

BORT PostOban spezialweit Thorax-Abdominal-Stütze



Gebrauchsanweisung

REF 104 180



BORT. Das Plus an Ihrer Seite.

D104180I2023-07I007 ML I Rev.01

DE BORT PostOban spezialweit Thorax-Abdominal-Stütze

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 Bandage zur zirkulär komprimierenden Thoraxumfassung mit Verschlüssen, um den Thoraxbereich (Brustkorb) zu stabilisieren.

Indikationen

Nach abdominalen operativen Eingriffen, Bindegewebschwäche im Abdominalbereich, Senkleib

Kontraindikationen

Unklare Weichteilschwellungen, 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
- Würde das Tragen bei Nacht angeordnet, Beeinträchtigungen des Blutkreislaufs vermeiden.
- 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 von nur einem Patienten bestimmt
- während der Tragedauer der Bandage: keine lokale Anwendung von Cremes oder Salben im Bereich des angelegten Hilfsmittels – kann Material zerstören

Anziehanleitung

Bei Erhalt Ihrer PostOban, ist das zweigeteilte Verschlusssystem geschlossen. Bitte öffnen Sie diesen, und schlagen Sie die Seite mit dem Mikrokleb einmal um, damit sich die Verschlüsse gegenseitig nicht verhaken können. Die PostOban um den Leib legen, die beiden unteren Verschlussplatten fassen und die Bandage gleichmäßig nach vorne ziehen. Linke Verschlusshälfte an den Leib pressen und die rechte Verschlusshälfte soweit ziehen, bis ein Aufkletten möglich ist. Dann den Vorgang mit den beiden oberen Verschlussplatten wiederholen. Um die PostOban richtig zu positionieren, achten Sie darauf, dass das BORT-Logo nach oben zeigt.

Bitte achten Sie darauf, dass sich der obere Mikroverschluss sich mit dem unteren Veloursverschluss verbindet, sodass sich die zwei Gurtsysteme bei Bewegung nicht verschieben können.

Ablegen

Zum Ablegen der BORT PostOban Thorax-Abdominal-Stütze, alle Verschlusshäften öffnen und ablegen.

Materialzusammensetzung

Polyamid (PA), Polyester (PES), Elasthan (EL)
Die genaue Materialzusammensetzung entnehmen Sie bitte dem eingnähten Textilettikett.

Reinigungshinweise

Schonwaschgang 30 °C Nicht bleichen Nicht im Wäschetrockner trocknen Nicht bügeln Nicht chemisch reinigen
Klettverschluss schließen, um die Beschädigung anderer Wäschestücke zu vermeiden.
Keinen Weichspüler verwenden. In Form ziehen und an der Luft trocknen.

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. Würden 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 anwendungsgemäßen Umgang bestimmt.

Meldefeicht

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 Kontaktdaten 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: 07.2023

Medizinprodukt | Einzelner Patient – mehrfach anwendbar

EN BORT PostOban Special Width Thorax-Abdominal-Support

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 support for circumferential enclosure of the thorax with fasteners in order to stabilise the thorax region (chest)

Indications

After abdominal surgery, weakness of the connective tissue in the abdominal area, pendulous abdomen

Contraindications

Unclear soft tissue swellings, 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
- if wearing at night is prescribed, avoid negative influence on the circulatory system
- 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 only
- whilst wearing the support, please neither use any creams nor ointments on or around it as they can destroy the material.

Fitting instructions

When you receive your PostOban, the two-piece fastening system is closed. Please open it and turn the side with the micro Velcro over so that the fasteners do not get caught in each other.

Place the BORT PostOban Special width Thorax abdominal support around the torso, grasp both latch plates and pull the support forwards evenly. Press the left latching half onto the torso and pull the right latching half so far that you can attach it with Velcro. Then, repeat this procedure with both upper latch plates.

To position the PostOban correctly, ensure that the BORT logo is facing upwards.

Please ensure that the upper micro-fastener is joined with the velour fastener beneath it so that the two strap systems cannot be dislodged when you move.

Removal

To remove the BORT PostOban Thorax abdominal support, open all latching halves and remove it.

Material composition

Polyamide (PA), polyester (PES), elastane (EL)
The sewn in textile label provides the precise material composition.

