

Cureaua pentru epicondilita cu presor

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

În calitate de producător, ORTHOSERVICE AG declară pe propria sa răspundere că acest dispozitiv medical este de clasa I și a fost fabricat conform cerințelor Regulamentului UE 2017/745 (MDR). Aceste instrucțiuni au fost întocmite în aplicarea Regulamentului de mai sus menționat. Acestea sunt menite să asigure utilizarea adecvată și în siguranță a dispozitivului medical.

MARCĂ ALE MATERIALELOR

Velcro® este o marcă înregistrată a Velcro Industries B.V.

PRECAUȚII DE UTILIZARE

Se recomandă ca presiunile exercitate de aparat să nu actioneze asupra partilor corpului care prezintă răni, umflături sau tumefactii. Este indicat să nu străngătești produsul pentru a nu genera zone de presiune locală excesivă sau compresie a nervilor și/sau a vaselor de sânge subiacente. Dacă aveți indoliști despre aplicabilitatea obiectului, consultați un medic, kinetoterapeut sau tehnician ortopedic. Citește cu atenție compozitia produsului pe eticheta interioară. Se recomandă să nu purtați dispozitivul în apropierea flăcării deschise. Nu aplicați în contact direct cu râni deschise.

AVERTIZĂRI

Este indicat ca produsul, conceput pentru indicațiile specifice enumerate mai jos, să fie prescris de un medic sau kinetoterapeut și aplicat de un tehnician ortopedic, în conformitate cu nevoile individuale. Pentru a-și asigura eficacitatea, tolerabilitatea și funcționarea corectă, este necesar ca aplicația să fie efectuată cu cea mai mare grijă. Nu modificați niciodată reglarea, făcând-o de medic/kinetoterapeut/tehnician ortopedic. Responsabilitatea producătorului începează în cazul utilizării sau potrivire nepotrivire. Orteza este realizată pentru a fi utilizată de un singur pacient; astfel producătorul își declina orice responsabilitate, în baza prevederilor regulamentului privind dispozitivele medicale. La persoanele hipersensibile, contactul direct cu pielea poate provoca reacții sau iritații. În caz de apariție a durerii, umflături, tumefactii sau orice altă reacție abnormală, contactați imediat medicul dumneavoastră și, în cazuri deosebit de grave, raportați acest fapt producătorului și autorității competente a proprietății statului. Eficacitatea ortopedică a produsului este garantată numai cu utilizarea tuturor componentelor.

ALEGEREA/DIMENSIUNEA

Cod	REF.91020	A tâia	XS	S	M	L	XL
Circumferința max antebrațul cm	20/22	23/25	26/28	29/31	32/34		
Culoare	neagră						

Ambidextru

INTREȚINERE

- Nu înălțați
- Curățarea chimică nu este permisă
- Nu călați
- Nu uscați cu mașina
- Înstrucțiuni de spalare: Materiale: se spala manual în apă caldă (30°C) cu săpun neutru; clătiți bine. Lăsați să se usuce departe de surse de căldură.
- Stricție de spalare: spălați cu un burete înmăruit în apă caldă (30°C) și săpun neutru. Uscați cu prosop.

La sfarsitul perioadei de utilizare va ruga să eliminiți produsul în conformitate cu reglementările locale.

INDICAȚII

- Epicondilita și epitrocleita acuta sau cronică cotului
- Contracturi musculare
- Prevenirea proceselor inflamatorii în sport

CONTRAINDICATII

Momentan nu se stie niciunul

CARACTERISTICI SI MATERIALE

- Structură în formă de C din polipropilenă rigidă
- Închidere cu banda elastică și Velcro®
- Captuseala moale din MTP dublu captusit
- Pernita de presiune pentru a focaliza zona inflamată.

APLICARE

1. (Numai pentru prima aplicare) Pernita de presiune cu velcro se aplică pe captuseala din zona lată și trebuie pozitionată cu partea lungă perpendiculară pe latura lungă a oreziei.

