

# BORT EpiBasic Sport



## Gebrauchsanweisung



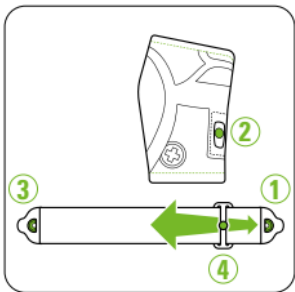
Sport

BORT. Das Plus an Ihrer Seite.

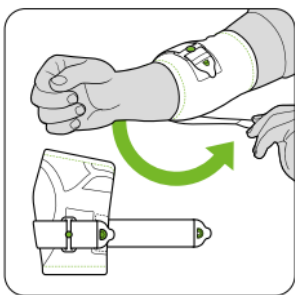
REF 122 600 SP

## Illustrationen Figures

1



2



## Sprachen Languages

|           |            |                                   |    |
|-----------|------------|-----------------------------------|----|
| <b>DE</b> | Deutsch    | Gebrauchsanweisung .....          | 04 |
| <b>EN</b> | English    | Instructions for use .....        | 08 |
| <b>FR</b> | Français   | Mode d'emploi .....               | 11 |
| <b>ES</b> | Español    | Instrucciones de uso .....        | 15 |
| <b>IT</b> | Italiano   | Instruzioni per l'uso .....       | 19 |
| <b>NL</b> | Nederlands | Gebruiksaanwijzing .....          | 23 |
| <b>CS</b> | Čeština    | Návod k použití .....             | 27 |
| <b>ET</b> | Eesti      | Kasutusjuhend .....               | 31 |
| <b>PL</b> | Polski     | Instrukcja użytkowania .....      | 35 |
| <b>RO</b> | Română     | Instrucțiunile de utilizare ..... | 39 |



PDF: ga.bort.com



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 zirkulär komprimierende Ellenbogen-Kompressionsbandage mit Pelotten aus elastischem Gewebe, mit elastischen Profilpolstern.

## Indikationen

Chronische, posttraumatische oder postoperative Weichteilreizzustände im Bereich des Ellenbogengelenks, Epicondylitis, Tendomyopathie

## Kontraindikationen

Periphere arterielle Verschlusskrankheit (PAVK), Lymphabflusstörungen auch unklare Weichteilschwellungen gegenüber den angelegten Hilfsmittels, Empfindungs- und Durchblutungsstörungen 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 ablegen 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 Bandage: keine lokale Anwendung von Cremes oder Salben im Bereich des angelegten Hilfsmittels – kann Material zerstören

## Anziehanleitung

Legen Sie die Bandage am betroffenen Ellenbogen an und positionieren Sie dabei die eingestrickte grüne Komfortzone in der Ellenbeuge. Die Bandage liegt dann richtig an, wenn Sie durch die Aussparungen der Silikoneinlage den äußeren und inneren Gelenkfortsatz ertasten können.

**1** Stabilo-Band mit easyClick-System zur individuellen Dosierung des Pelottendrucks:

① und ③ Einhänge-Modul, ② Träger-Modul, ④ Verstell-Modul.

Passen Sie die Dosierung des Pelottendrucks durch Verschieben des Verstell-Moduls ④ individuell an.

**2** Bei Erhalt Ihrer Bandage ist das Einhänge-Modul ① des Stabilo-Bandes im Träger-Modul ② auf der Bandage eingehängt.

Führen Sie das Stabilo-Band unter leichtem Zug zirkulär um den Unterarm. Schließen Sie das Band durch Einhängen des freien Einhänge-Moduls ③ am Verstell-Modul ④. Achten Sie auf einen angenehmen Sitz des Stabilo-Bandes, weder zu locker noch zu fest.

Wird das Stabilo-Band mit easyClick-System nicht benötigt, kann das Träger-Modul ② aus der Velours-Tasche entnommen werden.

## Ablegen

Nach dem Öffnen des Stabilo-Bandes greifen Sie den unteren Rand der Bandage und streifen die Bandage über den Unterarm Richtung Hand ab.

## Materialzusammensetzung

Polyamid (PA), Elasthan (EL), Silikon (SI)

Die genaue Materialzusammensetzung entnehmen Sie bitte dem eingenähten Textiletikett.

## Reinigungshinweise

 Schonwaschgang 30 °C  Nicht bleichen  Nicht im Wäschetrockner trocknen  Nicht bügeln  Nicht chemisch reinigen  
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 Kontaktdaten der zuständigen nationalen Behörde Ihres Landes finden Sie unter folgendem Link: [www.bort.com/md-eu-kontakt](http://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](http://www.bort.com/konformitaet)

Stand: 10.2024

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

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 circumferential compression elbow compression support with elastic material fabric pads and elastic profile pads.

