## フィリップス社製医療機器に関する安全性情報についての対応状況

フィリップス社製医療機器 (持続陽圧治療機器 CPAP) において、 当該製品内部に使用されている防音用部品から微細粒子や化学物質 が発生し、これによって健康被害を生じる恐れがあるとのフィリッ プス社からの通知(2021年6月市場安全通知)によって判明した為、 かねてより当院では、フィリップス社からの自主回収(クラス II\*) 通知(2021年7月20日付) に準拠し、患者様へのご案内ならびに 安全上問題のない改善品への交換を進めてまいりました。

本年8月時点で当院患者様の交換対応はすべて完了しております。

本件に関してまして、個別のご相談等がございましたら、医師に ご相談いただきますようお願い申し上げます。

\*\*クラスII:その製品の使用等が、一時的な、もしくは医学的に治癒可能な健康被害の原因となる可能性がある状況、 又は、その製品の使用等による重篤な健康被害のおそれはまず考えられない状況。

2024年8月吉日

睡眠総合ケアクリニック代々木