2. Poziționați oreză cu cadrul C lateral, astfel încât pernița de presiune să stea 3 - 4 degetele sub epicondil (fig. A), alinându-l cu mușchii extensori ai mâinii.

3. Strângeți banda pentru a încide cu Velcro® (fig. B). Verificați dacă pernița de presiune este introdusă în poziția corectă.

4. Dacă este prea incomodă sau provocă furnicături, detensionați banda de închidere cu Velcro®.

- Descrierile și imaginile din acest document au doar scop ilustrativ comercial. Compania Orthoservice își rezerva dreptul de a le modifica în funcție de nevoie.

Kompressioita antava remmi mediaisen epikondylitiin hoitoon

VAATIMUSTENMUKAISUUS VAKUUTUS

Varmistajan ORTHOSERVICE AG vakuuttaa, että tämä on luokan I lääkinäillinen laite, joka on valmistettu ja arvioitu EU-asetuksen 2017/745 (MDR) mukaisesti. Nämä ohjeet ovat laadittu edellä mainittuun asetuksen mukaisesti. Niiden tarkoituksena on varmistaa lääkinäillisen laitteet oikea ja turvallinen käyttö.

TUOTEMERKIT

Velcro® on Velcro Industries B.V:n rekisteröity tavaramerkki.

VAROITOKSET

Varoitus: Tässä tuotteessa ei ole käytettävissä painetta ei kohdisteta kehosiin, joissa on haavoja, turvottuksia tai kyyniä. Tuotetta ei saa kiristää liian tiukalle, jotta lisätäisiin se kohdistettu paine. Lisäksi tuottellemme alueeltaan käytämisistä suoran ihosketkusten välittämiseksi. Jos sinulla on epäselvyyttä tuotteen käytöstä, avauta se ja tarkista sen toimintatavalta. Tuotetta ei suositella käytettäväksi avoimien haavojen kanssa.

VÄRÖITUKSET

On suositeltavaa, että lääkäri tai fysioterapeutti määrittelee laitteen, joka on suunniteltu alla annettuun käytöön. Tuotteen tehotkuuden, käytönmukavuuden ja moitteettoman toiminnan varmistamiseksi asennus ja sovitus on suoritetava huolellisesti.

Nu modificați niciodată reglarea, făcând-o de medic/fysioterapeut/tehnician ortopedic. Responsabilitatea producătorului începează în cazul utilizării sau potrivire nepotrivire. Orteza este realizată pentru a fi utilizată de un singur pacient; astfel producătorul își declina orice responsabilitate, în baza prevederilor regulamentului privind dispozitivele medicale. La persoanele hipersensibile, contactul direct cu pielea poate provoca reacții sau iritații. În caz de apariție a durerii, umflături, tumefactii sau orice altă reacție abnormală, contactați imediat medicul dumneavoastră și, în cazuri deosebit de grave, raportați acest fapt producătorului și autorității competente a proprietății statului. Eficacitatea ortopedică a produsului este garantată numai cu utilizarea tuturor componentelor.

ALEGEREA/DIMENSIUNEA

Cod	REF.91020	Koodi	REF.91020
A tâia	XS	Koko	XS
Circumferința max antebrațul cm	20/22	Max. kynärvarren ympärysmitta cm	23/25
Culoare	neagră	Vari	musta

Vasen/oikea

TUOTTEEN KÄSITTELY JA HOITO

- Älä käytä valkaisuainetta.
- Älä silitä.
- Pesuaine: Manșetti: Käsipesu lämpimällä vedellä (30°C) ja miedolla saippualla; huuhtele huolellisesti. Jätä kuivumaan kauas lämmönlähteistä.
- Remmii: Pyhi pesuaineellä lämpimällä vedellä (30°) ja mieto pesuainetta käytäen. Kuivaa rätilä.

