



THUASNE

Ligaflex® Immo

- fr** Attelle d'immobilisation du genou - 3 volets
en Knee immobilisation splint - 3 panels
de Schiene zur Ruhigstellung des Knies - 3 Teile
nl Immobilisatiebrace voor de knie - 3 flappen
it Tutore di immobilizzazione per il ginocchio - 3 pannelli
es Férula de inmovilización de la rodilla- 3 volets
pt Tala para imobilização do joelho - 3 painéis
da Immobiliserende knæskinne - 3 fløje
fi Immobilisoiva polvituki - 3 läppää
sv Immobiliseringsskena för knät - 3 delar
el Νάρθηκας ακινητοποίησης γονάτου - 3 πτερυγίων
cs Imobilizační ortéza kolene - 3dílné provedení
pl Orteza do unieruchomienia kolana - 3 składowe elementy
lv Celgala imobilizācijas sāite - 3 daļas
lt Kelio imobilizavimo įtvaras - 3 dalių
et Põlve fikseerimise lahas - 3-osaline
sl Opornica za imobilizacijo kolena - 3 deli
sk Imobilizačná kolenná ortéza - 3-dielna
hu Oldalsínes térdrögzítő - 3 részes
bg Шина за имобилизация на коляно - 3 части
ro Atelă pentru imobilizarea genunchiului - 3 componente
ru Шина для имобилизации коленного сустава - 3 вставки
hr Udlaga za imobilizaciju koljena - 3 krilca
zh 膝关节固定夹板 - 3片式
ar جبيرة لتثبيت الركبة - 3 مفصلات



	1	50 - 60 cm
	2	60 - 70 cm
	3	70 - 80 cm
	4	> 80 cm



THUASNE
120, rue Marius AUFAN
92300 Levallois-Perret - France

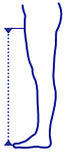
© Thuasne - 6164501 (2020-12) © Studio Caterin

www.thuasne.com

	1	50 - 60 cm
	2	60 - 70 cm
	3	70 - 80 cm
	4	> 80 cm

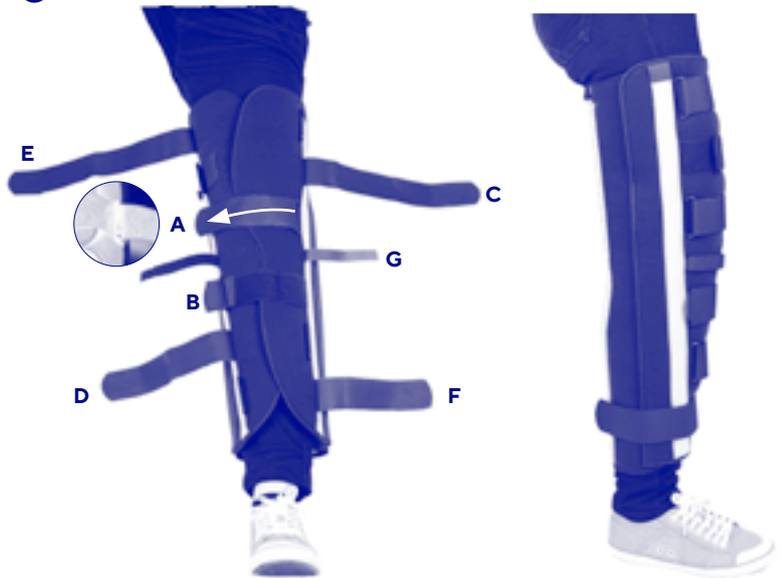
1

2



fr	Hauteur entrejambe - sol	Immobilisation
en	Inside leg measurement	Immobilisation
de	Innennahtöhe - Boden	Ruhigstellung
nl	Hoogte kruis - grond	Immobilisatie
it	Altezza cavallo	Immobilizzazione
es	Altura de entrepierna - suelo	Inmovilización
pt	Altura entre as pernas-solo	Imobilização
da	Skridthøjde - gulv	Støtte
fi	Korkeus haara-alue - lattia	Immobilisoi
sv	Höjd innerben - golv	Immobilisering
el	Ύψος από τη βουβωνική χώρα έως το έδαφος	Ακινητοποίηση
cs	Vzdálenost mezi rozkrokem a zemí	Znehybnění
pl	Wysokość od kroku do podłoga	Unieruchomienie
lv	Kājas iekšējais augstums - zeme	Imobilizācija
lt	Vidinės siūlės ilgis nuo grindų	Imobilizavimas
et	Kõrgus hargmikust tallani	Liikumatuks muutmine
sl	Notranja dolžina noge - tla	Imobilizacija
sk	Dĺžka od podložky po rozkrok	Imobilizácia
hu	Föld -lábközép magasság	Rögzítés
bg	Височина от горната част на бедрото до пода	Обездвижване
ro	Înălțimea coapsă - sol	Imobilizare
ru	Длина ноги по внутренней стороне	Иммобилизация
hr	Visina u preponama - od tla	Imobilizacija
zh	褲襠高度-地面	固定
ar	ارتفاع الساق من الداخل - الأرض	التثبيت

3



MD



fr	Dispositif médical	Un seul patient - à usage multiple	Lire attentivement la notice	Avertissement important
en	Medical device	Single patient - multiple use	Read the instruction leaflet carefully	Important warning
de	Medizinprodukt	Einzelner Patient - mehrfach anwendbar	Lesen Sie die Gebrauchsanweisung sorgfältig durch	Wichtige Warnung
nl	Medisch hulpmiddel	Eén patiënt - meervoudig gebruik	Lees voor gebruik de gebruiksaanwijzing aandachtig door	Belangrijke waarschuwing
it	Dispositivo medico	Singolo paziente - uso multiplo	Leggere attentamente le istruzioni	Avviso importante
es	Producto sanitario	Un solo paciente - uso múltiple	Leer atentamente las instrucciones	Advertencia importante
pt	Dispositivo médico	Paciente único - várias utilizações	Ler atentamente o folheto	Aviso importante
da	Medicinsk udstyr	Enkelt patient - flergangsbrug	Læs brugsanvisningen omhyggeligt	Vigtig advarsel
fi	Lääkinnällinen laite	Potilaskohtainen - voidaan käyttää useita kertoja	Lue käyttöohje huolellisesti	Tärkeä varoitus
sv	Medicinteknisk produkt	En patient - flera användningar	Läs bipacksedeln noga före användning	Viktig varning
el	Ιατροτεχνολογικό προϊόν	Πολλοπλή χρήση - σε έναν μόνο ασθενή	Διαβάστε προσεκτικά τις οδηγίες χρήσης	Σημαντική προειδοποίηση
cs	Zdravotnický prostředek	Jeden pacient - vícenásobné použití	Pozorně si přečtěte návod	Důležité upozornění
pl	Wyrób medyczny	Wielokrotne użycie u jednego pacjenta	Należy dokładnie przeczytać instrukcję	Ważne ostrzeżenie
lv	Medicīniska ierīce	Viens pacients - vairākkārtēja lietošana	Rūpīgi izlasiet norādījumus	Svarīgs brīdinājums
lt	Medicinos priemonė	Vienas pacientas - daugkartinis naudojimas	Atidžiai perskaitykite instrukciją	Svarbus įspėjimas
et	Meditsiiniseade	Ühel patsiendil korduvalt kasutatav	Lugege kasutusjuhendit tähelepanelikult	Oluline hoiatus
sl	Medicinski pripomoček	En bolnik - večkratna uporaba	Pozorno preberite navodila	Pomembno opozorilo
sk	Zdravotnícka pomôcka	Jeden pacient - viacnásobné použitie	Tento návod si pozorne prečítajte	Dôležité upozornenie
hu	Orvostechnikai eszköz	Egyetlen beteg esetében többször újrahaználható	Figyelmesen olvassa el a betegtájékoztatót	Fontos figyelmeztetés
bg	Медицинско изделие	Един пациент - многократно употреба	Прочетете внимателно листовката	Важно предупреждение
ro	Dispozitiv medical	Un singur pacient - utilizare multiplă	Citiți cu atenție prospectul	Avertisment important
ru	Медицинское изделие	Многократное использование для одного пациента	Внимательно прочтите инструкцию	Важное предупреждение
hr	Medicinski proizvod	Jedan pacijent - višestruka uporaba	Pažljivo pročítajte priručnik	Važna obavijest
zh	醫療器械	一位患者-多次使用	仔細閱讀說明書	重要警告
ar	جهاز طبي	لمريض واحد - متكرر الاستعمال	اقرأ بعناية هذا الدليل	تحذير هام



fr

ATTELLE D'IMMOBILISATION DU GENOU - 3 VOLETS

Description/Destination

Le dispositif est destiné uniquement au traitement des indications listées et à des patients dont les mensurations correspondent au tableau de tailles.

Le dispositif est composé de :

- 4 baleines radio-transparentes rigides amovibles,
- 3 volets s’adaptant à différentes circonférences de jambe,
- 7 sangles auto-agrippantes de fermeture et de maintien,
- Mousses de rembourrage pour le confort du patient.

Produit bilatéral.

Disponible en 4 tailles.

Composition

Composants textiles : Polyester - Polyuréthane - Coton - Polypropylène - Polyamide.

Composants rigides : Aluminium - Polyamide.

Propriétés/Mode d’action

Stabilisation de l’articulation du genou grâce aux baleines rigides. Immobilisation totale à 0°.

Fermeture et maintien ajustables grâce aux sangles auto-agrippantes.

Indications

Immobilisation post-opératoire.

Immobilisation post-traumatique.

Douleur du genou.

Contre-indications

Ne pas utiliser le produit en cas de diagnostic incertain.

Ne pas utiliser en cas d’allergie connue à l’un des composants.

Ne pas placer le produit directement en contact avec une peau lésée ou une plaie ouverte sans pansement adapté.

Antécédents de troubles veineux ou lymphatiques.

Ne pas utiliser en cas d’antécédents thromboemboliques veineux majeurs sans traitement thrombo-prophylaxique.

Ne pas utiliser en cas de fractures instables, ni de fractures de la partie inférieure du tibia ou du péroné, ni de fractures de la partie supérieure du fémur.

Précautions

Vérifier l’intégrité du dispositif avant chaque utilisation.

Ne pas utiliser le dispositif s’il est endommagé.

Choisir la taille adaptée au patient en se référant au tableau des tailles.

Il est recommandé qu’un professionnel de santé supervise la première application.

Se conformer strictement à la prescription et au protocole d’utilisation préconisé par votre professionnel de santé.

Ce produit est destiné au traitement d’une pathologie donnée, sa durée d’utilisation est limitée à ce traitement.

Il est recommandé d’évaluer le risque thromboembolique veineux avant toute indication d’immobilisation. Se référer à l’avis d’un professionnel de santé.

Pour des raisons d’hygiène et de performance, ne pas réutiliser le dispositif pour un autre patient.

Il est recommandé de serrer de manière adéquate le dispositif afin d’assurer un maintien/une immobilisation sans limitation de la circulation sanguine.

En cas d’inconfort, de gêne importante, de douleur, de variation du volume du membre, de sensations anormales ou de changement de couleur des extrémités, retirer le dispositif et consulter un professionnel de santé.

En cas de modification des performances du dispositif, le retirer et consulter un professionnel de santé.

Une immobilisation prolongée peut parfois entraîner une perte de tonus musculaire.

Ne pas utiliser le dispositif lors de la conduite d’un véhicule.

Ne pas utiliser le dispositif en cas d’application de certains produits sur la peau (crèmes, pommades, huiles, gels, patches...).

Effets secondaires indésirables

Ce dispositif peut entraîner des réactions cutanées (rougeurs, démangeaisons, brûlures, cloques…) voire des plaies de sévérités variables.

Tout incident grave survenu en lien avec le dispositif devrait faire l’objet d’une notification au fabricant et à l’autorité compétente de l’État Membre dans lequel l’utilisateur et/ou le patient est établi.

Mode d’emploi/Mise en place

Il est recommandé qu’un professionnel de santé supervise la première application.

Il est recommandé de porter le dispositif à même la peau, sauf contre-indications.

- Ouvrir l’attelle et la poser à plat ❶.
- Positionner l’attelle ouverte sous la jambe ❷, l’extrémité la plus large vers le haut de la jambe.

La rotule doit être centrée dans la zone écarcée.

N.B. : la partie supérieure de l’attelle ne doit pas entraver la flexion de la jambe au pli de l’aîne.

- Conformation des baleines : si besoin, il est possible de conformer les baleines afin d’éviter d’éventuels points de pression ou la migration de l’attelle.

Appliquer une légère pression dans la direction désirée.

Répéter l’opération sur les autres baleines si besoin.

En cas de besoin de conformation ultérieure des baleines, consulter un professionnel de santé.

- Positionner les volets latéraux de manière à recouvrir complètement la jambe (les volets sont ajustables en fonction de la circonférence de la cuisse et du mollet) ❸.
- Passer les sangles auto-agrippantes dans les boucles. Serrer les sangles dans l’ordre décrit (A,B,C,D,E,F,G) ❹.
- Une fois toutes les sangles fermées, réajuster leur serrage.

Si besoin, réduire la longueur des sangles en coupant les extrémités à l’aide de ciseaux.

Entretien

Produit lavable selon les conditions présentes sur cette notice et l’étiquetage. Lavable à la main. Fermer les auto-agrippants avant lavage. Enlever les baleines avant lavage. Les baleines peuvent être lavées avec un chiffon humide. Ne pas utiliser de détergents, adoucissants ou de produits agressifs (produits chlorés...).

Essorer par pression. Sécher loin d’une source directe de chaleur (radiateur, soleil...). Sécher à plat.

Stockage

Stocker à température ambiante, de préférence dans l’emballage d’origine.

Élimination

Éliminer conformément à la réglementation locale en vigueur.

Premier marquage CE : 1997

Conserver cette notice.

en

KNEE IMMOBILISATION SPLINT - 3 PANELS

Description/Destination

The device is intended only for the treatment of the indications listed and for patients whose measurements correspond to the sizing table.

The device is composed of :

- 4 removable, radiolucent, rigid stays,
- 3 panels, adjustable to various leg circumferences,
- 7 self-fastening closure and support straps,
- Foam padding for patient comfort.

Bilateral product.

Available in 4 sizes.

Composition

Textile components: Polyester - Polyurethane - Cotton - Polypropylene - Polyamide.
Rigid components: Aluminium - Polyamide.

Properties/Mode of action

Knee joint stabilisation via the rigid stays.

Total immobilisation at 0°.

Adjustable closure and support via self-fastening straps.

Indications

Post-operative immobilisation.

Post-traumatic immobilisation.

Knee pain management.

Contraindications

Do not use the product if the diagnosis has not been confirmed.

Do not use in the event of known allergy to any of the components.

Do not apply the product in direct contact with broken skin or an open wound without an adequate dressing.

History of venous or lymphatic disorders.

Do not use in the event of major venous thromboembolic history without thromboprohylaxis.

Do not use in the event of unstable fractures, fractures of the lower part of the tibia or fibula, or fractures of the upper part of the femur.

Precautions

Verify the product’s integrity before every use.

Do not use the device if it is damaged.

Choose the appropriate size to fit the patient, referring to the size chart.

It is recommended that a health care professional supervises the first application.

Strictly comply with your healthcare professional’s prescription and recommendations for use.

This product is intended for the treatment of a given condition. Its duration of use is limited to this treatment only.

It is recommended that the venous thromboembolic risk be assessed before any immobilisation is indicated. Follow the advice of a healthcare professional.

For hygiene and performance reasons, do not re-use the product for another patient.

It is recommended to adequately tighten the device to achieve support/immobilisation without restricting blood circulation.

In the event of discomfort, significant hindrance, pain, variation in limb volume, abnormal sensations or change in colour of the extremities, remove the device and consult a health care professional.

In the event of any modification in the product’s performance, remove it and consult a healthcare professional.

Prolonged immobilisation can sometimes cause muscle weakness.

Do not wear the product when driving a vehicle.

Do not use the device in case of application of certain products on the skin (creams, ointments, oils, gels, patches...).

Undesirable side-effect

This device can cause skin reactions (redness, itching, burns, blisters...) or wounds of various degrees of severity.

Any serious incidents occurring related to the device should be reported to the manufacturer and to the competent authority of the Member State in which the user and/or patient is resident.

Instructions for use/Application

It is recommended that a health care professional supervises the first application.

It is recommended to wear the device directly on the skin, unless contraindicated.

- Open the splint and lay it flat open ❶.
- Place the opened splint under the leg ❷, the wider edge towards the top of the leg.

