



Octrode, Série-S & Lamitrode

Eletrodo Percutâneo: modelo 3186

Eletrodo Série-S: modelo 3286

Eletrodo Cirúrgico: modelos 3240, 3245, 3288, 3214, 3228



Compatibilidade

- Proclaim™ 5 (modelo 6660)
- Proclaim™ 7 (modelo 6662)
- Prodigy MRI™ (modelo 3772)

ESPECIFICAÇÕES

NOME	MODELO	COMPRIMENTO	CONTATOS
Octrode MRI	3186	60 cm	8
S8	3286	60 cm	8
Lamitrode 4	3240	60 cm	4
Lamitrode 44C	3245	60 cm	8
Lamitrode 88	3288	60 cm	16
Tripole 16C	3214	60 cm	16
Penta MRI	3228	60 cm	20 (16)

PRINCIPAIS ACESSÓRIOS

DESCRIÇÃO	MODELO
Torquímetro	1101
Tunelizador	1112
Âncora borboleta	1105
Âncora longa	1106

EXTENSÃO*

NOME	MODELO	COMPRIMENTO
Extensão Simples 8	3383	30 cm
Extensão Dual 4	3343	30 cm

*Acessórios da extensão (SCS): torquímetro

Abbott

One St. Jude Medical Dr., St. Paul, MN 55117 USA, Tfno: 1.651.756.2000

SJM.com

St. Jude Medical agora é Abbott.

Breve sumário: Antes de usar estes dispositivos, revise as instruções de uso para uma lista completa de todas as indicações, contraindicações, avisos, precauções, potenciais eventos adversos e direções de uso.

Indicações de Uso: EE, UU. Estimulação da coluna vertebral mediante o acesso com eletrodos epidurais e intraespinhais ao gânglio da raiz dorsal, como coadjuvante no tratamento de dor crônica refratária* de moderada a grave nas extremidades inferiores de pacientes adultos que sofrem da síndrome de dor complexa regional (SDCR) dos tipos I e II**.

**Os pacientes do estudo clínico ACCURATE não alcançaram um alívio de dor suficiente depois de receber pelo menos dois tratamentos farmacológicos anteriores de pelo menos duas classes distintas e continuaram a receber seu tratamento farmacológico durante o estudo clínico.*

***Recorde que, em 1994, um grupo de consenso integrado por especialistas em medicina de dor reunidos pela Associação Internacional para Estudo de Dor (IASP) revisou os critérios de diagnóstico e decidiu trocar os nomes da distrofia simpática reflexa (DSR) e causalgia por síndrome de dor complexa regional (SDCR) de tipo I e de tipo II, respectivamente.*

Marcação CE: O sistema de neuroestimulação Modulação Espinhal™ é indicado para o tratamento de dor crônica refratária. **Australia:** O sistema de neuroestimulação implantável Modulação Espinhal é indicado para a estimulação da medula espinal (SCS) como tratamento de dor crônica refratária de tronco e/ou extremidades .

Contraindicações: Pacientes que não sejam capazes de manusear o sistema, que apresentam riscos cirúrgicos ou que não apresentaram alívio de dor eficaz durante a fase de teste.

Advertências e precauções: Terapia por diatermia; dispositivos cardíacos implantados ou outros dispositivos implantados ativos; ressonância magnética (RM); tomografia computadorizada (TC); dispositivos eletrocirúrgicos; equipamentos de ultrassom, radioterapia; gases explosivos ou inflamáveis; sistemas anti-furto e detectores de metais; migração de eletrodo; manuseio de maquinário e equipamentos; uso pediátrico; gravidez e danos ao gerador.

Efeitos adversos: Estimulação dolorosa, desaparecimento do alívio de dor, riscos cirúrgicos (e.x., paralisia). Para mais detalhes, favor consultar o manual de implante. Consulte o manual do usuário para detalhes sobre indicações, contraindicações, advertências, precauções e possíveis eventos adversos.

PRECAUÇÃO: AS LEIS FEDERAIS (USA) AUTORIZAM A VENDA, DISTRIBUIÇÃO E UTILIZAÇÃO DESTES DISPOSITIVOS UNICAMENTE POR OU SOB ORDEM MÉDICA .

™ indica uma marca registrada do grupo de empresas Abbott.

‡ indica uma marca registrada de terceiros, a qual é propriedade de seu respectivo dono .
Bluetooth é uma marca registrada da Bluetooth SIG, Inc.

© 2017 Abbott. Todos os direitos reservados.

23150-SJM-PDRG-0917-0014e ES | Documento aprovado para uso internacional/A4.

Registro ANVISA nº: 10332340418, 10332340214, 10332340385

