



PHILIPS

Supplies en
accessoires

Alles wat u nodig hebt

Supplies voor patiëntbewaking,
ontworpen voor een effectieve,
betrouwbare en veilige werking van
uw Philips-apparaten



Bij Philips Healthcare zijn we er trots op dat we accessoires en supplies aanbieden die zorgvuldig zijn ontworpen volgens onze specificaties, waarbij kwaliteit, veiligheid, efficiëntie en betrouwbaarheid voorop staan. Ons doel is om supplies en accessoires te leveren die de prestaties van Philips-apparatuur en -instrumentatie optimaliseren. Met onze bewakingsoplossingen willen we het leven van patiënten en medische professionals verbeteren. Wij bieden een breed assortiment **gevalideerde** accessoires en supplies ter ondersteuning van een **betrouwbare** en **veilige** werking van Philips-apparatuur.

Om ervoor te zorgen dat uw bewakingsoplossingen van Philips het prestatieniveau leveren waarvoor ze zijn ontworpen, mag u ze alleen gebruiken met door Philips geverifieerde verbruiksartikelen en accessoires. Dit helpt potentiële gevaren en/of storingen te voorkomen en zorgt voor een soepele werking van uw apparaten.

Als een Philips-hardwaredefect wordt veroorzaakt door het aansluiten van randapparatuur, extra apparatuur, supplies of accessoires (inclusief software) die niet door Philips zijn getest en gevalideerd, is uw standaardgarantie van 3 jaar mogelijk niet van toepassing.

Wat betekent gevalideerd, geverifieerd en goedgekeurd?

Voordat een medisch apparaat op de markt of voor klinische tests wordt vrijgegeven, moet het worden geverifieerd en gevalideerd op naleving van het beoogde gebruik en de claims die aan klanten worden gemaakt. **Verificatie**activiteiten tonen aan dat het product voldoet aan de vastgestelde invoervereisten voor het ontwerp. **Validatie**activiteiten bevestigen dat het ontwerp voldoet aan de behoeften van de gebruiker in de beoogde gebruiksomgeving. **Goedgekeurd** betekent dat Philips deze producten heeft getest en gevalideerd voor gebruik met Philips-apparatuur. Alleen door Philips goedgekeurde supplies en accessoires worden aanbevolen voor gebruik met onze apparaten.

Aan welke normen voldoen de verbruiksartikelen en accessoires van Philips?

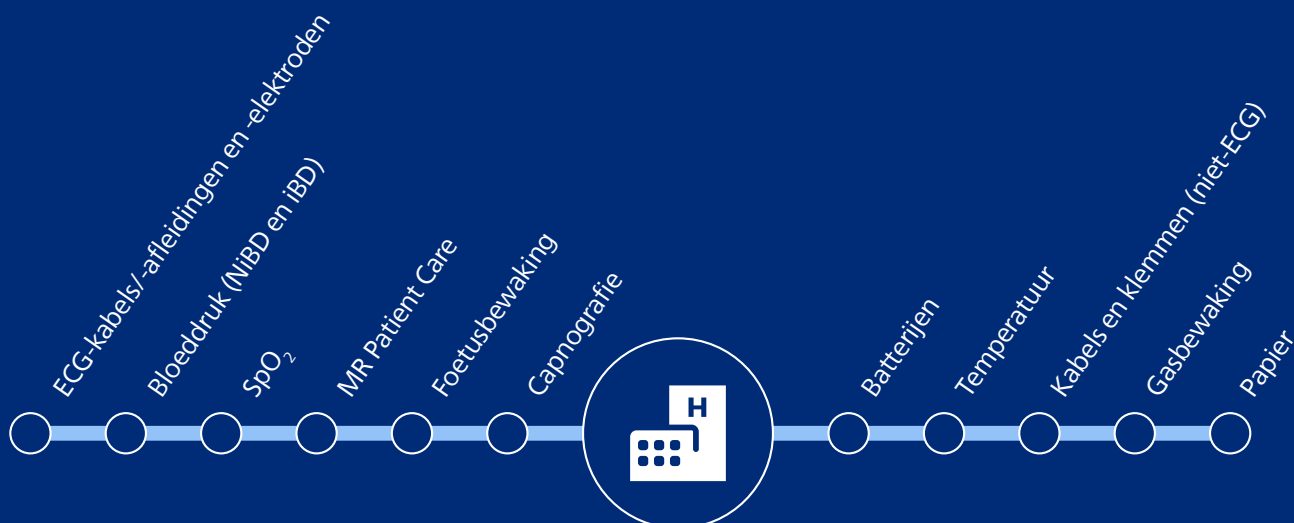
Onze producten voldoen aan de toepasselijke consensusnormen van de FDA en geharmoniseerde normen van de Europese Commissie die algemeen erkend en goedgekeurd zijn binnen de industrie voor medische apparatuur, evenals aan standaardisatiecommissies zoals de IEC (International Electrotechnical Commission), AAMI (Association for Advancement of Medical Instrumentation) en de ISO (International Standards Organization).