The patella must be centred in the cut-away area.

N.B. : The top of the splint must not impede flexion of the leg at the groin.

- Shaping the stays: if needed, it is possible to shape the stays in order to avoid potential pressure points or the splint slipping.

Apply a slight pressure in the desired direction.

Repeat the process on the other stays if needed.

If subsequent shaping of the stays is needed, consult a healthcare professional.

- Position the side panels in oder to fully cover the leg (panels are adjustable to the thigh and calf circumference) ❸.
- Engage the self-fastening straps in the buckles. Tighten the straps in the order described (A,B,C,D,E,F,G) ❹. Once all the straps are fastened, readjust the tightening. If needed, reduce the strap length by cutting the edges with scissors.

Care/Maintenance

Product can be washed in accordance with the conditions shown on this instruction leaflet and on the label. Hand wash. Close the

self-fastening tabs before washing. Remove stays before washing. Stays can be washed with a moist cloth. Do not use detergents, fabric softeners or aggressive products (products containing chlorine). Squeeze out excess water. Dry away from any direct heat source (radiator, sun, etc.). Dry flat.

Storage

Store at room temperature, preferably in the original packaging.

Disposal

Dispose of in accordance with local regulations.

Keep this instruction leaflet.

de

SCHIENE ZUR RUHIGSTELLUNG DES KNIES - 3 TEILE

Beschreibung/Zweckbestimmung

Das Produkt ist ausschließlich für die Behandlung der aufgeführten Indikationen und für Patienten vorgesehen, deren Körpermaße der Größentabelle entsprechen.

Das Gerät besteht aus:

- 4 abnehmbare starre röntgenfähige Rippengestänge,
- 3 Teile, die sich an unterschiedliche Beinumfänge anpassen,
- 7 Klettbänder zum Schließen und Halten,
- Dämpfende Schaumstoffe für den Patientenkomfort.

Beidseitig tragbares Produkt.

Erhältlich in 4 Größen.

Zusammensetzung

Textilkomponenten: Polyester - Polyurethan - Baumwolle - Polypropylen - Polyamid.

Feste Komponenten: Aluminium - Polyamid.

Eigenschaften/Wirkweise

Stabilisierung des Kniegelenks durch die starren Rippengestänge. Totale Ruhigstellung bei 0°.

Verstellbarer Verschluss und Halterung dank Klettbändern.

Indikationen

Postoperative Ruhigstellung.

Posttraumatische Ruhigstellung.

Knieschmerzen.

Gegenanzeigen

Verwenden Sie das Produkt nicht bei einer unsicheren Diagnose. Das Produkt bei einer bekannten Allergie gegen einen der Bestandteile nicht anwenden.

Das Produkt nicht ohne eine geeignete Wundauflage auf geschädigter Haut oder offenen Wunden anwenden.

Vorgeschichte mit venösen oder lymphatischen Störungen.

Nicht anwenden, wenn in der Vorgeschichte eine schwere venöse Thromboembolie ohne Thromboseprophylaxe aufgetreten ist.

Das Produkt nicht bei instabilen Brüchen, Brüchen im oberen Schien- oder Wadenbeinbereich oder Oberschenkelfrakturen verwenden.

Vorsichtsmaßnahmen

Vor jeder Verwendung die Unversehrtheit des Produkts überprüfen.

Das Produkt nicht verwenden, wenn es beschädigt ist.

Die für den Patienten geeignete Größe anhand der Größentabelle auswählen.

Es wird empfohlen, die erste Anwendung unter der Aufsicht einer medizinischen Fachkraft durchzuführen.

Die von der medizinischen Fachkraft empfohlenen Verordnungen und Empfehlungen sind strikt einzuhalten.

Dieses Produkt ist für die Behandlung einer bestimmten Erkrankung bestimmt, daher ist die Verwendungsdauer auf diese Behandlung beschränkt.

Es wird empfohlen, vor der Ruhigstellung das Risiko einer Venenthrombose zu bewerten. Holen Sie den Rat einer Gesundheitsfachkraft ein.

Das Produkt darf aus hygienischen und leistungsbezogenen Gründen nicht für einen anderen Patienten wiederverwendet werden.

Es wird empfohlen, das Produkt in angemessener Weise festzuziehen, um einen Halt/eine Immobilisation ohne Beeinträchtigung des Blutkreislaufes zu gewährleisten.

Bei Unwohlsein, übermäßigem Beschwerden, Schmerzen, einer Änderung des Volumens der Gliedmaßen, ungewöhnlichen Empfindungen oder einer Verfärbung der Extremitäten das Produkt abnehmen und eine medizinische Fachkraft um Rat fragen.

Wenn sich die Leistung des Geräts ändert, entfernen Sie es und wenden Sie sich an einen Fachmann.

Eine längere Immobilisation kann eine Verminderung des Muskeltonus zur Folge haben. Das Produkt nicht beim Führen eines Fahrzeugs verwenden. Das Produkt nach Anwendung bestimmter Produkte auf der Haut (Cremes, Salben, Öle, Gele, Pflaster ...) nicht anwenden.

Unerwünschte Nebenwirkungen

Dieses Produkt kann Hautreaktionen (Rötungen, Juckreiz, Verbrennungen, Blasen usw.) oder sogar Wunden mit unterschiedlichem Schweregrad verursachen. Jegliche schweren Zwischenfälle in Verbindung mit diesem Produkt müssen dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedsstaates, indem der Nutzer und/oder der Patient niedergelassen sind, gemeldet werden.

Gebrauchsanweisung/Anlegetechnik

Es wird empfohlen, die erste Anwendung unter der Aufsicht einer medizinischen Fachkraft durchzuführen.

Es wird empfohlen, das Gerät direkt auf der Haut zu tragen, es sei denn, es besteht eine Kontraindikation.

- Schiene öffnen und flach hinlegen ❶.
- Die offene Schiene unter dem Bein positionieren ❷, die breiteste Extremität zum oberen Ende des Beins hin.

Die Patella sollte im eingedrückten Bereich zentriert sein.

N.B. : Der obere Teil der Schiene darf die Beugung des Beines in der Leistenbeuge nicht behindern.

- Rippengestängenanpassung: Falls erforderlich, können Rippengestänge angepasst werden, um mögliche Druckstellen oder Schienenwanderungen zu vermeiden. Üben Sie leichten Druck in die gewünschte Richtung aus. Wiederholen Sie den Vorgang bei den anderen Rippengestänge, falls erforderlich.

Wenn eine weitere Anpassung der Rippengestänge erforderlich ist, wenden Sie sich an eine medizinische Fachkraft.

- Positionieren Sie die Seitenklappen so, dass sie das Bein vollständig bedecken (die Klappen sind für Oberschenkel- und Wadenumfang einstellbar) **1**.
- Führen Sie die Klettverschlussbänder durch die Schnallen. Schnallen in der beschriebenen Reihenfolge festziehen (A,B,C,D,E,F,G) **1**. Wenn alle Bänder geschlossen sind, stellen Sie deren Spannung nach. Kürzen Sie ggf. die Länge der Bänder, indem Sie die Enden mit einer Schere abschneiden.

Pflege

Das Produkt entsprechend den Bedingungen in dieser Gebrauchsanweisung und der Etikettierung waschen. Handwäsche. Klettverschlüsse vor dem Waschen schließen. Vor dem Waschen die Schienen entfernen. Die Rippengestänge können mit einem feuchten Tuch abgewaschen werden. Keine Reinigungsmittel, Weichspüler oder aggressive Produkte (chlорhaltige Produkte o. Ä.) verwenden. Wasser gut ausdrücken. Fern von direkten Wärmequellen (Heizkörper, Sonne usw.) trocknen lassen. Flach ausgebreitet trocknen.

Aufbewahrung

Bei Raumtemperatur und vorzugsweise in der Originalverpackung aufbewahren.

Entsorgung

Den örtlich geltenden Vorschriften entsprechend entsorgen.

Diesen Beipackzettel aufbewahren.

nlIMMOBILISATIEBRACE VOOR DE KNIE – 3 FLAPPEN

Omschrijving/Gebruik

Het hulpmiddel is alleen bedoeld voor de behandeling van de genoemde indicaties en voor patiënten van wie de maten overeenkomen met de maattabel.

De brace bestaat uit:

- 4 uitneembare stijve radiotransparante baleinen,
- 3 flappen, aanpasbaar aan verschillende beenomtrekken,
- 7 zelfklevende banden voor de sluiting en ondersteuning,
- Vullingsschuim voor het comfort van de patiënt.

Bilateraal product.

Verkrijgbaar in 4 maten.

Samenstelling

Textielcomponenten: Polyester – Polyurethaan – Katoen – Polypropyleen – Polyamide.
Rigide componenten: Aluminium – Polyamide.

Eigenschappen/werkwijze

Stabilisatie van het kniegewricht dankzij de stijve baleinen.

Totale immobilisatie bij 0°.

Verstelbare sluiting en ondersteuning dankzij de zelfklevende banden.

Indicaties

Postoperatieve immobilisatie.

Posttraumatische immobilisatie.

Kniespijn.

Contra-indicaties

Gebruik het hulpmiddel niet indien de diagnose onduidelijk is.

Gebruik het hulpmiddel niet in geval van bekende allergieën voor een van de componenten.

Laat het hulpmiddel niet in direct contact komen met een beschadigde huid of een open wond die niet is afgedekt met daarvoor geschikt verband.

Gebruik het hulpmiddel niet indien in het verleden veneuze of lymfatische aandoeningen zijn geconstateerd.

Niet gebruiken bij grote veneuze trombo-embolische aandoeningen zonder trombo-profylactische behandeling. Gebruik de brace niet indien sprake is van instabiele fracturen of fracturen van het bovenste deel van het scheenbeen of het kuitbeen.

Voorzorgsmaatregelen

Controleer de betrouwbaarheid van het hulpmiddel vóór elk gebruik.

Gebruik het hulpmiddel niet als het beschadigd is.

Kies de juiste maat voor de patiënt aan de hand van de maattabel. Het wordt aanbevolen dat een zorgprofessional meekijkt bij de eerste toepassing.

Houd u strikt aan de voorschriften en de gebruiksinstructies van uw zorgprofessional.

Dit product is bestemd voor de behandeling van een bepaalde pathologie, de gebruiksduur ervan is beperkt tot deze behandeling.

Het is aanbevolen om het veneus trombo-embolisch risico te evalueren voor elke immobilisatie-indicatie. Het advies van een zorgverlener volgen.

Om hygiënische redenen en omwille van de prestatiekwaliteit mag het hulpmiddel niet door andere patiënten worden gebruikt. Het wordt aanbevolen om het hulpmiddel voldoende aan te spannen voor goede steun/immobilisatie zonder dat de bloedsomloop wordt beperkt.

In geval van ongemak, aanzienlijke hinder, pijn, verschil in omvang van de ledematen, een abnormaal gevoel of verandering in de kleur van de ledematen, verwijder het hulpmiddel en neem contact op met een zorgprofessional.

Als de werking van de brace verslechtert, verwijder deze dan en raadpleeg een zorgprofessional.

Langdurige immobilisatie kan soms leiden tot verzwakking van de spieren.

Draag het hulpmiddel niet tijdens het besturen van een voertuig. Gebruik de brace niet als bepaalde producten op de huid zijn aangebracht (crème, zalf, olie, gel, patches,...).

Ongewenste bijwerkingen

Dit hulpmiddel kan huidreacties (roodheid, jeuk, branderigheid, blaren, enz.) of zelfs wonden in verschillende mate van ernst veroorzaken.

Elk ernstig voorval met betrekking tot het hulpmiddel moet worden gemeld aan de fabrikant en aan de bevoegde autoriteit van de lidstaat waar de gebruiker en/of patiënt is gevestigd.

Gebruiksaanwijzing

Het wordt aanbevolen dat een zorgprofessional meekijkt bij de eerste toepassing.

Het wordt aanbevolen de brace direct op de huid te dragen, behalve bij contra-indicaties.

- Open de brace en leg deze plat neer **1**.

- Plaats de geopende brace onder het been **2**, het breedste eind naar de bovenkant van het been.

De patella moet worden gecentreerd in het inspringende gebied.

N.B. : het bovenste deel van de brace mag de buiging van het been bij de lies niet hinderen.

- Baleinen vormen: indien nodig is het mogelijk om de baleinen te vervormen om mogelijke drukpunten of verschuiving van de brace te voorkomen.

Oefen een lichte druk uit in de gewenste richting.

Herhaal de handeling op de andere baleinen indien nodig.

Als de baleinen verder aangepast moeten worden, neem dan contact op met een zorgverlener.

- Plaats de zijflappen zo dat ze het been volledig bedekken (de flappen zijn verstelbaar om zich aan de omtrek van het dijbeen en de kuit aan te passen) **3**.

- Haal de zelfklevende banden door de gespen.

Sluit de banden in de aangegeven volgorde (A,B,C,D,E,F,G) **3**. Zodra alle banden gesloten zijn, moet u hun spanning weer aanpassen.

Verklein indien nodig de lengte van de banden door de uiteinden met een schaar af te knippen.

Verzorging

Het hulpmiddel kan worden gewassen volgens de voorschriften in deze bijsluiter en op het etiket. Handwasbaar. Sluit de klittenbandsluitingen voor elke wasbeurt. Verwijder de baleinen voor het wassen. De baleinen kunnen worden schoongemaakt met een vochtige doek. Gebruik geen reinigingsmiddelen, weekmakers of agressieve middelen (chloorproducten, enz.). Overtollig water uitwringen. Uit de buurt van warmtebronnen laten drogen (radiator, zon, enz.). Liggend laten drogen.

Bewaaraadvies

Bewaren op kamertemperatuur, bij voorkeur in de originele verpakking.

Verwijdering

Voer het hulpmiddel af in overeenstemming met de plaatselijke voorschriften.

Deze handleiding bewaren.

itTUTORE DI IMMOBILIZZAZIONE PER IL GINOCCHIO - 3 PANNELLI

Descrizione/Destinazione d'uso

Il dispositivo è destinato esclusivamente al trattamento delle patologie elencate e ai pazienti le cui misure corrispondono a quelle riportate nella relativa tabella.

Il dispositivo è composto da:

- 4 stecche radiopache rigide amovibili,
- 3 pannelli per adattarsi a diverse circonferenze della gamba,
- 7 fasce a strappo di chiusura e sostegno,
- Imbottitura in schiuma per il comfort del paziente.

Prodotto bilaterale.

Disponibile in 4 misure.

Composizione

Componenti tessili: Poliestere - Poliuretano - Cotone - Polipropilene - Poliammide.

Componenti rigidi: Alluminio - Poliammide.

Proprietà/Modalità di funzionamento

Stabilizzazione dell'articolazione del ginocchio grazie alle stecche rigide.

Immobilizzazione totale a 0°.

Chiusura e sostegno regolabili grazie alle fasce a strappo.

Indicazioni

Immobilizzazione post-operatoria.

Immobilizzazione post-traumatica.

Dolore al ginocchio.

Controindicazioni

Non utilizzare il prodotto in caso di incertezza della diagnosi.

Non utilizzare in caso di allergia nota a uno dei componenti.

Non mettere il prodotto a contatto diretto con la pelle lesa o con una ferita aperta senza adeguata medicazione.

Diagnosi precedente di disturbi venosi o linfatici.

Non usare in caso di anamnesi di tromboembolismo venoso maggiore senza trattamento di trombo-profilassi.

Non utilizzare in caso di fratture instabili, fratture della parte inferiore della tibia o del perone o fratture della parte superiore del femore.

Precauzioni

Prima di ogni utilizzo, verificare l'integrità del dispositivo.

Non utilizzare il dispositivo se danneggiato.

Scegliere la taglia adatta al paziente consultando la relativa tabella.

Si raccomanda la supervisione di un professionista sanitario in caso di prima applicazione.

Rispettare scrupolosamente le indicazioni e il protocollo di utilizzo indicato dal medico.

Questo prodotto è destinato al trattamento di una determinata patologia, la sua durata d'uso è limitata a tale trattamento.

Si raccomanda di valutare il rischio di tromboembolismo venoso prima di qualsiasi indicazione di immobilizzazione. Richiedere il parere di un professionista sanitario.

Per ragioni di igiene ed efficacia del prodotto, non riutilizzare il dispositivo su un altro paziente.

Si raccomanda di stringere il dispositivo in maniera tale da garantire una tenuta/immobilizzazione corretta senza compromettere la circolazione sanguigna.

