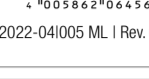


Gebrauchsanweisung

REF 103 700

BORT. Das Plus an Ihrer Seite.



D103700|2022-04|005 ML | Rev. 01

DE BORT Pareseschiene

Vielen Dank für das Vertrauen in ein Medizinprodukt der BORT GmbH. Bitte lesen Sie die vorliegende Gebrauchsanweisung sorgfältig durch. Bei Fragen wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Fachhandel von dem Sie dieses Medizinprodukt erhalten haben.

Zweckbestimmung

Bei diesem Medizinprodukt handelt es sich um eine Handgelenkorthese mit Finger- und Daumenauflage zur Immobilisierung.

Indikationen

Präoperative, postoperativ, posttraumatisch, Karpaltunnelsyndrom (CTS), Handparese, bei entzündlichen und rheumatischen Erkrankungen

Kontraindikationen

Peripherie arterielle Verschlusskrankheit (PAVK), Lymphabflussstörungen auch unklare Weichteilschwellungen Körperfern des angelegten Hilfsmittels, Empfindungs- und Durchblutungsstörungen der versorgten Körperregion, Erkrankungen der Haut im versorgten Körperabschnitt

Anwendungsrisiken / Wichtige Hinweise

Dieses Medizinprodukt ist ein verordnungsfähiges Produkt. Sprechen Sie Anwendung und Dauer mit Ihrem verordnenden Arzt ab. Die Auswahl der geeigneten Größe und eine Einweisung erfolgt durch das Fachpersonal, von dem Sie das Medizinprodukt erhalten haben.

- Medizinprodukt vor radiologischen Untersuchungen ablegen
- bei längeren Ruhephasen nicht zu fest verschließen z. B. beim Schlafen
- bei Taubheitsgefühl Medizinprodukt lockern oder ggf. abnehmen
- bei anhaltenden Beschwerden den Arzt oder Fachhandel aufsuchen
- Medizinprodukt indikationsgerecht einsetzen
- gleichzeitige Nutzung anderer Produkte nur nach Rücksprache mit Ihrem Arzt
- keine Änderungen am Produkt vornehmen
- nicht auf offenen Wunden tragen
- nicht verwenden bei Unverträglichkeiten gegen eines der verwendeten Materialien
- kein Wiedereinsatz - dieses Hilfsmittel ist zur Versorgung eines Patienten bestimmt
- während der Tragedauer der Orthese: keine lokale Anwendung von Cremes oder Salben im Bereich des angelegten Hilfsmittels – kann Material zerstören
- Temperaturen über 40 °C (z.B. heißes Wasser, Sauna, Hitze im Fahrzeug) vermeiden

Anziehanleitung

Legen Sie die Orthese an der Hand-/Unterarminnenseite an. Legen Sie die Finger auf die Fingerauflage und führen Sie den Daumen in die Daumenführung. Schließen Sie zuerst den Klettverschluss an der Mittelhand. Zum Schluss schließen Sie den Klettverschluss am Daumen und Handgelenk/Unterarm.

Diese Orthese besteht aus Polyester und kann durch Erwärmung mit warmem

Wasser oder Fön bei ca. 60 °C verformt und daher jederzeit korrigiert werden. Dies sollte durch den orthopädischen Fachhandel oder Arzt erfolgen.

Ablegen

Öffnen Sie alle Klettverschlüsse und nehmen Sie die Orthese ab. Schließen Sie die Klettverschlüsse um einen frühzeitigen Verschleiß der Klettfläche zu vermeiden.

Materialzusammensetzung

100 % Polyester (PES)

Reinigungshinweise

- Handwäsche
 - Nicht bleichen
 - Nicht im Wäschetrockner trocknen
 - Nicht bügeln
 - Nicht chemisch reinigen
- Klettverschlüsse schließen, um Beschädigung anderer Wäschestücke zu vermeiden. Keinen Weichspüler verwenden.

Gewährleistung

Für das erworbene Produkt gelten die gesetzlichen Bestimmungen des Landes, in dem Sie das Produkt bezogen haben. Bitte wenden Sie sich an Ihren Fachhandel, sollten Sie einen Gewährleistungsfall vermuten. Bitte das Produkt vor Einreichung eines Gewährleistungsfalles reinigen. Wurden beiliegende Hinweise der Gebrauchsanweisung nicht ausreichend beachtet, so kann die Gewährleistung beeinträchtigt werden bzw. entfallen. Ausgeschlossen ist eine Gewährleistung bei nicht indikationsgerechter Anwendung. Nichtbeachtung der Anwendungsrisiken, -hinweise sowie eigenmächtig vorgenommenen Änderungen am Produkt.

Nutzungsdauer / Lebensdauer des Produkts

Die Lebensdauer des Medizinprodukts wird durch den natürlichen Verschleiß bei sach- und anwendungsgemäßem Umgang bestimmt.

Meldepflicht

Kommt es bei der Anwendung des Medizinproduktes zu einer schwerwiegenden Verschlechterung des Gesundheitszustandes, dann melden Sie dies Ihrem Fachhändler oder uns als Hersteller sowie dem BfArM (Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte). Unsere Kontaktdaten entnehmen Sie der vorliegenden Gebrauchsanweisung. Die Kontaktadressen der zuständigen nationalen Behörde Ihres Landes finden Sie unter folgendem Link: www.bort.com/md-eu-kontakt.

Entsorgung

Nach Nutzungsende muss das Produkt entsprechend örtlicher Vorgaben entsorgt werden.

Konformitätserklärung

Wir bestätigen, dass dieses Produkt den Anforderungen der VERORDNUNG (EU) 2017/745 DES EUROPÄISCHEN PARLAMENTS UND DES RATES entspricht. Die aktuelle Konformitätserklärung finden Sie unter folgendem Link: www.bort.com/konformitaet

Stand: 04.2022

Medizinprodukt | Einzelter Patient – mehrfach anwendbar

EN BORT Paresis Splint

Many thanks for placing your trust in a medical device from BORT GmbH. Please read the existing instructions for use carefully. If you have any questions, please refer to your physician or the specialist retailer from whom you purchased this medical device.

Intended purpose

This medical device is a wrist brace with a finger and thumb rest for immobilisation.

Indications

Pre-operative, post-operative, post-traumatic, carpal tunnel syndrome (CTS), hand paresis, for inflammatory and rheumatic diseases.

