Informações do paciente

CMLMPI0001-2 — 2024-04

PT

Dispositivo feito por medida

aixstent® CRE

Stent cólon reto







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

27021598322532491 - 21.06.2024 13:48

1 Caro(a) paciente

Recebeu um implante do tipo aixstent CRE (dispositivo feito por medida). Para sua própria segurança, leia atentamente este documento de informações do paciente e conserve-o. Em caso de dúvidas sobre o seu implante, entre em contacto com o médico responsável pelo tratamento.

2 Sobre este documento

2.1 Explicação dos símbolos

Símbolo	Explicação
MR	Não seguro para RM
REF	Número do artigo
LOT	Número do lote
UDI	Identificação inequívoca do produto (UDI: Identificação única de dispositivo)
***	Fabricante
	Distribuidor
† ?	Nome do paciente
[31]	Data do implante
₩,	Nome da instituição que realizou a implantação
<u>fi</u>	Website com informações para o paciente

Tab. 1: Explicação dos símbolos

2.2 Marcação das indicações de segurança

ATENÇÃO

Em caso de incumprimento, as consequências podem ser ferimentos graves ou um sério agravamento do seu estado geral, incluindo a morte.

2.3 Informações adicionais

Link para descarregar a informação do paciente:1)	www.leufen-medical.eu/pi/cmlmpi0001	
Estas informações do paciente baseiam-se nas seguintes instruções de utilização:	CMLMGB0001-3	

¹⁾É atualizada continuamente.

O código de produto e o número do lote do seu implante encontram-se no seu cartão de implante.

3 A ter em atenção

- 1. Tenha sempre consigo o seu cartão de implante. Apresente o seu cartão de implante e estas informações do paciente ao médico responsável pelo tratamento antes de se submeter a qualquer procedimento diagnóstico ou terapêutico.
- 2. Certifique-se de que tem defecação macia.
- 3. Caso sinta algum dos seguintes sintomas, consulte o seu médico responsável: Sensação de corpo estranho, dor (incluindo dor nas fezes ou necessidade de urinar), hemorragias, fezes negras, febre
- 4. Compareça às consultas programadas para exames de controlo com o médico responsável pelo tratamento e siga as suas instruções relativamente a quaisquer cuidados de acompanhamento posterior eventualmente necessários.

IMPORTANTE: O seu aixstent CRE deve ser submetido a um controlo regular por parte do seu médico responsável. Respeite impreterivelmente o exame de controlo e siga as indicações do seu médico relativamente às medidas de acompanhamento necessárias. Isto aplica-se especialmente quando o seu aixstent CRE é atingido o tempo de vida útil previsto ([> Vida útil prevista, página 3]).

4 Descrição do produto

4.1 Aspetos gerais

- · Stent metálico tecido, autoexpansível
- · Extremidades atraumáticas
- Marcas radiopacas em tântalo (conforme as especificações)

4.2 Materiais com possível contacto com o paciente

Produto (parte)	Material	Pessoa de contacto	Tipo de contacto
Estrutura do stent	100% nitinol ¹⁾	Paciente	Em todas as aplicações
Marcadores radiológicos	100% tântalo	Paciente	Em todas as aplicações

¹⁾ Potencialmente sensível / material com efeito alergénico

5 Utilização prevista

5.1 Finalidade

O stent destina-se a manter ou permitir a passagem de lúmens naturais ou artificiais no corpo e/ou a cobrir as alterações patológicas.

5.2 Grupo-alvo de pacientes

O produto é adequado para os seguintes grupos:

- Adultos
- Pacientes de qualquer sexo

Dispositivo feito por medida. A adequação do produto para o paciente tem de ser verificada e confirmada pelo médico prescritor/instituição de prescrição.

5.3 Vida útil prevista

Vida útil prevista do produto: 12 meses

O produto destina-se a permanecer no corpo.

6 Possíveis complicações e efeitos secundários

São conhecidas as seguintes complicações possíveis específicas do produto:

- Rutura do stent
- · Hemorragias
- Perfurações
- Estenose devido a expansão insuficiente do stent
- Migração do stent
- Encravamento do tecido / Proliferação excessiva do tecido
- Infeção/febre
- Sensação de corpo estranho
- Dor permanente
- Reestenose devido a crescimento progressivo do tumor
- Oclusão do stent
- Tenesmo (dores nas fezes/necessidade de urinar)

Outras complicações conhecidas como nas intervenções endoscópicas.

Devido à ocorrência combinada de diferentes complicações e doenças subjacentes, é possível que, em casos extremamente raros, as complicações se tornem incontroláveis. Em casos extremos muito raros, pode ser fatal.

7 Combinação com outros procedimentos

A ATENÇÃO

 Tratamento a laser, tratamento com plasma de argónio, cirurgia de alta frequência, crioterapia e outros procedimentos, cujo efeito se deve ao calor e ao frio: Não aplicar tais procedimentos diretamente sobre o produto.
Caso contrário, podem ocorrer lesões no tecido bem como danos no produto. • Não foi ainda comprovada a segurança do produto na IRM. Portanto, o produto deve ser considerado como não seguro para IRM e não deve ser utilizado em campos de RM.

As possíveis consequências da utilização de produtos que não são considerados seguros na IRM em campos de RM incluem, entre outras: Aquecimento do produto, descargas eletromagnéticas, danos resultantes da aplicação de força sobre o produto, interferências na imagiologia (também no tecido circundante).

Os procedimentos que visam a redução dos tecidos, como, por exemplo, a quimioterapia ou a radioterapia, podem causar uma migração do stent.

8 Outros riscos residuais

Para além das indicações de segurança listadas, possíveis complicações e efeitos secundários, não existem outros riscos residuais significativos.