

ПРОЧИТАЙТЕ ВНИМАТЕЛЬНО ДАННУЮ ИНСТРУКЦІЮ И СОХРАНИТЕ ЕЕ

Корсет грудопоясничный с корректором (к Lumbopull)

ДЕКЛАРАЦІЯ О СООТВЕТСТВІЇ ОТ ПРОІЗВОДІТЕЛЯ

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

ТОРГОВЫЕ МАРКИ МАТЕРИАЛОВ

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

МЕРТИ ПРЕДОСТОРЖНОСТІ

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 наложено 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 недалекшего использования изделия. Рекомендуется использовать только для одного пациента, в противном случае производитель снимает с себя всякую ответственность, основанную на требованиях к медицинским изделиям.

У гиперчувствительных пациентов при непосредственном контакте с кожей могут появиться покраснение или раздражение. В случае возникновения болевых ощущений, отеков, припухлостей 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.90074			
Размер	S	M	L	XL
Расстояние T1-L5 cm	35/41	41/47	47/54	54/61
Цвет	известковый			

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.

Высыпаясь в местах, специально предназначенных для сбора мусора как само изделие, так и любую из составляющих его частей.

ПОКАЗАНИЯ

- Боли в спине вследствие артрита или кифоза
- Переломы в грудном и/или поясничном отделах позвоночника
- Компрессионный перелом грудного отдела позвоночника вследствие остеопороза и метастазов

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

На данный момент не известно

ХАРАКТЕРИСТИКА И МАТЕРИАЛЫ

- Использовать только с корсетами Lumbopull 70 или 72;
- Включены самодемонтирующиеся шины;
- Возможность использования при необходимости жесткой моделируемой конструкции из радиопрозрачного алюминиевого сплава;
- Пересявывающиеся задние лямки, регулируемые по длине, с мягкой подкладкой в области подмышек;
- Набивка из двухслойного вспененного полистирина.

ПЕРВОЕ ПРИМЕНЕНИЕ: ИНСТРУКЦІЇ ДЛЯ ВРАЧА/СПЕЦІАЛІСТА-ОРТОПЕДА

- 1 Снимите жесткую конструкцию со спины (рис. А) и не используйте ее, если она не предписана. В противном случае, отформуйте ее в соответствии с указаниями врача и вновь закрепите ее на спинке: для этого воспользуйтесь, например, краем стола или любой другой поверхностью, которая может послужить в качестве упора (рис. B).
- 2 Расположите спинку в корсете, закрепив ее с помощью липучек Velcro® по центру в задней внутренней части корсета (рис. C). Расположите заднюю точку пересечения (на липучках) на нужной высоте (рис. D1) и проденьте свободные концы спино-поясничных затяжек через специальные сквозные отверстия на корсете (рис. D2).
- 3 Расстегните корсет (убедившись, что система затяжек полностью ослаблена) и временно зафиксируйте концы липучек Velcro® скобу, как те, которые относятся к корсету, так и относящиеся к спинке (рис. E).
- 4 Наденьте тутоп, продев руки через лямки, как это делается с рюкзаком (рис. F).
- 5 Застегните корсет, хорошо зафиксировав его с помощью центральной застежки на липучках Velcro® (рис. G). Примечание: хорошо натяните его до ограничителя.
- 6 Убедитесь, что застежка расположена точно по центру.
- 7 Растяните корсет, натянув систему ремней с помощью концов липучек Velcro® и застегните их потон на передней полосе липучек (рис. H).
- 8 Отрегулируйте длину лямок (верхнюю часть) с помощью специальных липучек (рис. I). При необходимости, отрегулируйте положение набивки для лежа таким образом, чтобы полая ее часть опустилась в подмышечную впадину. В верхней части набивки имеют небольшую застежку на липучках Velcro®, которая обеспечивает их фиксацию в оптимальном положении.
- 9 Разместите концы спино-поясничных затяжек на брючных накладках, проверьте длину затяжек при натяжении и отрежьте, при необходимости, лишнюю часть (рис. L).

