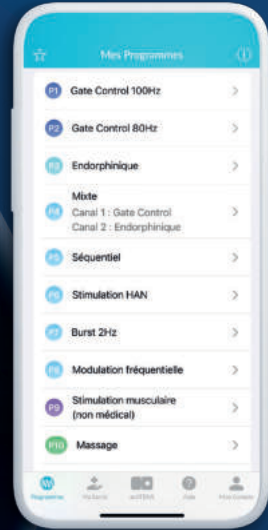


actiTENS Mini



Une innovation repensée pour soulager la douleur et améliorer la qualité de vie¹ des patients au quotidien. L'application mobile est conçue pour soutenir l'observance, le suivi thérapeutique² et le suivi de la mobilité.

DISCRÉTION RENFORCÉE
APPLICATION AMÉLIORÉE
ÉLECTRODES SPÉCIFIQUES
MEILLEURE CONNECTIVITÉ³

1. Enquête InApp réalisée auprès de 183 patients utilisant actiTENS (génération précédente) - Soulagement efficace de la douleur et amélioration de la qualité de vie - SUBLIMED du 21 octobre au 25 novembre 2021.

2. L'application mobile permet de piloter le dispositif, d'enregistrer les données de la thérapie, de les consulter à tout moment et de les exporter au format PDF, ce qui peut constituer un support pour les échanges et le suivi avec le professionnel de santé.

3. Reportez-vous à la page 2, ces informations sont développées plus en détail.

UN NEUROSTIMULATEUR MINIATURISÉ

actiTENS Mini est un neurostimulateur connecté de nouvelle génération, conçu pour succéder à actiTENS (génération précédente). Plus compact, il est conçu pour **la prise en charge de tout type de douleur**. Un programme personnalisable viendra compléter la liste des 14 programmes existants.

actiTENS Mini reste compatible avec l'ensemble des supports de fixation et des électrodes, y compris les électrodes spécifiques.



Discrétion renforcée Plus petit et plus léger

actiTENS Mini a été conçu avec un format réduit et un poids allégé pour faciliter son utilisation au quotidien.



Application améliorée Pour un suivi optimisé et une meilleure observance

Commune aux deux TENS, l'application permet de piloter le dispositif, de gérer les séances, de suivre la mobilité et d'accéder aux supports éducatifs.



Électrodes spécifiques Pour une thérapie ciblée

Compatible avec les électrodes actiTENS spécialement conçues pour allier un ciblage de la zone de stimulation et un support du dispositif.



Meilleure connectivité Innovation Bluetooth®

Appairage via Bluetooth® de dernière génération, pour une connexion plus fluide et sécurisée.





Un design plus compact

- 70 % de la masse plastique (GIE + actiCHARGE)
- 50 % de la masse électronique (GIE + actiCHARGE)
- 50 % du poids total du kit



Une trousse plus petite

La taille de la **trousse de transport a été réduite** afin d'apporter davantage de praticité et de faciliter le transport du kit.



Une autonomie améliorée

Avec plus de **16 heures d'autonomie³** et un port USB-C intégré, **actiTENS Mini** offre aux patients un temps de stimulation prolongé tout en simplifiant la recharge.



Des câbles plus résistants

actiTENS Mini a été conçu avec des **câbles spécifiques, ayant une durabilité prolongée⁴**, avec des embouts identiques qui facilitent son installation.



3. Paramètres : Programme P1, sur 2 canaux, impédance = 1 k Ω , 15 mA
4. La durée de vie des câbles **actiTENS Mini** est estimée à un an, contre six mois pour ceux d'actiTENS.

DES RÉSULTATS PROBANTS POUR LE DISPOSITIF actiTENS

Le dispositif actiTENS (génération précédente) a montré des résultats positifs dans le cadre de l'enquête d'observation à but exploratoire menée auprès de 157 patients souffrant de lombalgie. Les retours recueillis mettent en évidence des améliorations de la douleur, de la qualité de vie et de la mobilité.

89 %

des patients ont signalé une amélioration de leur **douleur**⁵.

83 %

des patients ont signalé une amélioration de leur **qualité de vie**⁵.

79 %

des patients ont signalé une amélioration de leur **mobilité**⁵.



L'assemblage de l'**actiTENS Mini** par un système de clipssage, en remplacement de l'ancien par collage, permet une meilleure séparabilité des éléments du produit. Cette évolution facilite leur tri et améliore la recyclabilité.



SUBLIMED
www.subli-med.fr
137, Rue Mayoussard 38430 Moirans - FRANCE
Email : contact@subli-med.com - Tel : 04 76 37 17 58



DÉPLIANT



CE
2797

Le système **actiTENS Mini** est un assemblage de dispositifs médicaux, reportez-vous à la notice d'utilisation pour plus d'informations. Le neurostimulateur et l'application mobile sont des dispositifs médicaux de classe IIa, pris en charge par l'assurance maladie sous conditions, et dont le marquage CE 2797 a été octroyé sous règlement dispositif médical 2017/745 le 7/06/2023 (certifié par le BSI), fabriqués par SUBLIMED 813 959 012 RCS Grenoble. Kit assemblé par SUBLIMED (au sens de l'article 22 du Règlement 2017/745).

Les câbles **actiTENS Mini** sont des produits de santé réglementés qui portent au titre de cette réglementation, le marquage CE. Le mandataire européen est SUUNGO Europe B.V. Fascinatjo Boulevard 522, Unit 1.7, 2909VA Capelle aan den IJssel, The Netherlands.

5. Source : Enquête InApp réalisée du 18/07 au 08/09/24 auprès de 157 patients souffrant de lombalgie et utilisant actiTENS (génération précédente) pour la prise en charge de leurs douleurs.