

BORT HerniaFix Federbruchband mit runder Pelotte

BORT HerniaFix Federbruchband mit runder Pelotte Maß



Gebrauchsanweisung

REF 109 100

REF 109 100 M



BORT. Das Plus an Ihrer Seite.

D10910012024-05I008 ML I Rev.01

DE BORT HerniaFix Federbruchband mit runder Pelotte BORT HerniaFix Federbruchband mit runder Pelotte Maß

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 ein Bruchband, das geeignet ist Brüche der Bauchwand (Leistenbereich) zu reponieren.

Indikationen

Reponierbarer Leistenbruch.

Kontraindikationen

Unklare Weichteilschwellungen, Empfindungs- und Durchblutungsstörungen der versorgten Körperregion, Erkrankungen der Haut im versorgten Körperabschnitt, nicht reponible Leistenhernie, inkarzierte Hernie.

Anwendungsriskien / 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.

- Anprobe und Größenbestimmung mit geschlossener Verpackung möglich!
Ware kann nur mit unbeschädigter Hygieneverpackung zurückgenommen werden
- Medizinprodukt vor radiologischen Untersuchungen ablegen
- Würde das Tragen bei Nacht angeordnet, Beeinträchtigungen des Blutkreislaufs vermeiden
- 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 Bandage: keine lokale Anwendung von Cremes oder Salben im Bereich des angelegten Hilfsmittels – kann Material zerstören

Anziesanleitung

Bruchbänder sind bei reponierbarem Leistenbruch (d. h. der Bruch kann zurückgedrückt werden) ein seit Jahrzehnten bewährtes Therapiekonzept. Die Pelotte drückt auf die Bruchpforte und verhindert so das Heraustreten und Einklemmen des Bruchs.

Um das Hilfsmittel anzulegen, positionieren Sie den Patient in Stufenlagerung auf einer geeigneten Liege:

Dazu liegt der Patient flach auf dem Rücken, die Beine werden hochgelagert. Die Unterschenkel lagern im rechten Winkel zu den Oberschenkeln auf einer Ablage, die so hoch sein sollte, wie die Oberschenkel lang sind. Der Leistenbruch sollte nun nicht mehr tastbar sein, sprich nicht aus dem Abdomen austreten.

Positionieren Sie nun die Pelotte auf der Bruchpforte. Dann das Band (Beckengurt) um den Körper auf Höhe des Beckenkammes (zwischen Taille und Hüfte) legen und verschließen.

Wenn notwendig, kann die in den Beckengurt eingearbeitete Feder aus Federstahl an den Patienten angepasst werden.

Ablegen

Zum Ablegen den Verschluss öffnen, dann Orthese (Bruchband) ablegen.

Materialzusammensetzung

Polyester (PES), Polyurethan (PUR), Baumwolle (CO), Viskose (CV)
Die genaue Materialzusammensetzung entnehmen Sie bitte dem eingnähten Textiletiket.

Reinigungshinweise

Handwäsche 30 °C Nicht bleichen Nicht im Wäschetrockner trocknen Nicht bügeln Nicht chemisch reinigen
Keinen Weichspüler verwenden. 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. Wurden 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 Anwendungsriskien, -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-kontakt.

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 PARLAMENTS UND DES RATES entspricht. Die aktuelle Konformitätserklärung finden Sie unter folgendem Link: www.bort.com/konformitaet

Stand: 05.2024

Medizinprodukt | Einzelner Patient – mehrfach anwendbar

EN BORT HerniaFix Spring Truss with a Rounded Pad BORT HerniaFix Spring Truss with a Rounded Pad made-to-measure

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 hernia truss which is suitable for reducing hernia of the abdominal wall (inguinal region).

Indications

Reducible inguinal hernia.

Contraindications

Unclear soft tissue swellings, sensory and circulatory disorders with the region of the body treated, skin diseases in the part of the body treated, non-reducible inguinal hernia, incarcerated hernia.

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.

- Trial fitting and size determination possible with closed packaging! The goods can only be taken back if the hygienic packaging is undamaged
- remove the medical device prior to radiological examinations
- if wearing at night is prescribed, avoid negative influence on the circulatory system
- 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 support, please neither use any creams nor ointments on or around it as they can destroy the material

Fitting instructions

Hernia trusses for reducible inguinal hernia (i.e. the hernia can be pushed back into its cavity) have comprised a proven therapy concept for several decades. The pad presses against the hernial ring, thus hindering the emergence and trapping of the hernia.

