

免责声明

尽我们所知，目前为止，本文件中所含声明、技术信息和建议均准确。鉴于本文件所指产品和信息的使用条件与方法不在我们的掌控范围内，阿科玛明确否认任何以及所有因使用此类产品或信赖此类信息引起的，或由此产生任何结果的责任。据此，终端客户应完全负责成品最终使用的安全性、按拟定方式操作或运转、并遵守所有适用的法律和法规要求。阿科玛对于根据本文件提供的产品或信息不作任何特定用途的适用性、适销性或任何其他明示或暗示的保证。

本文件下提供的信息仅涉及特定产品，可能不适用于该产品与其他任何材料或工艺的共同使用。

关于健康与安全注意事项，请参见产品的安全数据表。

用户应在成品商业化前对阿科玛产品的任何应用情况进行全面检测。本文件中的任何内容均不构成任何专利的许可使用，也不得解释为侵犯任何专利的诱因。我们建议用户采取适当措施，确保阿科玛产品的任何拟议使用不会导致专利侵权。

阿科玛已实施了一项关于在医疗器械中使用阿科玛产品的医疗政策

(<https://www.arkema.com/global/en/social-responsibility/innovation-and-sustainable-solutions/responsible-product-management/medical-device-policy/>)。阿科玛为应用于医疗器械的产品指定了医用级别。阿科玛禁止将未指定医用级别的产品应用于与身体或体液循环接触的医疗器械中。另外，阿科玛严禁在用于植入身体，以及与体液或身体组织接触超过 30 天的医疗器械中使用阿科玛产品。阿科玛的商标和名称不得与客户的医疗器械

(包括但不限于永久性或暂时性的可植入器械) 一起使用。客户不得向任何其他人表示阿科玛允许、认可或许可在此类医疗器械中使用阿科玛产品。

医疗器械的制造商应负责对所有原材料、产品和组件 (其中包括任何阿科玛产品的医用级别) 的适用性 (包括生物相容性) 进行确认，以确保终端产品安全适用于其最终用途，按拟定方式操作或运转，并符合所有现行法律和法规 (美国食品和药物管理局或其他国家药监局)。医疗器械的制造商应负责对医疗器械进行所有必要的测试和检验，并根据实际的最终使用要求来评估该医疗器械。医疗器械的制造商应向采购者、使用者和/或专业中间商 (如内科医生) 提供相关风险的充分建议和警告，并履行成品上市后的任何监督义务。任何关于特定医疗器械中使用特定阿科玛材料是否适当的决定应基于制造商、卖方、主管当局和治疗医师的判断。