

Gebrauchsanweisung

REF 112 770



4 005862 064869

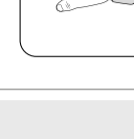
D112770I2024-10I008 ML | Rev. 01

BORT. Das Plus an Ihrer Seite.

1



2



DE BORT DigiSoft-Fingerorthese

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 Fingerorthese zur Immobilisierung der Interphalangealgelenke.

Indikationen

Postoperativ, posttraumatisch, z. B. zur Redression, Lagerung, Ruhigstellung der Interphalangealgelenke.

Kontraindikationen

Durchblutungsstörungen verschiedenster Genese, Lymphabflusstörungen auch unklare Weichteilschwellungen körperfern des angelegten 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

1 Vor dem Anlegen Alu-Schiene in gewünschte Form biegen. Zunächst alle Klettverschlüsse öffnen, anschließend den oder die betroffenen Finger auf die Orthese legen. Nachfolgend die Klettverschlüsse im Bereich der Finger so weit schließen, dass die Finger bequem Halt finden. Dann das Verschlussband am Handgelenk schließen und das lange, lose beiliegende Band um die Mittelhand legen und anklappen.

2 Wenn die Orthese auf dem Handrücken (dorsal) zum Einsatz kommen soll, muss die Aluminiumschiene dem gewünschten/anatomischen Verlauf angepasst werden. Dies sollte ausschließlich vom Fachpersonal oder Arzt vorgenommen werden.

EN BORT DigiSoft Finger Brace

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 finger brace for immobilisation of the interphalangeal joints.

Indications

Post-operative, post-traumatic conditions, i.e. in the event of correction, positioning, immobilisation of the interphalangeal joints.

Contraindications

Circulatory disorders with various origins, lymph drainage disorders, also unclear soft tissue swellings distal to the aid positioned, 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 on or around it as they can destroy the material

Fitting instructions

1 Before putting on, bend the aluminium splint to the desired shape. Firstly, open all the Velcro fasteners, then place the finger/s affected on the brace. Then, close all the Velcro fasteners in the finger area to that the fingers are supported comfortably. After this, close the sealing tape on the wrist and place the loose tape provided around the metacarpus and attach it using Velcro.

2 If the brace is intended for (dorsal) use on the back of the hand, the aluminium splint must be adapted to the desired/anatomical course. This should be done exclusively by expert staff or a physician.

FR BORT DigiSoft Orthèse pour les doigts

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 pour les doigts permettant d'immobiliser les articulations interphalangiennes.

Indications

Post-opératoire, post-traumatique, p. ex. pour redressement, positionnement, immobilisation des articulations interphalangiennes.

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.

Ablegen

Zum Ablegen öffnen Sie die dorsalen Verschlüsse und legen die Orthese ab.

Materialzusammensetzung

REF 112770: Polyamid (PA), PU-Schaum (PU), Polyurethan (PU)

REF 112770 KIDS: Polyurethan (PU), Polyamid (PA), Polyester (PES)

Die genaue Materialzusammensetzung entnehmen Sie bitte dem eingenähten Textiletikett.

Reinigungshinweise

Waschen 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 Fachhändler, 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 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 Kontaktdata 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: 10.2024

MD Medizinprodukt | Einzelner Patient – mehrfach anwendbar

Removal

To remove it, open the dorsal fasteners and remove the brace.

Material composition

REF 112770: polyamide (PA), PUR foam (PU), polyurethane (PU)

REF 112770 KIDS: polyurethane (PU), polyamide (PA), polyester (PES)

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. 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

MD Medical device | Single patient – multiple use

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 éventuellementlement 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 de crème ou de pommade dans la zone d'utilisation du produit, risque de dommage du matériau

– ne pas utiliser de crème ou de pommade dans la zone d'utilisation du produit, risque de dommage du matériau

Instruction d'application

1 Avant la pose, plier la tige en aluminium dans la forme souhaitée.
Ouvrir d'abord toutes les fermetures Velcro, puis poser le ou les doigts concernés sur l'orthèse. Fermer les fermetures Velcro au maximum au niveau des doigts de façon à ce qu'ils soient maintenus confortablement. Fermer ensuite la bande de fermeture au niveau du poignet, puis poser et accrocher la bande longue et lâche fournie autour du métacarpe.

