

BORT ManuCarpal Combi



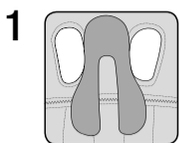
Gebrauchsanweisung

REF 102 400



BORT. Das Plus an Ihrer Seite.

D102400|2024-10|009 ML | Rev.01



DE BORT ManuCarpal Combi

Vielen Dank für das Vertrauen in ein Medizinprodukt der BORT GmbH. Bitte lesen Sie die vorliegende Gebrauchsanweisung sorgfältig durch. Bei Fragen wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Fachhandel, von dem Sie dieses Medizinprodukt erhalten haben.

Zweckbestimmung

Bei diesem Medizinprodukt handelt es sich um eine Handgelenkorthese zur Fingerfixierung und Immobilisierung des Handgelenks und der Finger.

Indikationen

DE: Präoperativ, postoperativ, posttraumatisch, degenerativ, z. B. Karpaltunnelsyndrom (CTS), Tendovaginitis, periphere Nervenlähmung
AT: Schmerzhaftes Arthrosen im Handgelenk und/oder in den Fingergrundgelenken. Rheumatische Veränderungen der Fingergelenke, besonders empfindliche Haut. Lagerung bei Lähmungen.

Kontraindikationen

Durchblutungsstörungen verschiedenster Genese, Lymphabflussstörungen auch unklare Weichteilschwellungen körperfremdes angelegtes Hilfsmittels, Empfindungsstörungen der versorgten Körperregion, Erkrankungen der Haut im versorgten Körperabschnitt

Anwendungsrisiken / Wichtige Hinweise

Dieses Medizinprodukt ist ein verordnungsfähiges Produkt. Sprechen Sie Anwendung und Dauer mit Ihrem verordnenden Arzt ab. Die Auswahl der geeigneten Größe und eine Einweisung erfolgt durch das Fachpersonal, von dem Sie das Medizinprodukt erhalten haben.

- Medizinprodukt vor radiologischen Untersuchungen ablegen
- bei längeren Ruhephasen nicht zu fest verschließen z.B. beim Schlafen
- bei Taubheitsgefühl Medizinprodukt lockern oder ggf. abnehmen
- bei anhaltenden Beschwerden den Arzt oder Fachhandel aufsuchen
- Medizinprodukt indikationsgerecht einsetzen
- gleichzeitige Nutzung anderer Produkte nur nach Rücksprache mit Ihrem Arzt
- keine Änderungen am Produkt vornehmen
- nicht auf offenen Wunden tragen
- nicht verwenden bei Unverträglichkeiten gegen eines der verwendeten Materialien
- kein Wiedereinsatz – dieses Hilfsmittel ist zur Versorgung von nur einem Patienten bestimmt
- während der Tragedauer der Orthese: keine lokale Anwendung von Cremes oder Salben im Bereich des angelegten Hilfsmittels – kann Material zerstören

Anziehanleitung

Die Orthese ist beidseits anwendbar. Vor dem Anlegen Alu-Schienen in gewünschte Form biegen. Achten Sie vor dem Anlegen, dass das Entlastungspolster wie im Bild dargestellt zwischen den Daumenöffnungen positioniert ist [Bild 1]. Führen Sie die Hand in die Orthese. Achten Sie hierbei darauf, dass der Daumen seitenabhängig entweder durch die linke oder rechte Daumenöffnung geführt wird. Danach stellen Sie den Mittelhandumfang mithilfe der zwei Klettverschlüsse am Handrücken ein. Verschließen Sie den zum Ellenbogen positionierten Klettverschluss am Unterarm. Anschließend positionieren Sie die Finger auf der Fingerauflage und schließen umlaufend das Klettband. Bei Bedarf kann die Gesamtlänge der Orthese über die auf der Handauflage befindliche Klettfläche eingestellt werden. Zuletzt schließen Sie das breite, zirkulär verlaufende Band am Handgelenk.

Tip: Der Mittelhandgurt kann für leichteres Ab- und Anlegen in den Umlenkgeschlaufen belassen werden.

Ablegen

Öffnen Sie alle Klettverschlüsse und nehmen Sie die Orthese ab. Schließen Sie die Klettverschlüsse um einen frühzeitigen Verschleiß der Klettfläche zu vermeiden.

Materialzusammensetzung

Polyamid (PA), Polyester (PES), Polyurethan (PUR)
Die genaue Materialzusammensetzung entnehmen Sie bitte dem eingnähten Textiletikett.

Reinigungshinweise

Schonwaschgang 30 °C Nicht bleichen Nicht im Wäschetrockner trocknen Nicht bügeln Nicht chemisch reinigen
Alu-Schienen und Entlastungspolster vor dem Waschen herausnehmen. Klettverschlüsse schließen, um Beschädigung anderer Wäschestücke zu vermeiden. Keinen Weichspüler verwenden. In Form ziehen und an der Luft trocknen.

Gewährleistung

Für das erworbene Produkt gelten die gesetzlichen Bestimmungen des Landes, in dem Sie das Produkt bezogen haben. Bitte wenden Sie sich an Ihren Fachhandel, sollten Sie einen Gewährleistungsfall vermuten. Bitte das Produkt vor Einreichung eines Gewährleistungsfalles reinigen. Würden beiliegende Hinweise der Gebrauchsanweisung nicht ausreichend beachtet, so kann die Gewährleistung beeinträchtigt werden bzw. entfallen. Ausgeschlossen ist eine Gewährleistung bei nicht indikationsgerechter Anwendung, Nichtbeachtung der Anwendungsrisiken, -hinweise sowie eigenmächtig vorgenommenen Änderungen am Produkt.

Nutzungsdauer / Lebensdauer des Produkts

Die Lebensdauer des Medizinprodukts wird durch den natürlichen Verschleiß bei sach- und anwendungsgemäßem Umgang bestimmt.

Meldepflicht

Kommt es bei der Anwendung des Medizinproduktes zu einer schwerwiegenden Verschlechterung des Gesundheitszustandes, dann melden Sie dies Ihrem Fachhändler oder uns als Hersteller sowie dem BfArM (Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte). Unsere Kontaktdaten entnehmen Sie der vorliegenden Gebrauchsanweisung. Die Kontaktdaten der zuständigen nationalen Behörde Ihres Landes finden Sie unter folgendem Link: www.bort.com/md-eu-contact.

Entsorgung

Nach Nutzungsende muss das Produkt entsprechend örtlicher Vorgaben entsorgt werden.