## Indications

Chronic post-traumatic or post-operative soft tissue irritation in the elbow joint area, epicondylitis, tendomyopathy.

## Contraindications

Peripheral arterial occlusive disease (PAOD), lymph drainage disorders, also unclear soft tissue swellings distal to the aid positioned, sensory and circulatory disorders with 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
- remove it 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 support, please neither use any creams nor ointments on or around it as they can destroy the material

## Fitting instructions

Place the support on the elbow affected and position the knitted green comfort zone in the antecubital fossa at the same time. The support is correctly positioned if you can feel the outer and inner condyle through the hollows in the silicone insert.

**1** Stabilo strap with the easyClick system for individual dosage of the pad pressure:

(1) and (3) attachment module, (2) supporting module, (4) adjustment module.

Adapt the pad pressure dosage individually by moving the adjustment module (4).

**2** When you receive your support, the attachment Stabilo strap module (1) in the supporting module (2) is attached on the support.

Guide the Stabilo strap circumferentially around the lower arm under slight tension. Close the strap by attaching the free attachment module (3) to the adjustment module (4). Pay attention to comfortable fitting of the Stabilo strap, neither too loose nor too tight.

If the Stabilo strap with the easyClick system is not needed, the supporting module (2) can be taken from the velour bag.

## Removal

After opening the Stabilo strap, take hold of the lower edge of the support and slip the support over the lower arm in the direction of the hand.

## Material composition

Polyamide (PA), elastane (EL), silicone (SI)

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

Do not use fabric conditioner. Stretch back into shape and dry in the fresh air.

## Guarantee

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

## Useful life/Lifetime of the product

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

## Duty of notification

If a serious worsening of the state of health occurs when using the medical device, you are obliged to notify the specialist dealer or us as the manufacturer and the Medicines & Healthcare products Regulatory Agency (MHRA).

You can find our contact information in these instructions for use. You can find the contact information for the national authority responsible for your country under the following link: [www.bort.com/md-eu-contact](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

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 un bandage de compression circulaire du coude comportant des pelotes en tissu élastique, avec rembourrage profilé élastique.

### **Indications**

États d'irritation chroniques, posttraumatiques ou postopératoires des tissus mous dans la région du coude, épicondylite, tendomyopathie.

### **Contre-indications**

Artériopathie oblitérante périphérique (AOP), troubles de la circulation lymphatique y compris tuméfaction des tissus mous d'origine inconnue de l'aide posée, troubles de sensation et de la circulation sanguine des régions corporelles traitées, 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
- retirer lors des phases de repos prolongées p. ex. pendant le sommeil
- en cas de sensation d'engourdissement, desserrer ou retirer éventuellement le dispositif médical
- consulter un médecin ou un magasin spécialisé en cas de gêne persistante
- utiliser le dispositif médical conformément aux indications
- utilisation simultanée d'autres produits exclusivement sur avis de votre médecin
- ne pas modifier le produit
- ne pas porter sur des plaies ouvertes

- ne pas utiliser en cas d'intolérance à l'un des matériaux utilisés
- ne pas réutiliser. Ce dispositif est conçu pour le soin d'un seul patient
- pendant le port du bandage : ne pas utiliser de crème ou de pommade dans la zone d'utilisation du produit, risque de dommage du matériau

## Instruction d'application

Posez l'orthèse sur le coude affecté et positionnez la zone de confort en tricot verte dans le creux du coude. Le bandage est posé correctement quand il peut toucher le prolongement articulaire extérieur et intérieur en passant par les encoches de l'élément en silicone.

**1** Bande Stabilo avec système easyClick pour un ajustement personnalisé de la pression de la pelote : ① et ③ module de fixation, ② module de support, ④ module de réglage.

Ajustez le degré de pression de la pelote en faisant coulisser le module de réglage ④. À la réception de votre orthèse, le module de fixation ① de la bande Stabilo est accroché au module de support ② du bandage.

**2** Enfilez la bande Stabilo en tirant légèrement autour de l'avant-bras avec un mouvement circulaire.

Fermez la bande en accrochant le module de fixation libre ③ sur le module de réglage ④. Veillez à ce que le port de la bande Stabilo soit agréable et qu'elle soit ni trop lâche, ni trop serrée.

