***Инструкция для использования:***

***Копию приведенного ниже текста можно использовать на веб-странице вашей компании, для общения с клиентами.***

Производитель медицинских изделий «Респироникс Инк» США добровольно запустил программу корректирующих мероприятий, касающуюся устройств для постоянного положительного давления в дыхательных путях (CPAP), двухуровневого положительного давления в дыхательных путях (BiLevel PAP) и механической вентиляции, ввиду двух проблем, связанных с пеной для ослабления звука из полиуретана на основе сложных эфиров (PE-PUR), используемой в их устройствах. Дополнительная информация о полном списке устройств, подпадающих под программу корректирующих мероприятий, а также информация о потенциальных рисках для здоровья, доступна на сайте [philips.ru/healthcare/e/sleep/communications/src-update](https://www.philips.ru/healthcare/e/sleep/communications/src-update). Пожалуйста, обращайтесь в наш адрес по любым вопросам, связанным с данной программой.