-painiketta. Laitteet voivat näkyä luettelossa vastaavalla laitenimellä. Katso kohta *Tuetut laitteet sivulla 2*.
- **3** Poista haluamasi laitteen aktivointi napsauttamalla laitteen alla olevaa >> **make this device inactive** -linkkiä. Valittu laite siirtyy **Inactive Devices** -luetteloon.

Laitteen aktivoiminen uudelleen

- 1 Napsauta potilaan välilehteä tai kaksoisnapsauta potilaan nimeä Patient Lookup –taulukossa.
- 2 Napsauta **Devices**-painiketta. Näkyviin tulee potilaan **Devices**-työtila.

Laitteet voivat näkyä luettelossa vastaavalla laitenimellä. Katso kohta *Tuetut laitteet sivulla 2*.

3 Aktivoi haluamasi laite napsauttamalla laitteen alla olevaa >> activate this device -linkkiä.
 Valittu laite siirtyy Active Devices -luetteloon.

Laitteen poistaminen

Voit poistaa laitteen ja sen tiedot Devices-työtilasta ja CareLink Pro -järjestelmästä seuraavasti:

- 1 Napsauta potilaan välilehteä tai kaksoisnapsauta potilaan nimeä Patient Lookup –taulukossa.
- 2 Avaa potilaan Devices-työtila napsauttamalla Devices-painiketta. Laitteet voivat näkyä luettelossa vastaavalla laitenimellä. Katso kohta Tuetut laitteet sivulla 2.
- 3 Varmista, että laite on **Inactive Devices** -luettelossa. Jos se ei ole, napsauta sen alla olevaa >> **Inactivate this device** -linkkiä.
- **4** Poista haluamasi laite napsauttamalla sen alla olevaa >> **delete this device** -linkkiä. Näyttöön tulee viesti, joka varoittaa siitä, että laite ja kaikki sen tiedot poistetaan potilastietueesta.
- 5 Poista laite napsauttamalla **YES**-painiketta.

Laite ja sen tiedot poistuvat **Devices**-työtilasta ja CareLink Pro -järjestelmästä. Tämän laitteen tiedot eivät enää ole käytettävissä raporteissa.

Laitetietojen lukeminen

Yksi tapa hakea laitetiedot on luoda yhteys potilaan olemassa olevaan CareLink Personal –tiliin. (Katso kohta *Yhteyden luominen CareLink Personal -tiliin sivulla 20*.) Toinen tapa on lukea tiedot suoraan laitteesta tämän kohdan ohjeiden mukaisesti. CareLink Pro -ohjelmisto voi lukea potilaan laitteen tiedot, jos laite on Active Devices –luettelossa ja yhteydessä tietokoneeseen. Kun olet hakenut tiedot, voit luoda niistä raportteja, joiden avulla voit arvioida potilaan hoidon hallintaa. Valittavissa olevat raportit on kuvattu lyhyesti kohdassa *Tietoja raporteista sivulla 41*.

CareLink Pro voi kerätä insuliinipumpusta seuraavat tiedot:

- pumpun erilaisia asetuksia, kuten varoitustila, piippauksen äänenvoimakkuus ja kellonaika
- perusinsuliinin annostellut määrät
- lisäannostapahtumat ja annostellut määrät
- Bolus Wizard -toimintoon syötetyt tiedot
- täyttömäärät
- pysäytysajat
- sensorin glukoosiarvot tietyltä ajanjaksolta pumpuista, joissa on sensoritoiminnot.

Järjestelmä kerää myös esimerkiksi seuraavia tietoja Guardian REAL-Time -järjestelmästä:

- sensorin glukoosiarvot (SG)
- sensorin kerroinarvot
- sensorin kalibrointikertoimet
- ateriamerkit
- insuliinipistokset.

Lisäksi järjestelmään voidaan ladata erilaisia verensokerimittariin tallennettuja tietoja laitetta luettaessa.

VAARA: Peruuta mahdolliset väliaikaiset perusannokset tai aktiiviset lisäannokset tai annostele ne loppuun ja poista mahdolliset aktiiviset hälytykset. Pumppu pysähtyy luvun ajaksi. Kun luku on päättynyt, varmista, että pumpun annostelu jatkuu.

VAROITUS: Älä käytä pumpun kauko-ohjainta pumpun tietojen luvun aikana. Jos pumpun paristo on vajaa, pumppu ei lähetä tietoja tietokoneeseen. Vaihda paristo, jos sen tilailmaisin ilmoittaa heikosta paristosta.

- 1 Napsauta potilaan välilehteä tai kaksoisnapsauta potilaan nimeä Patient Lookup –taulukossa.
- 2 Varmista, että potilaan laite on yhteydessä tietokoneeseen. (Katso kohta *Laitteiden kytkeminen sivulla 23*.)
- 3 Avaa potilaan Devices-työtila napsauttamalla Devices-painiketta.

Laitteet voivat näkyä luettelossa vastaavalla laitenimellä. Katso kohta *Tuetut laitteet sivulla 2*.

4 Etsi **Active Devices** -luettelosta laite, jonka tiedot haluat hakea, ja varmista, että olet valinnut oikean portin **Choose port** -valikosta.

Jos haet pumpun tiedot, napsauta avattavaa **Amount of Data** -valikkoa ja valitse, kuinka paljon pumpputietoja haluat hakea CareLink Pro -ohjelmistoon.

- 5 Napsauta vastaavaa **READ DEVICE** -painiketta.
- **6** Noudata laitekohtaisia ohjeita ja napsauta **OK**-painiketta.
- 7 CareLink Pro -näytössä näkyy edistymispalkki, joka osoittaa, paljonko luettavia tietoja on jäljellä.

Jos napsautat **CANCEL**-painiketta laitetietojen luvun aikana, näyttöön tulee varoitus siitä, että toiminnon peruuttaminen voi johtaa siihen mennessä luettujen tietojen häviämiseen. Käynnistä lataus uudelleen napsauttamalla **READ DEVICE** -painiketta.

- Peruuta napsauttamalla YES-painiketta.
- Jatka laitetietojen lukua napsauttamalla NO-painiketta.

Kun järjestelmä on lukenut laitetiedot, näyttöön tulee vahvistusviesti siitä, että laitteen luku on valmis.

- 8 Napsauta **OK**-painiketta.
 - Jos luet pumpun tiedot, poista se pysäytystilasta ohjeiden mukaisesti.

Jos CareLink Pro -ohjelmisto ei pysty lukemaan laitetietoja, katso lisäohjeita Vianetsintä-luvusta.

Reports-työtila

CareLink Pro -ohjelmistossa on valittavissa erilaisia raportteja, joiden avulla voit parantaa potilaiden diabeteshoidon hallintaa. Kunkin raportin sisältämät tiedot perustuvat potilaan laitteista ja CareLink Personal -ohjelmiston tilistä saatuihin tietoihin.



Raportit voidaan luoda näytössä, lähettää suoraan tulostimeen tai tallentaa TIFF- tai PDFtiedostoina, jotka voidaan liittää sähköiseen potilaskertomukseen (Electronic Medical Record, EMR). Voit luoda erilaisia raporttityyppejä yhdellä toiminnolla.

Raporteissa näkyvät tiedot on saatu potilaan laitteista, CareLink Personal -tilistä tai molemmista.

HUOMAUTUS: Lisätietoja raportin osioista sekä esimerkkiraportteja on raporttioppaassa. Voit avata raporttioppaan CareLink Pro -ohjelmistosta valitsemalla Help > View Report Reference Guide (PDF) ja valitsemalla haluamasi kielen.

Ennen kuin aloitat

Jos haluat raportin tietyltä ajanjaksolta, sinulla on oltava potilaan laitetiedot kyseiseltä ajanjaksolta. Potilaan laite on ehkä myös kytkettävä tietokoneeseen, jotta saat senhetkiset tiedot ennen raporttien luomista. Tarkista huolellisesti **Verify Report Settings** -vaiheen asetukset, ennen kuin luot raportin. Tässä vaiheessa voit hienosäätää raporttia, jotta saat siihen haluamasi potilastiedot.

Raporttien luominen

Seuraavissa kohdissa kuvataan valittavissa olevat raportit ja annetaan ohjeet niiden luomiseen. Jos raportointiprosessi on sinulle jo tuttu ja tiedät, mitä raportteja haluat luoda, voit aloittaa raporttien luomisen suoraan.

Reports-työtilan avaaminen

Napsauta potilaan välilehteä tai napsauta **Open Patient** -painiketta **Q** ja kaksoisnapsauta potilaan nimeä.

Näyttöön tulee Reports-työtila.

HUOMAUTUS: Varmista SYNC DATA -painiketta napsauttamalla, että sinulla on viimeisimmät laitetiedot potilaan CareLink Personal -tilistä.

Raportointiajanjakson valitseminen

- 1 Voit muuttaa raportissa tai raporteissa näkyvän ajanjakson pituutta napsauttamalla avattavaa Duration-valikkoa ja valitsemalla ajanjakson pituuden. (Pisin ajanjakso on 12 viikkoa.)
- 2 Ajanjakson alkamis- ja päättymispäivät määräytyvät automaattisesti, paitsi jos olet valinnut **custom date range** -vaihtoehdon.

HUOMAUTUS: Jos valitset sallittua pitemmän ajanjakson, näyttöön tulee virheilmoitus. Muuta tällöin kestoa tai päivämääriä.

Jos haluat mukauttaa ajanjaksoa, napsauta avattavia **From**- tai **Through**-valikkoja ja valitse haluamasi kuukausi, päivä tai vuosi.

Tietokalenteri

Reports-työtilan tietokalenterialueella näkyy kolmen kuukauden raportointitietojen ikkuna.

Siniset palkit kuvaavat laitetietoja. Oranssi palkki kuvaa valitsemaasi raportointiajanjaksoa. Jos laitetiedot ja raportointiajanjakso ovat päällekkäisiä, tietoja on osalta näytössä näkyvää raportointiajanjaksoa tai koko raportointiajanjaksolta.

SYNC DATA 🕥 🤞		Augus	1 2005			Septer	mber 200	5		Oct	tober 20	05	
) Include in reports:		15	22	29	65	12	19	26	03	10	17	24	31
MiniPited Paradigm 722 Pana (000007) - Paradigm Link Data - Sensor Data													READ
- Manual DG Entries Paradigm Link Munitor (074065)									-	+			READ
Lifetcan One Teach Hater (775432)	Connect	tivity:	choose po	rt: Rea	ling data .	. 25%							CANCEL
Inactive Devices	2	1.0	-								1		

Tietokalenterialueella näkyy aluksi kolme viimeksi kulunutta kuukautta. Saat näyttöön muut kuukaudet napsauttamalla kuukausijanan molemmissa päissä olevia nuolipainikkeita < >.

