

Boletim sobre Cuidados Respiratórios e do Sono n°3

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. Confira abaixo algumas das nossas últimas novidades de destaque. Convidamos todos a consultarem nosso site regularmente para que se mantenham informados sobre as atualizações e as informações adicionais sobre este aviso de segurança em campo: [Acesse a nossa página de informações médicas.](#)

1. Nosso progresso

Apesar da escassez global de componentes que continua a causar atrasos, fornecer aos pacientes dispositivos seguros e de alta qualidade continua sendo nossa prioridade.

No final de fevereiro de 2022, atingimos um marco significativo no processo de solução, com mais de **1 milhão de dispositivos devolvidos aos clientes** e a caminho dos pacientes. Esperamos que os demais dispositivos afetados sejam consertados até o final de 2022 para a grande maioria dos pacientes.

2. Priorização de pacientes com AOS

Para pacientes americanos com AOS cujo conserto é gerenciado diretamente pela Philips, os dados coletados ao longo do processo de registro do paciente serão usados para ajudar a priorizar a solução para esses pacientes de maior risco.

Embora a Philips não possa implementar essa priorização fora dos EUA devido ao modelo de serviço de solução, apoiamos os prestadores de atendimento domiciliar e outros parceiros que pretendam implementar uma estratégia semelhante conforme o caso dos pacientes afetados. Sendo assim, a Philips pode fornecer uma análise detalhada das variáveis de informações para contribuir com esses esforços.

Até aqui, a Philips tem trabalhado para aumentar a capacidade de produção e enviar dispositivos de reposição para os nossos clientes e pacientes à medida que o estoque é disponibilizado.

3. Estudo independente do AJRCCM

De maneira independente à Philips Respironics, em dezembro de 2021 foi [publicada uma análise](#) no American Journal of Respiratory and Critical Care Medicine¹ que não identificou um maior risco de incidência de câncer entre pacientes com apneia obstrutiva do sono (AOS) que utilizaram um dispositivo PAP Philips Respironics, na comparação com os pacientes de AOS que utilizaram um dispositivo PAP de outros fabricantes ou os pacientes de AOS sem tratamento.

(continua na próxima página)



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

A análise e a conclusão foram baseadas em dados de um grande estudo de coorte multicêntrico envolvendo 6.900 pacientes de AOS com dispositivos PAP entre 2012 e 2020, incluindo 1.200 usuários de PAP da Philips Respironics.

A Philips Respironics não teve nenhum envolvimento com o estudo ou com a análise.

¹Kendzyska, Tetyana et al, An Association between Positive Airway Pressure Device Manufacturer and Incident Cancer? A Secondary Data Analysis; American Journal of Respiratory and Critical Care Medicine, 2021, Volume 204, Número 12 pp. 1484–1488

4. Atualizações sobre ventiladores

Em resposta às medidas que estamos adotando para a solução de ventiladores mecânicos, criamos uma [página de notícias e atualizações específica para ventiladores](#) na central de informações. Estarão incluídas atualizações mais recentes sobre ventiladores.

À medida que continuamos a progredir na solução de ventiladores nos próximos meses, vale notar que também poderemos compartilhar comunicados de atualizações separadas para pacientes com ventiladores. Continuaremos lhe fornecendo atualizações regulares durante todo o processo.

5. Comunicados recentes para pacientes com AOS

Enquanto trabalhamos para fornecer aos seus pacientes com AOS um dispositivo de reposição o mais rápido possível, também estamos empenhados em garantir transparência durante todo o processo de solução. Queremos que seus pacientes entendam como estamos lidando com o recall e saibam o que esperar, que tenham todas as informações sobre cada etapa do processo de remediação e tenham confiança em seu novo dispositivo.

Sendo assim, criamos um [passo a passo](#) na central de informações para ajudar a simplificar o entendimento sobre o processo de solução para pacientes com AOS.

Esse passo a passo serve como um mapa de processo e permite que seus pacientes com AOS identifiquem quais medidas a Philips está tomando para corrigir dispositivos. Um paciente analisando o infográfico deve ser capaz de dizer: "Concluí essas etapas e já sei o que virá em seguida".

Obrigado por sua paciência e sua confiança contínuas. Se você tiver alguma dúvida ou se desejar mais informações sobre o conteúdo fornecido, entre em contato com o seu representante de vendas da Philips.



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

