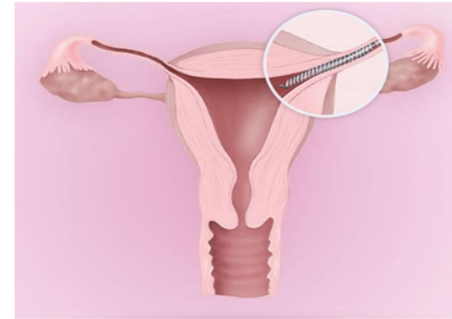
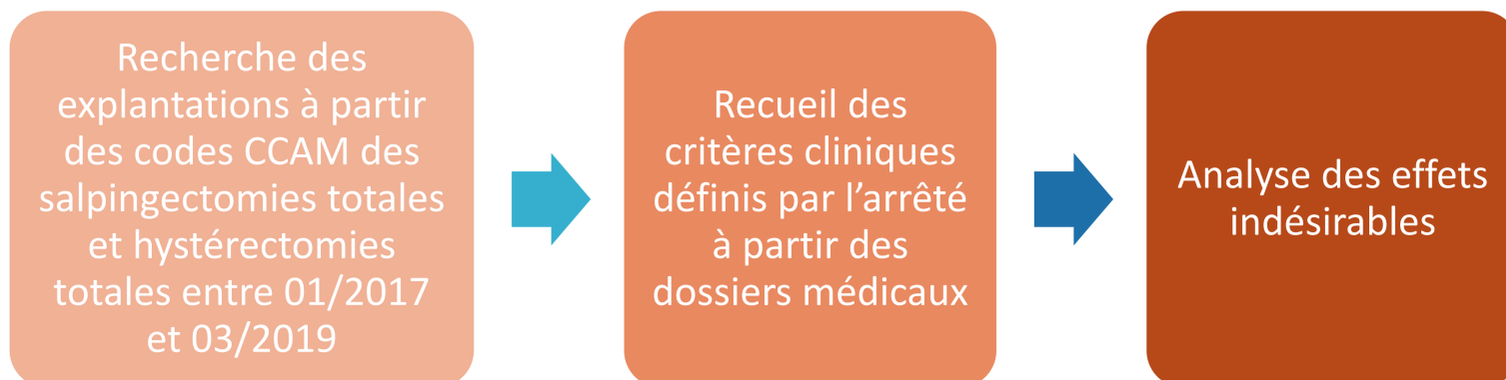


Introduction

Les implants Essure® ont été retirés du marché le 18 septembre 2017. Depuis le 14 décembre 2018, un arrêté encadre les explantations des dispositifs pour stérilisation tubaire avec la mise en place d'une fiche de recueil des informations relatives à l'acte d'explantation, dont la survenue d'effets indésirables. Les cliniciens de notre établissement de santé ont indiqué que des explantations étaient réalisées mais non déclarées en routine en matériovigilance, tout comme la survenue des effets indésirables.



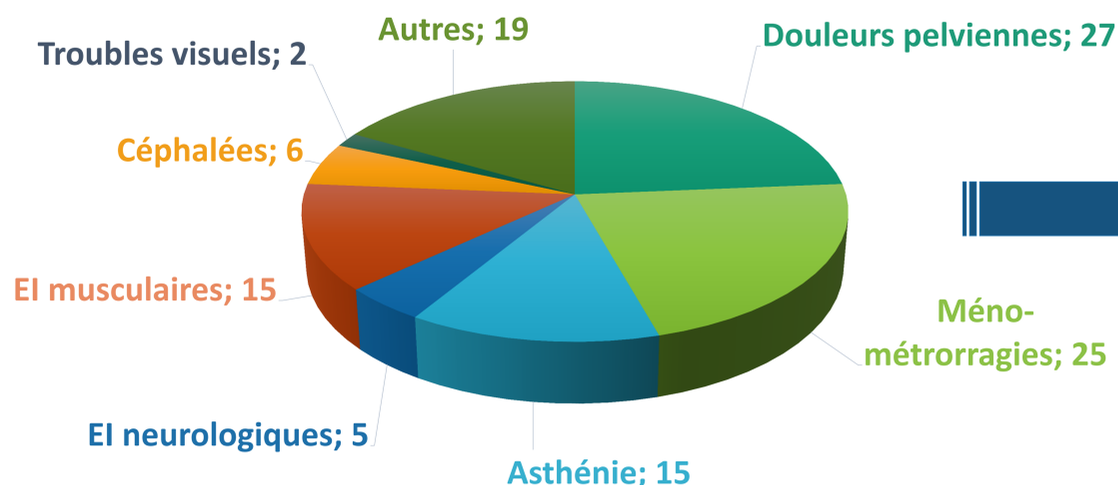
Matériel et méthode : Etude rétrospective



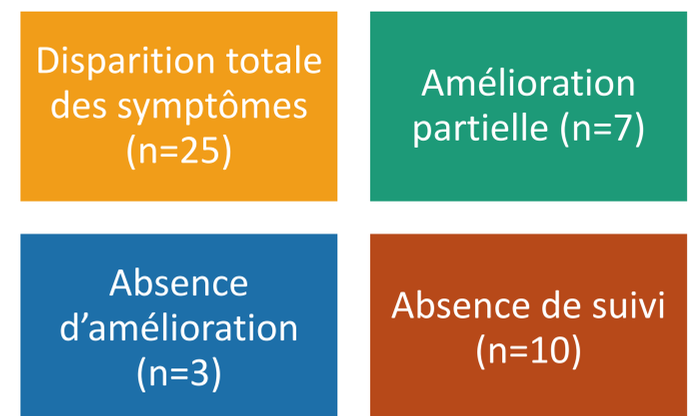
Résultats

- Nombre de patientes : 46
- Âge moyen à l'implantation : 40 ans
- Âge moyen à l'explantation : 46 ans
- Actes d'explantation :
 - 25 salpingectomies totales
 - 21 hystérectomies totales dont 3 explantations non totales avec une ré-intervention

Effets indésirables post-implantation (n=45)



Evaluation de la symptomatologie post-explantation



Discussion

Certaines informations n'ont pas été retrouvées dans les dossiers en raison d'une implantation réalisée dans un autre établissement. L'amélioration des effets indésirables ou leur disparition est retrouvée chez 71 % des patientes. L'ensemble des cas ont été déclarés à l'ANSM afin de compléter les données nationales.

Un formulaire spécifique reprenant les critères de l'arrêté est en cours d'intégration au dossier médical informatisé. Un signalement prospectif des explantations a été demandé aux cliniciens. Les données cliniques recueillies via le formulaire informatisé compléteront les déclarations.