Le module de support ② peut être retiré de la poche de velours si la bande Stabilo comportant le système easyClick n'est pas nécessaire.

## Retirer

Après avoir ouvert la bande Stabilo, saisissez le bord inférieur du bandage et enlevez le bandage en le faisant glisser par-dessus l'avant-bras en direction de la main.

## Composition des matières

Polyamide (PA), élasthanne (EL), silicone (SI)

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

## Conseils de lavage

Lavage délicat 30 °C Ne pas blanchir Ne pas sécher au sèche-linge

Ne pas repasser Ne pas nettoyer à sec

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. 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 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.

**FR**

## 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

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 un vendaje con almohadillas de tejido elástico y acolchados de perfil elásticos para la compresión del codo en sentido circular.

### **Indicaciones**

Irritaciones crónicas, postraumáticas o postoperatorias de los tejidos blandos en la zona de la articulación del codo, epicondilitis, tendomiopatía.

### **Contraindicaciones**

Enfermedad oclusiva arterial periférica (EOAP), 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 sensibilidad y del riego sanguíneo en la zona 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 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
- retire el producto durante períodos largos de reposo, p. ej. durante la noche
- 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 del vendaje, no aplique ninguna crema ni pomada en la zona donde se encuentra el vendaje, pues puede dañar el material

## Instrucciones de colocación

Coloque el vendaje en el codo afectado de tal modo que la zona cómoda tejida verde quede en el pliegue del codo. El vendaje está correctamente colocado cuando es posible palpar los cóndilos externo e interno a través de las aberturas del inserto de silicona.

**1** Cinta Stabilo con sistema easyClick para el ajuste individual de la presión de la almohadilla: ① y ③ Módulo de enganche, ② Módulo de soporte, ④ Módulo de ajuste.

Adapte la presión de la almohadilla desplazando el módulo de ajuste ④ según las necesidades individuales.

**2** El vendaje se entrega con el módulo de enganche ① de la cinta Stabilo enganchado en el módulo de soporte ② del vendaje.

Pase la cinta Stabilo en sentido circular alrededor del antebrazo tirando suavemente. Cierre la cinta enganchando el módulo de enganche libre ③ en el módulo de ajuste ④.

Asegúrese de que la cinta Stabilo resulta cómoda de llevar y de que no está demasiado floja ni demasiado apretada.

Si no necesita la cinta Stabilo con sistema easyClick, puede quitar el módulo de soporte ② del bolsillo aterciopelado.

## Retirar

Tras abrir la cinta Stabilo, agarre el borde inferior del vendaje y tire de él a través del antebrazo hacia la mano para retirarlo.

## Composición de los materiales

Poliamida (PA), elastano (EL), silicona (SI)

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

## Indicaciones de lavado

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

No utilizar suavizante. Tiéndala de modo que recupere su forma original y déjela secar al aire libre.

## Garantía

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

## Duración de utilización/Vida útil del producto

Si el producto sanitario se maneja y utiliza debidamente, su vida útil viene determinada por el desgaste natural.

## Obligación de notificación

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

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

## Eliminación

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

## Declaración de conformidad

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

Versión: 10.2024

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

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 bendaggio di compressione circolare del gomito con pelotte in tessuto elastico, con imbottiture profilate elastiche.

## **Indicazioni**

Stati irritativi cronici, post-traumatici o postoperatori dei tessuti molli nella zona dell'articolazione del gomito, epicondilite, tendomiopatia.

## **Controindicazioni**

Arteriopatia ostruttiva periferica (AOP), disturbi del flusso linfatico e gonfiori poco chiari dei tessuti molli distanti dall'ausilio applicato, disturbi della sensibilità e della circolazione nelle regioni anatomiche interessate dal trattamento, 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
- rimuovere durante i periodi di riposo più lunghi, ad esempio prima di andare a dormire
- 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 del bendaggio: evitare l'applicazione locale di creme o unguenti nella zona di applicazione dell'ausilio, perché può danneggiare il materiale

### Istruzioni per indossare l'articolo

Applicare il bendaggio sul gomito interessato, posizionando la zona di comfort verde a maglia nell'incavo del gomito. Il bendaggio è applicato correttamente quando si riesce a palpare il condilo articolare esterno ed interno attraverso le cavità dell'inserto in silicone.

**1** Fascia Stabilo con sistema easyClick per la regolazione individuale della pressione della pelotta: ① e ③ moduli di aggancio, ② modulo di sostegno, ④ modulo di regolazione.

Regolare la quantità di pressione della pelotta spostando il modulo di regolazione ④ a seconda delle proprie esigenze.

