Informations pour le patient

NO0121PI-2 — 2025-07

FR

STERITALC° PF3 / PF3 Supplement STERITALC° F2/F4

Talc stérile







NOVATECH SA

Société anonyme au capital de 160.000€ 398 941 260 RCS Marseille TVA CEE FR59398941260 Certifiée selon EN ISO 13485

Z.I.Athélia III - 1058, Voie Antiope F-13705 La Ciotat CEDEX France Tel +33 (0) 442 98 15 60 Fax +33 (0) 442 98 15 63 info@novatech.fr www.novatech.fr

9007199727210251 —18.11.2025 14:58



1 Chère patiente, cher patient,

Vous avez reçu un implant de type STERITALC. 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 |
|------------|--|
| MR | Compatible IRM |
| REF | Code produit |
| LOT | Numéro de lot |
| UDI | Identification unique des dispositifs (IUD ; anglais : UDI : Unique Device Identification) |
| *** | Fabricant |
| † ? | Nom du patient |
| 31 | Date d'implantation |
| vŗv. | 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⁾ Les présentes informations pour le patient se basent sur le mode d'emploi suivant : | www.novatech.fr/pi/no121pi NO121-6 (STERITALC PF3) / NO123-6 (STERITALC F2/F4) |
|---|--|
| 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.novatech.fr/sscp/sscp121 |
| 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) : | 4063108STEBE |

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

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. Contactez votre médecin traitant si vous ressentez une ou plusieurs des affections suivantes : Douleur thoracique, fièvre, augmentation des difficultés respiratoires, troubles cardiovasculaires
- 3. 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.

4 Description du produit

4.1 Généralités

STERITALC est un talc stérile dont la taille des particules est contrôlée. STERITALC est soit déposé sous forme de poudre dans la cavité pleurale à l'aide d'une canule flexible et d'un pulvérisateur, soit injecté dans la cavité pleurale sous forme de suspension.

4.2 Matériaux susceptibles d'entrer en contact avec le patient

| Produit (partie) | Matériau | Personne de contact | Type de contact |
|--|--------------------|---------------------|---|
| Talc | 100 % talc | Patient | À chaque utilisation |
| Canule (uniquement pour STERITALC PF3) | 100 % polyéthylène | Patient | À chaque utilisation (uniquement dans le cadre de l'intervention) |

5 Utilisation conforme

5.1 Usage prévu

STERITALC est une poudre minérale non soluble qui est appliquée dans la cavité pleurale afin de permettre une pleurodèse permanente.

Application sous la forme d'une suspension (STERITALC F2/F4) ou d'un poudrage (STERITALC PF3 / STERITALC F2/F4). STERITALC PF3 SUPPLEMENT est destiné à être utilisé avec STERITALC PF3.

5.2 Groupes cibles de patients

Le produit est adapté aux groupes suivants :

- Adultes
- · Patients de tous sexes

5.3 Durée de vie prévue

Le concept de durée de vie du produit n'est pas applicable ici : Le produit déclenche une réaction inflammatoire qui produit l'effet souhaité. La présence continue du produit n'est pas pertinente pour la persistance de l'effet souhaité. La persistance de l'effet dépend de facteurs étrangers au produit tels que p. ex. l'évolution de la maladie.

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 :

- Fièvre
- Infection (empyème, infection de plaie)
- Complications respiratoires (insuffisance respiratoire, œdème pulmonaire, pneumonie, dyspnée)
- Complications cardiovasculaires (dysrythmie, infarctus du myocarde, hypotension, hypovolémie)
- Complications liées à l'intervention (hémorragie locale, emphysème sous-cutané)

STERITALC possède une taille de particules maîtrisée afin de minimiser le risque de pneumonie aigüe ou de SDRA (Syndrome de Détresse Respiratoire Aigüe).

7 Combinaison avec d'autres procédés

Ce produit est compatible avec l'IRM.

L'administration de talc déclenche une réaction inflammatoire. Cette réaction inflammatoire active la cascade de coagulation et entraîne ainsi une pleurodèse permanente. N'administrez aucun médicament anti-inflammatoire avant et après l'administration de talc car ces médicaments peuvent compromettre l'efficacité du traitement. Des interférences avec les tests de laboratoire sont possibles.

En cas de Tomographie par Émission de Positons (TEP) et de Tomographie Computérisée (TC), des diagnostics faussement positifs sont possibles (effet de longue durée).

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.

9 Mesures de suivi après le retrait du produit

Le produit est destiné à rester dans le corps.