

Résumé des caractéristiques de sécurité et des performances cliniques

Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ/Control-IQ+ avec l'application mobile t:slim et la cartouche t:slim de 3 mL

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	1 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Table des matières

1.	IDEN	ITIFICATION DU DISPOSITIF ET INFORMATIONS GÉNÉRALES	3
2.	UTIL	ISATION PRÉVUE DU DISPOSITIF ET INDICATIONS, CONTRE-INDICATIONS ET POPULATIONS CIBLI	ES 4
3.	DESC	CRIPTION DU DISPOSITIF	5
	3.1.	VUE D'ENSEMBLE DU DISPOSITIF	
	3.2.	GÉNÉRATIONS PRÉCÉDENTES ET VARIANTES	_
	3.3.	DESCRIPTION DES ACCESSOIRES	
	3.4.	DESCRIPTION D'AUTRES DISPOSITIFS DESTINÉS À ÊTRE UTILISÉS EN COMBINAISON AVEC LE DISPOSITIF	6
4.	RISC	UES ET MISES EN GARDE	6
	4.1.	RISQUES RÉSIDUELS ET EFFETS INDÉSIRABLES	
	4.2.	MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	
	4.2.2		
	4.2.2	y y y y y y y y y y y y y y y y y y	
	4.3.	RÉSUMÉ DES MESURES CORRECTIVES DE SÉCURITÉ SUR LE TERRAIN	14
	4.3.1		
		technologie Control-IQ	14
	4.3.2	Mesures correctives de sécurité sur le terrain – Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ+	14
	4.3.3		
5.	RÉSU	JMÉ DE L'ÉVALUATION CLINIQUE ET DU SUIVI CLINIQUE APRÈS COMMERCIALISATION	15
	5.1.	RÉSUMÉ DES DONNÉES CLINIQUES RELATIVES À UN DISPOSITIF ÉQUIVALENT	15
	5.2.	RÉSUMÉ DES DONNÉES CLINIQUES	15
	5.3.	RÉSUMÉ DES DONNÉES CLINIQUES PROVENANT D'AUTRES SOURCES	48
	5.4.	RÉSUMÉ GÉNÉRAL DES PERFORMANCES CLINIQUES ET DES CARACTÉRISTIQUES DE SÉCURITÉ	
	5.5.	SUIVI CLINIQUE APRÈS COMMERCIALISATION EN COURS OU PRÉVU	49
6.	VUE	D'ENSEMBLE À L'INTENTION DES PATIENTS	56
	6.1.	CONTEXTE CLINIQUE DU DISPOSITIF	
	6.2.	SÉCURITÉ	
	6.3.	PROFIL SUGGÉRÉ ET FORMATION À L'INTENTION DES UTILISATEURS	
7.	RÉFÉ	RENCE AUX NORMES HARMONISÉES ET AUX SPÉCIFICATIONS COMMUNES APPLIQUÉES	61
8.	HIST	ORIQUE DES RÉVISIONS	63

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	2 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Ce résumé des caractéristiques de sécurité et des performances cliniques (RCSPC) est destiné à fournir au public un résumé actualisé des principaux aspects du dispositif en matière de caractéristiques de sécurité et de performances cliniques.

Le SSCP n'est pas destiné à remplacer le guide de l'utilisateur en tant que document principal pour garantir une utilisation sûre du dispositif, ni à fournir des suggestions diagnostiques ou thérapeutiques aux utilisateurs prévus ou aux patients.

Le résumé d'informations suivant est destiné aux professionnels de la santé :

1. Identification du dispositif et informations générales

Nom commercial du	Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ
dispositif	Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ+
	Application mobile Tandem t:slim
	Cartouche t:slim X2 de 3 ml
Nom et adresse du	Tandem Diabetes Care, Inc.
fabricant	12400 High Bluff Drive
	San Diego, CA 92130 ÉTATS-UNIS
Numéro d'enregistrement	US-MF-000031791
unique (SRN)	Down Nigotha talka VO constant alam talah October 10
IUD-ID unique	Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ : 0389152TF00098599U
	Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ+ : 0389152TF00098599U
	Application mobile Tandem t:slim de base : 0850018992TF-0011603KR
	Cartouche t:slim X2 de 3 mL de base : 0389152TF0009858CHN
Codes de la nomenclature européenne des dispositifs	Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ : Z1204021601 - INSTRUMENTS D'INJECTION D'INSULINE PORTABLES
médicaux	Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ+ : Z1204021601 - INSTRUMENTS D'INJECTION D'INSULINE PORTABLES
	Application mobile Tandem t:slim: Z12030382 - INSTRUMENTS D'INJECTION - ACCESSOIRES LOGICIELS
	Cartouche t:slim X2 de 3 mL : Z1204021685 - INSTRUMENTS DE MICRO-INJECTION PORTABLES - CONSOMMABLES
Classe/Règle de classification	Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ : Classe III d'après la règle 22
	Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ+ : Classe III d'après la règle 22
	Application mobile Tandem t:slim : Classe III d'après la règle d'application 3.3
	Cartouche t:slim X2 de 3 mL : Classe IIa selon la règle 2

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	3 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Année de délivrance du premier certificat CE	La pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+ a reçu le marquage CE en 2025.
	La pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ a reçu le marquage CE en 2019.
	La cartouche t:slim X2 de 3 mL a reçu le marquage CE en 2018.
	L'application mobile Tandem t:slim a reçu le marquage CE en 2023.
Représentant agréé	MDSS GmbH
	Schiffgraben 41
	Hannover 30175, Allemagne
	DE-AR-000005430
Organisme notifié	BSI Group Netherlands BV
•	NB 2797

2. Utilisation prévue du dispositif et indications, contre-indications et populations cibles

Utilisation prévue	La pompe à insuline t:slim X2 est destinée à l'administration sous-cutanée d'insuline, à des débits fixes et variables, pour la gestion du diabète sucré chez les personnes nécessitant de l'insuline. La pompe est capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des dispositifs compatibles connectés numériquement.
	La technologie Control-IQ est destinée à être utilisée avec un système de mesure continue du glucose (MCG) compatible et la pompe à insuline t:slim X2 pour augmenter, diminuer et interrompre automatiquement l'administration d'insuline basale en fonction des résultats de la MCG et des valeurs de glycémie prédites. Elle peut également administrer des bolus de correction lorsqu'il est prévu que la valeur de glycémie dépasse un seuil prédéfini.
	La technologie Control-IQ+ est destinée à être utilisée avec un système de mesure continue du glucose (MCG) compatible et la pompe à insuline t:slim X2 pour augmenter, diminuer et interrompre automatiquement l'administration d'insuline basale en fonction des résultats de la MCG et des valeurs de glycémie prédites. Elle peut également administrer des bolus de correction lorsqu'il est prévu que la valeur de glycémie dépasse un seuil prédéfini.
	L'application mobile Tandem t:slim est un accessoire destiné à être utilisé comme un dispositif logiciel connecté capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des pompes à insuline compatibles, notamment en recevant et en affichant des informations sur la pompe et en envoyant des commandes d'administration d'insuline à la pompe à insuline t:slim X2 connectée et compatible de l'utilisateur.
	La cartouche t:slim X2 de 3 ml est indiquée pour être utilisée avec le système t:slim X2 pour l'administration de perfusion sous-cutanée continue d'insuline (PSCI).

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	4 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Indications et populations cibles	Pour la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ :
	Les personnes atteintes de diabète sucré nécessitant de l'insuline, âgées de six ans ou plus, qui ont besoin d'une dose totale quotidienne d'insuline d'au moins 10 unités et qui pèsent au moins 25 kilogrammes.
	Pour la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+ :
	Les personnes atteintes de diabète sucré nécessitant de l'insuline, âgées de deux ans ou plus, qui ont besoin d'une dose totale quotidienne d'insuline d'au moins 5 unités et qui pèsent au moins 9 kilogrammes.
Contre-indications	Aucune.

3. Description du dispositif

3.1. Vue d'ensemble du dispositif

La pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ

La pompe à insuline t:slim X2 est destinée à l'administration sous-cutanée d'insuline, à des débits fixes et variables, pour la gestion du diabète sucré chez les personnes nécessitant de l'insuline. La pompe est capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des dispositifs compatibles connectés numériquement.

La technologie Control-IQ est destinée à être utilisée avec un système de mesure continue du glucose (MCG) compatible et la pompe à insuline t:slim X2 pour augmenter, diminuer et interrompre automatiquement l'administration d'insuline basale en fonction des résultats de la MCG et des valeurs de glycémie prédites. Elle peut également administrer des bolus de correction lorsqu'il est prévu que la valeur de glycémie dépasse un seuil prédéfini.

La pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+

La pompe à insuline t:slim X2 est destinée à l'administration sous-cutanée d'insuline, à des débits fixes et variables, pour la gestion du diabète sucré chez les personnes nécessitant de l'insuline. La pompe est capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des dispositifs compatibles connectés numériquement.

La technologie Control-IQ+ est destinée à être utilisée avec un système de mesure continue du glucose (MCG) compatible et la pompe à insuline t:slim X2 pour augmenter, diminuer et interrompre automatiquement l'administration d'insuline basale en fonction des résultats de la MCG et des valeurs de glycémie prédites. Elle peut également administrer des bolus de correction lorsqu'il est prévu que la valeur de glycémie dépasse un seuil prédéfini.

<u>L'application mobile Tandem t:slim, accessoire :</u>

L'application mobile Tandem t:slim X2 est un accessoire destiné à être utilisé en tant que dispositif logiciel connecté capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des pompes à insuline compatibles, notamment en recevant et en affichant des informations sur la pompe et en envoyant des commandes d'administration d'insuline à la pompe à insuline t:slim X2 connectée et compatible de l'utilisateur.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	5 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Cartouche t:slim X2 de 3 mL, accessoire :

La cartouche t:slim X2 de 3 ml est indiquée pour être utilisée avec le système t:slim X2 pour l'administration de perfusion sous-cutanée continue d'insuline (PSCI).

3.2. Générations précédentes et variantes

La technologie Control-IQ+, la version la plus récente de l'algorithme d'administration automatisée d'insuline de la pompe, permet une plage de poids et d'IQT plus large, en plus d'autres modifications visant à améliorer les performances pour les utilisateurs qui ont des débits basaux élevés par rapport à la version originale de la technologie Control-IQ. La technologie Control-IQ+ prend également en charge les débits basaux temporaires et les bolus prolongés pendant une période allant jusqu'à 8 heures avec Control-IQ+ active.

L'application mobile Tandem t:slim, à partir de la version 2.1.3, prend en charge les bolus depuis le téléphone. La version 2.1.3 et les versions suivantes jusqu'à la version actuelle comprennent des mises à jour mineures et des ajouts de fonctionnalités, notamment la prise en charge de nouveaux modèles de téléphones, qui n'ont pas d'impact sur les résultats cliniques. Toutes ces versions de l'application prennent en charge le bolus depuis le téléphone, les téléchargements automatiques vers le cloud et fonctionnent comme un écran secondaire.

3.3. Description des accessoires

En plus des composants principaux du dispositif décrits ci-dessus, le dispositif est destiné à être utilisé avec les accessoires suivants :

- Seringue de 3,0 ml et aiguille de remplissage.
- Adaptateur USB mural, câble USB pour charger la batterie interne de la pompe
- Boîtier de la pompe/clip

3.4. Description d'autres dispositifs destinés à être utilisés en combinaison avec le dispositif

Les dispositifs suivants sont destinés à être utilisés en combinaison avec la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ ou la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+ avec certains dispositifs disponibles sur le marché provenant d'autres fabricants :

- Cartouche t:slim X2 de 3 ml
- Application mobile Tandem t:slim
- Système de MCG

4. Risques et mises en garde

4.1. Risques résiduels et effets indésirables

Des données qualitatives sur les effets secondaires et les risques résiduels ont été identifiées grâce à des essais cliniques prospectifs randomisés portant sur la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ, la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+, la cartouche t:slim X2 de 3 mL et l'application mobile Tandem t:slim. Voir les **Figure 1**, **Figure 2**, **Figure 3**, **Figure 4 et Figure 5** pour une quantification de tous les risques associés à la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ et à la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+ à partir des essais cliniques pivots.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	6 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Les données suivantes représentent les performances cliniques de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ dans des études cliniques prospectives pivots. La première étude pivot (DCLP3, participants [N=168, CIQ=112, SAP=56]) incluait des participants âgés de ≥ 14 ans. Une deuxième étude pivot (DCLP5, N=101, CIQ=78, SAP=23) incluait des participants âgés de ≥ 6 ans à 13 ans. Une troisième étude pivot (PEDAP, N=102, CIQ=68, Standard Care=34) incluait des participants âgés de ≥ 2 à < 6 ans. Dans les deux premières études, la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ a été comparée au traitement par la pompe augmentée par capteur (SAP) seul (groupe témoin). Dans la troisième étude, la technologie Control-IQ a été comparée au traitement standard (SC), qui comprend des injections quotidiennes multiples (IQM) et l'utilisation d'une pompe.

L'essai PEDAP a été suivi d'une phase de prolongation de 3 mois au cours de laquelle tous les participants ont utilisé la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+. En outre, l'utilisation d'une dose élevée d'insuline avec la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+ a été évaluée chez 34 participants dans le cadre de l'essai à bras unique Higher-IQ. Tous les participants à ces études ont utilisé le système de MCG Dexcom G6.

	Nombre d'événements		
	Contrôle-IQ (n=112)	SAP (n=56)	
Nombre total d'événements indésirables	13	3	
Événements indésirables liés au dispositif à l'étude			
Cétose (défaillance de site de perfusion)	3	0	
Hyperglycémie (défaillance de site de perfusion)	4	2	
Hyperglycémie (cartouche défectueuse)	1	0	
Acidocétose diabétique (défaillance du dispositif de perfusion)	1	0	
Effets indésirables non liés à un dispositif à l'étude			
Hyperglycémie (erreur de l'utilisateur)	3	0	
Hyperglycémie (infection respiratoire)	0	1	
Pontage coronarien	1	0	
Otite externe	1	0	
Commotion cérébrale	1	0	

Figure 1 Types et nombre d'événements indésirables du DCLP3 par groupe de traitement

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	7 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



		Nombre d'év	vénements
		Contrôle-IQ (n=78)	SAP (n=23)
lombre total d'événements indésirables		16	3
vénements indésirables liés au dispositif à l'	étude		
Cétose (défaillance de site de per	fusion)	8	0
Abcès au niveau du capteur (capt	eur de MCG)	0	2
Hyperglycémie (cartouche défect	ueuse)	1	0
Effets indésirables non liés à un dispositif à l'	étude		
Hypoglycémie (erreur de l'utilisat	eur)	1	0
Cétose (erreur de l'utilisateur)		2	1
Cétose (gastro-entérite)		1	0
Hyperglycémie (erreur de l'utilisa	teur)	2	0
Excès d'administration accidente (erreur de l'utilisateur)*	lle d'insuline	1	0

Figure 2 Types et nombre d'événements indésirables du DCLP5 par groupe de traitement

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	8 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



		Nombre d'événements	
		Contrôle-IQ (n=68)	SC (n=34)
Nombre total d	événements indésirables	71	14
Événements d'	hypoglycémie sévère (HS)*	2	1
Événements lié	s à l'acidocétose diabétique (ACD)†	1	0
Autres événem	ents indésirables graves [*] (EIG)	0	1
Autres événem	ents indésirables N Événements/N Participants	68/40	12/9
	erglycémie avec ou sans cétose liée au positif à l'étude	39/26	0
	erglycémie avec ou sans cétose non liée au positif à l'étude	12/9	8/7
Нур	oglycémie (sans gravité)	2/2	0/0
Brû	lures	1/1	0/0
cov	/ID-19	3/3	0/0
Chu	te	1/1	0/0
Frac	ture du doigt	1/1	0/0
Gas	tro-entérite	2/2	2/2
Hén	naturie	1/1	0/0
Saig	nement au niveau du site du dispositif médical	1/1	0/0
Infe	ction de la peau	3/2	0/0
Mala	adie de la gorge à streptocoques	1/1	0/0
Infe	ction des voies respiratoires supérieures	1/1	0/0
Von	nissements	0/0	2/1

^{*}Un épisode d'hypoglycémie sévère est défini comme un épisode d'hypoglycémie qui a) a nécessité l'assistance d'une autre personne en raison d'un état de conscience altéré, et b) a nécessité qu'une autre personne administre activement des hydrates de carbone, du glucagon ou d'autres mesures de réanimation.

Figure 3 Types et nombre d'événements indésirables du PEDAP par groupe de traitement

 $^{^\}dagger$ Épisodes d'ACD répondant aux critères du DCCT.

[‡]Un participant du groupe SC a été hospitalisé pour une crise d'asthme.



	Nombre d'	Nombre d'événements	
	CLC-CLC (n=63)	SC-CLC (n=33)	
Nombre total d'événements indésirables	46	29	
Épisodes d'hypoglycémie sévère (HS)* N Événements/N Participants	2/2	0/0	
Autres événements indésirables graves†(EIG) N Événements/N Participants	1/1	0/0	
Autres événements indésirables N Événements/N Participants	43/34	29/16	
Hyperglycémie avec ou sans cétose liée au dispositif à l'étude	20/18	8/8	
Hyperglycémie avec ou sans cétose non liée au dispositif à l'étude	10/8	12/4	
Hypoglycémie (sans gravité)	1/1	0/0	
Allergie no spécifiée	1/1	0/0	
Cellulite	0.0	1/1	
COVID-19	3/3	0/0	
Fièvre	0/0	1/1	
Gastro-entérite	2/2	2/2	
Traumatisme crânien	0/0	1/1	
Grippe	1/1	0/0	
Lacération	0/0	1/1	
Pneumonie	1/1	0/0	
Infection cutanée	1/1	2/2	
Infection des voies respiratoires supérieures	1/1	0/0	
Syndrome viral	1/1	0/0	
Vomissements	1/1	1/1	

^{*}Un épisode d'hypoglycémie sévère est défini comme un épisode d'hypoglycémie qui a) a nécessité l'assistance d'une autre personne en raison d'un état de conscience altéré, et b) a nécessité qu'une autre personne administre activement des hydrates de carbone, du glucagon ou d'autres mesures de réanimation.

Figure 4 Types et nombre d'événements indésirables de la phase de prolongation du PEDAP par groupe de traitement

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	10 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	

 $^{^\}dagger Un$ participant du groupe CLC-CLC a été hospitalisé pour des douleurs musculaires.



		Nombre d'événements
		Tous les participants ont utilisé Control-IC
Nombre to	otal d'événements indésirables	38
Épisodes	d'hypoglycémie sévère (HS)*	0
Épisodes	d'acidocétose diabétique (ACD) [†]	0
Autres év	énements indésirables graves [*] (EIG)	1
Autres éve	énements indésirables N Événements/N Participants	37/18
	Hyperglycémie avec ou sans cétose liée au dispositif à l'étude	1/1
	Hyperglycémie avec ou sans cétose non liée au dispositif à l'étude	0/0
	Bronchite	1/1
	Maladie rénale chronique	1/1
	Toux	1/1
	COVID-19	2/2
	Dyslipidémie	1/1
	Hypertension artérielle	1/1
	Grippe	3/3
	Entorse de ligament	1/1
	Migraine	1/1
	Myalgie	1/1
	Nausées/Vomissements	2/2
	Douleur oropharyngée	1/1
	Otite externe	1/1
	Otite moyenne	2/2

Figure 5 Types et nombre d'événements indésirables de Higher-IQ

Comment les risques potentiels ont été contrôlés ou gérés

Les risques ont été contrôlés et gérés à travers la conception du dispositif, l'étiquetage et la formation des patients.

Risques résiduels et effets indésirables

De nombreux risques sont communs à l'insulinothérapie en général. L'utilisation des dispositifs présente des risques supplémentaires. Les risques résiduels liés à l'utilisation des dispositifs sont les suivants :

- Hypoglycémie due à une administration excessive d'insuline.
- Hyperglycémie et cétose pouvant entraîner une acidocétose diabétique.
- Infection et signes d'infection, notamment le saignement, la douleur et l'irritation cutanée, y compris les rougeurs, au site de la perfusion d'insuline.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	11 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



 Réaction allergique ou irritation cutanée due à l'allergie ou à la sensibilité du patient à l'adhésif du dispositif de perfusion utilisée avec le dispositif ou irritation cutanée due au fait que la peau du patient sensible ou facilement irritable.