**2** L'ortesi è consegnata con il modulo di aggancio ① della fascia Stabilo appeso al modulo di sostegno ② sull'ortesi.

Arrotolare la fascia Stabilo intorno all'avambraccio, tirandola leggermente. Serrare la fascia fissando il modulo di aggancio ancora libero ③ al modulo di regolazione ④. Accertarsi che la fascia Stabilo sia posizionata comodamente, né troppo stretta né troppo lenta.

Se la fascia Stabilo con sistema easyClick non è necessaria, il modulo di sostegno ② può essere rimosso dalla tasca in velour.

### Rimozione

Dopo avere aperto la fascia Stabilo, afferrare il bordo inferiore del bendaggio e farlo scorrere via sull'avambraccio verso la mano.

### Composizione dei materiali

Poliammide (PA), elastan (EL), silicone (SI)

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

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.

**IT**

## 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

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 circulair comprimerende elleboogcompressiebandage met pelotten van elastisch weefsel, met elastische profielpolsters.

### **Indicaties**

Chronische, posttraumatische of postoperatieve irritatie van weke delen rond het ellebooggewricht, epicondylitis, tendomyopathie.

### **Contra-indicaties**

Perifeer occlusief arterieel vaatlijden (PAV), stoornissen van de lymfe-afvoer en bij onverklaard oedeem van weke delen distaal van het aangelegde hulpmiddel, overgevoeligheids- en doorbloedingsstoornissen van het te behandelen lichaamsdeel, 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 gebruiksinstructies.

- Dit medische hulpmiddel moet voorafgaand aan radiologische onderzoeken worden afgedaan.
- Draag dit hulpmiddel niet tijdens langere rustperiodes bijvoorbeeld tijdens het slapen.
- Bij een doof gevoel moet dit medische hulpmiddel losser worden aangebracht of worden afgedaan.
- Raadpleeg uw arts of de vakhandel bij aanhoudende klachten.
- Dit medische hulpmiddel mag alleen conform de indicaties worden gebruikt.
- Gelijktijdig gebruik van andere producten uitsluitend na overleg met uw arts.
- Breng geen veranderingen aan het hulpmiddel aan.

- Niet dragen op open wonden.
- Niet gebruiken bij allergie of overgevoeligheid voor een van de gebruikte materialen.
- Niet geschikt voor hergebruik: dit hulpmiddel is uitsluitend bestemd voor het behandelen van één patiënt.
- Breng tijdens de draagduur van de bandage geen crème of zalf aan op de huid onder het aangelegde hulpmiddel omdat dit het materiaal kan aantasten.

### Aanwijzingen voor het aantrekken

Leg de bandage aan op de aangedane elleboog en plaats de ingebreide groene comfortzone daarbij in de elleboogplooi. De bandage is op de juiste wijze aangelegd als door de uitsparingen in het siliconeninzetstuk de buitenste en de binnenste gewrichtsknokkels waarneembaar zijn.

**1** Stabilo-band met easyClick-systeem voor individuele dosering van de druk door de pelotte: ① en ③ insteekmodule, ② draagmodule, ④ verstelmodule. Pas de mate van de druk door de pelotte individueel aan door de verstelmodule ④ te verschuiven.

**2** Bij levering van uw bandage is de insteekmodule ① van de Stabilo-band in de draagmodule ② op de bandage gestoken.

Wikkel de Stabilo-band onder lichte trek rondom de onderarm.

Sluit de band door de vrije insteekmodule ③ in de verstelmodule ④ te steken.

Let erop dat de Stabilo-band comfortabel aanvoelt. Deze mag noch te los noch te strak zitten.

Als de Stabilo-band met easyClick-systeem niet nodig is, kan de draagmodule ② uit het velours vakje worden gehaald.

### Afnemen

Voor het afnemen van de bandage maakt u eerst de Stabilo-band los en pakt u daarna de onderrand van de bandage vast en stroopt u de bandage over de onderarm naar de hand af.

## Materiaalsamenstelling

Polyamide (PA), elastaan (EL), silicone (SI)

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

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. Raadpleeg uw vakhandel als u aanspraak wilt maken op garantie. Reinig het hulpmiddel voordat u het terugbrengt voor een garantieclaim. Als de in deze gebruiksaanwijzing vermelde instructies niet of onvoldoende in acht worden genomen, kan de garantie worden beperkt of nietig worden verklaard. Bij gebruik voor een hier niet vermelde indicatie, bij veronachtzaming van de gebruiksrисico'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](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

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 kruhově komprimující kompresní bandáž lokte s anatomickými vložkami, vyrobenými z elastické tkaniny, a s elastickým profilovým polstrováním.

