

Käyttöohjeet

REF 103 580



BORT. Plus puolellasi.

D103580|2024-10|007 FI | Rev.01

Paljon kiitoksia siitä, että luotat BORT GmbH: n lääkinälliseen laitteeseen. Lue olemassa olevat käyttöohjeet huolellisesti. Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärisi tai sen erikoisliikkeen puoleen, josta ostit tämän lääkinällisen laitteen.

Käyttötarkoitus

Tämä lääkinällinen laite on joustava rannetuki ranteen tukemiseen.

Käyttöaiheet

Krooniset posttraumaattiset tai postoperatiiviset ärsytykset ranteen alueella, esim. venähdykset, karpaalitraoosi, rannekanavaoireyhtymä (CTS), tenosynoviitti.

Vasta-aiheet

Eri syistä johtuvat verenkiertohäiriöt, immunestjärjestelmän häiriöt, myös epäselvät pehmytkudosturvotukset paikalleen asetetusta tuesta distaalisesti, Hoidettavan alueen tuntohäiriöt, ihosairaudet hoidettavalla kehon osalla, lateksiallergia.

Käyttöön liittyvät riskit / tärkeitä huomautuksia

Tämän lääkinällisen laitteen voi määrätä lääkemääräyksellä. Keskustele käytöstä ja sen kestosta hoitavan lääkärisi kanssa. Asiantunteva henkilökunta, jolta olet saanut lääkinällisen laitteen, valitsee sopivan koon ja opastaa sinua sen käytössä.

- poista lääkinällinen laite ennen radiologisia tutkimuksia
- älä sulje sitä liian tiukasti pidempien lepojaksoiden aikana, esim. nukuessasi
- jos ilmenee puutumista, löysää lääkinällinen laite ja poista se tarvittaessa
- jos vaivat jatkuvat, käänny lääkärin tai tuotteen myyneen erikoisliikkeen puoleen
- käyttää lääkinällistä laitetta terapeuttisten tarpeiden mukaisesti
- Käytä muita tuotteita samanaikaisesti vain lääkärin kanssa neuvoteltuasi
- älä tee tuotteeseen mitään muutoksia
- älä käytä sitä avoimien haavojen päällä
- ei saa käyttää, jos jokin käytetyistä materiaaleista aiheuttaa intoleranssia
- ei uudelleenkäyttöä - tämä lääkinällinen apuväline on tarkoitettu yhden potilaan hoitoon
- kun käytät tukea, älä käytä mitään voiteita tai salvoja sen päällä tai ympärillä, koska ne voivat vahingoittaa materiaalia

Sovitusohjeet

Taivuta alumiinilasta haluttuun muotoon ennen sen pukemista. Löysää hihnaa ja avaa tarrakiinnikkeet. Aseta sitten tuki ranteeseen. Alumiininen lasta kulkee kämmenen pintaa pitkin. Sulje ensin peukalon ja etusormen välissä oleva tarranauha ja sitten muut tarranauhat. Sulje lopuksi hihna kiertämällä se ranteen ympärille ja kiinnitä se veluuriin.

Irrottaminen

Jos haluat irrottaa tuen, löysää hihna ja avaa tarrakiinnikkeet. Tartu lastaan kämmenen alueelta ja vedä tuki pois sormien yli. Sulje tarranauhakiinnikkeet, jotta tarranauhan pinta ei kulu ennenaikaisesti.

Materiaalikoostumus

puuvilla (CO), polyamidi (PA), elastodieeni/lateksi (LA), polyesteri (PES)
Tuotteeseen ommeltu tekstiililappu kertoo tarkan materiaalikoostumuksen.

Tuote sisältää lateksia ja voi aiheuttaa allergisia reaktioita.

Pesuohteet

- Hienopesu 30 °C Ei saa valkaista Älä kuivaa rumpukuivauksessa Ei saa silittää
- Ei kemiallista pesua.

Poista alumiinilasta ennen pesua. Sulje tarranauhakiinnikkeet, jotta muut vaatekappaleet eivät vahingoitu. Älä käytä huuhteluainetta. Venytä takaisin muotoonsa ja kuivaa raittiissa ilmassa.

Takuu

Ostettuun tuotteeseen sovelletaan sen maan lakisääteisiä määräyksiä, josta olet hankkinut tuotteen. Ota yhteyttä jälleenmyyjään, jos epäilet, että kyseessä on takuuvaatimus. Puhdista tuote ennen takuuvaatimuksen esittämistä. Jos oheisia käyttöohjeita ei ole noudatettu asianmukaisesti, takuu voi heikentyä tai peruuntua. Takuu ei kata tuotteen käyttötarkoitukseen sopimatonta käyttöä, käyttöriskien ja ohjeiden huomioimatta jättämistä eikä tuotteeseen tehtyjä luvattomia muutoksia.

Tuotteen käyttöikä

Lääkinällisen laitteen käyttöikä määräytyy sen luonnollisen kulumisen mukaan, jos sitä hoidetaan asianmukaisesti ja suosittujen mukaisesti.

Ilmoitusvelvollisuus

Jos terveydentila heikkenee vakavasti lääkinällisen laitteen käytön aikana, sinun on ilmoitettava asiasta erikoistuneelle jälleenmyyjälle tai meille valmistajana ja Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimeaan.

Löydät yhteystietomme näistä käyttöohjeista. Maasi kansallisen viranomaisen yhteystiedot löydät seuraavasta linkistä: www.bort.com/md-eu-contact.

Hävittäminen

Käytön päätyttyä tuote on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

Vaatimustenmukaisuusvakuutus

Vahvistamme, että tämä laite on EUROOPAN PARLAMENTIN JA NEUVOSTON ASETUKSEN (EU) 2017/745 vaatimusten mukainen. Voimassa oleva vaatimustenmukaisuusvakuutus löytyy seuraavasta linkistä: www.bort.com/conformity

Tila: 10.2024

Lääkinällinen laite | Yksi potilas – useita käyttökertoja