For attaching the aid, the patient should be placed on an appropriate examination table in psosas position: for this purpose, the patient lies flat on his back, the legs are elevated. The lower legs are placed at right angles to the thighs on a surface which should be as high as the length of the thighs. The inguinal hernia should then no longer be palpable, that is to say not emerge from the abdomen.

Then, position the pad on the hernial ring. Then wrap the truss (pelvic restraint) around the body at the level of iliac crest (between the waist and hip) and fasten it.

If necessary, the spring steel spring integrated into the pelvic restraint can be adjusted to the patient.

Removal

To remove, open the fastener and then remove the brace (hernia truss).

Material composition

polyester (PES), polyurethane (PUR), cotton (CO), viscose (CV)
The sewn in textile label provides the precise material composition.

Cleaning information

Hand-washing 30 °C Do not bleach Do not dry in a tumble dryer Do not iron Do not clean chemically
Do not use fabric conditioner. Air-dry

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: 05.2024

Medical device | Single patient – multiple use

FR BORT HerniaFix Bande herniaire avec pelote ronde BORT HerniaFix Bande herniaire avec pelote ronde sur-mesure

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 bande herniaire adaptée pour repositionner les hernies de la paroi abdominale (aine).

Indications

Hernie inguinale simple.

Contre-indications

Tuméfaction des tissus mous d'origine inconnue, troubles de sensation et de la circulation sanguine des régions corporelles traitées, maladies cutanées sur les zones traitées, hernie inguinale non repositionnable, hernie incarcerated.

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.

- Essayage et détermination de la taille possible en maintenant l'emballage

fermé ! La marchandise ne peut être reprise que dans un emballage avec protection hygiénique intacte

- retirer le dispositif médical avant les examens radiologiques
- en cas de prescription de port de nuit, éviter toute entrave à la circulation sanguine
- 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 du bandage : ne pas utiliser de crème ou de pommade dans la zone d'utilisation du produit, risque de dommage du matériau

Instruction d'application

En matière de hernie inguinale repositionnable (c.-à-d. lorsque la hernie peut être repoussée), les bandes herniaires sont un concept thérapeutique éprouvé depuis des décennies. La pelote fait pression sur l'orifice de la hernie et empêche ainsi que la hernie ne sorte ou ne se coince.

Pour poser l'aide auxiliaire, positionnez progressivement le patient sur une couchette adaptée : le patient est alors à plat sur le dos et ses jambes sont surélevées. Surélever les jambes avec un angle droit par rapport aux cuisses.

- Kan met gesloten verpakking worden aangepast om de maat te bepalen. Het product kan alleen worden teruggenomen als de hygiënische verpakking onbeschadigd is.
- Dit medische hulpmiddel moet voorafgaand aan radiologische onderzoeken worden afgedaan.
- Als voorgeschreven is dit hulpmiddel 's nachts te dragen, moet belemmering van de bloedcirculatie vermeden worden.
- 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 hulpmiddel 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 bandage geen crème of zalf aan op de huid onder het aangelegde hulpmiddel omdat dit het materiaal kan aantasten.

Aanwijzingen voor het aantrekken

Breukbanden zijn bij reponeerbare liesbreuken (d.w.z. de breuk kan worden teruggeduwd) al tientallen jaren een vertrouwd therapieconcept. De pelotte drukt op de breukopening en voorkomt zo dat de breuk naar buiten komt en weefsel wordt ingeklemd.

Om het hulpmiddel aan te brengen, plaatst u de patiënt op een hiervoor geschikt bed in shockpositie. Daarbij ligt de patiënt plat op de rug met de benen omhoog. De onderbenen moeten hierbij in een rechte hoek met de bovenbenen op een steun liggen die zo hoog moet zijn als de bovenbenen lang zijn. De liesbreuk mag nu niet meer voelbaar zijn, met andere woorden, mag niet meer uitsteken boven de buik.

Positioneer de pelotte nu op de breukopening. Leg daarna de band (bekkengordel) om het lichaam ter hoogte van de bekkenkam (tussen taille en heupen) en sluit de band.

Indien nodig kan de in de bekkengordel verwerkte stalen veer aangepast worden aan de patiënt.

Afnemen

Voor het afnemen van de bandage opent u de sluiting en neemt u daarna de bandage (breukband) af.