Raportteihin sisältyvien lähdetietojen valitseminen

- 1 Jos potilas käyttää pumppuun linkitettyä verensokerimittaria, valitse jokin seuraavista mittarin verensokeritietojen raportointivaihtoehdoista:
 - In the pump: Tämän vaihtoehdon etuna on se, että sinun tarvitsee lukea tiedot vain potilaan pumpusta. Verensokeriarvoissa on pumpun antama aikaleima, ja ne liittyvät suoraan käytettyihin Bolus Wizard -laskelmiin. Vaihtoehdon haittana on se, että jos pumpun ja linkitetyn mittarin välillä on tiedonsiirtohäiriöitä, kyseisen ajan verensokeriarvot eivät välttämättä näy raportissa. Jos käytössä on jokin MiniMed Paradigm -pumpun aiempi versio kuin 522/722, raporteissa ei näy myöskään verensokeriarvoja, joita käytettiin Bolus Wizard -laskelmissa mutta joiden perusteella ei ryhdytty toimenpiteisiin.
 - In the link meter(s): Tämän vaihtoehdon etuna on se, että raporteissa näkyvät kaikki linkitettyyn mittariin tallennetut arvot. Vaihtoehdon haittana on se, että jos haluat korreloida mittarin tiedot pumpun tietojen kanssa, sinun on varmistettava, että pumpun ja mittarin kellonajat oli synkronoitu. Sinun on myös luettava tiedot pumpusta ja linkitetystä mittarista erikseen.
- **2** Voit lisätä laitetiedot raportteihin valitsemalla haluamasi laitteen vieressä olevan valintaruudun.

Et voi lisätä laitteita, joiden valinnan poistit vaiheessa 1. Voit tarvittaessa valita toisen linkitettyä mittaria koskevan vaihtoehdon.

3 Voit poistaa laitetiedot raporteista poistamalla haluamasi laitteen vieressä olevan valintaruudun valinnan.

Et voi poistaa valintaa laitteilta, jotka valitsit vaiheessa 1. Voit tarvittaessa valita toisen linkitettyä mittaria koskevan vaihtoehdon.

Laitetietojen saatavuuden tarkistaminen

- 1 Tarkista Reports-työtilan tietokalenterista, onko raportointiajanjaksoa kuvaava oranssi palkki päällekkäin laitetietoja kuvaavan sinisen palkin kanssa.
- 2 Jos palkit ovat päällekkäisiä koko raportointiajanjaksolta, raporttia tai raportteja varten on tietoja. Napsauta NEXT-painiketta ja siirry kohtaan *Raporttiasetusten tarkistaminen sivulla 38*.
- 3 Jos palkit eivät ole päällekkäisiä tai jos ne eivät ole päällekkäisiä riittävältä ajalta, voit
 - muuttaa raportointiajanjaksoa
 - hakea ylimääräisiä laitetietoja.

Ylimääräisten laitetietojen hakeminen

1 Voit hakea lisää tietoja haluamastasi laitteesta napsauttamalla laitteen **READ DEVICE** –painiketta. Näytössä näkyy laitteen luvun edistymispalkki.



VAARA: Peruuta mahdolliset väliaikaiset perusannokset tai aktiiviset lisäannokset tai annostele ne loppuun ja poista mahdolliset aktiiviset hälytykset. Pumppu pysähtyy luvun ajaksi. Kun luku on päättynyt, varmista, että pumpun annostelu jatkuu.

VAROITUS: Älä käytä pumpun kauko-ohjainta pumpun tietojen luvun aikana. Jos pumpun paristo on vajaa, pumppu ei lähetä tietoja tietokoneeseen. Vaihda paristo, jos laitteen tilanäyttö ilmoittaa vajaasta paristosta.

- Tarkista, että avattavasta Choose port -valikosta on valittu laitteelle oikea vaihtoehto.
 Voit muuttaa asetusta napsauttamalla avattavaa valikkoa ja valitsemalla eri asetuksen.
- **3** Varmista, että laite on kytkettynä tietokoneeseen.
- **4** Jos laite on pumppu, voit määrittää, kuinka paljon tietoja haluat hakea siitä. Napsauta avattavaa **Amount of Data** -valikkoa ja valitse määrä.

HUOMAUTUS: Jos valitset vaihtoehdon All available data, järjestelmä lukee pumpusta kaikki tiedot. Nämä tiedot korvaavat järjestelmässä mahdolliset olevat identtiset tiedot.

- 5 Napsauta **READ DEVICE** -painiketta. Lue huolellisesti näyttöön tuleva viesti, sillä se sisältää tarkkoja pumpun lukua koskevia ohjeita.
- 6 Noudata ohjeita ja napsauta **OK**-painiketta.

Näytössä näkyy laitteen luvun edistymispalkki.

Voit peruuttaa luvun milloin tahansa napsauttamalla CANCEL-painiketta.

Näyttöön tulee vahvistusviesti luvun päättymisestä.

7 Napsauta **OK**-painiketta.

Laitteen tiedot näkyvät nyt tietokalenterissa.

8 Napsauta **Reports**-työtilan yläreunassa olevaa **NEXT**-painiketta.

Näyttöön tulee Verify Report Settings -vaihe. Tässä näytössä voit varmistaa, että potilaalle valitut asetukset ovat oikein, ennen kuin luot raportin tai raportit.

Raporttiasetusten tarkistaminen

1 Varmista, että **Glucose Target** -asetukset ovat oikein. Kirjoita arvot tai suurenna tai pienennä arvoja napsauttamalla avattavien **Low**- ja **High**-valikoiden ylä- tai alanuolipainikkeita. HUOMAUTUS: Wake-up- ja Bedtime-aikajanoilla näkyy mittariarvomerkkejä (|| |), samoin ateriamerkkien aikajanoilla. Koska jotkin raportit perustuvat määrättyjen ateria-ajanjaksojen, heräämis- tai nukkumaanmenoajanjaksojen tuntien tietoihin, on tärkeää, että potilaan Bolus Wizard -tapahtumamerkit ja mittariarvomerkit ryhmitellään vastaavasti.

2 Voit lisätä uuden ateria-ajanjakson napsauttamalla ADD MEAL -painiketta. Voit muokata olemassa olevaa ateria-ajanjaksoa napsauttamalla mitä tahansa ateria-ajanjakson kohtaa aikajanalla.

Aikajanan alapuolella oleva ateria-ajanjakson editori aktivoituu.

HUOMAUTUS: Voit määrittää enintään viisi ateria-ajanjaksoa. Oletusateriat ovat aamiainen, lounas ja päivällinen.

3 Kirjoita haluamasi asetukset tai valitse ne nuolipainikkeilla.

Jos haluat käyttää näitä asetuksia vain kyseiselle ateria-ajanjaksolle, poista valintaruudun **Use** these parameters for all of this patient's meals valinta.

- Meal Name: Nimi, jonka haluat antaa ateria-ajanjaksolle.
- Meal Time Period: Tunnit, joiden välillä ateria nautitaan.
- Pre-Meal BG Target (mmol/L tai mg/dL): Potilaan verensokerin tavoitealueen ala- ja yläraja ennen ateriaa.
- Pre-Meal Analysis Period: Ajanjakso, jolta verensokeri analysoidaan ennen aterian alkua. Tänä aikana mitattuja verensokeriarvoja käytetään yksityiskohtaisessa raporttianalyysissa.
- Post-Meal BG Target (mmol/L tai mg/dL): Potilaan verensokerin tavoitealueen ala- ja yläraja aterian jälkeen.
- Post-Meal Analysis Period: Ajanjakso, jolta verensokeri analysoidaan aterian jälkeen. Tänä aikana mitattuja verensokeriarvoja käytetään yksityiskohtaisessa raporttianalyysissa.

Voit muuttaa olemassa olevan ateria-ajanjakson tai heräämis- ja nukkumaanmenoajanjakson pituutta napsauttamalla aloitus- tai lopetusviivoja ja vetämällä niitä aikajanalla.

HUOMAUTUS: Ateria-ajanjaksot eivät voi olla päällekkäisiä, mutta aloitus- ja lopetusajat voivat olla samat. Ateria-ajanjakson pituuden on oltava vähintään 60 minuuttia.

- 4 Voit käyttää tämän aterian asetuksia kaikille potilaan aterioille valitsemalla valintaruudun **Use** these parameters for all of this patient's meals.
- **5** Kun olet lopettanut ateria-ajanjakson luomisen tai muokkaamisen, napsauta **SAVE**-painiketta.
- **6** Voit poistaa ateria-ajanjakson napsauttamalla **DELETE MEAL** -painiketta. Napsauta **DELETE**painiketta, kun näyttöön tulee vahvistuspyyntö.

- **7** CareLink Pro -ohjelmisto voi tallentaa nämä asetukset potilaalle seuraavaa raportointikertaa varten. Voit tallentaa asetukset potilaalle napsauttamalla **SAVE SETTINGS** -painiketta.
- 8 Napsauta Reports-työtilan yläreunassa olevaa NEXT-painiketta.

Tämä on luontitoiminnon Select and Generate Reports -vaihe. Se sisältää raporttityyppiluettelon ja tietotaulukon, jonka avulla voit lisätä Daily Detail -raporttiin tiettyjen päivien tiedot tai poistaa tiettyjä päiviä.

Sele	ect and General	te Reports (ste	p 3 of 3) 💠 least rese.					BACK	GENERATE	REPORTS
20	ashboard / Epi	isode Summary	a set of sensor pattern	n correlation and epi	sode correlation an	alyses				
2	wherence: an	unerical analysis	of patient behavior through	phout the reporting	period					
25	iensor & Meter	Overview: a s	ummary of blood glucose,	sensor glucose, insi	ulin, and carbohydri	ate data				
71	ogbook: a chro	mological listing of	f glucose readings, carbo	hydrate consumptio	n, insulin usage, ar	d other events				
-	evice Settings	Snapshot: and	overview of the device set	ttings on the date in	the dropmenu.					
			ump: 9/7/2010 12:11 A	N Y						
		Guar	diare							
Dail	ly Detail: a sing	Guar le-day report for	diare sach day selected below						88 cia	verite of ever
Dai	ly Detail: a sing Date	Guar In-day report for No of Metaw Readings	diare each day selected below Meter Readings Average (reg/4L)	Lossect Reading (mg/dL)	Highest Reading (mg/dt.)	Total Inculia (U)	Balas 19	NP of Correction Boleses	Seasor Average (reg/d.)	
Dail	by Detail: a sing Date 9(10/2000	Guar In-day report for No of Meter Readings 7	diare each day selected below Meter Readings Average (reg/dl.) 163	Lowest Reading (mg/dL) 27	Highest Reading (mg/dt.) 350	Total Insulin (U) 09.90	Balar 19	ND of Correction Bolices	>> ca Seasoar Arerage (nsg/dt.) 199 ± 77	
	Dute Byto(2050 B(11/2050	Guar le-day report for Nt of Helow Readings 7 3	diare each day seiected below Mater Readings Average (mg/dl.) 163 113	Losset Roading (mg/dL) 77 92	Highest Reading (mg/dt.) 360 136	Total Desalin (V) 99.90 30.70	Balac 15 50%	NP of Correction Balaces	33 tat Seasar Arerage (mg/d.) 199 ± 77	
	Dute Dute 9(10/2000 8(11/2000 8(11/2000	Guar le-day report for Near Readings 7 3 4	diare each day selected before Neter Readings Aver age (mg/d.) 163 113 131	Losset Reading (wg/4L) 77 92 82	Highest Reading (mg/dt) 360 136 176	Total Decalin (0) 39.90 30.70 32.10	Bolus % 50% 30% 44%	NP of Correction Boleses -	30 cm Seasor Average (199 ± 77 	
	Puetail: a sing Dule 8(10)2010 8(11)2010 8(12)2010 8(12)2010	Guar le-day report for Neal Helew Readings 7 2 4 7 7	diare each day selected below Meter Readings Average (ms/dt) 188 113 131 131	Losset Roading (wg/4L) 77 92 82 112	Highest Preading (ms/dt) 350 136 176 330	Total Decidin (U) 09.90 30.70 32.10 46.10	Balac 19 50% 30% 44% 59%	NP of Cerrection 3 	>> tat Seasor Average (rsg/d.) 199 ± 77 	
	Dute Dute 9(10/2090 8(11/2090 8(11/2090 8(12/2090 8/14/2010	Guar le-day report for Net of Readings 7 3 4 7 6	dar esch dev seisched beizer Hister Readinger Areng (mg/dk) 1863 113 123 129 165	Losseet Rosafing (mg/4.) 77 92 82 112 121	Highest Reading (ng/4) 350 126 175 330 234	Total Iscolin (U) 30.70 32.10 46.10 33.10	Baller 19 50% 30% 44% 55% 47%	NO of Cerrection 3 	>> tas Seasor Average (199 4 77 	

