

Dichiarazione sull'uso di lattice

Comunicazione per operatori sanitari e pazienti sull'impiego di lattice in impianti e strumenti Acumed

Gli impianti e gli strumenti Acumed non sono prodotti con lattice di gomma naturale. I processi di imballaggio, manipolazione e produzione di Acumed proibiscono l'uso o il contatto con materiali in lattice.

La FDA statunitense ha dichiarato che “il contatto con dispositivi contenenti gomma naturale è stato associato ad anafilassi in individui allergici alle proteine naturali del lattice di gomma naturale”.¹

La Commissione europea ha dichiarato che “le persone che sanno o sospettano di essere allergiche al lattice di tipo I devono evitare il contatto con i prodotti che lo contengono. Se sono curati in ambito sanitario, devono informare il personale in merito alla loro allergia”.²

I prodotti Acumed non sono stati sottoposti a test relativi alle proteine allergeniche del lattice di gomma naturale. Contattateci se avete bisogno di ulteriori informazioni.

Riferimenti

1. UCM342872, Recommendations for Labeling Medical Products to Inform Users that the Product or Product Container is not Made with Natural Rubber Latex, Guidance for Industry and Food and Drug Administration Staff, December 2, 2104, www.fda.gov
 2. MEDDEV 2.5/9 rev. 1 European Commission Guidelines on Medical Devices, Implications of the Medical Devices Directives (93/42/EEC) in Relation to Medical Devices Containing Natural Rubber Latex: A Guide For Manufactures and Notified Bodies, February 2004, ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/guidance_en
-