## **Indikace**

Chronické, posttraumatické nebo pooperační stavy podráždění měkkých tkání v oblasti loketního kloubu, epikondylitida, tendomyopatie.

## **Kontraindikace**

Periferní arteriální okluzivní onemocnění (PAD), poruchy odtoku lymfy a také nejasné otoky měkké tkáně distálně od přiložené pomůcky, senzorické a oběhové poruchy ošetřené 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.
- Při delších fázích odpočinku odložte, např. při spánku.
- V případě znečitlivění zdravotnický prostředek uvolněte nebo případně sejměte.
- Pokud potíže přetravávají, vyhledejte lékaře nebo specializovaného prodejce.
- Zdravotnický prostředek používejte podle indikací.
- Současné použití jiných výrobků je dovoleno pouze po konzultaci s vaším lékařem.
- Na výrobku neprovádějte žádné změny.
- Nenoste na otevřených ranách.
- Nepoužívejte při nesnášenlivosti s některým použitým materiálem.



- Nepoužívejte opakovaně – tato pomůcka je určena k ošetření pouze jednoho pacienta.
- Během období nošení bandáže: žádná lokální aplikace krémů nebo mastí v oblasti nasazené pomůcky – může zničit materiál.

## Návod k navléčení

Bandáž přiložte na postiženém lokti a umístěte vpletenou zelenou komfortní zónu do lokte. Bandáž potom správně přiléhá, když lze přes vybrání v silikonové vložce nahmatat vnější a vnitřní kloubní výběžek.

**1** Pásek Stabilo se systémem EasyClick pro individuální dávkování tlaku peloty:  
① a ③ závesný modul, ② nosný modul, ④ nastavovací modul.  
Dávkování tlaku peloty upravte individuálně posunutím nastavovacího modulu ④.

**2** Po obdržení bandáže je závesný modul ① pásku Stabilo zavěšen v nosném modulu ② na bandáži.

Pásek Stabilo vedete s mírným tahem kruhově kolem předloktí.

Pásek zapněte zavěšením volného závesného modulu ③ na nastavovacím modulu ④.

Ujistěte se, že pásek Stabilo přijemně sedí, není příliš volný ani příliš těsný.

Pokud není vyžadován pásek Stabilo se systémem easyClick, lze nosný modul ② vyjmout z velurové kapsy.

## Odložení

Po rozepnutí pásku Stabilo uchopte spodní okraj bandáže a napněte ji přes předloktí směrem k ruce.

## Složení materiálu

Polyamid (PA), elastan (EL), silikon (SI)

Přesné složení materiálu naleznete na všité textilní etiketě.

## Pokyny k čištění

šetrné praní 30 °C nebělit nesušit v sušičce nežehlit

nečistit chemicky

Nepoužívejte aviváž. Vytáhněte do tvaru a sušte na vzduchu.

## Záruka

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

## Doba použití / životnost výrobku

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

## Oznamovací povinnost

Dojde-li při používání zdravotnického prostředku k vážnému zhoršení zdravotního stavu pacienta, oznamte to svému odbornému prodejci nebo nám coby výrobců a Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv (SÚKL).

Naše kontaktní údaje najeznete v tomto návodu k použití. Kontaktní údaje příslušného národního úřadu ve vaší zemi najeznete 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

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

## Otstarve

See meditsiiniseade on küünarliigese ümbritsevaks kompressiooniks mõeldud survebandaaž, millel on elastsest materjalist padjandid ja elastsed profiilpolstrid.

## Näidustused

Kroonilised, traumajärgsed või operatsioonijärgsed pehmete kudede ärritusseisundid küünarliigese piirkonnas, epikondüliit, tendomüopaatia.

## Vastunäidustused

Perifeerne arterite oklusioonhaigus, lümfiringehäired, ka ebaseleja põhjusega pehmete kudede tersed paigaldatud abivahendist eemal asuvates kehaosades, senoorsed ja verevarustushäired vastavas keha piirkonnas, nahahaigused vastaval kehaosal.