In caso di fastidio, disagio importante, dolore, variazione del volume dell'arto, sensazioni anomale o cambio di colore delle estremità, rimuovere il dispositivo e rivolgersi a un professionista sanitario.

Se le prestazioni del dispositivo risultano alterate, rimuoverlo e consultare un professionista sanitario.

In alcuni casi, un'immobilizzazione prolungata può provocare la perdita di tono muscolare.

Non utilizzare il dispositivo durante la guida di un veicolo.

Non utilizzare il dispositivo se sulla pelle vengono applicati determinati prodotti (creme, unguenti, oli, gel, patch, ecc.).

Effetti indesiderati secondari

Questo dispositivo può provocare reazioni cutanee (rossori, prurito, bruciori, bolle, ecc.) o addirittura ferite di gravità variabile. Qualsiasi incidente grave legato al dispositivo dovrà essere notificato al fornitore e all'autorità competente dello Stato membro nel quale risiede l'utilizzatore e/o il paziente.

Istruzioni d'uso/Posizionamento

Si raccomanda la supervisione di un professionista sanitario in caso di prima applicazione.

Salvo controindicazioni, si consiglia di indossare il dispositivo a

contatto diretto con la pelle.

- Aprire l'immobilizzatore e posizionarlo in piano **1**.

- Posizionare l'immobilizzatore aperto sotto la gamba **2**. L'estremità più larga deve essere rivolta verso la parte superiore della gamba.

La rotula deve essere centrata nell'area della sciancratura.

N.B.: la parte superiore della stecca non deve interferire con il movimento della gamba a livello della piega inguinale.

- Profilo delle stecche: se necessario, è possibile modellare le stecche per evitare possibili punti di pressione o lo spostamento delle stecche stesse.

Applicare una leggera pressione nella direzione desiderata.

Ripetere l'operazione sulle altre stecche se necessario.

Qualora fosse necessario modellare ulteriormente le stecche, consultare un professionista sanitario.

- Posizionare i pannelli laterali in modo che coprano completamente la gamba (i pannelli sono regolabili in base alla circonferenza della coscia e del polpaccio) **3**.

- Far passare le fasce a strappo nelle fibbie.

Stringere le fasce nell'ordine indicato (A,B,C,D,E,F,G) **3**.

Dopo aver chiuso tutte le fasce, regolare nuovamente la loro tensione.

Se necessario, ridurre la lunghezza delle fasce tagliando le estremità con le forbici.

Manutenzione

Prodotto lavabile secondo le indicazioni riportate in queste istruzioni e nell'etichetta. Lavabile a mano. Chiudere le strisce adesive prima del lavaggio. Rimuovere le stecche prima del lavaggio. Pulire le stecche con un panno umido. Non utilizzare prodotti detergenti, ammorbidenti o aggressivi (prodotti clorati, ecc.). Strizzare senza torcere. Far asciugare lontano da fonti di calore dirette (calorifero, sole, ecc.). Far asciugare in piano.

Conservazione

Conservare a temperatura ambiente, preferibilmente nella confezione originale.

Smaltimento

Smaltire conformemente alla regolamentazione locale in vigore.

Conservare queste istruzioni.

esFÉRULA DE IMMOVILIZACIÓN DE LA RODILLA- 3 VOLETS

Descripción/Uso

El dispositivo está destinado únicamente al tratamiento de las indicaciones listadas y a los pacientes cuyas medidas correspondan a la tabla de tallas.

El dispositivo está compuesto por:

- 4 ballenas radiotransparentes rígidas amovibles,
- 3 volets que se adaptan a diferentes circunferencias de pierna,
- 7 cintas autoadhesivas de cierre y de sujeción,
- Espumas de relleno para el confort del paciente.

Producto bilateral.

Disponibile en 4 tallas.

Composición

Componentes textiles: Poliéster - Poliuretano - Algodón - Polipropileno - Poliamida.

Componentes rígidos: Aluminio - Poliamida.

Propiedades/Modo de acción

Estabilización de la articulación de la rodilla gracias a las ballenas rígidas.

Inmovilización total a 0°.

Cierre y sujeción ajustables gracias a las cintas autoadhesivas.

Indicaciones

Inmovilización postoperatoria.

Inmovilización postraumática.

Dolor de rodilla.

Contraindicaciones

No utilizar el producto en caso de diagnóstico incierto.

No utilizar en caso de alergia conocida a uno de los componentes.

No colocar el producto directamente en contacto con la piel lesionada o con una herida abierta sin apósito adecuado.

Antecedentes de trastornos venosos o linfáticos.

No utilizar en caso de antecedentes tromboembólicos venosos importantes sin tratamiento tromboprofiláctico.

No utilizar en caso de fracturas inestables, de fracturas de la parte inferior de la tibia o del peroné ni de fracturas de la parte superior del fémur.

Precauciones

Verificar la integridad del dispositivo antes de utilizarlo.

No utilizar el dispositivo si está dañado.

Elegir la talla adecuada para el paciente consultando la tabla de tallas.

Se recomienda que un profesional de la salud supervise la primera aplicación.

Seguir estrictamente la prescripción y el protocolo de utilización recomendado por el profesional de la salud.

Este producto está destinado al tratamiento de una patología determinada, y su período de utilización se limitará a la duración de dicho tratamiento.

Se aconseja evaluar el riesgo tromboembólico venoso antes de toda indicación de inmovilización. Solicitar la opinión de un profesional sanitario.

Por razones de higiene y de eficacia, no reutilizar el dispositivo para otro paciente.

Se recomienda apretar de manera adecuada el dispositivo para asegurar una sujeción/inmovilización sin limitación de la circulación sanguínea.

En caso de incomodidad, molestia importante, dolor, variación del volumen del miembro, sensaciones anormales o cambio de color de las extremidades, retirar el dispositivo y consultar a un profesional de la salud.

En caso de modificación del rendimiento del dispositivo, retirarlo y consultar a un profesional sanitario.

Una inmovilización prolongada a veces puede producir una pérdida de tono muscular.

No utilizar el dispositivo durante la conducción de un vehículo.

No utilice el dispositivo en caso de aplicación de ciertos productos sobre la piel (cremas, pomadas, aceites, geles, parches...).

Efectos secundarios indeseables

Este dispositivo puede producir reacciones cutáneas (rojeces, picor, quemazón, ampollas...) e incluso heridas de gravedad variable.

Cualquier incidente grave relacionado con el dispositivo debería ser objeto de una notificación al fabricante y a la autoridad competente del Estado Miembro en el que está establecido el usuario y/o el paciente.

Modo de empleo/Colocación

Se recomienda que un profesional de la salud supervise la primera aplicación.

Se recomienda usar el dispositivo pegado a la piel, salvo contraindicaciones.

- Abra la férula y colóquela plana 1.
- Posicione la férula abierta bajo la pierna 2, el extremo de mayor tamaño hacia la parte superior de la pierna.

La rótula deberá estar centrada en la zona escotada.

Nota : la parte superior de la férula no deberá dificultar la flexión de la pierna en la ingle.

- Ajuste de las ballenas: si fuera necesario, será posible ajustar las ballenas para evitar posibles puntos de presión o la migración de la férula.

Aplicar una ligera presión en la dirección deseada.

Repetir la operación en las demás ballenas si fuera necesario.

En caso de necesidad de ajuste ulterior de las ballenas, consultar a un profesional sanitario.

- Posicionar los volets laterales de modo que cubran completamente la pierna (los volets pueden ajustarse en función de la circunferencia del muslo y de la pantorrilla) 3.

- Passar las cintas autoadhesivas por las hebillas.

- Apriete las cintas en el orden descrito (A,B,C,D,E,F,G) 4.

Una vez cerradas todas las cintas, reajustar su apriete.

Si fuera necesario, reducir la longitud de las cintas cortando los extremos con unas tijeras.

Mantenimiento

Producto lavable según las condiciones presentes en estas instrucciones y el etiquetado. Lavable a mano. Cerrar las piezas autoadherentes antes del lavado. Retire las ballenas antes del lavado. Las ballenas pueden limpiarse con un trapo húmedo. No utilizar detergentes, suavizantes o productos agresivos (productos clorados...). Escurrir presionando. Secar lejos de una fuente directa de calor (radiador, sol...). Secar en posición plana.

Almacenamiento

Guardar a temperatura ambiente, preferentemente en el envase de origen.

Eliminación

Eliminar conforme a la reglamentación local vigente.

Conservar estas instrucciones.

pt TALA PARA IMOBILIZAÇÃO DO JOELHO - 3 PAINÉIS

Descrição/Destino

Este dispositivo é destinado unicamente ao tratamento das indicações listadas e para pacientes cujas medidas correspondem à tabela de tamanhos.

O dispositivo é composto de:

- 4 varetas radiotransparentes rígidas e amovíveis,
- 3 painéis que se adaptam a diferentes circunferências de perna,
- 7 cintas autoaderentes de fecho e manutenção,
- Espumas de amortecimento para o conforto do paciente.

Produto bilateral.

Disponível em 4 tamanhos.

Composição

Componentes têxteis: Poliéster - Poliuretano - Algodão - Polipropileno - Poliamida.

Componentes rígidos: Alumínio - Poliamida.

Propriedades/Modo de ação

Estabilização da articulação do joelho, graças as varetas rígidas. Imobilização total em 0°.

Fecho e manutenção ajustáveis, graças às cintas autoaderentes.

Indicações

Imobilização pós-operatória.

Imobilização pós-traumática.

Do r no joelho.

Contraindicções

Não utilizar o produto no caso de diagnóstico indeterminado.

Não utilizar em caso de alergia conhecida em relação a um de seus componentes.

Não colocar o produto diretamente em contacto com uma pele lesionada ou uma ferida aberta sem o devido curativo.

Antecedentes de distúrbios venosos ou linfáticos.

Não usar em caso de antecedentes tromboembólicos venosos importantes sem tratamento tromboprofilático.

Não utilizar em caso de fraturas instáveis ou da parte inferior da tibia ou do perónio, nem de fraturas da parte superior do fémur.

Precauções

Verificar a integridade do dispositivo antes de cada utilização.

Não utilizar se o dispositivo estiver danificado.

Escolher o tamanho adequado ao paciente orientando-se pela tabela de tamanhos.

É recomendado que um profissional de saúde realize a supervisão da primeira aplicação.

Manter-se em estrita conformidade com a prescrição e o protocolo de utilização recomendado pelo seu profissional de saúde.

Este produto destina-se ao tratamento de uma patologia determinada, estando a sua duração de utilização limitada a este tratamento.

Recomenda-se a avaliação do risco tromboembólico venoso antes de qualquer indicação de imobilização. Consultar o parecer de um profissional de saúde.

Por motivos de higiene e de desempenho, não reutilizar o dispositivo para um outro paciente.

É recomendado o aperto do dispositivo de forma adequada para garantir uma manutenção/imobilização sem a limitação da circulação sanguínea.

Em caso de desconforto, de grande incómodo, de dor, de variação de volume do membro, de sensações anormais ou de alteração da cor das extremidades, retirar o dispositivo e consultar um profissional de saúde.

Em caso de alterações do desempenho do dispositivo, retirá-lo e consultar um profissional de saúde.

Uma imobilização prolongada pode, eventualmente, provocar uma perda de tónus muscular.

Não utilizar o dispositivo durante a condução de um veículo.

Não utilize o dispositivo ao aplicar certos produtos na pele (cremes, pomadas, óleos, géis, adesivos...).

Efeitos secundários indesejáveis

Este dispositivo pode provocar reações cutâneas (vermelhidão, comichão, queimaduras, bolhas...) ou mesmo feridas de gravidade variável.

Qualquer incidente grave que ocorra relacionado com o dispositivo deverá ser objeto de notificação junto do fabricante e junto da autoridade competente do Estado Membro em que o utilizador e/ou paciente está estabelecido.

Aplicação/Colocação

É recomendado que um profissional de saúde realize a supervisão da primeira aplicação.

É recomendado usar o dispositivo em contacto com a pele, salvo no caso de contraindicações.

- Abra a tala e coloque-a deitada 1.

- Posicionar a tala aberta sob a perna 2, a extremidade mais larga virada para a parte superior da perna.

A rótula deve estar centrada na zona recortada.

N.B. : a parte superior da tala não deve impedir a flexão da perna na dobra da virilha.

- Conformação das varetas: se necessário, é possível conformar as varetas, de modo a evitar eventuais pontos de pressão ou a migração da tala.

Aplicar uma ligeira pressão na direção desejada.

Se necessário, repetir a operação com as outras varetas.

No caso de necessidade de conformação posterior das varetas, consultar um profissional de saúde.

- Posicionar os painéis laterais de modo a cobrir completamente a perna (as abas são ajustáveis em função da circunferência da coxa e da barriga da perna) 3.

- Passar as cintas autoaderentes nas fivelas.

Aperte as cintas na ordem indicada (A,B,C,D,E,F,G) 4.

Uma vez que todas as cintas estejam fechadas, reajustar o seu aperto.

Se necessário, reduzir o comprimento das cintas, cortando as extremidades com uma tesoura.

Cuidados

Produto lavável segundo as condições indicadas neste folheto e na rotulagem. Lavável na mão. Fechar os autoaderentes antes da lavagem. Retire as varetas antes da lavagem. As varetas podem ser lavadas com um pano húmido. Não utilizar detergentes, amaciadores ou produtos agressivos (produtos com cloro...). Escorrer através de pressão. Secar longe de fontes diretas de calor (radiador, sol...). Secar em posição plana.

Armazenamento

Armazenar em temperatura ambiente, de preferência na embalagem de origem.

Eliminação

Eliminar em conformidade com a regulamentação local em vigor.

Conservar estas instruções.

da
IMMOBILISERENDE KNÆSKINNE - 3 FLØJE
Beskrivelse/Tiltænkt anvendelse
Udstyret er udelukkende beregnet til behandling af de anførte indikationer og til patienter med mål, som svarer til størrelsesskemaet.
Dette udstyr består af:
• 4 røntgentransparente, aftagelige, stive stivere,
• 3 fløje tilpasser sig efter benets forskellige omkredse,
• 7 stropper med burrebånd til lukning og fastholdelse,
• Indvendig skumbeklædning for patientens komfort.
Bilateralt produkt.
Findes i 4 størrelser.
Sammensætning
Dele i tekstil: Polyester - Polyurethan - Bomuld - Polypropylen - Polyamid.
Stive dele: Aluminium - Polyamid.

Egenskaber/Handlingsmekanisme

Stabilisering af knæledet takket være stive stivere.

Komplet immobilisering ved 0°.

Justerbar lukning og fastholdelse takket være stropper med burrebånd.

Indikationer

Postoperatorisk immobilisering.

Posttraumatisk immobilisering.

Knæsmertes.

Contraindikationer

Brug ikke produktet i tilfælde af en usikker diagnose.

Må ikke bruges i tilfælde af kendt allergi over for et af komponenterne.

Produktet må ikke placeres i direkte kontakt med en læderet hud eller et åbent sår uden et passende plaster.

Sygehistorie med venøse eller lymfatiske lidelser.

Må ikke bruges i tilfælde af en sygehistorie med venøse tromboemboliske lidelser uden tromboprofylaktisk behandling.
Må ikke bruges i tilfælde af ustabile frakturer eller frakturer af den nederste del af skinneben eller lægben eller frakturer af den øverste af del af lårbænet.

Forholdsregler

Kontroller, at produktet er intakt før hver brug.

Udstyret må ikke bruges, hvis det er beskadiget.

Vælg en størrelse, der er egnet til patienten ved hjælp af størrelsesskemaet.

Det anbefales, at en sundhedsfaglig person kontrollerer den første påsætning.

Den sundhedsfaglige persons ordinering og protokol vedrørende anvendelse skal følges meget nøje.

Dette produkt er beregnet til behandling af en bestemt patologi og dets brugsvarighed er begrænset til denne behandling.

Det anbefales at evaluere risikoen for venøs tromboemboli før enhver indikation for immobiliseing. Rådspørg en sundhedsfaglig person.

Udstyret må ikke bruges til en anden patient af hygiejniske årsager og for at bevare udstyrets ydeevne.

Det anbefales at stramme udstyret på en passende måde for at sikre en fastholdelse/immobilisering uden begrænsning af blodcirkulation.

I tilfælde af ubehag, vigtig gene, smerter, ændring af lemmets volumen, unormale fornemmelser eller ændring af ekstremitetens farve, tag produktet af og rådspørg en sundhedsfaglig person. Hvis udstyrets ydeevne ændrer sig, tag det af og rådspørg en sundhedsfaglig person.

