



Eletrodo SlimTip™

Eletrodo DRG: modelos MN20450-50A, MN20450-90A

Compatibilidade

- Proclaim™ DRG: modelo 3664

ESPECIFICAÇÕES

ESPECIFICAÇÕES	DIMENSÕES
Diâmetro	1.0 mm
Comp. do Eletrodo	50 cm 90 cm
Comp. do Contato	1.25 mm
Cobertura	5.0 mm
Número de Contatos	4

**As descrições dos modelos dos eletrodos "50A" e "90A", são referências ao comprimento de 50 cm e 90 cm, respectivamente.*

PRINCIPAIS ACESSÓRIOS

DESCRIÇÃO
Bainha de Curvatura Grande
Bainha de Curvatura Pequena
Fio Guia Reto
Fio Guia Curvo
Cabo Guia
Âncora de Tecido Macio
Agulha

Abbott

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

SJM.com

St. Jude Medical ahora é Abbott.

Breve resumen: Antes de usar estos dispositivos, revise las instrucciones de uso, donde encontrará una lista completa de las indicaciones, contraindicaciones, advertencias, precauciones, posibles eventos adversos y modo de empleo.

Indicaciones de uso: EE. UU.: Estimulación de la columna vertebral mediante el acceso con electrodos epidurales e intrarraquídeos al ganglio de la raíz dorsal, como coadyuvante en el tratamiento del dolor crónico refractario* de moderado a grave en las extremidades inferiores de pacientes adultos afectados por el síndrome de dolor regional complejo (SDRC) de los tipos I y II**.

**Los sujetos del estudio clínico ACCURATE no habían logrado un alivio suficiente del dolor después de recibir al menos dos tratamientos farmacológicos previos de al menos dos clases distintas, y continuaron recibiendo su tratamiento farmacológico durante el estudio clínico.*

***Recuerde que, en 1994, un grupo de consenso integrado por expertos en medicina del dolor reunido por la Asociación Internacional para el Estudio del Dolor (IASP) revisó los criterios diagnósticos y decidió cambiar los nombres de distrofia simpática refleja (DSR) y causalgia a síndrome de dolor regional complejo (SDRC) de tipo I y de tipo II, respectivamente.*

Marcado CE: El sistema neuroestimulador de Spinal Modulation™ está indicado para el tratamiento del dolor crónico refractario. **Australia:** El sistema implantable de neuroestimulación de Spinal Modulation está indicado para la estimulación medular eléctrica (EME) como tratamiento del dolor crónico refractario del tronco y/o las extremidades.

Contraindicaciones: Pacientes que no sean capaces de manejar el sistema, que presenten riesgos quirúrgicos especiales o que no hayan logrado un alivio eficaz del dolor en la fase de prueba.

Advertencias y precauciones: Terapia por diatermia; dispositivos cardíacos implantados u otros dispositivos implantables activos; resonancia magnética (RM); tomografía computarizada (TC); dispositivos electroquirúrgicos; equipos de exploración ultrasónica; radioterapia; gases explosivos o inflamables; alarma antirrobo y detectores de metales; desplazamiento de los electrodos; manejo de maquinaria y equipos; uso pediátrico; embarazo, y daños en la carcasa.

Efectos adversos: Estimulación dolorosa, desaparición del alivio del dolor, riesgos quirúrgicos (p. ej., parálisis). Para más detalles, se debe consultar el manual del implante. Consulte en el manual del usuario los detalles sobre indicaciones, contraindicaciones, advertencias, precauciones y posibles eventos adversos.

PRECAUCIÓN: LAS LEYES FEDERALES (DE EE. UU.) AUTORIZAN LA VENTA, DISTRIBUCIÓN Y UTILIZACIÓN DE ESTE DISPOSITIVO ÚNICAMENTE A MÉDICOS O POR PRESCRIPCIÓN FACULTATIVA.

™ indica una marca comercial del grupo de empresas Abbott.

‡ indica una marca comercial de terceros, que es propiedad de su correspondiente titular. Bluetooth es una marca registrada de Bluetooth SIG, Inc.

© 2017 Abbott. Reservados todos los derechos.

23150-SJM-PDRG-0917-0014e ES | Documento aprobado para uso a nivel mundial/A4.

