

# BORT OmoARS mit 3-Punkt-Gurt



## Gebrauchsanweisung

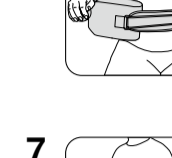
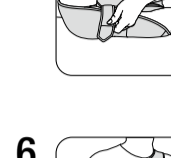
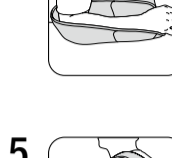
REF 121 970/121 970 F



4 005862 065590

D121970I2024-10I009 ML 1 Rev. 01

**BORT. Das Plus an Ihrer Seite.**



### DE BORT OmoARS mit 3-Punkt-Gurt

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 Schultergelenkorthese zur Immobilisierung des Schultergelenkes in definierter Abdunktionsstellung.

#### Indikationen

Präoperativ, postoperativ, posttraumatisch, z. B. bei Impingementsyndrom, Rotatorenmanschettenruptur, Endoprothesenimplantat, subakromiale Defilée-Erweiterung (nach Neer), Bursitis subacromialis

#### Kontraindikationen

Lymphabflussstörungen 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
- Wurde das Tragen bei Nacht angeordnet, Beeinträchtigungen des Blutkreislaufs vermeiden.
- bei Taubheitsgefühl Medizinprodukt lockern und 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 erstmalige Anlage und Anpassung erfolgt in aller Regel im OP-Saal.

Das An- und Ablegen durch den Patienten sollte sitzend an einem Tisch erfolgen, dies verhindert unzuträgliche Bewegungen der Schulter.

**Tipp:** Die Klettverschlüsse, die die Armtagetasche an der Vorderseite des Kissens verschließen, sollten geöffnet sein. Den Klettverschluss des Hüftgurtes am Vorderteil des Orthesen-Kissen ebenfalls öffnen.

**1** Legen Sie den operierten Arm in die geöffnete Armtagetasche, so dass die Hand auf dem Ball liegt.

**2** Schließen Sie die Armtagetasche. Der Ellenbogen muss gut in der Armtagetasche liegen.

**3** Führen Sie nun den Hüftgurt hinter dem Rücken nach vorne und schließen Sie den Klettverschluss.

**4** Für die optimale Funktionsstellung (15° Abduktionswinkel) der OmoARS positionieren Sie das Kissen so, dass die vordere Fläche sich parallel zur Vorderseite Ihres Körpers befindet.

**Tipp:** Wenn Sie an einem Tisch stehen, muss die vordere Fläche des Kissens parallel zur Tischkante sein.

**5** Führen Sie nun den Schultergurt über die unverletzte Schulter nach vorne.

### EN BORT OmoARS with 3-Point-Strap

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 shoulder joint brace for immobilisation of the shoulder joint in a defined abduction position.

#### Indications

Pre-operative, post-operative, post-traumatic, e.g. in case of impingement syndrome, rotator cuff tear, endoprosthesis implantation, subacromial defilée extension (according to Neer), bursitis subacromialis

#### Contraindications

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
- 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 brace, please neither use any creams nor ointments on our around it as they can destroy the material

#### Fitting instructions

##### Initial fitting and adaption is normally made in the operating theatre.

Fitting and removal by the patient should take place seated at a table, hindering detrimental shoulder movement.

**6** Als letztes den Klettverschluss schließen.

**7 Tipp:** Durch eine Hilfsperson kann das Anlegen des Schultergurtes einfacher durchgeführt werden. Den Schultergurt komplett abnehmen lassen (Klettverschlüsse öffnen). Die Hilfsperson kann Ihnen nun helfen, in den Schultergurt, wie in einer Weste einzusteigen. Danach so verfahren wie oben beschrieben. Der Schultergurt wird nur am Basiskissen festgeklebt.