Materiaalsamenstelling

polyester (PES), polyurethaan (PUR), katoen (CO), viscose (CV)

CS BORT HerniaFix Pružinový kýlní pás s kulatou pelotou
BORT HerniaFix Pružinový kýlní pás s kulatou pelotou na míru

Velice děkujeme za důvěru ve zdravotnický prostředek od společnosti BORT GmbH. Přečtete 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 kýlní pás určený k reponaci kýl stěny břišní (oblast třísel).

Indikace

Reponibilní tříselná kýla.

Kontraindikace

Nejasně otoky měkké tkáně, senzoricke a oběhové poruchy ošetřené oblasti těla, kožní onemocnění v ošetřené části těla, reponibilní tříselná kýla, uskřínutá kýla.

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.

- Možnost vyzkoušení a stanovení velikosti s uzavřeným balením! Zboží lze vrátit pouze s nepoškozeným hygienickým obalem.
- Před radiologickým vyšetřením zdravotnický prostředek odložte.
- Bylo-li předepsáno nošení v noci, zabraňte negativnímu ovlivnění krevního oběhu.
- 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 bandáže: žádná lokální aplikace krémů nebo masť v oblasti nasazené pomůcky – může zničit materiál.

Návod k navlečení

Kýlní pásy jsou u reponibilních tříselných kýl (tzn. kýlu lze zasadit zpět) už po desetiletí osvědčeným terapeutickým prostředkem. Pelota tlačí na kýlní branku a zabraňuje vyhřeznutí a skřípnutí kýly.

Chcete-li pomůcku přiložit, umístěte pacienta do polohy s nohama na podložce v pravém úhlu na vhodném lehátku: Za tímto účelem pacient leží naplocho na zádech, nohy jsou zvednuté. Bérce položte v pravém úhlu ke stehnům na podložku, která by měla být ve výšce odpovídající délce stehen.

ET BORT HerniaFix-i ümmarguse padjandiga vedru-songavöö
BORT HerniaFix, ümmarguse padjandiga vedru-songavöö möödud

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

Osttarve

See meditsiiniiseade on songavöö, mis sobib kõhuseina songade (kubeme piirkonnas) reponeerimiseks.

Näidustused

Reponeeritav kubemesong.

Vastunäidustused

Ebasolev põhusega pehmete kudede tursed, sensoorsed ja verevarustushäired vastavas keha piirkonnas, nahahaigused vastaval kehaosal, mittereponeeritav kubemesong, pitsunud song.

Kasutamisega seotud ohud/olulised juhised △

Käesolev meditsiiniiseade 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 meditsiiniiseadme saite.

- Proovida ja suurst määrata on võimalik suletud pakendiga! Kauba saab tagastada üksnes kahjustamata hügieenipakendiga
- eemaldage meditsiiniiseade enne radioloogilisi uuringuid
- kui määratud on kandmine öösel, vältige vereringe mõjutamist
- tundetuse korral lõdvendage meditsiiniiseadet või võtke see ära
- kaebuste püsimise korral võtke ühendust arsti või edasimüüjaga
- kasutage meditsiiniiseadet näidustuste kohaselt
- muude toodete samaaegne kasutamine üksnes kokkuleppel teie arstiga
- ärge muutke toodet
- mitte kanda lahtistel haavadel
- ärge kasutage mõne kasutatud materjali talumatuse korral
- ei ole taaskasutatav – käesolev abivahend on mõeldud üksnes ühe patsiendi jaoks
- sideme kandmise ajal: ärge kasutage paigaldatud abivahendi piirkonnas lokaalselt kreeme ega salve, see võib materjali hävitada

Paigaldusjuhis

Songavööd on reponeeritava kubemesonga (st songa saab tagasi lükata) korral end aastakümneid tõestanud ravikontseptsioon. Padjand surub songaväratile ning takistab nii songa väljasoistumist ja pitsumist. Abivahendi paigaldamiseks tuleb patsient panna sobivale kušetile, jalad 90-kraadise nurga all. Selleks lamab patsient seljal, jalad tõstetakse alusele. Sääred on reie suhtes täisnurga all alusel, mis peaks olema sama kõrge, kui pikad on reied. Kubemesong ei tohiks nüüd enam kombatav olla, st see ei ole kõhuõnest välja sopistunud.

Voor de precieze materiaalsamenstelling raadpleegt u het ingenaaide label. Reinigingsinstructies

Reinigingsinstructies

🧼 Handwas 30 °C 🚫 Geen bleekmiddel gebruiken 🚫 Niet drogen in de wasdroger 🚫 Niet strijken 🚫 Niet chemisch reinigen
Geen wasverzachter gebruiken. 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 garantieclaim. 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: 05-2024

MD Medisch hulpmiddel | 👤 Eén patiënt – meervoudig gebruik

CS BORT HerniaFix Pružinový kýlní pás s kulatou pelotou
BORT HerniaFix Pružinový kýlní pás s kulatou pelotou na míru

Tříselná kýla by nyní již neměla být hmatatelná, tedy neměla by vystupovat z abdomenu.

