

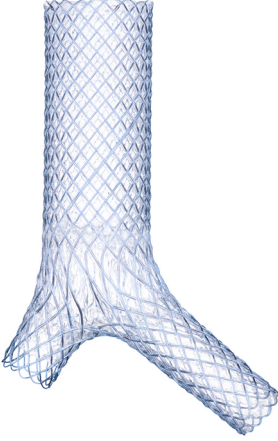
## Hasta için bilgiler

LMPI0009-3 — 2023-03

TR

## aerstent® TBY

Y karina stenti



**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](http://www.leufen-medical.eu)

[contact@leufen-medical.eu](mailto:contact@leufen-medical.eu)



a bess group company


90071993018247563 —11.07.2023 12:10

## 1 Sayın Hasta,

Size aerstent TBY tipinde bir implant verilmiştir. Güvenliğiniz için, lütfen bu Hasta Bilgilendirme Belgesini dikkatle okuyun ve güvenli bir yerde saklayın. İmplantınızla ilgili sorularınız olursa lütfen tedavinizi yapan hekimle görüşün.

## 2 Bu doküman hakkında

### 2.1 Sembol açıklamaları

Sembol	Açıklama
	MR koşullu
	Katalog numarası
	Parti kodu
	Benzersiz Cihaz Kimliği (UDI)
	Üretici
	Distribütör
	Hasta adı
	İmplantasyon tarihi
	İmplantı yapan sağlık kurumunun / uzmanının adı
	Hasta bilgilendirme web sitesi

Tab. 1: Kullanılan sembollerin açıklaması

### 2.2 Güvenlik uyarılarının işaretleri

#### UYARI

Talimatlara uyulmaması, ciddi yaralanmalarla, genel durumunuzun ciddi derecede bozulmasıyla veya ölüm ile sonuçlanabilir.

### 2.3 Ek bilgiler

Hasta Bilgilendirme Belgesi indirme bağlantısı: <sup>1)</sup>	<a href="http://www.leufen-medical.eu/pi/lmpi0009">www.leufen-medical.eu/pi/lmpi0009</a>
Bu Hasta Bilgilendirme için aşağıda belirtilen kullanım kılavuzu esas alınmıştır:	LMGB0009-11
Güvenlik ve Klinik Performansı Özeti (SSCP): <sup>1)</sup>	<a href="https://ec.europa.eu/tools/eudamed">https://ec.europa.eu/tools/eudamed</a> Ürüne özgü SSCP'yi aramak için, ürünün temel UDI-DI değerini girin.
Temel UDI-DI (cihaz kimliği):	4063106AST8Z
Güvenlik ve Klinik Performansı Özeti erişim durumu için sorumluluk reddi	Genel kural: SSCP, ancak ürün 2017/745 (MDR) sayılı (AB) tüzüğü uyarınca kullanılabilirliği takdirde sunulur. Burada açıklanan uyarılama, ancak Eudamed veritabanının ilgili modülü yürürlüğe girdiğinde geçerlilik kazanır. Geçerlilik kazanıncaya kadar SSCP, aşağıda belirtilen bağlantıdan indirilebilir: <a href="http://www.leufen-medical.eu/sscp/sscp0009">www.leufen-medical.eu/sscp/sscp0009</a>

<sup>1)</sup> Sürekli güncellenir.

İmplantınızın ürün kodu ve parti kodu hasta bilgi formundadır.

Avustralya için:

ÖNEMLİ: Aletle ilgili ciddi herhangi bir durum ortaya çıkması halinde, bu durum üreticiye ve yaşadığınız Üye Ülke yetkili makamına bildirilmelidir.

### 3 Dikkat etmeniz gereken noktalar

1. Hasta bilgi formunuzu her zaman yanınızda taşıyın. Tanı ve tedavi yöntemlerine geçmeden önce hasta bilgi formunuzu ve bu Hasta Bilgilendirme Belgesini tedavinizi yapan hekime gösterin.
2. Kireç tutmasını önlemek için, salin ile düzenli olarak nemli inhalasyon yapın.
3. Aşağıdaki belirtilerin birini veya birkaçını gözlemlediyseniz doktorunuza başvurun: Yabancı madde hassasiyeti, halitöz (ağız kokusu), kanama
4. Tedavinizi sürdüren hekimle yaptığınız kontrol muayenesi randevularına bağlı kalın ve onun tedavi sonrası önlemlerine ilişkin talimatlarına uyun.

