

# Checkliste für die Arztpraxis

## Ist Ihr Patient am Eversense E3 CGM System interessiert?

- Geben Sie Ihrem Patienten einen Überblick über das Eversense E3 CGM System (zusätzlich zu den anderen Tätigkeiten, die während einer normalen Konsultation anfallen).
  - Überreichen Sie die Patientenbroschüre.
  - Nennen Sie die kompatiblen Geräte.
  - Nennen Sie die Kontraindikationen.
  - Nennen Sie die Kalibrierungs-Anforderungen.
  - Stellen Sie die wichtigsten Vorzüge des Eversense E3 CGM Systems vor:
    - Langzeit-Sensor, der 6 Monate\* hält
    - Abnehmbarer Smart Transmitter mit Vibrationsalarmen am Körper
    - Messgenauigkeit.
  - Überreichen Sie dem Patienten den Patientenflyer „Schritt für Schritt“.
  - Holen Sie die Kostengutsprache bei der Krankenkasse ein (siehe Formular „Antrag zur Kostenübernahme“).
  - Holen Sie für die Bestellung des Eversense CGM Systems die Unterschrift des Patienten ein (siehe Bestellformular).

## Das Eversense E3 CGM System ist in der Praxis eingetroffen

- Prüfen Sie, ob die Bestätigung der Krankenkasse für die Kostenübernahme vorhanden ist
  - Lagern Sie die Sensorpackung bei Eintreffen in der Praxis im Kühlschrank.
  - Sorgen Sie dafür, dass die benötigten Insertion Tool Kits verfügbar sind.
  - Vereinbaren Sie mit dem Patienten einen Termin.
    - Weisen Sie den Patienten an, die App herunterzuladen und ein Konto zu erstellen.
  - Überprüfen Sie die Verfallsdaten des gesamten Zubehörs.
  - Sorgen Sie dafür, dass für den Insertionstermin ein Behandlungsraum und ein Assistent verfügbar sind.
  - Stellen Sie sicher, dass für den Insertionstermin das notwendige Zubehör verfügbar ist:
    - Vygon Procedure Kit
    - Sterile Handschuhe
    - Lidocain 1 % oder 2 % (mit oder ohne Epinephrin)
    - Hautdesinfektionsmittel gemäss Hygieneplan der Praxis/Klinik
  - Bereiten Sie die technische Einweisung vor:
    - Fordern Sie die nötigen Schulungsmaterialien beim Ascensia Diabetes Care Service an: 061 544 79 90 [eversense.ch@ascensia.com](mailto:eversense.ch@ascensia.com)
- Oder laden Sie diese im Downloadcenter auf unserer Website herunter:  
[www.ascensia-diabetes.ch/eversense-e3](http://www.ascensia-diabetes.ch/eversense-e3)

## Der Einsetztermin für das Eversense E3 CGM System ist gekommen

- Stellen Sie sicher, dass der Smart Transmitter aufgeladen ist.
- Kontrollieren Sie, ob die App auf das mobile Gerät des Patienten heruntergeladen wurde.
- Koppeln Sie den Smart Transmitter mit dem Mobilgerät.
- Verbinden Sie den Sensor mit dem Smart Transmitter/Mobilgerät.
- Klären Sie den Patienten auf.
- Stellen Sie ggf. Anweisungen zum Synchronisieren der Patientendaten mit der Arztpraxis bereit (DMS Pro).

## Das Eversense E3 CGM System ist in Betrieb

- Vereinbaren Sie eventuell einen Folgetermin.
- Legen Sie den Termin für die nächste Insertion nach 180 Tagen fest.
- Bestellen Sie 1 Monat vor dem nächsten Einsetztermin einen neuen Eversense E3 CGM-Sensor.
- Beachten Sie zusätzliche Informationen zu Eversense E3 und das Online-Schulungsmaterial unter [www.ascensia-diabetes.ch/eversense-e3/](http://www.ascensia-diabetes.ch/eversense-e3/).





