

# PRESSEMITTEILUNG

## „weltweiter Rückruf von Philips Therapiegeräten“

21. Juni 2021

---

**Bad Ems** – der Medizingerätehersteller Philips hat am 14. Juni 2021 in einer weltweiten Sicherheitsmeldung einen koordinierten Rückruf der Geräte Dreamstation 1, Dreamstation Go, System One Serie, A30, A 40 und Trilogy 100 und 200, bekannt gegeben. Betroffen hiervon sind sowohl Schlafapnoe als auch außerklinisch beatmete Patienten. In einer geringen Anzahl von Fällen weltweit (0,03 %) ist bekannt geworden, dass bei der Nutzung ein Gesundheitsrisiko nicht ausgeschlossen werden kann. Philips erwägt in Absprache mit den Behörden daher sicherheitshalber Maßnahmen, um die betroffenen Geräte auszutauschen oder zu reparieren.

Als deutschlandweiter Versorger der genannten Personengruppen steht Löwenstein Medical im engen Austausch mit Philips und den zuständigen Behörden. Es werden seit 14. Juni 2021 keine betroffenen Geräte mehr ausgeliefert. Therapiegeräte anderer Hersteller und damit auch eigene Therapiegeräte von Löwenstein Medical (prisma), sind ausdrücklich nicht betroffen.

Patienten werden zeitnah über weitere Schritte von Philips und den Behörden informiert und können sich bei Fragen mit dem nächst gelegenen Schlaf-Atem-Zentrum (SAZ) oder ihrem Patientenbetreuer in Verbindung setzen. Die Patientensicherheit und die Sicherstellung der Versorgung hat für Löwenstein Medical oberste Priorität.

<https://hul.de/vor-ort/standortsuche/>

### Über Löwenstein Medical

Das mittelständische Familienunternehmen aus Rheinland-Pfalz ist einer der weltweit führenden Hersteller und Versorger in der klinischen und außerklinischen respiratorischen Therapie. Mehr als 2000 Mitarbeiter an 250 Standorten in Deutschland und im Ausland tragen einen wesentlichen Teil der Gesundheitsversorgung bei.

**Löwenstein Medical SE & Co. KG**  
**Arzbacher Straße 80, 56130 Bad Ems**  
**T. +49 2603 9600 – 1250**  
**public@loewensteinmedical.com**  
**www.loewensteinmedical.com**