



Deutsch (German)

Informationen zum Produktrückruf von Philips

29. Juni 2021

Mick Farrell, CEO von ResMed:

Wir bei ResMed, dem weltweit führenden Hersteller im Bereich der Schlafapnoe- und Beatmungstherapie, wissen, dass eine kontinuierliche Behandlung für die Gesundheit und das Wohlbefinden von vielen Millionen Menschen auf der ganzen Welt entscheidend ist. In Anbetracht der jüngsten Rückrufaktion von Philips und der Sicherheitshinweise für viele Philips Schlaf- und Beatmungsprodukte möchte ich unseren Patienten, Homecare Providern, Ärzten, Krankenkassen und Verbänden versichern, dass die Geräte von ResMed sicher in der Anwendung sind und nicht von der Rückrufaktion von Philips betroffen sind. Die Geräte von ResMed verwenden ein anderes Material als das, das Philips in den zurückgerufenen Geräten einsetzt. Die Sicherheit der Patienten hat für das ResMed-Team immer oberste Priorität.

Bevor wir ein neues Produkt auf den Markt bringen, testen wir unsere Geräte umfänglich anhand der geltenden Normen. Wir bewerten unsere Tests neu, wenn andere Gerätehersteller Bedenken äußern. Die Informationen, die wir durch den Rückruf der Geräte von Philips erhalten haben, und unsere detaillierte Analyse der Testergebnisse unserer Produkte bestätigen, dass die Geräte von ResMed sicher in der Anwendung sind.

In dieser Zeit, in der die Nachfrage nach ResMed-Produkten erheblich steigt, tun wir alles, was wir können, um unsere Produktion von Schlaf- und Beatmungsgeräten zu erhöhen, damit wir sie zu den Patienten bringen können, die sie am meisten benötigen. Wir werden weiterhin eng mit unseren Kunden und Lieferanten zusammenarbeiten und direkt mit ihnen kommunizieren, um die Patienten weltweit zu unterstützen.

Mick Farrell
CEO von ResMed

FAQs

- 1. Ist ResMed vom Philips Rückruf im Juni 2021 betroffen?**
 - a. Nein. ResMed-Geräte unterliegen nicht dem Rückruf von Philips im Juni 2021*.
- 2. Sind die Geräte von ResMed sicher in der Verwendung?**
 - a. Die Patientensicherheit ist das wichtigste Ziel von ResMed. Die Probleme, die Philips mit seinen Geräten meldet, haben wir nicht beobachtet. ResMed-Geräte verwenden andere Materialien.
- 3. Woher weiß ich, ob es sich bei meinem CPAP oder Beatmungsgerät um ein ResMed-Gerät handelt?**
 - a. Auf einem ResMed-Gerät befindet sich das ResMed-Logo (siehe die obere linke Ecke dieser Webseite). Wenn Sie sich nicht sicher sind, wenden Sie sich an Ihren Geräteanbieter oder Homecare Provider. Die Geräte von ResMed sind alle für Patienten sicher. ResMed-Geräte verwenden ein anderes Material zur Schalldämmung und unterliegen nicht dem Rückruf von Philips vom Juni 2021*.
- 4. Ich verwende ein Philips-Gerät, das vom Rückruf betroffen ist. Kann ich ein ResMed-Gerät bekommen?**
 - a. Kontaktieren Sie bitte Ihren Arzt, Geräteanbieter oder Homecare Provider, um Ihre weiteren Therapieoptionen zu besprechen.

