

Desglose de todos los productos de Philips Respironics Resultados y conclusiones de las pruebas de dispositivos de sueño CPAP/BiPAP desde diciembre de 2021 hasta julio de 2023.

Philips Respironics tiene conclusiones adicionales para los productos DreamStation, System One y DreamStation Go de primera generación. Estamos comprometidos con su seguridad y queremos que tenga confianza al usar su dispositivo, pero comprendemos que las pruebas pueden ser muy técnicas y, por lo tanto, difíciles de entender. Así que, analicemos los hallazgos de laboratorios de pruebas certificados independientes y expertos externos calificados, incluidos toxicólogos y expertos médicos.

Si desea leer el informe completo y los métodos de prueba, puede encontrarlos en:
www.philips.com/src-july-update.



Durante los últimos 24 meses se han realizado pruebas con:



Representativos de 100.000 unidades de DreamStation a partir de un análisis de algoritmo para Estados Unidos y Canadá

- 2011 de estos dispositivos tenían espuma degradada
- Los resultados mostraron que había 17 veces más degradación presente si se utilizaba la limpieza con ozono

152.000 unidades de DreamStation a partir de un análisis de algoritmo para la UE con 17 dispositivos con degradación

241.000 unidades de DreamStation a partir de un análisis de algoritmo para Japón con 3 dispositivos con degradación

Compuesto orgánico volátil (COV) Se probaron 129 dispositivos

Las pruebas sugieren que no hubo ningún daño mensurable ya que la exposición a los COV está por debajo del estándar.

Materia Particulada (MP) Se probaron 264 dispositivos

La inspección visual sugiere que es probable que se acumulen pedazos de espuma y es posible que el dispositivo no los emita directamente. Esto también se ve respaldado por el hecho de que la medición de MP se encuentra dentro de los límites estándar.

Además de lo anterior, las pruebas y análisis completados en los dispositivos de terapia del sueño System One y DreamStation Go que han estado expuestos a la limpieza con ozono muestran que es poco probable que la exposición a las emisiones de COV y MP de los dispositivos evaluados tratados con limpieza con ozono produzca un daño mensurable. **Tenga en cuenta que los productos de limpieza con ozono y luz ultravioleta no son métodos de limpieza aprobados actualmente para dispositivos o máscaras para la apnea del sueño y no deben usarse.**

83
(COV)



DreamStation

211
(MP)

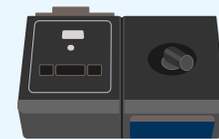
7
(COV)



DreamStation Go

14
(MP)

39
(COV)



System One

39
(MP)

Riesgo de cáncer

Expertos científicos externos han realizado una revisión bibliográfica independiente para evaluar si los dispositivos CPAP/ BiPAP para el tratamiento de la apnea obstructiva del sueño (AOS) están asociados con un riesgo de cáncer. No se ha encontrado ningún aumento estadístico en el riesgo de cáncer debido al uso de dispositivos PAP, incluidos aquellos que usaron dispositivos Philips Respironics en comparación con otras marcas.