

Tutkimuksen sisältö ja osallistujat

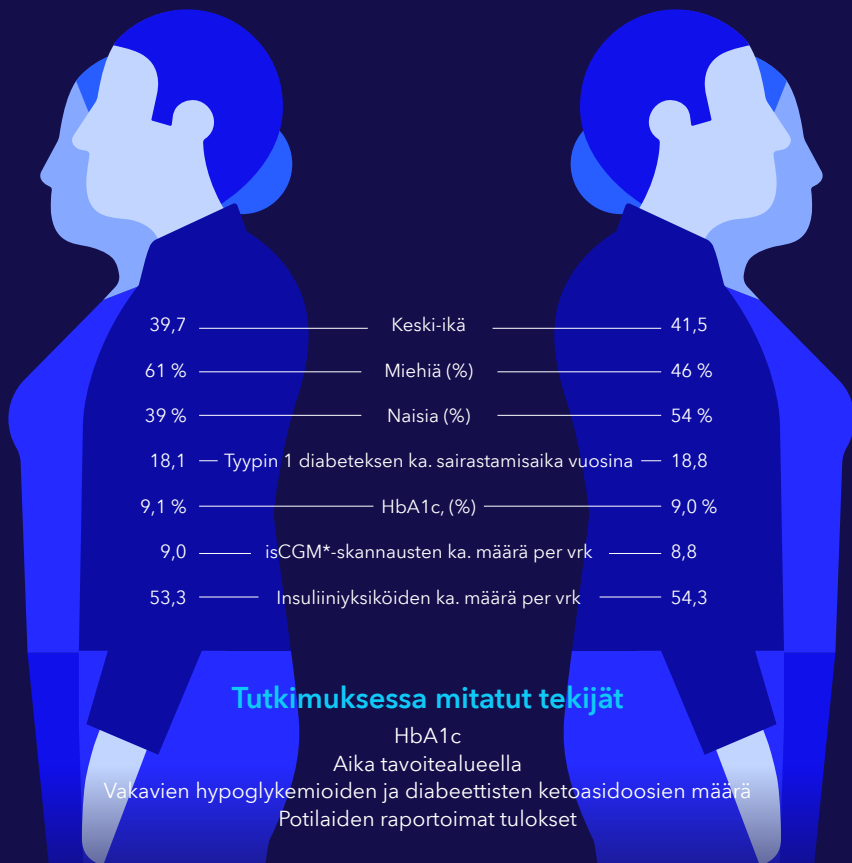
Tutkimus suoritettiin 14 tutkimuskeskuksessa kolmessa eri Euroopan maassa (Ranska, Saksa ja Iso-Britannia). 82 satunnaistettua tutkimushenkilöä, jotka jaettiin 2 ryhmään.

Ryhmä A

Monipistoshoidoitus insuliinikynällä ja isCGM-seuranta*
41 tutkimushenkilöä

Ryhmä B

MiniMed™ 780G -järjestelmä
41 tutkimushenkilöä



ADAPT-tutkimuksessa todistettua

ADAPT-tutkimuksessa verrattiin MiniMed™ 780G -järjestelmällä sekä monipistoshoidolla ja isCGM-seurannalla* hoidettavien, glukoosiarvojensa hallinnan kanssa haasteita kokevien tyypin 1 diabeetikoiden tutkimustulosten eroja.

Tulokset



Tulokset käytännössä

Kliinisesti todistetut tulokset

MiniMed™ 780G -järjestelmää käyttävien, glukoosiarvojensa hallinnan kanssa haasteita kokevien diabeetikoiden kliiniset tulokset olivat parempia kuin monipistoshoidolla ja isCGM-seurannalla* käyttävien, glukoosiarvojensa hallinnan kanssa haasteita kokevien diabeetikoiden tulokset.

Kohentunut hoitotyytyväisyys

Merkittävä hoitotyytyväisyyden kohentuminen ja alentunut hypoglykemiapelko siirryttäessä monipistoshoidosta ja isCGM-seurannasta* MiniMed™ 780G -järjestelmään.

MiniMed™ 780G -järjestelmän hyötyjen ansiosta diabetesta voi hallita paremmin vähemmällä vaivalla.

Tämä tarkoittaa, että aikaa jää enemmän sinulle tärkeille asioille.

Julkaistu julkaisussa The Lancet Diabetes & Endocrinology in 2022. Choudhary P. et al, Lancet Diabetes Endocrinol. 2022; 10 (10):720-731.

Tämän materiaalin sisältämiä tietoja ei tule pitää lääketieteellisinä neuvoina eivätkä ne korvaa keskustelua lääkärin kanssa. Keskustele terveydenhuollon ammattilaisen kanssa käyttöaiheista, vasta-aiheista, varoituksista, varotoimista, mahdollisista haittatapahtumista ja muista laitteen käyttöön liittyvistä asioista.

FI-IPT-2200038 © Medtronic 2022. Kaikki oikeudet pidätetään.

* Ajoittainen glukoosinseuranta

** verrattuna monipistoshoidon ja isCGM-seurantaan*

MiniMed™ 780G -insuliinipumppu on tarkoitettu 7-80-vuotiaille tyypin 1 diabeetikoille