Cleaning information

Delicate wash 30 °C Do not bleach Do not dry in a tumble dryer Do not iron Do not clean chemically
Close the Velcro fastening to avoid damage to other laundry items.
Do not use fabric conditioner. Stretch back into shape and dry in the fresh air.

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

Status: 07.2023

Medical device | Single patient – multiple use

FR BORT PostOban taille spéciale soutien thoracique abdominal

Nous vous remercions de la confiance que vous accordez à l'un des dispositifs médicaux de la société BORT GmbH. Veuillez 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 un bandage destiné à entourer le thorax avec une compression circulaire. Il comprend des fermetures permettant de stabiliser la région du thorax (cage thoracique).

Indications

Après interventions chirurgicales à l'abdomen, faiblesse des tissus conjonctifs en région abdominale, ptôse abdominale

Contre-indications

Tuméfaction des tissus mous d'origine inconnue, 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

- en cas de prescription de port de nuit, éviter toute entrave à la circulation sanguine
- 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 du bandage : ne pas utiliser de crème ou de pommade dans la zone d'utilisation du produit, risque de dommage du matériau

Instruction d'application

Le système de fermeture en deux parties est fermé lorsque vous recevez votre PostOban. Ouvrez le système et rabattez une fois le côté comportant le micro-velcro pour que les fermetures ne puissent pas s'accrocher entre elles.

Poser le soutien pour le thorax/l'abdomen taille spéciale BORT PostOban autour du ventre, saisir les deux plaques de fermeture inférieures et tirer le bandage vers l'avant de façon équilibrée. Presser la moitié gauche de la fermeture contre le ventre et tirer la moitié droite de la fermeture jusqu'à ce qu'il soit possible d'attacher. Refaire l'opération avec les deux plaques de fermeture supérieures.

Pour positionner correctement PostOban, veillez à ce que le logo BORT soit dirigé vers le haut.

Veillez à ce que la micro-fermeture supérieure soit attachée à la fermeture en velours inférieure pour que les deux systèmes de sangle ne puissent pas bouger en cas de mouvement.

Retirer

Pour retirer le soutien pour le thorax/l’abdomen BORT PostOban, ouvrir toutes les moitiés de fermeture et enlever.

Composition des matières

Polyamide (PA), polyester (PES), élasthanne (EL)

Vous trouverez la composition exacte sur l’étiquette textile cousue au produit.

Conseils de lavage

🧼 Lavage délicat 30 °C 🚫 Ne pas blanchir 🚫 Ne pas sécher au sèche-linge 🚫 Ne pas repasser 🚫 Ne pas nettoyer à sec Fermer les velcros pour éviter d’endommager d’autres vêtements.

Ne pas utiliser d’assouplissant. Mettre en forme et faire sécher à l’air libre.

Garantie

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.

ES BORT PostOban Soporte para el tórax/abdomen talla grande

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 un vendaje para comprimir el perímetro torácico en sentido circular con cierres para estabilizar la zona del tórax.

Indicaciones

Después de intervenciones quirúrgicas abdominales, en casos de debilidad del tejido conjuntivo en la zona abdominal, abdomen péndulo.

Contraindicaciones

Inflamaciones de los tejidos blandos de origen desconocido, trastornos de sensibilidad y del riesgo sanguíneo en la zona tratada, enfermedades de la piel en la zona tratada.

Riesgos de aplicación/Indicaciones importantes ⚠

Este producto sanitario es un producto prescribible. 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
- si se ha prescrito su uso durante la noche, evite que la circulación sanguínea se vea afectada
- en caso de entumecimiento, afloje el producto sanitario o retírelo 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 del vendaje, no aplique ninguna crema ni pomada en la zona donde se encuentra el vendaje, pues puede dañar el material

Instrucciones de colocación

Al recibir su PostOban, el sistema de cierre de dos piezas está cerrado. Ábralo e doble el microcierre de velcro hacia el otro lado para que los cierres no puedan engancharse entre sí.

Coloque el soporte para el tórax/abdomen talla grande BORT PostOban alrededor del abdomen, agarre las dos placas de cierre inferiores y tire del corsé de forma uniforme hacia delante. Presione la mitad izquierda del cierre sobre el abdomen y tire de la mitad derecha hasta que sea posible fijar ambas mediante el velcro. A continuación, repita el proceso con las dos placas de cierre superiores.

Para comprobar que el PostOban esté bien colocado, asegúrese de que el logotipo de BORT apunta hacia arriba.

