

ด่วน: จดหมายแจ้งเตือนความปลอดภัย

Philips Respironics

เครื่องมือแพทย์กลุ่มผลิตภัณฑ์ CPAP และ Bi-Level PAP

เรื่อง การเสื่อมสภาพของโฟมลดเสียงและการเกิดอนุภาคของสารอินทรีย์ที่ระเหยได้

เรียนลูกค้าทุกท่าน,

Philips Respironics ได้ออกจดหมายแจ้งเตือนความปลอดภัยโดยสมัครใจและระบุแนวทางการแก้ไขปัญหาสำหรับเครื่องมือแพทย์ที่ระบุในตารางด้านล่างนี้ เนื่องจากปัญหา 2 เรื่องที่เกี่ยวข้องกับโฟมลดเสียงที่ผลิตจากวัสดุทำจากโพลีเอสเตอร์โพลียูรีเทน (PE-PUR) วัสดุนี้ใช้สำหรับลดการเกิดเสียงดังของเครื่องช่วยหายใจที่ใช้งานแบบต่อเนื่องและไม่ต่อเนื่องของบริษัทฟิลิปส์ ปัญหาข้อที่ 1 คือ โฟมโพลีเอสเตอร์โพลียูรีเทน (PE-PUR) อาจเสื่อมสภาพในรูปของอนุภาคขนาดเล็ก ซึ่งมีโอกาสหลุดเข้าไปในเครื่องมือแพทย์ทางระบบส่งผ่านอากาศ และผู้ใช้งานอาจนำเข้าสู่ร่างกายทางปากหรือจากการหายใจ และ ปัญหาข้อ 2 คือ โฟมโพลีเอสเตอร์โพลียูรีเทน (PE-PUR) อาจทำให้เกิดไอรระเหยสารเคมีในรูปก๊าซ การสลายตัวของโฟมอาจแยงลงเมื่อใช้วิธีการทำความสะอาดที่ไม่ได้รับอนุมัติ เช่น การใช้โอโซน (ดู [FDA สื่อสารความปลอดภัย](#) ในการใช้งานของการทำความสะอาดโอโซน) และอาจเกิดไอรระเหยสารเคมีในรูปก๊าซซึ่งเกิดขึ้นขณะใช้เครื่องมือแพทย์หรือต่อเนื่องไปตลอดอายุการใช้งานของเครื่องมือแพทย์

ปัญหาเหล่านี้สามารถส่งผลให้ได้รับบาดเจ็บรุนแรงซึ่งอาจจะเป็นอันตรายถึงชีวิต, เป็นสาเหตุให้ร่างกายแยงลงถาวร และหรืออาจต้องการการดูแลทางการแพทย์เพื่อป้องกันร่างกายแยงลงถาวร ณ ขณะนี้ Philips Respironics ได้รับข้อร้องเรียนหลายฉบับเกี่ยวกับการพบอนุภาคสีดำภายในแผงวงจรระบบจ่ายอากาศ(ต่อจากท่อจ่ายอากาศ, อุปกรณ์ให้ความชื้น, ท่ออากาศ และ หน้ากาก) นอกจากนี้ฟิลิปส์ยังได้รับรายงานเกี่ยวกับอาการปวดศีรษะ การระคายเคืองทางเดินหายใจส่วนบน อาการไอ เกิดภาวะความดันในช่องอก และการติดเชื้อไซนัส การที่มีอนุภาคสีดำในอากาศมีโอกาสเสี่ยงที่อาจทำให้เกิดการระคายเคือง (ผิวหนัง, ตาและระบบทางเดินหายใจ) ส่งผลให้เกิดการอักเสบ, ปวดหัว, โรคหอบหืด, อาจส่งผลกระทบต่อข้างเคียงไปยังอวัยวะอื่น ๆ (เช่นไตและตับ) และอาจเกิดสารพิษที่ก่อมะเร็ง การที่มีสารเคมีระเหยในอากาศมีโอกาสเสี่ยงที่อาจทำให้เกิดการระคายเคือง (ผิวหนัง, ตาและระบบทางเดินหายใจ) ตอบสนองการอักเสบ, ปวดหัว, โรคหอบหืด, อาจส่งผลกระทบต่อข้างเคียงไปยังอวัยวะอื่น ๆ (เช่นไตและตับ)และอาจเกิดสารพิษที่ก่อมะเร็ง ทั้งนี้ไม่มีรายงานการเสียชีวิตที่มีผลมาจากเหตุเหล่านี้