ПОСЛЕДУЮЩІ ПРИЛОЖЕНІ

- 1 Расстегните корсет (убедившись, что система затяжек полностью ослаблена) и временно зафиксируйте концы липучек Velcro® скобу, как те, которые относятся к корсету, так и относящиеся к спинке (рис. M).
- 2 Наденьте тутоп, продев руки через лямки, как это делается с рюкзаком (рис. N).
- 3 Застегните корсет, хорошо зафиксировав его с помощью центральной застежки на липучках Velcro® (рис. O). Примечание: хорошо натяните его до ограничителя.
- 4 Убедитесь, что застежка расположена точно по центру.
- 5 Растяните корсет, натянув систему ремней с помощью концов липучек Velcro® и застегните их потон на передней полосе липучек (рис. Q).
- 6 Застегните также плечевые ремни, потянув их наружу и зафиксировав их с помощью липучек Velcro® на передней застежке (рис. Q).

PRZECZYTAJ UWAŻNIE I ZACHOWAJ PONIŻSZĄ INSTRUKCJĘ

Wysoka orzeza tułowia do łączenia z Lumbopull

DEKLARACJA ZGODNOŚCI

Jakim producent, firma ORTHOSERVICE AG oświadczenie, na swoją wyłączną odpowiedzialność, że niniejszy wybór medyczny należy do klasy I i został wyprodukowany zgodnie z wymogami Rozporządzenia UE 2017/745 (EU MDR). Instrukcje te zostały sporządzone w zastosowaniu wyżej wymienionego rozporządzenia. Mają 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 nacisk wywierany przez produkt nie działał na części ciała, które są zranione, opuchnięte lub obrzęknięte. 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 uważnie przeczytać skład produktu na wewnętrznej etykiecie. 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 przypadku niewłaściwego użycowania lub dostosowania. Orzeza jest przeznaczona do użytku tylko przez jednego pacjenta; w przeciwnym razie producent zrezyka się wszelkiej odpowiedzialności, opierając się na przepisach rozporządzenia o wyrobach medycznych. U osób nadwrażliwych, bezpośredni kontakt produktu ze skórą może powodować zacieśnianie lub podrażnienie. W przypadku pojawienia się bólu, obrzęku, opuchlizny lub jakiekolwiek innej nietypowej reakcji, należy niezwłocznie skonsultować się z lekarzem, a w przypadku problemu szczególnie ważnego, 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

Kod	REF.90074			
Rozmiar	S	M	L	XL
Rozległość T1-L5 cm	35/41	41/47	47/54	54/61
Kolor	szary			

KONSERWACJA I PRZEHOWYwanIE

- ☒ 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.

Высыпаясь в местах, специально предназначенных для сбора мусора как само изделие, так и любую из составляющих его частей.

ПОКАЗАНИЯ

- Боли в спине вследствие артрита или кифоза
- Переломы в грудном и/или поясничном отделах позвоночника
- Компрессионный перелом грудного отдела позвоночника вследствие остеопороза и метастазов

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

На данный момент не известно

ХАРАКТЕРИСТИКА И МАТЕРИАЛЫ

- Do zastosowania z gorsetem z linii Lumbopull tworząc wysoką orzezę z podpaszkami
- Samo modelują się szyny grzbietowe dostępne w wyposażeniu standardowym
- Istnieje również możliwość wstawienia formowalnej, stabilnej ramy wewnętrznej, która jest wykonana ze stopu aluminium i jest przenikalna dla promieni rentgenowskich
- Nowe paski na ramię o regulowanej długości z elastycznym panelem z tyłu dla optymalnego dopasowania umożliwiają noszenie orzeży jak plecaka
- Dwuwarstwowa wysiłkownica z pianki PE