IT BORT PostOban Supporto toraco/addominale di larghezza speciale

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 una fasciatura per la compressione circolare della circonferenza toracica con chiusure per stabilizzare la regione toracica (gabbia toracica)

Indicazioni

Dopo chirurgia addominale, debolezza del tessuto connettivo nella regione addominale, addome pendulo

Controindicazioni

Gonfiori poco chiari dei tessuti molli, 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 prescrivibile. 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
- nel caso sia stato prescritto di indossarlo nelle ore notturne, fare in modo di evitare di limitare la circolazione sanguigna
- 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 del bendaggio: evitare l’applicazione locale di creme o unguenti nella zona di applicazione dell’ausilio, perché può danneggiare il materiale

Istruzioni per indossare l'articolo

Al ricevimento del supporto PostOban, il sistema di chiusura in due parti è chiuso. Aprirlo e rivoltare una volta il lato con il microvelcro in modo che le chiusure non possano agganciarsi l’una all’altra.

Posizionare il supporto toraco-addominale BORT PostOban di larghezza speciale intorno al busto, afferrare le due piastre di chiusura inferiori e tirare uniformemente la fasciatura in avanti. Premere la metà sinistra della chiusura contro il corpo e tirare la metà destra fino a quando è possibile agganciarla. Quindi ripetere la procedura con le due piastre di chiusura superiori. Per posizionare correttamente il supporto PostOban, assicurarsi che il logo BORT sia rivolto verso l’alto.

NL BORT PostOban-brace voor borstkas en buik, speciale wijtje

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 hebt.

Beoogd gebruik

Dit medische hulpmiddel is een bandage met sluitbanden voor compressie rondom de thorax (borstkas) om deze te stabiliseren

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.

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 : 07.2023

MD Dispositif médical | 👤 Un seul patient – à usage multiple

Asegúrese de que el microcierre superior queda unido con el cierre aterciopelado inferior, de manera que los dos sistemas de correas no puedan desplazarse durante el movimiento.

Retirar

Para retirar el soporte para el tórax/abdomen BORT PostOban, abra todas las mitades de los cierres y retírelo.

Composición de los materiales

Poliamida (PA), poliéster (PES), elastano (EL)

Puede consultar la composición exacta en la etiqueta textil cosida en la prenda.

Indicaciones de lavado

🧼 Programa delicado 30 °C 🚫 No usar blanqueador 🚫 No secar en la secadora 🚫 No planchar 🚫 No lavar en seco Cierre el cierre de velcro para no dañar las otras prendas al lavar el producto. No utilizar suavizante. Tiéndala de modo que recupere su forma original y déjala secar al aire libre.

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: 07.2023

MD Producto sanitario | 👤 Un solo paciente – uso múltiple

Assicurarsi che la micro chiusura superiore si applichi alla chiusura inferiore in velour, in modo che i due sistemi di cinture non possano spostarsi durante il movimento.

Rimozione

Per rimuovere il supporto toracico-addominale BORT PostOban, aprire tutte le metà di chiusura e toglierlo.

Composizione dei materiali

Poliammide (PA), poliesteri (PES), elastan (EL)

Per l’esatta composizione dei materiali consultare l’etichetta tessile cucita dentro il prodotto.

Istruzioni per la pulizia

🧼 Ciclo delicato 30 °C 🚫 Non candeggiare 🚫 Non asciugare in asciugatrice 🚫 Non stirare 🚫 Non lavare a secco Chiedere la chiusura in velcro per evitare che vengano danneggiati altri capi. Non utilizzare alcun ammorbidente. Mettere il capo in forma e farlo asciugare all’aria aperta.

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: 07.2023

MD Dispositivo medico | 👤 Singolo paziente – uso multiplo

Indicaties

Na abdominale operatieve ingrepen, zwakte van bindweefsel in de buikregio, hangend buikschort

Contra-indicaties

Onverklaard oedeem van weke delen, overgevoeligheids- en doorbloedingsstoornissen van het te behandelen lichaamsdeel, huidandoeningen van het te behandelen lichaamsdeel.