En længere immobilisering kan af og til medføre tab af muskeltonus.

Brug ikke udstyret, når du kører bil.

Udstyret må ikke bruges i tilfælde af påføring af visse produktet på huden (creme, pomade, olie, gel, patch...).

Bivirkninger

Dette udstyr kan medføre hudreaktioner (rødmen, kløe, forbrændinger, vabler m.m.) og endda sår af forskellige sværhedsgrader.

Enhver alvorlig hændelse, som er opstået i forbindelse med udstyret, skal meddeles til producenten og de kompetente myndigheder i den medlemsstat, hvor brugeren og/eller patienten er bosat.

Brugsanvisning/Påsætning

Det anbefales, at en sundhedsfaglig person kontrollerer den første påsætning.

Det anbefales at bære udstyret direkte ind mod huden, med mindre det kontraindiceret.

- Åbn skinnen og læg den fladt ned 1.

- Anbring den åbne skinne under benet 2, den bredeste ende skal være vendt opad på benet.

Knæskallen skal være centreret i zonen med udskæring.

N.B. : Den øverste del af skinnen må ikke hæmme benets bøjning ved lysken.

- Tilpasning af stiverne: Det er muligt at tilpasse stivernes form, hvis det er nødvendigt, for at undgå eventuelle trykpunkter eller at skinnen bevæger sig.

Tryk let på skinnen i den ønskede retning.

Gentag fremgangsmåden på de andre stivere, hvis det er nødvendigt.

Hvis det er nødvendigt at tilpasse stivernes form på et senere tidspunkt, rådspørg en sundhedsfaglig person.

- Placér sidefløjene således at de dækker benet fuldstændigt (fløjene skal justeres i forhold til lårets og læggens omkreds) 3.

- Før stropperne med burrebånd ind i spænderne.

Stram stropperne i den beskrevne rækkefølge (A,B,C,D,E,F,G) 4.

Når alle stropper et lukket, justér des stramning.

Justér stroppernes længde ved at klippe dem over med en saks, hvis det er nødvendigt.

Pleje

Vaskbart produkt under de anførte betingelser i denne vejledning og på etiketten. Kan vaskes i hånden. Luk burrebåndene før vask. Tag stiverne af før vask. Stiverne kan rengøres med en fugtig klud. Brug ikke rensmidler, blødgøringsmidler eller aggressive produkter (klorholdige produkter m.m.) Pres vandet ud. Lad tørre på afstand af en direkte varmekilde (radiator, sol m.m.). Lad tørre fladt.

Opbevaring

Opbevares ved stuetemperatur og helst i den originale emballage.

Bortskaffelse

Skal bortskaffes i overensstemmelse med gældende lokale bestemmelser.

Opbevar denne brugsanvisning.

fi

IMMOBILISOIVA POLVITUKI - 3 LÄPPÄÄ

Kuvaus/Käyttötarkoitus

Tämä väline on tarkoitettu vain luettelujen käyttöaiheiden hoitoon ja valitsemallä potilaalle oikea koko oheisesta kokotaulukosta.

Laite koostuu seuraavista:

- 4 irrotettavaa jäykkää tukilastaa, jotka läpäisevät röntgensäteilyä,
- 3 läppää, jotka sopivat säären eri ympärysmittoihin,
- 7 tarranauhaa sulkemiseen ja ylläpitoon,
- Vaahtonuovipehmuste parantaa potilaan mukavuutta.

Kummallakin puolella käytettävä tuote

Saatavana 4 kokoa.

Rakenne

Tekstilikomponentit: Polyesteri - Polyuretaani - Puuvilla - Polypropeeni - Polyamidi.

Jäykät komponentit: Alumiini - Polyamidi.

Ominaisuudet/Toimintatapa

Polvinivelen vakauttaminen jäykkien tukilastojen ansiosta.

Täysi immobilisointi 0°:ssa.

Säädettävä kiinnitys ja tuenta tarranauhojen ansiosta.

Käyttöaiheet

Leikkauksen jälkeinen immobilisointi.

Trauman jälkeinen immobilisointi.

Polvikipu.

Vasta-aiheet

Älä käytä tuotetta, jos diagnoosi on epävarma.

Älä käytä, jos tiedossa on allergia jollekin rakenneosista.

Älä aseta tuotetta suoraan kosketuksiin vaurioituneen ihon tai avohaavan kanssa ilman sopivaa sidosta.

Ei saa käyttää, mikäli on aiempia laskimo- tai imunestekierron häiriöitä.

Ei saa käyttää, mikäli käyttäjällä on ollut aiemmin vakavia laskimotukoksia, joita ei ole hoidettu.

Ei saa käyttää epävakaiden murtumien, sääriliuun tai pohjeluun alaosan murtumien tai reisiiluun yläosan murtumien yhteydessä.

Varoimet

Tarkista laitteen eheys ennen jokaista käyttöä.

Älä käytä välinettä, jos se on vaurioitunut.

Valitse oikea koko potilaalle kokotaulukosta.

On suositeltavaa, että terveydenhuollon ammattilainen valvoo tuotteen ensimmäistä asetusta.

Noudata ehdottomasti lääkärin antamia ohjeita ja käyttösuosituksia.

Tämä tuote on tarkoitettu tietyn vamman hoitoon, sen käyttöaika on rajoitettu kyseiseen hoitoon.

Suositellemme arvioimaan laskimotromboemolian riskin ennen immobilisaation määräämistä. Pyydä lausuntoa terveydenhuollon ammattihenkilöltä.

Hygienian ja suorituskyvyn ylläpitämiseksi älä käytä välinettä uudelleen toisella potilaalla.

Kiristä väline sopivasti niin, että se immobilisoi raajan ja pitää sitä paikallaan häiritsemättä verenkiertoa.

Jos ilmenee epämukavuutta, merkittävää haittaa, kipua, raajan tilavuuden muutoksia, epätavanomaisia tuntemuksia tai värimuutoksia, poista väline ja ota yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen.

Jos laitteen suorituskyky muuttuu, poista se ja ota yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen.

Pitkäaikainen immobilisointi voi toisinaan aiheuttaa lihassmassan vähenemistä.

Älä käytä välinettä ajon aikana.

Älä käytä laitetta, jos iholle on levitetty tietyjä tuotteita (voiteet, rasvat, öljyt, geelit, laastarit jne.).

Ei-toivotut sivuvaikutukset

Väline voi aiheuttaa ihoreaktioita (punoitusta, kutinaa, palovammoja, rakkuloita jne.) tai jopa vaihtelevan vaikeusasteen haavoja.

Kaikista välineen yhteydessä tapahtuvista vakavista tapauksista on ilmoitettava valmistajalle ja sen jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle, jossa käyttäjä ja/tai potilas on.

Käyttöohje/Asettaminen

On suositeltavaa, että terveydenhuollon ammattilainen valvoo tuotteen ensimmäistä asetusta.

Laitetta on suositeltavaa käyttää suoraan iholla, ellei vasta-aiheita ole.

- Avaa tuki ja aseta se tasaisesti **1**

- Aseta avattu tuki säären alle **2**, leveämpi pää kohti säären yläosaa.

Aseta polvilumpio syvennyksialueen keskelle.

HUOM. Tuen yläosa ei saa estää jalan taipumista polvitaiveen kohdalta.

- Tukilastojen säätäminen: tukilastat voidaan tarvittaessa säätää mahdollisten painepisteiden tai tuen siirtymisen välttämiseksi. Paina kevyesti haluttuun suuntaan.

Toista toimenpide tarvittaessa muille tukilastoille.

Jos tukilastoja tarvitsee säätää jälkikäteen, ota yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen.

- Aseta sivuläpät niin, että ne peittävät säären kokonaan (läpät ovat säädettävissä reiden ja pohkeen ympärystmitan mukaan) **3**.

- Vie tarannauhut solkien läpi.

Kiristä nauhat kuvatussa järjestyksessä (A,B,C,D,E,F,G) **3**. Kun kaikki nauhat ovat kiinni, säädä niiden kireys uudelleen.

Lyhennä nauhojen pituutta tarvittaessa leikkaamalla päät saksilla.

Hoito

Tuote voidaan pestä tämän pakkauselosteen ja etikettien ohjeiden mukaisesti. Käsin pestävä. Sulje tarrakiinnikkeet ennen pesua. Poista lastat ennen pesua. Tukilastat voidaan pyyhkiä kostealla liinalla. Älä käytä pesuaineita, huuhteluaineita tai voimakkaita tuotteita (klooria sisältävät tuotteet). Puristeile liika vesi pois. Anna kuivua etäällä suorasta lämmönlähteestä (lämpöpatterit, auringonvalo jne.). Kuivata tasossa.

Säilytys

Säilytä huoneenlämmössä, mieluiten alkuperäisessä pakkauksessa.

Hävittäminen

Hävitä voimassa olevien paikallisten määräysten mukaisesti.

Säilytä tämä käyttöohje.

sv IMMOBILISERINGSSKENA FÖR KNÄT – 3 DELAR

Beskrivning/Avsedd användning

Enheten är endast avsedd för behandling av de angivna indikationerna och för patienter vars mått motsvarar storlekstabellen.

Enheten består av:

- Fyra avtagbara styva radiotransparenta skenor,
- Tre delar som anpassar sig efter benets olika omkretsar,
- Sju kardborrband för stängning och stöd,
- Vadderingsskum för patientens komfort.

Bilateral produkt.

Finns i 4 olika storlekar.

Sammansättning

Material textilier: Polyester – Polyuretan – Bomull – Polypropylen – Polyamid.

Styva komponenter: Aluminium – Polyamid.

Egenskaper/Verkningssätt

Stabilisering av knäleden tack vare styva skenor.

Total immobilisering vid 0°.

Justerbar förslutning och stöd tack vare kardborrband.

Indikationer

Immobilisering efter operation.

Immobilisering efter trauma.

Smärta i knät.

Kontraindikationer

Får ej användas vid osäker diagnos.

Får ej användas vid känd allergi mot något av innehållsämnen.

Applicera inte produkten direkt på skadad hud eller på ett öppet sår utan lämpligt förband.

Historik av ven- eller lymfsjukdom.

Använd inte vid större venös tromboembolisk historia utan behandling med trombo-profyfax.

Får ej användas vid instabila frakturer eller frakturer på undre delen av skenbenet eller vadbenet eller vid skador på övre delen av lårbenet.

Försiktighetsåtgärder

Kontrollera att produkten är hel före varje användning.

Får ej användas om produkten är skadad.

Välj en storlek som är lämplig för patienten med hjälp av storlekstabellen.

Sjukvårdspersonal bör övervaka den första appliceringen.

Följ noga rekommendationer och bruksanvisningar från sjukvårdspersonalen.

Denna produkt är avsedd för att behandla en given patologi och användningstiden är begränsad till denna behandling.

Vi rekommenderar att man bedömer risken för venös tromboemboli innan någon som helst indikation av immobilisering. Be om råd från en sjukvårdspersonal.

Av hygien- och prestandaskäl ska produkten inte återanvändas av en annan patient.

Dra åt produkten lagom mycket för att uppnå stöd/immobilisering utan att förhindra blodcirkulationen.

Ta av produkten och rådgör med sjukvårdspersonalen vid obehag, besvär eller smärta eller om armen eller benet ändrar storlek eller färg eller känns annorlunda.

Om enhetens prestanda ändras, ta bort den och kontakta sjukvårdspersonal.

Långvarig immobilisering kan ibland leda till förlust av muskelspänning.

Använd inte produkten när du framför ett fordon.

Använd inte enheten om vissa produkter appliceras på huden (krämer, salvor, oljor, geler, patch etc.).

Biverkningar

Denna produkt kan orsaka hudreaktioner (rodnad, klåda, brännskador, blåsor osv.) eller sår med olika grad av allvarighet. Alla allvarliga incidenter i samband med användningen av denna produkt ska anmälas till tillverkaren och till behörig myndighet i den medlemsstat där användaren och/eller patienten är etablerad.

Bruksanvisning/anjvändning

Sjukvårdspersonal bör övervaka den första appliceringen.

Det rekommenderas att bära enheten direkt på huden, förutom vid kontraindikationer.

- Öppna skenan och lägg den platt **1**.
- Placera den öppna skenan under benet **2**, den bredare änden mot toppen av benet.

Knäskålen ska placeras i mitten av fördjupningen.

Obs! - den övre delen av skenan får inte hindra benets böjning vid ljumskens veck.

- Anpassning av skenorna: vid behov är det möjligt att anpassa skenorna för att undvika eventuella tryckpunkter eller förflyttning av skenan. Applicera ett lätt tryck i önskad riktning. Upprepa förfarandet på de andra skenorna vid behov. Kontakta sjukvårdspersonal om skenorna behöver anpassas vid ett senare tillfälle.
- Placera sidoflikarna så att de helt täcker benet (flikarna är justerbara enligt lärets och vadens omkrets) **3**.
- Trä kardborrbanden genom öglorna.
- Dra åt remmarna i den ordning som beskrivs (A,B,C,D,E,F,G) **3**. Justera åtdragningen igen när alla remmar är stängda. Minska längden remmarna vid behov genom att skära av ändarna med en sax.

Skötsel

Produkten kan tvättas enligt tvättanvisningarna i denna bipacksedel och på etiketten. Handtvätt. Förslut kardborrbanden före tvätt. Ta ur skenorna före tvätt. Skenorna kan torkas av med en fuktig trasa. Använd inte rengöringsmedel, sköjmedel eller alltför starka produkter (med klor). Pressa ur vattnet. Låt lufttorka långt ifrån direkta värmekällor (värmeelement, sol osv.). Torkas plant.

Förvaring

Förvaras vid rumstemperatur, helst i ursprungsförpackningen.

Kassering

Kassera i enlighet med gällande lokala föreskrifter.

Spara denna bipacksedel.

el ΝΑΡΘΗΚΑΣ ΑΚΙΝΗΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΓΟΝΑΤΟΥ – 3 ΠΤΕΡΥΓΙΩΝ

Περιγραφή/Σημείο εφαρμογής

Η συσκευή προορίζεται μόνο για τη θεραπεία των αναφερόμενων ενδείξεων και για ασθενείς των οποίων οι διαστάσεις αντιστοιχούν στον πίνακα μεγεθών.

Η συσκευή αποτελείται από:

- 4 αφαιρούμενες άκαμπτες ακτινοδιαφανείς νευρώσεις,
- 7 Τα τμήματα προσαρμόζονται σε διαφορετικά μεγέθη της κνήμης,
- 7 αυτοκόλλητους μαντές για κλείσιμο και συγκράτηση,
- Εσωτερική επένδυση από αφρώδες υλικό για άνεση του ασθενούς. Αμφίπλευρο προϊόν. Διατίθεται σε 4 μεγέθη.

Σύνθεση

Εξαρτήματα από ύφασμα: Πολυέστερ - Πολυουρεθάνιο - Βαμβάκι - Πολυπροπυλένιο - Πολυαμιδιο.

Εξαρτήματα από άκαμπο υλικό: Αλουμίνιο - Πολυαμιδιο.

Ιδιότητες/Μηχανισμός δράσης

Σταθεροποίηση της άρθρωσης του γόνατου με άκαμπτες νευρώσεις.

Ολική ακινητοποίηση σε κάμψη 0°.

Ρυθμιζόμενο κλείσιμο και συγκράτηση με αυτοκόλλητους μαντές.

Ενδείξεις

Μετεγχειρητική ακινητοποίηση.

Μετατραυματική ακινητοποίηση.

Διαχείριση πόνου στο γόνατο.

Αντενδείξεις

Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν σε περίπτωση που η διάγνωση είναι αβέβαιη.

Μην το χρησιμοποιείτε σε περίπτωση γνωστής αλλεργίας σε οποιοδήποτε από τα συστατικά.

Μη τοποθετείτε το προϊόν απευθείας σε επαφή με τραυματισμένο δέρμα ή ανοιχτό τραύμα χωρίς κατάλληλο επίδεσμο.

Ιστορικά φλεβικών ή λεμφικών διαταραχών.

Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση ιστορικού μείζονος φλεβικής θρομβοεμβολής χωρίς θρομβοπροφυλακτική αγωγή.
Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση ασταθών καταγμάτων, καταγμάτων του κάτω μέρους της κνήμης ή της περόνης, ή καταγμάτων του άνω μέρους του μηριαίου οστού.

Προφυλάξεις

Βεβαιωθείτε για την ακεραιότητα του προϊόντος πριν από κάθε χρήση.

Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή εάν έχει υποστεί ζημιά.

Επιλέξτε το σωστό μέγεθος για τον ασθενή ανατρέχοντας στον πίνακα μεγεθών.

Συνιστάται η πρώτη εφαρμογή να επιβλέπεται από έναν επαγγελματία υγείας.

Τηρείτε αυστηρά τη συνταγή και το πρωτόκολλο χρήσης που συνιστά ο επαγγελματίας υγείας που σας παρακολουθεί.

Το προϊόν αυτό προορίζεται για την θεραπευτική αντιμετώπιση μιας συγκεκριμένης παθολογίας. Η διάρκεια χρήσης του περιορίζεται στην θεραπεία αυτή.

Συνιστάται η αξιολόγηση του κινδύνου φλεβικής θρομβοεμβολής πριν από κάθε ένδειξη ακινητοποίησης. Αναφερθείτε στην γνώμη ενός επαγγελματία υγείας.

Για λόγους υγιεινής και απόδοσης, μην επαναχρησιμοποιείτε τη συσκευή σε άλλον ασθενή.

Συνιστάται να σφίξετε επαρκώς τη συσκευή προκειμένου να διασφαλίσετε τη διατήρηση/αδρανοποίηση χωρίς περιορισμό της ροής του αίματος.

Σε περίπτωση θυσωφρίας, σημαντικής ενόχλησης, πόνου, μεταβολής του όγκου του άκρου, ασυνήθιστων αισθήσεων ή αλλαγής του χρώματος των άκρων, αφαιρέστε τη συσκευή και συμβουλευτείτε έναν επαγγελματία υγείας.

Αν η απόδοση της συσκευής αλλάξει, αφαιρέστε την και συμβουλευτείτε επαγγελματία υγείας.

Η παρατεταμένη ακινητοποίηση ενδέχεται ορισμένες φορές να οδηγήσει σε απώλεια μυϊκού τόνου.

Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή κατά την οδήγηση ενός οχήματος.

Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν αν έχετε εφαρμόσει συγκεκριμένα προϊόντα στο δέρμα (κρέμες, αλοιφές, έλαια, γέλην, επιθέματα, κ.λπ.).

Δευτερεύουσες ανειπιθύμητες ενέργειες

Αυτή η συσκευή ενδέχεται να προκαλέσει δερματικές αντιδράσεις (ερυθρότητα, κνησμός, εγκαύματα, φουσκάλες...) ή κόμην και πληγές διαφορετικής εντάσεως.

Κάθε σοβαρό συμβάν που προκύπτει και σχετίζεται με το προϊόν θα πρέπει να κοινοποιείται στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο χρήστης και/ή ο ασθενής.

Οδηγίες χρήσης/Τοποθέτηση

Συνιστάται η πρώτη εφαρμογή να επιβλέπεται από έναν επαγγελματία υγείας.

Συνιστάται να φράξε τη συσκευή απευθείας στο δέρμα, εκτός αν υπάρχουν αντενδείξεις.

- Ανοίξτε τον νάρθηκα και τοποθετήστε τον οριζόντια **1**.
- Τοποθετήστε τον ανοιχτό νάρθηκα κάτω από το πόδι **2**, το πιο φαρδύ άκρο πρέπει να τοποθετηθεί προς το πάνω μέρος του ποδιού.

Η επιγονατίδα πρέπει να είναι κεντραρισμένη στην περιοκή αποκοπής.

Σημείωση: το άνω μέρος του νάρθηκα δεν πρέπει να εμποδίζει την κάμψη του ποδιού στην πτυχή της βουβωνικής χώρας.

- Διαμόρφωση νευρώσεων: αν είναι απαραίτητο, είναι δυνατή η διαμόρφωση των νευρώσεων για την αποφυγή πιθανών σημείων πίεσης ή μετατόπισης του νάρθηκα.

Εφαρμόστε ελαφριά πίεση στην επιθυμητή κατεύθυνση.

Αναπαλάξτε τη διαδικασία στις άλλες νευρώσεις αν είναι απαραίτητο.

Αν οι νευρώσεις χρειάζονται περαιτέρω διαμόρφωση, συμβουλευτείτε επαγγελματία υγείας.

- Τοποθετήστε τα πλευρικά πτερύγια έτσι ώστε να καλύπτουν πλήρως το πόδι (τα πτερύγια είναι ρυθμιζόμενα ανάλογα με την περιφέρεια του μηρού και της γάμπας) **3**.

- Περάστε τις αυτοκόλλητους μαντές μέσα από τις πόρπες. Σφίξτε τα λουριά με τη σειρά που περιγράφεται (A,B,C,D,E,F,G) **3**.

Μόλις κλείσουν όλες οι δέστρες, ρυθμίστε ξανά το σφίξιμο.

Αν είναι απαραίτητο, μειώστε το μήκος των δεστών κόβοντας τις άκρες με ψαλίδι.

Συντήρηση

Το προϊόν μπορεί να πλυθεί σύμφωνα με τους όρους που αναγράφονται στο παρόν φύλλο οδηγιών και στην ετικέτα. Πλένεται στο χέρι. Κλείστε τα αυτόματα άγκιστρα και τους βρόχους πριν από το πλύσιμο. Αφαιρέστε τα στελέχη πριν από την πλύση. Οι νευρώσεις πλένονται με υγρό πανί. Μην χρησιμοποιείτε απορρυπαντικά ή πολύ ισχυρά προϊόντα (πρόϊοντα με βάση την χλωρίνη...). Στριγγίστε πιέζοντας. Στεγνώστε μακριά από άμεση πηγή θερμότητας (καλοριφέρ, ήλιος...). Αφήστε να στεγνώσει σε επίπεδη επιφάνεια.

Αποθήκευση

Φυλάξτε σε θερμοκρασία περιβάλλοντος, κατά προτίμηση στο αρχικό κουτί.

Απόρριψη

Απορρίψτε σύμφωνα με τους ισχύοντες τοπικούς κανονισμούς.

Φυλάξτε αυτές τις οδηγίες χρήσης.

cs IMOBILIZAČNÍ ORTÉZA KOLENE – 3DÍLNĚ PŘOVEDENÍ

Popis/Použití

Pomůcka je určená pouze k léčbě uvedených indikací a pro pacienty, kteří mají příslušnou velikost dle tabulky velikostí. Pomůcka se skládá z:

- 4 odnímatelných pevných radiotransparentních výtzuží,

- 3 dílů, které se pohodlně přizpůsobí 3 různým obvodům na noze,
 - 7 podpůrných upínacích popruhů na suchý zip,
 - Komfortní pěnové polstrování pro pohodlí pacienta.
- Oboustranně použitelná pomůcka. Existuje ve 4 velikostech.

Složení

Textilní části: Polyester - Polyuretan - Bavlna - Polypropylen - Polyamid.

Tuhé části: Hliník - Polyamid.

Vlastnosti/Mechanismus účinku

Stabilizace kolenního kloubu pomocí pevných výztuží.

Úplná imobilizace ve 0°

Nastavitelná fixace a zpevnění pomocí popruhů na suchý zip.

Indikace

Pooperační imobilizace.

Posttraumatická imobilizace.

Bolest kolene.

Kontraindikace

Výrobek nepoužívejte, pokud nemáte potvrzenou diagnózu.

Výrobek nepoužívejte, pokud máte prokázanou alergii na některou složku výrobku.

Nepřikládejte výrobek přímo na poraněnou kůži nebo na otevřenou, ničím nezakrytou ránu.

Prodělané cévní nebo lymfatické obtíže.

Nepoužívejte v případě závažné žilní tromboembolické nemoci v anamnéze bez podání tromboprofylaxe.

Nepoužívejte při nestabilních zlomeninách nebo zlomeninách dolní části holenní nebo lýtkové kosti a zlomeninách horní části stehenní kosti.

Upozornění

Před každým použitím zkontrolujte, že je pomůcka neporušená. Poškozenou pomůcku nepoužívejte.

Vhodnou velikost vyberte pomocí tabulky velikostí.

První nasazení by mělo proběhnout za přítomnosti lékaře.

Je nutné se přesně řídit předpisem a pokyny k použití, které vám dal lékař.

Tato pomůcka je určena k léčbě daného onemocnění a doba jejího používání je omezena na tuto léčbu.

Před každou indikací vyžadující imobilizaci doporučujeme posoudit riziko žilní tromboembolické nemoci. Říďte se radami kvalifikovaného zdravotníka.

Z hygienických důvodů a z důvodu správného fungování je pomůcka určena jednomu pacientovi.

Pomůcku doporučujeme utáhnout tak, že končetinu drží/znehybníuje, aniž by narušovala krevní oběh.

Pokud pocítíte nepohodlí, výrazné obtíže, bolest, změnu objemu končetiny, nevyklou změnu citlivosti nebo změnu barvy končetin, pomůcku sundejte a vyhledejte lékaře.

Pokud dojde ke změně účinku pomůcky, sundejte ji a poraďte se s lékařem.

Delší imobilizace může vést ke ztrátě svalového napětí.

Pomůcku nepoužívejte při řízení vozidla.

Pomůcku nepoužívejte, pokud jsou na pokožku nanесeny určité přípravky (krémy, masti, oleje, gely, náplasti atd.).

Nežádoucí vedlejší účinky

Pomůcku může vyvolat kožní reakce (začervenání, svědění, popáleniny, puchýře...) nebo dokonce rány různého stupně.

Popále-li v souvislosti s touto pomůckou k závažnému incidentu, je nutné o tom informovat výrobce a příslušné úřady členského státu, ve kterém uživatel a/nebo pacient žije.

Návod k použití/Aplikace

První nasazení by mělo proběhnout za přítomnosti lékaře.

Pokud neexistují žádné kontraindikace, doporučujeme nosit pomůcku v přímém styku s kůží.

- Rozevřete ortézu a položte ji naplocho 1

- Takto rozevřenou ortézu umístíte pod nohu 2, širší konec musí směřovat k horní části nohy.

Česka by měla být vycentrována ve vykrojení ortézy.

Poznámka : horní část ortézy nesmí bránit flexi v úrovni třísla.

• Úprava výztuh: v případě potřeby je možné přizpůsobit výztuže tak, aby nevznikly možné tlakové body, anebo aby nedošlo kposunutí ortézy.

Lehce přitlačte požadovaným směrem.

V případě potřeby postup opakujte i u ostatních výztuží.

Je-li třeba využítě dále upravovat, poraďte se se zdravotnickým personálem.

- Umístěte postpranní části tak, aby zcela zakrývaly nohu (části jsou nastavitelné v závislosti na obvodu stehna a lýtka) 1

- Popruhy se suchým zipem protáhněte sponami.

Utáhněte popruhy dle popsaného pořadí (A,B,C,D,E,F,G) 1.

Po upevnění všech popruhů upravte jejich sevření.

V případě potřeby zkratke délku popruhů tak, že zastříhnete konce nůžkami.

Údržba

Výrobek perte podle pokynů uvedených v tomto návodu a na etiketě. Lze prát v ruce. Před práním zavřete suché zipy. Před práním vyjměte výztuže. Výztuže lze omýt vlhkým hadříkem. Nepoužívat žádné čističí, změkčovací prostředky nebo agresivní přípravky (chlorované přípravky...). Vyždímejte přebytečnou vodu. Nesušit v blízkosti přímého zdroje tepla (radiátor, slunce...). Sušit naležato.

Skladování

Skladujte při pokojové teplotě, nejlépe v originálním balení.

Likvidace

Likvidujte v souladu s místními právními předpisy.

Tento návod si uschovejte.

pl
ORTEZA DO UNIERUCHOMIENIA KOLANA – 3 SKŁADANE ELEMENTY
Opis/Przeznaczenie
Wyrób jest przeznaczony wyłącznie do stosowania w wymienionych wskazaniach oraz u pacjentów, których wymiary odpowiadają tabeli rozmiarów.
Wyrób składa się z następujących elementów:
• 4 fiszbinы przepuszczające radiopromieniowanie, sztywne, ruchoe,
• 3 składane elementy dostosowujące się do różnych obwodów nogi,
• 7 pasków samoszczepnych do zapinania i podtrzymywania,
• Pianki wypełniające dla wygody pacjenta.

Produkt dwustronny.

Dostępny w 4 rozmiarach.

Skład

Elementy tekstylne: Poliester - Poliuretan - Bawełna - Polipropylen - Poliamid.

Elementy sztywne: Aluminium - Poliamid.

Właściwości/Działanie

Stabilizacja stawu kolanowego dzięki sztywnym fiszbinom.

Całkowite unieruchomienie pod kątem 0°.

Regulowane zamknięcia i podtrzymywanie dzięki paskom samoszczepnym.

Wskazania

Unieruchomienie pooperacyjne.

Unieruchomienie pourazowe.

Ból kolana.

Przeciwwskazania

Nie używać produktu, jeżeli diagnoza nie jest pewna.

Nie stosować w przypadku stwierdzonej alergii na jeden ze składników.

Nie umieszczaj produktu tak, aby bezpośrednio stykał się z uszkodzoną skórą lub otwartą raną bez odpowiedniego opatrunku.

Uprzednie problemy zylne lub limfatyczne.

Nie stosować, jeśli w przeszłości występowały poważne epizody zakrzepowo-zatorowe bez profilaktycznego leczenia przeciwwzakrzepowego.

Nie stosować w przypadku niestabilnych złamań lub złamań dolnej części kości piszczelowej lub strzałkowej lub złamań górnej części kości udowej.

Konieczne środki ostrożności

Przed każdym użyciem sprawdzić, czy wyrób jest w należytym stanie.

Nie używać wyrobu, jeśli jest uszkodzony.

Wybrać rozmiar dobrany do pacjenta, korzystając z tabeli rozmiarów.

Zaleca się, aby pierwsze zastosowanie przebiegało pod nadzorem pracownika służby zdrowia.

Należy ściśle przestrzegać wytycznych i protokołu użytkowania zalecanego przez personel medyczny.

Ten produkt jest przeznaczony do leczenia ściśle określonego stanu chorobowego, a jego czas stosowania jest ograniczony do tego leczenia.

Przed zaleniem unieruchomienia kolana należy przeprowadzić ocenę ryzyka wystąpienia zylnej choroby zakrzepowo-zatorowej. Postępować zgodnie z opinią wydaną przez lekarza.

Ze względów higienicznych i w trosce o skuteczność działania nie należy używać ponownie tego wyrobu u innego pacjenta.

Zalecane jest odpowiednie dociągnięcie wyrobu w taki sposób, aby zapewnić podtrzymanie/unieruchomienie bez ograniczenia krążenia krwi.

W razie lekkiego lub silnego dyskomfortu, bólu, zmiany wielkości kończyny, zaburzeń czuciowych lub zmiany koloru zakończeń palców, zdjąć wyrób i zasięgnąć porady pracownika służby zdrowia.

W przypadku zmian w skuteczności działania wyrobu należy go zdjąć i zasięgnąć porady lekarza.

Przedłużające się unieruchomienie może czasem spowodować obniżenie napięcia mięśni.

Nie używać wyrobu podczas prowadzenia pojazdu.

Nie używać wyrobu w przypadku stosowania niektórych produktów na skórę (kremy, maści, oleje, zele, plastry itp.).

Niepożądane skutki uboczne

Wyrób może spowodować reakcje skórne (zaczernienia, swędzenie, pieczenie, pęcherze itp.), a nawet rany o różnym nasileniu.

Każdy poważny incydent związany z wyrobem należy zgłosić producentowi i właściwemu organowi państwa członkowskiego, w którym użytkownik i/lub pacjent mają miejsce zamieszkania.

Sposób użycia/Sposób zakładania

Zaleca się, aby pierwsze zastosowanie przebiegało pod nadzorem pracownika służby zdrowia.

Zalecane jest noszenie wyrobu bezpośrednio na skórze, o ile nie ma przeciwwskazań.

- Otworzyć ortezę i rozłożyć ją płasko 1
- Umieścić otwartą ortezę pod nogą 2. Szerszy koniec powinien znajdować się od góry nogi.

Rzepka powinna znajdować się na środku wyciętej strefy.

Uwaga: górna część ortczy nie powinna przeszkadzać w zginaniu nogi w pachwinie.

- Kształtowanie fiszbin: w razie potrzeby możliwa jest zmiana kształtu fiszbin, tak aby uniknąć ewentualnych punktów nacisku lub przemieszczania się ortczy.

Zastosować niewielki nacisk w żądanym kierunku.

W razie potrzeby powtórzć czynność na pozostałych fiszbinach.