Contraindications

Peripheral arterial occlusive disease (PAOD), lymph drainage disorders, also unclear soft tissue swellings distal to the aid positioned, sensory and circulatory disorders with the region of the body treated, skin diseases in the part of the body treated.

Application risks/important notes

This medical device is a prescribable product. Discuss the use and duration with your treating physician. The expert staff from whom you have received the medical device will select the appropriate size and instruct you regarding its use.

- remove the medical device prior to radiological examinations
- do not close it too tightly during longer periods of rest, e.g. when sleeping
- in case of numbness, loosen the medical device and remove it if necessary
- in case of persistent complaints, consult the physician or specialist retailer
- use the medical device in accordance with therapeutic needs
- only use other products simultaneously after consultation with your physician
- do not make any changes to the product
- do not wear it on open wounds
- do not use in case of intolerance of one of the materials used
- no re-use – this medical aid is intended for treating one patient
- whilst wearing the brace, please neither use any creams nor ointments in the vicinity of the attached aid as they can destroy the material
- avoid temperatures exceeding 40°C (e.g. hot water, saunas, heat in vehicles)

Fitting instructions

Place the brace on the inner side of the hand/lower arm. Place the finger on the finger rest and place the thumb in the thumb guide. Firstly, close the Velcro fastener on the metacarpus. Finally, close the Velcro fastener on the thumb and wrist/lower arm.

This brace consists of polyester and can be shaped by heating with hot water or a hair-dryer at approx. 60°C and therefore be corrected at all times. This should be done by specialist orthopaedic stores or the physician.

Removal

Open all the Velcro fasteners and remove the brace. Close the Velcro fasteners in order to avoid early wear to the Velcro surface.

Material composition

100% polyester (PES)

Cleaning information

- Hand-washing
 - Do not bleach
 - Do not dry in a tumble dryer
 - Do not iron
 - Do not clean chemically
- Close the Velcro fasteners in order to avoid damaging other items of clothing. Do not use fabric conditioner.

Guarantee

The legal regulations of the country in which you acquired the product apply to the purchased product. Please contact your specialist retailer if you suspect a warranty claim. Please clean the product before submitting a warranty claim. If the enclosed instructions for use have not been properly observed, the warranty may be impaired or cancelled. The warranty does not cover use of the product inappropriate for the indication, non-observance of application risks, instructions and unauthorised modifications to the product.

Useful life/Lifetime of the product

The lifetime of the medical device is determined by its natural wear and tear if treated appropriately and as recommended.

Duty of notification

If a serious worsening of the state of health occurs when using the medical device, you are obliged to notify the specialist dealer or us as the manufacturer and the Medicines & Healthcare products Regulatory Agency (MHRA).

You can find our contact information in these instructions for use. You can find the contact information for the national authority responsible for your country under the following link: www.bort.com/md-eu-contact.

Disposal

Upon the termination of use, the product must be disposed of in accordance with the corresponding local requirements.

Declaration of conformity

We confirm that this device conforms with the requirements of REGULATION (EU) 2017/745 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL. You can find the current declaration of conformity under the following link: www.bort.com/conformity

Stand: 04.2022

Medical device | Single patient – multiple use

FR BORT Attelle pour parésie

Nous vous remercions de la confiance que vous accordez à l'un des dispositifs médicaux de la société BORT GmbH. Veillez lire attentivement l'intégralité du présent mode d'emploi. En cas de question, consultez votre médecin ou le magasin spécialisé qui vous a fourni ce dispositif médical.

Utilisation prévue

Ce dispositif médical est une orthèse pour le poignet pour immobilisation dans au moins deux directions de mouvement.

Indications

Préopératoire, post-opératoire, post-traumatique, syndrome du canal carpien (CTS), parésies de la main, en cas de maladies inflammatoires et rhumatismales.

Contre-indications

Artériopathie oblitérante périphérique (AOP), troubles de la circulation lymphatique y compris tuméfaction des tissus mous d'origine inconnue de l'aide posée, troubles de sensation et de la circulation sanguine des régions corporelles traitées, maladies cutanées sur les zones traitées.

Risques inhérents à l'utilisation/Remarques importantes

Ce dispositif médical est un produit prescrit sur ordonnance. Consultez votre médecin prescripteur pour en connaître l'utilisation et la durée de port. Le choix de la taille ainsi qu'une présentation du produit seront réalisés par le personnel spécialisé qui vous fournira ce dispositif médical.

- retirer le dispositif médical avant les examens radiologiques
- ne pas serrer trop lors des phases de repos prolongées p. ex. pendant le sommeil

- en cas de sensation d'engourdissement, desserrer ou retirer éventuellement le dispositif médical
- consulter un médecin ou un magasin spécialisé en cas de gêne persistante
- utiliser le dispositif médical conformément aux indications
- utilisation simultanée d'autres produits exclusivement sur avis de votre médecin
- ne pas modifier le produit
- ne pas porter sur des plaies ouvertes
- ne pas utiliser en cas d'intolérance à l'un des matériaux utilisés
- ne pas réutiliser. Ce dispositif est conçu pour le soin d'un seul patient.
- pendant le port de l'orthèse : ne pas utiliser localement de crème ou de pompadou dans la zone d'utilisation du dispositif posé, risque d'endommagement du matériau
- éviter d'utiliser à des températures supérieures à 40°C (p. ex. eau chaude, sauna, températures élevées à l'intérieur d'un véhicule)

Instruction d'application

Posez l'orthèse sur la face intérieure de la main/avant-bras. Posez les doigts sur le repose-doigts et enflez le pouce dans l'ouverture prévue. Fermez d'abord la fermeture Velcro au niveau du métacarpe. Fermez enfin la fermeture Velcro au niveau du pouce et du poignet/avant-bras.

Cette orthèse est composée d'un matériau thermoplastique. Elle peut être remodelée et donc corrigée si elle est chauffée dans l'eau chaude ou avec un séchoir à une température d'environ 60°C. Cet ajustement doit être réalisé en magasin d'orthopédie ou par le médecin.

Retirer

Ouvrez toutes les fermetures Velcro et retirez l'orthèse. Fermez les fermetures Velcro pour éviter une usure précoce de la surface auto-agrippante.

Composition des matières

100% polyester (PES)

Conseils de lavage

☒ Lavage à la main ☒ Ne pas blanchir ☒ Ne pas sécher au sèche-linge ☒ Ne pas repasser ☒ Ne pas nettoyer à sec
Fermer les fermetures Velcro pour éviter d'endommager d'autres vêtements.
Ne pas utiliser d'assouplissant.