**8 Tipp:** Auf unserer Homepage oder über den produktnahen QR-Code finden Sie unser Video zum Anlegevorgang.

**Wenn eine Außenrotationsstellung von 30° gewünscht wird, muss der optional erhältliche Außenrotationskeil, REF 121 960, zwischen Basiskissen und Armtagetasche eingeklebt werden.**

#### Ablegen

Zum Ablegen der OmoARS mit 3-Punkt-Gurt Schulterorthese alle Klettverschlüsse öffnen, lösen Sie die Klettverschlüsse in umgekehrter Reihenfolge, dann Orthese ablegen.

#### Materialzusammensetzung

PUR-Weichschaum (PUR), Polyamid (PA), Polyester (PES)

Die genaue Materialzusammensetzung entnehmen Sie bitte dem eingenähten Textiletikett.

#### Reinigungshinweise

Schonwaschgang 30 °C Nicht bleichen Nicht im Wäschetrockner trocken Nicht bügeln Nicht chemisch reinigen  
Klettverschluss schließen, um die 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. 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 Kontaktadressen der zuständigen nationalen Behörde Ihres Landes finden Sie unter folgendem Link: [www.bort.com/mnd-eu-kontakt](http://www.bort.com/mnd-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](http://www.bort.com/konformitaet)

Stand: 10.2024

**MD** Medizinprodukt | Einzelter Patient – mehrfach anwendbar

**Tip:** The Velcro fasteners which close the arm pouch on the front side of the cushion should be open. Also open the hip strap Velcro fastener on the front part of the brace cushion.

**1** Place the operated arm in the arm pouch so that the hand lies on the ball.

**2** Close the arm pouch. The elbow must be well-placed in the arm pouch.

**3** Then guide the hip strap behind the back to the front and close the Velcro fastener.

**4** For the optimal functional position of the OmoARS (15° abduction angle), position the cushion so that the front surface is parallel to the front of your body.

**Tip:** If you are facing a table, the front surface of the cushion must be parallel to the edge of the table.

**5** Then guide the shoulder strap over the uninjured shoulder to the front.

**6** Finally, close the Velcro fastener.

**7 Tip:** A helper can simplify the implementation of attaching the shoulder strap. Have the shoulder strap fully removed (open the Velcro fastenings). The helper can then help you to put the shoulder strap on like a vest. Then, proceed as described above. The shoulder strap is only attached to the basic cushion using Velcro.

**8 Tip:** You can find our video, which shows the attachment process, both on our homepage and via the product-specific QR code.

If an external rotation position of 30° is desired, the optionally available external rotation wedge, REF 121 960, must be attached between the basic cushion and the arm pouch using Velcro.

#### Removal

To remove the OmoARS with the 3-point strap shoulder brace, open all the Velcro fasteners, loosen the Velcro in the reverse order, then remove the brace.

## Material composition

PUR foam (PUR), polyamide (PA), polyester (PES)

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

Close the Velcro fastening to avoid damage to other laundry items.

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.

## FR BORT OmoARS avec sangle à 3 points

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 d'immobilisation de l'articulation de l'épaule dans une abduction définie.

### Indications

Pré-opératoire, post-opératoire, post-traumatique, p. ex. en cas de syndrome de conflit, rupture de la coiffe des rotateurs, implant d'endoprothèse, élargissement de l'espace sous-acromial (selon Neer), bursite sous-acromiale.

### Contre-indications

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
- 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 de l'orthèse : ne pas utiliser de crème ou de pomade dans la zone d'utilisation du produit, risque de dommage du matériau

### Instruction d'application

#### La première pose et ajustement sont généralement effectués en salle d'opération.

Pour éviter tout mouvement douloureux de l'épaule, le patient doit poser et retirer l'orthèse en étant de préférence assis sur une table.

**Conseil :** Les fermetures Velcro fermant l'écharpe sur la partie avant du coussinet doivent être ouvertes. Ouvrir aussi la fermeture Velcro de la sangle de la hanche sur la partie avant du coussinet de l'orthèse.