## ➔ Eversense-Sensor-Kit

- Sensor Kit muss umgehend im Kühlschrank gelagert werden (Abmessungen des Kartons: 17,8 x 8,1 x 2,5 cm)
- Überprüfen Sie die Verfallsdaten.
- 1 Kit pro Patient
- Für die Arztpraxis wird ein Reserve-Sensor empfohlen!



## ➔ Insertion Tools Kit (Einsetzbesteck)

- Inhalt: Einschnitt-Schablone, Instrumente zum Einsetzen
- Überprüfen Sie die Verfallsdaten.
- Mit jedem bestellten Sensor muss ein Insertion Tool Kit mitbestellt werden.
- Für jede Arztpraxis wird ein Reserve-Einsetzbesteck empfohlen!



## ➔ Kit mit Smart Transmitter

- Inhalt: Ladestation, Adapter für Wandsteckdose, Kabel und Kurzanleitung
- Der Smart Transmitter muss am Tag des Einsetzens vollständig aufgeladen sein (ca. 15 Min.)!
- 1 Kit pro neuem Patienten mit einem Jahr Garantie
- **Der Eversense® Smart Transmitter kann einmal pro Jahr durch den Patienten direkt über unseren E-Shop bestellt werden.**



## ➔ Pflaster-Kit

- 150 weisse und 30 transparente Pflaster (insgesamt 180 Pflaster)
- Überprüfen Sie die Verfallsdaten.
- **Weitere Eversense® Pflaster können vom Patienten über unseren Ascensia Diabetes Care Service oder direkt über unseren E-Shop bestellt werden.**



## ➔ Vygon Procedure Kit (Hilfsmittel zum Einsetzen und Entfernen des Sensors)

- Inhalt: unsterile und sterile Artikel
- Folgendes ist NICHT enthalten: sterile Handschuhe, Lidocain, Desinfektionsmittel

\*Das Eversense® E3 Continuous Glucose Monitoring (CGM) System ist für die kontinuierliche Messung des Glukosespiegels für bis zu 180 Tage vorgesehen.



Vertrieb durch:  
Ascensia Diabetes Care Switzerland AG  
Peter Merian-Strasse 90  
4052 Basel | Switzerland  
061 544 79 90 | ascensia-diabetes.ch

Hergestellt von: Senseonics, Inc.  
20451 Seneca Meadows Parkway  
Germantown, MD 20876-7005 USA

Das Eversense® E3 Continuous Glucose Monitoring (CGM) System ist für die kontinuierliche Messung des Glukosespiegels bei Menschen mit Diabetes ab 18 Jahren für bis zu 180 Tage vorgesehen. Das System kann die Messung des Blutzuckers (BZ) an der Fingerbeere zur Entscheidungsfindung für die Diabetestherapie ersetzen. Blutzuckermessungen an der Fingerbeere sind nach wie vor hauptsächlich für die nach Tag 21 einmal täglich durchgeführte Kalibrierung, falls die Messwerte nicht den Symptomen entsprechen oder während der Einnahme von Tetracyklinen erforderlich. Das Einsetzen und die Entnahme des Sensors erfolgen durch einen zertifizierten Arzt. Das Eversense E3 CGM System wird von einem Diabetologen verordnet; Patienten, die mehr darüber erfahren möchten, sollten sich an ihren Arzt / Diabetologen wenden.

Wichtige Sicherheitsinformationen finden Sie unter  
<https://global.eversensediabete.com/safety-info/>

Eversense, Eversense E3 Continuous Glucose Monitoring und das Eversense Logo sind Marken von Senseonics, Incorporated. Ascensia und das „Ascensia Diabetes Care“-Logo sind Marken und/oder eingetragene Marken der Ascensia Diabetes Care Holdings AG. Alle anderen Marken sind Eigentum ihrer jeweiligen Inhaber und werden nur zu Informationszwecken verwendet. Daraus ist keine Verbindung oder Billigung abzuleiten.