Garantie

Toutes les dispositions légales du pays dans lequel vous vous êtes procuré le produit sont applicables au produit acquis. Veuillez vous adresser à votre magasin spécialisé si vous suspectez un cas relevant de la garantie. Veuillez nettoyer le produit avant de l'envoyer en cas de recours à la garantie. Si les présentes indications du mode d'emploi n'ont pas été suffisamment respectées, le recours à la garantie peut être impacté ou exclu. Le recours à la garantie est exclu en cas d'utilisation non conforme aux indications, en cas de non-respect des risques inhérents à l'utilisation, en cas d'instructions et de modifications du produit effectuées de votre propre initiative.

Durée d'utilisation/Durée de vie du produit

La durée de vie du dispositif médical est conditionnée par l'usure naturelle et par une utilisation appropriée et conforme.

ES BORT Férula para paresia

Muchas gracias por confiar en un producto sanitario de BORT GmbH. Lea atentamente estas instrucciones de uso. Si le surge cualquier duda, consulte a su médico o al distribuidor especializado en el que ha adquirido este producto sanitario.

Uso previsto

Este producto sanitario es una ótesis de muñeca con apoyo para los dedos y el pulgar para la inmovilización.

Indicaciones

Estados preoperatorios, postoperatorios y postraumáticos, síndrome del túnel carpiano (STC), paresias de las manos, en enfermedades inflamatorias y reumáticas.

Contraindicaciones

Enfermedad oclusiva arterial periférica (EOAP), trastornos del drenaje linfático, incluidas inflamaciones de los tejidos blandos de origen desconocido y en zonas alejadas de la zona donde se ha colocado el vendaje, trastornos de sensibilidad y del riego sanguíneo en la zona tratada, enfermedades de la piel en la zona tratada.

Riesgos de aplicación/Indicaciones importantes

Este producto sanitario es un producto prescriptible. Hable con el médico que le ha recetado este producto acerca de su aplicación y duración. El personal especializado que le ha entregado el producto sanitario debe seleccionar el tamaño adecuado del producto y le explicará cómo debe usarlo.

- retire el producto sanitario antes de realizar un examen radiológico
- no apriete demasiado el producto durante períodos largos de reposo, p. ej. durante la noche
- en caso de entumecimiento, afloje el producto sanitario o retirelo de ser necesario
- en caso de molestias persistentes, consulte a su médico o distribuidor especializado
- emplee el producto sanitario de acuerdo con las indicaciones
- emplee simultáneamente con otros productos solo después de haberlo consultado con su médico
- no lleve a cabo ninguna modificación en el producto
- no lo lleve encima de heridas abiertas
- no lo emplee en caso de alergia a alguno de los materiales utilizados
- no lo reutilice. Este producto está destinado al cuidado de un solo paciente
- durante el período de uso de la ótesis, no aplique ninguna crema ni pomada en la zona donde se encuentra el vendaje, pues puede dañar el material
- evite temperaturas superiores a 40 °C (p. ej., agua caliente, sauna, calor dentro de un vehículo)

Instrucciones de colocación

Coloque la ótesis en la cara interior de la mano/del antebrazo. Coloque los dedos en el apoyo para los dedos y pase el pulgar por la guía para este dedo. Cierre primero el cierre de velcro del metacarpo. Por último, cierre el cierre de velcro del pulgar y de la muñeca/del antebrazo.

IT BORT Stecca per paresi

La ringraziamo per aver preferito un dispositivo medico di BORT GmbH. Leggere attentamente le presenti istruzioni per l'uso. In caso di domande, contattare il medico o il rivenditore specializzato da cui è stato ricevuto questo dispositivo medico.

Destinazione

Questo dispositivo medico è un'ortesi per l'articolazione del polso con supporto per dita e pollice per l'immobilizzazione.

Indicazioni

Ambito preoperatorio, postoperatorio, post-traumatico, sindrome del tunnel carpiano (STC), paralisi della mano, malattie infiammatorie e reumatiche.

Controindicazioni

Arteriopatia ostruttiva periferica (AOP), disturbi del flusso linfatico e gonfiore poco chiaro dei tessuti molli distanti dall'ausilio applicato, disturbi della sensibilità e della circolazione nelle regioni anatomiche interessate dal trattamento, patologie cutanee nella zona del corpo interessata.

Rischi correlati all'applicazione/Avvertenze importanti

Questo dispositivo medico è un prodotto prescrittibile. Chiedere informazioni sull'uso e la durata al medico prescrittore. La selezione della misura e delle istruzioni adatte è effettuata dallo specialista da cui ha ricevuto il dispositivo medico.

- rimuovere il dispositivo medico prima di sottoporsi ad esami radiologici
- non chiuderlo troppo stretto durante periodi di riposo prolungati, ad esempio durante il sonno
- in caso di intorpidimento, allentare o, se necessario, rimuovere il dispositivo medico
- se i sintomi persistono, consultare un medico o un rivenditore specializzato
- utilizzare il dispositivo medico secondo le indicazioni
- l'uso simultaneo di altri prodotti può avvenire solo dopo aver consultato il suo medico
- non apportare alcuna modifica al prodotto
- non indossare su ferite aperte
- non utilizzare in caso di incompatibilità con uno dei materiali utilizzati
- non è consentito il riutilizzo del prodotto – il presente ausilio è destinato al trattamento di un solo paziente
- durante il periodo d'uso dell'ortesi: evitare l'applicazione locale di creme o unguenti nella zona di applicazione dell'ausilio, perché può danneggiare il materiale
- evitate temperature superiori a 40 °C (ad es. acqua calda, sauna, calore nei veicoli)

Istruzioni per indossare l'articolo

Posizionare l'ortesi all'interno della mano/dell'avambraccio. Posizionare le dita sull'apposito supporto e inserire il pollice nella guida per il pollice. Chiudere prima la chiusura in velcro sul metacarpo. Infine, chiudere il velcro sul pollice e sul polso/avambraccio.

NL BORT-paresespalk

Hartelijk dank voor uw vertrouwen in een medisch hulpmiddel van BORT GmbH. Lees deze gebruiksaanwijzing aandachtig door. Als u vragen hebt, raadpleeg dan uw arts of de vakhandel waar u dit medische hulpmiddel gekocht heeft.

Beoogd gebruik

Dit medische hulpmiddel is een polsorthese voor immobilisatie met een vinger- en duimsteun.