Kierrätkää tuote ja sen osat vastuullisesti

INDIKÄTIOT

- Akutti ja krooninen tennis- ja golfkynärpää
- Lihaskrampit
- Tulehdusen ennaltaehkäisy urheilun aikana

KONTRAINDIKAATIOT

Tällä hetkellä ei tiedossa

OMINAISUUDET JA MATERIAALIT

- Jäykkää polipropyleen Cn muotoisen malli
- Elastinen remmi ja Velcro®-kiinnitys
- Hyvin pehmestettu
- Paineen oikein kohdistava mansetti

PUKEKIMOSIJEET

1. (ensiimmäiselle pukekimmekärrällä) Aseta mansetti tarralla reunimaisesta osasta; pitkää reuna mansetista tullen alaasetetulta samansuuntainen remmiin pitkän sivun kanssa.
2. Aseta remmii Cn muotoiseen osa sivulle niin, että mansetti on 3-4 sormenlevyettä eteenpäin alapuolella (kuva A), ja kohdista se kädén ojentajalihasten kohdalle.
3. Poziționați oreză cu cadrul C lateral, astfel încât pernița de presiune să stea 3 - 4 degetele sub epicondil (fig. A), alinându-l cu mușchii extensori ai mâinii.
4. Jos remmi tuntuu liian kireältä tai aiheuttaa kihelmointia, vähennä painetta säätmällä remmille löysemällä.

- Tämän asiakirjan kuvausset ja kuvat ovat vain kaupaliisiin tarkoituksiin. Orthoservice pidättää oikeuden muuttaa niitä tarpeen mukaan.

- Descrierile și imaginile din acest document au doar scop ilustrativ comercial.

Compania Orthoservice își rezerva dreptul de a le modifica în funcție de nevoie.

Tennisarbågsband som ger kompression

DEKLARATION AV ÖVERSTÄMMELSE

Som tillverkare, Orthoservice AG sätter fulla ansvar för att denna produkt är en medicintecknisk klass 1-produkt, producerat i samsvar med kraven i EU direktiv 2017/745 (MDR). Instruktionerna har utformats i linje med ovanstående föreskrift. De är utarbetade för att säkerställa en adekvat och säker användning denna medicinteckniska produkt.

VARUMÄRKES

Velcro® är ett registrerat varumärke för Velcro Industries B.V.

MERKING AV MATERIALER

Velcro® är e registrerat varemärke för Velcro Industries B.V.

SIKKERHETSFORSKRIFTER

Vi rekommenderar att trycket som produkten ger inte appliceras på någon kroppsdel som har sår, svullnad eller bölder. Det rekommenderas att inte spänna produkten för hårt för att undvika att produkten förstör trycket eller kompressionen av underliggande nerver och/eller blockar. Vid tekniker om hur produkten ska användas kontakta en läkare, sjukgymnast eller ortopedtekniker.

Läs instruktionerna för att få information om hur produkten ska användas.

ADVARSEL

Det anbefales at dette produktet, som er konstrueret til specifikke indikationer enligt nedenunder, foreskrives af en lege eller fysioterapeut og påføres af ortopedtekniker, i tråd med anbefalingerne. Det anbefales ikke at spænde produktet for hårdt for at undgå at produkten ødelægger trykket eller kompressionen af underliggende nerver og/eller blokader. Hvis tekniker har spørgsmål om hvordan produktet skal anvendes, kontakt en læge, fysioterapeut eller ortopedtekniker.

Forståelse af instruktionerne er vigtigt for at sikre korrekt funktion af produktet.

ADVARSEL

Det anbefales at dette produktet, som er konstrueret til specifikke indikationer i henhold til nedenunder, ordnes af en lege eller fysioterapeut og anvendes af ortopedtekniker, i overensstemmelse med brugerens behov. For at sikre effektivitet, tolerance og korrekt fungering af produkten, skal det anvendes med storste forsigtighed.

