

Boletim sobre Cuidados Respiratórios e do Sono nº2

Nós sabemos o quanto é importante que você e seus pacientes se mantenham informados sobre todos os aspectos da terapia e do tratamento do sono. Este boletim foi criado para ajudar a abordar questões e preocupações frequentes, bem como fornecer atualizações de status em relação aos esforços de solução, à medida que elas forem disponibilizadas. Continue acessando nosso site, [Informações médicas e para outros prestadores de cuidados médicos](#), para obter mais informações sobre este aviso de segurança em campo à medida que forem disponibilizadas.

1. Segurança da espuma de substituição

Fornecer aos pacientes dispositivos de terapia seguros e de alta qualidade é nosso foco principal. Queremos que seus pacientes se sintam confiantes de que seu dispositivo de terapia é seguro para uso. Enquanto os dispositivos DreamStation incluídos no recall continham um componente de espuma de redução de som de poliuretano à base de poliéster (PE-PUR), a espuma de redução de som em todos os dispositivos DreamStation novos e consertados é de silicone¹.

Quando retrabalhamos os dispositivos afetados que foram examinados e estão em boas condições de funcionamento, substituímos a espuma de redução de som e o soprador de passagem de ar associado por peças novas. Também os limpamos e desinfetamos completamente.

Informe seus pacientes para que não tentem remover a espuma dos dispositivos. Isso pode afetar a terapia prescrita e os dispositivos danificados, devido a tentativas de remover a espuma de redução de som, não poderão ser reparados. Temos profissionais treinados capazes de garantir que a espuma afetada seja removida completamente e com segurança e que a nova espuma de silicone seja inserida corretamente.

¹Exceto dispositivos Trilogy Evo para aluguel, pois estes são projetados com uma espuma diferente

2. Orientações de limpeza

Seus pacientes precisam ter certeza de que estão limpando o dispositivo corretamente. Para obter informações detalhadas sobre como cuidar de dispositivos de reposição, seus pacientes devem consultar o Manual do Usuário do dispositivo e as Instruções de Limpeza e Inspeção de Acessórios que acompanham o dispositivo.

É importante que eles usem apenas os métodos de limpeza aprovados para seus dispositivos, pois métodos de limpeza não aprovados², como o ozônio, podem contribuir para a degradação da espuma.

Para completar efetivamente o recall, todos os dispositivos afetados devem ser reparados independentemente do método de limpeza utilizado. Consulte o aviso de recall de junho de 2021 na página philips.com/src-update, para determinar se os dispositivos de seus pacientes foram afetados por este recall.

² Observe que os produtos de limpeza de ozônio e luz UV (incluindo a UV Light Sanitizer Box da Philips) não são métodos de limpeza aprovados atualmente para nossos dispositivos ou máscaras e não resolvem o recall atual. Consulte o [comunicado de segurança da FDA](#) emitida em 27 de fevereiro de 2020 e intitulada "Ozone and UV light: Potential Risks associated with the use of ozone and ultraviolet (UV) light for cleaning CPAP machines and accessories", para obter mais informações. O comunicado menciona que os dispositivos que alegam limpar, desinfetar ou higienizar máquinas de CPAP usando gás ozônio ou luz UV não foram autorizados pela FDA.



Para obter mais informações, visite o nosso site philips.com/SRC-update

