

BORT But ochronny na opatrunek dla cukrzyków



Instrukcja użytkowania

REF 930 400 R/L

BORT. Benefit at your side.

930400I2022-04I005 PL IRev.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 to but terapeutyczny/but ochronny na opatrunek (krótko-/długookresowy), stosowany głównie do leczenia ostrych stanów uszkodzeń stopy i do częściowego przywrócenia mobilności.

Wskazania

Rany w okolicy stopy i kostki na skutek występującej cukrzycy, choroba tętnic obwodowych, inne rany w okolicy stopy i kostki, po przebytej urazach, po operacjach.

Przeciwwskazania

Wielkopowierzchniowe rany podeszwy stopy, brak wystarczającego opatrunku/osłony skóry w okolicy rany.

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 otrzymali Państwo wyrób medyczny, pomoże w wyborze odpowiedniego rozmiaru i poinstruuje, jak go użytkować.

- zdjąć wyrób medyczny przed badaniem radiologicznym
- nie kierować pojazdami podczas noszenia buta ochronnego na opatrunek BORT
- 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
- użytkować wyrób medyczny zgodnie ze wskazaniami
- jednocześnie 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 ortozy: nie stosować miejscowo kremów ani maści w obszarze zastosowanego środka pomocy ortopedycznej – może to zniszczyć materiał

Instrukcja zakładania

Ważne: But ochronny na opatrunek dla cukrzyków firmy BORT musi zostać dopasowany przez specjalistę (technik ortopedyczny, obuwnik ortopedyczny). Osłonić otwartą ranę na stopie opatrunkiem lub podobnym zabezpieczeniem. Stosować kule podczas używania buta. Na zdrowej stopie nosić zawsze obuwie antypoślizgowe z podeszwą o tej samej wysokości.

Wkładka o strukturze plastra miodu do buta ochronnego na opatrunek BORT dla cukrzyków

Wkładka do redukcji ucisku na podeszwę stopy. Pojedynczo wyjmowane elementy o strukturze plastra miodu umożliwiają indywidualne dopasowanie – po operacji lub przy zaopatrzeniu rany ostrej. Taka dopasowana powierzchnia jest przytrzymywana cienką warstwą wierzchnią na rzep i zapobiega przesuwności przylegających elementów o strukturze plastra miodu. Ucisk zostaje zredukowany.

1 Nałożyć jałową folię na ranę lub wrzód odleżynowy i za pomocą markera zaznaczyć obwódka na folii obszar dotknięty chorobą.

2 Teraz pacjent powinien stanąć w bucie na podeszwie wewnętrznej, aby zaznaczenie odcisnęło się na wierzchniej, niebieskiej warstwie podeszwy wewnętrznej.

3 Ostrożnie usunąć elementy wkładki o strukturze plastra miodu pod tym zaznaczeniem, w obrębie którego należy zredukować ucisk.

Uwaga: nie usuwać więcej niż 7 elementów na jedną strefę odciążenia, w przeciwnym razie nie można zagwarantować prawidłowego odciążenia i rozłożenia ucisku!

4 Przykleić płytkę stabilizującą (zawarta w zestawie) na całej powierzchni wkładki z elementami o strukturze plastra miodu. Płytkę stabilizującą jest wyposażona w folię samoprzylepną, dzięki czemu mocuje i stabilizuje elementy wkładki wokół strefy odciążenia, zapewniając ich nieruchome i niezmiennie położenie.

5 Włożyć dopasowaną wkładkę (płytkę stabilizującą skierowana w dół) z powrotem do buta.

Uwaga:

Konieczne zalecane jest noszenie opatrunków lub skarpetek. Nieprawidłowo założony produkt nie gwarantuje zachowania swojej funkcji i optymalnej ochrony. W przypadku wielkopowierzchniowych otworów może dojść do zmęczenia i utraty funkcjonalności warstwy wierzchniej.






Zdejmowanie

Porada: Zapiąć rzep, aby zapobiec przedwczesnemu zużyciu jego powierzchni.

Skład

50 % poliuretan (PUR), 35 % poliester (PES), 15 % poliamid (PA)

Wskazówki dotyczące czyszczenia

 Prac ręcznie  Nie wybielać  Nie suszyć w suszarce  Nie prasować  Nie czyścić chemicznie

Prac but i podeszwę wewnętrzną ręcznie w letniej wodzie z dodatkiem łagodnego środka do prania tkanin delikatnych. W tym celu wyjąć podeszwę wewnętrzną i suszyć ją w ciepłym i przewiewnym miejscu. Unikać przy tym bezpośredniego działania gorąca.

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. Nieprzestrzeżenie wskazówek zawartych w niniejszej instrukcji użytkowania może skutkować ograniczeniem lub utratą gwarancji. Nie udziela się gwarancji w przypadku użytkowania niezgodnego ze wskazaniami, nieprzestrzeżenia 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-ue-contact.

Utilizacja

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: 04.2022

Wyrób medyczny |  Wielokrotne użycie u jednego pacjenta

