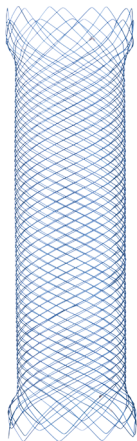


Hulpmiddel naar maat

aixstent® CRE

Colorectale stent



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

1 Beste patiënt,

U heeft een implantaat gekregen van het type aixstent CRE (hulpmiddel naar maat). Lees voor uw eigen veiligheid dit informatiedocument voor patiënten goed door en bewaar het op een veilig plaats. Als u vragen heeft over uw implantaat, neem dan contact op met uw behandelend arts.

2 Over dit document

2.1 Symboolverklaring

Symbool	Beschrijving
	MR-onveilig
	Artikelnummer
	Batchcode
	Unieke hulpmiddelidentificatie (UDI)
	Producent
	Distributeur
	Naam patiënt
	Implantatiedatum
	Naam van de implanterende instelling / zorgverlener
	Website met patiënteninformatie

Tab. 1: Beschrijving van de gebruikte symbolen

2.2 Veiligheidsmarkeringen

WAARSCHUWING

Niet-naleving kan resulteren in ernstig letsel, significante verslechtering van de algehele gezondheidstoestand of overlijden.

2.3 Aanvullende informatie

Downloadkoppeling voor het informatiedocument voor patiënten: ¹⁾	www.leufen-medical.eu/pi/cmlmpi0001
Deze patiënteninformatie is gebaseerd op de volgende gebruiksaanwijzing:	CMLMGB0001-3

¹⁾ Wordt doorlopend bijgewerkt.

Het artikelnummer en de batchcode van uw implantaat staan op uw implantaatkaart.

3 Waar u op moet letten

1. Neem altijd uw implantaatkaart mee. Laat deze implantaatkaart en dit informatiedocument voor patiënten zien aan uw behandelend arts, voordat u onderzoeken of behandelingen ondergaat.
2. Zorg ervoor dat de ontlasting altijd zacht is.
3. Neem contact op met uw arts als u een of meer van de volgende symptomen ervaart: Gevoel dat een vreemd voorwerp aanwezig is, pijn (ook pijnlijke aandrang tot stoelgang of urineren), bloedingen, zwarte ontlasting, koorts
4. Ga naar de afspraken die u met uw behandelend arts maakt voor controle-onderzoeken en volg de instructies voor eventuele te nemen maatregelen goed op.

LET OP: Uw aixstent CRE moet regelmatig door uw behandelend arts worden gecontroleerd. Zorg ervoor dat u zich aan de afspraken voor deze controle-onderzoeken houdt en volg het advies van uw arts over de noodzakelijke nazorgmaatregelen op. Dit is met name van toepassing wanneer de beoogde levensduur van uw aixstent CRE is bereikt ([▶Verwachte levensduur, Pagina 3]).

4 Productbeschrijving

4.1 Algemene informatie

- Zelfexpanderende, gewezen metalen stent
- Atraumatische einden
- Röntgenmarkeringen van tantaal (afhankelijk van de specificaties)

4.2 Materialen die mogelijk in contact komen met de patiënt

Product (onderdeel)	Materiaal	Persoon met contact	Contacttype
Steunen	100% nitinol ¹⁾	Patiënt	Bij elk gebruik
Röntgenmarkeringen	100% tantaal	Patiënt	Bij elk gebruik

¹⁾ Potentieel sensibiliserend/allergeen materiaal

5 Beoogd gebruik

5.1 Gebruiksdoel

De stent is bedoeld om de doorgankelijkheid van een natuurlijk of kunstmatig lumen in het lichaam in stand te houden of mogelijk te maken en/of pathologische veranderingen af te dekken.

5.2 Patiëntendoelgroep

Het product is geschikt voor de volgende patiëntengroepen:

- Volwassenen
- Patiënten van alle genders

Hulpmiddel op maat. De geschiktheid van het product voor de patiënt moet worden gecontroleerd en bevestigd door de voorschrijvende arts/instelling.

5.3 Verwachte levensduur

Verwachte levensduur van het product: 12 maanden

Het product is bedoeld om in het lichaam te blijven.

6 Mogelijk complicaties en bijwerkingen

Als mogelijke productspecifieke complicaties zijn bekend:

- Breuk van de stent
- Bloedingen
- Perforaties
- Stenose als gevolg van onvoldoende ontplooiën van de stent
- Verschuiving van de stent
- Ingroeien in weefsel
- Infectie/koorts
- Vreemd gevoel in het lichaam
- Aanhoudende pijn
- Restenose door progressieve tumorgroei
- Occlusie van de stent
- Tenesmus (pijnlijk gevoel van aandrang tijdens de stoelgang en het urineren)

Overige bekende complicaties net als bij endoscopische ingrepen.

Verschillen tussen individuen met betrekking tot comorbiditeiten en complicaties kunnen ertoe leiden dat sommige complicaties moeilijker kunnen worden behandeld. In zeldzame en extreme gevallen kan dit leiden tot de dood.

7 Combinatie met andere procedures

WAARSCHUWING

- Lasertherapie, behandelingen met argonplasma, hoogfrequente chirurgie, cryo-behandeling en andere procedures, waarvan de werking berust op warmte of koude, mogen niet direct op het product worden toegepast. Dit kan namelijk leiden tot weefsel- en productschade.

- De MRI-bestendigheid van het product is niet vastgesteld. Daarom mag het product niet worden beschouwd als MRI-bestendig en het mag niet in MRI-omgevingen worden gebruikt.

De mogelijke gevolgen van het gebruik van niet-MRI-bestendige producten in MRI-omgevingen zijn onder andere:

Opwarming van het product, elektromagnetische ontladingen, gevolgschade door krachthinwerking op het product, verstoring van de beelden (ook in omliggend weefsel).

Procedures voor het verkleinen van weefsel, zoals bijvoorbeeld chemotherapie of bestraling, kunnen leiden tot dislocatie van de stent.

8 Overige restrycties

Afgezien van de vermelde veiligheidsinstructies, mogelijke complicaties en bijwerkingen, zijn er geen verdere belangrijke restrycties bekend.