Konformitätserklärung

Wir bestätigen, dass dieses Produkt den Anforderungen der VERORDNUNG (EU) 2017/745 DES EUROPÄISCHEN PARLAMENTES UND DES RATES entspricht. Die aktuelle Konformitätserklärung finden Sie unter folgendem Link: www.bort.com/konformitaet

Stand: 10.2024

Medizinprodukt | Einzelner Patient – mehrfach anwendbar

EN BORT ManuCarpal Combi

Many thanks for placing your trust in a medical device from BORT GmbH. Please read the existing instructions for use carefully. If you have any questions, please refer to your physician or the specialist retailer from whom you purchased this medical device.

Intended purpose

This medical device is a wrist brace for finger fixation and immobilisation of the wrist and fingers.

Indications

Pre-operative, post-operative, post-traumatic, degenerative, e.g. carpal tunnel syndrome (CTS), tenosynovitis, peripheral nerve paralysis.

Contraindications

Circulatory disorders with various origins, lymph drainage disorders, also unclear soft tissue swellings distal to the aid positioned, sensory and sensory disturbances of the region of the body treated, skin diseases in the part of the body treated.

Application risks/important notes

This medical device is a prescribable product. Discuss the use and duration with your treating physician. The expert staff from whom you have received the medical device will select the appropriate size and instruct you regarding its use.

- remove the medical device prior to radiological examinations
- do not close it too tightly during longer periods of rest, e.g. when sleeping
- in case of numbness, loosen the medical device and remove it if necessary
- in case of persistent complaints, consult the physician or specialist retailer
- use the medical device in accordance with therapeutic needs
- only use other products simultaneously after consultation with your physician
- do not make any changes to the product
- do not wear it on open wounds
- do not use in case of intolerance of one of the materials used
- no re-use. This medical aid is intended for treating one patient only
- whilst wearing the brace, please neither use any creams nor ointments in the vicinity of the attached aid as they can destroy the material

Fitting instructions

The brace can be used on both sides. Before putting it on, bend the aluminium splints to the desired shape. Before putting it on, ensure that the pad is positioned between the thumb openings as illustrated [Image 1]. Guide the hand into the brace.

Here, ensure that the thumb is either guided through the left or the right thumb opening, dependent on the side. Then set the metacarpus circumference on the back of the hand using the two Velcro fasteners. Close the Velcro fastener positioned towards the elbow on the lower arm. Following this, position the fingers on the finger rest and close the Velcro tape circumferentially. If required, the full length of the brace can be set above the Velcro surface on the hand rest. Finally, close the wide circumferentially running strap on the wrist.

Tip: The metacarpus strap can be left in the guide loops to enable easier removal and fitting.

Removal

Open all the Velcro fasteners and remove the brace. Close the Velcro fasteners in order to avoid early wear to the Velcro surface.

Material composition

Polyamide (PA), polyester (PES), polyurethane (PUR)
The sewn in textile label provides the precise material composition.

Cleaning information

Delicate wash 30 °C Do not bleach Do not dry in a tumble dryer Do not iron Do not clean chemically
Remove the aluminium splint and relief pad before washing. Close the Velcro fasteners in order to avoid damaging other items of clothing. Do not use fabric conditioner. Stretch back into shape and dry in the fresh air.

Guarantee

The legal regulations of the country in which you acquired the product apply to the purchased product. Please contact your specialist retailer if you suspect a warranty claim. Please clean the product before submitting a warranty claim. If the enclosed instructions for use have not been properly observed, the warranty may be impaired or cancelled. The warranty does not cover use of the product inappropriate for the indication, non-observance of application risks, instructions and unauthorised modifications to the product.

Useful life/Lifetime of the product

The lifetime of the medical device is determined by its natural wear and tear if treated appropriately and as recommended.

Duty of notification

If a serious worsening of the state of health occurs when using the medical device, you are obliged to notify the specialist dealer or us as the manufacturer and the Medicines & Healthcare products Regulatory Agency (MHRA). You can find our contact information in these instructions for use. You can find the contact information for the national authority responsible for your country under the following link: www.bort.com/md-eu-contact.

Disposal

Upon the termination of use, the product must be disposed of in accordance with the corresponding local requirements.

Declaration of conformity

We confirm that this device conforms with the requirements of REGULATION (EU) 2017/745 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL. You can find the current declaration of conformity under the following link: www.bort.com/conformity

Status: 10.2024

Medical device | Single patient – multiple use

FR BORT ManuCarpal Combi

Nous vous remercions de la confiance que vous accordez à l'un des dispositifs médicaux de la société BORT GmbH. Veuillez lire attentivement l'intégralité du présent mode d'emploi. En cas de question, consultez votre médecin ou le magasin spécialisé qui vous a fourni ce dispositif médical.

Utilisation prévue

Ce dispositif médical est une orthèse de poignet permettant de fixer les doigts et d'immobiliser le poignet et les doigts.

Indications

Pré-opératoire, post-opératoire, posttraumatique, dégénératif, p. ex. syndrome du tunnel carpien (STC), tendovaginite, paralysie des nerfs périphérique.

Contre-indications

Troubles de la circulation sanguine d'origines les plus diverses, troubles de la circulation lymphatique y compris tuméfaction des tissus mous d'origine inconnue de l'aide posée, troubles de la sensibilité de la région du corps traitée, maladies cutanées sur les zones traitées.

Risques inhérents à l'utilisation/Remarques importantes

Ce dispositif médical est un produit prescrit sur ordonnance. Consultez votre médecin prescripteur pour en connaître l'utilisation et la durée de port. Le

- choix de la taille ainsi qu'une présentation du produit seront réalisés par le personnel spécialisé qui vous fournira ce dispositif médical.
- retirer le dispositif médical avant les examens radiologiques
- ne pas serrer trop lors des phases de repos prolongées p. ex. pendant le sommeil
- en cas de sensation d'engourdissement, desserrer ou retirer éventuellement le dispositif médical
- consulter un médecin ou un magasin spécialisé en cas de gêne persistante
- utiliser le dispositif médical conformément aux indications
- utilisation simultanée d'autres produits exclusivement sur avis de votre médecin
- ne pas modifier le produit
- ne pas porter sur des plaies ouvertes
- ne pas utiliser en cas d'intolérance à l'un des matériaux utilisés
- ne pas réutiliser. Ce dispositif est conçu pour le soin d'un seul patient
- pendant le port de l'orthèse : ne pas utiliser localement de crème ou de pommade dans la zone d'utilisation du dispositif posé, risque d'endommagement du matériel

