

ERFÜLLT DAS CGM SYSTEM VON MEDTRONIC DIE VOM GBA VORGEGEHENEN ANFORDERUNGEN FÜR DIE ERSTATTUNG DURCH DIE GESETZLICHE KRANKENVERSICHERUNG?

<p>Gehören Insulinpumpenpatienten zu der vom GBA für CGM vorgesehenen Personengruppe?</p>	<p>Ja! Der GBA hat in seinem Beschluss für CGM die Patienten, die eine intensivierete Insulintherapie betreiben, als Zielgruppe für CGM festgelegt. Somit sind Patienten, die bereits eine Insulinpumpentherapie betreiben, klar von der Entscheidung des GBA betroffen.</p>
<p>Handelt es sich bei dem CGM System von Medtronic um ein CGM System, das Real-Time Werte sendet?</p>	<p>Ja! Das CGM System von Medtronic ist ein Real-Time CGM System.</p>
<p>Verfügt das CGM System von Medtronic über die vom GBA vorgesehene Alarmfunktion?</p>	<p>Ja! Das CGM System von Medtronic ermöglicht dem Patienten, die Alarmgrenzen individuell festzulegen und vor sowie bei Überschreiten dieser Grenzen durch einen Alarm gewarnt zu werden.</p>
<p>Erfüllt das CGM System von Medtronic die vom GBA vorgesehenen Datenschutzbestimmungen?</p>	<p>Ja! Die Nutzung des CGM-Systems erfordert die Erhebung von Glukosdaten mittels eines Transmitters. Diese Daten werden vom Transmitter per Funk an die Insulinpumpe übertragen und auf dem Display der Insulinpumpe kontinuierlich angezeigt. Die Daten werden in der Insulinpumpe gespeichert. Im Rahmen der ärztlichen Therapie können die Daten durch den Facharzt ausgelesen und analysiert werden. Die vom Arzt hierzu genutzte Software ist nicht webbasiert, sondern befindet sich innerhalb der gesicherten IT Infrastruktur der Praxis des Arztes bzw. des Krankenhauses, an dem er tätig ist. Die Daten werden dann zusätzlich im Rahmen der Therapie- und Behandlungsentscheidungen des Arztes auf dem Praxis- bzw. Klinikserver gespeichert. Weitere oder andere Software ist für den Betrieb des CGM Systems nicht erforderlich. Der Hersteller hat zu keinem Zeitpunkt die Möglichkeit, auf die in der Insulinpumpe oder dem Praxis- bzw. Klinikserver gespeicherten Daten zuzugreifen.</p>