Gebruiksrisico's/belangrijke instructies ⚠

Dit medische hulpmiddel is een product dat op voorschrift wordt geleverd. Bespreek het gebruik en de gebruiksduur met de arts die u dit hulpmiddel

- voorschrijf. De vakhandel bij wie u het hulpmiddel koopt, kiest de juiste maat van het hulpmiddel en geeft u de gebruiksinstructies.
- Dit medische hulpmiddel moet voorafgaand aan radiologische onderzoeken worden afgedaan.
- Als voorgeschreven is dit product’s nachts te dragen, moet belemmering van de bloedsirculatie vermeden worden.
- Bij een doof gevoel moet dit medische hulpmiddel loss(er) 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 hulpmiddel 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 bandage geen crème of zalf aan op de huid onder het aangelegde hulpmiddel omdat dit het materiaal kan aantasten.

Aanwijzingen voor het aantrekken

De PostOban wordt geleverd met het tweedelige sluitsysteem gesloten. Open het sluitsysteem en sla de kant met de microklittenbandsluiting eenmaal om zodat de sluitingen niet tegen elkaar kunnen haken. Leg de BORT PostOban-brace voor borstkas en buik, speciale wijdte om de buik. Pak de twee onderste sluitpanelen vast en trek de bandage gelijkmatig naar voren. Druk het linkersluitpaneel tegen de borst en trek het rechtersluitpaneel zo ver naar voren dat het op het linkersluitpaneel vastgeplakt kan worden. Herhaal deze procedure nu met de twee bovenste sluitpanelen. Voor een juiste positie van de PostOban moet u erop letten dat het logo van BORT naar boven wijst. Zorg ervoor dat de bovenste microsluiting op de onderste velours sluiting is geplakt zodat de twee bandsystemen bij beweging niet kunnen verschuiven.

Afnemen

Voor het afnemen van de BORT PostOban-brace voor borstkas en buik opent u alle sluitpanelen en haalt u de brace van de borstkas af.

Materiaalsamenstelling

Polyamide (PA), polyester (PES), elastaan (EL)

Voor de precieze materiaalsamenstelling raadpleegt u het ingenaaide label.

Reinigingsinstructies

- ☑ Wasmachine op het programma voor fijne was 30 °C
- ✗ Geen bleekmiddel gebruiken
- ☑ Niet drogen in de wasdroger
- ✗ Niet strijken
- ✗ Niet chemisch reinigen
- Klittenbandsluiting sluiten om beschadiging van andere was te voorkomen.
- Geen wasverzachter gebruiken. In model trekken en aan de lucht drogen.

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 garantielaclaim. 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 hier niet vermelde indicatie, bij veronachtzaming van de gebruikrisico'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 verslechtering 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 van uw land vindt u via de volgende link: www.bort.com/md-eu-contact.

Weggooien

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: 07-2023

[MD] Medisch hulpmiddel | Eén patiënt – meervoudig gebruik

CS BORT PostOban Hrudní a břišní výztuha zvlášť široká

CS

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

Účel použití

Tento zdravotnický prostředek je bandáž pro kruhově komprimující obklopení hrudníku s uzávěry pro stabilizaci hrudní oblasti (hrudního koše)

Indikace

Po operačních zákrocích v oblasti břicha, slabost pojivové tkáně v oblasti břicha, převislé břicho

Kontraindikace

Nejasné otoky měkké tkáně, 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 provádí odborný personál, od kterého jste zdravotnický prostředek obdrželi.

- Před radiologickým vyšetřením zdravotnický prostředek odložte.
- Bylo-li předepsáno nošení v noci, zabraňte negativnímu ovlivnění krevního oběhu.
- V případě znečitlivění zdravotnický prostředek uvolněte nebo případně sejměte.
- Pokud potíže přetrvávají, vyhledejte lékaře nebo specializovaného prodejce.
- Zdravotnický prostředek používejte podle indikaci.
- Současné použití jiných výrobků je dovoleno pouze po konzultaci s vaším lékařem.
- Na výrobku neprovádějte žádné změny.
- Nenoste na otevřených ranách.
- Nepoužívejte při nesnášenlivosti s některým použitým materiálem.
- Nepoužívejte opakovaně – tato pomůcka je určena k ošetření pouze jednoho pacienta.
- Během období nošení bandáže: žádná lokální aplikace krémů nebo masť v oblasti nosané pomůcky – může zničit materiál

Návod k nasazení

Při příjmu výztuhy PostOban je dvoudílný uzavírací systém zapnutý. Rozepněte jej a jednou převratte stranu s mikro suchým zipem tak, aby se uzávěry proti sobě nemohly zachytit do sebe. Hrudní a břišní výztuhu BORT PostOban zvlášť širokou položte kolem těla, uchopte obě dolní uzavírací destičky a bandáž rovnoměrně tahejte dopředu. Levou polovinu uzávěru přitlačte k tělu a pravou polovinu tahejte natolik, až bude možné zapnutí suchého zipu. Poté postup opakujte s oběma horními uzavíracími destičkami.