Instruction d'application

L'orthèse peut être utilisée des deux côtés. Avant la pose, pliez les tiges en aluminium dans la forme souhaitée. Avant la pose, veillez à ce que le rembourrage soit positionné comme représenté sur l'image entre les ouvertures pour le pouce [Image 1]. Passez la main dans l'orthèse. Veillez ici à enfiler le pouce, selon le côté, soit dans l'ouverture gauche, soit dans l'ouverture droite. Réglez ensuite la circonférence du métacarpe à l'aide des deux fermetures Velcro au niveau du dos de la main. Fermez la fermeture Velcro positionnée vers le coude au niveau de l'avant-bras. Positionnez ensuite les doigts sur le repose-doigt et fermez la bande Velcro de façon circulaire. En cas de besoin, la longueur totale de l'orthèse peut être réglée sur la surface auto-agrippante se trouvant sur le support de main. Pour terminer, fermez la bande large circulaire au niveau du poignet.
Conseil : La sangle du métacarpe peut être laissée dans les boucles de renvoi pour un retrait et une pose plus faciles.

Retirer

Ouvrez toutes les fermetures Velcro et retirez l'orthèse. Fermez les fermetures Velcro pour éviter une usure précoce de la surface auto-agrippante.

Composition des matières

Polyamide (PA), polyester (PES), polyuréthane (PUR)

Vous trouverez la composition exacte sur l'étiquette textile cousue au produit.

ES	BORT ManuCarpal Combi
	

Muchas gracias por confiar en un producto sanitario de BORT GmbH. Lea atentamente estas instrucciones de uso. Si le surge cualquier duda, consulte a su médico o al distribuidor especializado en el que ha adquirido este producto sanitario.

FR	BORT ManuCarpal Combi
	

Este producto sanitario es una órtesis de muñeca para la fijación de los dedos y la inmovilización de la muñeca y de los dedos.

IT	BORT ManuCarpal Combi
	

Trastornos del riego sanguíneo de diferentes etiologías, trastornos del drenaje linfático, incluidas inflamaciones de los tejidos blandos de origen desconocido y en zonas alejadas de la zona donde se ha colocado el vendaje, Trastornos del riego sanguíneo de diferentes etiologías, enfermedades de la piel en la zona tratada.

Riesgos de aplicación/Indicaciones importantes ⚠

- Este producto sanitario es un producto prescribible. Hable con el médico que le ha recetado este producto acerca de su aplicación y duración. El personal especializado que le ha entregado el producto sanitario debe seleccionar el tamaño adecuado del producto y le explicará cómo debe usarlo.
- retire el producto sanitario antes de realizar un examen radiológico
- no apriete demasiado el producto durante períodos largos de reposo, p. ej. durante la noche
- en caso de entumecimiento, afloje el producto sanitario o retirelo de ser necesario
- en caso de molestias persistentes, consulte a su médico o distribuidor especializado
- emplee el producto sanitario de acuerdo con las indicaciones
- emplee simultáneamente con otros productos solo después de haberlo consultado con su médico
- no lleve a cabo ninguna modificación en el producto
- no lo lleve encima de heridas abiertas
- no lo emplee en caso de alergia a alguno de los materiales utilizados
- no lo reutilice. Este producto está destinado al cuidado de un solo paciente
- durante el período de uso de la órtesis, no aplique ninguna crema ni pomada en la zona donde se encuentra el vendaje, pues puede dañar el material

PT	BORT ManuCarpal Combi
	

longitud total de la órtesis a través de la superficie de velcro que se encuentra en el apoyo para la mano. Por último, cierre la correa ancha que transcurre en sentido circular en la muñeca.

Consejo: La correa del metacarpo puede dejarse puesta para quitar y colocar los pasadores más fácilmente.

RU	BORT ManuCarpal Combi
	

Retirar
Abra todos los cierres de velcro y retire la órtesis. Cierre los cierres de velcro para evitar un desgaste prematuro de la superficie de velcro.

Composición de los materiales
Poliamida (PA), poliéster (PES), poliuretano (PUR)
Puede consultar la composición exacta en la etiqueta textil cosida en la prenda.

DE	BORT ManuCarpal Combi
	

Indicaciones de lavado
Programa delicado 30 °C
No usar blanqueador
No secar en la secadora
No planchar
No lavar en seco
Extraiga la férula de aluminio y la almohadilla de descarga antes del lavado. Cierre los cierres de velcro para no dañar otras prendas al lavar el producto. No utilizar suavizante. Tiéndala de modo que recupere su forma original y déjela secar al aire libre.

PL	BORT ManuCarpal Combi
	

Garantía
Para el producto adquirido se aplican las disposiciones legales del país en el que se ha adquirido el producto. Si sospecha de un caso de garantía, contacte con su distribuidor especializado. Antes de presentar la reclamación de garantía, lave el producto. Si no se han seguido debidamente las indicaciones de las instrucciones de uso, la garantía puede verse afectada o perder su validez. Quedan excluidos de la garantía el uso no conforme a las indicaciones, así como la inobservancia de los riesgos de aplicación o de las indicaciones y las modificaciones no autorizadas en el producto.

Duración de utilización/Vida útil del producto
Si el producto sanitario se maneja y utiliza debidamente, su vida útil viene determinada por el desgaste natural.

Obligación de notificación
Si se produce un incidente que provoque un empeoramiento importante del estado de salud del paciente durante el uso del producto sanitario, notifique el hecho a su distribuidor, a nosotros, el fabricante, o a la AEMPS (Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios).

Encontrará nuestros datos de contacto en estas instrucciones de uso. Para conocer los datos de contacto de la autoridad nacional competente de su país, visite el siguiente enlace: www.bort.com/md-eu-contact.

Eliminación
Al final de la vida útil, el producto debe eliminarse de acuerdo con las normativas locales.

Declaración de conformidad
Confirmamos que este producto cumple los requisitos del Reglamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo. La declaración de conformidad actual puede consultarse en el siguiente enlace: www.bort.com/conformity

ES	BORT ManuCarpal Combi
	

Versión: 10.2024

MD	Dispositif médical		Un seul patient – à usage multiple
			

Conseils de lavage
Lavage délicat 30 °C
Ne pas blanchir
Ne pas sécher au sèche-linge
Ne pas repasser
Ne pas nettoyer à sec
Retirez l'attelle en aluminium et le rembourrage de soulagement avant le lavage. Fermer les fermetures Velcro pour éviter d'endommager d'autres vêtements. Ne pas utiliser d'assouplissant. Mettre en forme et faire sécher à l'air libre.

