



InterStim™

Sem limites

Sua melhor escolha para neuromodulação sacral

Medtronic

A melhor opção à sua escolha



Escolha o melhor Sistema InterStim™ para cada paciente

Ambos os sistemas são elegíveis para Ressonância Magnética de corpo inteiro* e entregam a mesma terapia com alívio de longo prazo.

Sistema InterStim™ II não recarregável

- Simples;
- Conveniente;
- Fácil manutenção.

Sistema InterStim™ Micro recarregável

- Menor em tamanho;
- Bateria com vida útil longa;
- Requer sessões regulares de recarga.

Cuidados sem limites para os pacientes

Com o programador inteligente InterStim™, você se beneficia de uma única plataforma de programação em ambos os dispositivos, tanto no recarregável quanto no não recarregável.

- Permite que você escolha até 11 programas;
- Permite que os pacientes gerenciem sua experiência facilmente em casa ou em trânsito.

*Sob certas condições; consulte a rotulagem aprovada para obter maiores detalhes.
Somente para pacientes que possuem InterStim™ SureScan™.
Compatível com ressonância magnética.

Alívio sem limites

Sistema InterStim™ II não recarregável



O único dispositivo para Neuromodulação Sacral não recarregável disponível. A tecnologia patenteada de Ressonância Magnética SureScan™ expande a elegibilidade e permite que os pacientes com o Sistema InterStim™ II sejam submetidos à Ressonância Magnética de corpo inteiro * de 1,5T e 3T.



- O Sistema InterStim™ II não recarregável pode ser a melhor opção para a maioria dos pacientes porque é **simples, conveniente e de fácil manutenção**;



- Ressonância Magnética de corpo inteiro* de 1,5T e 3T;



- Oferece aos pacientes a liberdade de alívio dos sintomas sem uma rotina de recarga;



- Oferece melhorias sustentadas na qualidade de vida;^{1,2}



- Mais de 325.000 pacientes tratados em todo o mundo;



- O único dispositivo para neuromodulação sacral com dados clínicos de cinco anos demonstrando eficácia sustentada.^{1,2}

82%

dos pacientes com bexiga hiperativa alcançaram sucesso clínico aos 5 anos[†]

45%

dos pacientes com incontinência urinária estavam completamente continentes aos 5 anos[†]

Os eventos adversos mais comuns experimentados durante os estudos clínicos incluem dor nos locais do implante, nova dor, migração do eletrodo, infecção, problemas técnicos ou do dispositivo, alteração na função intestinal ou urinária e estímulos ou sensações indesejáveis.

Qualquer um desses eventos pode exigir cirurgia adicional ou causar reincidência dos sintomas.

*Sob certas condições; consulte a rotulagem aprovada para maiores detalhes. Somente para pacientes com InterStim™ SureScan™ MRI.

†Os números refletem a análise de sujeitos que completaram o estudo, definida como pacientes com dados diários basais e aos 5 anos.

1. Steve Siegel, Steven: Five Year Follow-up Results of a Prospective, Multicenter Study in Overactive Bladder Subjects Treated with Sacral Neuromodulation. The Journal of Urology. 2018; Volume 199(1), 229-236.

2. Hull T, Giese C, Wexner SD, Mellgren A, Devroede G, et al. Long-term durability of sacral nerve stimulation therapy for chronic fecal incontinence. Dis Colon Rectum. 2013;56:234-245.

Recarga sem limites

Sistema InterStim™ Micro recarregável



A tecnologia patenteada SureScan™ MRI expande a elegibilidade e permite que os pacientes com o Sistema InterStim™ Micro sejam submetidos à Ressonância Magnética de corpo inteiro* de 1,5T e 3T.

Com a tecnologia de bateria Overdrive™, o InterStim™ Micro é:



Menor

- O InterStim™ Micro é o menor dispositivo de neuromodulação sacral disponível no mercado.



Melhor

- Sem perda da capacidade de bateria em 15 anos.**



Mais rápido

- Recarrega em 20 minutos, uma vez por semana;†
- Recarrega do zero a 100% em menos de uma hora.§



Mais forte

- Não é afetado pelas preferências de recarga do paciente.

*Sob certas condições; consulte a rotulagem aprovada para obter maiores detalhes.

**Sob configurações padrão.

†De acordo com as configurações padrão de terapia do paciente e carregamento adequado.

§Com base no carregamento adequado.

Nem todas
as baterias são
desenvolvidas
da mesma maneira

InterStim™

Sem limites

Sua melhor opção
para neuromodulação sacral



Medtronic

Indicações de Uso:

A neuromodulação sacral fornecida pelo sistema InterStim™ para Controle Urinário é indicada para o tratamento da retenção urinária e dos sintomas da bexiga hiperativa, incluindo incontinência urinária de urgência e sintomas significativos de frequência e urgência isoladamente ou em combinação, em pacientes nos quais os tratamentos mais conservadores falharam ou não puderam ser tolerados.

O seguinte aviso aplica-se apenas à Neuromodulação Sacral para Controle Urinário:

Aviso: esta terapia não se destina a pacientes com obstrução mecânica, como hipertrofia prostática benigna, câncer ou estenose uretral.

A Neuromodulação Sacral fornecida pelo sistema InterStim™ para Controle intestinal é indicada para o tratamento da incontinência fecal crônica em pacientes que falharam ou não são candidatos a tratamentos mais conservadores.

Contraindicações para o controle urinário e intestinal: diatermia. Pacientes que não demonstraram uma resposta apropriada ao teste de estimulação ou são incapazes de operar o neuroestimulador.

Avisos/Precauções/Eventos Adversos:

Para controle urinário: a segurança e a eficácia não foram estabelecidas para estimulação bilateral; gravidez, em fetos e durante o parto; uso pediátrico em menores de 16 anos; ou para pacientes com doenças de origens neurológicas.

Para o controle intestinal: a segurança e a eficácia não foram estabelecidas para estimulação bilateral; gravidez, em fetos e durante o parto; uso pediátrico em menores de 18 anos; ou para pacientes com doenças neurológicas sistêmicas progressivas.

Para controle urinário e para controle intestinal: o sistema pode ser afetado ou afetar adversamente dispositivos cardíacos, eletrocautério, desfibriladores, equipamentos ultrassônicos, radioterapia, ressonância magnética, detectores de roubo/dispositivos de triagem. Os eventos adversos incluem dor nos locais do implante, nova dor, migração do eletrodo, infecção, problemas técnicos ou do dispositivo, alterações adversas na função intestinal ou de micção e estímulos ou sensações indesejáveis, incluindo sensações de espasmo ou choque.

Os pacientes devem ser avaliados no pré-operatório quanto ao risco de aumento de sangramento. Para obter informações completas sobre a prescrição, ligue para a Medtronic em +55 (11) 2182-9200 e/ou consulte o site da Medtronic em www.medtronic.com.

Consulte o manual do dispositivo para obter informações detalhadas relacionadas ao uso, indicações, contraindicações, advertências, precauções e possíveis eventos adversos.

USA Rx Only. Rev 0517

Medtronic

Suture do Brasil Ltda.

Avenida Jornalista Roberto Marinho, 85

11º andar - Brooklin

Brasil, SP - 04576-010

Escritório: +55 (11) 2182-9200

medtronic.com