**1** Posez le bras opéré dans l'écharpe du bras ouverte de façon à ce que la main repose sur la boule.

**2** Fermez l'écharpe du bras. Le coude doit bien reposer dans l'écharpe du bras.

**3** Ramenez maintenant la sangle de la hanche derrière le dos vers l'avant et appliquez la fermeture Velcro.

**4** Pour que l'OmoARS ait une position fonctionnelle optimale (angle d'abduction de 15°), positionnez le coussinet de sorte que la surface avant soit parallèle à l'avant du corps.

**Conseil :** Si vous vous mettez debout en bord de table, la partie avant du coussinet doit être parallèle au bord de la table.

**5** Ramenez maintenant la sangle de l'épaule vers l'avant par-dessus l'épaule non lésée.

## ES BORT OmoARS con correa de 3 puntos

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 ótesis para la inmovilización de la articulación del hombro en una posición de abducción definida.

### Indicaciones

Estados preoperatorios, postoperatorios y postraumáticos, p. ej., en casos de síndrome de conflicto, rotura del manguito de los rotadores, implante de endoprótesis, dilatación del espacio subacromial (según la clasificación de Neer), bursitis subacromial.

### Contraindicaciones

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 prescriptible. 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
- si se ha prescrito su uso durante la noche, evite que la circulación sanguínea se vea afectada
- en caso de entumecimiento, afloje el producto sanitario o retírelo 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 ótesis, no aplique ninguna crema ni pomada en la zona donde se encuentra la ótesis, pues puede dañar el material

### Instrucciones de colocación

#### La primera colocación y adaptación suele realizarse en el quirófano.

El paciente debe colocarse y quitarse la ótesis sentado a una mesa para evitar movimientos inadecuados del hombro.

**Consejo:** Deje abiertos los cierres de velcro que cierran el cabestrillo en la parte delantera del cojín. Abra también el cierre de velcro de la correa de la cadera que está situado en la parte delantera del cojín de la ótesis.

**1** Coloque el brazo operado en el cabestrillo abierto, de manera que la mano descansen sobre la pelota.

**2** Cierre el cabestrillo. El codo debe quedar bien colocado dentro del cabestrillo.

**3** Pase ahora la correa de la cadera por detrás de la espalda hacia delante y cierre el cierre de velcro.

## 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](http://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](http://www.bort.com/conformity)

Status: 10.2024

**MD** Medical device |  Single patient – multiple use

**6** Enfin, appliquez la fermeture Velcro.

**7 Conseil :** Une personne peut vous aider à poser la sangle de l'épaule plus facilement. Enlever complètement la sangle de l'épaule (ouvrir les fermetures Velcro). Cette personne peut maintenant vous aider à enfiler la sangle de l'épaule comme un gilet. Procéder après comme décrit précédemment. La sangle de l'épaule est désormais solidement fixée au coussinet de base.

**8 Conseil :** Vous trouverez notre vidéo sur la pose du produit dans notre page d'accueil ou avec le code QR relatif à cet article.

**Si un angle de rotation extérieur de 30° est souhaité, alors la partie rotative extérieure en option (REF 121 960) doit être fixée entre le coussinet de base et l'écharpe du bras.**

## Retirer

Pour enlever l'orthèse pour l'articulation de l'épaule OmoARS avec sangle 3 points, ouvrez et détachez toutes les fermetures Velcro dans l'ordre inverse.

## Composition des matières

Mousse PUR (PUR), polyamide (PA), polyester (PES)

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

## Conseils de lavage

**7 Lavage délicat 30 °C**  Ne pas blanchir  Ne pas sécher au sèche-linge  Ne pas repasser  Ne pas nettoyer à sec

Fermer les velcros pour éviter d'endommager d'autres vêtements.

Ne pas utiliser d'assouplissant. Mettre en forme et 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. Veillez vous adresser à votre magasin spécialisé si vous suspectez un cas relevant de la garantie. Veillez 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 signalement

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](http://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](http://www.bort.com/conformity)

État du : 10.2024

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

**4** Para una posición funcional óptima (abducción de 15°) de la OmoARS, coloque el cojín con la zona delantera paralela a la parte delantera del cuerpo.