FR	BORT ManuCarpal Combi
	

Retirer
Abra todos los cierres de velcro y retire la órtesis. Cierre los cierres de velcro para evitar un desgaste prematuro de la superficie de velcro.

Composición de los materiales
Poliamida (PA), poliéster (PES), poliuretano (PUR)
Puede consultar la composición exacta en la etiqueta textil cosida en la prenda.

Indicaciones de lavado
Programa delicado 30 °C
No usar blanqueador
No secar en la secadora
No planchar
No lavar en seco
Extraiga la férula de aluminio y la almohadilla de descarga antes del lavado. Cierre los cierres de velcro para no dañar otras prendas al lavar el producto. No utilizar suavizante. Tiéndala de modo que recupere su forma original y déjela secar al aire libre.

Garantía
Para el producto adquirido se aplican las disposiciones legales del país en el que se ha adquirido el producto. Si sospecha de un caso de garantía, contacte con su distribuidor especializado. Antes de presentar la reclamación de garantía, lave el producto. Si no se han seguido debidamente las indicaciones de las instrucciones de uso, la garantía puede verse afectada o perder su validez. Quedan excluidos de la garantía el uso no conforme a las indicaciones, así como la inobservancia de los riesgos de aplicación o de las indicaciones y las modificaciones no autorizadas en el producto.

Duración de utilización/Vida útil del producto
Si el producto sanitario se maneja y utiliza debidamente, su vida útil viene determinada por el desgaste natural.

Obligación de notificación
Si se produce un incidente que provoque un empeoramiento importante del estado de salud del paciente durante el uso del producto sanitario, notifique el hecho a su distribuidor, a nosotros, el fabricante, o a la AEMPS (Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios).

Encontrará nuestros datos de contacto en estas instrucciones de uso. Para conocer los datos de contacto de la autoridad nacional competente de su país, visite el siguiente enlace: www.bort.com/md-eu-contact.

Eliminación
Al final de la vida útil, el producto debe eliminarse de acuerdo con las normativas locales.

Declaración de conformidad
Confirmamos que este producto cumple los requisitos del Reglamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo. La declaración de conformidad actual puede consultarse en el siguiente enlace: www.bort.com/conformity

ES	Dispositif médical		Un seul patient – à usage multiple
			

État du : 10.2024

MD	Dispositif médical		Un seul patient – à usage multiple
			

longitud total de la órtesis a través de la superficie de velcro que se encuentra en el apoyo para la mano. Por último, cierre la correa ancha que transcurre en sentido circular en la muñeca.

Consejo: La correa del metacarpo puede dejarse puesta para quitar y colocar los pasadores más fácilmente.

FR	BORT ManuCarpal Combi
	

Retirar
Abra todos los cierres de velcro y retire la órtesis. Cierre los cierres de velcro para evitar un desgaste prematuro de la superficie de velcro.

Composición de los materiales
Poliamida (PA), poliéster (PES), poliuretano (PUR)
Puede consultar la composición exacta en la etiqueta textil cosida en la prenda.

Indicaciones de lavado
Programa delicado 30 °C
No usar blanqueador
No secar en la secadora
No planchar
No lavar en seco
Extraiga la férula de aluminio y la almohadilla de descarga antes del lavado. Cierre los cierres de velcro para no dañar otras prendas al lavar el producto. No utilizar suavizante. Tiéndala de modo que recupere su forma original y déjela secar al aire libre.

Garantía
Para el producto adquirido se aplican las disposiciones legales del país en el que se ha adquirido el producto. Si sospecha de un caso de garantía, contacte con su distribuidor especializado. Antes de presentar la reclamación de garantía, lave el producto. Si no se han seguido debidamente las indicaciones de las instrucciones de uso, la garantía puede verse afectada o perder su validez. Quedan excluidos de la garantía el uso no conforme a las indicaciones, así como la inobservancia de los riesgos de aplicación o de las indicaciones y las modificaciones no autorizadas en el producto.

Duración de utilización/Vida útil del producto
Si el producto sanitario se maneja y utiliza debidamente, su vida útil viene determinada por el desgaste natural.

Obligación de notificación
Si se produce un incidente que provoque un empeoramiento importante del estado de salud del paciente durante el uso del producto sanitario, notifique el hecho a su distribuidor, a nosotros, el fabricante, o a la AEMPS (Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios).

Encontrará nuestros datos de contacto en estas instrucciones de uso. Para conocer los datos de contacto de la autoridad nacional competente de su país, visite el siguiente enlace: www.bort.com/md-eu-contact.

Eliminación
Al final de la vida útil, el producto debe eliminarse de acuerdo con las normativas locales.

Declaración de conformidad
Confirmamos que este producto cumple los requisitos del Reglamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo. La declaración de conformidad actual puede consultarse en el siguiente enlace: www.bort.com/conformity

ES	Dispositif médical		Un seul patient – à usage multiple
			

Versión: 10.2024

MD	Dispositif médical		Un seul patient – à usage multiple
			

État du : 10.2024

MD	Dispositif médical		Un seul patient – à usage multiple
			

della mano. Allacciare sull'avambraccio la chiusura in velcro posizionata nel gomito. Mettere poi le dita nell'apposito supporto e chiudere la banda in velcro intorno al perimetro. Se necessario, la lunghezza totale dell'ortesi può essere regolata attraverso la superficie in velcro che si trova nel supporto per la mano. Infine chiudere sul polso la fascia larga che corre circolarmente.

Suggerimento: La cinghia per il metacarpo può essere lasciata nei passanti d'inversione per essere applicata e rimossa più facilmente.

Rimozione
Aprire tutte le chiusure in velcro e rimuovere l'ortesi. Chiudere le chiusure in velcro per evitare l'usura prematura della superficie in velcro.

Composizione dei materiali
Poliammide (PA), poliestere (PES), poliuretano (PUR)
Per l'esatta composizione dei materiali consultare l'etichetta tessile cucita dentro il prodotto.

Istruzioni per la pulizia
Ciclo delicato 30 °C
Non candeggiare
Non asciugare in asciugatrice
Non stirare
Non lavare a secco
Rimuovere le stecche in alluminio e i cuscinetti di appoggio prima del lavaggio. Chiudere le chiusure in velcro per evitare che vengano danneggiati altri capi. Non utilizzare alcun ammorbidente. Mettere il capo in forma e farlo asciugare all'aria aperta.

