

Caractéristiques des dispositifs de Mesure du glucose en continu (MGC) remboursés

		
<p align="center">FreeStyle Libre® Abbott</p> <p align="center">https://www.freestylelibre.fr/libre/ N° vert : 0800 10 11 56 lundi au vendredi de 8h à 18h30</p>	<p align="center">Minimed® 640G® Medtronic</p> <p align="center">https://www.parlonsdiabete.com/ N° : 0 800 085 167 choix n° 2 lundi au vendredi de 9h à 17h</p>	<p align="center">Dexcom G4® Platinum Dexcom</p> <p align="center">Dinno Santé 09 69 39 33 94 (appel non surtaxé) lundi au vendredi 8h30 à 19h</p>
<p align="center">Type de dispositif</p> <p>Système de mesure flash d'auto-surveillance du glucose interstitiel composé d'un capteur servant également de transmetteur, un récepteur n'étant activé qu'en le scannant</p> <p>Composé :</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ d'un capteur/ émetteur ▪ d'un récepteur : FreeStyle Libre/ smartphone Android (LibreLink App) 	<p>Dispositif couplé à une pompe à insuline externe qui sert de récepteur.</p> <p>Composé :</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ d'une pompe à insuline : MiniMed™ 640G ▪ d'un capteur de glucose : Enlite™ ▪ d'un transmetteur : Guardian™ 2 Link ▪ et du lecteur de glycémie : Contour® Next Link 2.4 	<p>Dispositif indépendant de mesure en continu du glucose interstitiel</p> <p>Composé d'un capteur, d'un transmetteur et d'un récepteur, il assure la détection et le monitoring de tendances et de profil glycémique</p>

Site de pose du capteur	Sur la face antérieure du bras	Sur le ventre, distant d'au moins 7,5 cm du site d'injection de la pompe ou d'injection via un stylo à insuline	Sur le ventre, distant d'au moins 8 cm du set de perfusion
Caractéristiques / points d'attention	Durée de vie du capteur : 14 jours Pas de calibration Pas de système d'alarmes (seuils, tendances)	Durée de vie du capteur Enlite : 6 jours avec la 640G Durée de vie du transmetteur : 1 an Nécessite une calibration avec un lecteur de glycémie	Durée de vie du capteur : au minimum 7 jours Durée de garantie du capteur : 7 jours Durée de garantie du transmetteur : 6 mois Durée de garantie du récepteur : 1 an Nécessite une calibration avec un lecteur de glycémie
Remboursement	Depuis le 1 ^{er} juin 2017 Arrêté du 4 mai 2017	Depuis le 1 ^{er} mars 2018 Arrêté du 13 février 2018	Fin juin 2018 Arrêté du 12 juin 2018
Indications de prescription	Patients de type 1 ou de type 2 (adultes et enfants ≥ 4 ans) traités par insulinothérapie intensifiée (pompe ou multi-injections) avec une ASG $\geq 3/$ et une auto-surveillance glycémique pluriquotidienne ($\geq 3/j$). <i>source : Arrêté du 4 mai 2017 (art.1)</i>	Patients de type 1 (adultes et enfants) sous pompe à insuline depuis plus de 6 mois : . HbA1c $\geq 8\%$ malgré une insulinothérapie intensive bien conduite et une auto-surveillance glycémique pluriquotidienne ($\geq 4/j$) ou . ayant souffert d'hypoglycémies sévères (avec interventions médicales en urgence) dans les 12 derniers mois, malgré une insulinothérapie intensive bien conduite et une auto-surveillance glycémique pluriquotidienne ($\geq 4/j$) <i>source : Arrêté du 13 février 2018 (art. 1)</i>	Patients diabétiques (adultes et enfants âgés d'au moins 2 ans) de type 1 HbA1c $\geq 8\%$ malgré une insulinothérapie intensifiée et d'une auto-surveillance glycémique pluriquotidienne ($\geq 4/j$) ou ayant souffert d'hypoglycémies sévères avec urgence médicale dans les 12 derniers mois <i>source : Arrêté du 12 juin 2018 (art.1)</i>

Caractéristiques des dispositifs de Mesure du glucose en continu (MGC) remboursés

<p>Prescription initiale (de courte durée)</p>	<p>Prescription par un diabétologue ou pédiatre spécialisé en diabétologie pour une période d'essai de 1 à 3 mois</p> <p>Evaluation entre 1 et 3 mois et renouvellement de prescription si évaluation concluante</p>	<p>Prescription par un centre initiateur de pompe agréé et soumise à une demande d'accord préalable auprès du service médical de sa caisse d'assurance maladie</p> <p>Evaluation à 15 jours et à 3 mois puis au moins à un an</p>	<p>Demande d'accord préalable obligatoire</p> <p>Prescription par un diabétologue ou pédiatre spécialisé en diabétologie et soumise à une demande d'accord préalable auprès du service médical de sa caisse d'assurance maladie</p> <p>Evaluation à 3 mois puis au moins à un an</p>
<p>Formation requise</p>	<p>Avant l'utilisation du dispositif, formation spécifique et éducation préalable à l'utilisation du dispositif par un diabétologue ou par un pédiatre expérimenté en diabétologie</p>	<p>Formation technique et éducation spécifique requises avant l'utilisation du dispositif par un centre</p>	<p>Avant l'utilisation du dispositif, formation spécifique et éducation préalable à l'utilisation du dispositif</p>
<p>Renouvellement de prescription (prescription de longue durée)</p>	<p>Après la prescription suivant l'évaluation de la période d'essai : tout médecin</p>	<p>Un diabétologue (ou un pédiatre expérimenté) d'un centre initiateur de pompes agréé</p>	<p>Une réévaluation (selon les mêmes critères qu'à 3 mois) au moins annuelle devra être effectuée</p>