**Consejo:** Si está de pie al lado de una mesa, la superficie delantera del cojín debe quedar paralela al borde de dicha mesa.

**5** A continuación, pase la correa del hombro por el hombro sano hacia delante.

**6** Por último, cierre el cierre de velcro.

**7 Consejo:** La colocación de la correa del hombro es más sencilla si se cuenta con la ayuda de otra persona. Retirar por completo la correa del hombro (abiriendo los cierres de velcro). La persona que le asiste puede ayudarle a colocarse la correa del hombro como si fuera un chaleco. A continuación, proceda tal como se ha descrito antes. La correa del hombro solo se fija en el cojín de la base mediante el velcro.

**8 Consejo:** En nuestra página web o escaneando el código QR que se encuentra junto al producto encontrará un video sobre el proceso de colocación.

**Si desea una posición de rotación externa de 30°, la cuña de rotación externa, que tiene el REF 121 960 y puede adquirirse de forma opcional, debe fijarse mediante el velcro entre el cojín de la base y el cabestrillo.**

## Retirar

Para retirar la ótesis de hombro OmoARS con correa de 3 puntos, abra todos los cierres de velcro, afójelos en el orden inverso y, por último, retire la ótesis.

## Composición de los materiales

Espuma PUR (PUR), poliamida (PA), poliéster (PES)

Puede consultar la composición exacta en la etiqueta textil cosida en la prenda.

## Indicaciones de lavado

**7 Programa delicado 30 °C**  No usar blanqueador  No secar en la secadora  No planchar  No lavar en seco

Cierre el cierre de velcro para no dañar las 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 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).

Encontrarás 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](http://www.bort.com/md-eu-contact).

#### Eliminación

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

## IT BORT OmoARS con chiusura triangolo

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 l'articolazione della spalla per immobilizzarla in posizione di abduzione definita.

#### Indicazioni

Ambito preoperatorio, postoperatorio, post-traumatico, ad es. sindrome da conflitto della cuffia dei rotatori, rottura della cuffia dei rotatori, impianto endoprotesico, estensione subacromiale del delfilé (secondo Neer), borsite subacromiale.

#### Contraindicationi

Disturbi del flusso linfatico e gonfiori poco chiari 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
- nel caso sia stato prescritto di indossarlo nelle ore notturne, fare in modo di evitare di limitare la circolazione sanguigna
- 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

##### La prima applicazione e regolazione avviene solitamente in sala operatoria.

L'applicazione e rimozione da parte paziente deve essere effettuata con il paziente seduto a un tavolo per evitare movimenti dannosi per la spalla.

**Suggerimento:** Le chiusure in velcro che chiudono la tasca reggibraccio nella parte anteriore del cuscino devono essere aperte. Aprire anche la chiusura in velcro della cinghia addominale nella parte anteriore del cuscino dell'ortesi.

1 Posizionare il braccio operato nella tasca reggibraccio aperta, in modo che la mano sia appoggiata sulla palla.

2 Chiudere la tasca reggibraccio. Il gomito deve essere ben inserito nella tasca reggibraccio.

3 Ora far passare la cinghia addominale dietro la schiena, portarla avanti e chiudere la chiusura in velcro.

4 Per una posizione funzionale ottimale (angolo di abduzione di 15°) di OmoARS, sistemare il cuscino in modo che la superficie anteriore sia parallela alla parte anteriore del corpo.

**Suggerimento:** Quando ci si trova di fronte a un tavolo, la superficie anteriore del cuscino deve essere parallela al bordo del tavolo.

