

Søvn- og respirationspleje - Opdatering #3

April 2022

Vi ved, hvor vigtigt det er for dig og dine patienter at blive informeret om alle aspekter af deres søvnbehandling. Formålet med den løbende opdatering er at gå dybere ind i typiske spørgsmål og bekymringer samt at give en statusopdatering på vores indsats med udbedring, når der er nyt at fortælle. Herunder finder du den seneste information, som vi vil gøre dig opmærksom på. Vi opfordrer dig til at konsultere vores hjemmeside løbende for at være informeret om opdateringer og for yderligere information om nærværende sikkerhedsmeddelelse: [Besøg for informationsside for klinikere](#).

1. Vores fremskridt

På trods af den globale mangel på komponenter, som fortsat giver forsinkelser, prioriterer vi, at patienter kan få sikkert udstyr af høj kvalitet.

Vores mål er at have afsluttet reparations- og udskiftningsprogrammet ved udgangen af 2022. Vi fortsætter med at øge vores globale reparationskapacitet, som således vil øge vores månedlige output. For at begrænse indvirkningen på vores produktionsplaner og overordnede planlægning vil vi fortsat opfordre kunder og deres patienter til at færdiggøre registreringsprocessen snarest muligt.

2. AJRCCM uafhængigt studie

I december 2021, uafhængigt af Philips Respironics, blev en analyse [offentliggjort](#) i the American Journal of Respiratory and Critical Care Medicine¹. Analysen fandt ikke øget risiko for kræfttilfælde blandt de patienter med søvnapnø, som brugte en Philips Respironics CPAP-enhed sammenlignet med søvnapnøpatienter, som brugte en CPAP-enhed fra andre producenter eller patienter, som ikke behandles for deres søvnapnø.

Analysen og konklusionen er baseret på data fra et stort multicenter kohortestudie med deltagelse af 6.900 OSA-patienter på CPAP-enheder mellem 2012 og 2020, herunder 1.200 Philips Respironics CPAP-brugere. Philips Respironics var hverken involveret i studiet eller analysen.

1. Kendzerska, 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, Issue 12 pp. 1484–1488

(fortsætter på næste side)



Hvis du vil vide mere, så besøg philips.com/SRC-update

3. Opdatering på hjemmerespiratorer

Vi har for nylig modtaget betinget godkendelse fra FDA til at udbedre fejl på Trilogy 100 og 200 enhederne, der er berørte af tilbagekaldelsen. Vi forbereder os nu på at påbegynde fejludbedringsprocessen for Trilogy 100 og 200 i udvalgte markeder.

Idet vi fokuserer på at give klar og transparent kommunikation til vores kunder, vil du se flere opdateringer i de kommende måneder.

Vi vil sikre, at du modtager information i tide vedr. alle foranstaltninger, vi tager, og de fremskridt, vi gør. Kommunikationen vil blive delt via dette månedlige nyhedsbrev eller via øvrige breve efter behov.

4. Seneste kommunikation til dine OSA-patienter

Mens vi arbejder på at give dine OSA-patienter et erstatningsapparat så hurtigt som muligt, forpligter vi os også til at sikre transparens under hele fejludbedringsprocessen. Vi vil gerne have, at dine patienter forstår, hvordan vi håndterer tilbagekaldelsen, hvad de kan forvente, og at de føler sig informeret om hvert eneste trin af udbedrelsesprocessen og er trygge ved deres nye enhed.

Derfor har vi skabt en [trin-for-trin guide](#) på informationssiden, så det er lettere for OSA-patienter at forstå fejludbedringsprocessen.

Intentionen med trin-for-trin guiden er at lade den fungere som proceskort og give dine OSA-patienter mulighed for at se, hvilke skridt Philips tager for at udbedre enhederne. Når en patient ser infografikken, skal patienten kunne sige: "Jeg har fuldført disse trin, og nu ved jeg, hvad jeg kan forvente herfra."

Tak for din fortsatte tålmodighed og tillid. Hvis du har nogle spørgsmål eller vil have mere information om det indhold, vi stiller til rådighed, så kontakt venligst din Philips salgskonsulent.



Hvis du vil vide mere, så besøg philips.com/SRC-update