2 La tige en aluminium doit être adaptée à la forme souhaitée/anatomique si l'orthèse doit être utilisée sur le dos de la main (face dorsale). Cette adaptation doit être exclusivement effectuée par du personnel qualifié ou par un médecin.

Retirer

Pour retirer, ouvrez les fermetures dorsales et enlevez l'orthèse.

Composition des matières

REF 112770: polyamide (PA), mousse PU (PU), polyuréthane (PU)
REF 112770 KIDS: polyuréthane (PU), polyamide (PA), polyester (PES)

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

Conseils de lavage

lavage à la main 30 °C ☒ Ne pas blanchir ☒ Ne pas sécher au sèche-linge ☒ Ne pas repasser ☒ Ne pas nettoyer à sec

Ne pas utiliser d'assouplissant. Faire sécher à l'air libre.

Garantie

Les dispositions légales du pays dans lequel vous vous êtes procuré le produit sont applicables au produit acquis. Veuillez vous adresser à votre magasin spécialisé si vous suspectez un cas relevant de la garantie. Veuillez nettoyer le produit avant de l'envoyer en cas de recours à la garantie. Si les présentes indications du mode d'emploi n'ont pas été suffisamment respectées, le

recours à la garantie peut être impacté ou exclu. Le recours à la garantie est exclu en cas d'utilisation non conforme aux indications, en cas de non-respect des risques inhérents à l'utilisation, en cas d'instructions et de modifications du produit effectuées de votre propre initiative.

Durée d'utilisation/Durée de vie du produit

La durée de vie du dispositif médical est conditionnée par l'usure naturelle et par une utilisation appropriée et conforme.

Obligation de signalisation

Si une détérioration grave de l'état de santé d'un patient se produit lors de l'utilisation du dispositif médical, veuillez en informer votre distributeur spécialisé ou nous avertir en tant que fabricant et avertir l'ANSM (Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé). Nos coordonnées figurent dans le présent mode d'emploi. Vous trouverez les coordonnées de l'autorité nationale compétente de votre pays à l'adresse suivante : www.bort.com/md-eu-contact.

Élimination

Le produit doit être éliminé après son utilisation conformément aux dispositions locales.

Déclaration de conformité

Nous attestons que le présent produit est conforme aux exigences du RÈGLEMENT (UE) 2017/745 DU PARLEMENT EUROPÉEN ET DU CONSEIL. La déclaration de conformité actuelle figure dans le lien suivant :

www.bort.com/conformity

État du : 10.2024

[MD] Dispositif médical | **[1]** Un seul patient – à usage multiple

ES BORT DigiSoft Órtesis de dedo

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.

Uso previsto

Este producto sanitario es una órtesis de dedo para la inmovilización de las articulaciones interfalángicas.

Indicaciones

Estados postoperatorios y postraumáticos, p. ej., para el enderezamiento, el soporte y la inmovilización de las articulaciones interfalángicas.

Contraindicaciones

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 de la sensibilidad en la zona anatómica tratada, 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 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 aplique 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 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 la órtesis, pues puede dañar el material

Instrucciones de colocación

1 Antes colocarla, doble la férula de aluminio en la forma deseada. En primer lugar, abra todos los cierres de velcro y, a continuación, coloque el dedo o los dedos afectados en la órtesis. Despues, cierre los cierres de velcro en la zona de los dedos hasta que estos estén sujetos cómodamente. A continuación, cierre la cinta de cierre en la muñeca y, despues, coloque la cinta larga suelta suministrada alrededor del metacarpo y fijela mediante el velcro.