เครื่องมือแพทย์ทั้งหมดในตารางนี้ที่ผลิตก่อนวันที่ 26 เมษายน พ.ศ.2564, ทุกรุ่น	
Continuous Ventilator, Minimum Ventilatory Support, Facility Use	E30 (Emergency Use Authorization)
Continuous Ventilator, Non-life Supporting	DreamStation ASV
	DreamStation ST, AVAPS
	SystemOne ASV4
	C-Series ASV
	C-Series S/T and AVAPS
	OmniLab Advanced+
Noncontinuous Ventilator	SystemOne (Q-Series)
	DreamStation
	DreamStation Go
	Dorma 400
	Dorma 500
	REMstar SE Auto

การดำเนินการที่ท่านต้องทำในทันทีคือ

- หยุดการใช้งานเครื่องมือแพทย์ของท่านและปรึกษาแพทย์หรือตัวแทนจำหน่ายสินค้าของท่าน (DME) เพื่อที่จะพิจารณาทางเลือกที่เหมาะสมสำหรับการรักษาอย่างต่อเนื่อง หากท่านจำเป็นต้องใช้งานเครื่องมือแพทย์ของท่านอย่างต่อเนื่องอย่างเลียงไม่ได้ กรุณาปรึกษาแพทย์เพื่อพิจารณาถึงประโยชน์ที่ใช่เครื่องในการรักษาอย่างต่อเนื่องเทียบกับความเสี่ยงของโอกาสที่จะพบปัญหาที่ระบุในจดหมายนี้
- กรุณาติดต่อตัวแทนจำหน่ายสินค้าของท่านเพื่อจัดเตรียมการซ่อมหรือการเปลี่ยนโฟมสำหรับเครื่องมือแพทย์ของท่าน ฟิลิปส์กำลังดำเนินการเพื่อเตรียมการซ่อมเครื่องมือแพทย์และเตรียมอุปกรณ์ที่ใช้เปลี่ยนโฟมให้กับตัวแทนจำหน่ายสินค้าของท่านเพื่อที่จะแก้ไขปัญหาอย่างเร่งด่วน

การดำเนินการเพื่อแก้ไขปัญหาอย่างถาวรของบริษัท:

ฟิลิปส์กำลังดำเนินการเพื่อแก้ไขปัญหา 2 เรื่องดังกล่าวข้างต้นที่ระบุในจดหมายแจ้งเตือนความปลอดภัย ในฐานะที่เป็นส่วนหนึ่งของกระบวนการลงทะเบียนข้างต้น คุณจะได้รับข้อมูลที่เตรียมไว้ในช่วงต้นต่อไปเพื่อที่จะนำไปสู่วิธีการแก้ปัญหาอย่างถาวร

ข้อมูลอื่น ๆ:

หากคุณต้องการข้อมูลเพิ่มเติมใด ๆ หรือการสนับสนุนใดๆ ที่เกี่ยวข้องกับปัญหาดังกล่าวข้างต้น กรุณาติดต่อสายด่วน หรือเยี่ยมชมเว็บไซต์:

สายด่วนโทร 1800-999-119 (โทรฟรีไม่มีค่าใช้จ่าย)

เว็บไซต์ www.philips.com/src-update

จดหมายการแจ้งเตือนนี้ได้รายงานไปยังหน่วยงานที่กำกับดูแลผลิตภัณฑ์ที่เหมาะสมของแต่ละประเทศ
ฟิลิปส์ขออภัยในความไม่สะดวกจากปัญหาที่เกิดขึ้น

ขอแสดงความนับถือ



Rodney Mell

Head of Quality and Regulatory

Philips Respiration - Sleep & Respiratory Care