



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