



Biomet® SpinalPak®

Sistema estimulador no invasivo de la fusión vertebral



Preguntas frecuentes

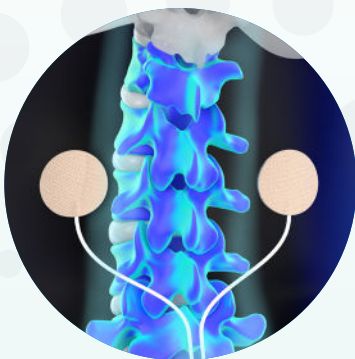
ACERCA DE

¿Por qué se recetan los estimuladores de la fusión vertebral?

Los médicos pueden recetar un estimulador de crecimiento óseo para ayudar en el proceso de cicatrización de la fusión vertebral. El sistema estimulador no invasivo de la fusión vertebral Biomet® SpinalPak® es un dispositivo de tratamiento no quirúrgico, clínicamente probado y aprobado por la Administración de Alimentos y Medicamentos de EE. UU. (FDA), prescrito por médicos durante más de 25 años para ayudar en la cicatrización de las fusiones vertebrales.

¿Cómo funciona el SpinalPak®?

Los electrodos Soft-Touch® que acompañan al SpinalPak® se colocan a una distancia de 4 a 6 pulgadas adyacentes al lugar de la fusión. Los electrodos Soft-Touch® ofrecen una tecnología de estimulación segura y científicamente probada llamada acoplamiento capacitivo. La zona que rodea los electrodos se estimula induciendo los mecanismos naturales de cicatrización del cuerpo para promover de manera segura y eficaz el crecimiento óseo en el lugar de fusión objetivo.



¿Cómo pueden los pacientes confirmar que el dispositivo está funcionando?

Cuando el dispositivo está correctamente activado, la marca de verificación parpadeante en la pantalla del controlador indica que el tratamiento ha comenzado. Si el sistema no está correctamente activado o los componentes del sistema se desconectan accidentalmente, una alerta audible y visual indicará al paciente que el dispositivo no está funcionando correctamente.

USO

¿Cuánto tiempo se lleva puesto el SpinalPak®?

El SpinalPak® es un dispositivo de fusión vertebral no quirúrgico exclusivo, que puede utilizarse de forma continua todos los días después de la cirugía para ayudar a promover el proceso de recuperación. El médico que prescribe determinará un tratamiento personalizado para el paciente y cuándo interrumpir el tratamiento.

¿Puede el SpinalPak® ser utilizado por mujeres embarazadas o en período de lactancia?

Los efectos del tratamiento de estimulación no se han estudiado durante el embarazo o la lactancia, por lo que se debe consultar al médico que prescribe antes de su uso.

¿Se puede usar el SpinalPak® con un marcapasos?

El uso del SpinalPak® y de un marcapasos o cardioversor puede evaluarse de forma individual. El SpinalPak® no está contraindicado para pacientes con marcapasos; sin embargo, se recomienda que un cardiólogo evalúe cualquier posible interacción antes de su uso.

¿Con qué frecuencia es necesario reemplazar los paquetes de baterías?

Las baterías duran 24 horas. Se recomienda cambiar la batería diariamente.

¿Con qué frecuencia se deben reemplazar los electrodos?

Los electrodos Soft-Touch® desechables están diseñados para ser reemplazados tranquilamente en un plazo de 1 a 7 días. Con el uso continuo, el hidrogel de los electrodos puede secarse. El paciente puede renovar los electrodos humedeciendo el área de gel del electrodo o puede solicitar y reemplazar los electrodos.

CUIDADO

¿Cómo se pueden pedir suministros adicionales?

Los suministros adicionales, incluidos los electrodos Soft-Touch® y los parches de cubierta opcionales, pueden solicitarse sin cargo llamando al equipo de Atención al cliente de EBI® al 800-526-2579.

¿Puede usar el SpinalPak® mientras viaja?

Sí. El SpinalPak® es cómodo y discreto, y puede usarlo mientras viaja para continuar con los beneficios terapéuticos mientras está en marcha. Si viaja con el SpinalPak® en avión, se recomienda quitarse el dispositivo antes de pasar por el control de seguridad en el aeropuerto y llevar el Manual del paciente con el dispositivo en todo momento.

¿Qué sucede con el dispositivo cuando se completa el tratamiento?

Una vez que el médico que prescribe haya determinado la finalización del tratamiento, el dispositivo puede desecharse de acuerdo con las ordenanzas locales vigentes. También puede comunicarse con el equipo de Atención al cliente de EBI® llamando al 800-526-2579 para obtener ayuda con la eliminación del dispositivo.

¿Cómo se debe guardar y limpiar el SpinalPak®?

Cuando no esté en uso, el SpinalPak® debe guardarse en un lugar fresco y seco. Se puede usar un paño húmedo para limpiar el dispositivo. No se deben usar productos de limpieza ni detergentes.

¿A quién llaman los pacientes si tienen preguntas o inquietudes adicionales sobre el producto?

Los pacientes pueden llamar al equipo de Atención al cliente de EBI® al 800-526-2579.

COBERTURA

¿El SpinalPak® está cubierto por el seguro?

Cada paciente tiene una póliza de cobertura de seguro diferente. El SpinalPak® está cubierto por Medicare, Medicaid y la mayoría de los planes de atención médica comerciales, junto con la indemnización laboral.

¿Es necesario autorizar previamente el SpinalPak®?

Si se requiere autorización previa, EBI® verificará la elegibilidad del paciente y los niveles de beneficios para obtener una autorización previa avanzada antes de que el paciente reciba el dispositivo.

¿Se proporciona apoyo adicional a los pacientes con inquietudes financieras?

Sí. EBI® cuenta con un grupo dedicado de defensa del paciente para ayudar a todos los pacientes de SpinalPak® que tengan inquietudes financieras. El paciente puede llamar al grupo de defensa del paciente directamente al 888-236-3652.



LÍDER DEL SECTOR EN ESTIMULACIÓN DEL CRECIMIENTO ÓSEO

Como pionero en la estimulación del crecimiento óseo, EBI® ha liderado el sector durante casi medio siglo con la cartera más grande de soluciones probadas clínicamente y se dedica a avanzar en su misión de ayudar a las personas a sanar para recuperar sus vidas diarias.

EBI, LLC

1 Gatehall Drive, Suite 303
Parsippany, NJ 07054
800-526-2579



Fabricante legal

EBI Patient Care, Inc.
484 Calle E
Guaynabo, PR 00969 EE. UU.

Puede encontrar la información de prescripción completa, incluidas las indicaciones, contraindicaciones, advertencias y precauciones completas asociadas con el uso de estos dispositivos, en línea en highridgemedical.com o llamando al 800-526-2579. Todo el contenido aquí incluido está protegido por derechos de autor, marcas comerciales y otros derechos de propiedad intelectual, según corresponda, propiedad de Highridge Medical o con licencia otorgada a Highridge Medical o a sus filiales, a menos que se indique lo contrario y está prohibida su redistribución, duplicación y divulgación total o parcial sin el consentimiento expreso por escrito de Highridge Medical. El SpinalPak® es un estimulador no invasivo de la fusión vertebral, indicado como tratamiento eléctrico complementario de la cirugía de fusión vertebral lumbar primaria de uno o dos niveles. Sin contraindicaciones conocidas. Solo con receta. Para uso en un solo paciente. No reutilizar. HM0301_ES REV A 03/25. ©2025 EBI, LLC. Todos los derechos reservados.