Tandem Diabetes Care Inc. recueille continuellement des données de surveillance après la commercialisation afin de garantir la sécurité et les performances continues du dispositif. L'étude d'observation Control-IQ a évalué ces risques, ainsi que la sécurité et l'efficacité du dispositif dans un contexte réel.

4.2. Mises en garde et précautions

Vous trouverez ci-dessous une liste de mises en garde et de précautions importantes. Consultez le guide de l'utilisateur pour obtenir la liste complète des mises en garde et précautions.

4.2.1. Résumé des mises en garde et précautions à l'intention des patients*.

- La technologie Control-IQ+ ne doit pas être utilisée chez les enfants âgés de moins de deux ans. Control-IQ+ ne doit pas non plus être utilisée chez les patients qui ont besoin d'une dose totale quotidienne d'insuline inférieure à 5 unités par jour et ne doit pas être utilisée par les personnes qui pèsent moins de 9 kilogrammes (20 livres), car il s'agit des valeurs minimales requises pour le fonctionnement de Control-IQ+ en toute sécurité.
- Soyez TOUJOURS prêt à injecter l'insuline à l'aide d'une autre méthode si l'administration est interrompue pour quelque raison que ce soit. Votre pompe est conçue pour administrer de l'insuline de manière fiable, mais comme elle n'utilise que de l'insuline à action rapide, vous n'aurez pas d'insuline à action prolongée dans votre corps. L'absence d'une autre méthode d'administration de l'insuline peut entraîner une glycémie très élevée ou une acidocétose diabétique (ACD).
- Ne remplissez JAMAIS votre tubulure lorsque votre dispositif de perfusion est connecté à votre corps. Vérifiez toujours que le dispositif de perfusion est déconnecté de votre corps avant de changer la cartouche ou de remplir la tubulure. Le fait de ne pas déconnecter le dispositif de perfusion du corps avant de changer la cartouche ou de remplir la tubulure peut donner lieu à une administration excessive d'insuline. Cela peut provoquer des épisodes d'hypoglycémie (glycémie basse).
- NE commencez PAS à utiliser votre pompe ou l'application mobile Tandem t:slim avant d'avoir lu le guide de l'utilisateur. Le non-respect des instructions de ce guide de l'utilisateur peut entraîner une administration excessive ou insuffisante d'insuline. Cela peut donner lieu à des épisodes d'hypoglycémie (glycémie basse) ou d'hyperglycémie (glycémie élevée). Si vous avez des questions ou si vous avez besoin de précisions sur l'utilisation de votre pompe, demandez à votre prestataire de soins de santé ou appelez le service client de votre région.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	12 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



- NE commencez PAS à utiliser votre pompe avant d'avoir reçu une formation appropriée sur son utilisation par un formateur certifié ou par le biais des supports de formation disponibles en ligne si vous mettez à jour votre pompe.
- Consultez votre prestataire de soins de santé pour connaître vos besoins individuels en matière de formation à l'utilisation de la pompe. Le fait de ne pas suivre la formation nécessaire à l'utilisation de votre pompe peut entraîner des blessures graves, voire mortelles.
- Utilisez UNIQUEMENT les analogues de l'insuline U-100 qui ont été testés et jugés compatibles avec la pompe indiquée dans le Guide de l'utilisateur, section 1.7 Insulines compatibles. L'utilisation d'insuline plus ou moins concentrée peut entraîner une administration excessive ou insuffisante d'insuline. Cela peut donner lieu à des épisodes d'hypoglycémie (glycémie basse) ou d'hyperglycémie (glycémie élevée).
- Pour les patients qui ne gèrent pas eux-mêmes leur maladie, la fonction de code PIN de sécurité doit TOUJOURS être activée lorsque la pompe n'est pas utilisée par un soignant. La fonction de code PIN de sécurité est destinée à empêcher toute pression involontaire sur l'écran ou sur un bouton qui pourrait entraîner une administration d'insuline ou une modification des réglages de la pompe. Ces modifications peuvent éventuellement entraîner des épisodes d'hypoglycémie (glycémie basse) ou d'hyperglycémie (glycémie élevée). Consulter le Guide de l'utilisateur, section 5.14 Activer ou désactiver le code PIN de sécurité pour plus de détails sur l'activation de la fonction de code PIN de sécurité.
- Pour les patients dont l'administration d'insuline est gérée par un soignant, désactivez TOUJOURS la fonctionnalité de bolus rapide afin d'éviter l'administration involontaire d'un bolus. Si le code PIN de sécurité est activé, la fonctionnalité de bolus rapide est automatiquement désactivée. Le fait d'appuyer par inadvertance sur l'écran ou sur un bouton, ou de manipuler la pompe à insuline risque d'entraîner une administration d'insuline excessive ou insuffisante. Cela peut donner lieu à des épisodes d'hypoglycémie (glycémie basse) ou d'hyperglycémie (glycémie élevée). Voir le Guide de l'utilisateur, section 5.14 Activer ou désactiver le code PIN de sécurité pour plus de détails sur la désactivation de la fonction de code PIN de sécurité.

*Remarque : se reporter au Guide de l'utilisateur pour toutes les mises en garde et précautions. Le résumé ci-dessus répertorie les mises en garde les plus pertinentes en fonction des risques pour les patients à partir des preuves disponibles.

4.2.2. Mises en garde et précautions à l'intention des professionnels de la santé

Consultez le résumé des mises en garde et précautions ci-dessus. Pour une liste complète des mises en garde et des précautions, reportez-vous au Guide de l'utilisateur.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	13 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



4.3. Résumé des mesures correctives de sécurité sur le terrain

4.3.1. Mesures correctives de sécurité sur le terrain – Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ

Voici une liste récapitulative des mesures correctives de sécurité sur le terrain pour la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ :

Sujet : Rappel concernant la pompe à insuline – les patients âgés de moins de 6 ans

Type de mesure sur le terrain : Avis de sécurité

Zone(s) géographique(s): France Date de lancement: 17 janv. 2022

Sujet: Réglage du débit basal

Type de mesure sur le terrain : Avis de sécurité Zone(s) géographique(s) : mondiale - hors États-Unis

Date de lancement : 23 févr. 2022

Sujet: Lancement du logiciel X.6

Type de mesure sur le terrain : Avis de correction sur le terrain (États-Unis), Avis de

sécurité (hors États-Unis)

Zone(s) géographique(s) : mondiale Date de lancement : 22 mai 2022

Sujet : remplissage de la tubulure pendant qu'elle est connectée

Type de mesure sur le terrain : Avis de sécurité

Zone(s) géographique(s) : France Date de lancement : 02 déc 2024

4.3.2. Mesures correctives de sécurité sur le terrain – Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ+

Voici une liste récapitulative des mesures correctives de sécurité sur le terrain pour la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ :

Sujet: Interpolation incorrecte de CIQ+

Type de mesure sur le terrain : Avis de correction sur le terrain

Zone(s) géographique(s) : États-Unis Date de lancement : 3 mars 2025

4.3.3. Mesures correctives de sécurité sur le terrain - Application mobile Tandem t:slim

Voici une liste récapitulative des mesures correctives de sécurité sur le terrain pour l'application mobile Tandem t:slim :

<u>Sujet</u> : Plantage de l'application mobile plantage entraînant l'épuisement de la batterie de la pompe

Type de mesure sur le terrain : Avis de correction sur le terrain (États-Unis)

Zone(s) géographique(s) : États-Unis Date de lancement : 26 mars 2024

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	14 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



5. Résumé de l'évaluation clinique et du suivi clinique après commercialisation

5.1. Résumé des données cliniques relatives à un dispositif équivalent

La pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ, la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+, l'application mobile Tandem t:slim et la cartouche t:slim X2 de 3 mL ont été évaluées sur la base d'études cliniques prospectives randomisées et d'études à bras unique. Bien qu'il existe des dispositifs équivalents, l'équivalence n'est pas revendiquée.

5.2. Résumé des données cliniques

Tableau 1. Résumé de l'essai international en boucle fermée sur le diabète (iDCL) : acceptation clinique du pancréas artificiel, une étude pivot de t:slim X2 avec la technologie Control-IQ

Control-IQ	
Étude	L'essai international en boucle fermée sur le diabète (iDCL) : acceptation clinique du pancréas artificiel, une étude pivot de t:slim X2 avec la technologie Control-IQ (identifiant clinicaltrials.gov : NCT03563313)
Dispositif objet de l'étude	Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ, cartouche t:slim X2 de 3 mL
Utilisation prévue du dispositif	La pompe à insuline t:slim X2 est destinée à l'administration sous-cutanée d'insuline, à des débits fixes et variables, pour la gestion du diabète sucré chez les personnes nécessitant de l'insuline. La pompe est capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des dispositifs compatibles connectés numériquement.
	La technologie Control-IQ est destinée à être utilisée avec un système de mesure continue du glucose (MCG) compatible et la pompe à insuline t:slim X2 pour augmenter, diminuer et interrompre automatiquement l'administration d'insuline basale en fonction des résultats de la MCG et des valeurs de glycémie prédites. Elle peut également administrer des bolus de correction lorsqu'il est prévu que la valeur de glycémie dépasse un seuil prédéfini.
	La cartouche t:slim X2 de 3 mL est indiquée pour être utilisée avec le système t:slim X2 pour l'administration de perfusion sous-cutanée continue d'insuline (PSCI).
Objectif de l'étude	Évaluer l'efficacité et la sécurité de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ dans le cadre d'un vaste essai contrôlé randomisé.
Conception de l'étude	Étude prospective randomisée multicentrique
Critères	Critère d'évaluation principal de l'efficacité
d'évaluation	Temps passé dans l'intervalle cible de 70-180 mg/dl mesuré par le système de
principaux et	MCG dans le groupe CLC par rapport au groupe SAP
secondaires	Critères d'évaluation secondaires de l'efficacité
	Pourcentage de temps mesuré par le système de MCG au-dessus
	de 180 mg/dl
	Glucose moyen mesuré par le système de MCG
	HbA1c à 26 semaines

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	15 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



	Doursentage de tempe moduré per le quetème de MCC en desecue de 70 mar/di
	Pourcentage de temps mesuré par le système de MCG en-dessous de 70 mg/dl
	Pourcentage de temps mesuré par le système de MCG en-dessous de 54 mg/dl
	Autres critères d'évaluation secondaires de l'efficacité (considérés comme
	<u>exploratoires)</u> :
	Mesuré par le système de MCG :
	Pourcentage de temps dans l'intervalle 70-140 mg/dl
	Variabilité du glucose mesurée par le coefficient de variation (CV)
	Variabilité du glucose mesurée à l'aide de l'écart-type (ET)
	Pourcentage de temps < 60 mg/dl
	Indice glycémique bas
	1, 0, 1
	Épisodes d'hypoglycémie (définis comme une glycémie < 70 mg/dl pendant au
	moins 15 minutes consécutives)
	Pourcentage de temps > 250 mg/dl
	Pourcentage de temps > 300 mg/dl
	Indice glycémique élevé
	HbA1c:
	HbA1c < 7,0 % à 26 semaines
	HbA1c < 7,5 % à 26 semaines
	Amélioration du taux d'HbA1c entre le début et la 26e semaine > 0,5 %
	Amélioration du taux d'hbA1c entre le début et la 26e semaine > 0,5 % Amélioration du taux d'HbA1c entre le début et la 26e semaine > 1,0 %
	Amélioration relative du taux d'HbA1c entre le début et la 26e semaine > 10 %
	Amélioration du taux d'HbA1c entre le début et la 26e semaine > 1,0 % ou taux
	d'HbA1c < 7,0 % à la 26e semaine
	<u>Questionnaires</u>
	Enquête sur la peur de l'hypoglycémie (HFS-II) – score total et sous-échelles
	Échelle de l'évitement de l'hyperglycémie – score total et sous-échelles
	Échelle de détresse du diabète – score total et sous-échelles
	Échelle de confiance en la gestion de l'hyperglycémie – score total
	Scores de sensibilisation à l'hypoglycémie de Clarke
	Résultats de l'enquête INSPIRE
	Échelle de mesure de l'utilisabilité du système (System Usability Scale, SUS)
Ouit \ n = =	
Critères	Diagnostic clinique, basé sur l'évaluation de l'investigateur, du diabète de
d'inclusion	type 1 pour au moins 1 an et l'utilisation d'insuline depuis au moins 1 an.
	2. Connaissance et utilisation d'un rapport insuline/glucides pour les bolus de
	repas.
	3. Âge ≥ 14 ans.
	4. Pour les femmes, ne pas être actuellement enceinte (si la femme est
	sexuellement active, doit accepter d'utiliser une forme de contraception pour
	prévenir la grossesse pendant la durée de l'étude. Un test de grossesse
	sanguin ou urinaire négatif sera exigé pour toutes les femmes en âge de
	procréer. Les participantes qui tombent enceintes seront exclues de l'étude. De
	même, les participantes qui manifestent l'intention de tomber enceintes
	pendant la durée de l'étude seront exclues).
	5. Les participants âgés de < 18 ans doivent habiter avec un ou plusieurs
	parents/tuteurs légaux qui connaissent les procédures d'urgence en cas
	d'hypoglycémie sévère et sont capables de contacter le sujet en cas d'urgence.
	6. Volonté d'interrompre l'utilisation de tout système de MCG personnel
	pendant la durée de l'essai clinique, une fois que le système de MCG de
	l'étude est utilisé.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	16 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



	Acidocétose diabétique (ACD) Hyperglycémie sans cétose Commotion cérébrale Otite externe Pontage coronarien Total	- - - - -	1 1 1 1 1	2 - - - - 2			
	Acidocétose diabétique (ACD) Hyperglycémie sans cétose Commotion cérébrale Otite externe	- - - -	1 1 1 1	2			
	Acidocétose diabétique (ACD) Hyperglycémie sans cétose Commotion cérébrale	- - -	1 1 1	2			
	Acidocétose diabétique (ACD) Hyperglycémie sans cétose	-	1	2 -			
	Acidocétose diabétique (ACD)	-	1	2 -			
			1	2			
		1 1	14	2			
	Hyperglycémie avec cétose	1	12				
indésirables			CLC	SAP			
événements		randomisation	randomis	ation			
secondaires ou		Avant la	Après la				
Effets							
	simultanément l'hémoglobine glyquée su	ır une période de 2	26 semaines).			
	réduisant à la fois l'hyperglycémie et l'hy	. • •					
cliniques	s'est avérée sûre et efficace, augmentar			alle cible,			
Avantages	L'utilisation de la pompe à insuline t:slim						
	une pompe à insuline augmentée par ca						
l'étude	avec la pompe à insuline t:slim X2 avec	•		parée à			
Méthodes de	Étude clinique randomisée avec une ran						
l'étude	avec une moyenne d'âge de 33 ans.						
Population de	Les femmes représentaient 50 % des sujets. L'âge variait de 14 à 71 ans						
sujets recrutés	1						
Nombre de	Recrutement de 170 sujets au total avec	randomisation de	108 sujets.				
Namahua da	de l'essai clinique.		100 00:-1-				
	membre de la famille de premier degré directement impliqué dans la conduite						
	qu'investigateur, coordinateur, etc.) ; ou avoir un premier contact avec un						
	_	également de manière directe à la conduite de l'essai clinique (en tant					
	avoir un supérieur hiérarchique direct su						
	LLC, ou avoir des membres de sa famille						
	5. Être employé par Tandem Diabetes C						
	l'inscription à l'étude ou pendant le dérou			1!			
	4. Participation à un autre essai pharmac			oment de			
	un risque pour le participant ou l'étude.		:4: £	- I I			
	3. État qui, de l'avis de l'investigateur ou	de la personne de	esignee, pré	senterait			
	2. Hémophilie ou tout autre trouble de la	•	alamás ssrí	t!t			
	de la DPP-4, les inhibiteurs du SGLT-2,	,					
u exclusion	que la metformine (y compris les agonist			inditents			
d'exclusion				•			
Critères	Utilisation concomitante d'un traitement	nt hypoglycómicst	non inculini	aue outro			
	insulinique pendant la durée de l'essai.						
	11. Volonté de ne pas commencer de no	,	•	iant non-			
	10. Dose totale quotidienne d'insuline (D	TQ) d'au moins 10) U/iour				
	ou aspart (Novolog) pendant l'étude.	and add modified	gao nopio (i	.amaiog)			
	n'est pas déjà le cas, et de n'utiliser auci						
	9. Volonté de passer à l'insuline lispro (H		t (Novoloa) :	si ce			
	de l'étude et est capable d'adhérer au pr						
	8. Conviction de l'investigateur que le pa		er tous les d	dispositifs			
	l'attribution à participer à un groupe SAP		,				
	7. Volonté d'utiliser une pompe à insuline standard pendant l'étude, sans ajustement automatique de l'insuline en fonction du taux de glucose, lors de						
!	Lauretamant automatique de l'inculine en		alucaca la	arc do			

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	17 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Avantages et risques à long terme	Les avantages et les risques à long terme n'ont pas été évalués dans le cadre de cette étude.					
Limitations de l'étude	Il y a eu davantage de contacts non-planifiés dans le groupe en boucle fermée, ce qui a été attribué à l'utilisation d'un dispositif sous étude. Les pompes à insuline utilisées par le groupe de contrôle n'étaient pas dotées d'une fonction permettant d'interrompre l'injection de l'insuline en cas d'hypoglycémie prévue, fonction qui est désormais disponible pour certaines pompes et dont il a été démontré qu'elle réduisait le taux d'hypoglycémies mesurées par les systèmes de mesure continue du glucose.					
Déficience de				Г -		
dispositif ou remplacements		Groupe de CLC	traitement	Groupe de tra SAP	aitement	
de dispositif pour des raisons de		Control-IQ	Dexcom G6	Pompe SAP	Dexcom G6	
sécurité et/ou de performance	Problème de connectivité	82	2	-	-	
	Défaillance d'un composant nécessitant un remplacement	17	9	1	1	
	Message d'erreur/alerte inapproprié(e)	28	4	-	1	
	Défaillance d'un composant nécessitant une réinitialisation/un redémarrage	6	-	-	-	
	Comportement inapproprié lié à la calibration	1	2	-	-	
	Interface bloquée/non-réactive	2	-	-	-	
	Message d'erreur inconnue / alerte	1	-	-	-	
	Total	137	17	1	2	

Tableau 2. Résumé de l'essai international en boucle fermée sur le diabète (iDCL) : acceptation clinique du pancréas artificiel, phase de prolongation A de l'étude pivot de t:slim X2 avec la technologie Control-IQ

Étude	L'essai international en boucle fermée sur le diabète (iDCL) : acceptation clinique du pancréas artificiel, phase de prolongation A de l'étude pivot de t:slim X2 avec la technologie Control-IQ (identifiant clinicaltrials.gov : NCT03563313)
Dispositif objet de l'étude	Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ, cartouche t:slim X2 de 3 mL

