

Diagnostic/
Prescription

Primo-prescription d'un neurostimulateur (NS)

Traçabilité

Indication* conforme aux référentiels nationaux ?

- Douleurs chroniques d'origine neuropathiques, après échec des alternatives thérapeutiques, et secondaires à :
 - un syndrome douloureux chronique radiculaire ou tronculaire d'origine diabétique, zostérienne, traumatique ou chirurgicale, et persistant depuis au moins 1 an
 - un syndrome douloureux régional complexe (anciennement algodystrophie) de type I ou II, et persistant depuis au moins 6 mois
- Douleurs chroniques d'origine ischémique, après échec des alternatives thérapeutiques, secondaires à une maladie de Buerger.

NON

RCP régionale

OUI

Traçabilité

Diagnostic validé par une équipe pluridisciplinaire ?

(au moins un algologue et un psychologue ou un psychiatre)

NON

Non Conforme

OUI

Traçabilité

Conditions de prise en charge conformes ?

- évaluation des facteurs psycho-somatiques
- adhésion du patient aux objectifs du traitement (compréhension...).

NON

Justifier

OUI

Conditions
implantation

Traçabilité

Test

durée minimale de 7 jours

NON

Justifier

OUI

Traçabilité

Amélioration douleur > ou =50%

(selon échelle d'amélioration douleur validée avant/après test)

NON

Non Conforme

OUI

Traçabilité

Nécessité seuil stimulation sup à 3,5V ou 4,7mA ?

NON

OUI

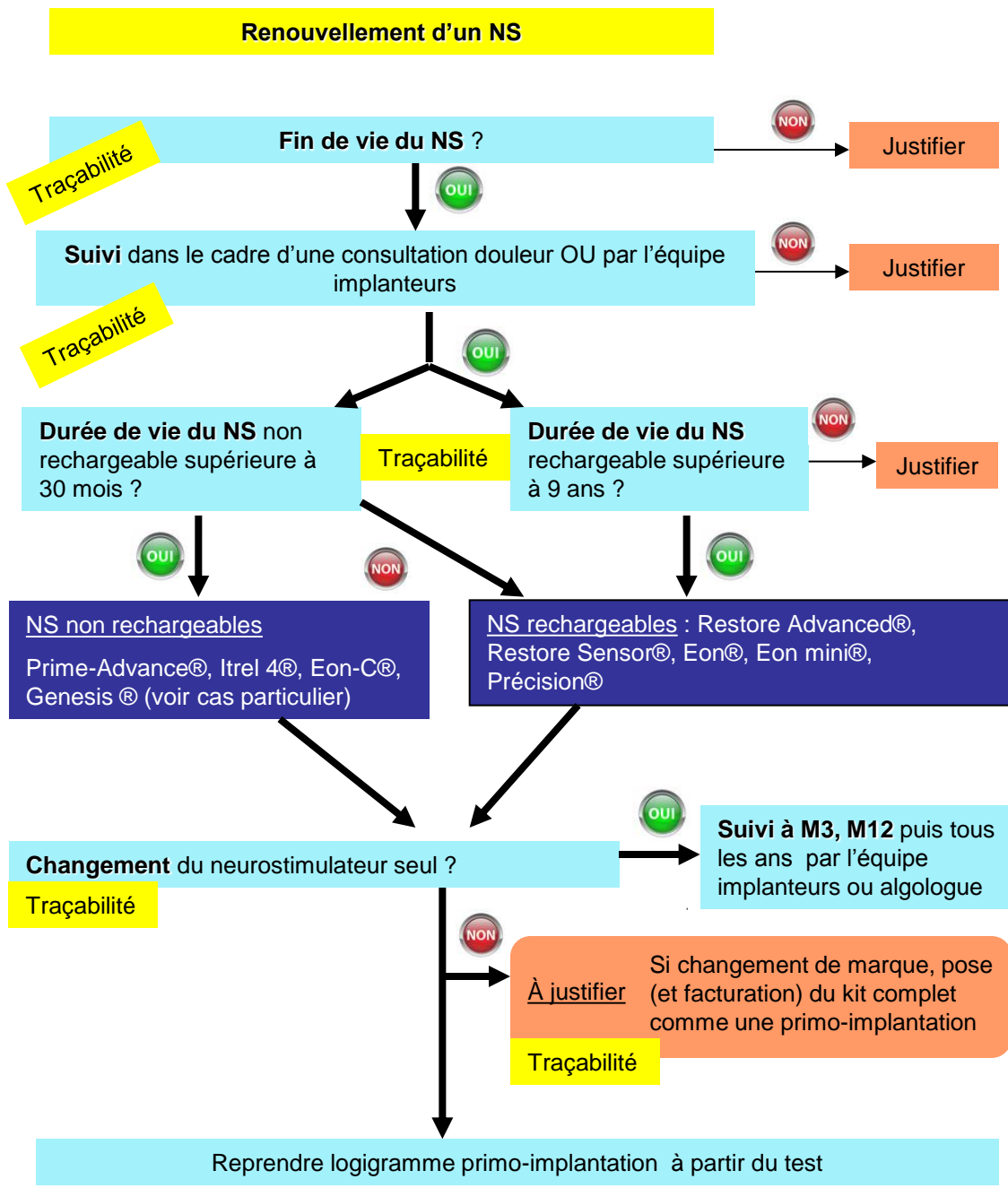
NS non rechargeables : Genesis®, Prime-Advanced®, Itrel 4®, Eon C®

NS rechargeables : Restore Advanced®, Restore Sensor®, Eon®, Eon mini® Précision®

Suivi

M3, M12 puis tous les ans : par l'équipe implanteurs ou algologue

Traçabilité



Cas particulier du Genesis® :

- Pas de prise en charge si le renouvellement intervient moins de **60 mois** après la primo-implantation
- Le patient doit bénéficier d'une **garantie** correspondant à la longévité minimale estimée du stimulateur ? (60 mois)