HUOMAUTUS: Voit mukauttaa tietotaulukkonäyttöä napsauttamalla >> customize columns -linkkiä. Katso kohta Raporttien luontiasetukset sivulla 15.

9 Voit tulostaa näytön tiedot napsauttamalla PRINT-kuvaketta 📳.

Raporttityyppien ja -päivämäärien valitseminen

1 Valitse luotavaan raporttiryhmään haluamasi raportit valitsemalla niiden valintaruudut.

HUOMAUTUS: Dashboard / Episode Summary -raportin valintaruutu ei ole valittavissa, jos sensoritietoja ja pumpputietoja on alle viideltä vuorokaudelta valitulla ajanjaksolla tai jos ajanjakson tiedot ovat Guardian-monitorista.

- **2** Jos olet lukenut tiedot pumpusta tai Guardian-monitorista useammin kuin kerran raportointiajanjakson aikana, Device Settings Snapshot -raportteja voi olla useita:
 - a. Varmista, että Device Settings Snapshot -valintaruutu on valittuna.
 - **b.** Napsauta avattavan valikon nuolipainiketta ja valitse laiteasetusraportin päivämäärä ja kellonaika.
 - Pump: Valitse potilaan pumpun laiteasetusraportti.
 - Guardian: Valitse potilaan Guardian-monitorin laiteasetusraportti.

Jos molemmat kentät on himmennetty, kyseiseltä raportointiajanjaksolta ei ole laiteasetusraportteja.

3 Katso käytettävissä olevat Daily Detail -raporttitiedot selaamalla tietotaulukkoa.

 Voit lajitella jokaisen sarakkeen tiedot. Lajittele tiedot nousevaan järjestykseen napsauttamalla sarakkeen otsikkoa. Lajittele tiedot laskevaan järjestykseen napsauttamalla sarakkeen otsikkoa uudelleen.

HUOMAUTUS: Jos tietyltä päivältä ei ole tietoja, kyseinen päivä ei ole valittavissa.

- **4** Valitse tietotaulukosta niiden päivämäärien valintaruudut, joilta haluat Daily Detail –raportin.
 - Voit lisätä tai poistaa kaikki Daily Detail -raportin päivämäärät yhdellä napsautuksella valitsemalla tietotaulukon valintaruutusarakkeen ylimmän valintaruudun tai poistamalla sen valinnan.

Raporttien luominen

1 Kun olet tarkistanut raporttivalinnat, napsauta **Reports**-työtilan yläosassa olevaa **GENERATE REPORTS** -painiketta.

Näyttöön tulee vaihtoehtoluettelo.

- Valitse haluamasi vaihtoehto: raportin/raporttien esikatselu, tulostus tai tallennus.
 Jos valitset Preview-vaihtoehdon, näyttöön tulee Preview-ikkuna.
- **3** Selaa monisivuisia raportteja napsauttamalla nuolipainikkeita.
- **4** Tallenna tai tulosta raportti tai raportit napsauttamalla **Preview**-ikkunan yläreunan vastaavia painikkeita.

👔 📲 1 of 5 🔰 🔰 😑 70% 🔮 🕘 📆 Export to POF 🎴 Export to TIJF 🚎 Print 🛛 Reference Guide - 💟 Close

5 Voit sulkea ikkunan napsauttamalla sen oikeassa yläkulmassa olevaa Close-painiketta 🛛

Tietoja raporteista

Tässä kohdassa kuvataan kukin raporttityyppi. Lisätietoja raportin osioista sekä esimerkkiraportteja on raporttioppaassa. Voit avata raporttioppaan CareLink Pro –ohjelmistosta seuraavasti:

- 1 Valitse Help > View Report Reference Guide (PDF).
- 2 Valitse raporttioppaan kieli.

CareLink Pro -raporteissa on seuraavat yhteiset osat:

- **Raportin otsikko** Raportin otsikko sisältää tunnistetietoja, kuten raportin nimen, potilaan nimen ja tietolähteen.
- Hiilihydraatit ja verensokeriarvot Hiilihydraattiyksiköt näkyvät käyrissä ja kaavioissa kursivoituina ja verensokeriarvot lihavoituina.
- Viikonlopun tiedot Viikonlopun päivät näkyvät lihavoituina, jotta ne erottuvat helposti.
- **Symbolien selitykset** Symbolien selitykset näkyvät kunkin raportin alareunassa. Joitakin symboleita käytetään useissa raporteissa, mutta jotkin symbolit ovat raporttikohtaisia.

Dashboard / Episode Summary

Dashboard / Episode Summary on kaksisivuinen raportti, joka sisältää yhteenvedon potilaan yleisestä glykemian hallinnasta valitulla ajanjaksolla. Raportin ensimmäinen sivu on nimeltään Therapy Management Dashboard ja toinen sivu Episode Summary. Molemmat sivut on kuvattu alla.

Therapy Management Dashboard

Therapy Management Dashboard -sivulla näkyy yleinen glykemian hallinta eri vuorokaudenaikoina. Dashboard-sivulla on sensorin glukoosiarvojen päällekkäiset käyrät ja insuliinin annostelutiedot vuorokausikohtaisessa kaaviossa. Dashboard-sivulla näkyvät myös yöajanjakso ja aterioiden aikaiset ajanjaksot, joiden avulla voit arvioida glykemian hallintaa ennen aterioita ja niiden jälkeen. Näiden kaavioiden avulla voit havaita silmämääräisesti tärkeitä kliinisiä malleja, kuten hyperglykemian, hypoglykemian ja glykemian hallinnan vaihteluita yleisessä graafisessa näkymässä. Dashboard-sivulla on tilastoanalyysi hypoglykemia- ja hyperglykemiamalleista tiettyinä vuorokaudenaikoina.

Lisäksi Dashboard-sivulla voidaan tarkastella, miten glykemian hallinta eri vuorokaudenaikoina korreloi tärkeiden hoitomuuttujien, kuten perusannosmallien, insuliinin imeytymisen, insuliiniherkkyyden ja hiilihydraattisuhteiden, kanssa. Tämän ansiosta tapahtumien välistä korrelaatiota ei tarvitse tutkia manuaalisesti useista eri raporteista. Dashboard-sivulla näkyvät myös pumpun ja sensorin käytön yleiset tilastotiedot.

Episode Summary

Episode Summary -sivulla näkyvät hypoglykemia- ja hyperglykemiajaksojen tarkat tiedot. Siinä on korostettu kriittisimmät jaksot ja tarkasteltavien korreloivien tapahtumien tiheys jatkotutkimusta varten. Tarvittaessa raportissa luetellaan yleisimmät tunnetut syyt hypoglykemia- ja hyperglykemiavaihteluille ja annetaan hoitoon liittyviä suosituksia.

Episode Summary -sivun avulla voidaan tehdä myös yleisiä huomioita potilaan omahoidosta tai hoito-ohjeiden noudattamisesta insuliinipumpun, jatkuvatoimisen glukoosimonitorin ja verensokerimittarin käytön osalta. Nämä huomiot eivät välttämättä liity jaksoihin.

Adherence-raportti

Adherence-raportti sisältää tietoja, jotka kuvaavat insuliinipumppujen ja sensoreiden käyttöä ja potilaan omahoitoa. Se vastaa seuraaviin kysymyksiin: "Oliko käytettävissä riittävästi tietoja, jotta saan tarkan kuvan siitä, miten potilas käyttää insuliinipumppua ja sensoria (jos käytössä)? Noudattavatko potilaat annettuja hoito-ohjeita?" Se osoittaa myös, onko sinun keskusteltava potilaiden kanssa diabeteksen omahoidosta.

Sensor & Meter Overview -raportti

Sensor & Meter Overview -raportti on graafinen esitys potilaan vuorokausikohtaisista sensoriarvoista ja mittarin verensokeriarvoista ja keskiarvoista. Lisäksi se sisältää tuntikohtaiset arvot 24 tunnin ajalta ja niiden suhteen aterioihin ja nukkumisrytmiin. Raportti sisältää myös potilaan sensorin glukoosiarvojen ja insuliinin käytön tilastotiedot. Jos sensoritietoja on käytettävissä, raportin ensimmäisellä sivulla on samankaltainen sensoritietojen analyysi. Jos sensoritietoja ei ole käytettävissä, ensimmäisellä sivulla on mittariarvojen analyysi.

Raportin viimeisellä sivulla tai viimeisillä sivuilla on vuorokausikohtaiset potilaan glykemian, hiilihydraattien ja insuliinin hallintaa kuvaavat arvot. Kukin sivu näyttää, miten hallinta vaihtelee raportointiajanjakson kunkin vuorokauden aikana. Yhdellä sivulla näkyvät enintään 14 vuorokauden tiedot.

Logbook-raportti

Logbook-raportti sisältää mittarin verensokeritiedot sekä hiilihydraatti- ja insuliinitiedot raportointiajanjakson jokaiselta vuorokaudelta. Raportti sisältää tuntikohtaisen tapahtumalokin sekä vuorokausikohtaiset keskiarvot ja kokonaismäärät. Kukin sivu sisältää enintään 14 vuorokautta. Jos raportointiajanjakso on yli 14 vuorokautta, raportissa on lisäsivuja.