IT BORT DigiSoft Ortesi per le dita

La ringraziamo per aver preferito un dispositivo medico di BORT GmbH. Leggere attentamente le presenti istruzioni per l'uso. In caso di domande, contattare il medico o il rivenditore specializzato da cui è stato ricevuto questo dispositivo medico.

Destinazione

Questo dispositivo medico è un'ortesi per le dita per l'immobilizzazione delle articolazioni interfalangee.

Indicazioni

Condizioni post-operatorie, post-traumatiche, p. es. per la correzione, il posizionamento, l'immobilizzazione delle articolazioni interfalangee.

Controindicazioni

Disturbi della circolazione di varia origine, disturbi del flusso linfatico e gonfiore poco chiaro dei tessuti molli distanti dall'ausilio applicato, disturbi sensoriali nella regione del corpo trattata, patologie cutanee nella zona del corpo interessata.

Rischi correlati all'applicazione/Avvertenze importanti

Questo dispositivo medico è un prodotto prescrivibile. Chiedere informazioni sull'uso e la durata al medico prescrittore. La selezione della misura e delle istruzioni adatte è effettuata dallo specialista da cui ha ricevuto il dispositivo medico.

- rimuovere il dispositivo medico prima di sottoporsi ad esami radiologici
- non chiuderlo troppo stretto durante i periodi di riposo più lunghi, ad esempio prima di andare
- in caso di intorpidimento, allentare o, se necessario, rimuovere il dispositivo medico
- se i sintomi persistono, consultare un medico o un rivenditore specializzato
- utilizzare il dispositivo medico secondo le indicazioni
- l'uso simultaneo di altri prodotti può avvenire solo dopo aver consultato il suo medico
- non apportare alcuna modifica al prodotto
- non indossare su ferite aperte
- non utilizzare in caso di incompatibilità con uno dei materiali utilizzati
- non è consentito il riutilizzo del prodotto – il presente ausilio è destinato al trattamento di un solo paziente
- durante il periodo d'uso dell'ortesi: evitare l'applicazione locale di creme o unguenti nella zona di applicazione dell'ausilio, perché può danneggiare il materiale

Istruzioni per indossare l'articolo

1 Prima dell'applicazione, piegare la stecca in alluminio nella forma desiderata. Per prima cosa aprire tutte le chiusure in velcro, quindi posizionare le dita interessate sull'ortesi. Poi chiudere le chiusure in velcro attorno alle dita in modo che queste ultime siano tenute comodamente. Quindi chiudere la fascia di chiusura al polso e posizionare la fascia lunga e allentata intorno al metacarpo e agganciarla.

Contra-indicaciones

Doorbloedingsstoornissen door uiteenlopende oorzaken, stoornissen van de lymfe-afvoer en bij onverklaard oedeem van weke delen distaal van het aangelegde hulpmiddel, overgevoeligheidstoornissen van de behandeld lichaamsdelen, huidaandoeingen 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 hulpmiddel 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 hulpmiddel niet te strak worden gesloten.

NL BORT DigiSoft-vingerorthese

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 vingerorthese voor het immobiliseren van de interfalangeale gewrichten.

Indicaties

Postoperatorisch, posttraumatisch bv. voor het herstellen, fixeren of immobiliseren van de interfalangeale gewrichten.

Contra-indicaciones

Doorbloedingsstoornissen door uiteenlopende oorzaken, stoornissen van de lymfe-afvoer en bij onverklaard oedeem van weke delen distaal van het aangelegde hulpmiddel, overgevoeligheidstoornissen van de behandeld lichaamsdelen, huidaandoeingen 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 hulpmiddel 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 hulpmiddel 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 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 orthese geen crème of zalf aan op de huid onder het aangeleide hulpmiddel omdat dit het materiaal kan aantasten.

