



## Infinity™ - Eletrodo 4 Canais

Eletrodo Não-Direcional: modelos 6168 e 6169



### Compatibilidade

- Infinity™ 5 (Modelo 6660)
- Infinity™ 7 (Modelo 6662)

### ESPECIFICAÇÕES

MODELO	ELETRODO		CONTATO	
	COMPRIMENTO	DIÂMETRO	COMPRIMENTO	ESPAÇAMENTO
6168	40 cm	1.27 mm	1.5 mm	<b>0.5 mm</b>
6169	40 cm	1.27 mm	1.5 mm	<b>1.5 mm</b>

### PRINCIPAIS ACESSÓRIOS

DESCRIÇÃO	MODELO
Fio guia	-
Bota de proteção do eletrodo	-
Torquímetro	1101
Freio do eletrodo	1140

### EXTENSÃO eXtend™ DBS\*

MODELO	COMPRIMENTO
6356	60 cm
6359	90 cm

\* Acessórios da extensão eXtend (DBS): torquímetro e tunelizador, 0.4mm de diâmetro

#### **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 : 10332340399