Indicaties

Preoperatief, postoperatief, posttraumatisch, carpal tunnel syndroom, bij paresie van de hand, bij ontstekings- en reumatische aandoeningen.

Contra-indicaties

Perifeer oclusief arterieel vaatlijden (PAV), stoornissen van de lymfe-afvoer en bij onverklaard oedeem van weke delen distaal van het aangelegde hulpmiddel, overgevoeligheids- en doorbloedingsstoornissen van het te behandelen lichaamsdeel, huidaandoeningen van het te behandelen lichaamsdeel.

Gebruiksrisico's/belangrijke instructies

Dit medische hulpmiddel is een product dat op voorschrift wordt geleverd.

Obligation de signalement

Si une détérioration grave de l'état de santé d'un patient se produit lors de l'utilisation du dispositif médical, veuillez en informer votre distributeur spécialisé ou nous avertir en tant que fabricant et avertir l'ANSM (Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé). Nos coordonnées figurent dans le présent mode d'emploi. Vous trouverez les coordonnées de l'autorité nationale compétente de votre pays à l'adresse suivante : www.bort.com/md-eu-contact.

Élimination

Le produit doit être éliminé après son utilisation conformément aux dispositions locales.

Déclaration de conformité

Nous attestons que le présent produit est conforme aux exigences du RÈGLEMENT (UE) 2017/745 DU PARLEMENT EUROPÉEN ET DU CONSEIL. La déclaration de conformité actuelle figure dans le lien suivant : www.bort.com/conformity

État du : 04.2022

Dispositif médical | Un seul patient – à usage multiple

Esta ótesis está hecha de poliéster y puede modelarse calentándola con agua caliente o con un secador a aprox. 60 °C, por lo que puede corregirse en cualquier momento. Esta tarea debe correr a cargo del establecimiento especializado en ortopedia o del médico.

Retirar

Abra todos los cierres de velcro y retire la ótesis. Cierre los cierres de velcro para evitar un desgaste prematuro de la superficie de velcro.

Composición de los materiales

100 % poliéster (PES)

Indicaciones de lavado

☒ Lavado a mano ☒ No usar blanqueador ☒ No secar en la secadora
☒ No planchar ☒ No lavar en seco
Cierre los cierres de velcro para no dañar otras prendas al lavar el producto. No utilizar suavizante.

Garantía

Para el producto adquirido se aplican las disposiciones legales del país en el que se ha adquirido el producto. Si sospecha de un caso de garantía, contacte con su distribuidor especializado. Antes de presentar la reclamación de garantía, lave el producto. Si no se han seguido debidamente las indicaciones de las instrucciones de uso, la garantía puede verse afectada o perder su validez. Quedan excluidos de la garantía el uso no conforme a las indicaciones, así como la inobservancia de los riesgos de aplicación o de las indicaciones y las modificaciones no autorizadas en el producto.

Duración de utilización/Vida útil del producto

Si el producto sanitario se maneja y utiliza debidamente, su vida útil viene determinada por el desgaste natural.

Obligación de notificación

Si se produce un incidente que provoque un empeoramiento importante del estado de salud del paciente durante el uso del producto sanitario, notifique el hecho a su distribuidor, a nosotros, el fabricante, o a la AEMPS (Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios).

Encontrará nuestros datos de contacto en estas instrucciones de uso. Para conocer los datos de contacto de la autoridad nacional competente de su país, visite el siguiente enlace: www.bort.com/md-eu-contact.

Eliminación

Al final de la vida útil, el producto debe eliminarse de acuerdo con las normativas locales.

Declaración de conformidad

Confirmamos que este producto cumple los requisitos del Reglamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo. La declaración de conformidad actual puede consultarse en el siguiente enlace: www.bort.com/conformity

Versión: 04.2022

Producto sanitario | Un solo paciente – uso múltiple

Questa ortesi è realizzata in poliestere e può essere deformata riscaldandola con acqua calda o con un asciugacapelli a circa 60 °C e può quindi essere corretta in qualsiasi momento. Questa operazione deve essere eseguita dal negozio ortopedico specializzato o dal medico.

Rimozione

Aprire tutte le chiusure in velcro e rimuovere l'ortesi. Chiudere le chiusure in velcro per evitare l'usura prematura della superficie in velcro.

Composizione dei materiali

100% poliestere (PES)

Istruzioni per la pulizia

☒ Lavaggio a mano ☒ Non candeggiare ☒ Non asciugare in asciugatrice
☒ Non stirare ☒ Non lavare a secco

Chiudere le chiusure in velcro per evitare che vengano danneggiati altri capi.

No utilizzare alcun ammorbidente.

Garanzia

Per il prodotto acquistato si applicano le leggi del Paese in cui è stato comprato. Se si sospetta un difetto che giustifica una richiesta di intervento in garanzia, rivolgersi al proprio rivenditore specializzato. Si raccomanda di pulire il prodotto prima di presentare una richiesta di intervento in garanzia. Se le indicazioni delle istruzioni per l'uso non sono state adeguatamente rispettate, la garanzia potrebbe essere compromessa o annullata. La garanzia è esclusa in caso di utilizzo non conforme alle indicazioni, inosservanza dei rischi correlati all'applicazione e delle indicazioni, come pure in caso di modifiche non autorizzate al prodotto.

Vita utile/durata utile del prodotto

La durata utile del dispositivo medico è determinata dall'usura naturale se maneggiato correttamente e in conformità alle istruzioni per l'uso.

Obbligo di segnalazione

In caso di grave deterioramento dello stato di salute durante l'utilizzo del dispositivo medico, segnalarlo al rivenditore specializzato o a noi in quanto produttori, inoltre in Italia anche al Ministero della Salute.

I nostri dati di recapito si trovano in queste istruzioni per l'uso. I dati di recapito della autorità nazionale competente nel rispettivo Paese sono indicati nel seguente link: www.bort.com/md-eu-contact.

Smaltimento

Dopo l'uso, il prodotto deve essere smaltito in conformità alle normative locali.

Dichiarazione di conformità

Si dichiara che questo prodotto è conforme ai requisiti del REGOLAMENTO (UE) 2017/745 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO. La dichiarazione di conformità aggiornata si trova al seguente link: www.bort.com/conformity

Aggiornato al: 04.2022

Dispositivo medico | Singolo paziente – uso multiplo

Besprek het gebruik en de gebruiksaanwijzing met de arts die u dit product voorschrijft. De vakhandel bij wie u het hulpmiddel koopt, kiest de juiste maat van het hulpmiddel en geeft u de gebruiksaanwijzingen.