Device Settings Snapshot -raportti

Device Settings Snapshot -raportti sisältää potilaan pumpun tai Guardian REAL-Time –monitorin laiteasetukset tiettynä päivänä ja kellonaikana. Voit käyttää raporttia apuna muiden raporttien tulkinnassa tai potilaan laiteasetusten dokumentointiin.

Pumpun tai monitorin asetukset tallentuvat vain, kun laitetiedot luetaan. Jos laitetta ei luettu raportointiajanjakson aikana, asetuksia ei ole käytettävissä.

Daily Detail -raportti

Daily Detail -raportti sisältää glukoositiedot, hiilihydraattimäärät ja potilaan insuliinin käytön valitulta vuorokaudelta. Järjestelmä luo erillisen raportin jokaiselle vuorokaudelle, jonka valitset tietotaulukosta.

Daily Detail -raportti sisältää yksityiskohtaiset tiedot valitsemaltasi vuorokaudelta. Sen avulla voit keskittyä tiettyyn vuorokauteen, jos potilaan hoidossa tapahtui jotain mielenkiintoista sen aikana.

Tietojen vieminen

Voit tallentaa CareLink Pro -ohjelmiston keräämät ja tallentamat laitetiedot vientitiedostoon. Näin voit käyttää potilaan kaikkia laitetietoja tilastointiin tai erityisten raporttien tai kaavioiden luontiin. Voit tuoda .csv-tiedoston Microsoft Exceliin tai tiettyihin kliinisiin tilastointiohjelmiin, joissa voit muokata tietoja lisää.

CSV-tiedosto sisältää tietoja laitteen toiminnoista. Se luetteloi esimerkiksi mittariarvojen tallennuksen, pumpun vastaanottamat mittariarvot tai perusannoksen muutoksen.

HUOMAUTUS: Tämä on edistyneiden käyttäjien toiminto, joka edellyttää laitteen raakatietojen tuntemista. Sinun on myös osattava käyttää ohjelmistoa, johon tuot .csvtiedoston.

Käytä CareLink Pro -vientitoimintoa seuraavasti:

- 1 Napsauta potilaan välilehteä tai napsauta **Open Patient** -painiketta **Q** ja kaksoisnapsauta potilaan nimeä.
- 2 Varmista, että näytössä näkyy **Reports**-työtila.
- Määritä raportin päivämäärät ja pituus Duration- tai From/Through-valikoihin.
 Pisin ajanjakso, jonka voit valita, on 12 viikkoa.
- 4 Napsauta export selected data -linkkiä.

Näyttöön tulee Export Data to CSV File -valintaikkuna.

- **5** Siirry tietokoneen hakemistoon, johon haluat tallentaa .csv-tiedoston. Jos haluat muuttaa tiedoston nimeä, kirjoita se **File name** -kenttään.
- 6 Napsauta **SAVE**-painiketta.

HUOMAUTUS: Lisätietoja CSV-tiedostoissa näkyvistä tiedoista on CSV-tiedot-liitteessä.

CSV-tiedosto on nyt tallennettu tietokoneeseen valitsemaasi paikkaan. Nyt voit tuoda sen mihin tahansa ohjelmaan, joka tukee tätä tiedostotyyppiä.

Järjestelmänvalvonta

On tärkeää, että varmuuskopioit CareLink Pro -tietokannan säännöllisesti. Tietokantaan tallentuvat kaikki järjestelmän tiedot, jotka ovat kertyneet potilastietueisiin, kuten profiilitiedot, laitteista haetut tiedot ja raporttiasetukset.

On myös tärkeää, että käytät uusinta CareLink Pro -versiota. Ohjelmistoon on ajoittain saatavilla päivitettyjä versioita, joissa voi olla tärkeitä parannuksia. Voit hakea ohjelmistopäivitykset manuaalisesti tai valita automaattisen ilmoituksen saatavilla olevista päivityksistä.

Ohjelmistopäivitysten asentaminen

CareLink Pro -ohjelmistoa päivitetään ajoittain. Kun näyttöön tulee ilmoitus päivityksestä, lataa uusin ohjelmistoversio seuraavasti.

HUOMAUTUS: Varmuuskopioi tietokanta, ennen kuin lataat ohjelmistopäivityksen. Katso kohta Tietokannan varmuuskopioiminen sivulla 46.

- 1 Varmista, että Internet-yhteys on käytettävissä ja auki tietokoneessa.
- 2 Näyttöön tulee CareLink Pro Update -viesti, kun CareLink Pro -ohjelmistoon on saatavilla päivitys. Viesti antaa mahdollisuuden ladata päivityksen.
- **3** Napsauta **DOWNLOAD**-painiketta. (Jos napsautat **CANCEL**-painiketta, päivitysilmoitus sulkeutuu. Voit ladata päivityksen myöhemmin.)

Näyttöön tulee varoitusviesti, joka kehottaa varmuuskopioimaan tietokannan.

4 Luo tietokannasta varmuuskopio napsauttamalla YES-painiketta (ohjeet ovat kohdassa *Tietokannan varmuuskopioiminen sivulla 46*). Napsauta NO-painiketta, jos olet jo varmuuskopioinut tiedot.

Näyttöön tulee viesti, joka vahvistaa uuden CareLink Pro -version latauksen.

5 Aloita uusimman CareLink Pro -version käyttö napsauttamalla YES-painiketta, jolloin sovellus sulkeutuu ja käynnistyy uudelleen. Napsauta NO-painiketta, jos et halua käynnistää CareLink Pro -ohjelmistoa heti uudelleen.

Automaattisten päivitysilmoitusten poistaminen käytöstä

Jos et halua automaattista ilmoitusta CareLink Pro -päivityksistä, toimi seuraavasti:

- 1 Valitse **Tools** > **Options**.
- 2 Napsauta General-välilehteä.
- **3** Poista Communications-osiossa olevan **Automatically check for software updates** –valintaruudun valinta.

Päivitysten saatavuuden tarkistaminen manuaalisesti

Voit tarkistaa CareLink Pro -päivitysten saatavuuden manuaalisesti milloin tahansa.

HUOMAUTUS: Varmuuskopioi tietokanta, ennen kuin lataat ohjelmistopäivityksen. Katso kohta Tietokannan varmuuskopioiminen sivulla 46.

- 1 Varmista, että Internet-yhteys on käytettävissä ja auki tietokoneessa.
- 2 Valitse Tools > Check for Software Updates.
- **3** Näyttöön tulee viesti, jos päivityksiä ei ole sillä hetkellä saatavilla. Jos päivitys on saatavilla, näyttöön tulee CareLink Pro Update -viesti.
- 4 Toimi kuten kohdassa Ohjelmistopäivitysten asentaminen sivulla 45.

Tietokannan varmuuskopioiminen ja palauttaminen

On hyvä määrittää säännöllinen aikataulu tietokannan varmuuskopiointiin. Näin varmistat, että varmuuskopiointi tehdään säännöllisesti, ja minimoit tietojen häviämisriskin.

Jos varmuuskopioit tai palautat tietokantaa, järjestelmän näyttöön tulee varoitusviesti, jos ohjelmistolla on aktiivisia käyttäjiä muilla tietokoneilla.

Tietokannan varmuuskopioiminen

Voit varmuuskopioida senhetkisen tietokannan valitsemaasi paikkaan seuraavasti.

- 1 Varmista, että kaikki potilastietueet on suljettu.
- 2 Valitse Tools > Backup Database.

HUOMAUTUS: Voit tallentaa tietokannan varmuuskopiot verkkoasemaan tai siirrettävään tallennusvälineeseen (kuten DVD- tai CD-levylle tai USB-asemaan).

- **3** Siirry tietokoneen hakemistoon, johon haluat tallentaa varmuuskopiointitiedoston. Jos haluat muuttaa varmuuskopiointitiedoston nimeä, kirjoita se **File name** -kenttään.
- 4 Napsauta Save-painiketta. Näytössä näkyy tietokannan tallentumisen edistymispalkki. Kun varmuuskopiointi on valmis, näyttöön tulee viesti.
- 5 Sulje viesti napsauttamalla **OK**-painiketta.

Tietokannan palauttaminen

Käytössä oleva tietokanta on ehkä korvattava, jos sitä ei pystytä enää avaamaan tai käyttämään. Mitä uudempi varmuuskopio on, sitä vähemmän menetät tietoja, jos joudut korvaamaan tietokannan.

VAROITUS: Kun palautat tietokannan varmuuskopiolla, menetät kaikki nykyisen tietokannan uudet tiedot, jotka on luotu valitun varmuuskopion tallentamisen jälkeen.

Voit valita nykyisen tietokannan korvaavan varmuuskopion seuraavasti.

- 1 Varmista, että kaikki potilastietueet on suljettu.
- 2 Valitse Tools > Restore Database.
- **3** Valitse varmuuskopiointitiedosto, jolla haluat korvata nykyisen tietokannan (tavallisesti se on uusin varmuuskopio).
- **4** Napsauta **Open**-painiketta. Näyttöön tulee varoitusviesti, joka muistuttaa sinua mahdollisesta tietojen häviämisestä, jos jatkat tietokannan palauttamista.
- **5** Jatka napsauttamalla **OK**-painiketta. Näytössä näkyy tietokannan palauttamisen edistymispalkki.

Kun tietokanta on palautettu, näyttöön tulee viesti.

6 Sulje viesti napsauttamalla **OK**-painiketta.

Kun järjestelmä ei ole käytettävissä

Jos yrität käynnistää järjestelmän, kun toinen käyttäjä tekee varmuuskopiointia tai palauttaa tietoja, saat viestin, että järjestelmä ei ole käytettävissä. Et voit käyttää järjestelmää, ennen kuin toiminto on valmis.

Toimi jommallakummalla tavalla:

- Odota, kunnes toiminto on valmis ja järjestelmä on jälleen käytettävissä.
- Sulje ikkuna napsauttamalla **CANCEL**-painiketta ja yritä myöhemmin uudelleen.

Vianetsintä

Tämän kohdan avulla voit ratkaista ongelmia, jotka voivat esiintyä CareLink Pro -ohjelmiston käytön aikana. Se sisältää myös ohjeet CareLink Pro -ohjelmiston poistoon, jos se on tarpeen.

Sovelluksen yleiset käyttövirheet

Jos yrität ladata ohjelmistopäivityksen Internetin kautta, näyttöön voi tulla viesti, jonka mukaan sinulla ei ole riittäviä käyttöoikeuksia. Sinulla on oltava järjestelmänvalvojan käyttöoikeudet, jotta voit ladata CareLink Pro -ohjelmistopäivityksiä.

- 1 Sulje CareLink Pro -ohjelmistosovellus ja käynnistä tietokone uudelleen.
- **2** Pyydä toista käyttäjää, jolla on järjestelmänvalvojan käyttöoikeudet, kirjautumaan tietokoneeseen.
- 3 Toimi kuten kohdassa Ohjelmistopäivitysten asentaminen sivulla 45.