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	18 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Utilisation prévue du dispositif	La pompe à insuline t:slim X2 est destinée à l'administration sous-cutanée d'insuline, à des débits fixes et variables, pour la gestion du diabète sucré chez les personnes nécessitant de l'insuline. La pompe est capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des dispositifs compatibles connectés numériquement.
	La technologie Control-IQ est destinée à être utilisée avec un système de mesure continue du glucose (MCG) compatible et la pompe à insuline t:slim X2 pour augmenter, diminuer et interrompre automatiquement l'administration d'insuline basale en fonction des résultats de la MCG et des valeurs de glycémie prédites. Elle peut également administrer des bolus de correction lorsqu'il est prévu que la valeur de glycémie dépasse un seuil prédéfini.
	La cartouche t:slim X2 de 3 mL est indiquée pour être utilisée avec le système t:slim X2 pour l'administration de perfusion sous-cutanée continue d'insuline (PSCI).
Objectif de l'étude	1) Parmi les sujets qui ont utilisé Control-IQ dans l'essai contrôlé randomisé initial, pour comparer l'utilisation continue de Control-IQ pendant 3 mois et le passage à Basal-IQ (APH) pendant 3 mois, et 2) Parmi les sujets ayant utilisé le SAP dans l'essai contrôlé randomisé initial, pour
	obtenir des données supplémentaires sur la sécurité en commençant l'utilisation de Control-IQ dans le cadre d'une étude d'observation pendant 3 mois.
Conception de l'étude	Étude prospective multicentrique à bras unique
Critères d'évaluation principaux et secondaires	Critère d'évaluation principal de l'efficacité temps passé dans l'intervalle cible de 70-180 mg/dl mesuré par le système de MCG dans le groupe CLC par rapport au groupe APH sur 3 mois. Pour l'étude d'observation chez les sujets qui ont utilisé le SAP pendant l'essai contrôlé randomisé initial, puis sont passés à Control-IQ pendant 3 mois, les résultats en matière de sécurité sont primordiaux. Mesures supplémentaires des résultats Mesuré par le système de MCG: Contrôle général et hyperglycémie Pourcentage de temps dans l'intervalle 70-180 mg/dl Pourcentage de temps > 180 mg/dl Glycémie moyenne Pourcentage de temps > 250 mg/dl Pourcentage de temps > 300 mg/dl Indice glycémique élevé Pourcentage de temps dans l'intervalle 70-140 mg/dl Hypoglycémie % < 70 mg/dl % < 54 mg/dl
	% < 60 mg/dl Indice glycémique bas Épisodes d'hypoglycémie (définis comme une glycémie < 70 mg/dl pendant au moins 15 minutes consécutives) Variabilité de la glycémie Coefficient de variation (CV)

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	19 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



	
	Écart-type
	HbA1c:
	HbA1c à 13 semaines
	HbA1c < 7,0 % à 13 semaines
	HbA1c < 7,5 % à 13 semaines
	Amélioration du taux d'HbA1c entre le début et la 13e semaine > 0,5 % Amélioration du taux d'HbA1c entre le début et la 13e semaine > 1,0 %
	Amélioration du taux d'AbA1c entre le début et la 13e semaine > 1,0 % Amélioration relative du taux d'HbA1c entre le début et la 13e semaine > 10 %
	Amélioration du taux d'HbA1c entre le début et la 13e semaine > 1,0 % ou HbA1c
	< 7,0 % à la 13e semaine
	Autres critères d'évaluation
	Questionnaires
	Enquête sur la peur de l'hypoglycémie (HFS-II) – score total, sous-échelles
	Échelle de l'évitement de l'hyperglycémie – score total et sous-échelles
	Échelle de détresse du diabète – score total et sous-échelles
	Échelle de confiance en la gestion de l'hyperglycémie – score total
	Scores de sensibilisation à l'hypoglycémie de Clarke
	Résultats de l'enquête INSPIRE
	Échelle de mesure de l'utilisabilité du système (System Usability Scale, SUS)
	Enquête sur l'acceptation des technologies
	Questionnaire sur les résultats du rapport du patient de Control-IQ
Critères	1. Achèvement réussi de l'essai contrôlé randomisé de 6 mois dans les 14 jours
d'inclusion	précédents.
	2. Pour les femmes, pas de grossesse connue à ce jour.
	Pour les femmes sexuellement actives, les sujets ont accepté d'utiliser une forme
	de contraception pour éviter une grossesse pendant leur participation à l'étude. Un test de grossesse urinaire négatif était exigé pour toutes les femmes en âge de
	procréer. Les participantes qui sont tombées enceintes ont été exclues de l'étude
	(aucune participante n'est tombée enceinte pendant le déroulement de l'étude).
	3. Les participants âgés de < 18 ans, habitant avec un ou plusieurs parents/tuteurs
	légaux qui connaissent les procédures d'urgence en cas d'hypoglycémie sévère et
	sont capables de contacter le sujet en cas d'urgence.
	4. Volonté de ne pas utiliser de système de MCG personnel pendant la durée
	de l'étude.
	5. Conviction de l'investigateur de la capacité du participant d'utiliser avec succès
	tous les dispositifs de l'étude et de sa capacité d'adhérer au protocole.
	6. Volonté d'utiliser uniquement l'insuline Lispro (Humalog) ou Aspart (Novolog),
	et de ne pas utiliser d'autres insulines pendant l'étude.
	7. Volonté de ne pas commencer un nouveau traitement hypoglycémiant non
Onit > no -	insulinique pendant la durée de l'essai.
Critères	1. Non achèvement avec succès de l'essai contrôlé randomisé initial de 6 mois
d'exclusion	dans les 14 jours précédents. 2. Utilisation concomitante d'un traitement hypoglycémiant non insulinique autre
	que la metformine (y compris les agonistes du GLP-1, le Symlin, les inhibiteurs de
	la DPP-4, les inhibiteurs du SGLT-2, les sulfonylurées).
	3. Hémophilie ou tout autre trouble de la coagulation.
	4. État qui, de l'avis de l'investigateur ou de la personne désignée, présenterait un
	risque pour le participant ou l'étude.
	5. Participation à un autre essai pharmaceutique ou de dispositif au moment de
	l'inscription à l'étude ou pendant le déroulement de celle-ci.
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	20 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



	6. Être employé par Tandem Diabetes Care, ou avoir des membres de sa famille proche e un supérieur hiérarchique direct sur le lieu de manière directe à la conduite de l'essai clinic coordinateur, etc.); ou avoir un premier cont premier degré directement impliqué dans la conduite de l'essai clinic coordinateur, etc.)	employés e travail qu lue (en tar act avec u	par ces socié ui participe ég nt qu'investiga un membre de	tés, ou avoir alement de ateur, e la famille de
Nombre de sujets recrutés	164 sujets			
Population de l'étude	Âge (moyenne ± ET) : 33 ± 16 ans Sexe (% de femmes) : 50 % de femmes			
Méthodes de l'étude	Étude de prolongation de 13 semaines pour contrôlé randomisé (ECR; DCLP3) précéder rapport à la pompe augmentée d'un capteur pompe augmentée par capteur (SAP) de l'es utilisé Control-IQ au cours de l'étude de prolo Control-IQ de l'essai contrôlé randomisé initirandomisée 1:1 pour continuer l'utilisation de (système Tandem d'arrêt prédictive avant hy	nt de 6 mo (SAP). Le sai contrô ongation. l al ont été c Control-l	ois sur le Cont es sujets du gr olé randomisé Les sujets du répartis de m Q ou passer a	trol-IQ par roupe de la initial ont groupe anière
Avantages cliniques	L'utilisation de la pompe à insuline t:slim X2 avérée sûre et efficace au cours de l'essai cl donné des résultats durables tout au long de 13 semaines.	avec la te inique ran	chnologie Cor domisé initial	de 6 mois et a
Effets secondaires ou événements		CLC- CLC N=54	CLC-APH N=55	SAP- CLC N=55
indésirables	Épisodes d'hypoglycémie sévère Épisodes d'acidocétose diabétique Événements indésirables graves liés au	0 0 0	0 0	0 0
	dispositif à l'étude Autres événements indésirables graves	0	0	0
	Épisodes d'hyperglycémie/de cétose sans ACD	0	3	2
	Total	0	3	2
Avantages et risques à long terme	Les avantages et les risques à long terme n'e cette étude.	•	é évalués dar	ns le cadre de
Limitations de l'étude	Aucune limite n'a été signalée pour cette étu	de		

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	21 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Déficience								
de dispositif ou remplace-		Groupe traiteme CLC		Group CLC-A	e de traiten APH	nent	Groupe traiteme CLC	de ent CLC-
ments de		Control-	Dexcom	Basal-	Dexcom	Autre		Dexcom
dispositif		IQ	G6	IQ	G6	AdiiC	IQ	G6
pour des raisons de	Problème de connectivité			1				
sécurité et/ou de	Défaillance d'un							
performance	composant nécessitant un remplacement	2	1	9	2		1	3
	Défaillance du dispositif de perfusion			1		1	1	
	Défaillance d'un composant nécessitant une réinitialisation/ un redémarrage	1		10			3	
	Épuisement imprévu de la batterie						1	
	Interface bloquée/non- réactive			1				
	Dysfonction- nement nécessitant un correctif logiciel	1					1	
	Erreur de l'utilisateur						1	
	Total	137	17	1	2			

Tableau 3. Résumé de l'essai international en boucle fermée sur le diabète (iDCL) : acceptation clinique du pancréas artificiel en pédiatrie, une étude de t:slim X2 avec la technologie Control-IQ

Étude	L'essai international en boucle fermée sur le diabète (iDCL) : acceptation clinique du pancréas artificiel en pédiatrie - Une étude de t:slim X2 avec la
	technologie Control-IQ (identifiant clinicaltrials.gov : NCT03844789)
Dispositif objet	Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ, cartouche t:slim X2 de
de l'étude	3 mL

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	22 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Utilisation prévue du dispositif	La pompe à insuline t:slim X2 est destinée à l'administration sous-cutanée d'insuline, à des débits fixes et variables, pour la gestion du diabète sucré chez les personnes nécessitant de l'insuline. La pompe est capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des dispositifs compatibles connectés numériquement. La technologie Control-IQ est destinée à être utilisée avec un système de mesure continue du glucose (MCG) compatible et la pompe à insuline t:slim X2 pour augmenter, diminuer et interrompre automatiquement l'administration d'insuline basale en fonction des résultats de la MCG et des valeurs de glycémie prédites. Elle peut également administrer des bolus de correction lorsqu'il est prévu que la valeur de glycémie dépasse un seuil prédéfini. La cartouche t:slim X2 de 3 mL est indiquée pour être utilisée avec le système t:slim X2 pour l'administration de perfusion sous-cutanée continue d'insuline
	(PSCI).
Objectif de l'étude	Évaluer l'efficacité et la sécurité de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ dans le cadre d'un essai contrôlé randomisé.
Conception de l'étude	Étude prospective randomisée multicentrique
Critères d'évaluation principaux et secondaires	Critère d'évaluation principal de l'efficacité Pourcentage mesuré par le système de MCG dans l'intervalle 70-180 mg/dl Critères d'évaluation secondaires de l'efficacité Pourcentage mesuré par le système de MCG au-dessus de 180 mg/dl Glucose moyen mesuré par le système de MCG HbA1c à 16 semaines Pourcentage mesuré par le système de MCG inférieur à 70 mg/dl Pourcentage mesuré par le système de MCG inférieur à 54 mg/dl Pourcentage mesuré par le système de MCG au-dessus de 250 mg/dl Variabilité du glucose mesurée par le coefficient de variation (CV) Autres critères d'évaluation secondaires de l'efficacité Mesuré par le système de MCG % dans l'intervalle 70-140 mg/dl Variabilité du glucose mesurée à l'aide de l'écart-type (ET) % < 60 mg/dl Indice glycémique bas Épisodes d'hypoglycémie (définis comme une glycémie < 70 mg/dl pendant au moins 15 minutes consécutives) % > 300 mg/dl Indice glycémique élevé % d'amélioration dans l'intervalle 70-180 mg/dl entre le début et la 16e semaine ≥ 5 % % d'amélioration dans l'intervalle 70-180 mg/dl entre le début et la 16e semaine ≥ 10 % HBA1c HbA1c HbA1c < 7,5 % à 16 semaines 1 469 Amélioration du taux d'HbA1c entre le début et la 16e semaine > 0,5 % 1 470 Amélioration du taux d'HbA1c entre le début et la 16e semaine > 1,0 % 1 471

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	23 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



	Amélioration relative du taux d'HbA1c entre le début et la 16e semaine > 10 % 1 472
	Amélioration du taux d'HbA1c entre le début et la 16e semaine > 1,0 % ou HbA1c < 7,0 % à la 16e semaine
	Questionnaires Score total et sous-échelles de l'enquête sur la peur de l'hypoglycémie (HFS-II) Scores de sensibilisation à l'hypoglycémie de Clarke
	Enquête sur les problèmes liés au diabète (Problem Areas In Diabetes, PAID) Résultats de l'enquête INSPIRE
	Score total et sous-échelles du module PedsQL sur le diabète
	Index de qualité du sommeil de Pittsburgh (parents uniquement) Échelle de mesure de l'utilisabilité du système (System Usability Scale, SUS)
	Autre : Dose totale quotidienne d'insuline (unités/kg)
	Rapport entre l'insuline basale et l'insuline de bolus
	Poids et indice de masse corporelle (IMC)
Critères d'inclusion	 Diagnostic clinique, basé sur l'évaluation de l'investigateur, du diabète de type 1 pendant au moins 1 an et l'utilisation d'insuline depuis au moins 1 an. Connaissance et utilisation d'un rapport insuline/glucides pour les bolus
	de repas.
	3. Âge ≥ 6 ans et ≤ 13 ans 4. Poids ≥ 25 kg et ≤ 140 kg
	5. Pour les femmes, ne pas être actuellement enceinte (si la femme est
	sexuellement active, doit accepter d'utiliser une forme de contraception pour prévenir la grossesse pendant la durée de l'étude. Un test de grossesse
	sanguin ou urinaire négatif était exigé pour toutes les femmes en âge de
	procréer. Les participantes tombées enceintes auront été exclues de l'étude. De même, les participantes qui manifestent l'intention de tomber enceintes
	pendant la durée de l'étude auront été exclues.
	6. Habiter avec au moins un parent ou un tuteur connaissant les procédures d'urgence en cas d'hypoglycémie sévère (et capable de contacter les services d'urgence et le personnel de l'étude).
	7. Volonté d'interrompre l'utilisation de tout système personnel à boucle fermée (à l'exception de la pompe à insuline t:slim X2 avec Basal-IQ si le participant
	fait partie du groupe de contrôle) utilisé à la maison pendant la durée de l'essai clinique une fois que le système de MCG de l'étude est utilisé.
	8. Conviction de l'investigateur que le participant (ou parent/tuteur) peut utiliser avec succès tous les dispositifs de l'étude et est capable d'adhérer au
	protocole. 9. Volonté de passer à l'insuline liente (Humalog) ou aspart (Novolog) si ce
	9. Volonté de passer à l'insuline lispro (Humalog) ou aspart (Novolog) si ce n'est pas déjà le cas, et de n'utiliser aucune autre insuline que lispro (Humalog) ou aspart (Novolog) pendant l'étude. Cela inclut :est destinée à être utilisée.
	ou aspart (Novolog) pendant l'étude. Cela inclut :est destinée à être utilisée avec un système de mesure continue du glucose (MCG) compatible et la
	pompe à a. Participants randomisés pour la technologie Control-IQ
	b. Participants sous traitement IQM, randomisés dans le groupe SAP, qui
	recevront une pompe à insuline t:slim X2 à utiliser pendant l'étude.
	10. Dose totale quotidienne d'insuline (DTQ) d'au moins 10 U/jour

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	24 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



	11. Volonté de ne pas commencer de nouveau traitement hypoglycémiant non- insulinique pendant la durée de l'essai.
	12. Volonté du participant et de ses parents/tuteurs de participer à toutes les séances de formation organisées par le personnel de l'étude.
Critères d'exclusion	1. Utilisation concomitante d'un traitement hypoglycémiant non insulinique autre que la metformine (y compris les agonistes du GLP-1, le Symlin, les inhibiteurs de la DPP-4, les inhibiteurs du SGLT-2, les sulfonylurées). 2. Hémophilie ou tout autre trouble de la coagulation. 3. État qui, de l'avis de l'investigateur ou de la personne désignée, présenterait un risque pour le participant ou l'étude. 4. Participation à un autre essai pharmaceutique ou de dispositif au moment de l'inscription à l'étude ou pendant le déroulement de celle-ci. 5. Être employé par Tandem Diabetes Care, Inc. ou TypeZero Technologies, LLC, ou avoir des membres de sa famille proche employés par ces sociétés, ou avoir un supérieur hiérarchique direct sur le lieu de travail qui participe également de manière directe à la conduite de l'essai clinique (en tant qu'investigateur, coordinateur, etc.) ; ou avoir un premier contact avec un membre de la famille de premier degré directement impliqué dans la conduite de l'essai clinique.
Nombre de sujets recrutés	101 sujets
Population de l'étude	Les 101 sujets étaient âgés de 6 à 13 ans, l'âge médian étant de 11 ans dans le groupe CLC et de 10 ans dans le groupe SAP. Trente-huit pourcent des sujets étaient de sexe féminin.
Méthodes de l'étude	Les participants éligibles qui n'utilisent pas actuellement une pompe à insuline et un système de MCG Dexcom avec les données minimales requises entameront une phase préliminaire de 2 à 4 semaines qui sera personnalisée en fonction de l'expérience du participant en matière d'utilisation d'une pompe ou d'un système de MCG. Les participants qui ne participent pas ou qui achèvent avec succès la phase préliminaire seront répartis de manière aléatoire dans une proportion de 3:1 entre le groupe de contrôle en boucle fermée (groupe CLC) utilisant la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ et le groupe de contrôle pendant 16 semaines. Le groupe de contrôle se verra proposer une transition vers l'utilisation du CLC et le groupe expérimental prolongera son utilisation du CLC pendant 12 semaines.
Avantages cliniques	L'utilisation de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ s'est avérée sûre et efficace, augmentant le temps passé dans l'intervalle cible et réduisant l'hyperglycémie sur une période de 16 semaines.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	25 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Effets				
secondaires ou		Nombre d'év		
événements indésirables		nombre de p		
indestrables	<u> </u>	CLC (N=78)	SAP	(=23)
	Événement indésirable lié au dispositif de l'étude	13/13	2/1	
	Abcès au niveau du capteur	0/0	2/1	
	Hyperglycémie	2/2	0/0	
	Cétose	10/10	0/0	
	Administration excessive accidentelle d'insuline	1/1	0/0	
	Événements indésirables non liés au dispositif de l'étude	3/2	1/1	
	Hypoglycémie	1/1	0/1	
	Cétose	2/2	1/1	
terme				
Limitations de l'étude	Bien que les critères d'éligibilité aient été a n'était pas entièrement représentative de la statut socio-économique, de niveaux d'hén dispositifs (pompes et systèmes de mesure gestion du diabète.	a population gén noglobine glyque	érale en ma ée et d'utilis	atière de ation de
Limitations de l'étude Déficience de	n'était pas entièrement représentative de la statut socio-économique, de niveaux d'hén dispositifs (pompes et systèmes de mesure gestion du diabète.	a population gén noglobine glyque e continue du glu	érale en ma ée et d'utilis ucose) dans	atière de ation de
Limitations de l'étude Déficience de dispositif ou	n'était pas entièrement représentative de la statut socio-économique, de niveaux d'hén dispositifs (pompes et systèmes de mesure gestion du diabète.	a population gén noglobine glyque e continue du glu Avant la	érale en ma ée et d'utilis ucose) dans Après la	atière de ation de s la
Limitations de l'étude Déficience de dispositif ou remplacements	n'était pas entièrement représentative de la statut socio-économique, de niveaux d'hén dispositifs (pompes et systèmes de mesure gestion du diabète.	a population gén noglobine glyque e continue du glu	érale en ma ée et d'utilis ucose) dans Après la randomis	atière de ation de s la ation
Limitations de l'étude Déficience de dispositif ou remplacements de dispositif pour	n'était pas entièrement représentative de la statut socio-économique, de niveaux d'hén dispositifs (pompes et systèmes de mesure gestion du diabète.	a population gen moglobine glyque e continue du glu Avant la randomisation	érale en ma ée et d'utilis ucose) dans Après la	atière de ation de s la
Limitations de l'étude Déficience de dispositif ou remplacements	n'était pas entièrement représentative de la statut socio-économique, de niveaux d'hén dispositifs (pompes et systèmes de mesure gestion du diabète.	a population gén noglobine glyque e continue du glu Avant la	érale en ma ée et d'utilis ucose) dans Après la randomis	atière de ation de s la ation
Limitations de l'étude Déficience de dispositif ou remplacements de dispositif pour des raisons de	n'était pas entièrement représentative de la statut socio-économique, de niveaux d'hén dispositifs (pompes et systèmes de mesure gestion du diabète. Défaillance d'un composant nécessitant un remplacement	a population gen moglobine glyque e continue du glu Avant la randomisation	érale en ma ée et d'utilis ucose) dans Après la randomis CL	atière de ation de s la ation
Limitations de l'étude Déficience de dispositif ou remplacements de dispositif pour des raisons de sécurité et/ou de	n'était pas entièrement représentative de la statut socio-économique, de niveaux d'hén dispositifs (pompes et systèmes de mesure gestion du diabète. Défaillance d'un composant nécessitant un remplacement Erreur de l'utilisateur	a population gen moglobine glyque e continue du glu Avant la randomisation	érale en ma ée et d'utilis ucose) dans Après la randomis CL 19 6 2	atière de ation de s la ation SAP 2 0 0
Limitations de l'étude Déficience de dispositif ou remplacements de dispositif pour des raisons de sécurité et/ou de	n'était pas entièrement représentative de la statut socio-économique, de niveaux d'hén dispositifs (pompes et systèmes de mesure gestion du diabète. Défaillance d'un composant nécessitant un remplacement Erreur de l'utilisateur Problème de connectivité Événement indésirable lié au dispositif	a population gen moglobine glyque e continue du glu Avant la randomisation 2	érale en ma ée et d'utilis ucose) dans Après la randomis CL 19	atière de ation de s la ation SAP 2 0
Limitations de l'étude Déficience de dispositif ou remplacements de dispositif pour des raisons de sécurité et/ou de	n'était pas entièrement représentative de la statut socio-économique, de niveaux d'hén dispositifs (pompes et systèmes de mesure gestion du diabète. Défaillance d'un composant nécessitant un remplacement Erreur de l'utilisateur Problème de connectivité Événement indésirable lié au dispositif Défaillance d'un composant nécessitant une réinitialisation/un	a population gen moglobine glyque e continue du glu Avant la randomisation 2	érale en ma ée et d'utilis ucose) dans Après la randomis CL 19 6 2	atière de ation de s la ation SAP 2 0 0
Limitations de l'étude Déficience de dispositif ou remplacements de dispositif pour des raisons de sécurité et/ou de	n'était pas entièrement représentative de la statut socio-économique, de niveaux d'hén dispositifs (pompes et systèmes de mesure gestion du diabète. Défaillance d'un composant nécessitant un remplacement Erreur de l'utilisateur Problème de connectivité Événement indésirable lié au dispositif Défaillance d'un composant nécessitant une réinitialisation/un redémarrage	a population gen moglobine glyque e continue du glu Avant la randomisation 2	érale en ma ée et d'utilis ucose) dans Après la randomis CL 19 6 2 0	atière de ation de s la ation SAP 2 0 0 2 2