Hoe verifieert en valideert Philips producten?

Onze producten worden ontworpen volgens hoge kwaliteitsnormen en geproduceerd met strenge verificatie- en validatietests en strikte kwaliteitscontrole. Voordat het apparaat op de markt of voor klinische tests wordt vrijgegeven, moet het worden geverifieerd en gevalideerd op naleving van het beoogde gebruik en de claims die aan klanten worden gemaakt. Onze producten ondergaan tests die de omstandigheden simuleren waarmee ze in de echte gezondheidszorg te maken krijgen. Zo ondergaat een NiBD-manchet (niet-invasieve bloeddruk) herhaalde cycli van opblazen en leeglopen en worden er trektests uitgevoerd. Voor sommige productcategorieën, zoals SpO₂-sensoren, worden gebruikersacceptatietests uitgevoerd in klinische omgevingen om de mening van klinici over de producten te verzamelen.

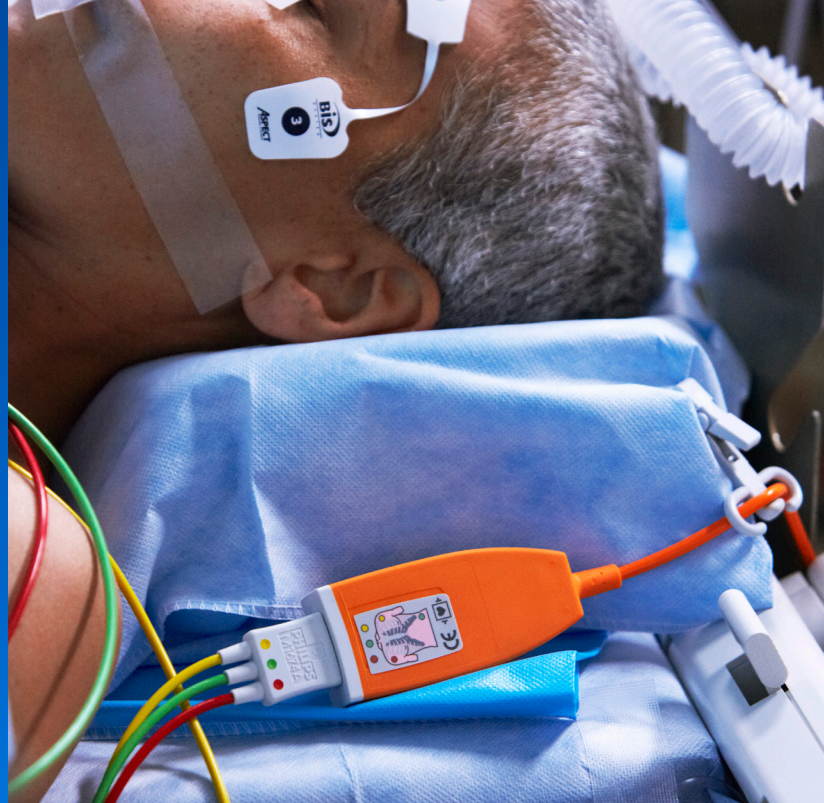


Portfolio van Philips-patiëntbewakingssupplies





Om te voldoen aan de veiligheids- en gebruiksnormen van Philips, moet u altijd kiezen voor officieel gevalideerde supplies.



Waarom is het belangrijk om compatibiliteit te verifiëren?

Ook al lijkt een product te werken en de beoogde rol te vervullen wanneer het op het Philips-apparaat wordt aangesloten, de metingen kunnen onnauwkeurig en ineffectief zijn. We staan achter onze klinische metingen omdat we onze apparaten volledig hebben getest en gevalideerd als een end-to-endsysteem, van wat is aangesloten op de monitor tot wat is bevestigd aan de patiënt.

Wat zijn de risico's van het gebruik van niet-goedgekeurde accessoires en supplies?

-  Mogelijke onnauwkeurige en ineffectieve meetwaarden en/of productprestaties
-  Mogelijke verbindingproblemen en onderbrekingen in de bewaking
-  Mogelijke impact op de hardware van de apparaten door deeltjes of stoffen uit de niet-gevalideerde apparaten
-  Mogelijke veiligheidsrisico's zoals oververhitting
-  Mogelijke apparaatstoringen die leiden tot verstoorde workflows
-  Mogelijk risico op brand of explosie van de batterij
-  Mogelijke gevolgen voor de garantie van het apparaat

© 2024 Koninklijke Philips N.V. Alle rechten voorbehouden.

Philips behoudt zich het recht voor om wijzigingen aan te brengen in specificaties en/of om op enig moment, zonder aankondiging of verplichting, te stoppen met een product en wijst hierbij elke vorm van aansprakelijkheid af die voortkomt uit het gebruik van deze publicatie.



00000455-20-02*JAN 2025

Hoe u ons kunt bereiken
Ga naar www.philips.com
healthcare@philips.com