

Bulletin för sömn och andningsvård, #3

April 2022

Vi vet hur viktigt det är för dig och dina patienter att vara informerade om alla aspekter av deras sömnterapi och behandling. Den här bulletinen skapades för att hjälpa till att hantera vanliga frågor och problem samt ge en statusuppdatering om ersättningsinsatser när de blir tillgängliga. Nedan hittar du en del av den senaste informationen som vi vill lämna till dig. Du är välkommen att besöka vår webbplats regelbundet för att hålla dig informerad om uppdateringar och för ytterligare information om detta fältsäkerhetsmeddelande: [Besök vår sida med klinikinformation](#).

1. Vårt fortsatta arbete

Trots den globala bristen på komponenter som fortsätter att orsaka förseningar är det fortfarande vår prioritet att förse patienter med säkra och högkvalitativa enheter.

Vårt mål är att slutföra reparations och utbytesprogrammet i slutet av 2022. Vi fortsätter att öka vår reparationskapacitet över hela världen, vilket kommer att öka vår månatliga produktion ytterligare. För att minimera påverkan på våra produktplaner och övergripande tidslinje fortsätter vi att uppmuntra kunder och deras patienter att slutföra registreringen så snart som möjligt.

2. AJRCCM oberoende studie

I december 2021, oberoende av Philips Respironics, [publicerades](#) en analys i the American Journal of Respiratory and Critical Care Medicine¹ som inte fann en högre risk för incidentcancer bland patienter med obstruktiv sömnapné (OSA) som använde en Philips Respironics PAP-enhet jämfört med OSA-patienter som använde en PAP-enhet från andra tillverkare, eller OSA-patienter utan behandling.

Analysen och slutsatsen baserades på data från en stor kohortstudie från flera center som involverade 6 900 OSA-patienter på PAP-enheter mellan 2012 och 2020, inklusive 1200 Philips Respironics PAP-användare. Philips Respironics var inte involverad i studien 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, vol 204, utgåva 12 pp. 1484–1488

(fortsätter på nästa sida)



Mer information finns på philips.com/SRC-update

3. Uppdatering av hemventilation

Vi fick nyligen FDA:s villkorliga godkännande för att åtgärda Trilogy 100- och 200-enheterna som drabbats av återkallelsen. Vi förbereder oss nu för att påbörja ersättningsprocessen för Trilogy 100 och 200 på vissa marknader.

Eftersom vi fokuserar på att tillhandahålla tydlig och transparent kommunikation med våra kunder, kommer du att få ytterligare uppdateringar under de kommande månaderna.

Vi kommer att se till att du får snabb information om alla åtgärder vi vidtar och de framsteg vi gör. Dessa meddelanden kommer att delas via detta månadsbrev eller via ytterligare brev som tillämpligt.

4. Aktuell kommunikation för dina OSA-patienter

Samtidigt som vi arbetar för att ge dina OSA-patienter en ersättningsenhet så snabbt som möjligt, är vi också angelägna om att säkerställa transparens genom hela ersättningsprocessen. Vi vill att dina patienter ska förstå hur vi kommer att hantera återkallelsen och veta vad de kan förvänta sig, att de känner sig informerade om varje steg i åtgärdsprocessen och känna sig säkra med sin nya enhet.

Därför har vi skapat en [steg-för-steg-guide](#) på informationshubben för att göra det enklare för OSA-patienter att förstå ersättningsprocessen.

Den här guiden är avsedd att fungera som en processkarta och göra det möjligt för dina OSA-patienter att identifiera vilka steg Philips vidtar för att ersätta enheter. En patient som granskar infografiken ska kunna säga: "Jag har slutfört de här stegen och nu vet jag vad jag kan förvänta mig närmast."

Tack för ditt fortsatta tålamod och förtroende. Om du har några frågor eller vill ha mer information om innehållet som tillhandahålls, vänligen kontakta din Philips-säljare.



Mer information finns på philips.com/SRC-update