– Dit medische hulpmiddel moet voorafgaand aan radiologische onderzoeken worden afgedaan.

– Tijdens langere rustperiodes, bijvoorbeeld tijdens het slapen, mag het product niet te strak worden gesloten.

– Bij een doof gevoel moet dit medische hulpmiddel losser worden aangebracht of worden afgedaan.

– Raadpleeg uw arts of de vakhandel bij aanhoudende klachten.

– Dit medische hulpmiddel mag alleen conform de indicaties worden gebruikt.

– Gelijktijdig gebruik van andere producten uitsluitend na overleg met uw arts.

– Breng geen veranderingen aan het product aan.

– Niet dragen op open wonden.

– Niet gebruiken bij allergie of overgevoeligheid voor een van de gebruikte materialen.

– Niet geschikt voor hergebruik; dit hulpmiddel is uitsluitend bestemd voor het behandelen van één patiënt.

– Breng tijdens de draagduur van de orthese geen crème of zalf aan op de huid onder het aangelegde product omdat dit het materiaal kan aantasten.

– Vermijd temperaturen boven 40°C (heet water, sauna, hitte in voertuigen).

Aanwijzingen voor het aantrekken

Leg de orthese aan de binnenkant van de hand/onderarm aan. Leg de

vingers op de vingersteun en steek de duim in het duimgedeelte. Sluit eerst de klietenbandsluiting op het midden van de hand. Tot slot sluit u de klietenbandsluiting op de duim en de pols/onderarm.

Dit orthesen is gemaakt van polyester en kan door verwarming met warm water of een toon op ongeveer 60°C vervormd en om die reden op elk gewenst moment gecorrigeerd worden. Dit mag uitsluitend worden uitgevoerd door de orthopedische vakhandel of de arts.

Afnemen

Open alle klietenbandsluitingen en neem de orthese af. Sluit de klietenbandsluitingen om voortijdige slijtage van de klevende oppervlakken te voorkomen.

Materiaalsamenstelling

100% polyester (PES)

Reinigingsinstructies

☒ Handwas ☒ Geen bleekmiddel gebruiken ☒ Niet drogen in de wasdroger ☒ Niet strijken ☒ Niet chemisch reinigen
Klietenbandsluitingen sluiten om beschadiging van andere was te voorkomen. Geen wasverzachter gebruiken.

Garantie

Voor het gekochte hulpmiddel gelden de wettelijke bepalingen van het land waarin u het hulpmiddel hebt gekocht. Raadpleeg uw vakhandel als u aanspraak wilt maken op garantie. Reinig het hulpmiddel voordat u het terugbrengt voor een garantieclaim. Als de in deze gebruiksaanwijzing vermelde instructies niet of onvoldoende in acht worden genomen, kan de garantie worden beperkt of nietig worden verklaard. Bij gebruik voor een

CS BORT Dlaha pro parézu

Velice děkujeme za důvěru ve zdravotnický prostředek od společnosti BORT GmbH. Přečtěte si pečlivě tento návod k použití. Máte-li dotazy, obrátěte se na svého lékaře nebo specializovaného prodejce, od kterého jste tento zdravotnický prostředek obdrželi.

Účel použití

Tento zdravotnický prostředek je zálepniční ortéza s oporou pro prsty a palec určená k imobilizaci.

Indikace

Předoperační, pooperační, posttraumatické, syndrom karpálního tunelu (CTS), parézy rukou, při zánětlivých a revmatických onemocněních.

Kontraindikace

Periferní arteriální okluzivní onemocnění (PAD), poruchy odtoku lymfy a také nejasné otoky měkké tkáně distálně od přiložené pomůcky, senzorické a oběhové poruchy ošetřené oblasti těla, kožní onemocnění v ošetřené části těla.

Rizika aplikace / důležité pokyny △

Tento zdravotnický prostředek je výrobek na lékařský předpis. Aplikaci a dobu trvání si dohodněte se svým předepisujícím lékařem. Výběr vhodné velikosti a poučení prováděj odborný personál, od kterého jste zdravotnický prostředek obdrželi.

- Před radiologickým vyšetřením zdravotnický prostředek odložte.
- Po delších fázích odpočinku nezapojejte příliš pevně, např. při spánku.
- V případě znečištění zdravotnický prostředek uvolněte nebo připadně sejměte.
- Pokud potříte přetrávají, vyhledejte lékaře nebo specializovaného prodejce.
- Zdravotnický prostředek používejte podle indikací.
- Současné použití jiných výrobků je dovoleno pouze po konzultaci s vaším lékařem.
- Na výběr neprovádějte žádné změny.
- Nenoste na otevřených ranách.
- Nepoužívejte při nesnášenlivosti s některým použitým materiélem.
- Nepoužívejte opakováně – tato pomůcka je určena k ošetření jednoho pacienta.
- Během období nošení ortézy: žádná lokální aplikace krémů nebo mastí v oblasti nasazené pomůcky – může zničit materiál.
- Vyhýňte se teplotám nad 40 °C (např. horká voda, sauna, teplo ve vozidle).

Návod k navlékání

Ortézu přiřaďte na vnitřní stranu ruky/předloktí. Prsty položte na oporu pro prsty a palec vedle do vodítka palce. Nejprve zapněte uzávěr se suchým zipem na záprst. Nakonec zapněte uzávěr se suchým zipem na palci a zápešti/předloktí.

Tato ortéza je vyrobená z polyesteru a lze ji tvarovat zahřátím teplou vodou

hier niet vermelde indicatie, bij veronachtzaming van de gebruiksrisko's en -instructies, en bij eigenhandig uitgevoerde veranderingen, is de garantie nietig.

Gebruiks- en levensduur van het hulpmiddel

De levensduur van dit medische hulpmiddel wordt bepaald door de natuurlijke slijtage bij vakkundig gebruik conform de indicatie.

Meldplicht

Als het gebruik van dit medische hulpmiddel leidt tot een ernstige verslechting van de gezondheidstoestand, moet u dit melden aan uw vakhandel of aan ons als fabrikant, maar ook aan de IGJ (Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd).

U vindt onze contactgegevens in deze gebruiksaanwijzing. De contactgegevens van de verantwoordelijke nationale instantie in uw land vindt u via de volgende link: www.bort.com/md-eu-contact.

Weggooin

Wanneer de levensduur van het hulpmiddel is verstreken, moet dit hulpmiddel conform de plaatselijke voorschriften worden weggegooid.