Garanzia
Per il prodotto acquistato si applicano le leggi del Paese in cui è stato comprato. Se si sospetta un difetto che giustifica una richiesta di intervento in garanzia, rivolgersi al proprio rivenditore specializzato. Si raccomanda di pulire il prodotto prima di presentare una richiesta di intervento in garanzia. Se le indicazioni delle istruzioni per l'uso non sono state adeguatamente rispettate, la garanzia potrebbe essere compromessa o annullata. La garanzia è esclusa in caso di utilizzo non conforme alle indicazioni, inosservanza dei rischi correlati all'applicazione e delle indicazioni, come pure in caso di modifiche non autorizzate al prodotto.

Vita utile/durata utile del prodotto
La durata utile del dispositivo medico è determinata dall'usura naturale se maneggiato correttamente e in conformità alle istruzioni per l'uso.

Obbligo di segnalazione
In caso di grave deterioramento dello stato di salute durante l'utilizzo del dispositivo medico, segnalarlo al rivenditore specializzato o a noi in quanto produttori, inoltre in Italia anche al Ministero della Salute. I nostri dati di recapito si trovano in queste istruzioni per l'uso. I dati di recapito della autorità nazionale competente nel rispettivo Paese sono indicati nel seguente link: www.bort.com/md-eu-contact.

Smaltimento
Dopo l'uso, il prodotto deve essere smaltito in conformità alle normative locali.

Dichiarazione di conformità

Si dichiara che questo prodotto è conforme ai requisiti del REGOLAMENTO (UE) 2017/745 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO.

La dichiarazione di conformità aggiornata si trova al seguente link: www.bort.com/conformity

NL BORT ManuCarpal Combi

Hartelijk dank voor uw vertrouwen in een medisch hulpmiddel van BORT GmbH. Lees deze gebruiksaanwijzing aandachtig door. Als u vragen hebt, raadpleeg dan uw arts of de vakhandel waar u dit medische hulpmiddel gekocht hebt.

Beoogd gebruik

Dit medische hulpmiddel is een polsorthese voor fixatie van de vingers en immobilisatie van de pols en de vingers.

Indicaties

Preoperatief, postoperatief, posttraumatisch, degeneratief, bijvoorbeeld carpaletunnelsyndroom (CTS), tendovaginitis, perifeer zenuwletsel met parese.

Contra-indicaties

Doorbloedingsstoornissen door uiteenlopende oorzaken, stoornissen van de lymfe-afvoer en bij onverklaard oedeem van weke delen distaal van het aangelegde hulpmiddel, overvoeligheidsstoornissen van de behandelde lichaamsdelen, huidaandoeningen van het te behandelen lichaamsdeel.

Gebruiksrisico's/belangrijke instructies △

Dit medische hulpmiddel is een product dat op voorschrift wordt geleverd. Bespreek het gebruik en de gebruiksduur met de arts die u dit product voorschrijft. De vakhandel bij wie u het hulpmiddel koopt, kiest de juiste maat van het hulpmiddel en geeft u de gebruiksinstructies.

- Dit medische hulpmiddel moet voorafgaand aan radiologische onderzoeken worden afgedaan.
- Tijdens langere rustperiodes, bijvoorbeeld tijdens het slapen, mag het product niet te strak worden gesloten
- Bij een doof gevoel moet dit medische hulpmiddel losser worden aangebracht of worden afgedaan.
- Raadpleeg uw arts of de vakhandel bij aanhoudende klachten.
- Dit medische hulpmiddel mag alleen conform de indicaties worden gebruikt.
- Gelijktijdig gebruik van andere producten uitsluitend na overleg met uw arts.
- Breng geen veranderingen aan het product aan.
- Niet dragen op open wonden.
- Niet gebruiken bij allergie of overgevoeligheid voor een van de gebruikte materialen.
- Niet geschikt voor hergebruik: dit hulpmiddel is uitsluitend bestemd voor het behandelen van één patiënt.
- Breng tijdens de draagduur van de orthese geen crème of zalf aan op de huid onder het aangelegde product omdat dit het materiaal kan aantasten.

Aanwijzingen voor het aantrekken

De orthese kan zowel links als rechts worden gebruikt. Buig de aluminium spalk in de gewenste vorm voordat u de orthese aanlegt. Let er voorafgaand aan het aanleggen op dat de polstering zoals weergegeven tussen de duimpeningen gepositioneerd is [Afbeelding 1]. Steek de hand in de orthese. Let er daarbij op dat de duim afhankelijk van de kant ofwel door de linker- dan wel door de rechteropening voor de duim wordt gestoken. Daarna stelt u met behulp van de twee klittenbandsluitingen op de handg de omvang van het midden van de hand in. Sluit de bij de elleboog aangebrachte klittenbandsluiting op de onderarm. Daarna legt u de vingers op de vingersteun en sluit u de klittenbandsluiting rondom. Indien nodig kan de totale lengte van de orthese met behulp van de op de handsteun

CS BORT ManuCarpal Combi

Velice děkujeme za důvěru ve zdravotnický prostředek od společnosti BORT GmbH. Přečtěte si pečlivě tento návod k použití. Máte-li dotazy, obraťte se na svého lékaře nebo specializovaného prodejce, od kterého jste tento zdravotnický prostředek obdrželi.

Účel použití

Tento zdravotnický prostředek je zápěsní ortéza k fixaci prstů a imobilizaci zápěstí a prstů.

Indikace

Předoperační, pooperační, posttraumatické, degenerativní, např. syndrom karpálního tunelu (CTS), tendovaginitida, paralýza periferního nervu.

Kontraindikace

Poruchy oběhu řízného původu, poruchy odtoku lymfy a také nejasné otoky měkké tkáně distálně od přiložené pomůcky, ztráta citlivosti v ošetřované oblasti těla, kožní onemocnění v ošetřené části těla.

Rizika aplikace / důležité pokyny △

Tento zdravotnický prostředek je výrobek na lékařský předpis. Aplikaci a dobu trvání si dohodněte se svým předepisujícím lékařem. Výběr vhodné velikosti a poučení provádí odborný personál, od kterého jste zdravotnický prostředek obdrželi.