Ei tietokantayhteyttä

Jos näyttöön tulee viesti, jonka mukaan tietokantayhteyttä ei ole, siihen voi olla seuraavia syitä:

- Tietokanta on siirretty. Tietokannan on oltava samassa paikassa, joka valittiin CareLink Pro –ohjelmiston asennuksen yhteydessä. Jos tietokanta on siirretty, se on siirrettävä takaisin asennuksen yhteydessä valittuun paikkaan.
- Tietokone ei ole yhteydessä verkkoasemaan, jossa tietokanta sijaitsee. Jos tietokanta on verkkoasemassa, verkossa voi olla ajoittain häiriöitä, jotka estävät aseman käytön. Ota yhteys tietokonetukeen ja pyydä ohjeita, miten saat yhteyden tietokannan sisältävän verkkoasemaan.

CareLink Pro -ohjelmiston laitoksen salasana unohtunut

Jos kukaan ei muista laitoksen salasanaa, jolla kirjaudutaan CareLink Pro -ohjelmistoon, CareLink Pro -ohjelmisto täytyy asentaa uudelleen ja täytyy luoda uusi tietokanta. Kun ohjelmisto on asennettu uudelleen, aiemmassa tietokannassa olleita potilastietoja ei voi enää käsitellä. Tallenna uuden asennuksen aikana luotu salasana johonkin paikkaan toimistossa, jotta uusia tietoja ei menetetä.

Laitteiden lukuvirheet

Virhe	Merkitys
The selected serial port could not be opened. Another operation might be in progress on that port. Please wait until the port is available, or select another port.	Tarkista, että valittu COM-portti ei ole toisen ohjelman käytössä, tai valitse toinen portti. Käynnistä käyttämäsi tietokone uudelleen ja yritä lukea laitetiedot uudelleen. Porttiin kytketyssä laitteistossa (kuten kaapelissa) tai itse portissa voi olla vikaa. Kytke laitteisto toiseen porttiin ja yritä lukea laitetiedot uudelleen ongelman määrittämiseksi.
Auto Detect could not find the device on any available port. Please check the cable connection, device battery & status and try again, or try specifying a serial port.	Tarkista kaapelin ja tietokoneen kytkentä ja varmista, että laitteen paristo on kunnossa. Jos näissä ei ole vikaa, yritä määrittää tietokoneen sarjaportti, johon kaapeli on kytketty, Auto Detect –toiminnon käyttämisen sijasta.
Device not found at selected serial port. Please check the cable connection, device battery & status and try again, try selecting a different port, or try to Auto Detect the device.	Tarkista kaapelin ja tietokoneen kytkentä ja varmista, että laitteen paristo on kunnossa. Jos näissä ei ole vikaa, yritä valita tietokoneen eri sarjaportin numero tai valitse Auto Detect –vaihtoehto.
Unable to communicate with the device. Please ensure you've attached and selected the correct device, check the cable connection, device battery and status, and try again.	Tarkista kaikki laitteen luvulle valitut asetukset, kuten laitteen nimi, sarjanumero ja kytkentätyyppi. Varmista myös, että laite, kaapeli ja tietokone on kytketty oikein. Tarkista, että laitteen paristo on kunnossa eikä laitteessa ole hälytyksiä. Yritä lukea laite uudelleen.
Unexpected response retrying (n%)	Ohjelmisto luki laitteesta uuden odottamattoman arvon. Järjestelmä yrittää tiedonsiirtoa, kunnes peruutat sen tai tiedonsiirto onnistuu.
The link device was found, but the device (<serial #="">) is not responding. Please verify the device's serial number, place the device closer to the link device to minimize signal interference, check device battery and status.</serial>	Tarkista, että olet syöttänyt sarjanumeron oikein. Jos numero on väärin, syötä oikea sarjanumero. Jos sarjanumero on oikein, yritä siirtää linkkilaitetta lähemmäs tiedonsiirtolaitetta. Siirrä linkkilaite ja tiedonsiirtolaite kauas mahdollisista häiriölähteistä (kuten muista radiotaajuuslaitteista). Tarkista laitteen pariston tila, ja jos lataat tietoja insuliinipumpusta, tarkista pumpun annostelutila.
This pump is delivering a temp basal. Please cancel the temp basal or wait until it completes, and then try again.	Pumppu, jonka tietoja yrität lukea, annostelee parhaillaan väliaikaista perusannosta. Odota, kunnes väliaikainen perusannos on annosteltu loppuun tai peruuta väliaikainen perusannos ja lue sitten pumpun tiedot.
This device has active errors or alarms. Please clear the alarms and try again.	Pumpussa on aktiivisia hälytyksiä, jotka estävät sen tietojen luvun. Lue hälytysohjeista, miten hälytys kuitataan. Kuittaa hälytys ja yritä lukea pumpun tiedot uudelleen.

Virhe	Merkitys
This pump is delivering a bolus. Please cancel the bolus or wait until it completes, and then try again.	Pumppu, jonka tietoja yrität lukea, annostelee parhaillaan lisäannosta. Odota, kunnes lisäannos on annosteltu loppuun tai peruuta lisäannos ja lue sitten pumpun tiedot.
The device returned invalid entries; all data read will be discarded.	Ota yhteys oman maasi edustajaan (katso kohta <i>Tuotetuki sivulla 2</i>).

Raporttien luontivirheet

Samalle päivälle syötetyt useat tiedot

Jos samalle päivälle ja kellonajalle on syötetty useita saman laitteen tietoja, järjestelmä pitää tätä ratkaisemattomana ristiriitana. Tämän laitteen tietoja sisältävissä raporteissa ei näy päällekkäisiä tietoja.

Voit yrittää muuttaa raportointiajanjaksoa, jotta päällekkäiset tiedot jäävät raportin ulkopuolelle. Vaihtoehtoisesti voit poistaa laitteen järjestelmästä ja lisätä sen uudelleen, jotta edelliset arvot poistuvat.

Järjestelmän huomioimatta jättämät tiedot

Jos laitteen kellonaikaa on muutettu niin, että tuloksena on päällekkäisiä tietoja tai aukkoja tiedoissa vähintään kolmen tunnin ajalta, järjestelmä ei sisällytä tätä osuutta raportteihin.

Varmuuskopioimisen ja palauttamisen virheet

Tietokantaa ei voi lukita

Tämä tarkoittaa, että käytät järjestelmää usean käyttäjän ympäristössä ja että muita käyttäjiä on kirjautuneina järjestelmään. Järjestelmän tietokantaa ei voi varmuuskopioida, kun muut käyttäjät käyttävät mahdollisesti toimintoja, jotka voivat vaikuttaa tietokantaan. Kun kaikki muut käyttäjät sulkevat CareLink Pro -ohjelmiston, voit varmuuskopioida tietokannan.

Tietokannan varmuuskopioiminen tai palauttaminen ei valmistu

Muut käyttäjät eivät voi kirjautua ohjelmistoon eikä varmuuskopiointi tai palautus valmistu. Ota yhteys oman maasi edustajaan (katso kohta *Tuotetuki sivulla 2*).

Tietokannan palauttaminen epäonnistuu

Tietokannan varmuuskopiotiedosto, jonka yrität palauttaa, on vioittunut. Yritä palauttaa eri varmuuskopiotiedosto.

Ohjelmiston poistaminen

Voit tarvittaessa poistaa CareLink Pro -ohjelmiston seuraavasti:

1 Avaa Control Panel Windowsin **Start**-valikosta.

- 2 Valitse Add or Remove Programs. Näkyviin tulee Windowsin Add or Remove Programs –valintaikkuna.
- 3 Selaa luetteloa kohtaan Medtronic CareLink Pro ja napsauta sitä.
- 4 Napsauta **Remove**-painiketta. Näyttöön tulee Install Shield Wizard.
- **5** Napsauta **Next**-painiketta. Näyttöön tulee viesti, joka kehottaa sinua vahvistamaan, että haluat poistaa sovelluksen.
- **6** Napsauta **Yes**-painiketta. Poisto-ohjelma käynnistyy ja poistaa ohjelman ja kaikki sen tiedostot tietokoneesta. Kun toiminto on valmis, ohjatun poistotoiminnon ikkunaan tulee vahvistusviesti ohjelman poistosta.
- 7 Napsauta **Finish**-painiketta.

9

Kuvaketaulukko

Seuraavassa taulukossa on kuvattu pakkausmerkintöjen ja tuotteen kuvakkeet ja symbolit:

Kuvaus	Kuvake
Yksi kappale pakkauksessa	(1X)
Mukana CD	
Katso käyttöohjeet	i
Valmistuspäivä (vuosi)	<u>س</u>
Tuotenumero	REF
Conformité Européenne (eurooppalainen vaatimustenmukaisuus). Tämä symboli tarkoittaa, että laite on kaikilta osin lääkintälaitedirektiivin 93/42/ETY mukainen.	CE

A

CSV-tiedot

CareLink Pro -ohjelmistosta vietävät raporttitiedot tallentuvat .csv-tiedostoksi. Tämä tiedosto voidaan tuoda taulukkolaskentasovellukseen, kuten Microsoft Exceliin. Seuraavassa taulukossa on lueteltu ja kuvattu kaikki CSV-tiedoston sarakkeiden sisältämät tiedot.

CSV-tiedosto sisältää potilaan nimen ja potilastunnuksen, raportointiajanjakson ja raporttiin sisällytettyjen laitteiden tunnistetiedot.

Sarakkeen otsikko	Kuvaus
Index	Järjestys, jossa tiedot tallennettiin laitteeseen.
Date	Päivämäärä, jolloin tiedot tallennettiin laitteeseen.
Time	Kellonaika, jolloin tiedot tallennettiin laitteeseen.
New Device Time	Uusi päivämäärä ja kellonaika, jos niitä muutettiin laitteessa.
BG Reading (mmol/L tai mg/dL)	Mittarin, Guardian-monitorin tai pumpun tallentama verensokeriarvo. Jos tiedot ovat pumpusta tai Guardian-monitorista, sarakkeessa näkyvät manuaalisesti syötetyt verensokeriarvot ja linkitetystä mittarista saadut verensokeriarvot.
Linked BG Meter ID	Sen linkitetyn mittarin sarjanumero, joka lähetti tietyn verensokeriarvon laitteeseen.
Basal Rate (U/h)	Aktiivinen perusannos eli perusinsuliinin annostelunopeus yksiköinä tunnissa.
Temp Basal Amount	Jos pumpulla on annosteltu väliaikaisia perusannoksia, tässä näkyy väliaikaisen perusannoksen määrä.
Temp Basal Type	Väliaikaisen perusannoksen tyyppi (insuliiniyksikkömäärä tai prosenttiosuus perusannoksesta).
Temp Basal Duration (m)	Väliaikaisen perusannoksen kesto minuutteina (katso yllä kuvattu tyyppi).
Bolus Type	Lisäannoksen tyyppi: normaali lisäannos, jatkettu lisäannos, yhdistelmälisäannoksen normaali osuus tai jatkettu osuus [Normal, Square, Dual (normal part) tai Dual (square part)].