ZASTOSOWANIE PIERWSZE ZAŁOŻENIE ORTEZY PRZEZ LEKARZA / TECHNIKA ORTOPEDĘ / FIZJOTERAPEUTĘ

- 1 Jeśli nie jest to zalecone przez lekarza, wyciągnij sztywną wewnętrzną ramę z tylnej części gorsetu (rys. A) i nie używaj jej. Jeśli jednak jest to zalecenie lekarza, wyciągnij ramę i dostosuj ją do anatomii pacjenta, a następnie włóż z powrotem do tylnej części: do regulacji użycia na przykład krawędzi stołu lub innej twardej powierzchni, w celu uzyskania dźwigni (rys. B).
- 2 Przymocuj tylny panel do pomocniczej rzeź Velcro® do wewnętrznej części odcinka lędźwiowego gorsetu (rys. C). Ustaw tylny punkt przecięcia pasów z jawną wysokością dla pomocniczych rzeź Velcro® (rys. D1) i przełoż kópicę pasów grzbietowo-lędźwiowych przez wewnętrzne pętle znajdującej się na gorsecie (rys. D2).
- 3 Otwórz gorset (upewnijąc się, że system pasów jest całkowicie rozciągnięty) i tymczasowo przymocuj kópicami rzeź Velcro® do boku, zarówno pasy od gorsetu, jak i od panelu (rys. E).
- 4 Załóż orzeż tak jak plecak, wsuwając ramiona w szelki (rys. F).
- 5 Zamknij gorset, dobrze go zabezpieczając centralnym rzepem Velcro® (rys. G). UWAGA: dobrze przyciągnij. Upewnij się, że rzep jest dobrze wysordkowany.
- 6 Napnij gorset, pociągając system szeregowo rozmieszczonej pętli i pasów zakończony zapięciem Velcro® i przyczepiąc go do rzepu Velcro® z przodu gorsetu (rys. H).
- 7 Oreguluj długosz podpaszek (u góry) za pomocą pasów na rzep Velcro® (rys. I). W razie potrzeby wyreguluj położenie podpaszka na ramie tak, aby obie własne części znalazły się pod pachą. Są one wyposażone w mały rzep Velcro®, który umożliwia zamocowanie ich w optymalnej pozycji.
- 8 Umieść koniec pasów napinających grzbietowo-lędźwiowych na gorsecie od strony brzusznej, sprawdź długość pasów pod kątem napięcia i odetnij wystające części (rys. L).

KOLEJNE ZASTOSOWANIA

- 1 Rozpięj gorset (upewnijąc się, że system pasów jest całkowicie rozciągnięty) i tymczasowo przyczepiąc kópicami rzeź Velcro® do boku, zarówno pasy od gorsetu, jak i od panelu (rys. E).
- 2 Załóż orzeż tak jak plecak, wsuwając ramiona w szelki (rys. N).
- 3 Zamknij gorset, dobrze go zabezpieczając centralnym rzepem Velcro® (rys. O). UWAGA: dobrze przyciągnij.
- 4 Upewnij się, że rzep jest dobrze wysordkowany.
- 5 Napnij gorset, pociągając system szeregowo rozmieszczonej pętli i pasów zakończony zapięciem Velcro® i przyczepiąc go do rzepu Velcro® z przodu gorsetu (rys. P).
- 6 Napnij również luźne szelki. W tym celu pociągnij je do przodu i przyczepiąc za pomocą rzepów Velcro® do gorsetu od strony brzusznej (rys. Q).

6 Zastępnij także plechowe ремни, потянуw ich na zewnątrz i załącz je z pomocą kópicami rzeź Velcro® na przedniej zastrzegce (rys. Q).

ПРОЧИТАЙТЕ УВАЖНО ДАНУ ІНСТРУКЦІЮ І ЗБЕРІГАЙТЕ ЇЇ

Корсет для спини з м'якою підкладкою до ортопедичного ортеза Lumbopull

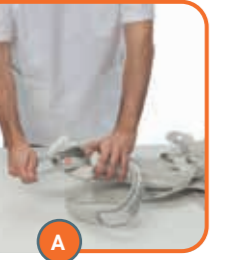
ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ ВІД ВИРОБНИКА

Виробник в особі компанії ORTHOSERVICE AG заявляє про свою виняткову відповідальність, що це медичний виріб класу I і został виготовлений згідно з вимогами Розпорядження EU 2017/745 (EU MDR). Ці інструкції були підготовлені відповідно до основоположних принципів, згаданих вище. Вони призначенні для забезпечення належного та безпечної використання медичного виробу.