W razie konieczności dalszego ukształtowania fiszbin zasięgnąć porady lekarza.

- Ustawić boczne składane elementy tak, aby całkowicie przykryć nogę (składane elementy są regulowane w zależności od obwodu uda i łydki) 1

- Przeprowadzić paski samoszczepne przez klamry. Zaciągnąć paski w opisanej kolejności (A,B,C,D,E,F,G) 1.

Po zapięciu wszystkich pasków dostosować stopień ich dociągnięcia.

W razie potrzeby zmniejszyć długość pasków, odcinając końcówki nożyczkami.

Utrzymanie

Produkt nadaje się do prania w warunkach określonych w niniejszej instrukcji i na oznakowaniu. Nadaje się do prania ręcznego. Przed praniem należy zapiąć rzepy. Przed praniem wyjąć fiszbiny. Fiszbiny można myć wilgotną szmatką. Nie używać detergentów, produktów zmiękczających ani agresywnych (zawierających chlor itp.). Wycisnąć. Suszyć z dala od bezpośrednich źródeł ciepła (grzejniki, słońce itp.). Suszyć w stanie rozłożonym.

Przechowywanie

Przechowywać w temperaturze pokojowej, najlepiej w oryginalnym opakowaniu.

Utylizacja

Utylizować zgodnie z lokalnie obowiązującymi przepisami.

Zachować tę instrukcję.

Iv

CELĢALA IMOBILIZĀCIJAS SAITE - 3 DAĻAS

Apraksts/Paredzētais mērķis

Ierīce ir paredzēta tikai mīnēto indikāciju ārstēšanai pacientiem, kuru mērījumi atbilst izmēru tabulai.

Ierīci veido:

- 4 nonemamas stingras radiācijas starus caurlaidīgas ribas;

- 3 daļas, kas pielāgojas dažādiem kājas stāvokļiem;

- 7 pašlīpošas siksnas aizvēšanai un atbalstam;
- pildījuma putas pacienta komfortam.

Divpusējs produkts.

Pieejami 4 izmēri.

Sastāvs

Tekstīla sastāvdaļas: Poliesters - Poliuretāns - Kokvilna - Polipropilēns - Poliamids.

Cietās sastāvdaļas: Alumīnijs - Poliamīds.

Īpašības/Darbības veids

Celģala locītavas stabilizēšana ar cietām ribām.

Pilnīga imobilizācija 0°.

Regulējama aizvēšana un nostiprināšana ar pašlīpošām siksnām.

Indikācijas

Pēcoperācijas imobilizācija.

Imobilizācija pēc traumām.

Sāpes ceļgālā.

Kontrindikācijas

Nelietojiet produktu, ja diagnoze nav skaidra.

Nelietojiet, ja ir zināma alerģija pret kādu no sastāvdaļām.

Nenovietojiet produktu tiešā saskarē ar savainotu ādu vai atvērtu brūci bez piemērota pārsēja.

Venozās vai limfātiskās sistēmas traucējumu vēsture.

Nelietot lielās vēnu tromboemboliskas anamnēzes gadījumā bez trombofilakses ārstēšanas.

Nelietot nestabilu lūzumu, stilba kaula vai augšstilba apakšējās daļas lūzumu vai augšstilba kaula augšdaļas lūzumu gadījumā.

Piesardzība lietošanā

Pirms lietošanas pārbaudiet, vai prece nav bojāta.

Nelietojiet ierīci, ja tā ir bojāta.

Izvēlieties pacientam atbilstošu izmēru, nemot vērā izmēru tabulu. Pirmajā uzlikšanas reizē ieteicama veselības aprūpes speciālista līdzdalība.

Stingri ievērojiet jūsu veselības aprūpes speciālista ieteikumus un lietošanas norādījumus.

Šis izstrādājums ir paredzēts noteiktas patoloģijas ārstēšanai, tā lietošanas ilgums ir ierobežots līdz šīs patoloģijas izārstēšanai.

Pirms imobilizācijas ir ieteicams izvērtēt venozās tromboembolijas risku. Vērsieties pie veselības aprūpes speciālista pēc padoma.

Higiēnas un veikspējās apsvērumu dēļ nelietojiet ierīci atkārtoti cietim pacientiem.

Ieteicams atbilstoši pievilkt ierīci, lai nodrošinātu uzturēšanu / imobilizāciju, neierobežojot asins plūsmu.

Diskomforta, būtisku traucējumu, sāpju, ekstremitāšu apjoma izmaiņu, neparastu sajūtu vai ekstremitāšu krāsas izmaiņu gadījumos noņemiet ierīci un vērsieties pie veselības aprūpes speciālista.

Ja ierīces darbība mainās, noņemiet to un konsultējieties ar veselības aprūpes speciālistu.

Ilgstoša imobilizācija dažkārt var izraisīt muskuļu tonusa zudumu. Nelietojiet ierīci, vadot transportlīdzekli.

Nelietot ierīci gadījumā, ja uz ādas ir uzklāti noteikti produkti (krēmi, ziedes, eļļas, gēli, plāksteri u. c.).

Nevēlamas blaknes

Šī ierīce var izraisīt ādas reakcijas (apsārtumu, niezi, apdegumus, tulznas utt.) vai pat dažāda smaguma brūces.

Par jebkuriem smagiem negadījumiem, kas notikuši saistībā ar šo produktu, ir jāziņo ražotājam un dalībvalsts, kurā uzturas lietotājs un/vai pacients, atbildīgajai iestādei.

Lietošanas veids/Uzlikšana

Pirmajā uzlikšanas reizē ieteicama veselības aprūpes speciālista līdzdalība.

Ierīci ieteicams valkāt tieši uz ādas, ja vien nav kontrindikāciju.

- Atvērt saiti un līdzeni izklāt 1.

- Izklātu saiti novietojiet zem kājas 2, platāko galu zem kājas augšējās daļas.

Ceļa kaulam jābūt centrētām iedobtajā laukumā.

N.B. : saites augšējai daļai nevajadzētu traucēt kājas locīšanas pie cirkšņa krokas.

- Ribu pielāgošana: ja ir nepieciešams, ribas ir iespējams pielāgot, lai izvairītos no spiediena noteiktās vietās vai no saites pārvietošanās.

Spiediet, lai virzītu vēlamajā virzienā.

Atkārtojiet šo darbību uz pārējām ribām, ja ir nepieciešamas.

Ja ribām ir nepieciešama papildu pielāgošana, konsultējieties ar veselības aprūpes speciālistu.

- Sānu daļas novietojiet tā, lai pilnībā nosegtu kāju (daļas ir pielāgojamas atkarībā no augšstilba un ikra apkārtmēra) 3.

- Pašlīpošās siksnas ievietojiet sprādzēs.

Nostiprināt siksnas aprakstītajā secībā (A,B,C,D,E,F,G) 1.

Kad visas siksnas ir aizvērtas, noregulējiet to savilkumu.

Ja ir vajadzīgs, samaziniet siksnu garumu, nogriežot galus ar šķērēm.

Uzturēšana

Produkts mazgājams saskaņā ar šajā lietošanas instrukcijā un marķējumā sniegtajiem nosacījumiem. Mazgāt ar rokām. Pirms mazgāšanas aizveriet āku un cilpu stiprinājumus. Pirms mazgāšanas izņemiet ribas. Ribas var mazgāt ar mitru drānu. Neizmantojiet balinātāju vai agresīvas iedarbības līdzekļus (hlora izstrādājumus). Izspiediet ūdeni ar spiedienu. Žāvējiet drošā attālumā no tieša siltuma avota (radiatora, saules utt.). Žāvējiet izklātu.

Uzglabāšana

Uzglabājiēt istabas temperatūrā, vēlams, oriģinālajā iepakojumā.

Likvidēšana

Likvidējiet saskaņā ar spēkā esošajiem vietējiem noteikumiem.

Saglabājiēt šo instrukciju.

It

KELIO IMOBILIZAVIMO ĮTVARAS – 3 DALIŲ

Aprašymas ir paskirtis

Priemonė skirta tik išvardytoms indikacijoms gydyti ir tik pacientams, kurių kūno matmenys atitinka dydžių lentelę.

Priemonės sudėtinės dalys:

- 4 standžios išimamos, rentgeno spindulius praleidžiančios plokštelės,
 - 3 dalys, prisitaikančios prie skirtingų kojos apimčių,
 - 7 kibiosios užsegimo ir palaikymo juostos,
 - Poroloniniai įdėklai, kad pacientui būtų patogiu.
- Kairei ir dešinei skirtas produktas.
- Yra 4 dydžių.

Sudėtis

Tekstilinės dalys: Poliesteris – Poliuretanas – Medvilnė – Polipropilenas – Poliamidas.

Standžios dalys: Aliuminis – Poliamidas.

Savybės ir veikimo būdas

Standžios plokštelės stabilizuoja kelio sąnarį.

Visiškas imobilizavimas 0° padėtyje.

Kibiosiomis juostomis reguliuojamas užsegimas ir palaikymas.

Indikacijos

Imobilizavimas po operacijos.

Imobilizavimas po traumos.

Kelio skausmas.

Kontraindikacijos

Jei diagnozė nėra aiški, gaminio nenaudokite.

Nenaudokite gaminio, jei yra alergija bet kuriai sudėtinei medžiagai.

Nenaudokite gaminio tiesiogiai ant pažeistos odos ar atviros žaizdos be specialaus tvarsčio.

Buvę venų ar limfos sutrikimai.

Netinka naudoti esant ankstesniems rimtiems venų tromboemboliniams susirgymams, kuriems nebuvo taikytas profilaktinis trombozės gydymas.

Netinka naudoti esant nestabiliems lūžiams ir blauzdikaulio, šėivikaulio apatinės dalies lūžiams arba šlaunikaulio viršutinės dalies lūžiams.

Atsargumo priemonės

Kiekvieną kartą prieš naudodami patikrinkite, ar priemonė tvarkinga, ar jai netrūksta dalių.

Nenaudokite priemonės, jei ji pažeista.

Remdamiesi dydžių lentele, pasirinkite pacientui tinkamą dydį.

Rekomenduojama, kad pirmą kartą gaminį padėtų užsidėti sveikatos priežiūros specialistas.

Griežtai naudoti pagal sveikatos specialisto nurodytą naudojimosi protokolą ir receptą.

Sis gaminys skirtas konkrečiai patologijai gydyti ir jį galima naudoti tik gydymo metu.

Prieš paskiriant imobilizaciją, patariame įvertinti venų tromboembolinių ligų pavojų. Vadovaukitės sveikatos priežiūros specialistų nuomone.

Higienos ir tinkamo veikimo sumetimais gaminio negali naudoti kitas pacientas.

Patariame priemonę tinkamai suveržti, kad ji palaikytų ar stabilizuotų galūnę netrukdydama tekėti kraujui.

Jei jaučiate nemalonius pojūčius, didelį diskomfortą, skausmą, galūnių patinimą, neįprastus pojūčius arba jei pasikeitė galūnių spalva, išimkite priemonę ir kreipkitės į sveikatos priežiūros specialistą.

Pasikeitus priemonės savybėms ją nusimkite ir pasitarkite su sveikatos priežiūros specialistu.

Kai priemonė ilgą laiką naudojama galūnei imobilizuoti, kartais gali pablogėti raumenų tonusas.

Nenaudokite vairuodami transporto priemonę.

Nenaudokite gaminio patepę odą kai kuriomis priemonėmis (kremais, tepalais, aliejais, geliais, užklijavę pleistrą ir pan.).

Nepageidaujamas šalutinis poveikis

Ši priemonė gali sukelti odos reakciją (pvz., paraudimą, niežulį, nudegimus ar pūsles) ar net įvairaus sunkumo žaizdas.

Apie visus rimtus su gaminio susijusius įvykius turėtų būti pranešama gamintojui ir valstybės narės, kurioje gyvena vartotojas ir (arba) pacientas, kompetentingai institucijai.

Naudojimas

Rekomenduojama, kad pirmą kartą gaminį padėtų užsidėti sveikatos priežiūros specialistas.

Patariame dėvėti įtvarą tiesiai ant odos, jei nėra kontraindikacijų.

- Atverkite įtvarą ir išskleiskite **1**.
- Padėkite atsegtą įtvarą po koją **2**, plačioji dalis turi būti kojos viršuje.

Kelio sąnarys turi būti įgaubtoje dalyje.

Pastaba. Viršutinė įtvaro dalis neturi trukdyti lenkti koją per kirkšnį.

- Plokštelių pritaikymas: jei reikia, galima pritaikyti plokštelių formą, kad įtvaras nespautų ar nejudėtų.
- Lengvai paspauskite norima kryptimi.

Jei reikia, atlikite šiuos veiksmus su kitomis plokštelėmis.

Jei vėliau plokšteles pririektų vėl pritaikyti, pasitarkite su savo sveikatos priežiūros specialistu.

- Uždėkite šoninius attvartus taip, kad uždengtumėte visą koją (atvartus galima reguliuoti pagal šlaunies ir blauzdos apimtį) **3**.
 - Prakiškite kibiąsias juostas per kilpas.
 - Suveržkite juostas nurodyta tvarka (A,B,C,D,E,F,G) **4**.
- Užsegę visas juostas dar kartą jas sureguliuokite.

Jei reikia, sutrumpinkite juostas žirkelėmis nukirpdami jų galus.

Priežiūra

Gaminį galima plauti šioje instrukcijoje ir ant etiketės nurodytomis sąlygomis. Skalbti rankomis. Prieš skalbdami užsekite kibiąsias juostas. Prieš skalbdami išimkite plokšteles. Plokštelės galima valyti drėgna šluoste. Nenaudoti valiklių, minkštiklių ar esdinančių produktų (priemonių su chloru). Nusausinti spaudžiant. Džiovinti toli nuo tiesioginio šilumos šidinio (radiatoriaus, saulės ar pan.). Džiovinti horizontaliai.

Laikymas

Laikyti kambario temperatūroje, pageidautina originalioje pakuotėje.

Išmetimas

Šalinkite pagal galiojančias vietas taisykles.

Išsaugokite šią instrukciją.

et

PÖLVE FIKSEERIMISE LAHAS - 3-OSALINE

Kirjeldus/Sihtkasutus

Kasutage vahendit vaid loetletud näidustuste korral ning patsientide puhul, kelle kehamõõdud vastavad mõõtude tabelile.

Seade koosneb järgmistest osadest:

- 4 jäika eemaldatavat mitteröntgenkontrastset varrast,
- 3 osa saab sobitada erineva ümbermõõduga jala ümber,
- 7 takjakinnitusega rihma sulgemiseks ja toetamiseks,
- Polsterpadjad patsiendi mugavuseks.

Kaheosaline toode.

Saadaval 4 suuruses.

Koostis

Tekstilistil osad: Polüester – Polüüretaan – Puuvill – Polüpropüleen – Polüamiid.

Jäigad osad: Alumiinium – Polüamiid.

Omadused/Toimeviis

Põlveilgese stabiliseerimine tänu jäikadele varrastele.

Täielik immobiliseerimine 0° juures.

Reguleeritav sulgemine ja toetamine takjakinnisega rihmade abil.

Näidustused

Operatsioonijärgne immobiliseerimine.

Traumajärgne immobiliseerimine.

Põlvevalu.

Vastunäidustused

Mitte kasutada toodet ebatäpse diagnoosi puhul.

Mitte kasutada allergia puhul toote ühe koostisosa suhtes.

Mitte kasutada toodet kahjustatud nahal ega otse lahtisel haaval ilma vastava sidemeta.

Eelnevad veeni- või lümfisüsteemi häired.

Kui varem on esinenud suurte veenide trombembooliat, ärge kasutage ilma tromboprofülaktilise ravita.

Ärge kasutage ebastabiilse luumurru ega sääre- või pindлуу alumise osa murru puhul ega reieluu ülemise osa puhul.

Ettevaatusabinõud

Enne igat kasutamist kontrollige vahendi terviklikkust.

Mitte kasutada vahendit, kui see on kahjustatud.

Valige patsiendile õige suurusega vahend, lähtudes mõõtude tabelist.

Esmakordsel kasutamisel on soovitat lasta tervishoiutöötajal selle paigaldamist jälgida.

Järgige rangelt oma tervishoiutöötaja poolseid nõutavaid ettekirjutusi ja kasutusjuhiseid.

Toode on mõeldud konkreetselt haiguse raviks ja selle kasutusaeq piirbub nimetatud raviga.

Enne igasugust asendi fikseerimist on soovitatav hinnata venoosse tromboemboolia riski. Järgige tervishoiutöötaja arvamust.