Conformiteitsverklaring

Wij bevestigen dat dit hulpmiddel voldoet aan de eisen van VERORDENING (EU) 2017/745 VAN HET EUROPEES PARLEMENT EN DE RAAD. De actuele conformiteitsverklaring vindt u via de volgende link: www.bort.com/conformity

Versie: 04-2022

Medisch hulpmiddel | Eén patiënt – meervoudig gebruik

nebo fénem na cca 60 °C a tedy vždy korigovat. To by měl provádět specializovaný prodejce ortopedických potřeb nebo lékař.

Odložení

Rozepněte všechny uzávěry se suchým zipem a ortézu sejměte. Zapněte uzávěry se suchým zipem, abyste předešli poškození jiných kusů práda, zapněte uzávěry se suchým zipem. Nepoužívejte aviváz.

Složení materiálu

100 % polyester (PES)

Pokyny k čištění

☒ ruční praní ☒ nebělit ☒ nesušit v sušičce ☒ nezehlit

☒ nečistit chemicky

Abyste předešli poškození jiných kusů práda, zapněte uzávěry se suchým zipem. Nepoužívejte aviváz.

Záruka

Pro zakoupený výrobek platí zákonná ustanovení země, ve které jste výrobek zakoupili. V případě podezření na záruční případ se obrátěte na svého specializovaného prodejce. Před uplatněním záruky výrobek vyčistěte. Pokud přiložené pokyny k návodu k použití nebyly dostatečně dodrženy, může být záruka omezena nebo zaniká. Vyloučeno je záruční plnění při použití v rozporu s indikacemi, nedodržení aplikáčních rizik, pokynů a svévolném provedení změn na výrobku.

Doba použití / životnost výrobku

Životnost zdravotnického prostředku je určena přirozeným opotřebením při řádné a vhodné manipulaci.

Oznámovací povinnost

Dojde-li při používání zdravotnického prostředku k vážnému zhoršení zdravotního stavu pacienta, oznamte to svému odbornému prodejci nebo nám coby výrobci a Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv (SÚKL).

Naše kontaktní údaje naleznete v tomto návodu k použití. Kontaktní údaje příslušného národního úřadu ve vaší zemi naleznete pod následujícím odkazem: www.bort.com/md-eu-contact.

Likvidace

Po ukončení použití musí být výrobek zlikvidován v souladu s místními předpisy.

Prohlášení o shodě

Potvrzujeme, že tento výrobek splňuje požadavky NAŘÍZENÍ EVROPSKÉHO PARLAMENTU A RADY (EU) 2017/745. Aktuální prohlášení o shodě naleznete na následujícím odkazu: www.bort.com/conformity

Stav: 04.2022

Zdravotnický prostředek | Jeden pacient – vícenásobné použití

ET BORTi pareesilahas

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

Otstarve

See meditsiiniseade on sõrme- ja pöödalalusega fikseeriv randmeorthoos.

Näidustused

Operatsioonileelselt, operatsioonijärgselt, traumajärgselt, karpaalkanalii sundroomi, kāe halvtuse, pöletikuliste ja reumaatiliste haiguste korral.

Vastunäidustused

Perifeerne arterite oklusoionhaigus, lümfireingehäired, ka ebaselje pöhjusega pehmeid kudeid tersed paigaldatud abivahendist eemal asuvates kehaosaades, sensoordest ja verevarustushäired vastavas keha piirkonnas, nahahaigused vastaval kehaosal.

Kasutamisega seotud ohud/olulised juhised △

Käesolev meditsiiniseade on toode, mis on teatavatelt juhtidel väljastatav retsepti alusel. Konsulteerige oma arstiga kasutamise ja kestuse suhtes. Sobiiv suuruse valib ja toote kasutamist juhendab eripersonal, kellelt meditsiiniseadme saite.

- eemaldage meditsiiniseadme enne radioloogilisi uuringuid
- ärge sulgege pikemate puhkaegade, nt magamise ajaks liiga tugevalt
- tundetuse korral lõdvendage meditsiiniseadet või vörte see ära
- kaebuste püsimise korral vörte ühendust arsti või edasimüüjaga
- kasutage meditsiiniseadet nädilustuse korhasest
- muude toodete samaaegne kasutamine üksnes kokkuleppel teie arstiga
- ärge muutke toodet
- mitte kanda lahtiselat haavadel
- ärge kasutage mõne kasutatud materjalit talumatuse korral
- ei ole taaskasutatav – käesolev abivahend on möeldud ühe patsiendi jaoks
- ortosi kandmise ajal: ärge kasutage paigaldatud abivahendi piirkonnas lokalaalselt kreeme ega salve, see võib materjalit hävitada
- välgute temperatuure üle 40 °C (nt kuum vesi, sauna, kuumus sõidukis)

Paigaldusjuhis

Asetage vörte labakäe/küünarvarre sisekülljelle. Asetage sõrmed sõrmealusele ja viige pöial pöödajuhikesse. Kinnitage esmalt takjakinnis kämbal. Lõpus kinnitage takjakinnis pöödal ja randmel/küünarvarrel.

See vörtoos koosneb polüestrilist, tänu millele saab seda soojata vee või fööniga u 60 °C-ni soojendades igal ajal korriigeerida. Sedá peaks tegema ortopeediakauplus või arst.

PL BORT Szyna na niedowlad

Dziękujemy za ufanie firmie BORT GmbH i jej wyrobom medycznym. Prosimy uważnie przeczytać niniejszą instrukcję użytkowania. W przypadku jakichkolwiek pytań prosimy o kontakt z lekarzem lub dostawcą, od którego otrzymali Państwo niniejszy wyrob medyczny.

Przeznaczenie

Niniejszy wyrob medyczny jest ortezą z podpórką na palce i kciuk, służącą do unieruchomienia nadgarstka.

Wskazania

Przed operacjami, po operacjach, po przebytych urazach, w przypadku zespołu cieśni kanału nadgarstka (CTS), niedowladu dłoni, chorób zapalnych i reumatycznych.

Przeciwwskazania

Choroba tętnic obwodowych, zaburzenia odpływu limfy oraz obrzęki tkanek miękkich niejednego pochodzenia występujące od siebie od zastosowanej myślniki ortopedycznej, zaburzenia czuciowe i krajenia w zaopatrzonej okolicy ciała, choroby skóry w zaopatrzonej części ciała.

