

BORT StabiloPro

Bandaj elastic pentru genunchi, model deschis

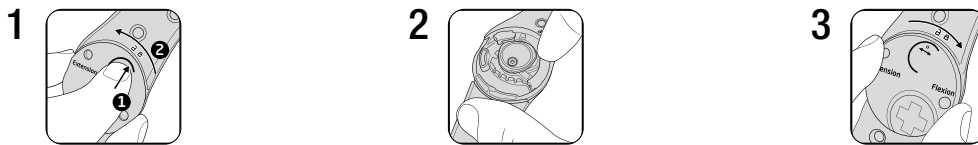


Instrucțiuni de utilizare

REF 182 300

BORT. Un plus pentru dumneavoastră.

D182300|2022-10|007 RO | Rev.01



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 susținerea ghidajului fiziologic al articulației genunchiului conform principiului de stabilizare în 4 puncte cu benzi circulare cu scai și atele de ghidaj laterale cu articulații reglabile în amplitudinea de mișcare.

Indicații

Instabilitate medie a ligamentelor articulației genunchiului, leziuni de menisc, îngrijire ulterioară în cazul intervențiilor artroscopice la nivelul genunchiului, stări de iritație cronice, postoperatorii și posttraumatice.

Contraindicații

Risc de tromboză, varicoză acută, 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, alergii la latex.

Riscuri asociate utilizării/indicații 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
- îndepărtați dispozitivul medical în cazul perioadelor mai lungi de repaus, de ex. în timpul somnului
- 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
- produsul 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

Orteza poate fi purtată direct la nivelul pielii sau peste haine.

Evitați formarea de cute la nivelul hainelor în zona ortezei; acest lucru poate duce la formarea unor puncte de presiune.

Indicație importantă:

Ajustarea ortezei trebuie realizată doar de către personal specializat.

Înainte de aplicarea ortezei, atelele articulate laterale trebuie să fie adaptate la forma piciorului de către un specialist.

Pentru modelarea atelelor, acestea trebuie scoase din suporturi și ajustate la conturul lateral al piciorului pacientului prin îndoire (dacă este cazul, cu un dispozitiv de îndoire).

Apoi repositionați atelele articulate în suporturi.

Sugestie: Scoateți atelele articulate și reintroduceți-le în suporturi prin îndoirea completă a articulației.

Pentru aplicarea ortezei la nivelul piciorului, desfaceți mai întâi benzile cu scai și bandajul și așezați orteza în jurul piciorului astfel încât decupajul pentru patelă să acopere rotula.

În cele din urmă, strângeți sistemele cu scai astfel încât bandajul să ofere susținere și comprimare fără a provoca disconfort.

Reglarea limitei de extensie/flexiune:

În anumite cazuri, poate fi necesară limitarea amplitudinii de mișcare a ortezei. Extensia este setată la 0° din fabrică, flexiunea nu este limitată.

1 Îndepărtați capacul exterior al articulației. În acest scop, apăsați în jos elementul de prindere în formă de semilună al capacului articulației și rotiți simultan capacul în sens contrar acelor de ceasornic.

2 Articulațiile sunt marcate cu „A” și „B”. Îndepărtați opritorul existent de la nivelul articulației și scoateți opritorul necesar din seturile de opritoare incluse în pachetul de livrare. Acestea sunt, de asemenea, marcate cu literele „A” și „B”; unghiurile de înclinare sunt marcate pe penele opritoarelor. Penele de extensie sunt marcate cu „E”, iar penele de flexiune sunt marcate cu „F”. Introduceți opritorul în articulație.

3 La final, montați la loc capacul articulației. În acest scop, așezați capacul pe articulație astfel încât marcajul de pe capac să coincidă cu simbolul lacătului deschis. Pentru blocare, rotiți capacul în sensul acelor de ceasornic apăsându-l ușor, până când este emis un sunet asemănător unui clic.

Sunt disponibile următoarele posibilități de limitare:

- Extensie reglabilă: 0°, 10°, 15°, 20°
- Flexiune reglabilă: 0°, 20°, 30°, 45°, 60°, 75°, 90°

Îndepărtarea produsului

Pentru îndepărtarea dispozitivului auxiliar, desfaceți benzile cu scai circulare și deschideți sistemele cu scai ale bandajului. Apoi îndepărtați bandajul de la nivelul piciorului. Închideți toate sistemele cu scai pentru a evita deteriorările, de ex. la nivelul altor articole de îmbrăcăminte.

Compoziție

Poliuretan (PUR), poliamidă (PA), bumbac (CO), viscoză (CV), elastan (EL)

Pentru informații privind compoziția exactă, vă rugăm să consultați eticheta textilă aplicată la nivelul produsului.

Produsul conține latex și poate provoca reacții alergice.

Indicații privind curățarea

Înainte de spălare, îndepărtați atelele articulate și închideți sistemele cu scai pentru a evita deteriorarea altor articole vestimentare.

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
A nu se utiliza balsam de rufe. Readeuceți 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: 10.2022

Dispozitiv medical | Un singur pacient – utilizare multiplă

