

Onderwerp

Nieuwe informatie naar aanleiding van veiligheidsmelding Philips-slaapapparatuur van de Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd

Beste,

In vervolg op de eerdere berichten houdt Total Care u op de hoogte van ontwikkelingen en informatie na de veiligheidsmelding die Philips heeft afgegeven op bepaalde slaap- en beademingsapparaten.

Nieuwe informatie over de veiligheidsmelding

De Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd heeft informatie opgevraagd bij Philips om beter zicht te krijgen op risico's van het gebruik van CPAP, BiPAP en beademingsapparaten.

De inspectie komt op basis daarvan samen met de medisch behandelaars (NVALT, SVNL en Centra voor Thuisbeademing), na raadpleging van toxicologisch deskundigen en uitwisselingen met collega-autoriteiten, tot onder meer de volgende constatering en aanbevelingen:

- Wereldwijd is een klein aantal meldingen gedaan van gezondheidseffecten, zoals luchtwegirritatie, hoesten en hoofdpijnlachten. Dit waren meldingen buiten Europa;
- Uit de gegevens van de fabrikant blijken geen acute risico's op gezondheidsschade;
- De vrijgekomen (schuim)deeltjes die bekend zijn, blijken voor het overgrote deel te groot om in de longen te worden opgenomen. De deeltjes kunnen mogelijk neerslaan in de grote luchtwegen en kunnen milde klachten geven zoals hoesten. De beschikbare gegevens wijzen niet op schadelijke langetermijneffecten, maar deze kunnen echter ook nog niet worden uitgesloten. Metingen zijn gebaseerd op enkele gebruikte apparaten, met name uit Zuidoost Azië.
- Relevant gebleken, verergerende factoren voor het vrijkomen van de deeltjes, zoals hoge temperatuur of luchtvochtigheid, dan wel het gebruik van ozonhoudende schoonmaakmiddelen, zijn in Nederland hoogstwaarschijnlijk niet aan de orde;
- De op dit moment beschikbare gegevens wijzen niet op schadelijke langetermijneffecten van de gerapporteerde vrijkomende vluchtige stoffen;
- Op dit moment is er niet genoeg informatie om op basis van medische gronden de vervanging van de apparaten te prioriteren. De komende maanden wordt meer informatie verwacht over de eventuele schadelijkheid en op informatie van Philips over de termijn van vervanging/repairatie. Mogelijk dat hieruit naar voren komt dat bepaalde machines eerder vervangen moeten worden

dan andere machines. Zodra er meer informatie beschikbaar is, zullen de betrokken medisch behandelaars beoordelen of er op medische gronden een prioritering gemaakt moet worden in het kader van vervanging.

Lees [hier](#) het volledige document van de Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd.

Wat betekent dit voor u?

Volgens de inspectie blijkt geen veiligheidsrisico dat significant opweegt tegen de medische risico's die aan de orde zouden zijn bij het stoppen van het gebruik van deze apparatuur. De algemene aanbeveling is daarom zowel voor wat betreft de beademingstoestellen, als voor de apneu-slaapondersteuningsapparatuur, de therapie voort te zetten.

Een actieplan op basis waarvan reparatie of vervanging van uw apparaat plaats zal vinden, zal waarschijnlijk nog enige tijd op zich laten wachten.

Intussen hebben we alle Philips-apparaten die via ons geleverd zijn en onder deze veiligheidsmelding vallen bij Philips geregistreerd. Dit betekent dat alle Philips apparaten die via Total Care zijn geleverd en die onder deze veiligheidsmelding vallen, voor eventuele reparatie of vervanging worden ingepland. Hiervoor hoeft u niets te doen.

We houden u op de hoogte

Total Care blijft samen met branchevereniging FHI, in gesprek met Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd, artsen, zorgverzekeraars en Philips. Zodra we meer weten, krijgt u vanzelfsprekend weer bericht van ons. Houd onze [website](#) in de gaten voor de meest recente informatie over de veiligheidsmelding van Philips.

Met vriendelijke groeten,

Customer Support
Total Care