

En uppdatering av Philips Respironics saneringsprocess

November 2022

Philips Respironics sömnbehandlings- och andningsvårdsapparater - FSN 2021-05-A & 2021-06-A.

Käre patient,

Efter vår tidigare uppsökande verksamhet vill vi se till att vi håller dig uppdaterad om saneringsprogrammet. Läs mer för en introduktion till Philips nyutnämnde VD:s prioriteringar och de senaste programuppdateringarna, inklusive en [påminnelse om nyckelaktörer som är involverade i saneringsprogrammet](#).

Nytt ledarskap fokuserad på att förbättra saneringsutförandet

Den 15 oktober utsågs Roy Jakobs till VD och koncernchef för Philips. Hans prioritet är att förbättra utförandet för att säkerställa att vi gör allt vi kan för att hjälpa patienterna.

"Jag är hedrad över att ha fått ansvaret att leda Philips och har börjat mitt nya jobb upprymd och fast beslutet att vända på saker och ting. Jag är engagerad i att tjäna er, de patienter som litar på oss, att arbeta allt tätare med de läkare, sjuksköterskor och vårdchefer vi samarbetar med och att göra det möjligt för människor överallt att förbättra sin hälsa och sitt välbefinnande.

Jag är medveten om smärtan som uppstår när förväntade vårdnivåer brister. Återkallelsemeddelandet av våra Respironics sömnappnéapparater har svikit er patienter, ni som förlitade er på dem, vilket jag beklagar djupt. Jag vill försäkra dig om att vi förblir fullt engagerade i att ge dig en lösning så snart som möjligt."

Programuppdatering

Samtidigt som vi gör framsteg med att skicka ut ersättningsenheter förstår vi att det är frustrerande att du ännu inte har fått din ersättningsenhet. Du kan vara säker på att vi fortsätter att arbeta sida vid sida med hälsovårdsleverantörer för att leverera din åtgärdade enhet till dig. Vår plan styrs av patientbehov, särskilt den föreskrivna vården som upprättats mellan patienter och deras läkare och som uppfylls av hemtjänstleverantörer (HCP). Vi vill gärna påminna om att vi har tagit fram en användbar guide som beskriver varje steg i saneringsprocessen, så att du kan förstå hur vi hanterar saneringen och vad du kan förvänta dig. Guiden hittar du [här](#).

Vi fortsätter att arbeta med oberoende partners för att genomföra omfattande tester och analyser av resultat på berörda enheter, inklusive utvärderingar av biokompatibilitet. Du hittar de senaste publicerade testresultaten [här](#). Vi kommer att fortsätta att tillhandahålla den senaste informationen när nya testresultat blir tillgängliga.

Insikter från en sömnapnéspecialist

Prof. Dr N. de Vries, ÖNH-specialist med ett särskilt intresse för OSA, försöker lugna patienter som berörs av fältsäkerhetsmeddelandet från juni 2021 utfärdat av Philips Respironics relaterat till en komponent i ett visst antal av deras sömnapnéenheter. Hans kritiska bedömning av tillgängliga större världsomspännande studier, som övervakar hälsan hos över 50 000 patienter, drar slutsatsen att det inte finns någon statistiskt signifikant skillnad i den totala cancerrisken associerad med användningen av Philips Respironics PAP-enheter som innehåller PE-PUR polyuretanskum jämfört med andra enheter som inte innehåller PE-PUR-skum.

Mot bakgrunden av de här bevisen förstärker han ytterligare vikten av att fortsätta med PAP-behandling för att kompensera symtom på OSA och minska sannolikheten för andra allvarliga hälsorisker förknippade med obehandlad OSA. [Läs hela artikeln på följande länk.](#)

Fortsätt besöka vår [informationshubb](#) för den mest aktuella och korrekta informationen.

Vi tackar dig för ditt fortsatta tålamod och förtroende.

