

Benvolguts/des socis/ies:

Segur que ja coneixeu **l'alerta de Philips per possibles riscos per a la salut relacionats amb l'escuma (foam) de reducció de so utilitzada en dispositius de CPAP, BiPAP** i ventiladors mecànics. Des de SOCAP volem actualitzar-vos la informació disponible:

**L'AEMPS** (Agència Espanyola del Medicament i Productes Sanitaris) va emetre una nota, amb data 22 de juny (1), en la que tenint en compte la importància de les malalties que requereixen aquest tipus de teràpies, **recomana no interrompre els tractaments** i que les empreses de Teràpies Respiratòries Domiciliàries substitueixin aquests equips per altres lliures de foam.

En concret recomana als pacients:

No interrompi el seu tractament.

Contacti amb la seva empresa de teràpia domiciliària perquè li faci entrega de la nota d'avís per a pacients i consulti les alternatives per al reemplaçament del dispositiu.

Confirmeu amb la seva empresa de teràpia domiciliària si el seu equip ha estat registrat en el lloc web de Philips perquè posteriorment puguin implementar la solució permanent.

Si experimenta algun dels símptomes descrits en la nota informativa contacti amb el seu metge.

I recomana als centres i professionals sanitaris:

Si en el seu centre disposa dels ventiladors d'assistència respiratòria indicats en l'apartat de productes afectats, contacti amb l'empresa que se'ls va subministrar i consulti les alternatives per al reemplaçament del dispositiu.

Consulteu els documents de "informació clínica per a metges" i "preguntes més freqüents" que podrà trobar al lloc web facilitat per l'empresa [www.philips.com/src-update](http://www.philips.com/src-update), on s'actualitzarà la informació amb el pla d'accions correctives permanents per abordar els problemes.

En el cas en què no puguin reemplaçar els equips, valori si el benefici de continuar utilitzant els dispositius afectats supera els riscos identificats.

Si efectua el seguiment de pacients que disposin al seu domicili dels ventiladors d'assistència respiratòria afectats, valori si el benefici de continuar utilitzant els dispositius afectats supera els riscos identificats.

En data actual:

**Philips** ha actualitzat la informació disponible, amb data 9/07, destacant que els pacients afectats serien el 0,03% dels que utilitzen aquests equips (<https://drive.google.com/file/d/1TxriADYkmDp0vNj29ypepZlcSO4fgL66/view>).

Philips te habilitat una pàgina web per al registre d'aparells i les empreses han de registrar tots els equips afectats. Cada empresa proveïdora s'encarrega de reportar els dispositius del pacients. Els professionals que disponguin d'algun equip comprat al seu centre sanitari han de fer el registre al següent link:

<https://www.philipssrcupdate.expertinquiry.com/?lang=es>

Philips es compromet a substituir els equips tan bon punt en tingui nous produïts amb altres materials, aquest procés pot arribar a durar uns 12 mesos. També està dissenyant un sistema per recanviar el foam en les aparells afectats que podria arribar a partir del mes d'agost. Mentre això no es possible es recomana utilitzar filtres en el cas dels aparells de ventilació mecànica.

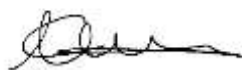
**Le empreses subministradores**, per indicació de la AEMPS han iniciat l'enviament de cartes informatives per als pacients afectats.

Des de SOCAP, com sens dubte començarem a rebre consultes de pacients, recomanem informar i tranquil·litzar, mantenint d'entada el tractament tal com recomana la AEMPS.

Dr. Enric Barbeta  
President de SOCAP



Dra. Carmen Monasterio  
Presidenta electa



Dra. Ana Fortuna  
Grup Son

Dr. P. Antoni Anton  
Grup ROV

1 (<https://www.aemps.gob.es/informa/notasinformativas/productossanitarios/seguridad-3/2021/la-aemps-informa-de-la-posibilidad-de-degradacion-de-la-espuma-de-reduccion-de-ruido-en-determinados-ventiladores-de-asistencia-respiratoria-de-philips-respironics/#distribuidoras>)