#### 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](http://www.bort.com/conformity)

Versión: 10.2024

**MD** Producto sanitario | Un solo paciente – uso múltiple

5 Portare ora la tracolla in avanti facendola passare sulla spalla non lesionata.

6 Infine chiudere il velcro.

**7 Suggerimento:** con l'aiuto di un'altra persona, il posizionamento della tracolla può essere più facile. Far abbassare completamente la tracolla (aprire le chiusure in velcro). L'altra persona può ora aiutare a entrare nella tracolla, come se fosse un giubbetto. Procedere, quindi, come descritto sopra. La tracolla va fissata solo al cuscino base.

**8 Suggerimento:** Sulla nostra homepage o tramite il codice QR relativo al prodotto è disponibile il nostro video su come indossare l'ortesi.

**Se si desidera una posizione in rotazione esterna di 30°, il cuneo di rotazione esterna opzionale, REF 121 960, deve essere fissato tra il cuscino di base e la tasca reggibraccio.**

#### Rimozione

Per rimuovere l'ortesi per spalla OmoARS con cinghia a 3 punti, aprire tutte le chiusure in velcro, allentarele seguendo la sequenza inversa, quindi togliere l'ortesi.

#### Composizione dei materiali

Schiuma di PUR (PUR), poliammide (PA), poliestere (PES)

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

Chiudere la chiusura 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](http://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](http://www.bort.com/conformity)

Aggiornato al: 10.2024

**MD** Dispositivo medico | Singolo paziente – uso multiplo

## NL BORT OmoARS met driepuntsgordel

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 heeft.

#### Beoogd gebruik

Dit medische hulpmiddel is een schouderorthese voor het immobiliseren van het schoudergewricht in een gedefinieerde abductiepositie.

#### Indicaties

Preoperatief, postoperatorisch, posttraumatisch, bijvoorbeeld bij impingementsyndroom, ruptuur van de rotator cuff, endoprothese-implantaat, Neer-plastiek, bursitis subacromialis.

#### Contra-indicaties

Stoornissen van de lymfe-afvoer en bij onverklaard oedeem van weke delen distaal van het aangelegde hulpmiddel, overgevoeligheidstoornissen van de behandelde lichaamsdelen, huidaandoeningen van het te behandelen lichaamsdeel.

#### Gebruiksrisico's/belangrijke instructies

Dit medische hulpmiddel is een product dat op voorschrijf 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 gebruiksinstincties.

- Dit medische hulpmiddel moet voorafgaand aan radiologische onderzoeken worden afgedaan.
- Als voorgeschreven is dit product'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.
- Raadpleg 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 aangelegde hulpmiddel omdat dit het materiaal kan aantasten.

#### Aanwijzingen voor het aantrekken

##### De orthese wordt over het algemeen voor het eerst aangebracht en aangepast in de operatiekamer.

De orthese moet aangebracht en afgenummen worden terwijl de patiënt aan een tafel zit. Dit voor komt ongewenste bewegingen van de schouder.

**Tip:** De knittenbandsluitingen die de armsteun vastzetten aan de voorkant van het kussen, moeten geopend zijn. Open ook de knittenbandsluiting van de heupband aan de voorkant van het kussen van de orthese.

1 Leg de geopendeerde arm in de geopende armsteun zodat de hand op de bal komt te liggen.

2 Sluit de armsteun. De elleboog moet goed in de armsteun liggen.

3 Leid nu de heupband achter de rug naar voren en sluit de knittenbandsluiting.

4 Voor de optimale functionele positie (15° abductie) van de OmoARS brengt u het kussen zodanig aan dat het voorste oppervlak zich parallel aan de voorkant van het lichaam bevindt.

**Tip:** Als u bij een tafel staat, moet het voorste oppervlak van het kussen parallel aan de rand van de tafel lopen.

5 Leid nu de schouderband over de gezonde schouder naar voren.

6 Sluit als laatste de knittenbandsluiting.

**7 Tip:** Met hulp van een andere persoon kan het aanleggen van de schouderband eenvoudiger worden uitgevoerd. Laat de schouderband geheel afgenummen worden (open hiervoor de knittenbandsluitingen). De andere persoon kan u nu helpen de schouderband als een vest aan te trekken. Ga daarna verder zoals hierboven beschreven wordt. De schouderband wordt uitsluitend aan het basiskussen vastgeplakt.