- Před radiologickým vyšetřením zdravotnický prostředek odložte.
- Po delších fázích odpočinku nezapínejte příliš pevně, např. při spánku.
- V případě znečitlivění zdravotnický prostředek uvolněte nebo případně sejměte.
- Pokud potíže přetrvávají, vyhledejte lékaře nebo specializovaného prodejce.
- Zdravotnický prostředek používejte podle indikací.
- Současné použití jiných výrobků je dovoleno pouze po konzultaci s vaším lékařem.
- Na výrobku neprovádějte žádné změny.
- Nenoste na otevřených ranách.
- Nepoužívejte při nesnášenlivosti s některým použitým materiálem.
- Nepoužívejte opakovaně – tato pomůcka je určena k ošetření pouze jednoho pacienta.
- Během období nošení ortézy: žádná lokální aplikace krému nebo mastí v oblasti nasazené pomůcky – může zničit materiál.

Návod k navlečení

Ortéza je oboustranně použitelná. Před přiložením ohněte hliníkové dlahy do požadovaného tvaru. Před přiložením dbejte, aby polstrování bylo umístěno mezi otvory pro palec, jak je znázorněno na obrázku [obr. 1]. Vložte ruku do ortézy. Při tom dbejte na to, aby palec byl v závislosti na straně veden skrz levý nebo pravý otvor na palec. Poté nastavte obvod zápěstí pomocí dvou uzávěrů se suchým zipem na hřbetu ruky. Zapněte uzávěř se suchým zipem na předloktí umístěný směrem k lokti. Poté umístěte prsty na oporu pro prsty a suchý zip zapněte po obvodu. V případě potřeby lze celkovou délku ortézy nastavit pomocí plochy suchého zipu na podložce pro ruku. Nakonec zapněte široký, kruhový pásek na zápěstí.

ET BORTi ManuCarpal Combi ortoos

Täname BORT GmbH meditsiiniseadme usaldamise eest. Palun lugege käesolev kasutusjuhend hoolikalt läbi. Küsimate korral pöörduge oma arsti või edasimüüja poole, kelle käest selle meditsiiniseadme saite.

Отstarve

See meditsiiniseade on sõrmi fikseeriv ning randmeliigest ja sõrmi liikumatuks muutev randmeortoos.

Näidustused

Operatsioonieelselt, operatsioonijärgselt, traumajärgselt, degeneratiivselt, nt karpalkanali sündroomi, kõõlusetupestõetiku, perifeerse närvihälvatuse korral.

Vastunäidustused

Mitmesugust päritolu vereringehäired, lümfiringehäired, ka ebaselge põhjusega pehmete kudede tursed paigaldatud abivahendist eemal asuvates kehaosades, sensoorsed häired ravitud kehapiirkonnas, nahahaigused vastavalt kehaosale.

Kasutamiseks seotud ohud/olulised juhised △

Käesolev meditsiiniseade on toode, mis on teatavatel juhtudel väljastatav retsepti alusel. Konsulteerige oma arstiga kasutamise ja kestuse suhtes. Sobiva suuruse valib ja toote kasutamist juhendab eripersonal, kellelt meditsiiniseadme saite.

- eemaldage meditsiiniseade enne radioloogilisi uuringuid
- ärge sulgege pikemate puhkeaeegade, nt magamise ajaks liiga tugevalt
- tundtuse korral lõdvendage meditsiiniseadet või võtke see ära
- kaebuste püsimise korral võtke ühendust arsti või edasimüüjaga
- kasutage meditsiiniseadet näidustuste kohaselt
- muude toodete samaaegne kasutamine üksnes kokkuleppel teie arstiga
- ärge muutke toodet
- mitte kanda lahtistel haavadel
- ärge kasutage mõne kasutatud materjali talumatusel korral

Aggiornato al: 10.2024

MD Dispositivo medico | U Singolo paziente – uso multiplo

Geplaatste klittenbandsluiting worden ingesteld. Tot slot bevestig t u de brede, circulaire band rondom de pols.

Tip: De band voor het midden van de hand kan voor eenvoudiger aanleggen en afnemen in de keurlussen gelaten worden.

Afnemen

Open alle klittenbandsluitingen en neem de orthese af. Sluit de klittenbandsluitingen om voortijdige slijtage van de klevende oppervlakken te voorkomen.

Materiaalsamenstelling

Polyamide (PA), polyester (PES), polyurethaan (PUR)

Voor de precieze materiaalsamenstelling raadpleegt u het ingenaaide label.

Reinigingsinstructies

W Wasmachine op het programma voor fijne was 30 °C

X Geen bleekmiddel gebruiken N Niet drogen in de wasdroger

X Niet strijken X Niet chemisch reinigen

De aluminium spalk en ontlastingspolstering verwijderen voordat de orthese wordt gewassen. Klittenbandsluitingen sluiten om beschadiging van andere was te voorkomen. Geen waszachtner gebruiken. In model trekken en aan de lucht drogen.

Garantie

Voor het gekochte hulpmiddel gelden de wettelijke bepalingen van het land waarin u het hulpmiddel hebt gekocht. Raadpleeg uw vakhandel als u aanspraak wilt maken op garantie. Reinig het hulpmiddel voordat u het terugbrengt voor een garantiereclaim. Als de in deze gebruiksaanwijzing vermelde instructies niet of onvoldoende in acht worden genomen, kan de garantie worden beperkt of nietig worden verklaard. Bij gebruik voor een hier niet vermelde indicatie, bij veronachtzaming van de gebruiksrisico's en -instructies, en bij eigenhandig uitgevoerde veranderingen, is de garantie nietig.

Gebruiks- en levensduur van het hulpmiddel

De levensduur van dit medische hulpmiddel wordt bepaald door de natuurlijke slijtage bij vakkundig gebruik conform de indicatie.

Meldplicht

Als het gebruik van dit medische hulpmiddel leidt tot een ernstige verslechtering van de gezondheidstoestand, moet u dit melden aan uw vakhandel of aan ons als fabrikant, maar ook aan de IGG (Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd).

U vindt onze contactgegevens in deze gebruiksaanwijzing. De contactgegevens van de verantwoordelijke nationale instantie van uw land vindt u via de volgende link: www.bort.com/md-eu-contact.

Weggooien

Wanneer de levensduur van het hulpmiddel is verstreken, moet dit hulpmiddel conform de plaatselijke voorschriften worden weggegooid.