Tableau 4. Résumé de l'essai international en boucle fermée sur le diabète (iDCL) : acceptation clinique du pancréas artificiel en pédiatrie - Étude de prolongation de l'étude de t:slim X2 avec la technologie Control-IQ

Étude	L'essai international en boucle fermée sur le diabète (iDCL) : acceptation clinique du pancréas artificiel en pédiatrie - Étude de prolongation de l'étude de t:slim X2 avec la technologie Control-IQ (identifiant clinicaltrials.gov : NCT03844789)
Dispositif objet de l'étude	Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ, cartouche t:slim X2 de 3 mL

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	26 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Utilisation prévue du dispositif	La pompe à insuline t:slim X2 est destinée à l'administration sous-cutanée d'insuline, à des débits fixes et variables, pour la gestion du diabète sucré chez les personnes nécessitant de l'insuline. La pompe est capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des dispositifs compatibles connectés numériquement. La technologie Control-IQ est destinée à être utilisée avec un système de mesure continue du glucose (MCG) compatible et la pompe à insuline t:slim X2 pour augmenter, diminuer et interrompre automatiquement l'administration d'insuline basale en fonction des résultats de la MCG et des valeurs de glycémie prédites. Elle peut également administrer des bolus de correction lorsqu'il est prévu que la valeur de glycémie dépasse un seuil prédéfini. La cartouche t:slim X2 de 3 mL est indiquée pour être utilisée avec le système t:slim X2 pour l'administration de perfusion sous-cutanée continue d'insuline
Objectif de	(PSCI).
Objectif de l'étude	Évaluer l'efficacité et la sécurité durables de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ en pédiatrie, au cours de l'étude de prolongation de l'essai contrôlé randomisé dans laquelle tous les participants ont utilisé le système pendant 12 semaines supplémentaires.
Conception de l'étude	Étude prospective multicentrique à bras unique
Critères d'évaluation principaux et secondaires	Le critère d'évaluation principal de cette étude de prolongation était l'amélioration du temps passé dans l'intervalle cible (70-180 mg/dl) mesuré par le système de MCG dans le groupe SAP après le passage à la technologie Control-IQ de la pompe à insuline t:slim 2 pour l'étude de prolongation de 12 semaines, par rapport au même groupe pendant la phase principale de l'essai contrôlé randomisé.
	Les critères d'évaluation exploratoires suivants ont également été rapportés :
	Mesuré par le système de MCG Pourcentage de temps passé dans l'intervalle 70-180 mg/dl Pourcentage de temps passé dans l'intervalle 70-140 mg/dl Glycémie moyenne Variabilité du glucose mesurée à l'aide de l'écart-type (ET) Variabilité du glucose mesurée par le coefficient de variation (CV) Pourcentage de temps au-dessus de 180 mg/dl Pourcentage de temps > 250 mg/dl Pourcentage de temps > 300 mg/dl o Indice glycémique élevé Pourcentage de temps < 70 mg/dl Pourcentage de temps < 60 mg/dl Pourcentage de temps < 54 mg/dl Indice glycémique bas (Low blood glucose index, LBGI) Épisodes d'hypoglycémie (définis comme une glycémie < 70 mg/dl pendant au moins 15 minutes consécutives) % d'amélioration dans l'intervalle 70-180 mg/dl entre le début et la 16e semaine à la 28e semaine ≥ 5 %

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	27 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



valle 70-180 mg/dl entre le début et la 16e semaine
es
es
re la 16e semaine de référence et la 28e semaine
re la 16e semaine de référence et la 28e semaine
A1c entre la 16e semaine de référence et la
re la 16e semaine de référence et la 28e semaine 28 semaines
la peur de l'hypoglycémie (HFS-II), score du maintien d'une glycémie élevée) et score de conséquences sociales)
hypoglycémie de Clarke
iés au diabète (Problem Areas In Diabetes, PAID) IRE
du diabète au niveau pédiatrique (Pediatric Quality
core total et 5 sous-échelles :
core total et 3 sous-echelles .
de Pittsburgh (parents uniquement)
abilité du système (System Usability Scale, SUS)
ni contrôlé randomisé DCLP5 sur 4 mois
essai contrôlé randomisé DCLP5 sur 4 mois
de 6 à 13 ans, l'âge moyen étant de 11 ans dans le
ns dans le groupe SAP-CLC. Les femmes
ent 49 % et 50 % des deux groupes de traitement.
pation de l'essai contrôlé randomisé DCLP5, qui
e dans le protocole d'exemption de dispositif
ès la première phase (4 mois d'essai contrôlé
lèles avec une randomisation 3:1 pour l'intervention
ermée (CLC) par rapport à la pompe augmentée
le prolongation a duré pendant les 12 semaines
es le groupe de contrôle initial a utilisé le système
c) et le groupe d'intervention initial a prolongé pucle fermée pour la même période (CLC-CLC).

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	28 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Avantages	L'utilisation de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ			
cliniques	s'est avérée sûre et efficace, augmentant le temps passé dans l'intervalle cible			
	et réduisant l'hyperglycémie ; des améliorations étaient visibles dès le premier			
	jour d'utilisation et ont duré tout au long d'une période de 28 semaines.			
Effets	Nombre d'événements / nombre de			
secondaires ou		participants	T = - = -	
événements		CLC-CLC (N=78)	SAP-CL	_C (=22)
indésirables	Événement indésirable lié au dispositif de l'étude	7/6	2/1	
	Hyperglycémie avec ou sans cétose due à un problème de réglage de la pompe à perfusion	6/5	2/1	
	Hyperglycémie avec ou sans cétose due à un problème de système de MCG	1/1	0/0	
	Événements indésirables non liés au dispositif de l'étude	0/0	1/1	
	Cétose due à une maladie	0/0	1/1	
Avantages et risques à long terme	Les avantages et les risques à long terme n'ont pas été évalués dans le cadre de cette étude.			
Limitations de l'étude	Bien que les critères d'éligibilité aient été assez larges, la population de l'essai n'était pas entièrement représentative de la population générale en matière de statut socio-économique, de niveaux d'hémoglobine glyquée et d'utilisation de dispositifs (pompes et systèmes de mesure continue du glucose) dans la gestion du diabète.			
Déficience de dispositif ou remplacements	Voir ci-dessous les types de problèmes liés aux dispositifs dans l'étude de prolongation par groupe de traitement :			
de dispositif pour des raisons de	Défaillance d'un composant nécessitant un remplacement		CLC- CLC	SAP-CLC
sécurité et/ou de performance			14	3
			1	0
	Message d'erreur inconnue 2 2			
	Total 17 5			5

Tableau 5. Résumé de l'essai de pancréas artificiel en pédiatrie (PEDAP) : une comparaison contrôlée randomisée de la technologie Control-IQ par rapport à la norme de soins chez les jeunes enfants atteints de diabète de type 1.

Étude	L'essai de pancréas artificiel en pédiatrie (PEDAP) : une comparaison
	contrôlée randomisée de la technologie Control-IQ par rapport à la norme de

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	29 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



	soins chez les jeunes enfants atteints de diabète de type 1 (identifiant clinicaltrials.gov : NCT04796779)	
Dispositif objet de l'étude	Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ, cartouche t:slim X2 de 3 mL	
Utilisation prévue du dispositif	La pompe à insuline t:slim X2 est destinée à l'administration sous-cutanée d'insuline, à des débits fixes et variables, pour la gestion du diabète sucré chez les personnes nécessitant de l'insuline. La pompe est capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des dispositifs compatibles connectés numériquement.	
	La technologie Control-IQ est destinée à être utilisée avec un système de mesure continue du glucose (MCG) compatible et la pompe à insuline t:slim X2 pour augmenter, diminuer et interrompre automatiquement l'administration d'insuline basale en fonction des résultats de la MCG et des valeurs de glycémie prédites. Elle peut également administrer des bolus de correction lorsqu'il est prévu que la valeur de glycémie dépasse un seuil prédéfini. La cartouche t:slim X2 de 3 mL est indiquée pour être utilisée avec le système	
	t:slim X2 pour l'administration de perfusion sous-cutanée continue d'insuline (PSCI).	
Objectif de l'étude	Èvaluer l'efficacité, la qualité de vie et la sécurité d'un système de contrôle de boucle fermée (CLC) (pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Controldans le cadre d'un essai contrôlé randomisé chez des enfants âgés de 2 an et < 6 ans atteints de diabète de type 1, en comparaison avec les soins standard (SC).	
Conception de l'étude	Essai clinique contrôlé randomisé et multisite	
Critères d'évaluation principaux et secondaires	Le critère d'évaluation principal de l'efficacité était le pourcentage mesuré par le système de MCG dans l'intervalle 70-180 mg/dl entre Control-IQ (Contrôle en boucle fermée, CLC) et le traitement standard (SC) – défini comme des injections quotidiennes multiples d'insuline (IQM) ou l'utilisation d'une pompe à insuline sans capacité de boucle fermée hybride (BFH) (la fonctionnalité d'interruption à faible taux de glucose ou d'arrêt prédictive avant hypoglycémie était autorisée) en conjonction avec la MCG de l'étude sur 13 semaines.	
	Les critères d'évaluation secondaires suivants ont été testés de manière hiérarchique afin de préserver l'erreur globale de type 1 : • Pourcentage mesuré par le système de MCG au-dessus de 250 mg/dl	
	 Glucose moyen mesuré par le système de MCG HbA1c à 13 semaines 	
	 Pourcentage mesuré par le système de MCG inférieur à 70 mg/dl Pourcentage mesuré par le système de MCG inférieur à 54 mg/dl 	
	Les critères d'évaluation exploratoires de l'efficacité comprenaient diverses mesures du contrôle glycémique basées sur la MCG et des évaluations binaires de l'HbA1c.	

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	30 of 63
		Control-IQ+.t:slim Mobile Application, fra	



	D'autres résultats clés comprenaient une série de questionnaires psychosociaux, des mesures de l'administration d'insuline et des mesures du poids et de l'indice de masse corporelle (IMC).
Critères d'inclusion	La cohorte de l'étude comprenait des enfants âgés de 2 à < 6 ans atteints de diabète de type 1 (DT1) depuis au moins 6 mois et utilisant de l'insuline depuis au moins 6 mois. La dose totale quotidienne d'insuline des participants devait être d'au moins 5 U/jour, avec un poids corporel d'au moins 20 livres (10 kg).
Critères d'exclusion	Les exclusions comprenaient l'utilisation d'un traitement hypoglycémiant non insulinique, l'hémophilie ou tout autre trouble de la coagulation; > 1 épisode hypoglycémie sévère avec crise ou perte de conscience au cours des 3 derniers mois; > 1 épisode d'ACD au cours des 6 derniers mois non lié à une maladie, à une défaillance du dispositif de perfusion ou au diagnostic initial; antécédents de maladie rénale chronique ou actuellement sous hémodialyse; antécédents d'insuffisance surrénale; hypothyroïdie non traitée de manière adéquate; toute autre condition qui, de l'avis de l'investigateur ou de la personne désignée, mettrait en danger le participant ou l'étude; et utilisation actuelle d'un système en boucle fermée hybride (BFH).
Nombre de sujets recrutés	102 sujets
Population de l'étude	L'âge moyen était de 3,84 ± 1,23 ans (tranche d'âge de 2,00 à 5,98) dans le groupe CLC, et de 4,06 ± 1,25 ans (tranche d'âge de 2,02 à 5,90) dans le groupe SC.
Méthodes de l'étude	L'éligibilité a été évaluée après la signature du consentement. Les participants éligibles qui n'utilisent pas actuellement un système de mesure continue du glucose (MCG) Dexcom G5 ou Dexcom G6 répondant aux exigences minimales d'utilisation ont entamé une phase préliminaire de 2 à 6 semaines qui a été personnalisée en fonction de l'expérience du participant en matière d'utilisation d'un système de MCG.
	Les participants qui n'ont pas participé ou qui ont achevé avec succès la phase préliminaire ont été répartis de manière aléatoire dans une proportion de 2:1 entre l'intervention utilisant Tandem t:slim X2 avec la technologie Control-IQ ou le groupe de contrôle des soins standard (SC) utilisant l'insulinothérapie existante en conjonction avec le système de MCG de l'étude.
	Un contact par téléphone ou vidéoconférence a eu lieu 3 (±2) jours après la randomisation uniquement pour les participants sous traitement IQM lors du recrutement attribués au groupe CLC. Des contacts supplémentaires par téléphone/vidéoconférence ont eu lieu à 7 (±2) jours et à 10 semaines (±7 jours) après la randomisation. Les visites ont eu lieu à 2 semaines (±4 jours), à 6 semaines (±7 jours) et à 13 semaines (±7 jours) après la randomisation. La plupart des visites ont été virtuelles. Lors de la randomisation et de la visite à 13 semaines, un échantillon de sang a été prélevé pour permettre de déterminer l'HbA1c par le laboratoire central. Des questionnaires psychosociaux ont été remplis lors du dépistage et de la visite à 13 semaines.
Avantages cliniques	Au cours de cet essai contrôlé randomisé, les participants utilisant la CLC ont passé beaucoup plus de temps dans l'intervalle cible de 70 à 180 mg/dl, soit

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	31 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



une augmentation d'environ 3 heures par jour, par rapport aux participants du groupe SC qui utilisaient le système de MCG en conjonction avec leur méthode habituelle d'administration de l'insuline.

Le bénéfice de l'augmentation du temps passé dans l'intervalle cible a été observé sur l'ensemble des caractéristiques des participants, y compris l'âge, la race et l'origine ethnique, le niveau d'éducation des parents, le revenu familial, le niveau initial d'hémoglobine glyquée et la méthode d'administration de l'insuline avant l'étude (pompe à insuline ou injections d'insuline).

L'effet bénéfique de la CLC s'est également traduit par une réduction du temps > 250 mg/dl, de la glycémie moyenne et de l'hémoglobine glyquée. Le taux d'hypoglycémie mesuré par le système de MCG était faible au départ et n'a pas différé d'un groupe à l'autre lors du suivi.

Les participants ont utilisé le système CLC en toute sécurité. La fréquence des événements cliniques d'hypoglycémie sévère et d'hypoglycémie mesurée par le système de MCG était faible et similaire dans les deux groupes. Un plus grand nombre de cas de défaillance du site de perfusion de la pompe entraînant une hyperglycémie avec ou sans cétose ont été signalés dans le groupe CLC par rapport au groupe SC. Toutefois, cela reflète probablement une différence de déclaration entre les groupes, comme cela a été observé dans d'autres études. Cette présomption est étayée par la constatation d'un taux plus faible d'épisodes d'hyperglycémie prolongée dans le groupe CLC par rapport au groupe SC.

L'étude a été menée pendant l'urgence de santé publique due au COVID-19 aux États-Unis, ce qui a nécessité l'élaboration de processus pour former les familles des participants à l'utilisation du système CLC de manière virtuelle plutôt que par l'approche conventionnelle avec des visites en personne. En conséquence, plus de 80 % de la formation au CLC et plus de 90 % de toutes les visites ont été effectuées de manière virtuelle. L'utilisation réussie du CLC dans ces conditions est une découverte importante qui pourrait avoir une incidence sur l'approche adoptée pour mettre en place et surveiller l'utilisation des systèmes de CLC et étendre l'utilisation de ces systèmes, en particulier pour les participants vivant dans des régions sans endocrinologue.

En résumé, dans cet essai sur 13 semaines portant sur des enfants âgés de 2 à < 6 ans atteints de DT1, avec une formation au dispositif virtuel pour plus de 80 % des participants, l'utilisation d'un système en boucle fermée hybride avec la technologie Control IQ était sûre et associée à une augmentation des taux de glucose dans l'intervalle cible par rapport à l'administration d'insuline des soins standard utilisée avec un système de MCG.

Effets secondaires ou événements indésirables

Soixante et onze événements indésirables ont été signalés pour 41 (60 %) participants du groupe CLC et 14 événements pour 11 (32 %) participants du groupe SC (P=0,001). Deux cas d'hypoglycémie sévère ont été enregistrés dans le groupe CLC et un cas dans le groupe SC. Un cas d'acidocétose diabétique est survenu dans le groupe CLC et aucun dans le groupe SC.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	32 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Avantages et risques à long terme	Les avantages et les risques à long terme n'ont pas été évalués dans le cadre de cette étude.
Limitations de l'étude	La surreprésentation des familles à statut socio-économique élevé dans la cohorte de l'essai peut affecter la généralisation des résultats. La période d'essai sur 13 semaines seulement a constitué une limite supplémentaire. Il y a eu plus de contacts avec les patients du groupe en boucle fermée qu'avec ceux du groupe de soins standard ; il s'agit d'un problème inhérent aux essais dans lesquels un groupe utilise un dispositif expérimental et l'autre groupe reçoit des soins standard.
Déficience de dispositif ou remplacements de dispositif pour des raisons de sécurité et/ou de performance	51 épisodes d'hyperglycémie/cétose ont été signalés dans le groupe CLC, principalement liés à des défaillances du dispositif de perfusion, et 8 dans le groupe SC.