Forståelse af instruktionerne er vigtigt for at sikre korrekt funktion af produktet.

ADVARSEL

Det anbefales at dette produktet, der er konstrueret til specifikke indikationer i henhold til nedenunder, ordnes af en lege eller fysioterapeut og anvendes af ortopedtekniker, i overensstemmelse med brugerens behov. For at sikre effektivitet, tolerance og korrekt fungering af produkten, skal det anvendes med storste forsigtighed.

Forståelse af instruktionerne er vigtigt for at sikre korrekt funktion af produktet.

ADVARSEL

Det anbefales at dette produktet, der er konstrueret til specifikke indikationer i henhold til nedenunder, ordnes af en lege eller fysioterapeut og anvendes af ortopedtekniker, i overensstemmelse med brugerens behov. For at sikre effektivitet, tolerance og korrekt fungering af produkten, skal det anvendes med storste forsigtighed.

Forståelse af instruktionerne er vigtigt for at sikre korrekt funktion af produktet.

ADVARSEL

Det anbefales at dette produktet, der er konstrueret til specifikke indikationer i henhold til nedenunder, ordnes af en lege eller fysioterapeut og anvendes af ortopedtekniker, i overensstemmelse med brugerens behov. For at sikre effektivitet, tolerance og korrekt fungering af produkten, skal det anvendes med storste forsigtighed.

Forståelse af instruktionerne er vigtigt for at sikre korrekt funktion af produktet.

ADVARSEL

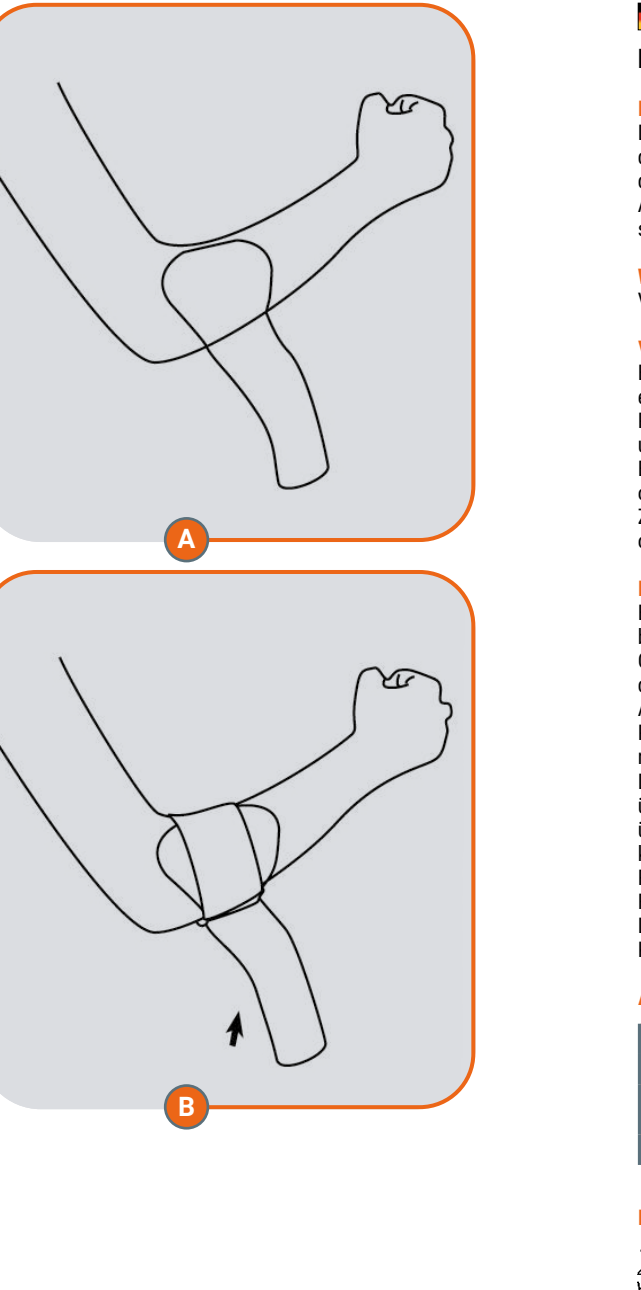
Det anbefales at dette produktet, der er konstrueret til specifikke indikationer i henhold til nedenunder, ordnes af en lege eller fysioterapeut og anvendes af ortopedtekniker, i overensstemmelse med brugerens behov. For at sikre effektivitet, tolerance og korrekt fungering af produkten, skal det anvendes med storste forsigtighed.

