

INFORMATION AUX UTILISATEURS - DISPOSITIFS MÉDICAUX - PUBLIÉ LE 14/05/2025

Appareils de ventilation BiPAP A30, BiPAP A30 Hybrid, BiPAP A40, BiPAP A40 Pro – Philips Respironics

Information de sécurité n° R2427202 destinée aux prestataires de santé à domicile

Cette action de sécurité est enregistrée à l'ANSM sous le n° R2427202. Pour toute question, merci de vous adresser directement à l'émetteur de l'action de sécurité.

L'ANSM a été informée de la mise à jour d'une action de sécurité effectuée par la société Philips Respironics. Cette mise à jour fait suite aux recommandations que nous avons publiées en février 2025 en complément de l'[information de sécurité émise par le fabricant](#). Dans cette nouvelle version, le fabricant Philips Respironics clarifie la population de patients ne pouvant tolérer d'interruption ou d'arrêt de la thérapie.

Les utilisateurs concernés ont reçu le courrier ci-joint.

Téléchargez le courrier de la société Philips Respironics



Consultez l'information publiée en février 2025 :

INFORMATION AUX UTILISATEURS - DISPOSITIFS MÉDICAUX - PUBLIÉ LE 27/02/2025

Appareils de ventilation BiPAP A30, BiPAP A30 EFL, BiPAP A30 Hybrid, BiPAP A40, BiPAP A40 EFL, BiPAP A40 Pro - Philips Respironics

Information destinée aux pharmacies d'usage intérieur et prestataires de santé à domicile
