

Avertissement concernant les appareils de thérapie en pression positive de la marque Philips (CPAP et Ventilation Non Invasive)

Selon les informations obtenues de la part de Philips, un rappel de leurs appareils est en cours aux Etats Unis pour un problème de toxicité de certaines mousses utilisées pour l'isolation de ces appareils. Il y a eu des plaintes de patients avec des irritations des voies respiratoires, malaises, nausées aux USA et en Asie. À ce jour aucun cas n'aurait été répertorié en Europe. Les seules données disponibles proviennent de Philips :

<https://www.usa.philips.com/healthcare/e/sleep/communications/src-update>

Les sociétés Suisse de pneumologie (SGP/SSP), de médecine du sommeil (SSSSC) et les ligues pulmonaires suivent de très près ce problème. En attendant les informations officielles de Swissmedic et de Philips pour la Suisse, nous pouvons donner les informations préliminaires suivantes :

- Appareils livrés en Suisse concernés par ce problème :

CPAP et BiPAP plateforme DreamStation
CPAP DreamStation DS GO
BiPAP A30, BiPAP A40 et OmniLab
BiPAP et CPAP plateforme System One, C-Series
Trilogy 100 et 200

- Appareils livrés en Suisse pas concernés par ce problème :

Trilogy 202, donc celle avec la prise O2 haut débit
Trilogy Evo
V60
V680

Si un appareil Philips incriminé est utilisé, les patients sont priés de prendre contact immédiatement avec leur pneumologue ou leur fournisseur d'appareil (par exemple ligue pulmonaire). Le pneumologue ou le centre du sommeil prescripteur décidera de la suite à donner au traitement, en collaboration avec le fournisseur d'appareil.

Les sociétés Suisse de pneumologie et de médecine du sommeil, de même que les ligues pulmonaires apporteront plus d'informations dès qu'elle seront disponibles.

SSP, SSSSC et Ligue pulmonaire suisse, le 17 juin 2021

Sicherheitswarnung zu Positivdruckgeräten des Herstellers Philips (CPAP und nicht-invasive Beatmung)

Gemäss Informationen der Firma Philips läuft in den USA ein Rückruf ihrer CPAP- und Beatmungsgeräte wegen eines Toxizitätsproblems der zur Isolierung verwendeten Schaumstoffe. In den USA und Asien gab es Beschwerden von Patienten über Atemwegsreizungen, Unwohlsein und Nausea. In Europa wurde bisher kein Fall gemeldet.

Die bisher einzigen verfügbaren Daten stammen von Philips:

<https://www.usa.philips.com/healthcare/e/sleep/communications/src-update>

Die Schweizer Gesellschaften für Pneumologie (SGP / SSP), Schlafmedizin (SGSSC) und die Lungenligen verfolgen diese Problematik sehr engmaschig.

Vorbehältlich offizieller Informationen von Swissmedic und Philips für die Schweiz können wir bisher folgende vorläufige Informationen geben:

- Dieses Problem betrifft folgende, in die Schweiz gelieferte Geräte:

CPAP- und BiPAP DreamStation Serie

CPAP Dreamstation DS Go

BiPAP A30, BiPAP A40 und OmniLab

BiPAP und CPAP System One Serie, C-Serie

Trilogy 100 und Trilogy 200

- Folgende Geräte sind von dieser Problematik nicht betroffen:

Trilogy 202

Trilogy Evo

V60

V680

Bei Verwendung eines von der Sicherheitswarnung betroffenen Geräts, wird den Patienten empfohlen, unverzüglich Kontakt mit ihrem Pneumologen oder ihrem Geräteanbieter (z.B. Lungenliga) aufzunehmen. Der Pneumologe oder das involvierte Schlafzentrum entscheidet in Zusammenarbeit mit dem Geräteanbieter, wie ihre Behandlung weitergeführt wird.

Die Schweizerischen Gesellschaften für Pneumologie und Schlafmedizin sowie die Lungenligen werden, sobald verfügbar, weitere Informationen zur Verfügung stellen.

SGP, SGSSC und Lungen Liga Schweiz, 17. Juni 2021