

Slaap- en beademingszorg bulletin #2

maart 2022

We weten hoe belangrijk het is om u en uw patiënten goed geïnformeerd te houden over alle aspecten rondom hun slaaptherapie en -behandeling. Het doel van dit bulletin is daarom om veelgestelde vragen en zorgen te bespreken en een statusupdate te geven over de ontwikkelingen omtrent de omruilactie. De nieuwste informatie met betrekking tot de veiligheidsmelding kunt u te allen tijde vinden op onze website: [Informatie voor artsen en andere medische zorgverleners](#).

1. De veiligheid van het vervangend schuim

Onze prioriteit ligt bij het aanbieden van veilige, hoogwaardige therapiesystemen voor patiënten. We willen uw patiënten het vertrouwen geven dat ze hun apparaat veilig kunnen gebruiken. De teruggeroepen DreamStation-apparaten bevatten een geluiddempend schuimcomponent van op polyester gebaseerd polyurethaan (PE-PUR), terwijl het geluiddempende schuim in alle nieuwe en vervangende DreamStation-apparaten is gemaakt van silicone¹.

Bij het aanpassen van getroffen apparaten die na controle in goede staat blijken, vervangen we het geluiddempend schuim en de bijbehorende luchtwegventilator met nieuwe onderdelen. Daarnaast worden ze grondig gereinigd en gedesinfecteerd.

We raden patiënten met klem af om zelf te proberen het schuim uit het apparaat te verwijderen. Dit kan van invloed zijn op de voorgeschreven therapie en apparaten. Schade als gevolg van pogingen om het geluiddempend schuim te verwijderen, kan niet worden hersteld. We hebben een speciaal serviceteam dat is opgeleid om het betreffende schuim volledig en veilig te verwijderen en op de juiste manier te vervangen door het nieuwe siliconeschuim.

2. Reinigingsinstructies

Het is belangrijk dat uw patiënten het vertrouwen hebben dat ze hun apparaat op de juiste manier reinigen. Voor gedetailleerde informatie over het verzorgen van vervangende apparaten adviseren we uw patiënten om de bij het apparaat geleverde gebruikshandleiding, reinigingsinstructies voor accessoires en inspectie-instructies te raadplegen. Het is cruciaal dat uw patiënten alleen de goedgekeurde reinigingsmethoden gebruiken voor hun apparaat, omdat niet-goedgekeurde methoden² zoals ozonreiniging kunnen bijdragen aan degradatie van het schuim.

1. Trilogy Evo-uitleenapparaten uitgezonderd; deze zijn ontworpen met een ander schuim

2. Let op dat zowel ozonreiniging als reiniging op basis van uv-licht (inclusief de Philips UV Light Sanitizer Box) op dit moment geen goedgekeurde reinigingsmethoden zijn voor onze apparaten of maskers; de huidige terugroepactie is bij gebruik van deze reinigingsmethoden nog steeds van kracht. Raadpleeg voor meer informatie het veiligheidsbericht van de FDA van 27 februari 2020 genaamd 'Ozone and UV light: Potential Risks associated with the use of ozone and ultraviolet (UV) light for cleaning CPAP machines and accessories'. Dit bericht stelt dat apparaten die bedoeld zijn om CPAP-machines te reinigen, desinfecteren of ontsmetten met ozongas of uv-licht, niet door de FDA zijn geautoriseerd.

(vervolg op volgende pagina)



Kijk voor meer informatie op philips.com/SRC-update

Om de terugroepactie effectief te kunnen voltooien, dienen alle getroffen apparaten te worden vervangen, ongeacht de gebruikte reinigingsmethode. Raadpleeg de veiligheidsmelding van juni 2021 op de pagina [Philips.com/src-update](https://philips.com/src-update) om na te gaan of de terugroepactie de apparaten van uw patiënten betreft.

3. DreamStation 2 Auto CPAP Advanced: informatie voor uw patiënten die een DreamStation 2 hebben ontvangen ter vervanging van hun bestaande CPAP-apparaat

We begrijpen dat uw patiënten niet van de ene op de andere dag gewend zijn aan een nieuw therapieapparaat, en dat deze overgang gepaard kan gaan met vragen of stress. Het nieuwe apparaat heeft vergelijkbare instellingen als het vorige apparaat en is direct klaar voor gebruik door uw arts. Toch kunnen patiënten die gewend zijn aan een DreamStation CPAP-apparaat, enkele verschillen opmerken bij het gebruik van hun vervangende DreamStation 2 Auto CPAP Advanced.

De DreamStation 2 Auto CPAP Advanced is ontworpen voor optimaal patiëntcomfort en een vereenvoudigde gebruikservaring.

- **Ramp Plus-startdruk**

Ramp Plus biedt flexibiliteit door de patiënt een comfortabele startdruk te laten selecteren voor het slapengaan. In tegenstelling tot het DreamStation CPAP-apparaat is de DreamStation 2 Auto CPAP Advanced uitgerust met de Ramp Plus-functie waarbij de patiënt een comfortabele startdruk kan kiezen. De ingestelde druk wordt vervolgens continu geleverd gedurende een specifieke tijd (standaard 30 minuten), tenzij er activiteit wordt gedetecteerd waardoor de druk automatisch en zoals nodig wordt verhoogd. Na afloop van deze periode wordt de voorgeschreven hoeveelheid druk toegepast.

Na het instellen zal het apparaat automatisch de geselecteerde Ramp Plus-druk toepassen bij elke therapiesessie. Uw patiënt hoeft dus niet meer iedere avond de Ramp-knop in te drukken om te beginnen met de gewenste hoeveelheid druk. Dit betekent dat de patiënt de gewenste druk slechts één keer hoeft in te stellen, en niet iedere avond de functie hoeft te activeren of herstarten. Dankzij de Auto ON-functie hoeft de patiënt alleen het masker op te zetten en te beginnen met ademen.

[Klik hier](#) voor meer informatie over Ramp Plus.

- **Adaptieve bevochtiging**

De volledig geïntegreerde en adaptieve bevochtiging past de temperatuur van de warmteplaat automatisch aan voor een constant niveau van relatieve luchtvochtigheid in het masker van de patiënt. Het apparaat gebruikt adaptieve bevochtiging wanneer er een waterreservoir is bevestigd. Nadat de bevochtigingsvoorkeuren zijn ingesteld, worden de instellingen bewaard en automatisch geactiveerd voor toekomstige therapiesessies, met de mogelijkheid om ook de temperatuurinstellingen van de slang aan te passen.

Indien u nog vragen hebt of meer te weten wil komen over de informatie in dit bulletin, neem dan contact op met uw Philips-contactpersoon.



Kijk voor meer informatie op philips.com/SRC-update

