

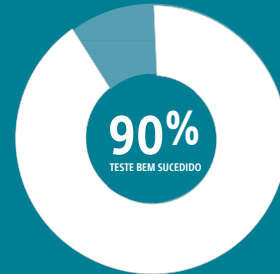
Alívio personalizado da dor com estimulação da medula espinhal



O PRIMEIRO PASSO

é conhecer suas opções. Milhões de pessoas em todo o mundo sofrem de dor crônica.

Centenas de milhares encontraram alívio com uma terapia comprovada, sem medicamentos, conhecida como Estimulação da Medula Espinhal (SCS).²



VOCÊ PODE REALIZAR UM "TEST DRIVE" DE SCS

antes do implante definitivo.

Se o teste for bem-sucedido - 9 entre 10 pacientes têm sucesso - é possível escolher obter o implante permanente.

96%

A GRANDE MAIORIA

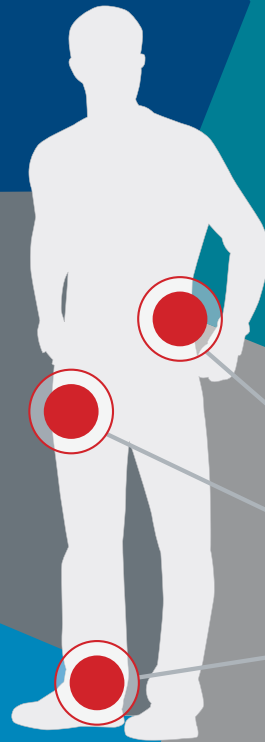
dos pacientes com SCS estão muito satisfeitos com a terapia; 96% recomendariam para outras pessoas com dor crônica.³

6

PONTOS
DE QUEDA
NO SCORE DE DOR

ALÍVIO SUBSTANCIAL E DURADOURO

é a meta de todo paciente. Com um sistema de SCS da Boston Scientific, os pacientes com dor lombar tiveram uma queda de quase 6 pontos no score da dor - mesmo dois anos após o implante.⁴



OS SISTEMAS DE SCS DA BOSTON SCIENTIFIC

oferecem múltiplas terapias em um único dispositivo. Isso significa que é possível entregar diferentes tipos de estimulação simultaneamente. São mais chances de encontrar alívio da dor do que com um sistema de SCS que oferece apenas um tipo de terapia¹

Referência: 1 Nahin RL. Estimates of pain prevalence and severity in adults; United States, 2012. Journal of Pain, 2015;16(8):769-780. 2 American Association of Neurological Surgeons, aans.org 3 Thomson, S. J., Kruglov, D. and Duarte, R. V. (2017), A Spinal Cord Stimulation Service Review From a Single Centre Using a Single Manufacturer Over a 7.5 Year Follow-Up Period. *Neurorodulation: Technology at the Neural Interface*, 20: 589-599. doi:10.1111/ner.12587. N=3214 Elias Veizi, MD, PhD, et al. "Spinal Cord Stimulation (SCS) with Anatomically Guided 3D! Neural Targeting Shows Superior Chronic Axial Low Back Pain Relief Compared to Traditional SCS - LUMINA Study." *Pain Medicine* 2017; 0:1-15. N=426

Indicações de Uso. Os Sistemas Estimuladores da Medula Espinhal da Boston Scientific são indicados como um auxílio no controle da dor crônica intratável do tronco e/ou membros, incluindo dor unilateral ou bilateral associada ao seguinte: síndrome pós-laminectomia, Síndrome da Dor Regional Complexa (SDRC) Tipos I e II, dor lombar intratável e dor nas pernas. As condições e etiologias associadas podem ser: síndrome de dor radicular, radiculopatias resultando em dor secundária à síndrome pós-laminectomia ou hérnia de disco, fibrose epidural, doença degenerativa do disco (dor de hérnia de disco refratária a intervenções conservadoras e cirúrgicas), aracnoidite, múltiplas cirurgias nas costas.

Contraindicações Os sistemas Estimuladores da Medula Espinhal não são indicados para pacientes que: sejam incapazes de operar o sistema, falharam na estimulação do ensaio por não receberem alívio efetivo da dor, apresentem riscos cirúrgicos baixos ou estejam grávidas. Pacientes implantados com o Sistema de Estimulação da Medula Espinhal Precision Montage™ MRI, o Precision Spectra™ ou o Spectra WaveWriter™ com tecnologia ImageReady™1 MRI são "condicionais para RM" apenas quando expostos ao ambiente de RM sob as condições específicas definidas nas Diretrizes de Corpo Inteiro do ImageReady MRI para o Sistema de Estimulação da Medula Espinhal Precision Montage MRI e nas Diretrizes do ImageReady MRI para os Manuais do Sistema Estimulador da Medula Espinhal Precision Spectra ou Spectra WaveWriter (varreduras de RM Somente da Cabeça). O Sistema de SCS Precision Montage MRI proporciona acesso seguro a Exames de RM de Corpo Inteiro somente quando utilizado com os Eletrodos de RM Avista e exposto ao ambiente de RM sob as condições específicas definidas nas Diretrizes de Corpo Inteiro do ImageReady MRI para o Sistema Estimulador da Medula Espinhal Precision Montage MRI. Advertências. Os pacientes implantados com os Sistemas Estimuladores da Medula Espinhal sem a Tecnologia ImageReady MRI não devem ser expostos à Ressonância Magnética (RM). A exposição à RM pode resultar no deslocamento do estimulador ou dos eletrodos, aquecimento do estimulador, danos graves aos componentes eletrônicos do estimulador e uma sensação de desconforto ou choque. Como paciente com Estimulação da Medula Espinhal, você não deve fazer a diatermia como tratamento para uma condição médica ou como parte de um procedimento cirúrgico. Campos eletromagnéticos fortes, como geradores de energia ou sistemas de detecção de roubo, podem potencialmente desligar o estimulador ou causar estimulação de choque desconfortável. O sistema não deve ser carregado durante o sono. O sistema Estimulador da Medula Espinhal pode interferir na operação de estimuladores de detecção implantados, como marcapassos ou desfibriladores cardíacos implantados. Informe o seu médico de que você tem um Estimulador da Medula Espinhal antes de iniciar outras terapias com dispositivos implantáveis, para que as decisões médicas possam ser tomadas e as medidas de segurança apropriadas sejam adotadas. Os pacientes não devem operar veículos motorizados ou máquinas potencialmente perigosas com a estimulação terapêutica "ligada". Seu médico pode fornecer informações adicionais sobre os sistemas Estimuladores da Medula Espinhal da Boston Scientific. Para obter as indicações de uso, contraindicações, advertências, precauções e efeitos colaterais completos, ligue para 866.360.4747 ou visite ControlYourPain.com. Atenção: A Lei Federal dos EUA restringe a venda deste dispositivo por ou a pedido de um médico. Todas as marcas comerciais são propriedade de seus respectivos proprietários. Copyright © 2018 Boston Scientific Corporation ou suas coligadas. Todos os direitos reservados.

