

BORT StabiloPro

Opaska na staw kolanowy, otwarta

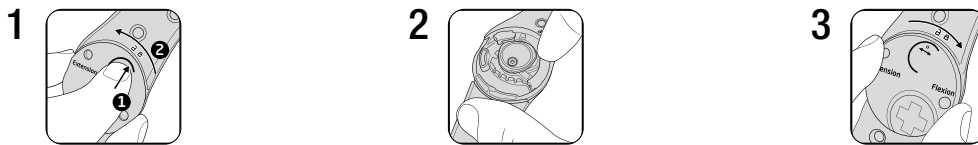


Instrukcja użytkowania

REF 182 300

BORT. Plus dla Ciebie.

D182300|2022-10|007 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 wg zasady stabilizacji 4-punktowej, wyposażoną w okrężne taśmy rzepowe i boczne prowadnice szynowe z przegubami regulowanymi w zakresie ruchu.

Wskazania

Niestabilność więzadeł stawu kolanowego średniego stopnia, urazy łąkotki, zaopatrzenie uzupełniające po artroskopii kolana, przewlekłe, pooperacyjne i pourazowe stany podrażnienia.

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 poinstruuje, jak go użytkować.

- zdjąć wyrób medyczny przed badaniem radiologicznym
- zdjąć w przypadku dłuższych faz odpoczynku, np. podczas snu
- w przypadku wystąpienia drżenia 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

Ortezę można nosić bezpośrednio na gołym ciele lub na odzieży.

Zwrócić uwagę na marszczenie się odzieży w okolicy ortozy, którego należy unikać, ponieważ może ono prowadzić do powstania odgnień.

Ważna wskazówka:

Ortezę może dopasować jedynie personel wykwalifikowany.

Przed założeniem ortozy, boczne szyny przegubowe muszą zostać odpowiednio wygięte przez specjalistę, tak aby je dopasować do anatomicznego kształtu nogi pacjenta. Przed formowaniem wyjąć szyny z kieszeni i zgiąć tak, aby je dopasować do bocznej kształtu nogi pacjenta (w razie potrzeby użyć rozwieraka). Na koniec włożyć przegub w powrotem do kieszeni.

Porada: Szyny przegubowe można najlepiej wyjąć i włożyć przy pełnym zgięciu przegubu. Przed założeniem ortozy na nogę otworzyć rzepy i opaskę i umieścić wokół nogi w taki sposób, aby otwór na rzepkę znajdował się wokół rzepki.

Na koniec należy napiąć zapięcia na rzep, tak aby opaska spełniała swoją funkcję uciskową i podtrzymującą, ale nie wciniała się w ciało.

Ustawienie ograniczenia wyprostu/zgięcia:

Może wystąpić konieczność ograniczenia zakresu ruchu ortozy. Wyprost jest ustawiony fabrycznie na 0°, a zgięcie nie jest ograniczone.

1 Zdjąć zewnętrzną osłonę przegubu. W tym celu nacisnąć zakładkę osłony przegubu w kształcie półksiężyca w dół, jednocześnie obracając osłonę w kierunku przeciwnym do ruchu wskazówek zegara.

2 Przeguby są oznaczone literami „A” i „B”. Wyjąć załączony ogranicznik z przegubu i wybrać wymagany ogranicznik z załączonych zestawów ograniczników. Są one również oznaczone literami „A” i „B”, a stopnie kątów są zapisane na klinach ograniczników. Klipy do wyprostu są oznaczone literą „E”, a klipy do zgięcia literą „F”. Włożyć ogranicznik do przegubu.

3 Na koniec nałożyć z powrotem osłonę przegubu. W tym celu założyć osłonę na przegub, tak aby oznaczenie na osłonie pokrywało się z symbolem otwartego zamka. W celu zablokowania obrócić osłonę zgodnie z ruchem wskazówek zegara, lekko naciskając.

Dostępne są następujące ograniczenia:

- Możliwe stopnie wyprostu: 0°, 10°, 15°, 20°
- Możliwe stopnie zgięcia: 0°, 20°, 30°, 45°, 60°, 75°, 90°

Zdejmowanie

Przed zdjęciem pomocy ortopedycznej otworzyć okrężne taśmy rzepowe, a następnie rzepy opaski. Następnie zdjąć opaskę z nogi. Zapiąć wszystkie rzepy, aby nie uszkodzić np. innych ubrań.

Skład

poliuretan (PUR), poliamid (PA), 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 rzepy, aby nie uszkodzić ubrań pranych razem z wyrobem medycznym.

- Prac w trybie delikatnym 30 °C
- Nie wybielać
- Nie suszyć w suszarce
- Nie prasować

☒ Nie czyścić chemicznie
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: 10.2022

Wyrób medyczny | Wielokrotne użycie u jednego pacjenta