Ryzyko związane z użytkowaniem/Ważne wskazówki △

Niniejszy wyrob medyczny może zostać przepisany na receptę. Prosimy o konsultowanie czasu i sposobu użytkowania z lekarzem przepisującym. Wykwalifikowany personel, od którego otrzymają Państwo wyrob medyczny, pomoże w wybór odpowiedniego rozmiaru i poinstruuj, jak go użytkować.

- zdjąć wyrob medyczny przed badaniem radiologicznym

Emaaldamine

Avage kõik takjakinnised ja vörte ortoos ära. Takjapinna enneaegse kulumise vältimiseks sulgege takjakinnised.

Koostis

100% poliester (PES)

Puhastamisjuhised

☒ Käsipesu ☒ Mitte plegeitada ☒ Mitte kuivatada pesukuuvitis

☒ Mitte triikida ☒ Mitte keemiliselt puhastada

Sulgege takjakinnised, et vältida teiste pesusesmete kahjustamist. Ärge kasutage pesuloputusvhahendit.

Garantii

Ommandatud tootele kehtivad selle riigi seadusesätted, kus olete toote hankinud. Garantiinõude kahtlus korral pöörduge oma edasimüüjaga pool. Puhastage toodet enne garantiinõude esitamist. Kui kasutusjuhend jühiseid ei järgitud piisavalt, võib see mõjutada garantiiid või selle tühistada. Garantiögis on välisatud muul kui nädilustuse korhasel kasutamisel, kasutamisega seotud ohtude, juhiste eiramisel, samuti toote omavallistile muudatustele tegemisel.

Toote kasutusiga

Meditiiniseadme kasutusega määrab loomulik kulumine asja- ja nõuetekohasel kasutamisel.

Teatamiskohustus

Kui meditsiiniseadme kasutamisel halveneb tervislik seisund olulisel määral, teavitage sellest oma edasimüüjut või meid kui tootjat ning ka Eesti Terviseameti.

Meie kontaktandmed leiate käesolevast kasutusjuhendist. Pädeva riikliku asutuse kontaktandmed teie riigis saatte järgmiselt veebiaadressilt: www.bort.com/md-eu-contact.

Jäätmekäitus

Pärast kasutamise lõppu tuleb toode vastavalt kohalikele nõuetele suunata jäätmekätlusesse.

Vastavusdeklaratsiooni

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

Seisuga: 04.2022

Meditiiniseadme | Ühel patsiendil korduvalt kasutatav

- nie zapinać zbyt ciężno w przypadku dłuższych faz odpoczynku, np. podczas snu

- w przypadku wystąpienia drętwienia poluzować lub w razie potrzeby zdjąć wyrob medyczny

- jeżeli objawy utrzymują się przez dłuższy czas, należy skontaktować się z lekarzem lub dostawcą

- użytkować wyrob medyczny zgodnie ze wskazaniami

- jednocześnie stosowanie innych produktów dozwolone jest wyłącznie po konsultacji z lekarzem prowadzącym

- nie wprowadzać żadnych zmian w wyrobie medycznym

- nie użytkować na ranach otwartych

- nie użytkować w przypadku nietolerancji którygokolwiek z użytych materiałów

- nie użytkować ponownie w przypadku innego pacjenta – niniejszy wyrob medyczny przeznaczony jest do użytku przez jednego pacjenta

- w okresie noszenia ortezu: nie stosować miejscowo kremów ani maści w obszarze zastosowanego środka pomocy ortopedycznej – może to zniszczyć materiał

- uniakr przebywanie w temperaturze powyżej 40°C (np. gorąca woda, sauna, nagrzane pojazdy)

- nie użytkować w temperaturze powyżej 60°C umozliwia jej formowanie, dlatego można ją

Instrukcja zakładania

Umieścić ortez po wewnętrznej stronie dłoni/przedramienia. Ułożyć palce na podpórce i włożyć kciuk do prowadnicy kciuka. Zapiąć najpierw rzep na śródrczu. Na koniec zapiąć rzep na kciuku i na nadgarstkę/przedramieniu.

Orteza jest wykonana z poliestru; ogrzewanie ciepłą wodą lub suszarką do włosów w temperaturze ok. 60°C umożliwia jej formowanie, dlatego można ją

DE deutsch Gebrauchsanweisung
EN english Instructions for use
FR français Mode d'emploi
ES español Instrucciones de uso

IT italiano Istruzioni per l'uso
NL nederlands Gebruiksaanwijzing
CS český Návod k použití¹
ET eesti Kasutusjuhend

PL polski Instrukcja użytkowania
RO românesc Instrucțiuni de utilizare

 PDF: ga.bort.com



 **BORT GmbH**
Am Schweizerbach 1 | D-71384 Weinstadt | www.bort.com



w każdej chwili skorygować. Takie działanie powinno być wykonywane przez lekarza lub specjalistyczny sklep ortopedyczny.

Zdejmowanie

Odpiąć wszystkie rzepy i zdjąć orteż. Zapiąć rzepy, aby zapobiec przedwczesnemu zużyciu ich powierzchni.

Skład

poliester (PES) 100%

Wskazówki dotyczące czyszczenia

Prać ręcznie Nie wybierać Nie suszyć w suszarce
 Nie prasować Nie czyścić chemicznie
Zapiąć rzepy, aby nie uszkodzić ubrań pranych razem z wyrokiem medycznym.
Nie stosować płynu do zmiękczenia tkanin.

Gwarancja

W przypadku niniejszego produktu mają zastosowanie przepisy kraju, w którym został on zakupiony. W przypadku reklamacji prosimy o kontakt z dostawcą, u którego zakupili Państwo produkt. Prosimy o wyczyszczenie produktu przed złożeniem do reklamacji. Nieprzestrzeganie wskazówek zawartych w niniejszej instrukcji użytkowania może skutkować ograniczeniem lub utratą gwarancji. Nie udziela się gwarancji w przypadku użytkowania niezgodnego ze wskazaniami, nieprzestrzegania ryzyka związanego z zastosowaniem i instrukcji użytkowania lub wprowadzania zmian w produkcji.

RO BORT Atelă pentru pareză

Vă mulțumim pentru încrederea acordată unui dispozitiv medical produs de BORT GmbH. Vă rugăm să citiți cu atenție și în întregime aceste instrucțiuni de utilizare. În cazul în care aveți întrebări, adresați-vă medicului dumneavoastră sau comerciantului de la care ați achiziționat dispozitivul medical.