Pelotu nyní umístíte na kýlní branku. Poté umístíte pás (pánevní popruh) kolem těla ve výšce hřebene kosti kyčelní (mezi pas a kyčel) a zapnete. V případě potřeby můžete pružinu z pružinové oceli, která je vložena do pánevního popruhu, upravit podle pacienta.

Odložení

Chcete-li ortézu (kýlní pás) odložit, rozepněte uzávěr.

Složení materiálu

polyester (PES), polyuretan (PUR), bavlna (CO), viskóza (CV)
Přesné složení materiálu naleznete na všité textilní etiketě.

Pokyny k čištění

🧼 ruční praní 30 °C 🚫 nebělit 🚫 nesusít v sušičce 🚫 nežehlit
🚫 nečistit chemicky
Nepoužívejte aviváž. 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 svévolném 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: 05.2024

MD Zdravotnický prostředek | 👤 Jeden pacient – vícenásobné použití

ET BORT HerniaFix-i ümmarguse padjandiga vedru-songavöö
BORT HerniaFix, ümmarguse padjandiga vedru-songavöö möödud

Paigutage nüüd padjand songaväratile. Seejärel asetage rihtm (vaagnarihm) ümber keha niudeluuhaarja kõrgusele (talje ja puusa vahele) ning sulgege see. Vajadusel saab vaagnarihma sisse paigaldatud vedruterasest vedru vastavalt patsiendile sobitada.

Eemaldamine

Eemaldamiseks avage kinnis, seejärel eemaldage ortoos (songavöö).

Koostis

polüester (PES), poliüretaan (PUR), puuvill (CO), viskoos (CV)
Materjalil täpset koostist saate vaadata sisseõmmeldud tekstiilietiketilt.

Puhastamisjuhised

🧼 Käsipesu 30 °C 🚫 Mitte pleegitada 🚫 Mitte kuivatada pesukuivatis
🚫 Mitte triikida 🚫 Mitte keemiliselt puhastada
Ärge kasutage pesuloputusvahendit. Kuivatage õhu käes.

Garantii

Omandatud tootele kehtivad selle riigi seadusesätted, kus olete toote hankinud. Garantiiõude kahtluse korral pöörduge oma edasimüüja poole. Puhastage toodet enne garantiinõude esitamist. Kui kasutusjuhendi juhiseid ei järgitud piisavalt, võib see mõjutada garantiid või selle tühistada. Garantiioigus on välistatud muul kui näidustuste kohasel kasutamisel, kasutamisega seotud ohtude, juhiste eiramisel, samuti toote omavoliliste muudatuste tegemisel.

Toote kasutusiga

Meditsiiniiseadme kasutusea määrab loomulik kulumine asja- ja nõuetekohasel kasutamisel.

Teatamiskohustus

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

Meie kontaktandmed leiate 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.

Vastavusdeklaratsiooni

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

Seisuga: 05.2024

MD Meditsiiniiseade | 👤 Ühel patsiendil korduvalt kasutatav

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



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



PL BORT HerniaFix Pas przepuklinowy ze sprężyną i okrągłą podkładką BORT HerniaFix Pas przepuklinowy ze sprężyną i okrągłą podkładką rozmiar

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 pas przepuklinowy, przeznaczony do odprowadzenia przepukliny ściany jamy brzusznej (w okolicy pachwinowej).

Wskazania

Odprowadzalna przepuklina pachwinowa.

Przeciwwskazania

Obrzęki tkanek miękkich niejasnego pochodzenia, zaburzenia czuciowe i krążenia w zaopatrywanej okolicy ciała, choroby skóry w zaopatrywanej części ciała, nieodprowadzalna przepuklina pachwinowa, przepuklina uwięźnięta.