## Kasutamisega seotud ohud/olulised juhised ▲

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

- eemaldage meditsiiniseade enne radioloogilisi uuringuid
- eemaldage pikemate puhkepauside ajaks, nt magamiseks
- tundetuse korral lõvdvendage meditsiiniseadet või võtke see ära
- kaebuste püsimise korral võtke ühendust arsti või edasimüüjaga
- kasutage meditsiiniseadet näidustuste kohaselt
- muude toodete samaaegne kasutamine üksnes kokkuleppel teie arstiga
- ärge muutke toodet
- mitte kanda lahtistel haavadel
- ärge kasutage mõne kasutatud materjali talumatuse korral

- ei ole taaskasutatav – käesolev abivahend on mõeldud üksnes ühe patsiendi jaoks
- sideme kandmise ajal: ärge kasutage paigaldatud abivahendi piirkonnas lokaalselt kreeme ega salve, see võib materjali hävitada

## Paigaldusjuhis

Asetage bandaaž vigastatud küünarliigesele ja paigutage trikotaažist rohelise mugavustsoon küünaliigese painutuspinnaile. Bandaaž on paigaldatud õigesti, kui saate silikoonpadjandi avade kaudu kombata välimist ja sisemist liigesepõnta.

**1** Stabilo-rihm koos easyClick-süsteemiga, et doseerida individuaalselt padjandi survet: ① ja ③ haakimismoodul, ② kandurmoodul, ④ reguleerimismoodul. Kohandage padjandi survet individuaalselt reguleerimismooduli ④ nihutamise teel.

**2** Teie bandaaži kätesaamisel on Stabilo-rihma haakimismoodul ① haagitud bandaažil kandurmoodulisse ②.

Viige kergelt pingi all Stabilo-rihm ümber randmeliigese.

Sulgege rihm, haakides vaba haakimismooduli ③ reguleerimismoodulile ④.

Pöörake tähelepanu Stabilo-rihma mugavale istuvusele, see ei tohi olla liiga lõdvalt ega liiga tugevalt.

Kui Stabilo-rihma koos easyClick-süsteemiga ei ole vaja, saab kandurmooduli ② veluurkotist eemaldada.

## Eemaldamine

Pärast Stabilo-rihma avamist haarake bandaaži alumisest servast ja libistage bandaaž üle küünarvarre labakäe suunas maha.

## Koostis

Polüamiid (PA), elastaan (EL), silikoon (SI)

Materjali täpset koostist saate vaadata sisseõmmeldud tekstilietketilt.

## Puhastamisjuhised

Õrn pesutsükkel 30 °C Mitte pleegitada Mitte kuivatada pesukuivatis

Mitte triikida Mitte keemiliselt puhastada

Ärge kasutage pesuloputusvahendit. Venitage vormi ja laske õhu käes kuivada.

## Garantii

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

## Toote kasutusiga

Meditiiniiseadme kasutusea määrab loomulik kulmine asja- ja nõuetekohasel kasutamisel.

## Teatamiskohustus

Kui meditiiniiseadme kasutamisel halveneb tervislik seisund olulisel määral, teavitage sellest oma edasimüütajat või meid kui tootjat ning ka Eesti Terviseametit. Meie kontaktandmed leiate käesolevast kasutusjuhendist. Pädeva riikliku asutuse kontaktandmed teie riigis saate järgmiselt veebiaadressilt:  
[www.bort.com/md-eu-contact](http://www.bort.com/md-eu-contact).

## Jäätmekäitlus

Pärast kasutamise lõppu tuleb toode vastavalt kohalikele nõuetele suunata jäätmekätlusesse.



## Vastavusdeklaratsiooni

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

Seisuga: 10.2024

**MD** Meditsiiniseade | Ühel patsiendil korduvalt kasutatav

Dziękujemy za zaufanie firmie BORT GmbH i jej wyrobom medycznym. Prosimy uważnie przeczytać niniejszą instrukcję użytkowania. W przypadku jakichkolwiek pytań prosimy o kontakt z lekarzem lub dostawcą, od którego otrzymali Państwo niniejszy wyrób medyczny.

## **Przeznaczenie**

Niniejszy wyrób medyczny to opaska do ucisku okrężnego na staw łokciowy, z podkładkami wykonanymi z elastycznej tkaniny, z elastycznymi profilowymi elementami wyświetającymi.

## **Wskazania**

Przewlekłe, pourazowe lub pooperacyjne stany podrażnienia tkanek miękkich w okolicy stawu łokciowego, zapalenie nadkłykcia, tendomiopatia.

## **Przeciwwskazania**

Choroba tętnic obwodowych, zaburzenia odpływu limfy oraz obrzęki tkanek miękkich niejasnego pochodzenia występujące odsiecznie od zastosowanej pomocy ortopedycznej, zaburzenia czuciowe i krążenia w zaopatrywanej okolicy ciała, choroby skóry w zaopatrywanej części ciała.