Conformiteitsverklaring

Wij bevestigen dat dit hulpmiddel voldoet aan de eisen van VERORDENING (EU) 2017/745 VAN HET EUROPEES PARLEMENT EN DE RAAD. De actuele conformiteitsverklaring vindt u via de volgende link: www.bort.com/conformity

Versie: 10-2024

MD Medisch hulpmiddel | U Eén patiënt – meervoudig gebruik

Tip: Záprstní popruh lze pro snadnější odložení a přiložení ponechat v pouťkách.

Odložení

Rozepněte všechny uzávěry se suchým zipem a ortézu sejměte. Zapněte uzávěry se suchým zipem, abyste předešli předčasnému opotřebení plochy suchého zipu.

Složení materiálu

Polyamid (PA), polyester (PES), polyuretan (PUR)

Přesné složení materiálu naleznete na všité textilní etiketě.

Pokyny k čištění

W šetrné praní 30 °C X nebělit X nesušit v sušičce X nežehlit

X nečistit chemicky

Před praním vyjměte hliníkové dlahy a odlehčovácí polstrování. Abyste předešli poškození jiných kusů prádla, zapněte uzávěry se suchým zipem. Nepoužívejte aviváž. Vytáhněte do tvaru a sušte na vzduchu.

Záruka

Pro zakoupený výrobek platí zákonná ustanovení země, ve které jste výrobek zakoupili. V případě podezření na záruční případ se obraťte na svého specializovaného prodejce. Před uplatněním záruky výrobek vyčistěte. Pokud přiložené pokyny k návodu k použití nebyly dostatečně dodrženy, může být záruka omezena nebo zaniká. Vyloučeno je záruční plnění při použití v rozporu s indikacemi, nedodržení aplikačních rizik, pokynů a svévolným provedení změn na výrobku.

Doba použití / životnost výrobku

Životnost zdravotnického prostředku je určena přirozeným opotřebením při řádné a vhodné manipulaci.

Oznamovací povinnost

Dojde-li při používání zdravotnického prostředku k vážnému zhoršení zdravotního stavu pacienta, oznamte to svému odbornému prodejci nebo nám coby výrobci a Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv (SÚKL). Naše kontaktní údaje naleznete v tomto návodu k použití. Kontaktní údaje příslušného národního úřadu ve vaší zemi naleznete pod následujícím odkazem: www.bort.com/md-eu-contact.

Likvidace

Po ukončení použití musí být výrobek zlikvidován v souladu s místními předpisy.

Prohlášení o shodě

Potvrzujeme, že tento výrobek splňuje požadavky NAŘÍZENÍ EVROPSKÉHO PARLAMENTU A RADY (EU) 2017/745. Aktuální prohlášení o shodě naleznete na následujícím odkazu: www.bort.com/conformity

Stav: 10.2024

MD Zdravotnický prostředek | U Jeden pacient – vícenásobné použití

– ei ole taaskasutatav – käesolev abivahend on mõeldud üksnes ühe patsiendi jaoks

– ortoosi kandmise ajal: ärge kasutage paigaldatud abivahendi piirkonnas lokaalselt kreeme ega salve, see võib materjali hävitada

Paigaldusjuhis

Ortoosi saab kasutada mõlemal pool. Enne paigaldamist painutage alumiiniumtoode soovitud kujule. Jälgige enne paigaldamist, et polster oleks paigutatud pildil kujutatud viisil pöidlaavade vahele [pilt 1]. Viige käsi ortoosi. Jälgige siinjuures, et põial viidaks sõltuvalt poolest kas vasakpoolsesse või parempoolsesse pöidlaavasse. Seejärel seadistage kämbla ümbermoot käeseljäl asuva kahe takjakinise abil. Küünarnuki paigutamiseks kinnitage takjakinis küünarvarrel. Seejärel paigutage sõrmed sõrmealusele ja sulgege ümbritsev takjapaal. Vajaduse korral saab ortoosi kogupikkust seadistada käealusel asuva takjapinna abil. Viimaks sulgege lai ümbritsev rihm randmele.
Nõuanne: Kämbla rihma saab hõlpsama eemaldamise ja paigaldamise jaoks jätta ümbersuunamisaasadesse.

Eemaldamine

Avage kõik takjakinised ja võtke ortoos ära. Takjapinna enneaegse kulumise vältimiseks sulgege takjakinised.

Koostis

Poliüamid (PA), polüester (PES), polüüretaan (PUR)

Materjali täpset koostist saate vaadata sisseõnnemeldud tekstiilietiketilt.

Puhastamisjuhised

W Õrn pesutsükkel 30 °C X Mitte pleegitada X Mitte kuivatada pesukuvatis X Mitte triikida X Mitte keemiliselt puhastada

Enne pesemist võtke alumiiniumitugi ja survet vähendav polster välja. Sulgege takjakinised, et vältida teiste pesuesemete kahjustamist. Ärge kasutage pesuloputusvahendit. Venitage vormi ja laske õhu käes kuivada.

Garantii

Omandatud tootele kehtivad selle riigi seadusesätted, kus olete toote hankinud. Garantiiõnde kahtluse korral pöörduge oma edasimüüja poole. Puhastage toodet enne garantiinõude esitamist. Kui kasutusjuhendi juhiseid ei

DE Deutsch Gebrauchsanweisung
EN English Instructions for use
FR Français Mode d'emploi
ES Español Instrucciones de uso

IT Italiano Istruzioni per l'uso
NL Nederlands Gebruiksaanwijzing
CS Čeština Návod k použití
ET Eesti Kasutusjuhend

PL Polski Instrukcja użytkowania
RO Română Instrucțiuni de utilizare



Schadstoffgeprüfte Polyesterfüllung



BORT GmbH
Am Schweizerbach 1 | D-71384 Weinstadt | www.bort.com



järgitud piisavalt, võib see mõjutada garantiid või selle tühistada. Garantiioigus on välistatud muul kui näidustuste kohasel kasutamisel, kasutamiseaga seotud ohtude, juhiste eiramisel, samuti toote omavoliliste muudatuste tegemisel.

Toote kasutusiga

Meditsiiniseadme kasutusea määrab loomulik kulumine asja- ja nõuetekohasel kasutamisel.

Teatamiskohustus

Kui meditsiiniseadme kasutamisel halveneb tervislik seisund olulisel määral, teavitage sellest oma edasimüüjat või meid kui tootjat ning ka Eesti Terviseametit.

Meie kontaktandmed leiате käesolevast kasutusjuhendist. Pädeva riikliku asutuse kontaktandmed teie riigis saate järgmiselt veebiaadressilt: www.bort.com/md-eu-contact.