Tableau 6. Résumé de l'essai de pancréas artificiel en pédiatrie (PEDAP) : une comparaison contrôlée randomisée de la technologie Control-IQ par rapport à la norme de soins chez les jeunes enfants atteints de diabète de type 1 (phase de prolongation)

Étude	L'essai de pancréas artificiel en pédiatrie (PEDAP) : une comparaison contrôlée randomisée de la technologie Control-IQ par rapport à la norme de soins chez les jeunes enfants atteints de diabète de type 1 (phase de prolongation) (identifiant clinicaltrials.gov : NCT04796779).
Dispositif objet de l'étude	Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ+, cartouche t:slim X2 de 3 mL
Utilisation prévue du dispositif	La pompe à insuline t:slim X2 est destinée à l'administration sous-cutanée d'insuline, à des débits fixes et variables, pour la gestion du diabète sucré chez les personnes nécessitant de l'insuline. La pompe est capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des dispositifs compatibles connectés numériquement.
	La technologie Control-IQ+ est destinée à être utilisée avec un système de mesure continue du glucose (MCG) compatible et la pompe à insuline t:slim X2 pour augmenter, diminuer et interrompre automatiquement l'administration d'insuline basale en fonction des résultats de la MCG et des valeurs de glycémie prédites. Elle peut également administrer des bolus de correction lorsqu'il est prévu que la valeur de glycémie dépasse un seuil prédéfini.
	La cartouche t:slim X2 de 3 mL est indiquée pour être utilisée avec le système t:slim X2 pour l'administration de perfusion sous-cutanée continue d'insuline (PSCI).
Objectif de l'étude	Évaluer l'efficacité, la qualité de vie et la sécurité d'un système de contrôle en boucle fermée (t:slim X2 avec la technologie Control-IQ) dans une phase de prolongation faisant suite à un essai contrôlé randomisé chez des enfants âgés de 2 à < 6 ans.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	33 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Phase de prolongation après un essai randomisé chez des enfants âgés de 2 à < 6 ans atteints de diabète de type 1
La phase de prolongation décrite ci-dessous a été précédée d'un essai contrôlé randomisé (ECR) sur 13 semaines en groupes parallèles comparant un groupe recevant des soins standard (SC) (système de MCG de l'étude plus injections quotidiennes multiples d'insuline [IQM] ou pompe à insuline sans contrôle en boucle fermée hybride) à un groupe de contrôle en boucle fermée (CLC) (t:slim X2 avec technologie Control-IQ).
Au cours de la période initiale de la phase de prolongation (semaines 14 à 26 de l'étude), le groupe SC de l'essai contrôlé randomisé est passé à l'utilisation du CLC pendant 13 semaines (SC-CLC) et le groupe CLC de l'essai contrôlé randomisé a continué à utiliser le CLC pendant la même période (CLC-CLC).
Des comparaisons statistiques formelles entre l'essai contrôlé randomisé et la phase de prolongation ont été effectuées pour les principaux critères d'évaluation :
 Pourcentage mesuré par le système de MCG dans l'intervalle 70- 180 mg/dl (TIR)
 Pourcentage mesuré par le système de MCG au-dessus de 250 mg/dl Glucose moyen mesuré par le système de MCG HbA1c à 13 semaines
 Pourcentage mesuré par le système de MCG inférieur à 70 mg/dl Pourcentage mesuré par le système de MCG inférieur à 54 mg/dl Module PedsQL sur le diabète – score total Inventaire pédiatrique pour les parents (Pediatric Inventory for
Parents, PIP) o Score total du domaine de la fréquence o Score total du domaine de la difficulté
 Enquête INSPIRE Score global de l'index de qualité du sommeil de Pittsburgh (PSQI) Enquête sur la peur de l'hypoglycémie pour les parents (HFS-P) – score total
 Échelle de confiance en matière d'hypoglycémie (HCS) Échelle de mesure de l'utilisabilité du système (System Usability Scale, SUS)
Les résultats en matière de sécurité sont les suivants :
 Nombre d'épisodes d'hypoglycémie sévère (HS) et taux d'épisodes d'hypoglycémie sévère pour 100 années-personnes Nombre d'épisodes d'ACD et taux d'épisodes d'ACD pour
100 années-personnesAutres événements indésirables graves
Tous les événements indésirables à signaler
 Nombre de jours civils avec un taux de cétone ≥ 1,0 mmol/l Connexes au dispositif expérimental : Effets indésirables associés au dispositif (ADE) Événements indésirables graves associés au dispositif (SADE)

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	34 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



r	
	 Effets indésirables imprévus associés au dispositif (UADE)
	Les autres résultats comprenaient des mesures de l'administration d'insuline et des mesures du poids et de l'indice de masse corporelle (IMC).
	Pour la période d'utilisation prolongée (au-delà de la 26e semaine), les résultats étaient analogues à ceux calculés pour la période initiale de la phase de prolongation.
	Les résultats de la période des épreuves de provocation comprenaient des événements liés à la sécurité et des mesures du système de MCG pendant la période de l'épreuve, et jusqu'à 4 heures par la suite, et pendant la nuit après les épreuves.
Critères d'inclusion	Les participants à l'essai contrôlé randomisé précédent étaient des enfants âgés de 2 à < 6 ans atteints de diabète de type 1 (DT1) et traités à l'insuline depuis au moins 6 mois. La dose totale quotidienne d'insuline des participants devait être d'au moins 5 U/jour, avec un poids corporel d'au moins 20 livres (10 kg).
Critères d'exclusion	Les exclusions comprenaient l'utilisation d'un traitement hypoglycémiant non insulinique, l'hémophilie ou tout autre trouble de la coagulation; > 1 épisode hypoglycémie sévère avec crise ou perte de conscience au cours des 3 derniers mois; > 1 épisode d'acidocétose diabétique au cours des 6 derniers mois non lié à une maladie, à une défaillance du dispositif de perfusion ou au diagnostic initial; antécédents de maladie rénale chronique ou actuellement sous hémodialyse; antécédents d'insuffisance surrénale; hypothyroïdie non traitée de manière adéquate; toute autre condition qui, de l'avis de l'investigateur ou de la personne désignée, mettrait en danger le participant ou l'étude; et utilisation actuelle d'un système en boucle fermée hybride (BFH).
Nombre de sujets recrutés	96 sujets
Population de l'étude	L'âge moyen était de 4,10 ± 1,23 ans (tranche d'âge de 2,30 à 6,33) dans le groupe CLC-CLC, et de 4,32 ± 1,23 ans (tranche d'âge de 2,35 à 6,22) dans le groupe SC-CLC.
Méthodes de l'étude	La phase de prolongation décrite ci-dessous a été précédée d'un essai contrôlé randomisé (ECR) sur 13 semaines en groupes parallèles comparant un groupe recevant des soins standard (SC) (système de MCG de l'étude plus injections quotidiennes multiples d'insuline [IQM] ou pompe à insuline sans contrôle en boucle fermée hybride) à un groupe de contrôle en boucle fermée (CLC) (t:slim X2 avec technologie Control-IQ).
	Au cours de la période initiale de la phase de prolongation (semaines 14 à 26 de l'étude), le groupe SC de l'essai contrôlé randomisé est passé à l'utilisation du CLC pendant 13 semaines (SC-CLC) et le groupe CLC de l'essai contrôlé randomisé a continué à utiliser le CLC pendant la même période (CLC-CLC). Après la visite à 26 semaines, les participants ont pu continuer à utiliser le CLC pour une période d'utilisation prolongée supplémentaire qui s'est terminée le 31 juillet 2022.
	Un sous-ensemble de participants a pris part à une étude auxiliaire facultative d'épreuves de provocation par l'exercice/alimentaire, qui comprenait 1) un bolus de repas sauté, 2) un bolus de repas complet plus de l'exercice, et

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	35 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



	2) una afaire a d'aversia afrante
	3) une séance d'exercice séparée.
	Une version actualisée du système Control-IQ, plus facile à utiliser et comportant des modifications spécifiques de l'algorithme destinées à améliorer la sécurité et les performances pour cette population d'utilisateurs d'insuline à faible dose (dose totale quotidienne faible), a été utilisée pendant la phase prolongation et les périodes d'utilisation prolongée. Les participants attribués au groupe de l'essai contrôlé randomisé traité par SC ont reçu une formation complète basée sur la pompe mise à jour, tandis que les participants assignés au groupe de l'essai contrôlé randomisé traité par CLC ont reçu une brève session de formation pour passer en revue toutes les caractéristiques nouvelles ou modifiées de la pompe.
	Un contact téléphonique ou par vidéoconférence a eu lieu 3 (±2) jours après le début de la phase de prolongation. Des contacts téléphoniques supplémentaires ont eu lieu à 14 semaines (±2 jours) et à 23 semaines (±7 jours). D'autres vidéoconférences ou visites à la clinique ont eu lieu à 15 semaines (±4 jours), à 19 semaines (±7 jours) et à 26 semaines (±7 jours).
	Au cours de la période d'utilisation prolongée qui a débuté à la 26e semaine, les participants ont eu des vidéoconférences ou des visites à la clinique toutes les 13 semaines (±7 jours) jusqu'à la fin de l'étude.
	La plupart des visites ont été virtuelles. Lors de la visite à 26 semaines, un échantillon de sang a été prélevé pour permettre de déterminer le taux d'HbA1c par le laboratoire central, des questionnaires psychosociaux ont été remplis et un sous-ensemble de participants a pris part à une session de groupe de discussion. À chaque intervalle successif de 13 semaines pendant la période d'utilisation prolongée, un autre échantillon de sang a été prélevé pour permettre de déterminer l'HbA1c par le laboratoire central.
Avantages cliniques	Au cours de cette phase de prolongation de 13 semaines et de la période d'utilisation prolongée qui a suivi l'essai contrôlé randomisé PEDAP auprès d'enfants âgés de 2 à < 6 ans atteints de DT1, l'utilisation d'un système en boucle fermée hybride avec la technologie Control-IQ+ s'est avérée sûre et efficace sur une période prolongée, comprenant une utilisation totale du système combinant l'essai contrôlé randomisé, la phase de prolongation et la période d'utilisation prolongée de 23 582 jours (64,6 années-participants).
	Les résultats ont également révélé que l'utilisation de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+ auprès de ce jeune groupe d'âge est associée à de solides améliorations dans les résultats rapportés par les patients (RRP) couramment utilisés, et les entretiens sur l'expérience des utilisateurs mettent en évidence les avantages au-delà des résultats glycémiques.
Effets secondaires	Il y a eu peu d'effets indésirables graves, que ce soit dans le groupe CLC-
ou événements indésirables	CLC comme dans le groupe SC-CLC. Deux cas d'hypoglycémie sévère sont survenus, sans lien avec le dispositif de l'étude. Il n'y a eu aucun épisode d'ACD. Au cours des épreuves de provocation alimentaire/par l'exercice, il n'y a pas eu d'événements indésirables graves ou liés à l'étude, et les mesures
	du système de MCG n'ont montré aucun problème, que ce soit pendant les épreuves, immédiatement par la suite, ou pendant la nuit après les épreuves.
L	Toprouvos, inimodiatement par la suite, ou pendant la nuit après les epreuves.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	36 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Avantages et risques à long terme	Les avantages et les risques à long terme n'ont pas été évalués dans le cadre de cette étude.
Limitations de l'étude	Moins d'un tiers des participants se sont soumis à des entretiens sur l'expérience des utilisateurs. Il est possible que les expériences fournies par les participants ne reflètent pas entièrement l'ensemble de l'échantillon.
Déficience de dispositif ou remplacements de dispositif pour des raisons de sécurité et/ou de performance	L'hyperglycémie avec ou sans cétose due à une défaillance du dispositif de perfusion ou à une maladie était fréquente et non imprévue. Il n'y a pas eu d'effets indésirables imprévus associés au dispositif.

Tableau 7. Résumé de la technologie Control-IQ pour les patients à fortes doses d'insuline (Higher-IQ)

Technologie Control-IQ pour les patients à fortes doses d'insuline atteints de diabète de type 1 (Higher-IQ) (identifiant clinicaltrials.gov : NCT05422053)
Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ+, cartouche t:slim X2 de 3 mL
La pompe à insuline t:slim X2 est destinée à l'administration sous-cutanée d'insuline, à des débits fixes et variables, pour la gestion du diabète sucré chez les personnes nécessitant de l'insuline. La pompe est capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des dispositifs compatibles connectés numériquement.
La technologie Control-IQ+ est destinée à être utilisée avec un système de mesure continue du glucose (MCG) compatible et la pompe à insuline t:slim X2 pour augmenter, diminuer et interrompre automatiquement l'administration d'insuline basale en fonction des résultats de la MCG et des valeurs de glycémie prédites. Elle peut également administrer des bolus de correction lorsqu'il est prévu que la valeur de glycémie dépasse un seuil prédéfini.
La cartouche t:slim X2 de 3 mL est indiquée pour être utilisée avec le système t:slim X2 pour l'administration de perfusion sous-cutanée continue d'insuline (PSCI).
Évaluer la sécurité et explorer les résultats glycémiques de l'utilisation d'un système d'administration automatisée de l'insuline, ou AID (pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ+) chez des adultes atteints de diabète de type 1 (DT1) qui prévoyaient d'utiliser au moins un débit basal > 3 unités/heure.
Étude clinique prospective multicentrique à bras unique d'une durée de 13 semaines.
Critères d'évaluation principaux de la sécurité :
Hypoglycémie sévère (avec déficience cognitive de telle sorte que
l'assistance d'une autre personne est nécessaire pour le traitement)
pendant l'étude comparée aux données sur les épisodes

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	37 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



	 d'hypoglycémie sévère rapportés par le registre clinique du diabète de type 1 (T1D Exchange) sur une période de trois mois. Acidocétose diabétique (taux d'épisodes)
	. , , ,
	 Nombre d'effets indésirables imprévus associés au dispositif (UADE) Nombre d'autres événements indésirables graves (EIG)
	Critères d'évaluation secondaires de la sécurité :
	Tous les événements indésirables
	 Résultats de l'hypoglycémie par le système de MCG
	◆ Pourcentage global de temps < 54 mg/dl
	◆Pourcentage global de temps < 70 mg/dl
	Exploratoire :
	 Temps dans l'intervalle – global (70-180 mg/dl, > 180 mg/dl, > 250 mg/dl, 70-140 mg/dl)
	Glycémie moyenne
	 Variabilité globale (coefficient de variation [CV] et écart-type [ET])
	Changement de l'hémoglobine A1C (HbA1c) par rapport à la valeur
	de départ
	Mesures du système de MCG pour l'hypoglycémie, l'hyperglycémie
	et la variabilité pendant le jour et la nuit
Critères d'inclusion	Les principaux critères d'inclusion étaient les suivants : (1) âge ≥ 18 ans et diagnostic de DT1 depuis au moins un an, (2) utilisation actuelle de CSII avec n'importe quelle marque de pompe à insuline depuis au moins trois mois, et intention d'utiliser au moins un débit basal supérieur à 3 unités/h avec la pompe de l'étude, et (3) hémoglobine A1c (HbA1c) < 10,5 %.
Critères d'exclusion	Les principaux critères d'exclusion étaient les suivants : (1) plus d'un épisode d'hypoglycémie sévère (nécessitant une assistance) ou d'acidocétose diabétique (ACD) au cours des six derniers mois, (2) grossesse, (3) dose instable d'agoniste du récepteur du glucagon-like peptide-1 (GLP-1), d'inhibiteur de la protéine de transport du sodium-glucose 2 (SGLT-2) ou d'un autre médicament pour le contrôle de la glycémie/la perte de poids au cours des trois derniers mois, (4) début d'un nouveau traitement hypoglycémiant ou amaigrissant non insulinique pendant l'essai, (5) insuffisance surrénalienne et (6) autre maladie chronique considérée par l'investigateur comme interférant avec la participation à l'étude. L'utilisation d'une insuline autre que U-100 Lispro ou Aspart n'était pas autorisée avec la pompe. Il n'était pas nécessaire d'avoir une expérience préalable avec le système de mesure continue du glucose (MCG).
Nombre de sujets recrutés	34 sujets
Population de l'étude	L'âge moyen était de 39,9 ± 11,9 ans, 41,2 % étaient des femmes et la durée du diabète était de 21,8 ± 11,2 ans. L'IQT moyenne au moment du recrutement était de 1,2 unité/kg par jour, avec une plage de 0,5 à 2,0 unités/kg par jour.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	38 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Méthodes de l'étude	Il s'agissait d'une étude prospective à bras unique portant sur 13 semaines d'utilisation à domicile de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+ chez des personnes atteintes de diabète de type 1 qui prévoyaient d'utiliser au moins un débit basal > 3 unités/heure, âgées de 18 ans et plus.
	La technologie Control-IQ+ supprime la limitation du débit de base à 3 unités/heure qui était présente dans les versions antérieures de la technologie Control-IQ, et permet une plus large plage de poids et d'insuline quotidienne totale (IQT) dans le système. Cette étude a été conçue pour montrer que le système fonctionnait en toute sécurité lors de son utilisation avec des débits basaux de profil d'utilisateurs supérieurs à 3 unités/heure.
	Les participants à l'étude ont été recrutés sur 4 sites d'étude clinique.
	Après la formation à l'utilisation du dispositif, les participants ont utilisé le système pendant 13 semaines. Des épreuves de provocation par l'exercice et alimentaire ont été réalisées au cours de l'étude. Les taux d'HbA1c au laboratoire central ont été recueillis au début et à la fin de la période de traitement (utilisation du dispositif à l'étude).
	Les participants ont également pu continuer à prendre d'autres médicaments pour le contrôle de la glycémie et/ou la perte de poids, tels que les inhibiteurs du SGLT-2, les agonistes des récepteurs du GLP-1 ou les inhibiteurs de la DPP-IV, à condition de maintenir une dose stable.
Avantages cliniques	L'utilisation de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+, avec la suppression de la limitation du débit basal de 3 unités/heure, s'est avérée sûre et efficace chez les personnes atteintes de diabète de type 1 utilisant des débits basaux > 3 unités/heure et des doses quotidiennes totales d'insuline élevées.
	Les taux d'HbA1c ont montré une amélioration significative du début à la fin de la période de traitement de 13 semaines, avec un changement moyen de -0,82 % et une valeur P < 0,0001.
Effets secondaires ou événements indésirables	Il n'y a pas eu d'hypoglycémie sévère ou d'ACD au cours de l'étude. Il n'y a pas eu d'effets indésirables pendant les épreuves de provocation de l'étude. Toutes les épreuves de provocation ont été achevées en toute sécurité.
Avantages et risques à long terme	Les avantages et les risques à long terme n'ont pas été évalués dans le cadre de cette étude.
Limitations de l'étude	Les limites de l'étude comprennent l'absence de groupe de contrôle et, en tant qu'étude de sécurité, la taille de l'échantillon était relativement faible, ce qui rendait difficile l'examen de sous-groupes.
Déficience de dispositif ou remplacements de dispositif pour des raisons de sécurité et/ou de performance	Il n'y a eu qu'un seul cas de cétones dû à une défaillance du dispositif de perfusion. Celui-ci a été résolu par une injection de secours conformément au plan de sécurité de l'étude.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	39 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Tableau 8. Résumé de l'évaluation de la sécurité d'un système hybride avancé en boucle fermée utilisant l'insuline Lyumjev avec le Tandem t:slim X2 avec Control-IQ chez les adultes, les adolescents et les enfants atteints de diabète de type 1.

