

BORT HerniaFix Pas przepuklinowy z krótką sprężyną i podkładką anatomiczną

BORT HerniaFix Pas przepuklinowy z krótką sprężyną i podkładką anatomiczną rozmiar



Instrukcja użytkowania

REF 109 700

REF 109 700 M

BORT. Plus dla Ciebie.

D109700|2024-05|007 PL | Rev.01



Điękujemy 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.

Przeznaczenie

Niniejszy wyrób medyczny to pas przepuklinowy, przeznaczony do odprowadzenia przepukliny ściany jamy brzusznej (w okolicy pachwinowej).

Wskazania

Odprowadzalna przepuklina pachwinowa.

Przeciwwskazania

Obrzęki tkanek miękkich niejasnego pochodzenia, zaburzenia czuciowe i krążenia w zaopatrywanej okolicy ciała, choroby skóry w zaopatrywanej części ciała, nieodprowadzalna przepuklina pachwinowa, przepuklina uwięźnięta, uczulenie na lateks.

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 używać.

- Możliwość przymierzenia i określenia rozmiaru produktu przy zamkniętym opakowaniu. Zwrot towaru tylko pod warunkiem nienaruszonego opakowania higienicznego
- zdjąć wyrób medyczny przed badaniem radiologicznym
- jeżeli wymagane jest również 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
- używać 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 używać na ranach otwartych
- nie używać w przypadku nietolerancji któregośkolwiek z użytych materiałów
- nie używać 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

Pasy przepuklinowe są w przypadku odprowadzalnej przepukliny pachwinowej (tzn. przepuklinę można wtłoczyć z powrotem) koncepcją terapeutyczną, która sprawdza się już od dziesięcioleci. Podkładka naciska na wrota przepukliny i w ten sposób zapobiega jej wypadaniu i uwięzieniu.

W celu założenia środka pomocy ortopedycznej należy położyć pacjenta na odpowiedniej leżance w tzw. trójkącie, przy czym pacjent leży płasko na plecach z uniesionymi nogami. Golenie spoczywają pod kątem prostym do ud na podkładce, która powinna mieć wysokość odpowiadającą długości ud. Przepuklina pachwinowa nie powinna być już wyczuwalna, czyli nie powinna wydstawać się z jamy brzusznej.

Umieścić teraz podkładkę na wrotach przepukliny. Następnie założyć opaskę (pas biodrowy) wokół ciała na poziomie grzebienia kości biodrowej (między talią a biodrem) i zapiąć ją. Na koniec poprowadzić pasek udowy między nogami wokół uda i przymocować go do skórzanego kłapki w okolicy bioder.

Sprężynę ze stali sprężynowej, która jest wbudowana w pas biodrowy, można w razie potrzeby dopasować do pacjenta.

Zdejmowanie

Otworzyć zapięcia w odwrotnej kolejności, a następnie zdjąć ortezę (pas przepuklinowy).






Skład

Poliamid (PA), poliester (PES), bawełna (CO), elastan (EL), poliuretan (PUR), wiskoza (CV)
Dokładną informację na temat składu materiału można znaleźć na wszytej metce.



Produkt zawiera lateks i może powodować reakcje alergiczne.

Wskazówki dotyczące czyszczenia

 Prac ręcznie 30 °C  Nie wybielać  Nie suszyć w suszarce  Nie prasować
 Nie czyścić chemicznie
Nie stosować płynu do zmiękczenia tkanin. Suszyć na powietrzu.

Gwarancja

W przypadku niniejszego produktu mają zastosowanie przepisy kraju, w którym został 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: 05.2024

 Wyrób medyczny |  Wielokrotne użycie u jednego pacjenta

