

**Stanovisko výboru SSSM k aktuálnej situácii používania
prístrojov Philips v spánkovej medicíne v SR**

Ing. Peter Blahák z firmy Philips Respironics na video zasadnutí výboru SSSM informoval dňa 17.6.2021 výbor SSSM o aktuálnej situácii týkajúcej sa prístrojov CPAP a BiPAP firmy Philips - FDA vydalo nariadenie o nepoužívaní CPAP a BiPAP prístrojov pre riziko poškodenia penového tesnenia s uvoľnením chemikálií a kancerogénov pri ošetrovaní prístroja ozónom, UV žiarením alebo vyššou teplotou a vlhkosťou v daných geografických podmienkach. (viď príloha). Firma Aries 94 zastupujúca firmu Philips v SR zaslala informačný list aj na ŠUKL.

Výbor sa oboznámil s uvedenou informáciou a prijal nasledovné odporúčenie:

1/ S okamžitou platnosťou ukončiť odovzdávanie prístrojov Philips v SR.

2/ U pacientov nastavených na CPAP a BiPAP prístroj firmy Philips výbor SSSM odporučuje pokračovať v NIV liečbe a **pri kontrole upozorniť pacienta, že dané prístroje sa nemôžu čistiť a dezinfikovať ozónom alebo UV žiarením.**

3/ V prípade titračných prístrojov (AutoCPAP, AutoBiPAP) je možné pokračovať v titracii za dodržania základných epidemiologických a hygienických podmienok.

4/ Ďalšie opatrenia SSSM budú prijaté po vyjadrení ŠUKL k danej problematike.

Členovia výboru SSSM:

MUDr. Imrich Mucska , Doc. MUDr. Eva Feketeová, PhD. , MUDr. Katarína Klobučníková, PhD. ,doc. MUDr. Pavol Joppa, PhD. , MUDr. Pavol Pobeha, PhD. ,prof. MUDr. Viliam Donič, CSc. ,MUDr. Peter Ďurdík, PhD.

Bratislava, 2021-06-24

za výbor SSSM: MUDr. Imrich MUCSKA

Predseda SSSM o.z. SLS