Étude	Évaluation de la sécurité d'un système hybride avancé à boucle fermée utilisant l'insuline Lyumjev avec le Tandem t:slim X2 avec Control-IQ chez les adultes, les adolescents et les enfants atteints de diabète de type 1 (identifiant clinicaltrials.gov : NCT05403502)
Dispositif objet de l'étude	Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ+, cartouche t:slim X2 de 3 mL
Utilisation prévue du dispositif	La pompe à insuline t:slim X2 est destinée à l'administration sous-cutanée d'insuline, à des débits fixes et variables, pour la gestion du diabète sucré chez les personnes nécessitant de l'insuline. La pompe est capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des dispositifs compatibles connectés numériquement.
	La technologie Control-IQ+ est destinée à être utilisée avec un système de mesure continue du glucose (MCG) compatible et la pompe à insuline t:slim X2 pour augmenter, diminuer et interrompre automatiquement l'administration d'insuline basale en fonction des résultats de la MCG et des valeurs de glycémie prédites. Elle peut également administrer des bolus de correction lorsqu'il est prévu que la valeur de glycémie dépasse un seuil prédéfini.
	La cartouche t:slim X2 de 3 mL est indiquée pour être utilisée avec le système t:slim X2 pour l'administration de perfusion sous-cutanée continue d'insuline (PSCI).
Objectif de l'étude	Évaluer la sécurité de l'utilisation de l'insuline Lyumjev (insuline Lispro-aabc) dans la pompe à insuline Tandem t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+ chez les adultes et les enfants atteints de diabète de type 1 dans un cadre ambulatoire pour justifier l'étiquetage du système.
Conception de l'étude	Étude clinique prospective multicentrique à bras unique d'une durée de 13 semaines
Critères d'évaluation principaux et secondaires	Critères d'évaluation principaux de la sécurité : • Hypoglycémie sévère (l'hypoglycémie sévère est définie comme une déficience cognitive de telle manière que l'assistance d'une autre personne est nécessaire pour le traitement). • Acidocétose diabétique (ACD) • Effets indésirables imprévus associés au dispositif • Autres événements indésirables graves • Réactions indésirables associées aux médicaments Critères d'évaluation secondaires de la sécurité • Tous les événements indésirables • Résultats de l'hypoglycémie mesurée par le système de MCG : 24 heures et pendant les périodes postprandiales pour les repas annoncés, à l'exclusion des épreuves de provocation alimentaire décrites séparément ci-dessous.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	40 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



	Pourcentage de temps < 54 mg/dl
	Pourcentage de temps < 70 mg/dl
	Taux d'épisodes d'hypoglycémie, définis comme une glycémie
	< 54 mg/dl pendant 15 minutes consécutives ou plus.
	Les autres résultats exploratoires comprenaient le pic de glycémie postprandial
	mesuré par le système de MCG, diverses autres mesures du contrôle
	glycémique basées sur la MCG, l'HbA1c, les mesures d'administration de
	l'insuline et les questionnaires sur les résultats rapportés par les patients.
Critères d'inclusion	 Âge de 6 à < 81 ans Diagnostic de diabète de type 1 depuis au moins 1 an Utilisation actuelle de la technologie Control-IQ depuis au moins 3 mois, avec des données de MCG enregistrées indiquant l'utilisation du système (boucle fermée active) pendant ≥ 85 % du temps possible au cours des jours précédant le recrutement Dose totale quotidienne d'insuline (DTQ) d'au moins 2 U/jour HbA1c < 10,5 %. Résidant à plein temps aux États-Unis sans voyage en dehors des États-Unis prévu durant la participation à l'étude. Pour les participants âgés de < 18 ans, habitant avec un ou plusieurs parents/tuteurs légaux qui connaissent les procédures d'urgence en cas d'hypoglycémie sévère et sont capables de contacter le participant en cas d'urgence, et disposés à utiliser l'application Dexcom Follow (avec les notifications push activées) pendant toute la durée de l'étude. Si le participant est âgé de > 18 ans, il doit avoir une personne qui vit à moins de 30 minutes qui soit disposée à être contactée si l'équipe de l'étude n'arrive pas à joindre le participant en cas d'urgence médicale présumée. Le participant a accepté de participant en cas d'urgence médicale présumée. Le participant a accepté de participant en cas d'urgence médicale présumée. Le participant a accepté de participer à l'étude ; il a lu, compris et signé le formulaire de consentement éclairé (FCE) et l'assentiment, le cas échéant ; il a accepté de suivre toutes les procédures de l'étude, y compris : interrompre l'utilisation de tout système de MCG personnel pendant la durée de l'essai clinique, une fois que le système de MCG de l'étude est utilisé; passer à ou poursuivre l'utilisation de l'insuline Humalog pendant la période d'introduction; passer à l'insuline Lyumjev pendant la période principale de l'étude; être disposé
	dispositifs à l'étude et qu'il est capable de respecter le protocole, y compris de réagir aux alertes et aux alarmes, et d'assurer une autogestion de base du diabète.
	11. Le participant et/ou le parent/tuteur légal sont capables de lire et de comprendre l'anglais
Critères	Les principaux critères d'exclusion étaient une hypoglycémie sévère (HS) ou
d'exclusion	une acidocétose diabétique (ACD) au cours des 6 derniers mois, ou une condition médicale ou autre considérée comme un problème de sécurité par l'investigateur du site.
	ı V

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	41 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Nombre de sujets recrutés	179 sujets ont terminé la phase préliminaire Humalog et ont commencé l'insuline Lyumjev, et 173 sujets ont effectué la visite à la 13e semaine après avoir commencé l'insuline Lyumjev.
Population de l'étude	Les participants qui ont commencé à utiliser l'insuline Lyumjev étaient âgés de 6 à 75 ans (109 avaient < 18 ans et 70 avaient ≥ 18 ans) ; 166 (95 %) étaient blancs et 12 (7 %) étaient d'origine hispanique. L'HbA1c moyenne était de 7,2 % +/-0,9.
Méthodes de l'étude	L'étude comportait deux périodes : la période d'introduction à l'insuline Humalog (~16 jours) et la période de traitement à l'insuline Lyumjev (13 semaines).
	Les participants ont entamé une période d'introduction à l'insuline Humalog d'environ 16 jours. Les participants qui ont terminé avec succès la période d'introduction à l'insuline Humalog, indiquée par 85 % d'utilisation active en boucle fermée pendant cette période, ont été formés à l'utilisation de la pompe de l'étude avec l'insuline Lyumjev et ont entamé la période de traitement à la Lyumjev pendant 13 semaines.
	Il a été demandé aux participants d'effectuer 1 bolus repas manqué et 1 épreuve de provocation par exercice à domicile pendant la période d'introduction à l'Humalog, puis 3 épreuves de provocation alimentaire et 3 épreuves de provocation par exercices à domicile pendant la période de traitement à l'insuline Lyumjev.
	Un contact téléphonique ou par vidéoconférence a eu lieu 3 jours (±1 jour) après le début de l'utilisation du système en boucle fermée avec Lyumjev. Des contacts supplémentaires par téléphone/vidéoconférence ont eu lieu à 1 semaine (±2 jours), 2 semaines (±2 jours), 3 semaines (±7 jours) et 9 semaines (±7 jours). Une visite à la clinique a eu lieu à 6 semaines (±7 jours) et la visite finale à la clinique à 13 semaines (91-98 jours).
	L'HbA1c a été mesurée dans un laboratoire central à la fin de la période d'introduction à l'insuline Humalog et à la fin de la période de traitement à l'insuline Lyumjev (visite à 13 semaines). Des questionnaires ont été remplis lors de la sélection et de la visite à 13 semaines.
Avantages cliniques	L'utilisation de Lyumjev dans la pompe à insuline Tandem t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+ a été bien tolérée avec peu d'effets indésirables et aucune augmentation de l'hypoglycémie.
	Les taux d'hypoglycémie sévère et d'ACD étaient plus faibles que dans les données du registre clinique de diabète de type 1 (T1D Exchange), la comparaison statistique répondant aux critères de réussite préspécifiés.
	La sécurité de l'insuline Lyumjev a été maintenue tout en obtenant un temps élevé dans l'intervalle et une légère réduction de l'hyperglycémie par rapport à l'insuline Humalog, ainsi qu'une amélioration des mesures de la qualité de vie par rapport au début de l'étude.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	42 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



	Par conséquent, cet essai a démontré que l'utilisation de Lyumjev dans la pompe à insuline Tandem t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+ était sûre
	pour les participants adultes et pédiatriques atteints de diabète de type 1.
Effets secondaires ou événements	Aucun épisode d'hypoglycémie sévère n'est survenu au cours de la période de lispro de 16 jours. Au cours de la période Lyumjev de 13 semaines, trois
indésirables	épisodes d'hypoglycémie sévère (HS) sont survenus chez trois participants
	(un dans la cohorte adulte et deux dans la cohorte pédiatrique), l'un d'entre
	eux étant associé à une crise ou à une perte de conscience. Aucun des
	événements n'a été attribué au dispositif. Un événement s'est produit en
	raison d'un bolus manuel sans manger, un autre après avoir fait de l'exercice
	et avoir remplacé la recommandation du calculateur de bolus de zéro unité à
	un bolus manuel de 1,5 unité, et le troisième après avoir fait un bolus manuel
	avant de faire de l'exercice alors que la glycémie était encore de 60 mg/dl. Le
	taux global d'hypoglycémie sévère (HS) était de 6,6 pour 100 années-
	personnes, et le taux de HS associé à une crise ou à une perte de conscience
	était de 2,2 pour 100 années-personnes. Le pourcentage de participants
	ayant eu au moins un épisode d'hypoglycémie sévère (HS) nécessitant
	l'assistance d'une tierce personne était de 1,7 % et le pourcentage de
	participants ayant eu une HS associée à une crise ou à une perte de
	conscience était de 0,6 % par rapport à la fréquence de 6,1 % de
	correspondance selon l'âge d'au moins un épisode de HS associé à une crise
	ou à une perte de conscience au cours d'une période de 3 mois dans le registre de diabète de type 1 (T1D Exchange) (P = 0,07 comparant 1,7 % par
	rapport à 6,1 % et P = 0,02 comparant 0,6 % par rapport à 6,1 %).
	rapport a 6, 1 % et P = 0,02 comparant 0,6 % par rapport a 6, 1 %).
	Aucun cas d'ACD n'est survenu pendant la période lispro ou la période
	Lyumjev. Dans le registre clinique du diabète de type 1 (T1D Exchange),
	2,8 % des participants d'âge correspondant ont signalé une ACD au cours
	d'une période de 3 mois (P = 0,04 en comparant 0 % par rapport à 2,8 %).
Avantages et	Les avantages et les risques à long terme n'ont pas été évalués dans le cadre
risques à long	de cette étude.
terme	
Limitations de	L'essai ne comportait pas de groupe de contrôle randomisé concomitant et la
l'étude	comparaison des critères glycémiques avec Lyumjev a été effectuée sur une
	courte période d'utilisation de lispro précédant l'utilisation de Lyumjev. La
	cohorte de l'étude était composée d'utilisateurs existants de Control-IQ et
	comptait trop peu de participants issus de minorités et de participants ayant
	un statut socio-économique inférieur pour évaluer si les réactions au site de
	perfusion et d'autres paramètres de sécurité pouvaient différer en fonction de
	la race, de l'origine ethnique ou du statut socio-économique. Pour l'évaluation
	des principaux paramètres de sécurité (HS et ACD), des comparaisons ont été effectuées avec des données collectées rétrospectivement dans le
	registre clinique du diabète de type 1 (T1D Exchange), une cohorte du monde
	réel qui diffère probablement d'une cohorte d'essai clinique et dont les
	données ont été collectées à une époque où la grande majorité des
	personnes atteintes de diabète n'utilisaient pas encore de dispositifs en
	boucle fermée hybride (BFH). Comme les participants n'étaient pas dans
	l'ignorance quant à l'insuline utilisée, il est possible que certains des effets
	observés avec Lyumjev, y compris les bénéfices observés dans les enquêtes
	Observes avec Lyumjev, y compris les benefices observes dans les enquetes

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	43 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



	PRO, soient attribuables à un effet d'étude lié à l'utilisation de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+.
Déficience de dispositif ou remplacements de dispositif pour des raisons de sécurité et/ou de performance	Aucun événement indésirable grave n'a été lié au dispositif.

Tableau 9. Résumé de la sécurité et de l'efficacité de l'administration automatisée et soutenue d'insuline par rapport à la thérapie par capteur et pompe chez les adultes atteints de diabète de type 1 présentant un risque élevé d'hypoglycémie : un essai contrôlé randomisé

Étude	Innocuité et efficacité de l'administration automatisée et soutenue d'insuline par rapport à la thérapie par capteur et pompe chez les adultes atteints de diabète de type 1 présentant un risque élevé d'hypoglycémie : un essai contrôlé randomisé (identifiant clinicaltrials.gov : NCT04266379)
Dispositif objet de l'étude	Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ, cartouche t:slim X2 de 3 mL
Utilisation prévue du dispositif	La pompe à insuline t:slim X2 est destinée à l'administration sous-cutanée d'insuline, à des débits fixes et variables, pour la gestion du diabète sucré chez les personnes nécessitant de l'insuline. La pompe est capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des dispositifs compatibles connectés numériquement.
	La technologie Control-IQ est destinée à être utilisée avec un système de mesure continue du glucose (MCG) compatible et la pompe à insuline t:slim X2 pour augmenter, diminuer et interrompre automatiquement l'administration d'insuline basale en fonction des résultats de la MCG et des valeurs de glycémie prédites. Elle peut également administrer des bolus de correction lorsqu'il est prévu que la valeur de glycémie dépasse un seuil prédéfini.
	La cartouche t:slim X2 de 3 mL est indiquée pour être utilisée avec le système t:slim X2 pour l'administration de perfusion sous-cutanée continue d'insuline (PSCI).
Objectif de l'étude	Évaluer la sécurité et l'efficacité de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ chez les adultes atteints de diabète de type 1 (DT1) présentant un risque élevé d'hypoglycémie.
Conception de l'étude	Étude prospective, randomisée, contrôlée et multicentrique
Critères d'évaluation principaux et	Le résultat principal était le changement du temps sous la cible (TBR) mesuré par le système de MCG (pourcentage de temps de MCG [%time] < 70 mg/dl) par rapport à la valeur de départ.
secondaires	Les principaux résultats secondaires, testés de manière hiérarchique pour préserver la signification statistique, comprenaient le temps mesuré par le système de MCG dans l'intervalle cible (TIR ; 70-180 mg/dl), le temps au-

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	44 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



	dessus de l'intervalle (TAR), la lecture moyenne du capteur de glucose (SG), et le pourcentage de temps par le système de MCG avec un niveau de glucose < 54 mg/dl. En cas d'absence de comparaison significative, toutes les comparaisons suivantes de la liste hiérarchique ont été considérées comme exploratoires. Les principaux résultats en matière de sécurité comprenaient la fréquence d'hypoglycémie sévère et de l'acidocétose diabétique.
Critères d'inclusion	 Âge ≥ 18 ans Diagnostic clinique de DT1 > 1 an. HbA1c < 10/5 % Administration d'insuline par pompe à insuline pendant > 6 mois Formation au comptage des glucides Score de Clarke > 3, et/ou expérience d'hypoglycémie sévère au cours des 6 derniers mois. Confirmation d'un temps inférieur à l'intervalle (TBR; défini comme une lecture du glucose du capteur [SG] < 70 mg/dl) de ≥ 5 % au cours de la période préliminaire de 2 semaines avec la MCG en aveugle.
Critères d'exclusion	Test de grossesse positif chez les femmes en âge de procréer Toute maladie chronique associée à un traitement (sauf l'insuline) affectant le métabolisme du glucose Utilisation d'inhibiteurs du cotransporteur sodium-glucose 2 au cours des 3 derniers mois Absence de soutien social ou familial capable d'intervenir en cas d'épisode d'hypoglycémie sévère
Nombre de sujets recrutés	72
Population de l'étude	Adultes atteints de DT1 présentant un risque élevé d'hypoglycémie (défini par un score de Clarke > 3 et un TBR ≥ 5 %) et/ou des antécédents d'hypoglycémie sévère.
Méthodes de l'étude	Essai randomisé en parallèle (2:1) de l'AID (pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ) par rapport à la MCG et à la thérapie par pompe pendant 12 semaines. Une prolongation facultative de 12 semaines avec l'AID a été proposée à tous les participants.
Avantages cliniques	Cet essai contrôlé randomisé parallèle porte exclusivement sur des adultes atteints de DT1 présentant un risque élevé d'hypoglycémie, une population peu étudiée avec les systèmes AID, et démontre avec succès la supériorité de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ par rapport à la thérapie par pompe à insuline augmentée par capteur au cours de la phase de randomisation de 12 semaines et de la phase de prolongation de 12 semaines. L'évolution du TBR (résultat primaire) depuis le début jusqu'à l'intervention de l'étude à 12 semaines a été considérablement différente entre les groupes d'étude, avec une diminution de -3,7 points de pourcentage avec l'AID (n=49) contre le S&P (n=22). Les changements dans le TIR et le TAR (résultats secondaires) étaient également considérablement différents entre les deux groupes d'étude, avec une augmentation du TIR de +8,6 % et une diminution du TAR de -5,3 % liée à l'effet de l'AID.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	45 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



	Au cours de la prolongation de 12 semaines, les effets de l'AID ont été maintenus dans le groupe AID et reproduits dans le groupe de pompe augmentée par capteur. Ces données montrent la durabilité des effets de l'utilisation des AID pendant 24 semaines et la reproductibilité de ces effets chez les personnes nouvellement exposées aux AID.
Effets secondaires ou événements indésirables	Deux épisodes d'hypoglycémie sévère sont survenus au cours de la période préliminaire, dont l'un a entraîné le retrait de l'étude. Un épisode d'hypoglycémie sévère et deux épisodes d'hyperglycémie avec cétose sont survenus dans le groupe AID pendant la phase d'entraînement, alors que l'AID n'était pas encore activé. Deux épisodes d'hypoglycémie sévère, deux acidocétoses (dont une dans la phase de prolongation, qui a entraîné le retrait du patient de l'étude) et un épisode d'hyperglycémie > 300 mg/dl sans cétose sont survenus pendant l'utilisation de l'AID. Tous les épisodes d'hyperglycémie, avec ou sans cétose ou acidocétose, étaient liés à des occlusions des cathéters de perfusion. Deux événements indésirables graves sont survenus dans le cadre de l'AID, mais n'étaient pas liés au diabète.
Avantages et risques à long terme	Les avantages et les risques à long terme n'ont pas été évalués dans le cadre de cette étude.
Limitations de l'étude	Courte durée de l'étude/exposition à la thérapie AID, l'essai a été réalisé dans des hôpitaux universitaires avec un personnel dédié et formé pour soutenir les participants, ce qui peut ne pas refléter la pratique réelle dans des environnements ambulatoires typiques. Seuls 6 participants avaient une HbA1c ≥ 8 % au départ, ce qui indique que les conclusions pourraient ne pas s'appliquer aux personnes qui présentent simultanément une hypoglycémie fréquente/sévère et une HbA1c élevée.

