

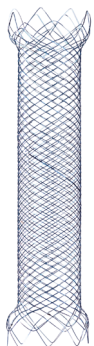
Informations pour le patient

LMPI0005-4 — 2025-07

FR

aixstent® DUS

Stent duodénal



bess pro gmbh
Gustav-Krone-Str. 7
D—14167 Berlin
Germany



Leufen Medical GmbH
Gustav-Krone-Str. 7
D—14167 Berlin
Germany
Tel.: +49 30 816 90 93 00
Fax: +49 30 816 90 93 93
www.leufen-medical.eu
contact@leufen-medical.eu



a bess group company

45035996744626699 — 09.01.2026 13:57

1 Chère patiente, cher patient,

Vous avez reçu un implant de type aixstent DUS. Pour votre propre sécurité, veuillez lire attentivement et conserver ce document d'information des patients. Si vous avez des questions concernant votre implant, veuillez contacter votre médecin traitant.

2 A propos de ce document

2.1 Explication des symboles

Symbole	Explication
	Compatible avec l'IRM dans certaines conditions
REF	Code produit
LOT	Numéro de lot
UDI	Identification unique des dispositifs (IUD ; anglais : UDI : Unique Device Identification)
	Fabricant
	Distributeur
	Nom du patient
	Date d'implantation
	Nom de l'établissement ayant procédé à l'implantation
	Site Web contenant des informations pour les patients

Tab. 1: Explication des symboles

2.2 Marquage des consignes de sécurité

AVERTISSEMENT

Le non-respect de ces instructions peut entraîner de graves lésions ou une dégradation grave de votre état général pouvant entraîner la mort.

2.3 Informations complémentaires

Lien de téléchargement des informations pour les patients : ¹⁾	www.leufen-medical.eu/pi/lmpi0005
Les présentes informations pour le patient se basent sur le mode d'emploi suivant :	LMGB0005-12
DISCLAIMER concernant la disponibilité du résumé des caractéristiques de sécurité et des performances cliniques (SSCP)	En principe, les dispositions suivantes s'appliquent : Le SSCP ne sera pas mis à disposition avant l'approbation du produit conformément au RÈGLEMENT (UE) 2017/745 (RDM). La mise en œuvre décrite ici ne s'applique qu'à l'entrée en vigueur de la base de données EUDAMED. D'ici là, le SSCP est disponible sous le lien de téléchargement suivant : www.leufen-medical.eu/sscp/sscp0005
Résumé de la sécurité et des performances cliniques (Summary of Safety and Clinical Performance SSCP) : ¹⁾	https://ec.europa.eu/tools/eudamed Pour rechercher le SSCP spécifique au produit, saisir l'IUD-DI de base du produit.
IUD-DI de base (numéro de produit unique) :	4063106ASTAIXMP

¹⁾ Est mise à jour en permanence.

Vous trouverez le code produit et le numéro de lot de votre implant sur votre carte d'implant.

3 Ce à quoi vous devez faire attention

3.1 Généralités

1. Veillez à avoir votre carte d'implant toujours sur vous. Montrez votre carte d'implant et ce document d'information des patients à votre médecin traitant avant de vous soumettre à des procédures diagnostiques ou thérapeutiques.
2. Respectez les rendez-vous convenus avec votre médecin traitant pour les examens de contrôle et tenez compte de ses remarques sur les mesures de suivi éventuellement nécessaires.
3. Contactez votre médecin traitant si vous ressentez une ou plusieurs des affections suivantes : Sensation de corps étranger, douleurs, saignements, nausées, vomissements, fièvre

IMPORTANT : Votre aixstent DUS doit être régulièrement contrôlé par votre médecin traitant. Respectez impérativement les dates de ces examens de contrôle et suivez les instructions de votre médecin concernant les mesures de suivi nécessaires. Cela vaut en particulier lorsque la durée de vie prévue de votre aixstent DUS est atteinte ([► Durée de vie prévue, page 3]).

3.2 Nutrition

1. Adopter un régime pauvre en fibres.

4 Description du produit

4.1 Généralités

- Stent métallique tissé, auto-expansile
- Sans revêtement / avec revêtement partiel en silicone (selon les spécifications)
- Extrémités atraumatiques
- Marqueurs radio-opaques en tantale

4.2 Matériaux susceptibles d'entrer en contact avec le patient

Produit (partie)	Matériau	Personne de contact	Type de contact
Armature du stent	100 % nitinol ¹⁾	Patient	À chaque utilisation
Revêtement (uniquement pour les stents avec revêtement)	100 % silicone implantable	Patient	À chaque utilisation
Marqueurs radio-opaques	100 % tantale	Patient	À chaque utilisation

¹⁾ Matériau potentiellement sensibilisant/allergène

5 Utilisation conforme

5.1 Usage prévu

Le stent est destiné à maintenir ou à permettre la perméabilité de lumières naturelles ou artificielles dans le corps et/ou à couvrir des altérations pathologiques.

5.2 Groupes cibles de patients

Le produit est adapté aux groupes suivants :

- Adultes
- Patients de tous sexes

5.3 Durée de vie prévue

Durée de vie prévue du produit : 12 mois

Le produit est destiné à rester dans le corps.

6 Complications et effets secondaires potentiels

Ce produit est susceptible d'entraîner les complications connues suivantes :

- Rupture du stent
- Saignements
- Perforations
- Sténose due à une expansion insuffisante du stent/à une plicature du stent
- Dislocation du stent
- Croissance / Surcroissance tissulaire
- Infection/fièvre

- Sensation de corps étranger
- Douleur persistante
- Occlusion du stent
- Cholangite
- Cholécystite
- Pancréatite
- Abcès du foie
- Hématome sous-capsulaire du foie
- Septicémie
- Nausées
- Vomissements

Autres complications connues comme dans le cadre d'interventions endoscopiques.

En raison de l'apparition combinée de différentes complications et maladies sous-jacentes, il est possible, dans des cas extrêmement rares, que des complications se révèlent incontrôlables. Dans de très rares cas extrêmes, une progression fatale est possible.

7 Combinaison avec d'autres procédés

AVERTISSEMENT

- Thérapie au laser, thérapie au plasma d'argon, chirurgie à haute fréquence, cryothérapie et autres procédés dont l'action s'appuie sur la chaleur ou le froid : Veuillez ne pas utiliser ces procédés directement sur le produit.
Autrement, il pourrait en résulter des lésions tissulaires ainsi que des dommages au niveau du produit.
- Ce produit est compatible avec l'IRM dans certaines conditions. Dans des champs de RM, veuillez utiliser ce produit exclusivement conformément aux spécifications.
L'utilisation de ce produit dans des champs d'IRM en dehors des spécifications peut entraîner notamment les conséquences suivantes : Échauffement du produit, décharges électromagnétiques, dommages consécutifs à l'action d'une force sur le produit, perturbations au niveau de l'imagerie (y compris dans les tissus environnants)

Vous trouverez des informations importantes concernant l'IRM sur la page suivante :

<https://www.leufen-medical.eu/dus>

Les procédés visant une réduction tissulaire comme, par exemple, la chimiothérapie ou la radiothérapie peuvent entraîner un dislocation du stent.

8 Autres risques résiduels

Aucun risque résiduel significatif n'est connu au-delà des consignes de sécurité, des complications possibles et des effets secondaires indiqués.