

Fecha: 14-04-2025
Medio: Las Últimas Noticias
Supl.: Las Últimas Noticias
Tipo: Noticia general
Título: Dispositivo médico chileno es autorizado por la FDA

Pág. : 19
Cm2: 128,3

Tiraje: 91.144
Lectoría: 224.906
Favorabilidad: No Definida

Dispositivo médico chileno es autorizado por la FDA

Con la autorización de la FDA, la empresa líder en rehabilitación neurológica Trainfes, se abre al mercado norteamericano con su dispositivo TrainFES Advanced apuntando a impactar a las más de 8 millones de personas con secuelas de ACV de ese país. Trainfes recibió la autorización de la U.S. Food y Drug Administration (FDA) para la distribución del dispositivo médico TrainFES Advanced, herramienta tecnológica que permite a clínicas y hospitales optimizar de 3 a 5 veces la relación costo-eficiencia de sus terapias a través de su uso en la tererrehabilitación. Actualmente, Trainfes se encuen-

tra en proceso de expansión comercial y ha avanzado en estudios con importantes universidades de Estados Unidos. El método de rehabilitación de TrainFES permite importantes mejoras en los resultados de los pacientes con ACV y otros trastornos neurológicos. De acuerdo a un estudio realizado por University of Illinois Chicago utilizando el dispositivo en la rehabilitación domiciliaria de pacientes durante 6 semanas, se observó mejoras significativas en marcha y equilibrio, con una adherencia del 84% y mejoras de hasta 40% en motivación, aceptación y usabilidad del sistema.