Forståelse af instruktionerne er vigtigt for at sikre korrekt funktion af produktet.

ADVARSEL

Det anbefales at dette produktet, der er konstrueret til specifikke indikationer i henhold til nedenunder, ordnes af en lege eller fysioterapeut og anvendes af ortopedtekniker, i overensstemmelse med brugerens behov. For at sikre effektivitet, tolerance og korrekt fungering af produkten, skal det anvendes med storste forsigtighed.

Forståelse af instruktionerne er vigtigt for at sikre korrekt funktion af produktet.



BITTE DIE VORLIEGENDE ANLEITUNG SORGFÄLTIG LESEN UND AUFBEWAHREN

Epicondylitis - Manschette mit Pelote

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, Schwellungen oder Tumescenzen aufweisen. Es ist ratsam, das Produkt nicht zu fest anzuziehen, um keine übermäßigen, lokalen Druckstellen zu erzeugen. Bei Redenken 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. Nicht bei direktem Kontakt mit offenen Wunden aufragen.

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 erhilft die Haftung des Herstellers. Die Orthese ist nur für den Gebrauch eines einzigen Patienten bestimmt, anderfalls 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 schwierigen Fällen, die Tatsache dem Hersteller und der zuständige Behörde in eignen Land melden. Die orthopädische Wirkungsweise des Produktes ist nur dann gewährleistet, wenn alle seine Komponenten verwendet werden.

AUSWAHL/GRÖSSEN

Artikelnummer	REF.91020	XS	S	M	L	XL
Größen		20/22	23/25	26/28	29/31	32/34
Max. Umfang des Unterarms cm		schwarz				

Beidseitig anwendbar

PFLEGE

- Nicht bleichen
- Keine chemische Reinigung
- Nicht bügeln
- Nicht im Trockner trocken
- W Pflegehinweise: **Pölsterung:** mit neutraler Seife in lauwarmem Wasser (30°C) von Hand waschen und sorgfältig ausspülen.
- Nicht an direkten Hitzequellen trocken lassen.
- Armspange:** Mit einem in lauwarmem Wasser (30°C) getränkten Schwamm und neutraler Seife abwaschen. Mit einem Tuch abtrocknen.

Das Produkt und seine Bestandteile nach dem Gebrauch sachgerecht entsorgen.

INDIKATIONEN

- Akute oder chronische Epicondylitis und Epitrochleitis des Ellenbogens
- Muskelkontraktionen
- Vorbeugung von sportbedingten Entzündungen

KONTRAINDIKATIONEN

Zur Zeit keine bekannt

EIGENSCHAFTEN UND MATERIAL

- Armspange aus starkem Polypropylen
- Verschluss mit elastischem Klettgurt
- Weiche Polsterung aus doppelt gefüttertem MTP
- Pelote für gezielte Kompression

ANWENDUNG

- 1 (Nur beim ersten Anlegen) Die Pelotte mit dem Klettband an der breitesten Stelle der Polsterung anbringen; die Pelotte muss mit der langen Seite senkrecht zur langen Seite der Manschette liegen.
- 2 Die Armspange so positionieren, dass die Pelotte 3 bis 4 Finger breit unter dem Epikondylos liegt (Abb. A) und mit den Extensormuskeln der Hand gefügt ist.
- 3 Manschette spannen und mit dem Klettgurt verschließen (Abb. B). Prüfen, dass die Pelotte korrekt sitzt.
- 4 Falls die Manschette zu eng ist oder juckt, die Spannung des Klettgurts etwas lockern.