Aanwijzingen voor het aanbrengen

- 1** Buig voorafgaand aan het aanleggen de aluminium spalk in de gewenste vorm. Open daarna alle klittenbandsluitingen, en leg de betreffende vinger(s) op de orthese. Sluit de klittenbandsluitingen zo strak om de vinger(s) dat ze comfortabel worden ondersteund. Sluit nu de sluitband bij de pols en leg de lange, los bijgeleverde band om de middenhand en plak deze vast.

- 2** Als de orthese op de handrug (dorsaal) gebruikt moet worden, moet de aluminium spalk aangepast worden aan de gewenste/anatomische vorm. Dit mag uitsluitend worden uitgevoerd door deskundig personeel of een arts.

Afnemen

Voor het afnemen open u de dorsale sluitingen en neemt u de orthese af.

Materiaalsamenstelling

REF 112770: polyamide (PA), PU-schuim (PU), polyurethaan (PU)
REF 112770 KIDS: polyurethaan (PU), polyamide (PA), polyester (PES)

Voor de precieze materiaalsamenstelling raadpleegt u het ingenaide label.

Reinigingsinstructies

Was 30 °C Geen bleekmiddel gebruiken Niet drogen in de wasdroger Niet strijken Niet chemisch reinigen

Geen wasverzachter gebruiken. Aan de lucht drogen.

CS BORT DigiSoft Ortéza prstu

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

Účel použití

Tento zdravotnický prostředek je ortéza prstu k imobilizaci interfalangeálních kloubů.

Indikace

Pooperační, posttraumatické, např. k redresi, uložení, imobilizaci interfalangeálních kloubů.

Kontraindikace

Poruchy oběhu různého původu, poruchy odtoku lymfy a také nejasné otoky měkké tkáně distálně od příložené 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 s ohodnotením se svým předepisujícím lékařem. Vyber vhodné velikost i poučení provádí odborný personál, od kterého jste zdravotnický prostředek obdrželi.

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

Návod k navléčení

1 Před přiložením ohrněte hliníkovou dláhu do požadovaného tvaru. Nejprve rozepněte všechny uzávěry se suchým zipem a potom položte postřízený prst nebo prsty na ortézu. Poté zapněte uzávěry se suchým zipem v oblasti prstů tak daleko, aby podepení prstů bylo pohodlné. Poté zapněte uzavírací pásek na zápeští a dlouhý, volný přiložený pásek položte kolem záprstí a zapněte suchým zipem.

2 Pokud se má ortéza používat na hřbetu ruky (dorzálně), je nutné hliníkovou dláhu přizpůsobit požadovanému/anatomickému průběhu. To by mělo provádět výhradně odborný personál nebo lékař.

ET BORT DigiSoft sõrmeortoos

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

Otstarve

See meditsiiniseade on interfalangeaalligeseid fikseeriv sõrmeortoos.

Näidustused

Operatsiooni järgselt, traumajärgselt, nt interfalangeaalligestesse sirutamine, asendi säilitamine, fikseerimine.

Vastunäidustused

Mitmesugust päritööle vereringehääred, lümfliringehääred, ka ebaselge põhjusega pehmest kudedest tersed paigaldatud abivahendist eemal asuvates kehaosades, sensoorsed häired ravitud kehapirkonnas, nahahaigused vastaval kehaosal.

Kasutamise seutud 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 puhkegaegade, nt magamise ajaks liiga tugevalt
- tundetute korral lõvdendage meditsiiniseadet või vörte see ära
- kaebuse püsimise korral vörte ühendust arsti või edasimüüjaga
- kasutage meditsiiniseadet nädudustuse kohaselt
- muude toodete samaaegne kasutamine üksnes kokkuleppel teie arstiga
- ärge muutke toodet
- mitte kanda lahtisel haavadel
- ärge kasutage mõne kasutatud materjalit talumatusse korral
- ei ole taaskasutatav – käesolev abivahend on mõeldud üksnes ühe patsiendi jaoks
- ortosi kandmise ajal: ärge kasutage paigaldatud abivahendi piirkonnas loakaalsest kreemest ega salvest, see võib materjalit hävitada

