

Kunngjøring 3 om søvn- og respirasjonsutstyr

April 2022

Vi forstår at det er viktig for deg og pasientene dine å få oppdateringer vedrørende søvnbehandlingen. I denne kunngjøringen besvarer vi de vanligste spørsmålene og gir en fortløpende statusoppdatering på utbedringstiltak vi ønsker å gjøre deg oppmerksom på. Sjekk gjerne hjemmesiden vår regelmessig for ytterligere oppdateringer og informasjon om denne sikkerhetsvarsel: [Gå til informasjonssiden for helsepersonell](#).

1. Progresjon

På tross av at den globale mangelen på deler stadig fører til forsinkelser, er det hele tiden vår prioritet å gi pasientene sikre kvalitetsapparater.

Vi har som mål å fullføre utbedrings- og utskiftingsprogrammet innen utgangen av 2022. Vi øker kontinuerlig reparasjonskapasiteten vår over hele verden slik at månedlig produksjonsytelse også øker ytterligere. For å begrense ringvirkningene i produksjonsplanene og den generelle tidslinjen vår, oppfordrer vi alle kunder og deres pasienter til å fullføre registreringen så raskt som mulig.

2. Uavhengig undersøkelse i AJRCCM

I desember 2021 ble det, uavhengig av Philips Respironics, [publisert en undersøkelse](#) i American Journal of Respiratory and Critical Care Medicine¹ der det ikke ble funnet noen høyere risiko for kreft blant pasienter med søvnapné som brukte et Philips Respironics PAP-apparat, sammenlignet med søvnapnépasienter som brukte et PAP-apparat fra en annen produsent eller søvnapnépasienter som ikke ble behandlet.

Undersøkelsen og resultatet av den var basert på data fra en stor multisenter-kohortstudie med 6900 søvnapnépasienter som brukte PAP-apparater mellom 2012 og 2020, inkludert 1200 Philips Respironics PAP-brukere. Philips Respironics var ikke involvert i undersøkelsen.

1. Kendzerska, Tetyana og andre: «An Association between Positive Airway Pressure Device Manufacturer and Incident Cancer? A Secondary Data Analysis», American Journal of Respiratory and Critical Care Medicine, 2021, volum 204, utgave 12 pp. 1484–1488

(fortsetter på neste side)



Gå til philips.com/SRC-update for mer informasjon

3. Hjemmeapparater

Vi fikk nylig FDAs betingede godkjenning til å utbedre Trilogy 100- og 200-apparatene som er berørt av tilbakekallingen. Vi forbereder oss nå på å sette i gang denne prosessen i utvalgte markeder.

Ettersom vi fokuserer på åpenhet og tydelig kommunikasjon med kundene våre, vil det kunne komme ytterligere oppdateringer de kommende månedene.

Vi vil sørge for å gi rettidig informasjon angående alle tiltak vi setter i verk og videre progresjon. Slik informasjon vil du få i det månedlige nyhetsbrevet eller i ekstraordinære nyhetsbrev.

4. Siste utsendte informasjon til søvnapnépasienter

Vi konsentrerer oss om å gi berørte søvnapnépasienter et erstatningsapparat så raskt som mulig, men vi prioriterer også åpenhet og tydelig kommunikasjon i hele utbedringsprosessen. Vi ønsker at alle pasientene våre skal være klar over hvordan vi jobber med tilbakekallingen slik at de har informasjonen de trenger, vet hva de kan forvente, og føler seg trygge på sitt nye apparat.

Derfor finner du en [trinn-for-trinn-illustrasjon](#) på pasientforløpet i informasjonssenteret vårt.

Denne illustrasjonen fungerer som et prosesskart som gjør det enklere for søvnapnépasientene å forstå hvor i tilbakekallingsprosessen de til enhver tid befinner seg.

Takk for tålmodigheten og tilliten. Kontakt en Philips-representant hvis du har spørsmål eller ønsker mer informasjon.



Gå til philips.com/SRC-update for mer informasjon