ТОРГОВІ МАРКИ МАТЕРІАЛОВ

</div

ERSTE ANWENDUNG
FIRST APPLICATION
PREMIÈRE APPLICATION
ПЕРВОЕ ПРИЛОЖЕНИЕ
PIERWSZE ZASTOSOWANIE
PRIMA APPLICAZIONE



BITTE DIE VORLIEGENDE ANLEITUNG SORGFÄLTIG LESEN UND AUFBEWAHREN
Rückenmodul nur in Verbindung mit Lumbopull

KONFORMITÄTSEKRÄLUNG

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, Schwellungen 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 auszulösen. 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 zu tragen. 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 großer Sorgfalt durchgeführt werden. Keinesfalls darf die vom Arzt/Physiotherapeuten/Orthopädietechniker vorgenommene Einstellung verändert werden. Bei bestimmungsgemäßer Anwendung oder Einstellung erholt die Haftung verändert werden. 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, Schwellungen, 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 eignen Land melden. Die orthopädische Wirksamkeit des Produktes ist nur dann gewährleistet, wenn alle seine Komponenten verwendet werden.

AUSWAHL/GRÖSSEN

Art.-Nummer	REF.90074			
Größen	S	M	L	XL
Abstand T1-L5 cm	35/41	41/47	47/54	54/61
Farbe	Kalkweiß			

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.

Den Artikel und alle Bestandteile vorschriftsgemäss entsorgen

ZWECKBESTIMMUNG

Die Lumbopull Produkte sind ausschließlich für die orthetische Versorgung der Wirbelsäule einzusetzen. Einsatzbereich ist der lumbale und lumbosakrale Bereich der Wirbelsäule.

MATERIALIEN

Polyamid, Polypropylen, Polyester; Klettverschluss: Polyamid.

INDIKATIONEN

- Dorsalgie auf Grund von Arthrose oder Kyphose
- Folgeschwierigkeiten von Brüchen im oberen Rückenwirbel- und/oder Lendenwirbelbereich
- Folgebeschwerden von Rückenwirbelsinterungen aufgrund von Osteoporose oder Metastasen

KONTRAINDIKATIONEN

Zur Zeit keine bekannt

EIGENSCHAFTEN

- Wird mit dem Lumbopull 70 o 72 verbunden, um so zusammen mit dem Korsett eine Dorsolumbalstütze zu erhalten
- Selbstformende Dorsalstäbe, in Lieferung enthalten
- Es besteht optional die Möglichkeit einen anformbaren, formstabilen Innenrahmen einzusetzen, welcher aus einer Aluminiumlegierung hergestellt und röntgentransparent ist
- Rückseitig über Kreuz geführte Schultergurte, längenverstellbar, mit in ihrer Position vorinstellbaren Polstermanschetten
- Zweifach verbindende Polsterung aus PE-Schaumstoff

ANPASSEN FÜR DEN ARZT/TECHNICIAN

- 1 Wenn nicht vom Arzt verschrieben, den versteiften, rückseitigen Innenrahmen aus dem Rückteil entfernen (Abb. A) und nicht verwenden. Andernfalls den Rahmen an die Anatomie des Patienten anpassen und wieder in die Rückenschiene einführen: Hierzu beispielsweise eine Tischkante oder eine andere Oberfläche, die der Hebelwirkung dienen kann (oder auch Schränkeisen) nutzen (Abb. B).
- 2 Bringt Sie die Rückenschiene per Klettverschluss innen am Mittelteil des Korsets an (Abb. C). Die hintere Überkreuzung (mit Klettverschluss) auf der gewünschten Höhe positionieren (Abb. D1) und die freien Endstücke der dorsolumbalen Spanngurte durch die dafür vorgesehenen Laschen auf dem Korsett (Abb. D2) ziehen.
- 3 Öffnen Sie das Korsett (dabei sicherstellen, dass die Spanngurte auf ihre volle Länge ausgezogen sind) und die Klettverschluss-Endstücke des Korsets und der Rückenschiene übergangsweise an den Seiten befestigen (Abb. E).
- 4 Die Schulterträger der Stütze sind ähnlich wie die Tragegurte eines Rucksacks anzulegen (Abb. F). Anmerkung: Das Korsett stramm festziehen.
- 5 Das Korsett anlegen und mittels des mittleren Klettverschlusses fest verschließen (Abb. G).
- 6 Sicherstellen, dass der zentrale Klettverschluss mittig positioniert ist.
- 7 Das Korsett durch Zug auf das Bänder-Flaschenzugsystem mittels der dafür vorgesehenen Klettverschlüssen spannen und diese an den vorderen Klettflächen per Klettverschluss befestigen (Abb. H).
- 8 Die Länge der Gurte (oberer Teil) mit dem vorgesehenen Klettverschluss (Abb. I) regulieren. Falls notwendig, die Position der Schulter-Polstermanschetten so einstellen, dass der schluchtartige Teil in der Achselfalte positioniert ist. Am oberen Teil besitzen diese Polstermanschetten eine kleine Klettfläche, welche die Fixierung in der optimalen Position erlaubt.
- 9 Die Endstücke der dorsolumbalen Spanngurte auf der Bauchpelotte positionieren, die Gurte der Länge nach auf Ihre Spannung kontrollieren und eventuell überstehende Teile abschneiden (Abb. L).

ANLEGEN FÜR DEN PATIENTEN

- 1 Öffnen Sie das Korsett (dabei sicherstellen, dass die Spanngurte auf ihre volle Länge ausgezogen sind) und die Klettverschluss-Endstücke des Korsets und der Rückenschiene übergangsweise an den Seiten befestigen (Abb. M).
- 2 Die Schulterträger der Stütze sind ähnlich wie die Tragegurte eines Rucksacks anzulegen (Abb. N).
- 3 Das Korsett anlegen und mittels des mittleren Klettverschlusses fest verschließen (Abb. O).
- 4 Sicherstellen, dass der zentrale Klettverschluss mittig positioniert ist.
- 5 Das Korsett durch Zug auf das Bänder-Flaschenzugsystem mittels der dafür vorgesehenen Klettverschlüssen spannen und diese an den vorderen Klettflächen per Klettverschluss befestigen (Abb. P).
- 6 Auch die Schultergurte verschließen, dazu die Gurte nach außen ziehen und auf der vorderen Klettfläche befestigen (Abb. Q).



SINGLE PATIENT
MULTIPLE USE



ANATOMICAL
FIT

BITTE DIE VORLIEGENDE ANLEITUNG SORGFÄLTIG LESEN UND AUFBEWAHREN

Rückenmodul nur in Verbindung mit Lumbopull

PLEASE READ THESE INSTRUCTIONS CAREFULLY AND KEEP THEM

Padded shoulder back splint for the orthopedic Lumbopull orthosis

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. Do not apply in direct contact with open wounds

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, swellings, enflures or tumefactions. 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 advisable that the device, designed for the specific indications as set out below, be prescribed by a doctor or a physiotherapist and applied by an orthopedic technician, according to the specific needs of the patient. To ensure effectiveness, tolerability, and proper functioning, the application must be carried out with the utmost care. Never after the adjustment made by the doctor/physiotherapist/ or 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 in use.

SELECTION/SIZE

Item	REF.90074			
Size	S	M	L	XL
Distance T1-L5 cm	35/41	41/47	47/54	54/61
Colour	chalk white			

Maintenance

- Do not bleach
- No chemical cleaning
- Do not iron
- Do not tumble-dry
- Washing instructions: hand wash at max. 30 °C with neutral soap.

Dry away from heat sources.

Do not dispose of the product or any of its components into the environment.

INDICATIONS

- Back pain due to arthrosis or kyphosis
- After-effects of fractures of dorsal vertebrae and/or upper lumbar vertebrae
- After-Effects of stable compression fractures of the dorsal spine due to osteoporosis or metastasis

CONTRAINdications

Currently no known

CHARACTERISTICS AND MATERIALS

- When combined to Lumbopull 70 or 72, it becomes a padded shoulder orthopedic orthosis corset with shoulder straps
- Self-shaping dorsal straps included
- There is also the option of inserting a formable, stable internal frame which is made of aluminium alloy and radiolucent
- New length adjusting shoulder straps with an elastic panel at the back enable a secure fit and the brace to be worn like a backpack
- Two-fold compound padding made of PE foam