## **Rzyko związane z użytkowaniem/Ważne wskazówki △**

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

Wykwalifikowany personel, od którego otrzymają Państwo wyrób medyczny, pomoże w wyborze odpowiedniego rozmiaru i poinstruuje, jak go użytkować.

- zdjąć wyrób medyczny przed badaniem radiologicznym
- zdjąć 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 któregokolwiek z użytych materiałów
- nie użytkować ponownie w przypadku innego pacjenta – niniejszy wyrób medyczny przeznaczony jest do użytku tylko przez jednego pacjenta
- w okresie noszenia opaski: nie stosować kremów ani maści w obszarze zastosowanego środka pomocy ortopedycznej – może zniszczyć materiał

### **Instrukcja zakładania**

Nałożyć opaskę na łokieć w taki sposób, aby zielony komfortowy element dzianiny znajdował się w obszarze zgięcia łokciowego. Opaska jest prawidłowo założona, gdy przez wycięcia wkładki silikonowej wyczuwalny jest kłykcie zewnętrzny i wewnętrzny.

**1** Taśma Stabilo z systemem easyClick do indywidualnej regulacji nacisku podkładki: ① i ③ moduł zaczepiany, ② moduł nośny, ④ moduł regulacyjny.

Dopasować indywidualnie nacisk podkładki, przesuwając moduł regulacyjny ④.

**2** W stanie wysyłkowym opaski moduł zaczepiany ① taśmy Stabilo jest zaczepiony w module nośnym ② na opasce.

Poprowadzić taśmę Stabilo okrężnie wokół przedramienia, lekko ją naciągając.

Zapiąć taśmę poprzez zaczepienie wolnego modułu zaczepianego ③ na module regulacyjnym ④. Upewnić się, czy taśma Stabilo jest komfortowo założona, czy nie jest zbyt luźna ani zbyt ciasna.

Jeżeli nie jest potrzebna taśma Stabilo z systemem easyClick, można wyjąć moduł nośny ② z kieszeni welurowej.

### **Zdejmowanie**

Po otwarciu taśmy Stabilo chwycić dolną krawędź opaski i zsunąć ją przez przedramię w kierunku dloni.

## Skład

poliamid (PA), elastan (EL), silikon (SI)

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

## Wskazówki dotyczące czyszczenia

Prać w trybie delikatnym 30 °C Nie wybielać Nie suszyć w suszarce

Nie prasować Nie czyścić chemicznie

Nie stosować płynu do zmiękczenia tkanin. Uformować i suszyć na powietrzu.

## Gwarancja

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

## Czas użytkowania/Trwałość produktu

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

## Obowiązek zgłoszania incydentów

Jeśli podczas użytkowania wyrobu medycznego dojdzie do poważnego pogorszenia stanu zdrowia, należy poinformować dystrybutora lub nas jako producenta oraz Departament Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Nasze dane kontaktowe znajdują się w niniejszej instrukcji użytkowania.

Dane kontaktowe właściwego organu krajowego w danym kraju można znaleźć, klikając na poniższy link: [www.bort.com/md-eu-contact](http://www.bort.com/md-eu-contact).

**PL**

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

Stan na: 10.2024

**MD** Wyrób medyczny |  Wielokrotne użycie u jednego pacjenta

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

## Destinația de utilizare

Acest dispozitiv medical este un bandaj de compresie circumferențială pentru cot cu pelote din țesătură elastică, cu pernițe elastice profilate.

## Indicații

Stări de iritație cronică, posttraumatică sau postoperatorie a țesuturilor moi în zona articulației cotului, epicondilită, tendomiopatie.

## Contraindicații

Boală arterială ocluzivă periferică (BAOP), afecțiuni de drenaj limfatic, umflarea țesuturilor moi din cauze neclare distal față de dispozitivul medical auxiliar aplicat, perturbări senzoriale și ale circulației sanguine la nivelul regiunii tratate a corpului, boli cutanate la nivelul regiunii tratate.

## Riscuri asociate utilizării/indicații importante

Acest dispozitiv medical este un produs disponibil pe bază de prescripție. Discutați despre modul de utilizare și durata utilizării cu medicul dumneavoastră curant.

Personalul specializat de la care ați primit dispozitivul medical va selecta dimensiunea adecvată a acestuia și vă va oferi instruire cu privire la modul de utilizare.