**8 Tip:** Op onze Home-pagina of via de QR-code bij het product vindt u onze video met aanleginstructies.

Als een exorotatiepositie van 30° gewenst is, moet de optioneel verkrijgbare exorotatietyl (REF 121 960) tussen het basiskussen en de armsteun worden vastgeplakt.

#### Afnemen

Voor het afnemen van de OmoARS-schouderorthese met driepuntsgordel opent u alle knittenbandsluitingen en maakt u de knittenbandsluitingen in omgekeerde volgorde los. Neem hierna de orthese af.

#### Materiaalsamenstelling

PUR-schuim (PUR), polyamide (PA), polyester (PES)

Voor de precieze materiaalsamenstelling raadpleegt u het ingenaide label.

#### Reinigingsinstructies

Wasmachine op het programma voor fijne was 30 °C

Geen bleekmiddel gebruiken Niet drogen in de wasdroger

Niet strijken Niet chemisch reinigen

Knittenbandsluiting sluiten om beschadiging van andere was te voorkomen. Geen wasverzachter 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. Raadpleg uw vakhandel als u aanspraak wilt maken op garantie. Reinigt 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 verontzagming 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 verslechting 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](http://www.bort.com/md-eu-contact).

#### Weggooien

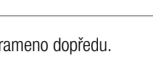
Wanneer de levensduur van het hulpmiddel is verstreken, moet dit hulpmiddel conform de plaatselijke voorschriften worden weggegooid.

#### 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](http://www.bort.com/conformity)

Versie: 10-2024

**MD** Medisch hulpmiddel | Eén patiënt – meervoudig gebruik



## **CS** BORT OmoARS s 3bodovým popruhem

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 ortéza ramenního kloubu pro imobilizaci ramenního kloubu v definované poloze abdukce.

### Indikace

Předoperární, pooperární, posttraumatické, např. impingement syndrom, ruptura rotátorové manžety, endoprotetický implantát, subakromiální rozšíření dilatace (podle Neera), subakromiální burzitida.

### Kontraindikace

Poruhy odtoku lymfy a také nejasné otoky měkké tkáně distálně od nasazené 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.
- 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 vašim lékařem.
- Na výrobku neprovádějte žádné změny.
- Nenoste na otevřených ranách.
- Nepoužívejte při nesnášenlivosti 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 navlékení

#### První příložení a připrůsobení se obvykle provádí na operačním sále.

Přiložení a odložení pacientem by se mělo provádět vsedě u stolu, čímž se zabrání neprospešnému pohybům ramena.

**Tip:** Uzávěry se suchým zipem, kterými se zapíná nosná kapsa paže na přední straně polštářku, by měly být rozepnuté. Rovněž rozepněte uzávěr se suchým zipem kyčelního popruhu na přední straně polštářku ortézy.

**1** Operovanou paži vložte do otevřené nosné kapsy paže, aby ruka ležela na balonku.

**2** Zavřete nosnou kapsu paže. Loket musí dobře ležet v nosné kapce paže.

**3** Nyní vede kyčelní popruh za zády dopředu a zapněte uzávěr se suchým zipem.

**4** Pro optimální pracovní polohu (úhel abdukce 15°) OmoARS umístěte polštářek tak, aby se přední plocha nacházela rovnoběžně s přední stranou těla.

**Tip:** Když stojíte u stolu, přední plocha polštářku musí být rovnoběžná s hranou stolu.

## **ET** BORTi OmoARS kolmepunktirihmaga

Täna BORT GmbH meditsiiniseadme usaldamise eest. Palun lugege kääsolev kasutusjuhend hoolikalt läbi. Küsimuste korral pöörduge oma arsti või edasimüüja poolle, kelle käest selle meditsiiniseadme saite.

