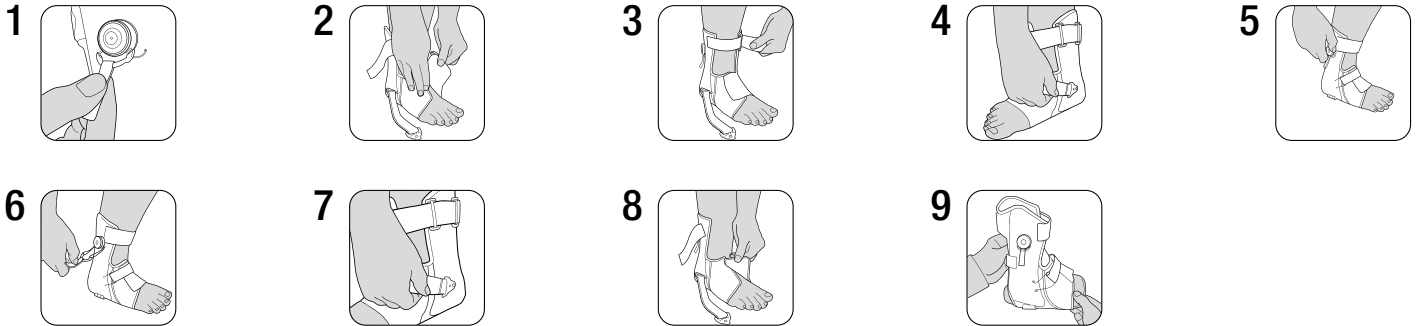


Kasutusjuhend

REF 100 560

BORT. Benefit at your side.

D100560I2022-04I005 ET I Rev.01



Tänane BORT GmbH meditsiiniseadme usaldamise eest. Palun lugege käesolev kasutusjuhend hoolikalt läbi. Küsimuste korral pöörduge oma arsti või edasimüüja poole, kelle käest selle meditsiiniseadme saite.

Otstarve

See meditsiiniseade on ravi käigus vähendatava toimega hüppeliigese ortoos, mis on mõeldud hüppeliigese fikseerimiseks kindlas asendis.

Näidustused

Operatsioonijärgselt, traumajärgselt, nt hüppeliigese nihetuste (II–III aste) ja sideme rebendite konservatiivne ravi, fikseerimine põletikuliste ärritusseisundite korral, operatsioonijärgne kaitse pärast sidemete õmblust/rekonstruktsiooni, ülemise ja alumise hüppeliigese krooniline ebastabiilsus, kapslisedemete ägedad ja kroonilised ebastabiilsused.

Vastunäidustused

Perifeerne arterite oklusioonhaigus, lümfiringehäired, ka ebaselge põhjusega pehmete kudede tursed paigaldatud abivahendist eemal asuvates kehaosades, sensoorsed ja verevarustushäired vastavas keha piirkonnas, nahahaigused vastaval kehaosal, lateksallergia.

Kasutamisega seotud ohud/olulised juhid

Käesolev meditsiiniseade on toode, mis on teataval juhtudel väljastatud retsepti alusel. Konsulteerige oma arstiga kasutamise ja kestuse suhtes. Sobiva suuruse valib ja toote kasutamist juhendab eripersonal, kellelt meditsiiniseadme saite.

- eemaldage meditsiiniseade enne radioloogilisi uuringuid
- tundetuse korral lõvendage meditsiiniseadet või võtke see ära
- kaebuste püsimise korral võtke ühendust arsti või edasimüüjaga
- kasutage meditsiiniseadet näidustuste kohaselt
- muude toodete samaaegne kasutamine üksnes kokkuleppel teie arstiga
- ärge muutke toodet
- mitte kanda lahtistel haavadel
- ärge kasutage mõne kasutatud materjali talumatuse korral
- ei ole taaskasutatav – käesolev abivahend on mõeldud ühe patsiendi jaoks
- sideme kandmise ajal: ärge kasutage paigaldatud abivahendi piirkonnas lokaalselt kreeme ega salve, see võib materjali hävitada

Paigaldusjuhised

Märkus: Maksimaalse stabiliseerimise saavutamiseks saab kaasasoleva tallamooduli kinnitada takjakinnituse abil põhibandaazi sisse ja individuaalselt paigutada. Vajadusel saab selle ravi käigus jälle eemaldada.