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.
- Możliwość przymierzenia i określenia rozmiaru produktu przy zamkniętym opakowaniu. Zwrot towaru tylko pod warunkiem nienaruszonego opakowania higienicznego
- zdjąć wyrób medyczny przed badaniem radiologicznym
- 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
- 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

Pasy przepuklinowe są w przypadku odprowadzalnej przepukliny pachwinowej (zn. przepuklinę można wyczołczyć z powrotem) koncepcją terapeutyczną, która sprawdza się już od dziesięcioleci. Podkładka naciska na wrota przepukliny i w ten sposób zapobiega jej wypadaniu i uwięzieniu. W celu założenia środka pomocy ortopedycznej należy położyć pacjenta na odpowiedniej leżance w tzw. trójgłębciu, przy czym pacjent leży płasko na plecach z uniesionymi nogami. Golenie spoczywają pod kątem prostym do ud na podkładce, która powinna mieć wysokość odpowiadającą długości ud.

Przepuklina pachwinowa nie powinna być już wyczuwalna, czyli nie powinna wydstawać się z jamy brzusznej.

Umieścić teraz podkładkę na wrotach przepukliny. Następnie założyć opaskę (pas biodrowy) wokół ciała na poziomie grzebienia kości biodrowej (między talią a biodrem) i zapiąć ją. Sprężynę ze stali sprężynowej, która jest wbudowana w pas biodrowy, można w razie potrzeby dopasować do pacjenta.

Zdejmowanie

Otworzyć zapięcie, a następnie zdjąć ortezę (pas przepuklinowy).

Skład

poliester (PES), poliuretan (PUR), bawełna (CO), wiskoza (CV)
Dodatką informację na temat składu materiału można znaleźć na wszytej metce.

Wskazówki dotyczące czyszczenia

- Prac ręcznie 30 °C
 - Nie wybielać
 - Nie suszyć w suszarce
 - Nie prasować
 - Nie czyścić chemicznie
- Nie stosować płynu do zmiękczenia tkanin. 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 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: 05.2024

MD Wyrób medyczny | Wielokrotne użycie u jednego pacjenta

RO BORT HerniaFix Bandaj herniar cu arc și pelotă rotundă BORT HerniaFix Bandaj herniar cu arc și pelotă rotundă mărire

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, adresati-vă medicului dumneavoastră sau comerciantului de la care ați achiziționat dispozitivul medical.

Destinația de utilizare

Acest dispozitiv medical este un bandaj herniar adecvat pentru re poziționarea herniilor de la nivelul peretelui abdominal (regiunea inghinală).

Indicații

Hernie inghinală reducțibilă.

Contraindicații

Umflarea tesuturilor moi din cauze neclare, perturbări senzoriale și ale circulației sanguine la nivelul regiunii tratate a corpului, boli cutanate la nivelul regiunii tratate, hernie inghinală ireductibilă, hernie încarcerată.

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.
- Probarea produsului și determinarea dimensiunii corespunzătoare a acestuia se pot realiza fără a deschide ambalajul! Returnarea produsului este posibilă numai dacă ambalajul igienic se află în stare intactă
- Îndepărtați dispozitivul medical înaintea examinărilor radiologice
- în cazul în care este prescrisă purtarea dispozitivului pe parcursul nopții, evitați afectarea sistemului circulator
- în cazul unor senzații de amorțea, 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 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

Bandajele herniare reprezintă un concept terapeutic pentru hernia inghinală reducțibilă (hernie care poate fi împinsă înapoi în cavitatea abdominală), care și-a dovedit eficiența de mai multe decenii. Pelota apasă orificiul herniar și împiedică ieșirea în afară și prinderea herniei. Pentru aplicarea dispozitivului auxiliar, așezați pacientul pe o masă de examinare corespunzătoare întins pe spate, cu picioarele ridicate. Gambele trebuie să se afle la un unghi drept față de coapse, așezate pe un suport care are o înălțime egală cu lungimea coapselor. Ulterior, hernia inghinală nu mai poate fi simțită la palparea și nu mai iese în afara abdomenului.

Poziționați pelota la nivelul orificiului herniar. Apoi înfășurați bandajul (centura) în jurul corpului, la nivelul crestei iliace (între talie și șolduri) și închideți-l. Dacă este necesar, arcul din oțel din interiorul centurii poate fi adaptat la caracteristicile fizice ale pacientului.

Îndepărtarea produsului

Pentru îndepărtare, desfaceți sistemul de închidere și apoi îndepărtați orteza (bandajul herniar).

Compoziție

poliester (PES), poliuretan (PUR), bumbac (CO), viscoză (CV)
Pentru informații privind compoziția exactă, vă rugăm să consultați eticheta textilă aplicată la nivelul produsului.

Indicații privind curățarea

- Spălare manuală 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. Uscați 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.

Dekla rații 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: 05.2024

MD Dispozitiv medical | Un singur pacient – utilizare multiplă