ADAPTING FOR THE DOCTOR/TECHNICIAN

- 1 If not prescribed, remove the rigid inner frame from the rear section (fig. A) and do not use it. Otherwise, adjust it to the patient's anatomy and put it back into the rear section: for the adjustment, use, for example, the edge of a table or other surface for leverage if necessary (or use an upset) (fig. B).
- 2 Attach the rear brace using the Velcro® closure to the inside of the centre section of the corset (fig. C). Position the point at which the straps cross at the desired height using the Velcro (fig. D1) and pass the free ends of the dorsal-lumbar straps through the loops provided on the corset (fig. D2).
- 3 Open the corset (make sure that the tensioning straps are pulled out to their full length) and secure the Velcro® end pieces of the corset and back brace temporarily to the sides (fig. E).
- 4 The shoulder straps of the brace are put on in a similar way to the carry straps of a rucksack (fig. F).
- 5 Put on the corset and use the middle Velcro® closure to fasten securely (fig. G).
- Note: Pull the corset tight.
- 6 Ensure that the central Velcro® closure is positioned in the middle.
- 7 Tension the corset by pulling on the strap-pulley system using the designated Velcro® closure ends and secure these to the front adhesive surface using Velcro® (fig. H).
- 8 Adjust the length of the shoulder straps (at the top) using the Velcro® fastenings provided (fig. I). If necessary, adjust the position of the padded shoulder cuff in such a way that the tube-shaped section is positioned in the armpit. These padded cuffs have a small adhesive surface on the upper section that enables them to be secured into the optimum position.
- 9 Position the end pieces of the dorsolumbar tensioning straps on the stomach pad, check the length of the straps for tension and cut off any protruding parts (fig. L).

PUTTING ON THE APPLIANCE FOR THE PATIENT

- 1 Open the corset (make sure that the tensioning straps are pulled out to their full length) and secure the Velcro® end pieces of the corset and back brace temporarily to the sides (fig. M).
- 2 The shoulder straps of the brace are put on in a similar way to the carry straps of a rucksack (fig. N).
- 3 Put on the corset and use the middle Velcro® closure to fasten securely (fig. O).
- Note: Pull the corset tight.
- 4 Ensure that the central Velcro® closure is positioned in the middle.
- 5 Tension the corset by pulling on the strap-pulley system using the designated Velcro® closure ends and secure these to the front adhesive surface using Velcro® (fig. P).
- 6 Close the shoulder straps. To do this, pull the straps outwards and secure to the adhesive surface on the front (fig. Q).

ENFILAGE POUR LE PATIENT

- 1 Ouvrez le corset (ce faisant, assurez-vous que les sangles de tension sont tirées au maximum de leur longueur et si ce n'est pas encore fait, tirez sur les surfaces auto-agrippantes situées à l'avant (fig. M).
- 2 Fermez le corset à l'aide de la fermeture à glissière (fig. N).
- 3 Fermez le corset à l'aide de la fermeture à glissière (fig. O).
- Note: Tendez le corset jusqu'à ce que les sangles de tension soient bien serrées.

4 Assurez-vous que la fermeture à glissière est correctement fermée.

5 Tendez le corset à l'aide de la fermeture à glissière (fig. P).

6 Fermez également les sangles d'épaules, pour ce, tirez sur les sangles vers l'extérieur et si ce n'est pas encore fait, tirez sur les surfaces auto-agrippantes situées à l'avant (fig. Q).

LIRE ATTENTIVEMENT CES INSTRUCTIONS ET LES CONSERVER

Dossier à bandoulières pour orthèse Lumbopull

DECLARATION DE CONFORMITÉ

En qualité de fabricant, ORTHOSERVICE AG déclare sous sa responsabilité exclusive que ce produit est un dispositif médical de Classe I et qu'il a été réalisé conformément aux conditions requises par le Règlement UE 2017/745 (MDR). Ces instructions ont été rédigées en accord avec ledit règlement et ont pour but de garantir l'utilisation correcte et sûre du dispositif médical.

</