Tableau 10. Résumé des résultats de Control-IQ comparant les capteurs Dexcom G6 et G7 chez les adultes atteints de diabète de type 1

Étude	Résultats de Control-IQ comparant les capteurs Dexcom G6 et G7 chez les adultes atteints de diabète de type 1
Dispositif objet de l'étude	Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ, cartouche t:slim X2 de 3mL, application mobile Tandem t:slim
Utilisation prévue du dispositif	La pompe à insuline t:slim X2 est destinée à l'administration sous-cutanée d'insuline, à des débits fixes et variables, pour la gestion du diabète sucré chez les personnes nécessitant de l'insuline. La pompe est capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des dispositifs compatibles connectés numériquement. La technologie Control-IQ est destinée à être utilisée avec un système de mesure continue du glucose (MCG) compatible et la pompe à insuline t:slim X2 pour augmenter, diminuer et interrompre automatiquement l'administration d'insuline basale en fonction des résultats de la MCG et des valeurs de glycémie prédites. Elle peut également administrer des bolus de correction lorsqu'il est prévu que la valeur de glycémie dépasse un seuil prédéfini.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	46 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



	La cartouche t:slim X2 de 3 mL est indiquée pour être utilisée avec le système t:slim X2 pour l'administration de perfusion sous-cutanée continue d'insuline (PSCI).
	L'application mobile Tandem t:slim est un accessoire destiné à être utilisé comme un dispositif logiciel connecté capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des pompes à insuline compatibles, notamment en recevant et en affichant des informations sur la pompe et en envoyant des commandes d'administration d'insuline à la pompe à insuline t:slim X2 connectée et compatible de l'utilisateur.
Objectif de l'étude	Analyser les résultats réels des utilisateurs de Dexcom G7 qui ont associé leur capteur à la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ.
Conception de l'étude	Analyse rétrospective monocentrique
Critères d'évaluation principaux et secondaires	L'analyse a porté sur le pourcentage de temps pendant lequel le système de MCG était actif, le pourcentage de temps en boucle fermée et les mesures de la MCG standard (pourcentage de temps à 70-180 mg/dl, 70-140 mg/dl, < 70 mg/dl, < 54 mg/dl, > 180 mg/dl, > 250 mg/dl, glycémie moyenne, écart-type de la glycémie, coefficient de variation de la glycémie et indice de risque glycémique) entre Dexcom G6 et Dexcom G7 lors de leur utilisation avec la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ.
Critères d'inclusion	Les participants devaient être des adultes (âge ≥ 18 ans) et avoir déjà utilisé la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ.
	Les participants devaient être des utilisateurs antérieurs du Dexcom G6 et disposer d'au moins 30 jours de données du G6 avec utilisation active de la technologie Control-IQ directement avant de commencer le Dexcom G7 avec la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ, ainsi que de 30 jours de données du G7 avec utilisation active de la technologie Control-IQ directement après avoir commencé le G7 avec la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ, pour être définis comme des utilisateurs actifs de la technologie Control-IQ.
Critères d'exclusion	Les utilisateurs d'autres capteurs de MCG pris en charge n'ont pas été inclus.
Nombre de sujets recrutés	463
Population de l'étude	463 adultes (âge moyen 36±15 ans, 59 % de femmes, durée antérieure d'utilisation de Control-IQ égale à 4±2 ans) ont commencé à utiliser le Dexcom G7 associé à la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ entre novembre 2023 et juin 2024 après avoir précédemment utilisé le Dexcom G6 avec leur pompe Tandem, et disposant d'au moins 30 jours de données Control-IQ avant et après le début de l'utilisation du G7.
Méthodes de l'étude	L'analyse des données a été réalisée à partir des données des pompes à insuline téléchargées sur le système de gestion des données Tandem t:connect et Tandem Source pour les patients identifiés à la clinique d'endocrinologie pour adultes du Barbara Davis Center. Les résultats ont été répertoriés pour les 30 jours d'utilisation du Dexcom G7 avec la technologie Control-IQ après le début de l'utilisation du G7.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	47 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Avantages cliniques	Le temps moyen d'utilisation des capteurs et le temps moyen en boucle fermée étaient très élevés avec l'utilisation de chaque capteur. Le temps moyen dans l'intervalle 70-180 mg/dl était de 70,7 % pendant l'utilisation du G6 et de 71,1 % pendant l'utilisation du G7 avec la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ, ce qui montre que la plupart des individus ont atteint l'objectif consensuel de > 70 % de temps dans l'intervalle. La plupart des personnes ont également atteint les objectifs consensuels de temps à < 70 mg/dL et de temps à < 54 mg/dL.
Effets secondaires ou événements indésirables	Aucun signalement.
Avantages et risques à long terme	Les avantages et les risques à long terme n'ont pas été évalués dans le cadre de cette étude.
Limitations de l'étude	Courte durée de l'étude/exposition au traitement AID, analyse rétrospective.

5.3. Résumé des données cliniques provenant d'autres sources

Une vue d'ensemble de l'analyse documentaire systématique réalisée par Tandem est incluse dans le rapport d'évaluation clinique. L'analyse a permis de recenser plusieurs articles dans lesquels la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ et la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+ ont été utilisées. La cartouche t:slim X2 de 3 mL a été utilisée avec la pompe dans toutes les études. L'application mobile Tandem t:slim a été utilisée dans un certain nombre d'études. Ces articles ont indiqué que les dispositifs ont répondu aux attentes en matière de performance et de sécurité. Les études n'ont pas rapporté d'effets indésirables supplémentaires en dehors des risques résiduels décrits ci-dessus et dans le mode d'emploi.

La mise en œuvre des plans de suivi clinique après commercialisation (SCAC) et de surveillance après commercialisation (SAC) n'a pas permis d'obtenir d'autres informations cliniquement pertinentes. Il n'y a pas eu de probabilité nouvelle ou modifiée d'effet(s) secondaire(s) indésirable(s), ni d'augmentation significative de la fréquence ou de la gravité des incidents, ni de tendances identifiées, ni d'autres conclusions principales du rapport d'évaluation du SCAC ou du rapport périodique actualisé relatif à la sécurité.

L'analyse des données cliniques de la base de données MAUDE a été collectée dans le cadre du processus d'évaluation clinique. La base de données MAUDE recense les événements indésirables associés aux dispositifs médicaux qui sont signalés à la FDA des États-Unis par des déclarants obligatoires tels que les fabricants. La majorité des rapports concernent la résolution de conditions d'alarme. L'analyse des données cliniques de la base de données MAUDE n'a pas signalé d'effets indésirables supplémentaires en dehors des risques résiduels décrits ci-dessus et dans le mode d'emploi.

5.4. Résumé général des performances cliniques et des caractéristiques de sécurité

Les avantages probables de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ, ainsi que de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+, de la cartouche t:slim X2 de 3 mL et de l'application mobile Tandem t:slim sont basés sur des données

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	48 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



recueillies dans le cadre d'essais cliniques prospectifs randomisés, la documentation et les études non cliniques menées pour étayer l'autorisation réglementaire du dispositif.

La pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ, ainsi que la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+, la cartouche t:slim X2 de 3 ml et l'application mobile Tandem t:slim sont bénéfiques pour les patients car l'utilisation des dispositifs permet aux utilisateurs d'améliorer le temps dans l'intervalle glycémique cible 70-180 mg/dl d'au moins 5 % par rapport au traitement antérieur, d'atteindre un temps de glycémie dans l'intervalle cible 3,9-10 mmol/l (70-180 mg/dl) \geq 70 % et d'améliorer la qualité de vie (scores de qualité de vie s'améliorant \geq 8 % par rapport au traitement antérieur). En outre, les utilisateurs de ces dispositifs sont en mesure d'obtenir un temps < 3,9 mmol/l inférieur à 4 %, comme le recommandent désormais les directives internationales consensuelles.

5.5. Suivi clinique après commercialisation en cours ou prévu

Une étude de suivi clinique après commercialisation (« SCAC ») a été réalisée pour la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ. Un résumé de cette étude de SCAC, également connue sous le nom d'« étude CLIO », est fourni ci-dessous. Cette étude a évalué la sécurité et l'efficacité en situation réelle de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ. Il n'y a eu aucun risque émergent, aucune complication ni aucune défaillance inattendue du dispositif.

Tableau 11. Résumé de l'étude observationnelle Control-IQ (CLIO)

Étude	Étude observationnelle post-approbation Control-IQ (CLIO) (identifiant clinicaltrials.gov : NCT04503174)
Dispositif objet de l'étude	Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ, cartouche t:slim X2 de 3 mL, application mobile Tandem t:slim
Utilisation prévue du dispositif	La pompe à insuline t:slim X2 est destinée à l'administration sous-cutanée d'insuline, à des débits fixes et variables, pour la gestion du diabète sucré chez les personnes nécessitant de l'insuline. La pompe est capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des dispositifs compatibles connectés numériquement.
	La technologie Control-IQ est destinée à être utilisée avec un système de mesure continue du glucose (MCG) compatible et la pompe à insuline t:slim X2 pour augmenter, diminuer et interrompre automatiquement l'administration d'insuline basale en fonction des résultats de la MCG et des valeurs de glycémie prédites. Elle peut également administrer des bolus de correction lorsqu'il est prévu que la valeur de glycémie dépasse un seuil prédéfini. La cartouche t:slim X2 de 3 mL est indiquée pour être utilisée avec le système t:slim X2 pour l'administration de perfusion sous-cutanée continue d'insuline (PSCI).
	L'application mobile Tandem t:slim est un accessoire destiné à être utilisé comme un dispositif logiciel connecté capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des pompes à insuline compatibles, notamment en recevant et en affichant des informations sur la pompe et en envoyant des commandes d'administration d'insuline à la pompe à insuline t:slim X2 connectée et compatible de l'utilisateur.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	49 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Objectif de l'étude	Objectif principal Démontrer, dans un contexte réel, la sécurité de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ pour la gestion du diabète de type 1 en évaluant le taux d'hypoglycémie sévère (HS) et d'acidocétose diabétique (ACD). Objectif secondaire Évaluer l'impact sur les résultats glycémiques des patients et l'expérience		
	utilisateur dans le monde réel, au cours des 12 premiers mois d'utilisation.		
Conception de l'étude	Étude de cas-témoins observationnelle		
Critères	Critères d'évaluation principaux		
d'évaluation principaux et secondaires	Taux d'incidence de l'hypoglycémie sévère (HS) et de l'acidocétose diabétique (ACD)		
oodonidan oo	Sécurité du remplissage automatique des relevés de MCG dans le calculateur de bolus du système Control-IQ		
	Critères d'évaluation secondaires		
	Résultats glycémiques comme mesure de l'efficacité du système Control-IQ		
	Satisfaction et confiance des patients à l'égard du système Control-IQ, de la facilité d'utilisation du système et de la qualité du sommeil.		
Critères d'inclusion	Patients souffrant d'un diabète de type 1 autodéclaré à qui l'on a prescrit le système Control-IQ.		
	Âge d'au moins 6 ans		
	Utilisation de l'insuline Humalog ou Novolog		
	Pour les femmes, non enceintes et ne prévoient pas de l'être au cours des 12 prochains mois.		
	Acceptation d'utiliser la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ, et de continuer à l'utiliser pendant au moins 12 mois consécutifs après le recrutement à l'étude.		
	Accepter de fournir un résultat d'HbA1c obtenu dans les 3 mois précédant le recrutement.		
	Capacité à réagir aux alertes et aux alarmes et à assurer une autogestion de base du diabète.		
	Patients résidant à temps plein aux États-Unis.		
	Volonté de télécharger l'application mobile t:connect sur leur smartphone et de la garder active tout au long de l'étude. Les patients incapables d'utiliser l'application mobile t:connect doivent être disposés à télécharger manuellement les données de leur pompe à insuline sur t:connect tous les trois mois et à la fin de l'étude.		
	Le sujet a lu, compris et accepté de participer à l'étude et a signé électroniquement le formulaire de consentement éclairé (FCE).		

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	50 of 63
		Control-IQ+.t:slim Mobile Application, fra	



Critères	D. I.V. I. (
d'exclusion	Diabète de type 2 auto-déclaré
	Âgé de < 6 ans
	Utilisation d'un traitement hypoglycémiant autre que l'insuline Humalog ou Novolog
	 Incapacité à réagir aux alertes et aux alarmes, ou à assurer une autogestion de base du diabète.
	Grossesse
	Les sujets qui n'ont pas signé le FCE.
Nombre de sujets recrutés	Au total, 3 157 personnes ont répondu aux critères de recrutement et ont commencé à participer aux enquêtes mensuelles. 2 998 participants ont achevé l'étude.
Population de l'étude	L'âge médian des participants était de 29,0 (16,0-45,0) ans. 55,7 % étaient des femmes. Le dernier taux d'A1c rapporté avant le recrutement était de 7,7 (6,9-8,7) % [61 (52-72) mmol/mol]. 2 190 participants (69,4 %) étaient des adultes. 38,4 % étaient des utilisateurs antérieurs de la pompe Tandem, 31,5 % étaient des utilisateurs antérieurs d'une pompe d'une autre marque et 30,1 % étaient des utilisateurs antérieurs d'injections quotidiennes multiples (IQM). La grande majorité (87,2 %) a déclaré avoir au moins une certaine expérience du système de MCG.
Méthodes de	Étude de cohorte observationnelle à bras unique
l'étude	
Avantages cliniques	Pour le résultat principal, les taux d'événements indésirables pour l'hypoglycémie sévère et l'acidocétose diabétique avec l'utilisation de la technologie Control-IQ sur une période de 12 mois étaient significativement plus bas pour les adultes et les enfants par rapport aux données historiquement rapportées.
	Pour les adultes, le taux observé d'hypoglycémie sévère était de 9,77 (36,97) pour l'utilisation de Control-IQ contre 29,45 (104,54) pour les données historiques du T1D Exchange (taille de l'effet d=0,53, p<0,01), tandis que pour les enfants, le taux observé d'hypoglycémie sévère était de 9,31 (34,31) pour l'utilisation de Control-IQ contre 19,31 (85,73) pour les données historiques (taille de l'effet d=0,29, p<0,01).
	Pour les adultes, le taux observé d'ACD était de 1,46 (13,10) pour l'utilisation de Control-IQ contre 9,81 (61,87) pour les données historiques du T1D Exchange (taille de l'effet d=0,64, p<0,01), tandis que pour les enfants, le taux observé d'ACD était de 1,93 (13,78) pour l'utilisation de Control-IQ contre 12,81 (70,43) pour les données historiques (taille de l'effet d=0,79, p<0,01).
	Le pourcentage de bolus utilisant la fonctionnalité d'auto-population a donné lieu à moins de lectures < 54 mg/dl (< 3,0 mmol/l) et < 70 mg/dl (< 3,9 mmol/l) que ceux n'utilisant pas la fonction, dans tous les intervalles de glucose avant bolus examinés. L'examen a porté sur les plages de glucose avant bolus de 70-180 mg/dl, 181-250 mg/dl, > 250 mg/dl, et dans l'ensemble. Il n'y a pas eu de preuve d'un risque accru d'hypoglycémie lorsque les résultats de MCG

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	51 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



	automatiquement remplis ont été utilisés pour calculer le bolus suivant par rapport à la saisie manuelle des niveaux de glucose dans le calculateur de bolus. Pour le résultat secondaire, les résultats glycémiques, les utilisateurs du système ont atteint les objectifs des lignes directrices consensuelles interpretien place page de l'interpretien
	internationales pour la durée de l'intervalle. Le temps passé dans l'intervalle 70-180 mg/dl (3,9-10,0 mmol/l) était de 70,1 % (61,0-78,8) pour les adultes, 61,2 % (52,4-70,5) pour les 6-13 ans, 60,9 % (50,1-71,8) pour les 14-17 ans, et 67,3 % (57,4-76,9) pour l'ensemble.
	En ce qui concerne les résultats secondaires, la satisfaction et la confiance des patients à l'égard du système Control-IQ, de la facilité d'utilisation du système et de la qualité du sommeil, le thème de la réduction du fardeau du diabète et de l'amélioration du sommeil, ainsi qu'un niveau élevé de satisfaction, ont été systématiquement rapportés.
	72,1 % des participants ont utilisé l'application mobile Tandem t:slim pour télécharger les données à analyser, ce qui montre un taux élevé d'utilisation de l'application mobile.
Effets secondaires ou événements indésirables	Les taux d'hypoglycémie sévère et d'ACD étaient inférieurs aux taux historiques.
Avantages et risques à long terme	Les avantages et les risques à long terme n'ont pas été évalués dans le cadre de cette étude.
Limitations de l'étude	Cette étude présentait des limites. En premier lieu, elle a utilisé une méthodologie différente de celle des études antérieures pour définir la HS et l'ACD, ce qui a potentiellement augmenté les taux d'événements indésirables rapportés dans l'étude. Les taux de ces événements indésirables, tels qu'ils ont été déterminés par les enquêtes d'échange sur le DT1, exigeaient une perte de conscience ou une crise pour la HS, ou une hospitalisation d'une nuit pour l'ACD, ce qui est plus strict que nos exigences. Les événements indésirables ont également été déclarés par les intéressés eux-mêmes, ce qui est susceptible de donner lieu à des inexactitudes dans les informations rapportées. Les événements indésirables de l'enquête de référence n'ont pas été vérifiés et n'ont donc pas pu être utilisés à des fins de comparaison selon la même méthodologie.
	L'étude n'a pas inclus de phase préliminaire de MCG en aveugle avant l'utilisation de Control-IQ, ni de groupe de contrôle, ce qui aurait permis d'établir une meilleure comparaison des taux d'événements indésirables. Aujourd'hui, les personnes peuvent choisir entre plusieurs systèmes automatisés d'administration d'insuline et de MCG qui n'étaient pas disponibles à l'époque de la cohorte historique de T1D Exchange. Par conséquent, la comparaison directe des taux avec une cohorte présentant un ensemble différent de choix thérapeutiques de base est limitée. En outre, l'écart-type des événements rapportés dans toutes les catégories était très variable, tant pour les données historiques que pour

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	52 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



	l'utilisation de Control-IQ. Enfin, la question d'une « fracture numérique » entre les personnes qui pouvaient participer et télécharger à distance, et celle de savoir si cela pourrait exclure certaines personnes, reste ouverte.
Déficience de dispositif ou remplacements de dispositif pour des raisons de sécurité et/ou de performance	Aucun effet indésirable imprévu associé au dispositif (UADE) n'a été signalé.



Une étude SCAC est en cours pour la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+, la pompe à insuline Tandem Mobi avec la technologie Control-IQ+ chez les enfants âgés de 2 à < 6 ans atteints de diabète de type 1. Un résumé du plan de cette étude est fourni ci-dessous. Le recrutement des participants à l'étude a débuté en 2025.

Tableau 12. Résumé de l'étude post-approbation PS230005

Étude	Étude post-approbation PS230005 (identifiant clinicaltrials.gov : NCT06717451)
Dispositif objet de l'étude	Pompe à insuline t:slim X2 avec technologie Control-IQ+, pompe à insuline Tandem Mobi avec technologie Control-IQ+, cartouche t:slim X2 de 3 mL, cartouche Tandem Diabetes Care de 2 mL, application mobile Tandem t:slim, application mobile Tandem Mobi
Utilisation prévue du dispositif	La pompe à insuline t:slim X2 est destinée à l'administration sous-cutanée d'insuline, à des débits fixes et variables, pour la gestion du diabète sucré chez les personnes nécessitant de l'insuline. La pompe est capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des dispositifs compatibles connectés numériquement.
	La pompe à insuline Tandem Mobi est destinée à l'administration sous- cutanée d'insuline, à des débits fixes et variables, pour la gestion du diabète sucré chez les personnes nécessitant de l'insuline. La pompe est capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des dispositifs compatibles connectés numériquement.
	La technologie Control-IQ+ est destinée à être utilisée avec un système de mesure continue du glucose (MCG) compatible et la pompe à insuline t:slim X2 pour augmenter, diminuer et interrompre automatiquement l'administration d'insuline basale en fonction des résultats de MCG et des valeurs de glycémie prédites. Elle peut également administrer des bolus de correction lorsqu'il est prévu que la valeur de glycémie dépasse un seuil prédéfini.
	La cartouche t:slim X2 de 3 mL est indiquée pour être utilisée avec le système t:slim X2 pour l'administration de perfusion sous-cutanée continue d'insuline (PSCI).
	La cartouche Tandem Diabetes Care de 2 ml est destinée à être utilisée avec la pompe à insuline Tandem Mobi pour l'administration de perfusion souscutanée continue d'insuline (PSCI).
	L'application mobile Tandem t:slim est un accessoire destiné à être utilisé comme un dispositif logiciel connecté capable de communiquer de manière fiable et sécurisée avec des pompes à insuline compatibles, notamment en recevant et en affichant des informations sur la pompe et en envoyant des commandes d'administration d'insuline à la pompe à insuline t:slim X2 connectée et compatible de l'utilisateur.
	L'application mobile Tandem Mobi permet à l'utilisateur de connecter un smartphone compatible à la pompe à l'aide de la technologie sans fil

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	54 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



Objectif de l'étude	Bluetooth®, afin de visualiser les données de la pompe Tandem Mobi et d'exécuter les fonctions de la pompe directement sur son smartphone. L'application mobile Tandem Mobi envoie également des messages et des alertes provenant de la pompe Tandem Mobi sous forme de notifications push sur le smartphone de l'utilisateur. L'application mobile Tandem Mobi peut transmettre les données relatives à la pompe et au traitement de la pompe vers le cloud tant que le smartphone de l'utilisateur est connecté à Internet. Objectif principal Démontrer, dans un contexte réel, la sécurité de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+ ou de la pompe à insuline Tandem Mobi avec la technologie Control-IQ+ pour la prise en charge du diabète de type 1 en évaluant le taux d'hypoglycémie sévère (HS) et d'acidocétose diabétique (ACD).			
Conception de	Objectif secondaire Démontrer, dans un contexte réel, l'efficacité de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+ pour la gestion du diabète de type 1 en évaluant l'impact sur les résultats glycémiques des patients et l'expérience de l'utilisateur dans le monde réel, au cours des 12 premiers mois d'utilisation. Étude de cas-témoins observationnelle			
l'étude	Ouithing a different patient in a min			
Critères d'évaluation principaux et secondaires	 Critères d'évaluation principaux Taux d'incidence de l'hypoglycémie sévère (HS) et de l'acidocétose diabétique (ACD) 			
	<u>Critères d'évaluation secondaires</u>			
	 Résultats de la glycémique comme mesure de l'efficacité du système Control-IQ+ 			
	Satisfaction et confiance des patients à l'égard de la technologie Control-IQ+, de la facilité d'utilisation du système et de l'amélioration de la qualité de vie.			
Critères d'inclusion	 Diabète de type 1 autodéclaré à qui l'on a prescrit la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+ ou la pompe à insuline Tandem Mobi avec la technologie Control-IQ+. Âge de 2 à < 6 ans au moment du dépistage Utilisation d'une insuline approuvée pour la pompe Utilisation d'un capteur iCGM approuvé pour la pompe Acceptation d'utiliser la technologie Control-IQ+ et de continuer à l'utiliser pendant au moins 12 mois consécutifs après le recrutement à l'étude. Accepter de fournir un résultat d'HbA1c obtenu dans les 6 mois précédant le recrutement. Capacité du parent/tuteur à réagir aux alertes et aux alarmes, et à assurer une autogestion de base du diabète. Résider à temps plein aux États-Unis. Volonté de télécharger l'application mobile Tandem t:slim sur leur smartphone et de la maintenir active pendant toute la durée de l'étude en cas d'utilisation d'une pompe Tandem t:slim X2. Les participants 			

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	55 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



	incapables d'utiliser l'application mobile Tandem t:slim doivent accepter de télécharger manuellement les données de leur pompe à insuline vers Tandem Source tous les trois mois et à la fin de l'étude. • Le parent/tuteur du participant a lu, compris et accepté de participer à l'étude, et a signé électroniquement le formulaire de consentement éclairé (FCE).
Critères	Utilisation d'un traitement hypoglycémiant autre que l'insuline.
d'exclusion	Une condition médicale ou autre, ou la prise de médicaments qui, de l'avis de l'investigateur, constituerait un problème de sécurité pour la participation à l'étude.
Nombre de sujets recrutés	Le recrutement est en cours.
Population de l'étude	L'étude recrutera jusqu'à 180 participants, l'objectif étant d'atteindre un minimum d'environ 120 participants.
Méthodes de l'étude	Étude de cohorte observationnelle à bras unique

Un résumé des caractéristiques de sécurité et des performances cliniques du dispositif, destiné aux patients, est présenté ci-dessous.