Sarakkeiden tietojen kuvaukset

Sarakkeen otsikko	Kuvaus
Bolus Volume Selected (U)	Valittu insuliiniyksikkömäärä, joka annostellaan lisäannoksen annostelun aikana.
Bolus Volume Delivered (U)	Todellinen insuliiniyksikkömäärä, joka annosteltiin lisäannoksen annostelun aikana.
Programmed Bolus Duration (h)	Jatketun lisäannoksen tai yhdistelmälisäannoksen jatketun osuuden kesto.
Prime Type	Manuaalinen tai vakio. Manuaalista täyttöä käytetään sen jälkeen kun pumppu on palautettu alkuasentoon. Sillä täytetään infuusiosetin letku ennen sen kiinnittämistä kehoon. Vakiotäyttöä käytetään sen jälkeen kun infuusiosetti on kiinnitetty kehoon. Sillä täytetään pehmeä kanyyli insuliinilla sisäänvientineulan irrottamisen jälkeen.
Prime Volume Delivered (U)	Täytön aikana annosteltu todellinen insuliiniyksikkömäärä.
Alarm	Esiintyneen hälytyksen nimi.
Suspend	llmaisee, että pumppu on pysähtynyt.
Rewind	Päivä ja kellonaika, jolloin laite on palautettu alkuasentoon.
BWZ Estimate (U)	Arvioitu lisäannosmäärä, joka on laskettu Paradigm- pumpun Bolus Wizard -toiminnolla.
BWZ Target High BG (mmol/L tai mg/dL)	Verensokerin tavoitealueen yläraja, jota Bolus Wizard —toiminto käyttää.
BWZ Target Low BG (mmol/L tai mg/dL)	Verensokerin tavoitealueen alaraja, jota Bolus Wizard —toiminto käyttää.
BWZ Carb Ratio	Insuliini-hiilihydraattisuhteen asetus. Jos yksikkönä käytetään grammoja, suhdeluku osoittaa hiilihydraattigrammat, jotka yksi insuliiniyksikkö kattaa. Jos yksikkönä käytetään vaihtoannoksia, suhdeluku osoittaa insuliiniyksiköt, jotka kattavat yhden vaihtoannoksen.
BWZ Insulin Sensitivity	Insuliiniherkkyyden asetus. Insuliiniherkkyys osoittaa, kuinka paljon yksi insuliiniyksikkö laskee verensokeria. Bolus Wizard -toiminto käyttää tätä asetusta.
BWZ Carb Input	Bolus Wizard -toimintoon syötetty hiilihydraattien määrä, jota käytetään lisäannoksen arviointiin.
BWZ BG Input (mmol/L tai mg/dL)	Bolus Wizard -toimintoon syötetty verensokeriarvo, jota käytetään lisäannoksen arviointiin.
BWZ Correction Estimate (U)	Bolus Wizard -toiminnon laskema korjauslisäannoksen insuliiniyksikkömäärä, jolla korjataan verensokeri.
BWZ Food Estimate (U)	Bolus Wizard -toiminnon laskema aterialisäannoksen arvioitu insuliiniyksikkömäärä, jolla katetaan arvioitu nautittava hiilihydraattimäärä.
BWZ Active Insulin (U)	Edellisistä lisäannoksista elimistössä jäljellä oleva laskettu aktiivisen insuliinin määrä, jota Bolus Wizard –toiminto käyttää laskiessaan arvioitua lisäannosta.
Sensor Calibration BG (mmol/L tai mg/dL)	Verensokeriarvo (mmol/l tai mg/dl), jota käytettiin sensorin kalibrointiin.
Sensor Glucose (mmol/L tai mg/dL)	Sensorin glukoosiarvo.
ISIG value	Tulosignaalit (ISIG), jotka luetaan sensorista ja mitataan nanoampeereina (nA).

Lisätietoja CareLink Pro -ohjelmistolla tallennetuista CSV-tiedostoista

CSV-tiedoston yläreunassa oleva otsikko sisältää seuraavat tiedot:

- potilaan nimi
- valittujen laitteiden ja niiden sarjanumeroiden luettelo
- valittu päivämääräalue.

Jokaisella sarakeryhmällä on otsikko, joka sisältää seuraavat tiedot:

- sen laitteen nimi, jota sarakeryhmä koskee
- laitteen sarjanumero.

Poikkeamat tietojen odotetusta järjestyksestä

CSV-tiedot voivat näkyä muussa kuin odotetussa järjestyksessä useista syistä johtuen.

- Laitteen päivämäärän tai kellonajan muutokset voivat muuttaa tietojen järjestystä tai johtaa siihen, että tiedostossa näkyy tietoja valitun päivämääräalueen ulkopuolelta.
- Jos laitetietojen lukukertojen välissä on pitkä tauko, kyseisen laitteen tietoja voi näkyä useissa sarakeryhmissä.

Sanasto

- A1C Glykosyloitunut hemoglobiini.
- A1C-testi Hemoglobiinin A1C-testi, jolla arvioidaan pitkäaikaista verensokeripitoisuutta.
- Askel Käyttäjän asettama insuliinimäärä, jota käytetään helpon lisäannoksen annostelussa.
- Aterialisäannos Insuliiniannos, joka kattaa aterian jälkeen odotettavissa olevan verensokerin nousun.
- AUC (area under the curve) Käyrän alle jäävä alue, joka osoittaa korkeiden ja matalien arvojen vaihteluiden määrän ennalta asetettujen arvojen perusteella. Vaihtelutiedot osoittavat korkean tai matalan verensokerin yleisyyden. AUC-arvo osoittaa tapahtumien suuruusluokan näyttämällä, kuinka kaukana arvot olivat tavoitealueesta ja kuinka pitkään.
- **CareLink**[®] **Personal -** Online-palvelu, joka mahdollistaa diabeteksen hallinnan Internetin kautta.
- **ComLink** Radiotaajuinen (RF) lähetin-vastaanotinlaite, jolla ladataan Paradigm-pumpun tiedot tietokoneeseen.
- **Com-Station** Laite, jolla ladataan MiniMed 508 -pumpun ja kolmansien osapuolien mittareiden tiedot tietokoneeseen.
- **Dual Wave**[®] -**lisäannos** Yhdistelmälisäannos, joka koostuu välittömästi annosteltavasta normaalista lisäannoksesta ja sen perään annosteltavasta jatketusta lisäannoksesta (Square Wave -lisäannoksesta). Jatketun lisäannoksen osuus annostellaan tasaisesti tietyn ajanjakson kuluessa.
- **Easy Bolus™** Helppo lisäannos, normaalin lisäannoksen annostelutapa. Helppo lisäannos annostellaan pumpun helppo lisäannos -painikkeella.
- HbA1c Glykosyloitunut hemoglobiini.
- **HbA1c-testi** Hemoglobiinin A1C-testi, jolla arvioidaan verensokeripitoisuuden hallintaa tai keskiarvoa 2–3 kuukauden ajanjaksolta.
- HH Hiilihydraatti.
- Hiilihydraattisuhdeluku Grammoina ilmoitettu hiilihydraattimäärä, jonka yksi insuliiniyksikkö kattaa. (Katso myös "Vaihtoannossuhdeluku".)
- Hiilihydraattiyksiköt Bolus Wizard -toiminnon käytössä tarvittava ateriatieto. Yksiköksi valitaan hiilihydraattigrammat tai -vaihtoannokset.
- **Hyperglykemia** Verensokeriarvojen tarkkailulla havaittu korkea verensokeri, jolla voi olla joitakin seuraavista oireista: pahoinvointi, oksentelu, näön hämärtyminen, päänsärky, vatsavaivat, lisääntynyt virtsaamistarve ja virtsan määrä sekä letargia.
- **Hypoglykemia** Verensokeriarvojen tarkkailulla havaittu matala verensokeri, jolla voi olla joitakin seuraavista oireista: kova nälkä, tärinä tai vapina, hikoilu, kaksoiskuvat, huimaus, päänsärky, sammaltava puhe, äkilliset mielialanvaihtelut tai persoonallisuuden muutokset.

- **Infuusiosetti** Infuusiovälineet, joilla asetetaan ja kiinnitetään kanyyli ihon alle ja jotka kuljettavat insuliinin asetuskohtaan pumpusta letkun kautta.
- Insuliiniherkkyys Yksikkönä mmol/l (tai mg/dl) ilmoitettu määrä, jonka yksi insuliiniyksikkö laskee verensokeria (VS). (Tämä on Bolus Wizard -toimintoon ohjelmoitu tieto.)
- **Insuliinipitoisuus** Insuliinin voimakkuus tai tyyppi, jonka lääkäri on määrännyt käyttäjälle. Se vaikuttaa pumpun insuliinin annostelunopeuteen. Jos käyttäjän insuliinipitoisuus muuttuu, perusannosmallit, maksimiperusannos ja lisäannokset on ohjelmoitava pumppuun uudelleen.
- **ISIG** Sensorin ISIG-arvot osoittavat, toimiiko sensoria käyttävän järjestelmän lähettimen elektroniikka oikein. Jos ISIG-arvo on alle 24,00 nA tai yli 29,00 nA, soita tuotetukeen. Lähetin on ehkä vaihdettava uuteen.
- Jatketun lisäannoksen osuus Yhdistelmälisäannoksen (Dual Wave -lisäannoksen) toinen osa (Jatk., Jtk). Jatketun lisäannoksen osuus annostellaan tasaisesti tietyn ajanjakson kuluessa normaalin osuuden (Nyt) jälkeen.
- Kalibrointimuistutus Pumppu antaa MITT. VS VIIM. hh:mm -varoituksen automaattisesti 12 tunnin välein merkiksi siitä, että nykyinen kalibrointiarvo ei ole enää voimassa. Kalibrointimuistutuksessa näkyy kalibrointiarvon vanhenemiseen jäljellä oleva aika, jolloin käyttäjä haluaa muistutuksen kalibroinnista. Jos kalibrointimuistutuksen arvoksi on asetettu esimerkiksi 2 tuntia, MITT. VS VIIM. hh:mm -varoitus esiintyy 2 tuntia ennen vaadittua kalibrointiajankohtaa.
- **Ketoainetesti** Ketoaine on kuona-aine, jota elimistö tuottaa, kun sen on poltettava rasvaa glukoosin sijasta tuottaakseen energiaa. Se voi olla merkki elimistön insuliininpuutoksesta. Ketoainetestillä mitataan veren tai virtsan ketoainepitoisuutta.
- Korjauslisäannos Tarvittava insuliinimäärä, jolla lasketaan korkea verensokeri tavoitealueelle.
- **Korjauslisäannoskerroin** Arvo, joka osoittaa, kuinka paljon 1,0 yksikköä insuliinia laskee verensokeria. Kertoimen avulla lasketaan korjauslisäannoksen määrä, kun verensokeri on korkea. (verensokeriarvo) (verensokerin tavoitearvo) = X. X ÷ (korjauslisäannoskerroin) = korjauslisäannoksen määrä.
- Korkea glukoosi Pumppu hälyttää, jos sensori osoittaa, että käyttäjän verensokeri on yhtä suuri tai suurempi kuin tämä arvo. Voit ottaa tämän toiminnon käyttöön tai poistaa sen käytöstä.
- Lataaminen Pumpun tai mittarin tietojen siirtäminen CareLink® Personal -palvelimeen.

