

Boletín #6 sobre atención respiratoria y del sueño

Estamos comprometidos a apoyar a los médicos a través del proceso completo de remediación y proporcionaremos una variedad de recursos para ayudar a que usted informe, instruya y apoye mejor a sus pacientes. 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 remediación a medida que estén disponibles. A continuación, encontrará algunas informaciones recientes que queríamos poner en su conocimiento. Asegúrese de visitar con regularidad nuestra [página de información para médicos](#) para obtener la información más actualizada para usted y sus pacientes.

1. Resumen de los resultados de las pruebas de Philips Respironics disponibles hasta la fecha

Nos comprometemos a proporcionar datos adicionales a medida que estén disponibles a partir de las pruebas de terceros en curso, de modo que los proveedores de atención médica tengan información actualizada para tomar decisiones informadas con respecto al riesgo del uso continuo de los productos retirados del mercado. Se puede ver/descargar un resumen actualizado en [Resultados de las pruebas](#). La guía general para proveedores de atención médica y pacientes en la versión más reciente de la notificación de retiro permanece sin cambios en este momento.

2. Actualización de corrección de dispositivos

Esperamos completar la corrección para la mayoría de los pacientes registrados para fines de 2022. Hasta la fecha, Philips Respironics ha producido 2,7 millones de kits de reparación y dispositivos de reemplazo en todo el mundo*. Esperamos completar más del 90 % de la producción y los envíos a los clientes en 2022. Para ayudar a facilitar esto, alentamos a que los clientes y sus pacientes finalicen los registros lo antes posible.

3. Nuestro enfoque de corrección

Cuando emitimos el aviso de retiro voluntario/seguridad de campo voluntaria, inmediatamente enfocamos nuestros esfuerzos para responder a este problema lo más rápido posible. Ampliamos nuestros turnos de producción, servicio y capacidad de reelaboración en los sitios de fabricación aplicables y tenemos la intención de mantener esta expansión hasta que se complete el programa de corrección. Actualmente no vendemos estos productos y todos los dispositivos corregidos deben asignarse a los pacientes afectados por el aviso de retiro voluntario/seguridad de campo.

*Basado en datos disponibles al 23/06/22

(continúa en la página siguiente)



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

4. Useful information for your patients

Seguimos proporcionando actualizaciones periódicas a los pacientes. Este mes, junto con una actualización sobre nuestro progreso hasta la fecha, reiteramos nuestro compromiso con la seguridad del paciente y les proporcionamos más aclaraciones sobre cómo personalizamos la configuración del dispositivo y los pasos involucrados en el proceso de corrección.

Le agradecemos su continua paciencia y confianza, y continuaremos brindándole actualizaciones periódicas a través de este proceso.



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