- 5. Ich verwende ein ResMed-Gerät, aber eine Maske von Philips für die PAP- oder Beatmungstherapie. Sind diese sicher zu verwenden?**
- a. Alle Geräte und Masken von ResMed können von Patienten sicher genutzt werden, solange der Patient die Gebrauchsanweisung befolgt. ResMed kann sich nicht zu Produkten anderer Unternehmen äußern. Bitte wenden Sie sich für eine Beratung an Ihren Geräteanbieter oder Homecare Provider.
- 6. Hat ResMed Schaumstoff in seinen Geräten? Woher weiß ich, dass mein ResMed-Gerät sicher ist?**
- a. ResMed-Geräte verwenden zwei Schaumstoffe, die sich von den Schaumstoffen unterscheiden, die laut Philips in den zurückgerufenen Geräten enthalten sind. ResMed-Geräte verwenden PolyETHER-Urethan- oder Silikon-Schaumstoffe zur Schalldämpfung; Philips gibt an, dass es PolyESTER-basiertes Polyurethan zur Schalldämmung verwendet. Die in den Geräten von ResMed verwendeten Schaumstoffe sind für Patienten sicher, wenn die Gebrauchsanweisung des jeweiligen Geräts befolgt wird. Die Geräte von ResMed sind nicht von dem Rückruf von Philips betroffen.
- 7. Wo befindet sich der Schaumstoff von ResMed? Befindet er sich im Luftweg, wie es bei Philips der Fall sein soll?**
- a. Der schalldämmende Schaumstoff, der im Luftweg von ResMed-Geräten verwendet wird, ist in der Anwendung für Patienten sicher. Der Rückruf von Philips im Juni 2021* ändert nichts an unserer Schlussfolgerung, dass die Verwendung von ResMed-Geräten für Patienten sicher ist, wenn sie gemäß Gebrauchsanweisung verwendet werden.
- 8. Fließt der Luftstrom der AirSense 10 von ResMed durch den Schaumstoff?**
- a. Die AirSense 10 von ResMed enthält Schaumstoff, der sich innerhalb des Luftwegs des Geräts befindet, um die vom Gerät während der Therapie erzeugten Geräusche zu minimieren. Basierend auf dem Design der AirSense 10 kann die Luft während der Therapie sicher um den Schaum herum oder durch ihn hindurch strömen, wobei der Großteil der Luft um den Schaum herum strömt. Wir haben die Probleme, die Philips mit seinen Geräten meldet, nicht beobachtet; ResMed-Geräte sind nicht Gegenstand des Philips-Rückrufs vom Juni 2021* und können weiterhin sicher verwendet werden.
- 9. Ist die ResMed Maske aus Schaumstoff (AirTouch N20/F20) sicher in der Verwendung?**
- a. Ja, alle ResMed-Masken sind sicher, wenn Sie gemäß Gebrauchsanweisung genutzt werden. ResMed-Geräte sind nicht vom Produktrückruf von Philips im Juni 2021* betroffen. Die Schaumstoffmasken der AirTouch Reihe von ResMed sind so konzipiert, dass sie eine sichere und effektive Maskenabdichtung bieten und sie verwenden ein anderes Material als das Material, das in den Philips-Geräten verwendet wird.
- 10. Sollte ich, wenn ich ein ResMed-Gerät nutze, weiterhin Verbrauchsmaterialien annehmen?**
- a. Geräte, Masken und Zubehör von ResMed unterliegen nicht dem Rückruf von Philips vom Juni 2021* und können von Patienten sicher verwendet werden. Führen Sie Ihre Therapie wie bisher so durch, dass Ihre Gesundheit und Ihr Wohlbefinden gefördert werden. Bei Fragen wenden Sie sich an Ihren Arzt, Geräteanbieter oder Homecare Provider.
- 11. Was empfiehlt ResMed für die Reinigung und Desinfektion von ResMed-Geräten?**
- a. Bitte reinigen Sie die ResMed-Geräte wie in der Gebrauchsanweisung beschrieben. Diese stehen Ihnen auf resmed.de zum Download zur Verfügung. Bei weiteren Fragen wenden Sie sich bitte an Ihren Geräteanbieter oder Homecare Provider.

*Der Produktrückruf von Philips am 14. Juni 2021 war eine freiwillige Rückrufaktion in den USA und eine Sicherheitsmitteilung für den Rest der Welt.