



PUBLIÉ LE 16/02/2021 - MIS À JOUR LE 12/07/2023

Surveillance de l'implant de stérilisation définitive Essure

Essure est un dispositif médical implantable de stérilisation féminine définitive. Il a été commercialisé en France entre 2002 et 2013 par la société Conceptus, puis par la société Bayer Pharma AG jusqu'en août 2017. A la suite de signalements survenus lors de la pose et après la pose de l'implant, l'ANSM a mis en place une surveillance renforcée de ce dispositif en France.

Depuis août 2017 l'implant n'est plus utilisé en France et depuis fin 2018, il n'est plus commercialisé dans aucun pays.

Retour sur les actions menées avant cet arrêt de commercialisation, en France et à l'international, et état des lieux de la surveillance actuelle pour la sécurité des femmes porteuses d'implants Essure.

A DÉCOUVRIR DANS CE DOSSIER



À l'origine de la surveillance renforcée d'Essure par l'ANSM



Retour sur les dates clés de la surveillance renforcée en France et à l'international



Focus sur les actions de surveillance menées en France par l'ANSM



Registre national de pratiques Essure

- En lien avec ce dossier thématique



PUBLIÉ LE 18/09/2017

Information suite à l'arrêt de la commercialisation en France par la société Bayer Pharma AG du dispositif de stérilisation définitive Essure - Communiqué

SURVEILLANCE
MATÉRIOVIGILANCE



PUBLIÉ LE 04/08/2017

Le marquage CE de l'implant Essure est suspendu pour 3 mois - Communiqué

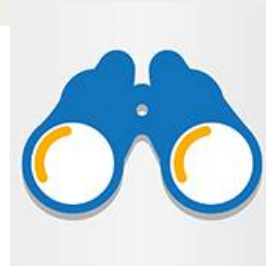
SURVEILLANCE
MATÉRIOVIGILANCE



PUBLIÉ LE 13/04/2017

Dispositif de stérilisation définitive Essure : Création d'un Comité Scientifique Spécialisé Temporaire - Communiqué

VIE DE L'AGENCE
INSTANCES



PUBLIÉ LE 27/04/2016

Information sur l'implant de stérilisation tubaire Essure

SURVEILLANCE
MATÉRIOVIGILANCE