Paigaldusjuhis

1 Enne paigaldamist painutage alumiiniumtugi soovitud kujule. Esmalt avage kõik takjakinnised, seejärel asetage vigastatud sõrm või sõrmed ortoosile. Järgnevalt kinnitage takjakinnised sõrmede piirkonnas nii palju, et sõrmed oleksid mugavas asendis. Siis sulgege kinnitusrihm randmeligeesel pang pikk lahtiselt kaasasolev rihm ümber käelaba ja kinnitage takjakinnisega.

2 Kui orteesi on vaja kasutada käeseljal (dorsaalselt), peab alumiiniumtoe kohandama soovitud/anatomilisele konturile. Seda tohib teha üksnes spetsialist või arst.

PL BORT DigiSoft Orteza na palce

Dziękujemy za zaufanie firmy BORT GmbH i jej wyrobem medycznym.

Prosimy uważnie przeczytać niniejszą instrukcję użytkowania. W przypadku jakichkolwiek pytań prosimy o kontakt z lekarzem lub dostawcą, od którego otrzymali Państwo niniejszy wyrob medyczny.

Przeznaczenie

Niniejszy wyrob medyczny jest ortezą na palce, służącą do unieruchomienia stawów międzypaliczkowych.

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 verontachtaming van de gebruiksrisko'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 IGJ (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.

Weggoien

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 | **E** Één patiënt – meervoudig gebruik

Odložení

Chcete-li ortézu odložit, rozepněte dorzální uzávěry a odložte ortézu.

Složení materiálu

REF 112770: polyamid (PA), PU-pěna (PU), polyuretan (PU)

REF 112770 KIDS: polyuretan (PU), polyamid (PA), polyester (PES)

Přesné složení materiálu naleznete na všíté textilní etiketě.

Pokyny k čištění

✓ ruční praní 30 °C ✗ nebělit ✗ nesušit v sušičce ✗ nežehlit ✗ nečisticit chemicky

Nepoužívejte aviváz. Sušte na vzduchu.

Záruka

Pro zakoupený výrobek platí zákonná ustanovení země, ve které jste výrobek zakoupili. V případě podezření na záruční případ se obrátěte na svého specializovaného prodejce. Před uplatněním záruky výrobek vycistěte. Pokud příložené 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 s vševolném provedení změn na výrobku.

Doba použití / životnost výroby

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

Oznámení povinnost

Dojde-li při používání zdravotnického prostředku k vážnému zhroucení 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 vaši 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 | **E** Jeden pacient – vícenásobné použití

Eemaldamine

Ortoosi eemaldamiseks avage dorsaalsed sulgurid ning vörte ortoos ära.

Koostis

REF 112770: polüamiid (PA), PU-vaht (PU), polüureetaan (PU)

REF 112770 KIDS: polüureetaan (PU), polüamiid (PA), polüester (PES)

Materjalil täpselt koostist saate vaadata sissemõeldud tekstuiliskielt.

Puhastamisjuhised

✓ Käspipes 30 °C ✗ Mitte pleegitada ✗ Mitte kuivatada pesukuivatis ✗ Mitte trikida ✗ Mitte keemiliselt puhastada

Ärge kasutage pesuloputusvahendit. Laske õhu käes kuivada.

Garantii

Omandanud tootele kehtivad selle riigi seaduses säätetti, kus olete toote hankinud. Garantiinõude kahtlusse korral pöörduge oma edasimüüjaga poole. Puhastage toodet enne garantiinõude esitamist. Kui kasutusjuhend juhiseid ei järgitgi piisavalt, võib see mõjutada garantid või selle tühistada. Garantiitõigu on välistatud muul kui näidustusest kohasel kasutamisel, kasutamisega seotud ohtude, juhiste eiramisel, samuti toote omavalliliste muudatustega tegemisel.