ET BORTi erilaieusega rindkere-kõhu tugi PostOban

ET

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

Osttarve

See meditsiineseade on sulguritega bandaaž rindkere ümbritsevalt kokkusurumiseks, et stabiliseerida rindkere piirkonda (rinnakorvi)

Näidustused

Pärast kõhuoperatsioone, sidekoe nõrkus kõhu piirkonnas, lõtvunud kõhusein

Vastunäidustused

Ebaselge põhjusega pehmete kudede tursed, sensoorsed ja verevarustushäired vastavas keha piirkonnas, nahahaigused vastaval kehaosal.

Kasutamisega seotud ohud/olulised juhised ⚠

Käesolev meditsiineseade on toode, mis on teatavatel juhtudel väljastatav retsepti alusel. Konsulteerige oma arstiga kasutamise ja kestuse suhtes. Sobiva suuruse valib ja toote kasutamist juhendab eripersonal, kellelt meditsiineseadme saite.

- eemaldage meditsiineseade enne radioloogilisi uuringuid
- kui määratud on kandmine öösel, vältige vereringe mõjutamist
- tundetuse korral lõdvendage meditsiineseadet või võtke see ära
- kaebuste püsimise korral võtke ühendust arsti või edasimüüjaga
- kasutage meditsiineseadet 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 üksnes ühe patsiendi jaoks
- sideme kandmise ajal: ärge kasutage paigaldatud abivahendi piirkonnas lokaalselt kreeme ega salve, see võib materjali hävitada

Paigaldusjuhhis

Bandaaži PostOban kättesaamisel on kaheosaline sulgurüsteem suletud. Avage see ja murdke takjapoolega külg tagasi, et sulgurid ei saaks vastastikku kinni haakida.

Pange BORTi erilaieusega rindkere-kõhu tugi PostOban ümber keha, haarake mõlemast alumisest sulgurplaadist ja tõmmake bandaaž ühtlaselt ette. Vajutage vasakpoolse sulgurplaad vastu keha ja tõmmake parempoolne sulguripool nii kaugele, et saate kinnitada takjakinnise. Seejärel korrake toimingut mõlema ülemise sulgurplaadiga.

Bandaaži PostOban õigesti paigutamiseks jälgige, et BORTi logo oleks suunaga üles.

PL BORT PostOban Stabilizator piersiowo-brzuchowy o nie-standardowej szerokości

Dziękujemy za zaufanie 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 wyrób medyczny.

Pro správné umístění PostOban se ujistěte, že logo firmy BORT směřuje nahoru.

Dbejte na to, aby horní mikrozávěr byl spojen se spodním velurovým uzávěrem a oba systémy popruhů se nemohly při pohybu posouvat.

Odložení

Chcete-li hrudní a břišní výztuhu BORT PostOban odložit, rozepněte všechny poloviny uzávěrů a sejměte ji.

Složení materiálů

Polyamid (PA), polyester (PES), elastan (EL)

Přesné složení materiálu naleznete na stráně textilní etiketě.

Pokyny k čištění

- ☑ šetrné praní 30 °C
- ✗ nebělit
- ☑ nesusit v sušičce
- ✗ nežehlit
- ✗ nečistit chemicky
- Abyste předešli poškození jiných kusů prádla, zapněte uzávěr se suchým zipem.
- Nepoužívejte aviváž. Vytáhněte do tvaru a sušte na vzduchu.

Záruka

Pro zakoupený výrobek platí zákonná ustanovení země, v které jste výrobek zakoupili. V případě podezření na záruční případ se obraťte 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 aplikačních rizik, pokynů a svévolném provedení změn na výrobku.

Doba použití / životnost výrobku

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

Oznamovací 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 následující odkazu: www.bort.com/conformity

Stav: 07.2023

[MD] Zdravotnický prostředek | Jeden pacient – vícenásobné použití

Jälgige, et ülemine takjapool ühenduks veluurpoolega nii, et kaks riimasisüsteemi ei saaks liikumisel paigast nihkuda.

