

Löwenstein Medical Technology • Postfach 54 02 68 • 22502 Hamburg • Allemagne

À l'attention des patients, clients et utilisateurs des ventilateurs et appareils de traitement de l'apnée du sommeil de Löwenstein Medical

Hamburg, le mercredi 16 juin 2021

Innocuité des mousses insonorisantes utilisées dans les ventilateurs et appareils de traitement de l'apnée du sommeil de Löwenstein Medical

Le 14 juin 2021, Royal Philips a publié un communiqué de presse annonçant le rappel de certains produits en vue de la prise en charge de risques potentiels pour la santé en relation avec des composants en mousse sur certains modèles de ventilateurs et appareils de traitement de l'apnée du sommeil de la marque Philips.

Selon le communiqué, la mousse risque de se décomposer en de fines particules susceptibles de pénétrer dans le circuit d'air de l'appareil et d'être ingérées ou respirées par l'utilisateur. De plus, les mousses pourraient dégager des vapeurs chimiques.

La décomposition des mousses peut être aggravée par le recours à des méthodes de nettoyage non autorisées, notamment à l'ozone. De la même manière, les environnements à forte chaleur et humidité peuvent aussi contribuer à la désintégration des mousses.

À ce jour, nous n'avons constaté aucune corrélation entre les mousses utilisées par Philips et celles employées dans les appareils de Löwenstein Medical. Il est important de comprendre à quel point les propriétés mécaniques et chimiques de ces mousses dépendent des processus de fabrication et de la composition des matériaux choisis. L'observation continue du marché et l'analyse des données collectées par le SAV et dans le cadre des réparations ne permettent pas d'émettre des réserves quant à la sécurité et l'innocuité des mousses utilisées dans les appareils Löwenstein Medical. Depuis plus d'une décennie que ce type de mousses est utilisé sur les ventilateurs et appareils de traitement de l'apnée du sommeil de Löwenstein Medical, aucune modification ni décomposition de la mousse n'ont été constatées.

Toutefois, l'utilisation régulière de dispositifs de désinfection à l'ozone peut avoir des répercussions négatives à long terme sur les propriétés mécaniques et chimiques de certains matériaux utilisés dans les dispositifs médicaux. Löwenstein Medical insiste donc sur l'importance de suivre les consignes de nettoyage décrites dans le mode d'emploi et de ne pas utiliser de dispositifs de désinfection à l'ozone pour l'usage à domicile.

Löwenstein Medical prend la situation très au sérieux et en observe le développement très attentivement.

Sincères salutations

Mit freundlichen Grüßen


p.p. Thomas Weber
Chief Quality Officer
Director Quality and Regulatory Affairs

Löwenstein Medical
Technology GmbH + Co. KG
Kronsaalweg 40, 22525 Hamburg
T : +49 40 54702-0 • F : +49 40 54702-461
info@loewensteinmedical.de
www.loewensteinmedical.de

Réception des marchandises
Doerriesweg 3 • 22525 Hamburg

Tribunal de commerce
Amtsgericht Hamburg
Abt. A. Nr. 67 698
N° de TVA intracommunautaire DE
118051598
N° registre DEEE DE 63391140
Système qualité certifié
Directive CE 93/42/CEE. Ann. II
(EN ISO 13485 / EN ISO 9001)

Commandité
Löwenstein Medical Technology
Verwaltungs GmbH, Hamburg
Tribunal de commerce
Amtsgericht Hamburg
Abt. B. Nr. 8678
Identifiant créancier
DE25ZZ00000353957

Direction
Benjamin Löwenstein
Sascha Löwenstein

Coordonnées bancaires
Deutsche Bank AG Hamburg
SWIFT DEUTDEHH
IBAN DE61200700000640305900

Commerzbank AG Hamburg
SWIFT DRESDEFF20
IBAN DE68200800000507338800