### Osttarve

See meditsiiniseade on öläligese ortoos, mis on mõeldud öläligese fiksseerimiseks kindlas abduktsooniäasendis.

### Näidustused

Enne operatsiooni, operatsioonijärgselt, traumajärgselt, nt öläligese pitsumise sündroomi, rotatormanseti rebendi, endoproteesi, ölanukialuse pitsumise (Neeri testi kohaselt), ölanukialuse limapauna pöletiku korral.

### Vastunäidustused

Lühifirgehääred, ka ebaselge pöhhusega pehmetsed kudeded tersed paigaldatud abivahendist eemal asuvates kehaosaides, sensorised häired ravitud kehapiirkonnas, nahahäigused vastaval kehaosal.

### Kasutamisega seotud ohud/olulised juhised ▲

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

- eemaldaage meditsiiniseade enne radioloogilisi uuringuid
- kui määratud on kandmine öösel, vältige vererlinge möjutamist
- tundetuse korral lõvdvadage meditsiiniseadet või vörte see ära
- kaebuse püsimise korral vörte ühendust arsti või edasimüüjaga
- kasutage meditsiiniseadet näidustustele kohaselt
- muude toodete samaaegne kasutamine üksnes kokkuleppel teie arstiga
- ärge muutke toodet
- mitte kanda lahtistel haavadel
- ärge kasutage mõne kasutatud materjalit talumatusse korral
- ei ole taaskasutatav – kääsolev abivahend on mõeldud üksnes ühe patsiendi jaoks
- ortoosi kandmise ajal: ärge kasutage paigaldatud abivahendi piirkonnas loakaalsest kreeme ega salve, see võib materjalit hävitada

### Paigaldusjuhis

#### Esmakordne paigaldamine ja sobitamine toimuvalt reeglina operatsiooniäasendis.

Patsient peaks ortoosi paigaldama ja eemaldama istudes laua ääres, see takistab õla kahjulikku liigutamist.

**Nõuanne:** Takjakinnised, mis sulgevad käsivarrekoti padjandi esikülje, peavad olema avatud. Samuti avage ortoosi padjandi esisosal puusarihma takjakinnis.

**1** Asetage opereeritud käsivars avatud käsivarrekotti, nii et labakäsi on pallil.

**2** Sulgege käsivarrekott. Küünarnukk peab käsivarrekotis hästi asetsema.

**3** Viige nüüd puusarihm selja tagant ette ja kinnitage takjakinnis.

**4** Ortoosi OmoARS optimaalse funktsiooniäsendi (abduktsooniurik 15°) jaoks paigutage padjand nii, et eesmine pind asub Teie keha esikülje suhtes paralleelselt.

**Nõuanne:** Kui seisate laua ääres, peab padjandi eesmine pind olema laua servaga paralleelne.

**5** Viige nüüd ölärihm üle vigastamata õla ette.

**5** Nyní vede kyčelní popruh přes neporaněné rameno dopředu.

**6** Nakonec zapněte uzávěr se suchým zipem.

**7 Tip:** S využitím pomocníka lze přiložení ramenního popruhu provést snadněji. Uplně sejměte ramenní popruh (rozepněte uzávěry se suchým zipem). Pomocník vám nyní může pomoci navléknout si ramenní popruh jako vestu. Poté postupujte podle výše uvedeného popisu. Ramenní popruh se zapne suchým zipem pouze na základním polštáři.

**8 Tip:** Na naší domovské stránce nebo prostřednictvím QR kódu specifického pro výrobek naleznete naše video k postupu příkladně.

**Pokud je požadována vnější rotační poloha 30°, musí být mezi základním polštářkem a nosnou kapsou paže připevněn suchým zipem volitelně dostupný vnější rotační klin, REF 121 960.**

### Odložení

Chcete-li ortézu OmoARS s 3bodovým popruhem odložit, rozepněte všechny uzávěry se suchým zipem, uvolněte uzávěry se suchým zipem v obráceném pořadí, poté ortézu sejměte.