Tõhususe eesmärgil ja hügieeni tagamiseks mitte kasutada vahendit uuesti teistel patsientidel.

Vahend tuleb oma kohale suruda piisava tugevusega, et tagada hea hoid/fiksatsioon ilma verevarustust takistamata.

Kui teil tekivad ebamugavustunne, häiritus, valu, jäseme suuruse muutus, ebatavalised aistingud või sõrmede-varvaste värv muutus, eemaldage vahend ja pidage nõu tervishoiutöötajaga. Seadme omaduste muutmisel võtke see ära ja pidage nõu tervishoiutöötajaga. Pikaagee liikumatust võib mõnikord kutsuda esile lihastoonuse langust.

Mitte kasutada vahendit sõidukit juhtides.

Ärge kasutage seadet, kui nahal kasutatakse teatavaid tooteid (kreemid, võided, õid, geelid, plaastrid...).

Kõrvaltoimed

Vahend võib esile kutsuda nahareaktsioone (punetust, sügelust, põletustunnet, villid jne) või isegi erineva raskusastmega haavandeid.

Seadmega seotud mis tahes tõsisest vahejuhtumist tuleb teatada tootjale ning kasutaja ja/või patsiendi asukoha liikmesriigi pädevale asutusele.

Kasutusjuhend/paigaldamine

Esmakordsel kasutamisel on soovitat lasta tervishoiutöötajal selle paigaldamist jälgida.

On soovitatav kanda seadet otse nahal, kui pole vastunäidustusi.

- Avage lahas ja asetage see horisontaalselt **1**.

- Asetage avatud lahas jala alla **2**, laiem serv jala ülaosa poole.

Põlvekeder peab asuma süvendis.

NB! Lahase ülaosa ei tohi takistada puusapainutust.

• Varraste kohandamine: vajadusel saab vardaid kohandada, et vältida võimalikke survepunkte või lahase nihkumist.

• Avaldage soovitud suunas kergelt survet.

• Vajadusel korrake sama toimingut teiste varrastega.

• Kui vardaid on vaja veel kohandada, pidage nõu tervishoiutöötajaga.

- Paigutage külmgeste osad nii, et need kataksid jala täielikult (osad on kohandatavad vastavalt reie ja sääre ümbermõõdule) **3**.
- Viige takjakinnisega rihmad pannaldesse.

• Pingutage rihmu ettenähtud järjekorras (A,B,C,D,E,F,G) **4**.

• Kui kõik rihmad on kinnitatud, kohandage veel nende pingutust. Vajadusel lühendage rihmu; selleks lõigake käridega nende otsi.

Puhastamine

Vahend on pestav vastavalt kasutusjuhendi ja tootemärgise tingimustele. Käitsi pestav. Enne pesemist sulgege takjapaelad. Enne pesemist eemaldage vardad. Vardaid tohib niiske lapiga pesta. Ärge kasutage puhastusaineid, pesupehendamajaid ega agressiivseid tooteid (klooriga tooteid). Ärge trummelkuivatage, vaid pressige liigne vesi välja. Laseke kuivada otsese kuumuse allikast (radiaator, päike jne) eemal. Kuivatage siledal pinnal.

Säilitamine

Säilitage toatemperatuuril, soovivalt originaalpakendis.

Kõrvaldamine

Kõrvaldage vahend vastavalt kohalikule seadusandlusele.

Hoidke see kasutusjuhend alles.

sl

OPORNICA ZA IMOBILIZACIJO KOLENA - 3 DELI

Opis/Namen

Izdelek je zasnovan le za zdravljenje navedenih indikacij in je namenjen pacientom, katerih mere ustrezajo meram v tabeli velikosti.

Izdelek je sestavljen iz:

- 4 odstranljivih trdih opor, ki niso vidne na rentgenskih slikah,
- 3 zavahljivi, ki omogočajo prilagoditev različnim obsegom nog,
- 7 trakov na ježek za zapenjanje in oporo,
- Penastih blazinic, ki skrbijo za udobje pacienta.

Dvostranski izdelek.

Na voljo v štirih velikostih.

Sestava

Tekstilni material: Poliester – Poliuretan – Bombaž – Polipropilen – Poliamid.

Trdi materiali: Aluminij – Poliamid.

Lastnosti/Način delovanja

Stabilizacija kolenskega sklepa s pomočjo trdih opor.

Popolna imobilizacija s kotom 0°.

Zapenjanje in oporo prilagodite s pomočjo trakov na ježek.

Indikacije

Pooperativna imobilizacija.

Posttravmatska imobilizacija.

Bolečina v kolenu.

Kontraindikacije

Izdelka ne uporabljajte v primeru nepotrjene diagnoze.

Izdelka ne uporabljajte v primeru znane alergije na katerokoli sestavino.

Izdelka ne uporabljajte neposredno v stiku s poškodovano kožo ali odprto rano, ne da bi pred tem namestili ustrezen povoj.

Predhodne venske ali limfne težave.

Izdelka ne uporabljajte v primeru močne venske trombebolične anamneze brez tromboprofilakse.

Izdelka ne uporabljajte v primeru nestabilnega zloma, zloma zgornjega dela golenice ali fibule ali zloma zgornjega dela stegenice.

Previdnostni ukrepi

Pred vsako uporabo preverite, v kakšnem stanju je izdelek.

Če je izdelek poškodovan, ga ne uporabite.

S pomočjo table velikosti izberite pravilno velikost za pacienta. Priporočamo, da prvo nameščanje nadzoruje zdravstveni delavec. Skrbno upoštevajte navodila in postopek uporabe, ki ga priporoča zdravstveni delavec.

Ta izdelek je primeren za zdravljenje dane patologije, to pomeni, da je trajanje uporabe omejeno na to zdravljenje.

Pred vsako indikacijo imobilizacije priporočamo, da ocenite nevarnost venske trombeboliije. Upoštevajte navodilo zdravstvenega oseba.

Zaradi zagotavljanja higiene in učinkovitosti, izdelka ne uporabljajte na drugem pacientu.

Priporočamo, da izdelek dobro zategnete in tako poskrbite za oporo/imobilizacijo, brez da bi ovirali pretok krvi.

V primeru nelagodja, močnega neudobja, bolečine, sprememb v debelini okončine ali neobičajnih občutkov ali spremembe barve okončine, izdelek odstranite in se posvetujte z zdravstvenim delavcem.

Če se delovanje izdelka spremeni, ga odstranite in se posvetujte z zdravstvenim strokovnjakom.

Daljša imobilizacija lahko povzroči izgubo mišične mase. Izdelka ne uporabljajte med vožnjo vozila.

Izdelka ne uporabite, če se na koži nahajajo naslednji izdelki (krema, mazila, olja, geli, obližji itd.).

Neželeni stranski učinki

Izdelek lahko povzroči različno močne kožne reakcije (pordelost, srbenje, opekline, žulje itd.) ali rane.

O vseh resnih težavah, ki so povezane z izdelkom, obvestite proizvajalca ali pristojnih organov in državi, kjer se nahaja uporabnik in/ali pacient.

Navodila za uporabo/Namestitev

Priporočamo, da prvo nameščanje nadzoruje zdravstveni delavec. Priporočamo, da izdelek nosite v neposrednem stiku s kožo, razen v primeru kontraindikacij.

- Odprite opornico in jo posloko položite **1**.

- Odprite opornico namestite na nogo **2**, širši del se mora nahajati na vrhu noge.

• Pogačica se mora nahajati na sredini izrezanega dela.

• **Opomba:** zgornji del opornice ne sme ovirati upogiba noge v predelu prepogiba dimelj.

- Prilaganje opor: opore lahko po potrebi prilagodite, da preprečite stiskanje na določeni delih ali premikanje opornice.

Rahlo pritisnite v Зелeno smer.

Po potrebi postopek ponovite na ostalih oporah.

Če morate opore naknadno prilagoditi, se posvetujte z zdravstvenim strokovnjakom.

- Stranske zavihke namestite tako, da popolnoma prekrivajo nogo (zavihke lahko prilagodite obsegu stegen in meč) **3**.

- Trakove na ježek potisnite v zaponke.

Zaprte trakove v opisanem vrstnem redu (A,B,C,D,E,F,G) **4**.

Ko so vsi trakovi zaprti, prilagodite njihovo zategnitev.

Če so trakovi predolgi, lahko konce po potrebi odrežete s škarjami.

Vzdrževanje

Izdelek operite v skladu z navodili za uporabo in navodili na etiketi. Izdelek operite na roke. Pred pranjem zapnite trakove na ježek. Pred pranjem odstranite opornike. Opore lahko očistite z vlažno krpo. Ne uporabljajte detergentov, mehčalca ali agresivnih sredstev (izdelki, ki vsebujejo klor). Iztsinite odvečno vodo. Izdelka ne izpostavljajte neposrednim virom toplote (radiator, sonce itd.). Izdelek plosko posušite.

Shranjevanje

Izdelek hranite pri sobni temperaturi, če je možno, v originalni embalaži.

Odlaganje

Izdelek odvrzite v skladu z veljavnimi lokalnimi predpisi.

Shranite ta navodila.

sk ИМОБИЛИЗАЧНА КОЛЕННА ОРТЕЗА - 3-DIELNA

Popis/Použitie

Táto zdravotnícka pomôcka je určená výhradne na liečbu ochorení podľa uvedených indikácií a pre pacientov, ktorých miery zodpovedajú tabuľke veľkosti.

Zdravotnícka pomôcka sa skladá z:

- 4 odnimateľná, RTG transparentné, priehľadné, pevné dlahy,
 - 3 diely, prispôsobiteľné rôznym obvodom dolnej končatiny,
 - 7 samo-uzatvárateľné a podporné strapovacie pásy so suchým zipsom,
 - Penová podložka zabezpečujúca pohodlie pacienta.
- Výrobok je možné použiť na pravú aj ľavú končatinu. Dostupná v 4 veľkostiach.

Zloženie

Textilné zložky: Polyester – Polyuretán – Bavlna – Polypropylén – Polyamid.

Pevné zložky: Hliník – Polyamid.

Vlastnosti/Mechanizmus účinku

Stabilizácia kolenného kľbu prostredníctvom pevných dláh.

Celková imobilizácia pri 0° uhle.

Nastaviteľné uzatváranie a podpora prostredníctvom strapovacích popruhov so suchým zipsom.

Indikácie

Pooperačná imobilizácia.

Pourazová imobilizácia.

Boleť kolena.

Kontraindikácie

Výrobok nepoužívajte v prípade nepotvrdenej diagnózy.

Nepoužívajte v prípade známej alergie na niektorú zo zložiek výrobku.

Výrobok neprikladajte priamo na poranenú pokožku alebo otvorenú ranu bez použitia vhodného krytia rany.

Anamnéza žilových alebo lymfatických ťažkostí.

Nepoužívajte v prípade predchádzajúcich závažných žilových tromboembólií bez tromboprofylaxnej liečby.

Nepoužívajte v prípade nestabilných zlomenín, zlomenín dolnej časti holennej alebo lýtkovej kosti alebo zlomenín hornej časti stehennej kosti.

Upozornenia

Pred každým použitím skontrolujte, či pomôcka nie je porušená. Ak je pomôcka poškodená, nepoužívajte ju. Podľa tabuľky veľkosti si vyberte vhodnú veľkosť pre paciaenta. Pri prvom použití je odporúčená asistencia zdravotníckeho odborníka. Prísne dodržiavajte predpis a protokol používania odporúčaný zdravotníckym odborníkom. Tento výrobok slúži na liečbu danej patológie a doba používania tohto výrobku je obmedzená touto liečbou. Pred akoukoľvek indikáciou znehybnenia sa odporúča zhodnotiť riziko tromboembolických príhod. Postupujte podľa odporúčania zdravotníckeho odborníka.

Z hygienických dôvodov a z dôvodu účinnosti nepoužívajte výrobok u iného pacienta. Pomôcka sa odporúča utiahnuť tak, aby sa zabezpečila podpora/znehybnenie bez obmedzenia krvného obehu. V prípade nepohodlia, vážneho diskomfortu, bolesti, zmeny vzhľadu (objemu) končatiny, nezvyklých pocitov alebo zmeny farby končatiny pomôcku zložte a poraďte sa so zdravotníckym odborníkom.

V prípade akejkoľvek zmeny účinku zdravotníckej pomôcky si túto pomôcku zložte a poraďte sa so zdravotníckym odborníkom.

Dlhodobé znehybnenie môže niekedy spôsobiť stratu svalového tonusu. Pomôcku nepoužívajte počas vedenia motorového vozidla. Pomôcku nepoužívajte, ak si aplikujete isté výrobky na pokožku (krémy, masťi, oleje, gély, liečivé náplasti...).**Nežiaduce vedľajšie účinky**

Táto pomôcka môže vyvolať kožné reakcie (začervenania, svrbenie, popáleniny, pluzgiere...), dokonca rany rôznych stupňov. Akúkoľvek závažnú udalosť týkajúcu sa použitia pomôcky je potrebné oznámiť výrobcovi a príslušnému orgánu členského štátu, v ktorom sídli používateľ a/alebo pacient.

Návod na použitie /aplikácia

Pri prvom použití je odporúčená asistencia zdravotníckeho odborníka.

Zdravotnícku pomôcku odporúčame nosiť priamo na pokožke, ak sa nevyšktyli kontraindikácie.

- Otvorte ortézu a rovno ju položte ➊.
- Otvorenú ortézu umiestnite pod končatinu ➋, najširší koniec smerom k hornej časti končatiny.

Jablčko musí byť v strede vykrojenej časti.

Poznámka: Horná časť ortézy nesmie brániť flexii končatiny v oblasti slabiny.

- Prispôsobenie dláh: v prípade potreby je možné dlahy prispôobiť tak, aby ste sa vyhlí prípadným tlakovým bodom alebo pohybú ortézy.
- Vyviňte jemný tlak v požadovanom smere.

Tento úkon vykonajte podľa potreby aj na ostatných dlahách.

V prípade neskoršej potreby prispôsobenia dláh sa poraďte so zdravotníckym odborníkom.

- Bočné diely umiestnite tak, aby úplne zakryli končatinu (diely sa dajú nastaviť podľa obvodu stehna a lýtky) ➌.
 - Strapovacie pásy na suchý zips prevlečte cez spony.
 - Strapovacie pásy utiahnite podľa opísaného poradia (A,B,C,D,E,F,G) ➍.
- Akonáhle budú všetky strapovacie pásy pripavené, dotiahnite ich. Ak je to potrebné, na skrátenie strapovacích pásov použite nožnice.

Údržba

Výrobok sa dá prať za podmienok uvedených v tomto návode a na obale. Možnosť ručného prania. Pred pránim zatvorte suché zipsy. Pred pránim vytiahnite kostice. Dlahy môžete umyť vlhku handričkou. Nepoužívajte agresívne pracie prostriedky, zmäčkovadlá (chlórovane výrobky,...). Prebytočnú vodu vytlačte. Sušte mimo priameho zdroja tepla (radiátor, slnko, ...). Sušte vystretý v rovnej polohe.

Skladovanie

Uchovávajte pri izbovej teplote, podľa možnosti v pôvodnom obale.

Likvidácia

Výrobok likvidujte podľa platných miestnych predpisov.

Tento návod si uchovajte.

hu ÖLDALSÍNES TÉRDRÖGZÍTŐ - 3 RÉSZES

Leírás/Rendeltetés

Az eszköz kizárólag a felsorolt indikációk kezelésére szolgál azon beteg esetében, akiknek a méretei megfelelnek a méretábrázlatban szereplőknek.

Az eszköz összetevői:

- 4 radiotranszparens levehető rugalmatlan merevítés,
 - 3 rész, mely igazodik a különböző lábszárkerületekhez,
 - 7 tépőzáras záró- és támaszpánt,
 - A beteg kényelmét szolgáló szivacsparna.
- Mindkét oldalon alkalmazható termék. 4 méretben kapható.

Összetétel

Textil alkotóelemek: Poliészter - Poliuretán - Pamut - Polipropilén - Poliamid.

Sziárd alkotóelemek: Alumínium - Poliamid.

Tulajdonságok/Hatásmód

A térdízület stabilizálása a rugalmatlan merevítéseknek köszönhetően.

Teljes rögzítés a 0°-os szögben.

Állítható zárás és támasz tépőzáras pántokkal.

Indikációk

Műtétet követő rögzítés.

Traumát követő rögzítés.

Térdfájás.

Kontraindikációk

Bizonytalan diagnózis esetén ne használja a terméket.