Linkittää, linkki

(1) Linkittäminen tarkoittaa mittaritoiminnon käyttöönottoa ja asetusten määrittämistä, jotta pumppu voi vastaanottaa verensokeriarvot mittarista.

(2) Järjestelmässä linkki tarkoittaa myös hypertekstilinkkiä. Kun napsautat hypertekstilinkkiä, se siirtää sinut toiseen kohtaan järjestelmässä tai toiseen www-sivustoon.

- Lisäannoksen äänimerkki Pumppu voidaan ohjelmoida antamaan äänimerkki, kun käyttäjä valitsee annosteltavan lisäinsuliinin määrän (0,5 tai 1,0 yksikköä). Tämä on hyödyllistä tilanteissa, kun pumpun painikkeita on vaikea nähdä.
- Lisäinsuliini Insuliiniannos, jonka tarkoitus on kattaa verensokerin odotettavissa oleva nousu (esimerkiksi aterian tai välipalan jälkeen) tai laskea korkea verensokeri tavoitealueelle.
- Lähett. SN Käytössä olevan lähettimen sarjanumero.
- MAD % (mean absolute difference %) Absoluuttisen eron keskiarvo prosentteina, joka kuvaa, miten tarkasti sensoriarvo on kalibroitu verensokerimittarin arvojen mukaan. Mitä pienempi arvo on, sitä suurempi on kalibrointitarkkuus. MAD % -arvo saadaan laskemalla ajallisesti lähekkäin olevien sensorin glukoosiarvojen ja verensokerimittarin arvojen muodostamien parien ero, jakamalla se verensokerimittarin arvolla ja laskemalla sitten kaikkien arvoparien keskiarvo.
- **Maksimilisäannos** Lisäinsuliinin enimmäismäärä, jonka pumppu voi annostella kerralla. (Käyttäjä asettaa määrän.)
- **Maksimiperusannos** Perusinsuliinin enimmäismäärä, jonka pumppu voi annostella kerralla. (Käyttäjä asettaa määrän.)

- **Malli, normaali** Normaali perusannos, joka sopii potilaan tavallisiin päivittäisiin rutiinitoimiin. Kun mallitoiminto on poissa käytöstä, pumppu käyttää normaalia perusannosmallia.
- Mallitoiminto Pumpun laajennettu toiminto, jolla voidaan ohjelmoida valinnaisia perusannosmalleja (malli A ja B). Näillä malleilla voidaan kattaa insuliinintarve, joka johtuu potilaan päivittäisestä rutiinista poikkeavista mutta tavalliseen arkielämään kuuluvista toimista. Tällaisia toimia voivat olla jokin urheilulaji, jota potilas harrastaa kerran viikossa, viikonlopun aikana muuttuva unirytmi tai hormonaaliset muutokset kuukautiskierron aikana.
- **Manuaalinen lisäannos -** LISÄANNOSVALIKOSSA valittavissa oleva vaihtoehto, kun Bolus Wizard on käytössä. Yksi tapa ohjelmoida lisäannos ilman Bolus Wizard -toimintoa.
- **Matala glukoosi** Pumppu hälyttää, jos sensori osoittaa, että käyttäjän verensokeri on yhtä suuri tai pienempi kuin tämä arvo. Voit ottaa tämän toiminnon käyttöön tai poistaa sen käytöstä.
- Mittari Lääkinnällinen laite, jolla määritetään veressä olevan glukoosin likimääräinen pitoisuus. Pieni tippa verta asetetaan kertakäyttöiselle testiliuskalle, jonka mittari lukee ja jota se käyttää verensokeriarvon laskennassa. Mittari näyttää verensokeriarvon millimooleina litrassa (mmol/l) tai milligrammoina desilitrassa (mg/dl).
- Mittaritoiminto Toiminto, jonka avulla pumppu voi vastaanottaa verensokeriarvot linkitetystä verensokerimittarista.
- Normaali lisäannos Määritetyn insuliiniyksikkömäärän välitön annostelu.
- **Perusannos** Pumpun asetus, joka annostelee insuliinia jatkuvasti ja pitää verensokeripitoisuuden vakaana aterioiden välissä ja yön aikana. Perusinsuliini jäljittelee haiman insuliinineritystä ja kattaa siten elimistön kaiken aterioista riippumattoman perusinsuliinintarpeen.
- **Perusannosmallit** Käyttäjät voivat ohjelmoida enintään kolme perusannosmallia, joiden mukaan pumppu annostelee perusinsuliinia: normaali malli sekä malli A ja B. Kuhunkin perusannosmalliin voidaan asettaa enintään 48 perusannosta.
- **Perusannosprofiili -** Perusannos, jolla on aloitus- ja lopetusaika. Käyttäjät voivat ohjelmoida pumppuun 24 tunnin ajanjaksolle useita erilaisia profiileja, joilla on kullakin erilainen perusannos. Näin glukoosiarvojen hallinta on helpompaa.
- **Perusinsuliini** Insuliinipumpun automaattisesti ja jatkuvasti annostelema tuntikohtainen insuliinimäärä, joka määräytyy pumppuun esiohjelmoitujen profiilien ja yksilöllisten annostelunopeuksien mukaan. Pumppu annostelee insuliinia vuorokaudessa määrän, joka tavallisesti kattaa potilaan tarvitseman perusinsuliinin paaston aikana (kuten yön aikana ja aterioiden välissä).
- **Pikalisäannos -** Minkä tahansa lisäannostyypin annostelutapa. Pikalisäannos annostellaan pumpun pikalisäannospainikkeella.
- **Pysäytys** Pumpun toiminto, joka pysäyttää kaiken insuliinin annostelun. Kaikkien senhetkisten lisäannosten ja/tai täyttöinsuliinin annostelu peruutetaan. Perusannoksen annostelu keskeytyy, kunnes pumppu käynnistetään uudelleen.

RF - Radiotaajuus, radiotaajuinen.

- Square Wave[®] -lisäannos Jatkettu lisäannos, jonka pumppu annostelee tasaisesti määrätyn ajan kuluessa (ajaksi voidaan määrittää 30 minuuttia–8 tuntia).
- Vaihtoannossuhdeluku Arvo, joka ilmoittaa, kuinka paljon insuliinia tarvitaan yhden (1) hiilihydraattivaihtoannoksen kattamiseen. (Katso myös "Hiilihydraattisuhdeluku".)
- Vajaa säiliö -varoitus Ohjelmoitava varoitus, joka varoittaa pumpun käyttäjää, kun säiliössä on jäljellä määritetty yksikkömäärä tai kun säiliö tyhjenee määritetyn ajan kuluessa.
- **VS** Verensokerin lyhenne.

Väliaik. - Väliaikainen.

Väliaikainen perusannos - Väliaikainen kertaluonteinen perusannos, jolle asetetaan määrä ja kesto. Väliaikaisella perusannoksella voidaan kattaa erityisten normaalista päivärutiinista poikkeavien toimien tai tilojen aiheuttama insuliinintarve.

Hakemisto

A

Adherence-raportti kuvaus 42 aiheeseen liittyvä dokumentaatio 2 aktivoiminen, laitteet 32 aktivoinnin poistaminen, laitteet 32 asetukset järjestelmä 11, 13, 14, 15, 16, 17 kuvaus 11 määrittäminen 11 määrittäminen, Open Patient -ikkunan asetukset, tietojen valitseminen 14 määrittäminen, potilashaun asetukset 14 määrittäminen, potilashaun asetukset, sarakkeiden järjestyksen muuttaminen 15 määrittäminen, potilasprofiilin asetukset 13 määrittäminen, potilasprofiilin asetukset, kenttien järjestyksen muuttaminen 14 määrittäminen, potilasprofiilin asetukset, mukautetun kentän lisääminen 13 määrittäminen, potilasprofiilin asetukset, tietokenttien valitseminen 13 määrittäminen, raporttien luontiasetukset 15 määrittäminen, raporttien luontiasetukset, sarakkeiden järjestyksen muuttaminen 17 määrittäminen, raporttien luontiasetukset, tietojen valitseminen 16 määrittäminen, yleiset asetukset 11 tarkistaminen raportteja varten 38 asiakaspalvelu, yhteyden ottaminen 2 avaaminen Reports-työtila 36 avaaminen, CareLink Pro-ohjelmisto 8 kirjautuminen 8 salasanan syöttäminen 8

avaaminen, potilasprofiilit 10

B

Bayer Ascensia® DEX® vastaavat laitteet 4 Bayer Ascensia ELITE™ XL vastaavat laitteet 4

С

CareLink Personal tietojen hakeminen 21 yhteyden luominen tiliin 20 olemassa oleva tili 20 sähköpostikutsu 20 ComLink 4, 25 Com-Station 4 CSV-tiedostot laitetietojen tallentaminen vientitiedostoksi 43

D

Daily Detail -raportti kuvaus 43 Dashboard / Episode Summary kuvaus 42 Device Settings Snapshot -raportti kuvaus 43 Devices-tvötila hakeminen, laitetiedot 32 laitteiden lisääminen 27, 29 Guardian-monitori 27 mittarit 29 pumput 27 laitteiden poistaminen 32 laitteiden tallentaminen 31, 32 aktivoiminen 32 aktivoinnin poistaminen 32 dokumentaatio, käyttöoppaaseen liittyvä 2

Ε

esikatseleminen raportit 41

G

Guardian-monitori lisääminen järjestelmään 27 Guardian-monitorit aktivoinnin poistaminen 32 Guide Me -toiminto 9

Η

hakeminen, laitetiedot CareLink Personal -tilistä 21 uudet tiedot raportteja varten 37 yhteyden luominen CareLink Personal -tiliin 20 olemassa oleva tili 20 sähköpostikutsu 20 hakeminen, potilaan laitteen tiedot 32

ilmoitus ohjelmistopäivityksistä 45 insuliinipumput, CareLink Pro -ohjelmiston tukemat 3 insuliinipumput, tuetut 2, 3

J

järjestelmäasetukset kuvaus 11 määrittäminen 11, 13, 14, 15, 16, 17 Open Patient -ikkunan asetukset, tietojen valitseminen 14 potilashaun asetukset 14 potilashaun asetukset, sarakkeiden järjestyksen muuttaminen 15 potilasprofiilin asetukset 13 potilasprofiilin asetukset, kenttien järjestyksen muuttaminen 14 potilasprofiilin asetukset, mukautetun kentän lisääminen 13 potilasprofiilin asetukset, tietokenttien valitseminen 13 raporttien luontiasetukset 15 raporttien luontiasetukset, sarakkeiden järjestyksen muuttaminen 17 raporttien luontiasetukset, tietojen valitseminen 16 yleiset asetukset 11