### Složení materiálu

PUR pěna (PUR), polyamid (PA), polyester (PES)

Přesné složení materiálu naleznete na všech textilní etiketě.

### Pokyny k čištění

Šetrné praní 30 °C  nebdít  nesušit v sušičce  nežehlit  nečistit chemicky

Abyste předešli poškození jiných kusů prádla, zapněte uzávěr se suchým zipem. Nepoužívejte aviváz. 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 obrátte 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 rádné a vhodné manipulaci.

### Oznámovací povinnost

Dojdě-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](http://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](http://www.bort.com/conformity)

Stav: 10.2024

**MD** Zdravotnický prostředek |  Jeden pacient – vícenásobné použití

**6** Viimasena kinnitage takjakinnis.

**7 Nõuanne:** Abistava isikuga on ölärihma paigaldamine hõlpsam. Laske ölärihm täielikult ära võtta (avada takjakinnised). Abistav isik saab nüüd Teil aidata ölärihma nagu vesti selga tömmata. Seejärel toimige üal kirjeldatud viisil. Ölärihm kinnitatakse takjakinnisega üksnes põhipadjandi külge.

**8 Nõuanne:** Meie kodulähelt või tootepõhise QR-koodi abil leiate meie video paigaldamise kohta.

**Kui vajalik on välisrotatsioonisend 30°, tuleb põhipadjad ja käsivarrekoti vahelise takjakinnusega kinnitada lisavarustuse saadalev välisrotatsioonikill, REF 121 960.**

### Eemaldamine

Kolmepunktirihmaga ölärihoosi OmoARS eemaldamiseks avage kõik takjakinnised, vabastage takjakinnised vastupidi esipärlises järjekorras, seejärel võtke ortoos ära.

### Koostis

PUR-vaht (PUR), polüamiid (PA), polüester (PES)

Materjalit täpselt koostist saate vaadata sissemeldud tekstilietketilt

### Puhastamisjuhised

  Mitte pleegitada  Mitte kuivatada pesutavat  Mitte trikida  Mitte keemiliselt puhastada Sulgege takjakinnis, et vältida teiste pesusemete kahjustamist. Ärge kasutage pesuluputusvahendit. Venitate vormi ja laske õhu käes kuivada.

### Garanti

Omandatud tootele kehitav selle riigi seaduses sätestetud, kus olete toote hankinud. Garantiinõude kahtlusse korral pöörduge oma edasimüüjaga pool. Puhastage toodet enne garantiinõude esitamist. Kui kasutusjuhend juhiseid ei järgitgi piisavalt, võib see mõjutada garantid või selle tühistada. Garantiioigus on välistatud muli kui näidustuse kohasele kasutamisel, kasutamisega seotud ohtude, juhiste eiramisel, samuti toote omavoliliste muudatustega tegemisel.

### Toote kasutus

Meditiiniseadme kasutuse määramik loomulik kulmine 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 leiate kääsolevast kasutusjuhendist. Pädeva riikliku asutuse kontaktandmed teile riigis saate järgmiselt veebiaadressilt: [www.bort.com/md-eu-contact](http://www.bort.com/md-eu-contact).

Jäätmekäitlus

Pärast kasutamise lõppu tuleb toode vastavalt kohalikele nõuetele suunata jäätmekäitlusesse.

### Vastavusdeklaratsiooni

Kinnitame, et kääsolev toode vastab EUROOPA PARLAMENDI JA NÕUKOGU MÄÄRUSE (EL) 2017/745 nõuetele. Kehtiva vastavusdeklaratsiooni leiate järgmiselt lingil: [www.bort.com/conformity](http://www.bort.com/conformity)

Seisuga: 10.2024

**MD** Meditsiiniseadme |  Ühel patsiendil korduvalt kasutatav