

REF. 8104-8105-8106-8107 Фиксатор колена 0°

REF. 8104F-8105F-8106F-8107F Фиксатор колена 20°

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 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.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРЖНОСТИ

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. 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. 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 несет ответственность в случае недобросовестного использования изделия. Рекомендуется использовать только для одного пациента, в противном случае производитель считает с вами всю ответственность, основанную на требованиях к медицинским изделиям. У гиперчувствительных пациентов при непосредственном контакте с кожей могут появляться 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.

ВЫБОР / РАЗМЕРЫ

	REF.8104	REF.8105	REF.8106	REF.8107
Код				
Фиксация на	0°	0°	0°	0°
Длина в см	40	50	60	70

одинаково подходит для правой/левой ноги

	REF.8104/F	REF.8105/F	REF.8106/F	REF.8107/F
Код				
Фиксация на	20°	20°	20°	20°
Длина в см	40	50	60	70

одинаково подходит для правой/левой ноги

ХОД ЗА ИