

ПРОЧИТАЙТЕ ВНИМАТЕЛЬНО ДАННУЮ ИНСТРУКЦИЮ И СОХРАНИТЕ ЕЕ

Корсет поясничный, низкий/ высокий, с жесткими термоформуемыми пластинами.

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Производитель в лице компании ORTHOSERVICE AG заявляет о своей исключительной ответственности, что это медицинское изделие класса I, и изготовлено в соответствии с требованиями Регламента EC 2017/745 (EU MDR). Эти инструкции были подготовлены в соответствии с основополагающими принципами, упомянутыми выше. Они предназначены для обеспечения надлежащего и безопасного использования данного медицинского изделия.

ТОРГОВЫЕ МАРКИ МАТЕРИАЛОВ

Velcro® - это зарегистрированная торговая марка компании Velcro Industries B.V.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Напряжение, создаваемое изделием не должно сдавливать поврежденные участки кожи или опухоли. Не рекомендуется слишком перетягивать изделие во избежание нежелательного давления на нервные и сосудистые окончания. Рекомендуется одевать изделие на х/б майку во избежание прямого контакта с кожей. В случае возникновения сомнений в применении изделия обратитесь к врачу, физиотерапевту, технику-ортопеду. Ознакомьтесь внимательно с составом изделия, который указан на внутренней этикетке. Не рекомендуется одевать изделие вблизи открытого огня или сильных электромагнитных источников. Не применять при прямом контакте с открытыми ранами.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Это медицинское приспособление должно быть выписано врачом или физиотерапевтом и напечатано техником-ортопедом в соответствии с индивидуальными потребностями пациента. Правильное применение изделия необходимо для обеспечения его эффективности. Все изменения конструкции должны быть назначены врачом/физиотерапевтом/техником-ортопедом. Производитель не несет ответственность в случае ненадлежащего использования изделия. Рекомендуется использовать только для одного пациента, в противном случае производитель снимает с себя всякую ответственность основываясь на требованиях к медицинским изделиям. У гиперчувствительных пациентов при непосредственном контакте с кожей могут появиться покраснение или раздражение. В случае возникновения болевых ощущений, отеков, припухостей немедленно обратитесь к своему лечащему врачу, и при наличии серьезных последствий проинформировать производителя и компетентные органы в соответствующей стране. Эффективность медицинского изделия будет обеспечена только в случае использования всех его компонентов.

ТАБЛИЦА РАЗМЕРОВ

Арт	REF.T1170					
Размер	XS	S	M	L	XL	XXL
Обхват талии (см)	50/60	60/75	75/90	90/105	105/120	120/135
Передняя высота (см)	20	20	20	20	20	20
Задняя высота (см)	26	26	26	26	26	26

Цвет: черный

Арт	REF.T1172					
Размер	XS	S	M	L	XL	XXL
Обхват талии (см)	50/60	60/75	75/90	90/105	105/120	120/135
Передняя высота (см)	22	22	22	22	22	22
Задняя высота (см)	32	32	32	32	32	32

Цвет: черный

Дополнительные опции:
REF.9ST012/L Дополнительные жесткие шины 22 см (только в случае Lumbofit70) или 26 см (Lumbofit72).

УХОД ЗА ИЗДЕЛИЕМ

- Не отбеливать Не подвергать химической чистке
- Не гладить Не сушить в сушилке
- Инструкции по мойке: Ручная мойка водой температурой до 30°C и PH-нейтральным мылом. Сушить следует вдали от источников тепла.
- Выбрасывать в местах, специально предназначенных для сбора мусора как само изделие, так и любую из составляющих его частей.

ПОКАЗАНИЯ

- Боли в пояснице;
- Люмбопатия и люмбокурауляgia;
- Сpondiloартроз и поясничная дисковатопия;
- Легкие травмы в поясничнокрестцовом отделе и контрактуры паравертебральных мышц в поясничной области;
- Послеоперационный период;
- Только LumboFIT72: Последствия стабильных компрессионных переломов поясничного отдела позвоночника;
- Только LumboFIT72: Лечение переломов и дегенеративных процессов

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

На данный момент не известно

ХАРАКТЕРИСТИКА И МАТЕРИАЛЫ

- Отдельные ленты с высоким уровнем охвата для лучшей поддержки и индивидуальной регулировки;
- Передняя и боковая конструкция из вискозного волокна и эластомера;
- Задняя конструкция из дышащей ткани Aer-OS: гипоаллергенной, не содержащей латекса;
- Брюшная область усиlena косыми спиралевидными шинами;
- Передняя застежка на липучках Velcro®.
- Передние и задние жесткие термоформуемые пластины (использовать по рекомендации врача);
- С помощью 4-х жестких моделируемых шин, вставляемых дополнительно в задние кармашки, возможно усиление фиксации поясничной области (использовать по рекомендации врача);
- Корсет можно адаптировать к индивидуальной патологии пациента.

ПРОЦЕДУРА НАДЕВАНИЯ

- 1 Откройте корсет и временно зафиксируйте затяжки с липучками Velcro® на боковых поясах.
- 2 Расположите корсет таким образом, чтобы оранжевые ярлыки были повернуты вверх.
- 3 Натяните корсет и зафиксируйте его хорошо с помощью центральной застежки на липучках Velcro® (рис. A).
- 4 Затяните корсет, потянув за затяжки (рис. B) и зацепив их на переднем поясе с липучками. В случае высокой модели (LumboFIT72, арт. T1172), застегните сначала нижнюю затяжку, а затем верхнюю (рис. C).
- 5 Убедитесь, что корсет хорошо выровнен как спереди, так и сзади (рис. D).

ПРИМЕЧАНИЕ:

- Как присоединить переднюю жесткую пластину (термоформуемая):
 - приложить клейкой стороной к пластиковой вогнутой части (без надписи, рис. L)
 Прикрепите застежки-липучки по центру, с противоположной стороны относительно подкладки (рис. M)
 - присоедините липучки Velcro® к боковым ребрам по центру
 Как присоединить жесткую заднюю пластину (термоформуемая):
 - приложить клейкой стороной к пластиковой вогнутой части (без надписи)
 - закрепите поясничные пластины с внутренней стороны корсета с помощью липучек Velcro®

ПРОЧИТАЙТЕ ВНИМАТЕЛЬНО ДАННУЮ ИНСТРУКЦИЮ И СОХРАНИТЕ ЕЕ

Еlastyczna ortea lędźwiowo-krzyżowa / Wysoka elastyczna ortea tułowia ze sztywnymi, termoformowalnymi pelotami.

ДЕKLARACJA ZGODNOŚCI

Jako producent, firma ORTHOSERVICE AG oświadcza, na swoją wyjątkową odpowiedzialność, że niniejszy wyrob medyczny należy do klasy I i został wyprodukowany zgodnie z wymogami Rozporządzenia UE 2017/745 (MDR). Instrukcje te zostały sporządzone w zastosowaniu wyżej wymienionego rozporządzenia. Mały one na celu zapewnienie prawidłowego i bezpiecznego użytkowania wyrobu medycznego.

ZNAKI HANDLOWE MATERIAŁÓW

Velcro® jest zastrzeżonym znakiem towarowym Velcro Industries B.V.

ZALECENIA DOTYCZĄCE UŻYTKOWANIA

Zaleca się, aby nacyk wywierany przez produkt nie działał na części ciała, które są zranione, opuchnięte lub obrzękniete. Wskazane jest, aby nie docisnąć nadmiernie produktu, by nie powodować miejscowego nadmiernego ciśnienia lub ucisku leżących w tym obszarze nerwów i/lub naczyń krwionośnych. Zaleca się noszenie bielizny, unikając bezpośredniego kontaktu ze skórą. W razie wątpliwości odnośnie sposobu zastosowania, należy skonsultować się z lekarzem, fizjoterapeutą lub technikiem ortopedią. Należy uważać przede wszystkim na wewnętrzne etykiety. Nie zaleca się noszenia produktu w pobliżu otwartych plomieni lub silnych pól elektromagnetycznych. Nie stosować w bezpośrednim kontakcie z otwartymi ranami.

OSTRZEŻENIA

Zaleca się, aby produkt, przeznaczony do wymienionych poniżej wskazań, został przepisany przez lekarza lub fizjoterapeutę i dopasowany przez technika ortopedę, zgodnie z indywidualnymi potrzebami. Aby zapewnić skuteczność produktu, tolerancję i prawidłowe działanie, aplikacja musi być przeprowadzona z najwyższą starannością. Nigdy nie należy zmieniać ustaleń dokonanych przez lekarza / fizjoterapeutę / technika ortopedę. Odpowiedzialność producenta nie ma zastosowania w przypadku niewłaściwego użycowania lub dosłownia. Ortea jest przeznaczona do użytku tylko przez jednego pacjenta; w przeciwnym razie producent zrezyga się wszelkiej odpowiedzialności, opierając się na przepisach rozporządzenia o wyrobach medycznych. U osób nadwrażliwych, bezpośredni kontakt produktu ze skórą może powodować zaczerwienienie lub podrażnienie. W przypadku pojawienia się bólu, obrzęku, opuchlizny lub jakiejkolwiek innej nietypowej reakcji, należy niezwłocznie skonsultować się z lekarzem, a w przypadku problemu szczególnej wagii, należy zgłosić ten fakt producentowi i właściwemu organowi w swoim kraju. Skuteczność ortopedyczna produktu jest gwarantowana tylko przy użyciu wszystkich jego elementów.

NUMER KATALOGOWY / WYMIARY

Код	REF.T1170					
Rozmiar	XS	S	M	L	XL	XXL
Obwód talii cm	50/60	60/75	75/90	90/105	105/120	120/135
Wysokość przednia w cm	20	20	20	20	20	20
Wysokość tylna w cm	26	26	26	26	26	26

Код: czarny

Код	REF.T1172					
Rozmiar	XS	S	M	L	XL	XXL
Obwód talii cm	50/60	60/75	75/90	90/105	105/120	120/135
Wysokość przednia w cm	22	22	22	22	22	22
Wysokość tylna w cm	32	32	32	32	32	32

Код: czarny

Opcje:

REF.9ST012/L Opcjonalne, sztywne, formowalne szyny 22 cm (tylko Lumbofit70) lub 26 cm (Lumbofit72)

KONSERWACJA I PRZECZYKOWANIE

- Nie chlorować Nie prać chemicznie
- Nie prasować Nie suszyć mechanicznie
- Instrukcja prania: Prać ręcznie w temperaturze do 30°C przy użyciu neutralnego mydła.

Suszyć z daleka od źródła ciepła.

Produktu, ani żadnych jego części, nie wolno utylizować w kanalizacji oraz w pojemnikach domowego użytku

WSKAZANIA

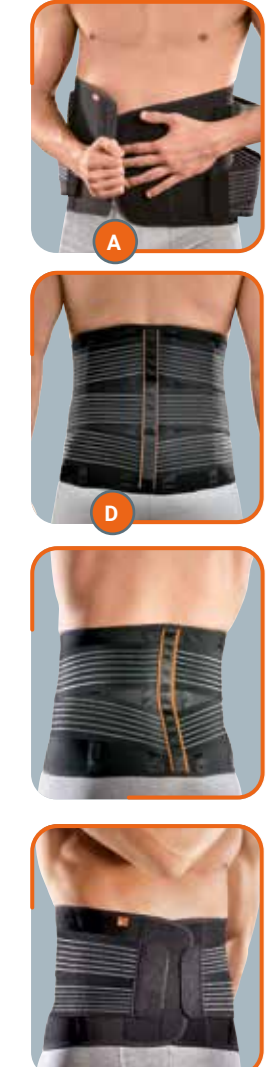
- Ból kregosupa
- Rwa kulszowa i ból kregosupa lędźwiowego
- Spondyloartrzoza i dyskopatia lędźwiowa
- Niewielkie urazy kregosupa lędźwiowo-krzyżowego i przykurcze mięśni przykregosłupowych odcinka lędźwiowego
- Rehabilitacja pooperacyjna
- **Tylko LumboFIT72:** Następstwa stabilnych złamań kompresyjnych kręgów lędźwiowych
- **Tylko LumboFIT72:** Leczenie złamań wyrostków poprzeczych

PRZECIWWSKAZANIA

Na chwilę obecną brak znanych przeciwwskazań

WŁAŚCIWOŚCI I MATERIAŁY

- Oddzielne, mocno kryjące pasy zapewniają zmienną i dostosowaną kompresję
- Przód i boki wykonane z wiskozy i elastomeru
- Tylna część wykonana z przewiewnej tkaniny Aer-OS: przyjazna dla skóry,



REF.T1170

REF.T1172

Option:

REF.9ST012/L starre Stäbe optional 22 cm (nur LumboFit70) oder 26 cm (nur LumboFit72)

PFLEGE Nicht bleichen Keine chemische Reinigung Nicht bügeln Nicht im Trockner trocken Waschanweisung: Handwäsche bis 30° C mit neutraler Seife, nicht in der Nähe von Wärmequellen trocken.

Das Produkt und seine Bestandteile nach dem Gebrauch sachgerecht entsorgen.

ZWECKBESTIMMUNG

Das LumboFit 70/72 ist ausschließlich für die orthetische Versorgung der lumbalen/lumbosakralen Wirbelsäule einzusetzen. Einsatzbereich ist die lumbale/lumbosakrale Wirbelsäule.

MATERIALIEN

Grundkörper, Hinterseite: Polyester-Elastan-Mischgewebe;

Grundkörper, Seiten und Vorderseite: Viskosefasern und Polyester, Naturgummi;

Klettverschluss: 100% Polyamide; Elastische Spanngurte: Polyester mit Naturgummi.

INDIKATIONEN

- Lumbalgie
- Lumboischialgie und Lumbokruralgie
- Spondylarthrose und lumbale Diskopathien
- Leichtes Trauma der lumbosakralen Wirbelsäule und paravertebrale lumbale Muskelkontraktur
- Postoperative Behandlung
- Nur LumboFIT72:** Folgebeschwerden von Sinterungen der Lendenwirbelsäule
- Nur LumboFIT72:** Behandlung von Brüchen der Querfortsätze

KONTRAINDIKATIONEN

Zur Zeit keine bekannt

EIGENSCHAFTEN

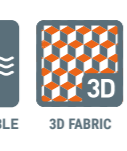
- Separate, großflächige Zugbänder wirken stützend, und sind variabel und individuell einstellbar
- Material im vorderen und seitlichen Bereich aus Viskose-Spinifaser und Elastomer
- Rückseitiger Teil aus atmungsaktivem Aer-OS Gewebe: hautfreundlich, nicht zytotoxisch, ohne Latex
- 2 formstabile Pelotten, anterior und posterior, thermoformbar, auf ärztliche Verschreibung
- Starre Schienen optional, sie können nach ärztlicher Verschreibung geformt werden; zum Einführen in 4 hinteren Führungen
- Der Bauchbereich ist durch querliegende Spiralstäbe verstärkt
- Klettverschluss auf der Vorderseite
- Individuell anpassbar an die Pathologie des Patienten

ANLEGEN FÜR DEN PATIENTEN

- Das Orthese öffnen und die Klettbänder provisorisch an den seitlich verlaufenden Klettstreifen befestigen.
- Das Orthese so positionieren, dass das orangefarbene Etikett nach oben zeigt.
- Das Orthese anziehen und sicher mit dem mittleren Klettverschluss fixieren (Abb. A).
- Das Orthese über das Festlegen der Klettbänder auf dem vorderen Klettstreifen festziehen (Abb. B). Beim hohen Modell (LumboFIT72, REF. T1172): Zunächst die unteren und dann die oberen Klettbänder festziehen (Abb. C).
- Sicherstellen, dass das Orthese sowohl auf der Vorderseite als auch auf der Rückseite genau in der Körpermitte zentriert ist (Abb. D).

HINWEIS:

- Um die posteriore formstabile Pelotte (thermo-modellierbar) anzubringen:
- die Polsterung an das Kunststoffteil kleben (konkave Seite – ohne Beschriftung, Abb. L)
 - die Klettstreifen vertikal an der Gegenseite der Polsterung anbringen (Abb. M)
 - die Pelotte mit dem Velcro®-Klettband innen an der Rückseite des Korsets anbringen
- Um die anteriore formstabile Pelotte (thermo-modellierbar) anzubringen:
- die Polsterung an das Kunststoffteil kleben (konkave Seite – ohne Beschriftung)
 - die Pelotte mit dem Velcro®-Klettband am vorderen Verschluss des Korsets anbringen

**BIT DIE VORLIEGENDE ANLEITUNG SORGFÄLTIG LESEN UND AUFBEWAHREN**

Schmale / Breite Elastische Orthese zum Stabilisieren und Entlasten der Lendenwirbelsäule, mit formstabiler, thermoformbarer Pelotte

KONFORMITÄTserklärung

Die ORTHOSERVICE AG erklärt, in seiner Funktion als Hersteller, in alleiniger Verantwortung, dass dieses vorliegende Medizinprodukt der Klasse I angehört und gemäß den Anforderungen der EU-Verordnung 2017/745 (MDR) hergestellt wurde. Die vorliegende Anleitung wurde unter Anwendung der vorgenannten Verordnung erstellt. Sie dient dazu, den ordnungsgemäßen und sicheren Gebrauch des Medizinprodukts zu gewährleisten.

WARENMARKEN DER MATERIALIEN

Velcro® ist eine eingetragene Warenmarke von Velcro Industries B.V.

VORSICHTSMASSNAHMEN

Es wird empfohlen, dass der vom Produkt ausgeübte Druck nicht auf die Teile des Körpers einwirkt, die Verletzungen, Schwelungen oder Tumeszenzen aufweisen. Es ist ratsam, das Produkt nicht zu fest anzuziehen, um keine übermäßigen, lokalen Druckstellen zu erzeugen und keine Kompression der darunterliegenden Nerven und/oder Blutgefäße auszuüben. Es ist ratsam, ein Kleidungsstück zu tragen, das den direkten Kontakt mit der Haut vermeidet. Bei Bedenken zur Anwendung des Produkts bitte an einen Arzt, Physiotherapeuten oder Orthopädietechniker wenden. Bitte sorgfältig das Innenetikett mit der Material-Zusammensetzung des Produkts lesen. Es ist ratsam, das Produkt nicht in der Nähe von offenen Flammen oder starken elektromagnetischen Feldern verwendet werden. Nicht bei direktem Kontakt mit offenen Wunden auftragen.

HINWEISE

Es ist ratsam, dass das Produkt, das für die unten aufgeführten spezifischen Indikationen bestimmt ist, von einem Arzt oder Physiotherapeuten verschrieben und von einem Orthopädietechniker entsprechend den individuellen Bedürfnissen angepasst wird. Um die Wirksamkeit, Verträglichkeit und korrekte Funktionalität zu gewährleisten, muss die Applikation mit größter Sorgfalt durchgeführt werden. Keinesfalls darf die vom Arzt/Physiotherapeuten/Orthopädietechniker vorgenommene Einstellung verändert werden. Bei nicht bestimmungsgemäßer Anwendung oder Einstellung erholt die Haftung des Herstellers. Die Orthese ist nur für den Gebrauch durch einen einzigen Patienten bestimmt, andernfalls übernimmt der Hersteller keine Haftung gemäß der Verordnung für Medizinprodukte. Bei überempfindlichen Personen kann es bei direktem Hautkontakt zu Rötungen oder Reizungen kommen. Bei Auftreten von Schmerzen, Schwelungen, Tumeszenzen oder anderen abnormalen Reaktionen bitte sofort an den eigenen Arzt wenden und, in besonders schwerwiegenden Fällen, die Tatsache dem Hersteller und der zuständige Behörde in eigenen Land melden. Die orthopädische Wirksamkeit des Produktes ist nur dann gewährleistet, wenn alle seine Komponenten verwendet werden.

AUSWAHL/GRÖSSEN**Art.-Nummer****REF.T1170**

Größen	XS	S	M	L	XL	XXL
Taillenumfang cm	50/60	60/75	75/90	90/105	105/120	120/135
Höhe vorne cm	20	20	20	20	20	20
Höhe hinten cm	26	26	26	26	26	26

Farbe: schwarz

Art.-Nummer**REF.T1172**

Größen	XS	S	M	L	XL	XXL
Taillenumfang cm	50/60	60/75	75/90	90/105	105/120	120/135
Höhe vorne cm	22	22	22	22	22	22
Höhe hinten cm	32	32	32	32	32	32

Farbe: schwarz

OPTION:

REF.9ST012/L starre Stäbe optional 22 cm (nur LumboFit70) oder 26 cm (nur LumboFit72)

PFLEGE Nicht bleichen Keine chemische Reinigung Nicht bügeln Nicht im Trockner trocken Waschanweisung: Handwäsche bis 30° C mit neutraler Seife, nicht in der Nähe von Wärmequellen trocken.

Das Produkt und seine Bestandteile nach dem Gebrauch sachgerecht entsorgen.

ZWECKBESTIMMUNG

Das LumboFit 70/72 ist ausschließlich für die orthetische Versorgung der lumbalen/lumbosakralen Wirbelsäule einzusetzen. Einsatzbereich ist die lumbale/lumbosakrale Wirbelsäule.

MATERIALIEN

Grundkörper, Hinterseite: Polyester-Elastan-Mischgewebe;

Grundkörper, Seiten und Vorderseite: Viskosefasern und Polyester, Naturgummi;

Klettverschluss: 100% Polyamide; Elastische Spanngurte: Polyester mit Naturgummi.

INDIKATIONEN

- Lumbalgie
- Lumboischialgie und Lumbokruralgie
- Spondylarthrose und lumbale Diskopathien
- Leichtes Trauma der lumbosakralen Wirbelsäule und paravertebrale lumbale Muskelkontraktur
- Postoperative Behandlung
- Nur LumboFIT72:** Folgebeschwerden von Sinterungen der Lendenwirbelsäule
- Nur LumboFIT72:** Behandlung von Brüchen der Querfortsätze

KONTRAINDIKATIONEN

Zur Zeit keine bekannt

EIGENSCHAFTEN

- Separate, großflächige Zugbänder wirken stützend, und sind variabel und individuell einstellbar
- Material im vorderen und seitlichen Bereich aus Viskose-Spinifaser und Elastomer
- Rückseitiger Teil aus atmungsaktivem Aer-OS Gewebe: hautfreundlich, nicht zytotoxisch, ohne Latex
- 2 formstabile Pelotten, anterior und posterior, thermoformbar, auf ärztliche Verschreibung
- Starre Schienen optional, sie können nach ärztlicher Verschreibung geformt werden; zum Einführen in 4 hinteren Führungen
- Der Bauchbereich ist durch querliegende Spiralstäbe verstärkt
- Klettverschluss auf der Vorderseite
- Individuell anpassbar an die Pathologie des Patienten

ANLEGEN FÜR DEN PATIENTEN

- Das Orthese öffnen und die Klettbänder provisorisch an den seitlich verlaufenden Klettstreifen befestigen.
- Das Orthese so positionieren, dass das orangefarbene Etikett nach oben zeigt.
- Das Orthese anziehen und sicher mit dem mittleren Klettverschluss fixieren (Abb. A).
- Das Orthese über das Festlegen der Klettbänder auf dem vorderen Klettstreifen festziehen (Abb. B). Beim hohen Modell (LumboFIT72, REF. T1172): Zunächst die unteren und dann die oberen Klettbänder festziehen (Abb. C).
- Sicherstellen, dass das Orthese sowohl auf der Vorderseite als auch auf der Rückseite genau in der Körpermitte zentriert ist (Abb. D).

HINWEIS:

- Um die posteriore formstabile Pelotte (thermo-modellierbar) anzubringen:
- die Polsterung an das Kunststoffteil kleben (konkave Seite – ohne Beschriftung, Abb. L)
 - die Klettstreifen vertikal an der Gegenseite der Polsterung anbringen (Abb. M)
 - die Pelotte mit dem Velcro®-Klettband innen an der Rückseite des Korsets anbringen
- Um die anteriore formstabile Pelotte (thermo-modellierbar) anzubringen:
- die Polsterung an das Kunststoffteil kleben (konkave Seite – ohne Beschriftung)
 - die Pelotte mit dem Velcro®-Klettband am vorderen Verschluss des Korsets anbringen

PLEASE READ THESE INSTRUCTIONS CAREFULLY AND KEEP THEM

Low/high elastic orthosis with rigid and thermoformable pads to stabilize the lumbar rachis and relieve pressure

DECLARATION OF CONFORMITY

As the manufacturer, ORTHOSERVICE AG declares, under its sole responsibility, that this is a class I medical device that has been manufactured and assessed, according to the EU Regulation 2017/745 (MDR). These instructions have been drawn up in application of the aforementioned Regulation. They are intended to ensure an adequate and safe use of the medical device.

TRADEMARKS OF MATERIALS

Velcro® is a registered trademark of Velcro Industries B.V.

SAFETY PRECAUTIONS

We recommend that the pressure exerted by the device does not act on parts of the body with wounds, swelling, or welts. It is advisable to not over tighten the device so as to avoid generating areas of excessive local pressure or the compression of underlying nerves and/or blood vessels. Furthermore, we recommend wearing a garment to avoid direct contact with the skin. If in doubt on how to apply the device, contact a doctor, physiotherapist, or an orthopedic technician. Read the product composition on the internal label carefully. We recommend not to wear the device in the proximity of free flames or strong electromagnetic fields. Do not apply in direct contact with open wounds.

WARNINGS

It is advised that the pressure exerted by the device does not act on parts of the body with wounds, swelling, or welts. It is advisable to not over tighten the device so as to avoid generating areas of excessive local pressure or the compression of underlying nerves and/or blood vessels. Furthermore, we recommend wearing a garment to avoid direct contact with the skin. If in doubt on how to apply the device, contact a doctor, physiotherapist, or an orthopedic technician. To ensure effectiveness, tolerability, and proper functioning, the application must be carried out with the utmost care. Never alter the adjustment made by the doctor/physiotherapist/ orthopedic technician. The responsibilities of the manufacturer shall lapse in case of inappropriate use or adaptation. The orthosis is made and to be used by only one patient. Should the orthosis be inappropriately used, the manufacturer declines all responsibility, as provided by the regulation for medical devices. In hypersensitive individuals, direct contact with the skin may cause redness and irritation. In case of pain, swelling, welts, or any other adverse reaction, contact your doctor immediately, and in case of a particularly severe adverse event, report the incident to the manufacturer and the competent authority of your country. The effectiveness of the orthopedic product is only guaranteed when all the components are properly used.

SELECTION/SIZE**Item****REF.T1170**

Size	XS	S
------	----	---