Ne használja ismert allergia esetén valamilyen összetevőre.

A termék sérült bőrrel vagy nem megfelelően bekötözött nyílts sebbel nem érintkezhet közvetlenül.

A kórtörténetben szereplő vénás vagy nyirokbetegség.

Ne használja a kórtörténetben szereplő súlyos vénás tromboembólia esetén trombozís profilaxis kezelés nélkül.

Ne használja instabil törés, a sípcsont vagy a szárkapocscsont alsó részének törése esetén, illetve a combcsont felső részének a törése esetén.

Övintézkedések

Minden egyes használat előtt ellenőrizze a termék épségét.

Ne használja a terméket, ha sérült.

A mérettáblázat segítségével állítsa ki a betegnek megfelelő méretet.

Javasolt, hogy az eszköz első alkalmazása egészségügyi szakember felügyelete mellett történjen.

Szigorúan tartsa be az egészségügyi szakember előírásait és az általa javallt használatra vonatkozó protokollt.

A termék egy adott betegség kezelésére szolgál, használatának ideje a kezelés idejére korlátozódik. A rögzítésre vonatkozó útmutatás előtt javasolt felmérni a vénás tromboembolizáció veszélyét. Kérje ki egészségügyi szakember véleményét.

Higiéniai okokból és az eszköz teljesítménye végett ne használja fel újra a terméket másik betegnél.

Javasolt az eszköz szorosságának megfelelő beállítása, ügyelve arra, hogy az eszköz a vérkeringés elszorítása nélküli tartást/ rögzítést biztosítson.

Kellemetlen érzés, jelentős zavaró érzés, fájdalom, a végtag dagadásá, a normálistól eltérő érzés vagy a végtag elszineződése esetén vegye le az eszközt, és forduljon egészségügyi szakemberhez.

Ha az eszköz teljesítménye megváltozik, vegye le az eszközt, és forduljon egészségügyi szakemberhez.

A hosszan tartó végtagrögzítés izomtónusvesztést eredményezhet.

Ne használja az eszközt járművezetés közben.

Ne használja az eszközt, ha bizonyos termékeket (krémek, kenőcsök, olajok, gélek, tapaszok stb.) visz fel a bőrre.

Nemkívánatos mellékhatások

Az eszköz bőrréakciót (pirosságok, viszketetés, égést, hólyagosodást stb.), akár változó súlyosságú sebeket is előidézhet. Az eszközzel kapcsolatban fellépő bármilyen súlyos incidensről tájékoztatni kell a gyártót, valamint annak a tagállamnak az illetékes hatóságát, ahol a felhasználó és/vagy a beteg tartózkodik.

Használati útmutató/felhelyezés

Javasolt, hogy az eszköz első alkalmazása egészségügyi szakember felügyelete mellett történjen.

Ajánlott az eszközt közvetlenül a bőrön viselni, kivéve ellenjavallat esetén.

- Nyissa ki a rögzítőt, és helyezze el kiterítve ➊.
- Helyezze a nyitott sánt a láb alá ➋, a szélesebb végével a comb felé.

A térdkalácsnak a kivágott rész közepén kell lennie.

N.B. : a sín felső része nem akadályozhatja a láb hajlítását a lágyékhajlatban.

- A merevítések beállítása: ha szükséges, a merevítéseket be lehet állítani, hogy ne zorítsanak, vagy ne csúszzanak el.

Húzza meg a kívánt irányban.

Szükség esetén állítsa be a többi merevítést is.

Ha a merevítések további beállításra szorulnak, forduljon egészségügyi szakemberhez.

- Helyezze el az oldalsó rögzeket úgy, hogy azok teljesen betakarják a lábszárat (az oldalsó részek a comb és a vádli körméretétől függően állíthatók) ➌.

- Vezesse át a tépőzárás pántokat a csatokon.
- Húzza meg a pántokat a feltüntetett sorrendben (A,B,C,D,E,F,G) ➍.

Miután az összes pánt be van csukva, állítsa be újra a szorosságukat.

Szükség esetén csökkentse a pántok hosszát úgy, hogy ollóval vágjon le a végükből.

Ápolás

A jelen útmutatóban és a címkén feltüntetett információk szerint mosható termék. Kézzel mosható. Mosás előtt csatolja össze a tépőzáras pántokat. Mosás előtt vegye ki a merevítőket. A merevítéseket nedves ruhával le lehet mosni. Ne használjon tisztítószert, öblítőt vagy agresszív (klórtartalmú stb.) vegyszert. Nyomkodja ki belőle a vizet. Közvetlen hőforrástól (radiátor, napsugárzás stb.) távol szárítsa. Fektetve szárítsa.

Tárolás

Szobahőmérsékleten tárolja, lehetőség szerint az eredeti csomagolásában.

Ártalmatlanítás

A helyi előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani.

Örítze meg ezt a betegájékoztatót.

bg ШИНА ЗА ИМОБИЛИЗАЦИЯ НА КОЛЯНО – 3 ЧАСТИ

Описание/Предназначение

Изделието е предназначено единствено за лечение при изброените показания и за пациенти, чиито телесни мерки съответстват на таблицата с размери.

Изделието е съставено от:

- 4 подвижни ригидни радиопрозрачни опори,
 - 3 части, приспособяващи се към различни обиколки на крака,
 - 7 самозахващащи се ремъка за затваряне и поддържане,
 - Подложки от пана за комфорт на пациента.
- Двустранен продукт. Налично в 4 размера.

Състав

Текстилни компоненти: Полиестер – Полиуретан – Памук – Полипропилен – Полиамид.

Твърди компоненти: Алюминий – Полиамид.

Свойства/Начин на действие

Стабилизация на ставата на коляното благодарение на ригидни опори.

Рълно обездвижване на 0°.

Регулируемо затваряне и поддържане благодарение на самозахващащи се ремъци.

Показания

Постоперативна имобилизация.

Посттравматична имобилизация.

Болка в коляното.

Противопоказания

Не използвайте продукта при неустановена диагноза.

Не използвайте, ако имате алергия към някой от компонентите.

Не поставяйте продукта в пряк контакт с увредена кожа или с отворена рана без подходяща превръзка.

Предходни венозни или лимфни смущения.

Не използвайте в случай на голяма венозна тромбоемболична анамнеза без тромбoproфилактично лечение.

Не използвайте в случай на нестабилизирани фрактури, нито при фрактури на долната част на тибията или на фибулата, нито при фрактури на горната част на фемура.

Предпазни мерки

Преди всяка употреба проверявайте за целостта на изделието. Не използвайте изделието, ако е повредено.

Изберете подходящата за пациента големина, като направите справка в таблицата с размерите.

Препоръчва се първото приложение да се проследи от здрав специалист.

Спазвайте стриктно предписанията и схемата за използване, предоставени от вашия здрав специалист.

Този продукт е предназначен за лечение на конкретна патология, продължителността на употреба е ограничена до това лечение.

Препоръчително е да се направи оценка на риска от венозен тромбемболизъм преди всякави индикации за обездвижване. Обърнете се към съветите на медицински специалист. От гледна точка на хигиенни съображения и работни характеристики не използвайте повторно изделието за друг пациент.

Препоръчва се да стягате изделието с подходяща сила, която да осигури задържането/обездвижването, без да нарушава кръвообращението.

При дискомфорт, чувствително неудобство, болка, промяна в обема на крайника, необичайни усещания или промяна в цвета по периферията, свалете изделието и се посъветвайте със здравен специалист.

В случай на изменение в работата на изделието го премахнете и се консултирайте със здравен специалист.

Понякога продължителното обездвижване може да причини загуба на мускулен тонус.

Не използвайте изделието при шофиране.

Не използвайте устройството, в случай че определени продукти се нанасят върху кожата (кремове, мазила, масла, гелове, лепенки...).

Нежелани странични ефекти

Това изделие може да предизвика кожни реакции (зачервяване, сърбеж, изгаряне, мехури и др.) или дори рани с различна степен тежест.

Всеки сериозен инцидент, възникнал във връзка с продукта, трябва да бъде предмет на уведомление, адресирано до производителя и до компетентния орган на държавата членка, в която е установен потребителят и/или пациента.

Начин на употреба/Поставяне

Препоръчва се първото приложение да се проследи от здрав специалист.

Препоръчително е да носите изделието върху кожата, освен ако няма противопоказания.

- Отворете шината и я поставете плоско легнала ➊.
- Позиционирайте отворената шина под крака ➋,

по-широкият край към горната част на крака.

Капачката на коляното трябва да бъде центрирана във вдлъбнатата зона.

ВАЖНО: горната част на шината не трябва да възпрепятства флексията на крака в гънката на слабините.

- Напасаване на опорите: при необходимост е възможно да се напаснат опорите, за да се избегнат евентуални точки на натиск или изместването на шината.

АТЕЛЪ ПЕНТРУ ИМОБИЛИЗАЦИЯ

Приложете лек натиск в желаната посока. Повторете операцията върху другите опори при необходимост. В случай на необходимост при последващо напасване на опорите се консултирайте със здравен специалист.
• Позиционирайте страничните части по такъв начин, че да покрият напълно крака (частите са регулируеми в зависимост от обиколката на бедрото и на прасеца) **❶**.
• Прекарайте самозахващащите се ремъци през катарамите. Затегнете ремъците в описания ред (A,B,C,D,E,F,G) **❷**.
• Веднъж щом всички ремъци са затворени, регулирайте отново затегнатостта им.
• При необходимост намалете дължината на ремъците, като изрежете краищата с помощта на ножица.

Съхранение

Продуктът се пере при условията, посочени в тази инструкция и на етикета. Може да се пере на ръка. Преди изпиране затворете самозапелващите се краища. Премахнете опорите преди измиване. Опорите могат да бъдат измивани с влажна кърпа. Не използвайте перилни препарати, омокотители или продукти с агресивен ефект (хлорирани продукти и др.). Изцеждайте с притискане. Сушете далеч от пряк източник на топлина (радиатор, слънце и др.). Сушете в хоризонтално положение.

Съхранение

Съхранявайте при стайна температура, за предпочитане в оригиналната опаковка.

Изхвърляне

Изхвърляйте в съответствие с действащата местна нормативна уредба.

Запазете настоящото упътване.

АТЕЛЪ ПЕНТРУ ИМОБИЛИЗАЦИЯ

АТЕЛЪ ПЕНТРУ ИМОБИЛИЗАЦИЯ

ATELĂ PENTRU ИМОБИЛИЗАЦИЯ GENUNCHIULUI - 3 COMPONENTE

Descriere/Destinație

Dispozitivul este destinat exclusiv pentru tratamentul indicațiilor enumerate și pentru pacienții ale căror dimensiuni corespund tabelului de mărimi.

Dispozitivul este format din:

- 4 balene rigide radio-transparente detașabile,
 - 3 componente care се adapтеază la diferite circumferințe ale piciorului,
 - 7 chingi cu auto-fixare pentru închidere și întreținere,
 - Каптуșеală din spumă pentru confortul pacientului. Produs bilateral.
- Disponibil în 4 mărimi.

Compoziție

Componente textile: Poliester - Poliuretan - Bumbac - Polipropilenă - Poliamidă.

Componente rigide: Aluminiu - Poliamidă.

Proprietăți/Mod de acțiune

Stabilizarea articulației genunchiului cu ajutorul balenelor rigide. Иmobilizare totală la 0°.

Îнchidere și întreținere cu ajutorul chingilor cu auto-fixare.

Indicații

Иmobilizare postoperatorie.

Иmobilizare posttraumatică.

Durere la nivelul genunchiului.

Contraindicații

Nu utilizați produsul în cazul unui diagnostic incert.

Nu utilizați în cazul unei alergii cunoscute la oricare dintre componente.

Nu аșezați produsul direct în contact cu pielea rănită sau cu o plagă deschisă fără un pansament adecvat.

Antecedente de аfeцiuni venoase sau limfaticе.

A nu se utiliza în caz de antecedente tromboembolice venoase majore fără tratament trombo-profilactic.

A nu se utiliza în cazul fracturilor instabile sau fracturilor părții superioare a tibiei sau a peroneului sau în cazul fracturilor părții superioare a femurului.

Precauții

Verificați integritatea dispozitivului înainte de fiecare utilizare.

Nu utilizați dispozitivul dacă este deteriorat.

Alegeți dimensiunea adaptată pentru pacient, consultând tabelul de mărimi.

Se recomandă ca un specialist în domeniul sănătății să supravegheze prima aplicare.

Respectați cu стриктеțe rețeta și protocolul de utilizare recomandate de către medicul dumneавоаstră.

Acest produs este destinat tratării unei anumite patologii, iar durata utilizării sale се limitează la tratamentul respectiv.

Se recomandă evaluarea riscului de trombo-embolie venoasă, înainte de indicare имobilizării. Solicitați sfatul unui profesionist din domeniul medical.

Din motive de igienă și performanță, nu refolosiți dispozitivul pentru alt pacient.

Se recomandă strângerea produsului в mod corespunzător pentru а asigurа menținerea/имobilizarea fără limitarea circulației sanguine.

Îн caz de disconfort, disconfort semnificativ, durere, variație а volumului membrului, senzații anormale sau schimbarea culorii extremităților, scoateți dispozitivul și consultați un specialist în domeniul sănătății.

Îн cazul modificării performanțelor produsului, scoateți-І și consultați un profesionist din domeniul medical.

Иmobilizarea prelungită poate antrena uneori pierderea tonusului muscular.

Nu utilizați dispozitivul в timp ce conduceți un vehicul.

Nu utilizați acest dispozitiv в cazul aplicării anumitor produse pe piele (creme, pomezі, uleiuri, geluri, plasturi etc.).

Reacții adverse nedorite

Acest dispozitiv poate provoca reacții cutanate (roșeață, mâncărimе, arsuri, vezicule etc.) sau chiar plagi de severitate variabilă.

Оrice incident grav survenit в етăпу cu dispozitivul trebuie să facă обiectul unei notificări transmise producătorului și autorității

АТЕЛЪ ПЕНТРУ ИМОБИЛИЗАЦИЯ

АТЕЛЪ ПЕНТРУ ИМОБИЛИЗАЦИЯ

competente din statul membru в care este stabilit utilizatorul și/ sau pacientul.

Mod de utilizare/Poziționare

Se recomandă ca un specialist în domeniul sănătății să supravegheze prima aplicare.

Se recomandă purтarea dispozitivului direct pe piele, dacă nu există alte contraindicații.

- Deschideți atela și аșezați-o pe orizontală **❶**.
- Аșezați atela deschisă sub picior **❷**, extremitatea mai largă spre partea de sus а piciorului.

Rotula trebuie să fie centrată в zona decupată.

N.B.: partea superioară а atelei nu trebuie să interfereze cu flexia piciorului la nivelul piluului inghinal.

- Ajustarea balenelor: dacă este necesar, este posibilă ajustarea balenelor pentru а evita posibilele puncte de presiune sau migrarea atelei.

Aplicați о presiune ușoară в direcția dorită.

Repetați operațiunea pe celelalte balene dacă este necesar.

Dacă este necesară ajustarea ulterioară а balenelor, consultați un profesionist din domeniul medical.

- Poziționați componentele laterale astfel încât să acopere complet piciorul (componentele sunt reglabile в funcție de circumferința coapsei și а gabei) **❸**.
 - Treceți chingile cu auto-fixare prin catarame. Strângeți chingile в ordinea indicată (A,B,C,D,E,F,G) **❹**.
- După ce toate chingile sunt închise, ajustați din nou strângerea acestora.
- Dacă este necesar, reduceți lungimea chingilor, tăind capetele cu о foarfecă.

Îнтreținere

Produs lavabil în conformitate cu condițiile prezentate в acest prospect și pe etichetă. Se spală manual. Închideți dispozitivele auto-adezive înainte de spălare. Scoateți balenele înainte de spălare. Balenele pot fi spălate cu о lavetă umedă. Nu utilizați detergenți, balsamuri sau produse agresive (produse clorurate etc.). Stoarceți prin presare. Ușcați departe de о sursă directă de căldură (radiator, soare etc.). Ușcați в poziție orizontală.

Depozitare

Depozitați la temperatura camerei, de preferință в ambalajul original.

Eliminare

Eliminați в conformitate cu reglementările locale в vigoare.

Пăstrați acest prospect.

АТЕЛЪ ПЕНТРУ ИМОБИЛИЗАЦИЯ

АТЕЛЪ ПЕН

www.thuasne.com
www.thuasne.com/global-contact



F FRANCE ONLY