

GUÍA RÁPIDA PARA LA PROGRAMACIÓN A DISTANCIA de su sistema EM Prospera®

El sistema EM Prospera de BIOTRONIK Neuro está diseñado para que controlar el dolor sea sencillo y cómodo. Si alguna vez necesita ajustar su terapia, la programación a distancia le permite realizar cambios sin tener que acudir a la consulta del médico ni esperar a una cita. Gracias a la monitorización a distancia continua, nuestro experimentado equipo de atención Embrace One puede detectar posibles irregularidades antes de que se conviertan en un problema. Si fuera necesario realizar ajustes, el equipo puede colaborar con su médico para adaptar su terapia en cualquier momento y en cualquier lugar a través de una sesión de programación a distancia. Para sacar el máximo partido a su experiencia de programación a distancia, siga estas instrucciones paso a paso.

Antes de la sesión a distancia:



Busque un espacio tranquilo para su cita y espere entre 15 y 30 minutos.



Asegúrese de que el estimulador y el programador muestren al menos dos barras verdes.



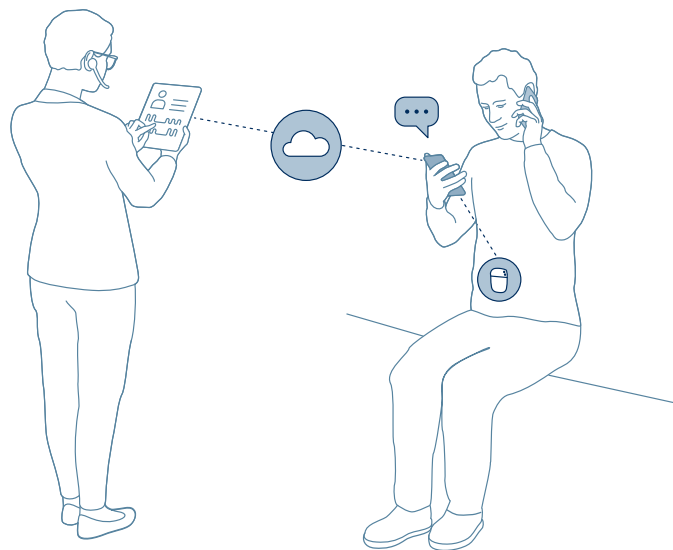
Para esta sesión se necesita un teléfono fijo o móvil.



La señal inalámbrica o de la red wifi del programador del paciente debe mostrar al menos dos barras.



Asegúrese de tener el programador del paciente a mano.



Qué esperar durante su sesión a distancia:

- Estará conectado con su equipo de atención Embrace One. Trabajan en estrecha colaboración con su representante de BIOTRONIK Neuro y su proveedor de atención médica.
- El equipo de atención Embrace One le hará algunas preguntas para comprender cómo debe ajustarse la terapia para que se adapte mejor a sus necesidades.
- Basándose en sus comentarios, el equipo de atención Embrace One creará un nuevo programa y lo enviará a su programador del paciente. Para garantizar su privacidad y seguridad, la transmisión se envía de forma segura y cifrada.
- Aparecerá un cuadro de confirmación en su programador del paciente indicando que se ha recibido el nuevo programa. Acepte la instalación del nuevo programa seleccionando el botón **[ACCEPT]**.
- Cuando la instalación se haya realizado correctamente, aparecerá el cuadro de confirmación **Update Successful**.
- Seleccione el botón **[CLOSE]** para confirmar y volver a la pantalla del programador del paciente.

- El nuevo programa se mostrará como el programa actualmente seleccionado. La intensidad del programa comenzará en 0,1 mA.
- Su equipo de atención Embrace One le explicará cómo utilizar el botón **+** para ajustar la intensidad de la terapia según sus necesidades específicas.
- Una vez establecida la intensidad adecuada para la terapia, puede establecerla como intensidad inicial predeterminada para su nuevo programa. Para ello, toque el menú **≡** situado en la parte superior izquierda de la pantalla. Pulse **[Set Default Strength]**, y, a continuación, seleccione **[Update]**.
- Su sesión de programación a distancia ha finalizado.

Después de la sesión a distancia:

- Aumente la estimulación al nivel deseado seleccionando el botón **+**.
- Utilice su nuevo programa para obtener los resultados deseados; póngase en contacto con su médico o con el equipo de atención Embrace One si tiene alguna pregunta.