Κ

kaapelit, laitteiden kytkeminen tietokoneeseen sarjaportti 24 USB-portti 24 kirjautuminen CareLink Pro 8 kopioiminen, tietokanta, varmuuskopio 46 kuvakkeet 52 kuvaus, raportit 41 Adherence-raportti 42 Daily Detail -raportti 43 Dashboard / Episode Summary 42 Device Settings Snapshot -raportti 43 Logbook-raportti 43 Sensor & Meter Overview -raportti 42 kytkeminen, laitteet ja tietokone 23 kaapelit 24 mittarivaihtoehdot 23 tietokoneen kytkennät 24 sarjaportti 24 USB-portti 24 valinnaiset osat 25 ComLink 25 vleistiedot 24 käynnistäminen, ohjelmisto 8 kirjautuminen 8 salasanan syöttäminen 8 käyttäminen, käyttöopas 5 käyttöaiheet 6 käyttöliittymä Guide Me 9 siirtyminen 8 työkalurivi 8 käyttöopas aiheeseen liittyvä dokumentaatio 2 merkintätavat 5 käyttöturvallisuus käyttöaiheet 6 vaarat 6 vasta-aiheet 6

L

laitetiedot hakeminen potilaan laitteesta 32 tietojen hakeminen CareLink Personal -tilistä 21 yhteyden luominen CareLink Personal -tiliin 20 olemassa oleva tili 20 sähköpostikutsu 20 laitteet aktivoiminen 32 aktivoinnin poistaminen 32 CareLink Pro -ohjelmiston tukemat 2

kytkeminen tietokoneeseen 23, 24, 25 tietokoneen kytkennät, sarjaportti 24 valinnaiset osat, ComLink 25 yleistiedot 24 lisääminen järjestelmään 27, 29 Guardian-monitori 27 mittarit 29 pumput 27 poistaminen 32 poistaminen järjestelmästä 32 tallentaminen järjestelmään 31, 32 aktivoiminen 32 aktivoinnin poistaminen 32 tietojen hakeminen 32, 37 uudet tiedot raportteja varten 37 tietojen saatavuuden tarkistaminen raportteja varten 37 tietojen vieminen 43 tilaaminen 5 tuetut 2, 3, 4, 5 ComLink 4 Com-Station 4 insuliinipumput 3 mittarin tiedonsiirtokaapeli 4,5 verensokerimittarit 3 valitseminen raportteihin 37 laitteiston kytkennät 23 kaapelit 24 mittarivaihtoehdot 23 tietokoneen kytkennät 24 sarjaportti 24 USB-portti 24 USB-portti 24 valinnaiset osat 25 ComLink 25 vleistiedot 24 lataaminen, ohjelmistopäivitykset 45 lisääminen, Guardian-monitori järjestelmään 27 lisääminen, laite järjestelmään 27 lisääminen, mittari järjestelmään 29 valittavissa olevien vastaavien mittarien nimet 4 lisääminen, potilaan laite järjestelmään Guardian-monitori 27 mittarit 29 pumput 27 lisääminen, potilas 19 lisääminen, pumppu järjestelmään 27 Logbook-raportti kuvaus 43 luominen, potilasprofiilit 19 luominen, raportit 36, 41 esikatseleminen 41 laitetietojen saatavuuden tarkistaminen 37 laitteiden valitseminen 37 oman raportin luominen 43 raportointiajanjakson valitseminen 36 raporttiasetusten tarkistaminen 38 raporttityyppien ja -päivämäärien valitseminen 40

Reports-työtilan avaaminen 36 tallentaminen 41 tulostaminen 41 uusien laitetietojen hakeminen 37

Μ

Medtronic MiniMedin tuotteet tilaaminen 5 mittaaminen laitetietojen saatavuus raportteja varten 37 mittarin kaapeli 4 mittarin nimi vastaavat laitteet 5 mittarin tiedonsiirtokaapeli, tuettu 4, 5 mittarit aktivoiminen 32 aktivoinnin poistaminen 32 kytkeminen tietokoneeseen 23, 24, 25 tietokoneen kytkennät, sarjaportti 24 tietokoneen kytkennät, USB-portti 24 valinnaiset osat, ComLink 25 lisääminen järjestelmään 29 poistaminen 32 tietojen hakeminen 32 tilaaminen 5 tuetut 3 vaihtoehdot tiedonsiirtoon tietokoneen kanssa 23 muokkaaminen, potilasprofiilit 19

0

ohjelmistopäivitykset 45 olemassa oleva CareLink Personal -tili yhteyden luominen 20 online-laitetiedot tietojen hakeminen 21 yhteyden luominen CareLink Personal -tiliin 20 olemassa oleva tili 20 sähköpostikutsu 20 Open Patient -ikkunan asetukset määrittäminen 14 tietojen valitseminen 14

Ρ

painikkeet, työkalurivi 8 palauttaminen, tietokanta 47 Paradigm Link tilaaminen 5

laitteiden kytkeminen 23, 24 tietokoneen kytkennät, sarjaportti 24 tietokoneen kytkennät, USB-portti 24 laitteiden kytkeminen tietokoneeseen 24, 25 tietokoneen kytkennät, sarjaportti 24 tietokoneen kytkennät, USB-portti 24 valinnaiset osat, ComLink 25 vleistiedot 24 perustehtävät, CareLink Pro 7 poistaminen, potilaan laite järjestelmästä 32 potilashaun asetukset määrittäminen 15 sarakkeiden järjestyksen muuttaminen 15 potilasprofiilin asetukset määrittäminen 13, 14 kenttien järjestyksen muuttaminen 14 mukautetun kentän lisääminen 13 tietokenttien valitseminen 13 potilasprofiilit avaaminen 10 luominen 19 muokkaaminen 19 sulkeminen 10 profiilit avaaminen 10 luominen 19 muokkaaminen 19 sulkeminen 10 pumput aktivoiminen 32 aktivoinnin poistaminen 32 kytkeminen tietokoneeseen 23, 24, 25 esimerkki 24 tietokoneen kytkennät, sarjaportti 24 tietokoneen kytkennät, USB-portti 24 valinnaiset osat, ComLink 25 lisääminen järjestelmään 27 poistaminen 32 tiedonsiirto tietokoneen kanssa 33, 38 ohjeet 33, 38 tietojen hakeminen 32 tilaaminen 5 tuetut 3 päivittäminen, ohjelmisto 45 päivämäärät valitseminen raportteihin 40

PC

R

raportit esikatseleminen 41 kuvaus 41, 42, 43 Adherence-raportti 42 Daily Detail -raportti 43 Dashboard / Episode Summary 42 Device Settings Snapshot -raportti 43 Logbook-raportti 43 Sensor & Meter Overview -raportti 42

luominen 36, 37, 38, 40, 41 asetusten tarkistaminen 38 esikatseleminen 41 laitetietojen saatavuuden tarkistaminen 37 laitteiden valitseminen 37 raportointiajanjakson valitseminen 36 raporttityyppien ja -päivämäärien valitseminen 40 Reports-työtilan avaaminen 36 tallentaminen 41 tulostaminen 41 uusien laitetietojen hakeminen 37 oman raportin luominen 43 tallentaminen 41 tulostaminen 41 raportointiaianiakso valitseminen 36 raporttiasetukset tarkistaminen 38 raporttien luontiasetukset määrittäminen 15, 16, 17 sarakkeiden järjestyksen muuttaminen 17 tietojen valitseminen 16 raporttityypit valitseminen raportteihin 40 Reports-tvötila yleistiedot 35

S

salasana syöttäminen CareLink Pro -ohjelmistoon 8 sarjaporttikytkennät 24 Sensor & Meter Overview -raportti kuvaus 42 siirtyminen työtilat 8 siirtyminen CareLink Pro -käyttöliittymässä 8 siirtymispalkki työtilat 8 sulkeminen, potilasprofiilit 10 symbolit 52 sähköpostikutsu CareLink Personal -tilin luomista varten 20

Т

tallentaminen raportit 41 tallentaminen, potilaan laite järjestelmään 31 aktivoiminen 32 aktivoinnin poistaminen 32 tarkistaminen, raporttiasetukset 38 tiedonsiirtokaapeli 4 tiedonsiirtokaapeli, tuettu 5 tiedonsiirtolaitteet, CareLink Pro -ohjelmiston tukemat 4 tiedonsiirtolaitteet, tuetut 2 tietoja raporteista 41 Adherence-raportti 42 Daily Detail -raportti 43 Dashboard / Episode Summary 42 Device Settings Snapshot -raportti 43 Logbook-raportti 43 Sensor & Meter Overview -raportti 42 tietokanta palauttaminen varmuuskopiosta 47 varmuuskopioiminen 46 tietoturvatoiminnot, CareLink Pro 2 tilaaminen laitteet 5 Medtronic MiniMedin tuotteet 5 mittarit 5 Paradigm Link 5 pumput 5 toiminnot, CareLink Pro 1 tietoturva 2 tuetut laitteet 2 ComLink 4 Com-Station 4 insuliinipumput 3 mittarin tiedonsiirtokaapeli 4 tiedonsiirtolaitteet 4 verensokerimittarit 3,5 vastaavat laitteet 5 tuetut mittarit 2 tuetut pumput 2 tuetut tiedonsiirtolaitteet 2 tulostaminen raportit 41 tuote yleistiedot 1 turvallisuus 6 tvökalurivi, CareLink Pro painikkeet 8 tvötilat 8 tärkeimmät tehtävät, CareLink Pro 7 tärkeimmät toiminnot, CareLink Pro 1

U

USB-porttikytkennät 24

V

vaarat 6 valinnaiset laitteet tiedonsiirtoon tietokoneen kanssa 25 valitseminen laitteet raportteihin 37 raportointiajanjakso 36 raporttityypit ja -päivämäärät 40 varmuuskopioiminen, tietokanta 46 vasta-aiheet 6 vastaavat laitteet valittavissa olevien vaihtoehtoisten mittarien nimet 4 verensokerimittarit, CareLink Pro -ohjelmiston tukemat 3 verensokerimittarit, tuetut 2 vianetsintä 48 vieminen, laitetiedot 43

Y

yhteyden luominen CareLink Personal tileihin 20 olemassa oleva tili 20 sähköpostikutsu 20 tietojen hakeminen 21 vleiset asetukset määrittäminen 11 yleiset järjestelmäasetukset kuvaus 11 määrittäminen 11, 13, 14, 15, 16, 17 Open Patient -ikkunan asetukset, tietojen valitseminen 14 potilashaun asetukset 14 potilashaun asetukset, sarakkeiden järjestyksen muuttaminen 15 potilasprofiilin asetukset 13 potilasprofiilin asetukset, kenttien järjestyksen muuttaminen 14 potilasprofiilin asetukset, mukautetun kentän lisääminen 13 potilasprofiilin asetukset, tietokenttien valitseminen 13 raporttien luontiasetukset, sarakkeiden järjestyksen muuttaminen 17 raporttien luontiasetukset, tietojen valitseminen 16 yleiset asetukset 11 yleistiedot, CareLink Pro 1