**ÖNEMLİ:** aerstent TBY uzman doktorunuz tarafından düzenli olarak kontrol edilmelidir. Kontrol muayenelerinizin randevularını aksatmayın ve doktorunuzun tedavi sonrası ile ilgili tavsiyelerine uyun. Bu durum, özellikle aerstent TBY ürününün öngörülen kullanım ömrü dolduğunda geçerlidir ([ Öngörülen Kullanım Ömrü, Sayfa 3 ]).

### 4 Ürün açıklaması

#### 4.1 Genel bilgiler

- Kendinden genişleyen, örgülü metal stent
- Kısmi kaplama
- Atravmatik uçlar
- Tantal röntgen işaretleri

#### 4.2 Hastaya Temas Etme İhtimali Bulunan Malzemeler

Ürün (parça)	Malzeme	Temas eden kişi	Temas tipi
Destekler	%100 nitinol <sup>1)</sup>	Hasta	Her kullanımda
Kaplama	% 100 poliüretan	Hasta	Her kullanımda
Röntgen işareti	%100 tantal	Hasta	Her kullanımda

<sup>1)</sup>Potansiyel hassaslaştırıcı / alerjen malzeme

### 5 Amaç

#### 5.1 Kullanım Kapsamı

Stentin amacı vücuttaki doğal ve yapay lümenin açıklığını koruyarak veya onu etkinleştirerek patolojik değişimleri kapatmaktır.

#### 5.2 Hasta Hedef Grubu

Ürün, aşağıdaki hasta gruplarında kullanıma uygundur:

- Çocuklar ve gençler
- Yetişkinler
- Her cinsiyetten hastalar

#### 5.3 Öngörülen Kullanım Ömrü

Öngörülen ürün kullanım ömrü: 12 ay

Kullanım süresinin artmasıyla birlikte komplikasyon ve üründe hasar oluşma olasılığı da artmaktadır.

Ürün, vücut içinde kalmak üzere tasarlanmıştır.

### 6 Öngörülen Klinik Yarar

Klinik değerlendirmeye göre ürün, sözü edilen endikasyonlar doğrultusunda tedavi için kolay ve güvenli şekilde kullanılabilir.

### 7 Olası komplikasyonlar ve yan etkileri

- Stentin kırılması
- Kanama
- Perforasyon
- Stentin yer değiştirmesi
- Trakeanın tıkanması
- Granülasyon dokusunun oluşması
- Doku ile aşırı büyüme / içe doğru ilerleme

- Sekresyon obstrüksiyonu
  - Enfeksiyon
  - Yabancı cisim hissi
  - Sürekli ağrı
  - Tümörün ileri düzeyde büyümesine bağlı restenoz
  - Halitosis
  - Mikrobiyal popülasyon nedeniyle kaplamanın tahrip olması
- Diğer bilinen komplikasyonlar, endoskopik müdahalelerdeki gibidir.

## 8 Diğer yöntemlerle birlikte kullanma

### UYARI

- Lazer tedavisi, argon plazma tedavisi, yüksek frekanslı cerrahi, kriyoterapi ve ısı veya soğuk etkiye dayanan diğer yöntemler, doğrudan ürün üzerinde uygulanmamalıdır. Aksi takdirde dokuda yaralanma ve üründe hasarlar meydana gelebilir.
- Ürün, kısmen MRT korumalıdır. Ürünü, sadece özelliklerde belirtilen MR alanlarında kullanın. Ürünün özelliklerde belirtilenler haricindeki MR alanlarında kullanıldığı takdirde, üründe ısınma, elektromanyetik deşarj, ürün üzerindeki kuvvet nedeniyle dolaylı zararlar, görüntüleme bozuklukları (çevresindeki doku dahil) gibi sonuçlar meydana gelebilir.

MRG ile ilgili önemli bilgiler için bkz:

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

Kemoterapi veya radyoterapi gibi doku azaltmaya yönelik yöntemler, stentin yer değiştirmesine neden olabilir.

## 9 Diğer Artık Riskler

Listelenen güvenlik talimatlarının, olası komplikasyonların ve yan etkilerin haricinde ciddi düzeyde artık risk bilinmemektedir.