Toote kasutusiga

Meditiiniseadme kasutuse määramine määramat loomulik kulmine asja- ja nõuetekohasel kasutamisel.

Teatamiskohustus

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

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

Jäätmekäitlus

Pärast kasutamise lõppu tuleb toode vastavalt kohalikele nõuetele suunata jäätmekäitlusse.

Vastavusdeklaratsiooni

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

Seisuga: 10.2024

MD Meditsiiniseadme | **E** Ühel patsiendil korduvalt kasutatav

Wskazania

Po operacjach, po przebytych urazach, np. w celu redresji, pozycjonowania, unieruchomienia stawów międzypaliczkowych.

Przeciwwskazania

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

Ryzyko związane z użytkowaniem/Ważne wskazówki

Niniejszy wyrob medyczny może zostać przepisany na receptę. Prosimy o konsultowanie czasu i sposobu użytkowania z lekarzem przepisującym.

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

 PDF: ga.bort.com



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



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
- jednocześnie stosowanie innych produktów dozwolone jest wyłącznie po konsultacji z lekarzem prowadzącym
- nie wprowadzać żadnych zmian w wyrobie medycznym
- nie użytkować na ranach otwartych
- nie użytkować w przypadku nietolerancji którygokolwiek z użytych materiałów
- nie użytkować ponownie w przypadku innego pacjenta – niniejszy wyrób medyczny przeznaczony jest do użytku tylko przez jednego pacjenta
- w okresie noszenia ortezu: nie stosować miejscowo kremów ani maści w obszarze zastosowanego środka pomocy ortopedycznej – może to zniszczyć materiał

Instrukcja zakładania

- 1 Przed założeniem wygiąć szynę aluminiową, nadając jej żądany kształt.
Najpierw otworzyć wszystkie zapięcia na rzep, a następnie umieścić chory palec/chorę palce na ortezie. Następnie zapiąć rzepy wokół palców, tak aby zapewnić im stabilne i wygodne zamocowanie. Na koniec zapiąć pasek na nadgarstku, a długą, załączoną luzem taśmę poprowadzić wokół śródrcza i zapiąć na rzep.

- 2 W przypadku stosowania ortezu na grzbiecie dłoni należy wyprofilować szynę aluminiową odpowiednio do żądanej/anatomicznej kształtu. Może to być wykonane wyłącznie przez personel specjalistyczny lub przez lekarza.

Zdejmowanie

Przed zdjęciem odpiąć zapięcia grzbietowe i ściągnąć ortezę.

Skład

REF 112770: poliamid (PA), pianka PU (PU), poliuretan (PU)

REF 112770 KIDS: poliuretan (PU), poliamid (PA), poliester (PES)

Dokładna informacja na temat składu materiału można znaleźć na wszystkich metecach.

RO BORT DigiSoft Orteză pentru deget

Vă mulțumim pentru încrederea acordată unui dispozitiv medical produs de BORT GmbH. Vă rugăm să cățăriți cu atenție și în întregime aceste instrucțiuni de utilizare. În cazul în care aveți întrebări, adresati-vă medicului dumneavoastră sau comerciantului de la care ati achiziționat dispozitivul medical.

Destinația de utilizare

Acest dispozitiv medical este un orteză pentru deget pentru imobilizarea articulațiilor interfalangiene.

Indicații

Postoperatoriu, posttraumatic, de ex. redresare, susținere, imobilizare a articulațiilor interfalangiene.

Contraindicații

Perturbări ale circulației sanguine de origini diverse, afecțiuni de drenaj limfatic, umflarea țesuturilor moi din cauze neclare distal față de dispozitivul medical auxiliar aplicat, perturbări senzoriale alături de nivelul regiunii tratate a corpului, boli cutanate la nivelul regiunii tratate.