6. Vue d'ensemble à l'intention des patients

Cette section explique comment il a été déterminé que la pompe à insuline Tandem est sûre et efficace chez les patients prenant de l'insuline pour le traitement du diabète.

Veuillez contacter votre médecin si vous avez des questions concernant l'utilisation d'une pompe à insuline. Suivez toujours les instructions figurant dans le Guide de l'utilisateur de la pompe à insuline pour garantir une utilisation sûre de la pompe.

6.1. Contexte clinique du dispositif

L'American Diabetes Association recommande un traitement du diabète par des injections quotidiennes multiples ou par une pompe à insuline. L'utilisation d'une pompe à insuline avec un dispositif de mesure continue du glucose (MCG) est plus avancée mais également recommandée. Lors de l'utilisation d'une pompe à insuline Tandem avec un système de MCG, d'autres outils peuvent être utilisés pour déterminer le moment d'administration de l'insuline.

La technologie Control-IQ+ est un outil utilisé par la pompe à insuline Tandem pour prendre des décisions à votre place. La décision peut être d'augmenter, de diminuer ou d'arrêter l'administration d'insuline. Control-IQ+ utilise les informations fournies par le système de MCG pour prendre ces décisions concernant la pompe à votre place.

La pompe à insuline t:slim X2 est dotée d'une application pour smartphone qui vous permet de consulter les informations relatives à la pompe et de prendre des décisions concernant l'administration d'insuline.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	56 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



6.2. Sécurité

Risques associés à l'utilisation d'une pompe à insuline

La prise d'insuline comporte des risques. L'utilisation d'une pompe à insuline comporte certains risques supplémentaires. Il est important de suivre les instructions figurant dans le Guide de l'utilisateur de la pompe pour garantir une utilisation en toute sécurité. Discutez des risques avec votre médecin.

La prise d'une quantité incorrecte d'insuline risque d'augmenter ou de diminuer le taux de sucre dans le sang à des niveaux dangereux. Les risques supplémentaires possibles associés à l'utilisation des pompes à insuline sont les suivants :

- Infection au niveau du site de perfusion de l'insuline. Signes d'infection tels que saignement, douleur et irritation cutanée, y compris rougeur, au niveau du site de perfusion de l'insuline.
- Réaction allergique ou irritation cutanée due à la partie collante du dispositif de perfusion utilisé avec la pompe à insuline.

Comment Tandem évalue la sécurité d'utilisation de la pompe chez les patients

Tandem Diabetes Care Inc. soumet tous ses dispositifs à des tests afin de s'assurer qu'ils peuvent être utilisés en toute sécurité par un grand nombre de personnes. Tandem mène également des études cliniques régulières pour vérifier que la pompe reste sûre et efficace. Ces études examinent les risques et les avantages de l'utilisation d'une pompe à insuline Tandem avec un système de MCG et un Control-IQ.

Contactez votre médecin si vous n'êtes pas satisfait(e) de votre expérience avec une pompe à insuline. Contactez votre médecin si vous êtes préoccupé(e) par l'utilisation d'une pompe à insuline.

6.3. Profil suggéré et formation à l'intention des utilisateurs

Tandem soumet tous ses dispositifs à un processus appelé test des facteurs humains. Ce processus permet de s'assurer qu'un dispositif peut être utilisé en toute sécurité par un grand nombre de personnes. Le processus des facteurs humains de Tandem est conforme aux normes mondiales relatives aux dispositifs médicaux.

Ces tests ont montré que tous les utilisateurs de pompes à insuline Tandem doivent faire ce qui suit :

- Suivre les instructions de votre médecin. Il vous fournira la formation adéquate.
- Suivre les instructions de votre formateur à la pompe Tandem.
- Suivre les instructions figurant dans le Guide de l'utilisateur de votre pompe à insuline et du Guide de l'utilisateur de votre système de MCG.
- Surveiller votre glycémie.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	57 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



• Disposer d'une bonne vision et/ou d'une bonne audition pour reconnaître toutes les fonctions de votre pompe Tandem, y compris les alertes, les alarmes et les rappels.

Le tableau ci-dessous résume onze (11) études cliniques réalisées sur des personnes utilisant la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ (ou Control-IQ+). Les onze (11) études ont toutes conclu que la pompe à insuline était un moyen d'administration d'insuline sûr et efficace.

Tableau 13. Résumé des études cliniques

Ét	ude clinique	Résumé de l'étude
	L'essai international en boucle fermée sur le diabète (iDCL) : acceptation clinique du pancréas artificiel, une étude pivot de t:slim X2 avec la technologie Control-IQ	Cette étude a examiné la sécurité et l'efficacité de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ auprès de 168 personnes. Les participants étaient âgés de 14 ans ou plus et souffraient de diabète de type 1. Les participants ont utilisé une pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ ou une pompe à insuline augmentée par capteur pendant 6 mois. La pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ s'est avérée sûre et efficace pendant 6 mois d'utilisation. Cette étude a été achevée en 2019.
2.	L'essai international sur le diabète en boucle fermée (iDCL) : acceptation clinique du pancréas artificiel, phase de prolongation A de l'étude pivot de t:slim X2 avec la technologie Control-IQ	Il s'agit d'une étude de prolongation de l'essai mentionné cidessus avec 164 personnes de l'étude initiale. Les participants ont continué à utiliser la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ ou sont passés à la technologie Basal-IQ pendant 3 mois supplémentaires. Les participants qui ont utilisé Control-IQ ont présenté de meilleurs temps dans l'intervalle cible et un meilleur taux d'HbA1c que ceux qui ont utilisé Basal-IQ. La pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ s'est avérée sûre et efficace pendant 9 mois d'utilisation totale.
3.	L'essai international sur le diabète en boucle fermée (iDCL) : acceptation clinique du pancréas artificiel en pédiatrie, une étude de t:slim X2 avec	Cette étude a été achevée en 2020. Cette étude a examiné la sécurité et l'efficacité de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ chez 101 enfants atteints de diabète de type 1 et âgés de 6 à 13 ans. Les participants ont utilisé la pompe à insuline t:slim X2 avec Control-IQ ou une pompe à insuline augmentée par capteur pendant 16 semaines. Les participants qui ont utilisé Control-IQ ont passé plus de temps dans la zone cible que ceux qui ont utilisé la pompe augmentée par capteur. La pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ s'est révélée sûre et efficace.

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	58 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



	la technologie Control-IQ	Cette étude a été achevée en 2020.
4.	L'essai international sur le diabète en boucle fermée (iDCL) : acceptation clinique du pancréas artificiel en pédiatrie - Étude de prolongation de l'étude de t:slim X2 avec la technologie Control-IQ	Il s'agit d'une étude de prolongation de l'essai mentionné cidessus. Les participants qui ont utilisé la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ dans l'étude initiale ont continué à utiliser Control-IQ pendant 12 semaines supplémentaires. Les participants qui utilisaient une pompe augmentée d'un capteur sont passés à Control-IQ. Les participants qui ont utilisé Control-IQ ont passé plus de temps dans l'intervalle cible et moins de temps en hyperglycémie que ceux qui ont utilisé la pompe augmentée par capteur. La pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ s'est avérée sûre et efficace pendant 28 semaines d'utilisation totale. Cette étude a été achevée en 2020.
5.	L'essai de pancréas artificiel en pédiatrie (PEDAP) : une comparaison contrôlée randomisée de la technologie Control-IQ par rapport à la norme de soins chez les jeunes enfants atteints de diabète de type 1.	Cette étude a été achevée en 2020. Cette étude a évalué la sécurité et l'efficacité de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ chez des enfants atteints de diabète de type 1 âgés de 2 à 6 ans. Les participants ont utilisé la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ ou leur insulinothérapie habituelle avec MCG pendant 3 mois. Les participants utilisant Control-IQ ont passé plus de temps dans l'intervalle cible que le groupe utilisant leur insulinothérapie habituelle avec MCG. Les résultats ont également montré que Control-IQ pouvait être utilisé en toute sécurité dans ce groupe d'âge. Cette étude a été achevée en 2022.
6.	L'essai de pancréas artificiel en pédiatrie (PEDAP) : une comparaison contrôlée randomisée de la technologie Control-IQ par rapport à la norme de soins chez les jeunes enfants atteints de diabète de type 1 (phase de prolongation)	Il s'agit d'une étude de prolongation de 13 semaines de l'essai ci-dessus. Les participants ont été interrogés sur leur expérience de l'utilisation de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+. Les résultats ont montré que l'utilisation du système Control-IQ+ chez les enfants a permis d'améliorer la santé mentale et d'alléger le fardeau des familles. Les participants ont rapporté une expérience plus positive avec Control-IQ+ qu'avec leur insulinothérapie habituelle. Ils ont également souligné les avantages de Control-IQ+ au-delà des résultats glycémiques. Cette étude a été achevée en 2023.
7.	La technologie Control-IQ pour les	Cette étude a évalué la sécurité et l'efficacité de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+ chez les

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	59 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



	patients à fortes doses d'insuline atteints de diabète de	adultes atteints de diabète de type 1. Les participants devaient utiliser au moins un débit basal supérieur à 3 unités/heure.
	type 1 (Higher-IQ)	La pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control- IQ+ s'est avérée sûre et efficace pendant les 13 semaines d'utilisation.
		Cette étude a été achevée en 2023.
8.	Évaluation de la sécurité d'un système en boucle fermée hybride avancé utilisant l'insuline Lyumjev avec le Tandem	Cette étude a évalué la sécurité de l'insuline Lyumjev dans la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+ chez les adultes et les enfants atteints de diabète de type 1. Les participants ont utilisé leur système Control-IQ+ avec l'insuline Humalog pendant 2 semaines, suivies de 13 semaines d'utilisation du système Control-IQ+ avec l'insuline Lyumjev.
	t:slim X2 avec Control-IQ chez les adultes, les adolescents et les enfants atteints de diabète de type 1.	L'utilisation du système Control-IQ+ avec l'insuline Lyumjev s'est avérée sûre et efficace. Les mesures de la qualité de vie se sont également améliorées par rapport au début de l'étude.
9.	Innocuité et efficacité de l'administration automatisée et continue d'insuline par rapport à la thérapie par capteur et pompe chez les adultes atteints de diabète de type 1 présentant un risque élevé d'hypoglycémie : un	Cette étude a été achevée en 2023. Cette étude a évalué la sécurité et l'efficacité de la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ chez des adultes présentant un risque élevé d'hypoglycémie. Les participants ont utilisé la pompe à insuline t:slim X2 avec Control-IQ ou une pompe à insuline augmentée par capteur pendant 3 mois. Les participants qui ont utilisé le système Control-IQ ont passé beaucoup plus de temps dans la plage cible et moins de temps en état d'hypoglycémie par rapport à ceux qui ont utilisé la pompe augmentée par capteur. Durant la phase de prolongation de 3 mois, les participants qui sont passés de la pompe augmentée par capteur à
	essai contrôlé randomisé	Control-IQ ont constaté les mêmes améliorations. Cette étude a été achevée en 2021.
10.	Résultats de Control-IQ comparant les capteurs Dexcom G6 et G7 chez les adultes	Cette étude en conditions réelles a suivi 463 utilisateurs de la pompe Tandem avant et après le changement de leur capteur de glucose. Les participants utilisaient la technologie Control-IQ avec un capteur Dexcom G6 et sont passés à un capteur de glucose Dexcom G7.
	atteints de diabète de type 1	Les résultats cliniques ont été les mêmes avant et après le changement de capteurs. Les résultats ont montré que les

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	60 of 63
		Control-IQ+ t:slim Mobile Application, fra	



	pompes tandem fonctionnent de la même manière avec les deux capteurs.
	Cette étude a été achevée en 2024.
11. Étude observationnelle post-approbation Control-IQ (CLIO)	Il s'agit d'une vaste étude après commercialisation portant sur près de 3 000 personnes ayant utilisé Control-IQ pendant 12 mois. Les résultats ont montré que les utilisateurs de Control-IQ présentaient des taux inférieurs d'acidocétose diabétique et d'hypoglycémie sévère par rapport aux données historiques. Ces résultats sont valables pour les adultes comme pour les enfants. La pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+ s'est révélée sûre et efficace pendant 12 mois d'utilisation en conditions réelles. Cette étude a été achevée en 2023.
	Cette etude a ete achevee en 2023.

7. Référence aux normes harmonisées et aux spécifications communes appliquées

Les normes suivantes ont été appliquées à la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ, à la pompe à insuline t:slim X2 avec la technologie Control-IQ+, à la cartouche Tandem t:slim de 3 mL et à l'application mobile Tandem t:slim :

- EN ISO 14971:2019/A11:2021 Dispositifs médicaux. Application de la gestion des risques aux dispositifs médicaux
- EN ISO 13485:2016/A11:2021 Dispositifs médicaux. Systèmes de management de la qualité. Exigences à des fins réglementaires
- AAMI ES60601-1 : 2005 et A1:2012 et A2:2021 Équipements électromédicaux Partie 1 : Exigences générales pour la sécurité et les performances essentielles (IEC 60601-1:2005, MOD)
- AAMI/IEC 60601-1-2:2014 Équipements électromédicaux Partie 1-2 : Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles – Norme collatérale : Perturbations électromagnétiques – Exigences et essais
- IEC 60601-1-6:2010/A2:2021 Appareils électromédicaux Partie 1-6: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles Norme collatérale: aptitude à l'utilisation (y compris IEC 62366-1:2015/(R2021) +AMD1:2020 Dispositifs médicaux Partie 1: Application de l'ingénierie de l'aptitude à l'utilisation aux dispositifs médicaux, y compris l'amendement 1)

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	61 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



- IEC 60601-1-8:2020 Appareils électromédicaux Partie 1-8: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles – Norme collatérale: Exigences générales, essais et guides pour les systèmes d'alarme des appareils et des systèmes électromédicaux
- IEC 60601-1-11:2020 Appareils électromédicaux Partie 1-11: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles – Norme collatérale: Exigences pour les appareils électromédicaux et les systèmes électromédicaux utilisés dans l'environnement des soins à domicile
- IEC 60601-2-24:2012 Appareils électromédicaux Partie 2-24 : Exigences particulières pour la sécurité de base et les performances essentielles des pompes et régulateurs de perfusion
- IEC 60601-1-10:2008+A2:2021 Appareils électromédicaux Partie 1-10 :
 Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles –
 Norme collatérale : Exigences pour le développement des régulateurs physiologiques en boucle fermée
- AAMI/IEC 62304:2006+A1:2016 Logiciels de dispositifs médicaux Processus du cycle de vie du logiciel
- IEC EN 62366-1/A1 Dispositifs médicaux Partie 1 : Application de l'ingénierie de l'aptitude à l'utilisation aux dispositifs médicaux
- ISO 10993-1:2020 Évaluation biologique des dispositifs médicaux Partie 1 : Évaluation et essais au sein d'un processus de gestion du risque
- ISO 10993-3:2014 Évaluation biologique des dispositifs médicaux Partie 3 :
 Essais concernant la génotoxicité, la cancérogénicité et la toxicité sur la reproduction
- ISO 10993-4/Amd.1:2006 Évaluation biologique des dispositifs médicaux Partie 4 : Choix des essais pour les interactions avec le sang
- ISO 10993-5:2009 Évaluation biologique des dispositifs médicaux Partie 5 : Essais concernant la cytotoxicité in vitro
- ETSI EN 300 328 V2.2.2 (2019-08) Systèmes de transmission à large bande ; Équipements de transmission de données fonctionnant dans la bande à 2,4 GHz ; Norme harmonisée pour l'accès au spectre radioélectrique
- ISO 11137-1:2006/Amd2:2018 Stérilisation des produits de santé Irradiation Partie 1 : Exigences relatives à la mise au point, à la validation et au contrôle de routine d'un procédé de stérilisation pour les dispositifs médicaux
- ISO 11137-2:2013/Amd1:2022 Stérilisation des produits de santé Irradiation Partie 2 : Établissement de la dose stérilisante
- ISO 11737-1:2018/Amd1:2021 Stérilisation des produits de santé Méthodes microbiologiques – Partie 1 : Détermination d'une population de microorganismes sur des produits
- ISO 11737-2:2019 Stérilisation des produits de santé Méthodes microbiologiques
 Partie 2 : Contrôles de stérilité pratiqués au moment de la définition, de la validation et de la maintenance d'un procédé de stérilisation
- EN ISO 15223-1:2021 Dispositifs médicaux. Symboles à utiliser avec les informations à fournir par le fabricant

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	62 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	



8. Historique des révisions

Numéro de révision du RCSPC	Date d'émission	Description de la modification	Révision validée par l'organisme notifié
A	12 décembre 2024	Version initiale	☐ OuiLangue de validation :☒ Non
В	5 mars 2025	Validation par l'organisme notifié. Mise à jour en fonction du document d'orientation du MDCG.	☑ OuiLangue de validation : anglais☐ Non
С	30 juillet 2025	Mise à jour selon les directives du MDCG.	☑ OuiLangue de validation : anglais☑ Non
D	5 août 2025	Mise à jour des avertissements conformément au livre blanc de BSI, « Révision du Guide MDCG 2019-9 sur le résumé des caractéristiques de sécurité et des performances cliniques » pour énumérer les avertissements les plus pertinents pour les patients et les cliniciens sur la base des preuves disponibles.	⊠ Oui Langue de validation : anglais □ Non

Document Number:	Revision:	Title:	Page Number:
REC-0026041	Α	Summary of Safety and Clinical Performance, tslim X2,	63 of 63
		Control-IQ+,t:slim Mobile Application, fra	