- 1 Avage ümbritsevad takjakinnised ja vabastage Boa kinnitus, tõmmates seda välja, kuni kuulete klõpsu. Nüüd on kinnituse lukustus avatud ja nõõri saab välja tõmmata. Lisaks vabastage labajalarihm ja avage lai kinnis jalalabal.
- 2 Asetage eest oma labajalg täiesti avatud bandaazi. Esmalt sulgege lai kinnis labajalal. Jälgige, et bandaaz poleks vastu jalga kortsus ja hüppeliigese oleks 90° nurga all.
- 3 Seejärel sulgege mõlemad ümbritsevad rihmad ortoosi ülemises servas. Esmalt tagumine, seejärel eesmine.
- 4 Lõpetuseks viige labajalarihm üle labajala sissepoole ja haakige see seal kinni.
- 5 Vajutage Boa kinnitusratast klõpsuga keha poole. Nüüd on kinnituse lukustus fikseerunud ja ortoosi saab sulgeda. Keerake nüüd Boa kinnitusratast päripäeva, et saavutada hüppeliigese stabiliseerimine. Mida rohkem Boa süsteemi pingutate, seda suurem on stabiliseerimine. Jälgige, et liiga tugeva sulgemise tõttu ei tekiks muljumiskohi, nahapunetust ega vereringehäireid.

Eemaldamine

6 Ortoosi eemaldamiseks tuleb avada Boa kinnituse lukustus. Selleks vabastage Boa kinnitus, tõmmates seda välja, kuni kuulete klõpsu. Nüüd saate nõõri tekstiilist tõmbepaela abil Boa korpusest välja tõmmata ja ortoosi MalleoXpress lõvendada.

7/8 Lõpetuseks avage ülejäänud kinnised, haakige jalalabarihm välja ja võtke ortoos jalalt ära.

9 Sõltuvalt vigastuse raskusastmest võib olla, et arst on Teile määranud lisastabiliseerimise. Selle saavutamiseks saab BORT MalleoXpressile lisada tallamooduli. Selleks kinnitatakse kaasasolev tald takjakinniste abil bandaazi siseküljele. Jälgige, et tald oleks bandaazis õiges asendis.

Kohandamine ravi käigus:

Paranemisprotsessi käigus saab BORT MalleoXpressi ravi käigule kohandada. Selleks saab tallamooduli eemaldada, aga ka külgmised ortoosikausid välja võtta. Miilal ja kas ortoosi stabiliseerimisastet kohandatakse, otsustab arst.

Märkus:

Küljele ortoosi sisse paigutatud plastist stabiliseerimiselemendid ei ole termoplastiliselt järelvormitavad/vormitavad.

Koostis

Polüamiid (PA), elastaan (EL)

Materjali täpset koostist saate vaadata sisseõmmeldud tekstiilitiketilt.



Toode sisaldab lateksit ja võib põhjustada allergilisi reaktsioone.

Puhastamisjuhised

- Õrn pesutsükkel 30 °C
 - Mitte pleegitada
 - Mitte kuivatada pesukuiivatis
 - Mitte triikida
 - Mitte keemiliselt puhastada
- Ärge kasutage pesuloputusvahendit. Venitage vormi ja laske õhu käes kuivada. Sulgege takjakinnis, et vältida teiste pesuesemete kahjustamist.

Garantii

Omandatud tootele kehtivad selle riigi seadusesätted, kus olete toote hankinud. Garantiinõude kahtluse korral pöörduge oma edasimüüja poole. Puhastage toodet enne garantiinõude esitamist. Kui kasutusjuhendi juhiseid ei järgitud piisavalt, võib see mõjutada garantiid või selle tühistada. Garantiioigus on välistatud muul kui näidustuste kohasel kasutamisel, kasutamise seotud ohtude, juhiste eiramisel, samuti toote omanvõlliste muudatuste tegemisel.

Toote kasutusiga

Meditsiiniseadme kasutusea määrab loomulik kulumine asja- ja nõuetekohasel kasutamisel.

Teatamiskohustus

Kui meditsiiniseadme kasutamisel halveneb tervislik seisund olulisel määral, teavitage sellest oma edasimüüjat või meid kui tootjat ning ka Eesti Terviseametit. Meie kontaktandmed leiате käesolevast kasutusjuhendist. Pädeva riikliku asutuse kontaktandmed teie riigis saate järgmiselt veebiaadressilt: www.bort.com/md-eu-contact.

Jäätmekäitlus

Pärast kasutamise lõppu tuleb toode vastavalt kohalikele nõuetele suunata jäätmekäitlusesse.

Vastavusdeklaratsioon

Kinnitame, et käesolev toode vastab EUROOPA PARLAMENDI JA NÕUKOGU MÄÄRUSE (EL) 2017/745 nõuetele. Kehtiva vastavusdeklaratsiooni leiате järgmiselt lingilt: www.bort.com/conformity

Seisuga: 04.2022

Meditsiiniseade | Ühel patsiendil korduvalt kasutatav