PLEASE READ THESE INSTRUCTIONS CAREFULLY AND KEEP THEM

Medial epicondylitis strap providing compression

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) that the device complies with the requirements of the EU Medical Device Directive 93/42/EEC and the essential requirements and other relevant provisions of the EU MDR. These instructions have been drawn up in accordance with 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 which present ferite, gonfiori 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.

Bei Redenken 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. Nicht bei direktem Kontakt mit offenen Wunden aufragen.

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. For guaranteeing son efficacité, sa capacité à être tolérée et son bon fonctionnement, le produit doit absolument être appliqué avec le plus grand soin. Ne modifier en aucun cas le réglage effectué par le médecin/kinésithérapeute/technicien orthopédiste. En cas d'utilisation incorrecte ou de mauvaise application, le fabricant ne sera pas responsable. L'utilisation de l'orthèse est prévue pour un seul patient à la fois ; dans le cas contraire, le fabricant décline toute responsabilité, conformément aux dispositions du règlement relatif aux dispositifs médicaux. Pour les sujets hypersensibles, le contact direct avec la peau pourrait causer des rougeurs et irritation. En cas d'apparition de douleurs, enflures, tumefactions ou en cas de toute autre réaction anormale, signaler immédiatement à son médecin et, en cas de problème particulièrement grave, signaler le fait au fabricant et à l'autorité compétente de son pays. L'efficacité orthopédique du produit n'est garantie que lorsqu'il est utilisé avec tous ses composants.

AUSSAHL/GRÖSSEN

Artikelnummer	REF.91020	XS	S	M	L	XL
Größen		20/22	23/25	26/28	29/31	32/34
Max. Umfang des Unterarms cm		schwarz				

Fits right and left

PFLEGE

- Nicht bleichen
- Keine chemische Reinigung
- Nicht bügeln
- Nicht im Trockner trocken
- W Pflegehinweise: **Pölsterung:** mit neutraler Seife in lauwarmem Wasser (30°C) von Hand waschen und sorgfältig ausspülen.
- Nicht an direkten Hitzequellen trocken lassen.
- Armspange:** Mit einem in lauwarmem Wasser (30°C) getränkten Schwamm und neutraler Seife abwaschen. Mit einem Tuch abtrocknen.

Das Produkt und seine Bestandteile nach dem Gebrauch sachgerecht entsorgen.

INDIKATIONEN

- Akute oder chronische Epicondylitis und Epitrochleitis des Ellenbogens
- Muskelkontraktionen
- Vorbeugung von sportbedingten Entzündungen

KONTRAINDIKATIONEN

There are no known contraindications at this time.

FEATURES AND MATERIALS

- Rigid polypropylene C-shape design
- Velcro® fastening system
- Soft pad with double-lined MTP
- Pelote for targeted compression

ANWENDUNG

- 1 (Nur beim ersten Anlegen) Die Pelotte mit dem Klettband an der breitesten Stelle der Polsterung anbringen; die Pelotte muss mit der langen Seite senkrecht zur langen Seite der Manschette liegen.
- 2 Die Armspange so positionieren, dass die Pelotte 3 bis 4 Finger breit unter dem Epikondylos liegt (Abb. A) und mit den Extensormuskeln der Hand gefügt ist.
- 3 Manschette spannen und mit dem Klettgurt verschließen (Abb. B). Prüfen, dass die Pelotte korrekt sitzt.
- 4 Falls die Manschette zu eng ist oder juckt, die Spannung des Klettgurts etwas lockern.