Eemaldamine

BORTi rindkere-kõhu toe PostOban eemaldamiseks avage kõik sulguripooled ja võtke bandaaž ära.

Koostis

Poliüamiid (PA), poliüester (PES), elastaan (EL)
Materjali täpset koostist saate vaadata sisseõmmeldud tekstiilietiketilt.

Puhastamisjuhised

- ☑ Õm pesutsükkel 30 °C
- ✗ Mitte pleegitada
- ☑ Mitte kuivatada pesukiuvatis
- ✗ Mitte triikida
- ✗ Mitte keemiliselt puhastada
- Sulgege takjakinnis, et vältida teiste pesuesemetete kahjustamist.
- Ärge kasutage pesuloputusvahendit. Venitage vormi ja laske õhu käes kuivada.

Garanti

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

Toote kasutusiga

Meditsiineseadme kasutusea määrab loomulik kulumine asja- ja nõuetekohasel kasutamisel.

Teatamiskohustus

Kui meditsiineseadme 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.

Vastavusdeklaratsiooni

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

Seisuga: 07.2023

[MD] Meditsiineseade | Ühel patsiendil korduvalt kasutatav

Przeznaczenie

Niniejszy wyrób medyczny to opaska z zapięciaciami do okręznego, obejmującego ucisku klatki piersiowej, służąca do stabilizacji tego obszaru.

Wskazania

Po operacji w obrębie jamy brzusznej, osłabienie tkanki łącznej w okolicy brzucha, obwisły brzuch

Przeciwwskazania

Obrażki tkanek miękkich niejasnego pochodzenia, zaburzenia czuciowe

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 Čeština Návod k použití
ET Eesti Kasutusjuhend

PL Polski Instrukcja użytkowania
RO Română Instrucțiuni de utilizare



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



i krążenia w zaopatrywanej okolicy ciała, choroby skóry w zaopatrywanej części ciała.

- Ryzyko związane z użytkowaniem/Ważne wskazówki**
- Niniejszy wyrób medyczny może zostać przepisany na receptę. Prosimy o konsultowanie czasu i sposobu użytkowania z lekarzem przepisującym. Wykwalifikowany personel, od którego otrzymają Państwo wyrób medyczny, pomoże w wyborze odpowiedniego rozmiaru i poinstruuje, jak go użytkować.
- zdjąć wyrób medyczny przed badaniem radiologicznym
 - jeżeli zalecono zakładanie na noc, unikać niekorzystnego wpływu na układ krążenia
 - w przypadku wystąpienia drętwienia poluzować lub w razie potrzeby zdjąć wyrób medyczny
 - jeżeli objawy utrzymują się przez dłuższy czas, należy skontaktować się z lekarzem lub dostawcą
 - użytkować wyrób medyczny zgodnie ze wskazaniami
 - jednoczesne 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 któregokolwiek z użytych materiałów
 - nie użytkować ponownie w przypadku innego pacjenta – niniejszy wyrób medyczny przeznaczony jest do użytku tylko przez jednego pacjenta
 - w okresie noszenia opaski: nie stosować kremów ani maści w obszarze zastosowanego środka pomocy ortopedycznej – może zniszczyć materiał

Instrukcja zakładania

W stanie wysykowym opaski PostOban dwuczęściowy system zapięcia jest zamknięty. System należy otworzyć i podwinąć stronę z mikrozpepem, aby zapięcia nie haczyły się wzajemnie.

BORT PostOban stabilizator piersiowo-brzuchowy o niestandardowej szerokości założony wokół ciała, chwycić obie dolne płytki zamykające i równomiernie pociągnąć opaskę do przodu. Docisnąć lewą połowę zapięcia do ciała i pociągnąć prawą połowę zapięcia, aż będzie można ją przyczepić na rzep. Powtórzyc proces za pomocą obu górnych pyletek zamykających. Przy prawidłowym zamocowaniu opaski PostOban logo BORT powinno wskazywać w górę.

Uważać, by górne mikrozapięcie połączyło się z dolnym zapięciem welurowym, aby obydwa systemy pasa nie przesuwaly się podczas ruchu.

Zdejmowanie

Przed zdjęciem stabilizatora piersiowo-brzuchowego BORT PostOban odpiąć wszystkie połowy zapięcia, a następnie zdjąć opaskę.