- îndepărtați dispozitivul medical înaintea examinărilor radiologice
- îndepărtați dispozitivul medical în cazul perioadelor mai lungi de repaus, de ex. în timpul somnului
- în cazul unor senzații de amorteață, slăbiți dispozitivul medical sau îndepărtați-l, dacă este necesar
- contactați medicul sau comerciantul, dacă simptomele persistă
- utilizați dispozitivul medical conform indicațiilor
- utilizarea simultană a altor produse este permisă numai după consultarea cu medicul dumneavoastră

- nu modificați produsul
- nu aplicați produsul pe plăgi deschise
- nu utilizați produsul în cazul intoleranței la unul dintre materialele componente
- produs nereutilizabil – acest dispozitiv medical auxiliar este destinat tratamentului unui singur pacient
- în timpul purtării bandajului: nu aplicați creme sau unguente în regiunea unde este fixat dispozitivul medical auxiliar – în caz contrar, este posibilă deteriorarea materialului din care este confectionat produsul

### **Instructiuni privind aplicarea produsului**

Așezați bandajul la nivelul cotului astfel încât secțiunea ergonomică din material tricotat verde să se afle la nivelul fosei antecubitale. Bandajul este așezat corect în cazul în care articulația poate fi palpată atât la interior, cât și la exterior, prin orificiile inserției de silicon.

**1** Bandă Stabilo cu sistem easyClick pentru reglare individuală a presiunii pelotei: ① și ③ Modul de fixare, ② Modul de susținere, ④ Modul de reglare.

Ajustați presiunea pelotei în funcție de necesități, prin deplasarea modulului de reglare ④.

**2** La livrarea bandajului dumneavoastră, modulul de fixare ① al banda Stabilo este atașat la modulul de susținere ② al bandajului.

Înfășurați banda Stabilo în jurul antebrățului, fără a aplica forță ridicată.

Închideți banda prin atașarea modulului de fixare liber ③ la modulul de reglare ④. Asigurați-vă că banda Stabilo poate fi purtată în mod confortabil și nu este prea strânsă sau prea largă.

În cazul în care banda Stabilo cu sistem easyClick nu este utilizată, modulul de susținere ② poate fi îndepărtat de la nivelul buzunarului din velur.

### **Îndepărarea produsului**

După deschiderea banda Stabilo, prindeți marginea inferioară a bandajului și trageți bandajul peste antebrăț pentru a-l scoate.

## Compoziție

Poliamidă (PA), elastan (EL), silicon (SI)

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

## Indicații privind curățarea

 Program de spălare pentru articole delicate 30 °C  A nu se folosi înălbitor  
 A nu se usca prin centrifugare  A nu se călca  A nu se curăță chimic  
A nu se utiliza balsam de rufe. Reduceți produsul la forma inițială și lăsați să se usuce la aer.

## Garanție

Se aplică prevederile legale din țara în care a fost achiziționat produsul. Pentru eventuale pretenții de garanție, vă rugăm să vă adresați comerciantului de la care 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 acestia. Garanția este exclusă în cazul utilizării produsului în mod contrar indicațiilor, dacă nu sunt luate în considerare riscurile asociate utilizării, în cazul nerespectării instrucțiunilor de utilizare, precum și în cazul modificărilor neautorizate la nivelul produsului.

## Durata de utilizare/durata de viață a produsului

Durata de viață a produsului este determinată de uzura naturală în cazul utilizării acestuia în mod corespunzător și conform recomandărilor.

## **Obligația de notificare**

Aveți obligația de a notifica distribuitorului specializat de la care a fost achiziționat produsul sau producătorului, precum și Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale orice eveniment care duce la agravarea semnificativă a stării dumneavoastră de sănătate în timpul utilizării acestui dispozitiv medical.

Datele noastre de contact sunt menționate în prezentele instrucțiuni de utilizare. Pentru datele de contact ale autorității naționale competentă din țara dumneavoastră, vă rugăm să accesați următorul link:  
[www.bort.com/md-eu-contact](http://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 CONSILIULUI. Pentru varianta actuală a declarației de conformitate, accesați următorul link:  
[www.bort.com/conformity](http://www.bort.com/conformity)

Versiunea: 10.2024

**[MD]** Dispozitiv medical |  Un singur pacient – utilizare multiplă



# BORT EpiBasic Sport



## Gebrauchsanweisung



PDF: [ga.bort.com](http://ga.bort.com)



**BORT GmbH**

Am Schweizerbach 1 | D-71384 Weinstadt | [www.bort.com](http://www.bort.com)



4 005862 065705



D122600SP12024-10|010 ML | Rev.01

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