Jäätmekäitlus

Pärast kasutamise lõppu tuleb toode vastavalt kohalikele nõuetele suunata jäätmekäitlusesse.

Vastavusdeklaratsioon

Kinnitame, et käesolev toode vastab EUROOPA PARLAMENDI JA NÕUKOGU MÄÄRUSE (EL) 2017/745 nõuetele. Kehtiva vastavusdeklaratsiooni leiate järgmiselt lingilt: www.bort.com/conformity

Seisuga: 10.2024

MD Meditsiiniseade | Ühel patsiendil korduvalt kasutatav

PL BORT ManuCarpal Combi

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 nadgarstka, służącą do stabilizacji i unieruchomienia palców oraz nadgarstka.

Wskazania

Przed operacjami, po operacjach, po przebytych urazach, w przypadku zwyrodnienia, np. zespołu cieśni kanału nadgarstka (CTS), zapalenia pochwęk ścięgny, porażenia nerwów obwodowych.

Przeciwwskazania

Zaburzenia krążenia o różnej genezie, zaburzenia odpływu limfy oraz obrzęki tkanek miękkich niejasnego pochodzenia występujące odsiebnie od zastosowanej pomocy ortopedycznej, zaburzenia czuciowe w zaopatrywanej okolicy ciała, choroby skóry w zaopatrywanej części ciała.

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
- nie zapinać zbyt ciasno 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 tylko 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

Ortezę można stosować obustronnie. Przed założeniem wygiąć szyny aluminiowe, nadając im żądany kształt. Przed założeniem pamiętać o tym, aby wysiółka była umieszczona między otworami na kciuk w sposób przedstawiony na rysunku [rysunek 1]. Włożyć dłoń w ortezę. Pamiętać o tym, aby wprowadzić kciuk w odpowiedni, lewy lub prawy otwór. Następnie dopasować obwód śródreżca za pomocą obu pasków na rzep, znajdujących się na grzbiecie dłoni. Rzep znajdujący się po stronie łokcia zapiąć na przedramieniu. Następnie ułożyć palce na podpórce i zapiąć okrężnie pasek na rzep. W razie potrzeby można ustawić długość całkowitą ortozy za pomocą

powierzchni rzepowej znajdującej się na podpórce dłoni. Na koniec zapiąć szeroki, okrężnie przebiegający pasek na nadgarstku.

Porada: Aby ułatwić zdejmowanie i zakładanie, można pozostawić pasek na śródreżcu w sprzączkach zwrotnych.

Zdejmowanie

Odpiąć wszystkie rzepy i zdjąć ortezę. Zapiąć rzepy, aby zapobiec przedczesnemu zużyciu ich powierzchni.

Skład

poliamid (PA), poliester (PES), poliuretan (PUR)

Dokładną informację na temat składu materiału można znaleźć na wszytęj metce.

Wskazówki dotyczące czyszczenia

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

Przed praniem wyjąć szynę aluminiową i wysiółkę odciążającą. Zapiąć rzepy, aby nie uszkodzić ubrań pranych razem z wyrobem medycznym. Nie stosować płynu do zmykania 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 udeziela się gwarancji w przypadku użytkowania niezgodnego ze wskazaniami, nieprzestrzegania ryzyka związanego z zastosowaniem i instrukcji użytkowania lub wprowadzania zmian z sproduku.

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: 10.2024

MD Wyrób medyczny | Wielokrotne użycie u jednego pacjenta

RO BORT ManuCarpal Combi

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 încheietura mâinii pentru fixarea degetelor și imobilizarea încheieturii mâinii și a degetelor.

Indicații

Preoperatoriu, postoperatoriu, posttraumatic, degenerativ, de ex. sindromul de tunel carpian (STC), tendovaginită, paralizia nervilor periferici.

Contraindicații

Perturbări ale circulației sanguine de origini diverse, afecțiuni de drenaj limfatic, inflamația țesuturilor moi din cauza necrozei distale față de dispozitivul medical auxiliar aplicat, perturbări senzoriale ale nivelului regiunii tratate a corpului, boli cutanate la nivelul regiunii tratate.

Riscuri asociate utilizării/indicații importante

- Acest dispozitiv medical este un produs disponibil pe bază de prescripție. Discuțați 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 înainte examinărilor radiologice
- în cazul perioadelor mai lungi de repaus, de ex. în timpul somnului, asigurați-vă că dispozitivul medical nu este închis prea strâns
- 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
- produs nereutilizabil – acest dispozitiv medical auxiliar este destinat tratamentului unui singur pacient
- în timpul purtării ortezei: 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 aplicată pe ambele părți ale corpului. Înainte de aplicare, aduceți atelele de aluminiu la forma dorită. Înainte de aplicare, căpșuseala trebuie să fie poziționată între orificiile pentru degetele mari conform reprezentării din imagine [Imaginea 1]. Introduceți mâna în orteză. În acest scop, asigurați-vă că degetul mare este introdus prin orificiul stâng sau drept pentru degetul mare, în funcție de partea respectivă a corpului. Apoi ajustați circumferința aferentă zonei metacarului cu ajutorul celor două sisteme cu scai de la nivelul dosului mâinii. Închideți sistemul cu scai aferent antebrațului, poziționat la nivelul cotului. Ulterior, poziționați degetele pe suportul pentru degete și închideți banda cu scai de jur împrejur. Dacă este necesar, lungimea totală a ortezei poate fi reglată prin intermediul suprafeței cu scai de pe suportul de mână. La final, închideți banda lată, circulară, de la nivelul încheieturii mâinii.

Sugestie: Banda pentru zona metacarului poate fi introdusă prin buclele de ghidare pentru scoaterea și aplicarea facilă.

Îndepărtarea produsului

Desfaceți toate sistemele cu scai și îndepărtați orteză. Închideți sistemele cu scai pentru a evita uzura prematură a scaiului.

Compoziție

Poliamidă (PA), poliester (PES), poliuretan (PUR)

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

Indicații privind curățarea

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
Îndepărtați atela de aluminiu și căpșuseala de detensionare înainte de spălare. Închideți sistemele cu scai pentru a evita deteriorarea altor articole vestimentare. A nu se utiliza balsam de nufăr. Reduceți 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 înainte 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 competente 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.

Deklații 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: 10.2024

MD Dispozitiv medical | Un singur pacient – utilizare multiplă