

BORT StabiloPro

Opaska na staw kolanowy



Instrukcja użytkowania

REF 182 150

BORT. Plus dla Ciebie.

D182150|2022-02|005 PL | Rev.01

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.

Przeznaczenie

Niniejszy wyrób medyczny jest ortezą wspomagającą fizjologiczny ruch stawu kolanowego, wyposażoną w określone taśmy rzepowe i boczne prowadnice szynowe z przegubami regulowanymi w zakresie ruchu.

Wskazania

Niestabilność więzadła pobocznego stawu kolanowego lekkiego lub średniego stopnia, urazy łątki, choroba zwyrodnieniowa stawu kolanowego.

Przeciwwskazania

Ryzyko zakrzepicy, zaawansowane żyłaki, choroba tętnic obwodowych, zaburzenia odpływu limfy oraz obrzęki tkanek miękkich niejasnego pochodzenia występujące odsiebnie od zastosowanej pomocy ortopedycznej, zaburzenia czuciowe i krążenia w zaopatrywanej okolicy ciała, choroby skóry w zaopatrywanej części ciała, 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 poleca, jak go użytkować.

- zdjąć wyrób medyczny przed badaniem radiologicznym
- zdjąć w przypadku dłuższych faz odpoczynku, np. podczas snu
- 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 któregośkolwiek z użytych materiałów
- nie użytkować ponownie w przypadku innego pacjenta – niniejszy wyrób medyczny przeznaczony jest do użytku przez jednego pacjenta
- w okresie noszenia opaski: nie stosować kremów ani maści w obszarze zastosowanego środka pomocy ortopedycznej – może zniszczyć materiał

Instrukcja zakładania

Przed założeniem opaski, boczne szyny przegubowe muszą zostać odpowiednio wygięte przez specjalistę, tak aby je dopasować do anatomicznego kształtu nogi pacjenta. Przed formowaniem szyny wyjąć ją z osłony tekstylnej i zgiąć tak, aby ją dopasować do bocznej części nogi pacjenta (w razie potrzeby użyć rozwieraka). Następnie należy ustawić ograniczenia wyprostu i zgięcia w stawie na środkowym i bocznym przegubie segmentowym zębatym. Wyprost jest ustawiony fabrycznie na 0°, a zgięcie nie jest ograniczone. Inny ogranicznik wyprostu można zamontować poprzez poluzowanie śruby montażowej, a następnie usunięcie fabrycznie zamontowanego klina ograniczającego, włożenie wymaganego klina ograniczającego i zamocowanie go z użyciem śruby montażowej. Takie same działania wykonać w przypadku klinów ruchu zgięcia.


Przed założeniem otworzyć w pierwszej kolejności taśmy rzepowe i opaskę. Umieścić opaskę tak, aby otwór na rzepkę bezpośrednio znajdował się wokół niej. Na koniec należy dociągnąć oba zapięcia na rzep, tak aby opaska spełniała swoją funkcję uciskową i podtrzymującą, ale nie wcinająca się w ciało.

Zdejmowanie

Abym zdjąć pomoc ortopedyczną, należy otworzyć taśmy rzepowe, chwycić dolną krawędź po bokach za szyny i przeciągnąć w dół przez stopę. Zapiąć wszystkie rzepy, aby nie uszkodzić np. innych ubrań.






Skład

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

 Produkt zawiera lateks i może powodować reakcje alergiczne.

Wskazówki dotyczące czyszczenia

Przed praniem wyjąć szyny przegubowe i zapiąć rzep, aby nie uszkodzić ubrań pranych razem z wyrobem medycznym.

-  Prać w trybie delikatnym  Nie czyścić chemicznie  Nie wybielać  Nie suszyć w suszarce
-  Nie prasować

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 wskazań 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 produktu 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: 02.2022

Wyrób medyczny |  Wielokrotne użycie u jednego pacjenta

