

Unen ja hengityksen hoito, tiedote nro 3

Huhtikuu 2022

Tiedämme, kuinka tärkeää sinulle ja potilillesi on saada tietoa heidän unihoitonsa kaikista näkökohdista. Tämän tiedotteen tarkoitus on auttaa vastaamaan yleisiin kysymyksiin ja huolenaiheisiin sekä tarjota tilannepäivitys korjaustoimista niiden tullessa saataville. Alla on uutta tietoa, jonka haluamme välittää sinulle. Pyydämme käymään jatkossakin verkkosivustollamme, jotta saat uusimmat tiedot tämän kenttäturvallisuusilmoituksen käsittelystä: [Käy lääkäreiden tietosivullamme](#).

1. Edistyminen

Huolimatta maailmanlaajuisesta ja edelleen viiveitä aiheuttavasta komponenttipulasta, turvallisten ja laadukkaiden laitteiden tarjoaminen potilaille on edelleen prioriteettimme.

Tavoitteemme on saada korjaus- ja vaihto-ohjelma päätökseen vuoden 2022 loppuun mennessä. Lisäämme jatkuvasti korjauskapasiteettiamme maailmanlaajuisesti, mikä kasvattaa kuukausituotantoamme entisestään. Minimoidaksemme vaikutuksen tuotesuunnitelmiiimme ja aikatauluihimme yleensä, kannustamme edelleen asiakkaita ja heidän potilaitaan viimeistelemään rekisteröintinsä mahdollisimman pian.

2. Riippumaton AJRCCM-tutkimus

American Journal of Respiratory and Critical Care Medicine -lehdessä [julkaistiin](#) joulukuussa 2021 Philips Respiroicsista riippumaton analyysi¹. Analyysissä ei havaittu korkeampaa riskiä sairastua syöpään obstruktiivista uniapneaa (OSA) sairastavilla potilailla, jotka käyttivät Philips Respiroics PAP -laitetta verrattuna muiden valmistajien PAP-laitetta käyttäviin OSA-potilaisiin tai ilman hoitoa oleviin OSA-potilaisiin.

Analyysi ja sen johtopäätökset perustuivat suureen, monta kohorttia käsittäneeseen tutkimukseen, jossa oli mukana 6 900 PAP-laitteita käyttävää OSA-potilasta ajanjaksolla 2012–2020, mukaan lukien 1 200 Philips Respiroicsin PAP-käyttäjää. Philips Respiroics ei ollut osallisena tutkimuksessa tai analyysissä.

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

(jatkuu seuraavalla sivulla)



Löydät lisätietoja osoitteesta philips.com/SRC-update

3. Kodin hengityslaitteiden päivitykset

Saimme äskettäin Yhdysvaltain elintarvike- ja lääkevirastolta (FDA) ehdollisen luvan korjata takaisinvedon pariin kuuluvat Trilogy 100- ja 200 -laitteet. Valmistaudumme nyt aloittamaan Trilogy 100- ja 200 -laitteiden korjausprosessin joillakin markkinoilla.

Keskitymme tarjoamaan selkeää ja avointa viestintää asiakkaidemme kanssa, joten saatat nähdä lisää päivityksiä tulevana kuukausina.

Varmistamme, että saat oikea-aikaista tietoa kaikista toteuttamistamme toimenpiteistä ja edistymisestämme. Nämä viestit jaetaan tämän kuukausikirjeen tai tarvittaessa lisäkirjeiden kautta.

4. Viimeaikainen viestintä OSA-potilaillesi

Samalla kun pyrimme tarjoamaan OSA-potilaillesi korvaavan laitteen mahdollisimman nopeasti, olemme myös sitoutuneet olemaan avoimia koko korjausprosessin ajan. Haluamme, että potilaasi ymmärtävät, miten takaisinvento etenee, tietävät, mitä odottaa, sekä kokevat olevansa ajan tasalla korjausprosessin jokaisesta vaiheesta ja luottavaisia uuteen laitteeseensa.

Siksi olemme luoneet [vaiheittaisen polun](#) tietokeskukseemme. Sen avulla OSA-potilaiden on helpompi ymmärtää korjausprosessi.

Tämä vaiheittainen polku on tarkoitettu prosessikarttaksi, jonka avulla OSA-potilaat voivat tunnistaa, mitä toimenpiteitä Philips tekee laitteiden korjaamiseksi. Infografiaa tarkastelevan potilaan pitäisi pystyä sanomaan: "Olen suorittanut nämä vaiheet ja tiedän, mitä odottaa seuraavaksi."

Kiitos jatkuvasta kärsivällisyydestäsi ja luottamuksestasi. Jos sinulla on kysyttävää tai haluat lisätietoja tästä sisällöstä, ota yhteyttä Philips-myyntiedustajaasi.



Löydät lisätietoja osoitteesta philips.com/SRC-update