Destinația de utilizare

Acest dispozitiv medical este o orteză pentru încheietura mâinii cu suport pentru degetul mare și celelalte degete în vederea imobilizării.

Indicații

Preoperatoriu, postoperatoriu, posttraumatic, sindromul de tunel carpien (STC), pareză la nivelul mâinii, afecțiuni inflamatorii și reumatische.

Contraindicații

Boală arterială ocluzivă periferică (BAOP), afecțiuni de drenaj limfatic, umflarea țesuturilor moi din cauze neclare distal față de dispozitivul medical auxiliar aplicat, perturbări senzoriale și ale circulației sanguine la nivelul regiunii tratate a corpului, boli cutanate la nivelul regiunii tratate.

Riscuri asociate utilizării/indicării importante

Acest dispozitiv medical este un produs disponibil pe bază de prescripție. Discutați despre modul de utilizare și durata utilizării cu medicul dumneavoastră curant. Personalul specializat de la care ați primit dispozitivul medical va selecta dimensiunea adecvată a acestuia și vă va oferi instruire cu privire la modul de utilizare.

- îndepărtați dispozitivul medical înaintea examinărilor radiologice
- în cazul perioadelor mai lungi de repaus, de ex. în timpul somnului, asigurați-vă că dispozitivul medical nu este închis prea strâns
- în cazul unor senzații de amoroșală, slabîți dispozitivul medical sau îndepărtați-l, dacă este necesar
- contactați medicul sau comerciantul, dacă simptomele persistă
- utilizați dispozitivul medical conform indicatiilor
- utilizarea simultană a altor produse este permisă numai după consultarea cu medicul dumneavoastră
- nu modificați produsul
- nu aplicați produsul pe plăgi deschise
- nu utilizați produsul în cazul intoleranței la unul dintre materialele componente
- produs nereutilizabil – acest dispozitiv medical auxiliar este destinat tratamentului unui singur pacient
- în timpul purtării ortezel: nu aplicați creme sau unguento în regiunea unde este fixat dispozitivul medical auxiliar – în caz contrar, este posibilă deteriorarea materialului din care este confectionat produsul
- evitați temperaturile de peste 40 °C (de exemplu, apă fierbinte, sauna, temperaturi ridicate în interiorul vehiculelor)

Instrucțiuni privind aplicarea produsului

Așezați orteza la nivelul părții interioare a mâinii/antebrățului. Așezați degetele pe suportul pentru degete și introduceți degetul mare în orificiul pentru degetul mare. Închideți mai întâi sistemul cu scai de la nivelul metacarpului. La final, închideți sistemul cu scai de la nivelul degetului mare și al încheieturii mâinii/antebrățului.

Czas użytkowania/Trwałość produktu

Trwałość wyrobu medycznego zależy od naturalnego zużycia przy prawidłowym stosowaniu zgodnie z instrukcją użytkowania.

Obowiązek zgłoszania incydentów

Jeśli podczas użytkowania wyrobu medycznego dojdzie do poważnego pogorszenia stanu zdrowia, należy poinformować dystrybutora lub nas jako producenta oraz Departament Monitorowania Niepożądanych Działan Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Nasze dane kontaktowe znajdują się w niniejszej instrukcji użytkowania. Dane kontaktowe właściwego organu krajowego w danym kraju można znaleźć, klikając na poniższy link: www.bort.com/md-eu-contact.

Użytylacja

Po użyciu produkt należy zutylizować zgodnie z lokalnymi przepisami.

Deklaracja zgodności

Potwierdzamy, że ten produkt spełnia wymagania ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745. Aktualna deklaracja zgodności jest dostępna pod następującym linkiem: www.bort.com/conformity

Stan na: 04.2022

Wyrób medyczny | Wielokrotne użycie u jednego pacjenta

Forma acestei orteze fabricate din poliester poate fi modificată și corectată în orice moment prin încălzirea la aprox. 60 °C cu apă caldă sau cu ajutorul unui foehn. Această operație trebuie realizată numai de către furnizorul specializat de dispozitive ortopedice sau de către medic.

Îndepărtarea produsului

Desfaceți toate sistemele cu scai și îndepărtați orteza. Închideți sistemele cu scai pentru a evita uzura prematură a scaiului.

Compoziție

100% poliester (PES)

Indicații privind curățarea

Spălare manuală A nu se folosi înălbitor A nu se usca prin centrifugare A nu se călă A nu se curăță chimic
Închideți sistemele cu scai pentru a evita deteriorarea altor articole vestimentare. A nu se utilizează balsam de rufe.

Garanție

Se aplică prevederile legale din țara în care a fost achiziționat produsul. Pentru eventuale pretenții de garanție, vă rugăm să vă adresați comerciantului de la care ați achiziționat produsul. Vă rugăm să curățați produsul înaintea formulării unei pretenții de garanție. Nerespectarea instrucțiunilor de utilizare poate afecta condițiile de acordare a garanției sau poate duce la anularea acesteia. Garanția este excludată în cazul utilizării produsului în mod contrar indicatiilor, dacă nu sunt luate în considerare risurile asociate utilizării, în cazul nerespectării instrucțiunilor de utilizare, precum și în cazul modificărilor neautorizate la nivelul produsului.

Durata de utilizare/durata de viață a produsului

Durata de viață a produsului este determinată de uzura naturală în cazul utilizării acestuia în mod corespunzător și conform recomandărilor.

Obligația de notificare

Aveți obligația de a notifica distribuitorului specializat de la care a fost achiziționat produsul sau producătorului, precum și Agenției Naționale a Medicamentelor și a Dispozitelor Medicale orice eveniment care duce la agravarea semnificativă a stării dumneavoastră de sănătate în timpul utilizării acestui dispozitiv medical.

Datele noastre de contact sunt menționate în prezentele instrucțiuni de utilizare. Pentru datele de contact ale autorității naționale competență din țara dumneavoastră, vă rugăm să accesați următorul link: www.bort.com/md-eu-contact.

Eliminare ca deșeu

La finalul duratei de viață, produsul trebuie eliminat ca deșeu conform reglementărilor locale aplicabile.

Declarație de conformitate

Confirmăm faptul că acest produs corespunde cerințelor REGULAMENTULUI (UE) 2017/745 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN SI AL CONSILIULUI. Pentru varianța actuală a declarației de conformitate, accesați următorul link: www.bort.com/conformity

Versiunea: 04.2022

Dispozitiv medical | Un singur pacient – utilizare multiplă