

## Boletín sobre atención respiratoria y del sueño n.º 3

Sabemos lo importante que es para usted y sus pacientes estar informados sobre todos los aspectos de su terapia y tratamiento del sueño. Este boletín se creó para ayudar a abordar las preguntas e inquietudes comunes, así como también para proporcionar una actualización del estado de los esfuerzos de corrección a medida que estén disponibles. A continuación, encontrará algunas informaciones recientes que queríamos poner en su conocimiento. Le invitamos a consultar nuestro sitio web regularmente para mantenerse informado de las actualizaciones y para obtener información adicional sobre esta notificación de seguridad: [Visite nuestra página de información para médicos.](#)

### 1. Nuestro progreso

A pesar de la escasez mundial de componentes, que sigue provocando retrasos, sigue siendo nuestra prioridad proporcionar a los pacientes dispositivos seguros y de gran calidad.

A finales de febrero de 2022, alcanzamos un hito importante en el proceso de corrección, con más de **1 millón de dispositivos devueltos actualmente a los clientes** y listos para entregarlos a los pacientes. Esperamos que los dispositivos afectados restantes se corrijan para fines de 2022 para la gran mayoría de los pacientes.

### 2. Priorización de pacientes con AOS

Para los pacientes de los Estados Unidos con AOS cuya corrección Philips administra directamente, los datos recopilados a lo largo del proceso de registro de pacientes ahora se utilizan para ayudar a priorizar la corrección de aquellos pacientes con mayor riesgo.

Si bien Philips no puede implementar esta priorización fuera de EE. UU. debido al modelo de servicio de corrección, apoyamos a los proveedores de atención domiciliar y otros socios que deseen implementar una estrategia similar según sea necesario para sus pacientes afectados. Como tal, Philips puede proporcionar un desglose detallado de las variables de entrada para ayudar en tales esfuerzos. Hasta la fecha, Philips ha estado trabajando para aumentar la capacidad de producción y enviar dispositivos de reemplazo a nuestros clientes y pacientes a medida que el inventario esté disponible.

### 3. Estudio independiente AJRCCM

En diciembre de 2021, se [publicó un análisis](#) en el American Journal of Respiratory and Critical Care Medicine<sup>1</sup>, independiente de Philips Respironics, que no encontró un mayor riesgo de cáncer nuevo entre los pacientes con apnea obstructiva del sueño (AOS) que utilizaron un dispositivo PAP de Philips Respironics en comparación con los pacientes con AOS que utilizaron un dispositivo PAP de otros fabricantes, o los pacientes con AOS sin tratamiento.

*(continúa en la página siguiente)*



Para obtener más información, visite [philips.com/SRC-update](https://philips.com/SRC-update)

El análisis y la conclusión se basaron en los datos de un gran estudio de cohortes multicéntrico en el que participaron 6900 pacientes con AOS que utilizaban dispositivos PAP entre 2012 y 2020, incluidos 1200 usuarios de PAP de Philips Respironics. Philips Respironics no participó en el estudio ni en el análisis.

<sup>1</sup>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

#### 4. Actualizaciones del ventilador

En respuesta a los pasos que estamos tomando en torno a la corrección de ventiladores mecánicos, crearemos una [página de noticias y actualizaciones específicas de ventilación](#) en el centro de información. Esto incluirá las últimas actualizaciones relacionadas con la ventilación.

A medida que continuamos avanzando en la reparación de ventiladores en los próximos meses, tenga en cuenta que también podemos compartir actualizaciones de comunicaciones separadas con sus clientes de ventilación. Seguiremos proporcionándole actualizaciones periódicas a través de este proceso.

#### 5. Comunicaciones recientes a sus pacientes con AOS

Si bien trabajamos para proporcionar a sus pacientes con AOS un dispositivo de reemplazo lo más rápido posible, también nos comprometemos a garantizar la transparencia durante todo el proceso de corrección. Queremos que sus pacientes entiendan cómo estamos manejando el retiro y sepan qué esperar, que se sientan informados sobre cada paso del proceso de corrección y confiados en su nuevo dispositivo.

Con ese fin, hemos creado una [ruta paso a paso](#) en el centro de información para ayudar a que sea más fácil para los pacientes con AOS comprender el proceso de corrección.

Esta vía paso a paso está destinada a actuar como un mapa de procesos y permitir a sus pacientes con AOS identificar qué pasos está tomando Philips para remediar los dispositivos. Un paciente que revise la infografía debería estar en capacidad de decir: "He completado estos pasos y ahora sé qué esperar a continuación".

Gracias por su continua paciencia y confianza. Si tiene alguna pregunta o desea obtener más información sobre el contenido proporcionado, póngase en contacto con su representante de ventas de Philips.



Para obtener más información, visite [philips.com/SRC-update](https://philips.com/SRC-update)