PLEASE READ THESE INSTRUCTIONS CAREFULLY AND KEEP THEM

Medial epicondylitis strap providing compression

DECLARATION OF CONFORMITY

As the manufacturer, 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.

TRADEMARKS OF MATERIALS

Velcro® est une marque enregistrée de Velcro Industries B.V.

SAFETY PRECAUTIONS

We recommand that the pressure exerted by the device does not act on parts of the body which present ferite, gonfiori 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.

Bei Redenken 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. Nicht bei direktem Kontakt mit offenen Wunden aufragen.

WARNINGS

Il convient de lire attentivement ces instructions et les conserver. Si l'application de l'appareil provoque des douleurs, des gonfiori ou des tumefactions, il convient de ne pas trop serrer l'appareil afin de ne pas créer de zones de pression excessive ou de comprimer les nerfs et/ou les vaisseaux sanguins.

AUSSAHL/GRÖSSEN

Code	REF.91020	XS	S	M	L	XL
Size		20/22	23/25	26/28	29/31	32/34
Max forearm circumference cm		black				

Fits right and left

PFLEGE

- Nicht bleichen
- Keine chemische Reinigung
- Nicht bügeln
- Nicht im Trockner trocken
- W Pflegehinweise: **Pölsterung:** mit neutraler Seife in lauwarmem Wasser (30°C) von Hand waschen und sorgfältig ausspülen.
- Nicht an direkten Hitzequellen trocken lassen.
- Armspange:** Mit einem in lauwarmem Wasser (30°C) getränkten Schwamm und neutraler Seife abwaschen. Mit einem Tuch abtrocknen.

Das Produkt und seine Bestandteile nach dem Gebrauch sachgerecht entsorgen.

INDIKATIONEN

- Akute oder chronische Epicondylitis und Epitrochleitis des Ellenbogens
- Muskelkontraktionen
- Vorbeugung von sportbedingten Entzündungen

KONTRAINDIKATIONEN

There are no known contraindications at this time.

FEATURES AND MATERIALS

- Rigid polypropylene C-shape design
- Velcro® fastening system
- Soft pad with double-lined MTP
- Pelote for targeted compression

ANWENDUNG

- 1 (Nur beim ersten Anlegen) Die Pelotte mit dem Klettband an der breitesten Stelle der Polsterung anbringen; die Pelotte muss mit der langen Seite senkrecht zur langen Seite der Manschette liegen.
- 2 Die Armspange so positionieren, dass die Pelotte 3 bis 4 Finger breit unter dem Epikondylos liegt (Abb. A) und mit den Extensormuskeln der Hand gefügt ist.
- 3 Manschette spannen und mit dem Klettgurt verschließen (Abb. B). Prüfen, dass die Pelotte korrekt sitzt.
- 4 Falls die Manschette zu eng ist oder juckt, die Spannung des Klettgurts etwas lockern.

LIRE ATTENTIVEMENT CES INSTRUCTIONS ET LES CONSERVER

Brassard pour épicondylite avec élément presseur

DÉCLARATION DE CONFORMITÉ

Comme fabricant, ORTHOSERVICE AG déclare, sous sa responsabilité exclusive, que ce produit est un dispositif médical de Classe I et qu'il a été fabriqué selon les exigences réglementaires de la Réglementation UE 2017/745 (MDR). Ces instructions ont été rédigées en conformité avec le règlement susmentionné et ont pour but de garantir l'utilisation correcte et sûre du dispositif médical.

TRADEMARKS OF MATERIALS

Velcro® est une marque enregistrée de Velcro Industries B.V.

SAFETY PRECAUTIONS

Il convient de lire attentivement ces instructions et les conserver. Si l'application de l'appareil provoque des douleurs, des gonfiori ou des tumefactions, il convient de ne pas trop serrer l'appareil afin de ne pas créer de zones de pression excessive ou de comprimer les nerfs et/ou les vaisseaux sanguins.