Riscuri asociate utilizării/indicări importante △

Acest dispozitiv medical este un produs disponibil pe bază de prescripție.

Discutați despre modul de utilizare și durata utilizării cu medicul dumneavoastră curant. Personalul specializat de la care ati primit dispozitivul medical va selecta dimensiunea adecvată a acestuia și va vă oferi instruire cu privire la modul de utilizare.

- îndepărtați dispozitivul medical înaintea examinărilor radiologice
- în cazul perioadelor mai lungi de repaus, de ex. în timpul somnului, asigurați-vă că dispozitivul medical nu este încis prea strâns
- în cazul unor senzații de amorteașă, slabitei dispozitivului 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 unguento în regiunea unde este fixat dispozitivul medical auxiliar – în caz contrar, este posibilă deteriorarea materialului din care este confectionat produsul

Instrucțiuni privind aplicarea produsului

- 1 Înainte de aplicare, aduceți atela de aluminiu la forma dorită. Mai întâi, desfaceți toate sistemele cu scai, apoi așezați orteză la nivelul degetului/degetelor corespunzător/corespunzătoare. În continuare, îndchideți sistemele cu scai de la nivelul degetelor, astfel încât degetele să fie fixate într-o poziție comodă. Apoi, îndchideți banda de îndchidere la nivelul încheișetuii mâinii și așezați banda lungă, inclusă în pachetul de livrare, în jurul metacarpului și fixați-o cu ajutorul scaiului.

- 2 În cazul utilizării ortezei pe dosul mâinii (dorsal), atela de aluminiu trebuie adaptată în funcție de caracteristicile anatomice/preferințe. Adaptarea ateli trebuie efectuată exclusiv de către personal specializat sau medici.

Wskazówki dotyczące czyszczenia

- ✓ Prac ręczne 30 °C
- ✗ Nie wybielać
- ✗ Nie suszyć w suszarce
- ✗ Nie prasować
- ✗ Nie czyszczyć chemicznie

Nie stosować płynu do zmiękczania tkanin. Suszy na powietrzu.

Gwarancja

W przypadku niniejszego produktu mają zastosowanie przepisy kraju, w którym został on zakupiony. W przypadku reklamacji prosimy o kontakt z dostawcą, u którego zakupili Państwo produkt. Prosimy o wyczyszczenie produktu przed złożeniem do reklamacji. Nieprzestrzeganie wskazówek zawartych w niniejszej instrukcji użytkowania może skutkować ograniczeniem lub utratą gwarancji. Nie udziela się gwarancji w przypadku użytkowania niezgodnego ze wskazaniami, nieprzestrzegania ryzyka związanego z zastosowaniem i instrukcji użytkowania lub wprowadzania zmian w produkcji.

Czas użytkowania/Trwałość produktu

Trwałość wyrobu medycznego zależy od naturalnego zużycia przy prawidłowym stosowaniu zgodnie z instrukcją użytkowania.

Obowiązek zgłoszania incydentów

Jeśli podczas użytkowania wyrobu medycznego dojdzie do poważnego pogorszenia stanu zdrowia, należy poinformować dystrybutora lub nas jako producenta oraz Departamentu Monitorowania Niepożądanego Działania Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Nasz 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

Îndepărtarea produsului

Pentru îndepărțare, deschideți sistemele de îndchidere dorsale și îndepărtați orteză.

Compoziție

REF 112770: poliamid (PA), spumă PU (PU), poliuretan (PU)

REF 112770 KIDS: poliuretan (PU), poliamid (PA), poliester (PES)

Pentru informații privind compozitia 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 călcă
- ✗ A nu se curăță chimic

A nu se utilizează balsam de rufe. 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 ati 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 excludată 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 competență 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.

Declarație de conformitate

Confirmăm faptul că acest produs corespunde cerințelor REGULAMENTULUI (UE) 2017/745 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN și AL CONSILIUULUI. 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