Nota: el equipo de atención Embrace One de BIOTRONIK Neuro puede ponerse en contacto con los pacientes para garantizar el uso adecuado del estimulador medular basándose en los datos monitorizados a distancia. BIOTRONIK Neuro no proporciona consejo sanitario ni acciones clínicas fuera del ámbito del uso adecuado del estimulador medular. Este servicio del producto no sustituye la responsabilidad del paciente de comunicar cualquier duda o preocupación a su médico.

BIOTRONIK Neuro actúa según la orientación del médico.



Resumen: para más información sobre indicaciones, contraindicaciones, advertencias, precauciones y posibles efectos adversos, consulte el manual técnico (MT) del producto correspondiente. **Indicaciones de uso:** el sistema de estimulación medular (EM) Prospera® está indicado como ayuda en el tratamiento del dolor crónico e intratable en el tronco o las extremidades, que puede incluir dolor unilateral o bilateral. **Contraindicaciones:** la implantación de un estimulador medular puede estar contraindicada en pacientes que no puedan manejar el sistema EM, que no hayan recibido un alivio eficaz del dolor durante la estimulación de prueba del sistema EM o que no sean candidatos aptos para la cirugía. Tenga en cuenta que no se ha establecido la seguridad y eficacia del sistema EM Prospera en pacientes pediátricos ni en pacientes embarazadas o en período de lactancia. **Advertencias:** lo mencionado a continuación puede causar interferencias electromagnéticas, interacciones adversas, estimulación insuficiente o excesiva, daños y pérdida de función del sistema o fallo de la terapia: desfibrilación externa, estimulación nerviosa eléctrica transcutánea (ENET), litotricia, ablación por radiofrecuencia, oxigenoterapia hiperbárica, electrocauterización, terapia de diatermia (incluidas las terapias de onda corta, microondas y ultrasonidos terapéuticos), ultrasonidos de alta potencia, radioterapia, resonancia magnética nuclear (RMN [consulte las directrices para RMN del sistema EM Prospera si desea obtener información sobre la compatibilidad condicionada con RMN del mismo]), uso de equipos portátiles de comunicación por radiofrecuencia cerca del sistema EM, uso de un cargador no suministrado por BIOTRONIK. El sistema EM Prospera puede interferir en el funcionamiento de marcapasos o DAL implantados. Se desconocen los efectos de un sistema EM Prospera implantado en otros neuroestimuladores. **Precauciones:** pueden producirse fallos en el funcionamiento del dispositivo, pérdida de la terapia y otros eventos adversos, incluidas lesiones al paciente, si el dispositivo no se manipula o utiliza correctamente, tal y como se describe en el manual técnico. Consulte el manual técnico del producto para conocer todos los mensajes de seguridad relativos al manejo del dispositivo. **Posibles efectos adversos:** riesgos asociados a la colocación del sistema EM: dolor en el lugar del implante, infección, fuga de líquido cefalorraquídeo (LCR), fístula de LCR, hemorragia epidural, meningitis bacteriana, seroma, hematoma, parálisis. Riesgos adicionales asociados al uso del sistema EM: migración del electrodo; migración del estimulador; respuesta alérgica o reacción tisular al material del sistema implantado; erosión cutánea; estimulación radicular de la pared torácica; trastornos de la micción; disestesia; escaras; agotamiento prematuro de la batería; y estimulación incómoda o tratamiento ineficaz del dolor. Además, existe el riesgo de que la terapia EM no sea eficaz para aliviar los síntomas o pueda causar un empeoramiento de los mismos. Consulte el manual técnico del producto para obtener una lista completa de los posibles efectos adversos.

Solicitudes de registro de marcas presentadas por BIOTRONIK SE & Co. KG para las marcas Prospera, Resilience, RESONANCE y Embrace One en los Estados Unidos; Prospera y Resilience son marcas registradas fuera de los Estados Unidos.

Copyright ©2025 por BIOTRONIK NRO, INC. o sus afiliados. Reservados todos los derechos.
US-EMB-2300003-v2.0

BIOTRONIK NRO, INC.
6024 Jean Road
Lake Oswego, OR, 97035-5571, USA
(877) 246-1122 (teléfono)
(866) 229-4744 (fax)
www.EmbraceLifeAgain.com



BIOTRONIK
NEURO