Skład

poliamid (PA), poliester (PES), elastan (EL)

Dokładną informację na temat składu materiału można znaleźć na wszytej metce.

Wskazówki dotyczące czyszczenia

Prac w trybie delikatnym 30 °C Nie wybielać Nie suszyć w suszarce Nie prasować Nie czyścić chemicznie
Zapiąć rzep, aby nie uszkodzić ubrań pranych razem z wyrobem medycznym. Nie stosować płynu do zmiękczenia tkanin. Uformować i suszyć na powietrzu.

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 produkcie.

Czas użytkowania/Trwałość produktu

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

Obowiązek zgłaszania incydentów

Jeśli podczas użytkowania wyrobu medycznego dojdzie do poważnego pogorszenia stanu zdrowia, należy poinformować dystrybutora lub nas jako producenta oraz Departament Monitorowania Niepożądanych Działań 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.

Utylizacja

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: 07.2023

Wyrób medyczny | Wielokrotne użycie u jednego pacjenta

RO BORT PostOban Corset toraco-abdominal pentru dimensiuni speciale

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 un bandaj circular pentru stabilizarea prin comprimare a zonei toracice (cutiei toracice), prevăzut cu sisteme de închidere

Indicații

După intervenții chirurgicale abdominale, fragilitatea țesutului conjunctiv în zona abdominală, ptoză abdominală

Contraindicații

Umflarea țesuturilor moi din cauze neclare, perturbări senzoriale și ale circulației sanguine la nivelul regiunii tratate a corpului, boli cutanate la nivelul regiunii tratate.

Riscuri asociate utilizării/indicații importante

- Acest dispozitiv medical este un produs disponibil pe bază de prescripție. Discuțați 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 în care este prescrisă purtarea dispozitivului pe parcursul nopții, evitați afectarea sistemului circulator
 - în cazul unor senzații de amorțeală, slăbiți dispozitivul medical sau îndepărtați-l, dacă este necesar
 - contactați medicul sau comerciantul, dacă simptomele persistă
 - utilizați dispozitivul medical conform indicațiilor
 - 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 bandajului: nu aplicați creme sau unguente în regiunea unde este fixat dispozitivul medical auxiliar – în caz contrar, este posibilă deteriorarea materialului din care este confecționat produsul

Instrucțiuni privind aplicarea produsului

La livrare, sistemul de închidere din două segmente al dispozitivului PostOban este închis. Deschideți sistemul și întoarceți partea prevăzută cu scal de mici dimensiuni, astfel încât benzile de închidere să nu se agațe una de cealaltă. Aplicați corsetul toraco-abdominal BORT PostOban pentru dimensiuni speciale în jurul trunchiului, prindeți cele două plăci de închidere inferioare și trageți bandajul în față, exercitând o tracțiune uniformă. Apăsați segmentul de închidere din stânga pe trunchi și trageți segmentul de închidere din dreapta pentru a-l fixa. Apoi repetați procesul cu cele două plăci de închidere superioare.

Pentru a poziționa corect corsetul PostOban, asigurați-vă că logo-ul BORT este orientat în partea de sus.

Banda superioară cu scai de mici dimensiuni trebuie să fie fixată la nivelul

suprafeței de velur inferioare astfel încât cele două sisteme să nu se poată deplasa în timpul mișcărilor.

Îndepărtarea produsului

Pentru îndepărtarea corsetului toraco-abdominal BORT PostOban, desfaceți toate segmentele de închidere și scoateți corsetul.

Compoziție

Poliamidă (PA), poliester (PES), elastan (EL)
Pentru informații privind compoziția exactă, vă rugăm să consultați eticheta textilă aplicată la nivelul produsului.

Indicații privind curățarea

Program de spălare pentru articole delicate 30 °C A nu se folosi înălbitor A nu se usca prin centrifugare A nu se călca A nu se curăța chimic
Închideți sistemul cu scai pentru a evita deteriorarea altor articole vestimentare.
A nu se utiliza balsam de rufe. Reduceți produsul la forma inițială și lăsați să se usuce la aer.

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 exclusă în cazul utilizării produsului în mod contrar indicațiilor, dacă nu sunt luate în considerare riscurile 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 Medicamentului și a Dispozitivelor 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 competentă 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.

Declarații de conformitate

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

Versiunea: 07.2023

Dispozitiv medical | Un singur pacient – utilizare multiplă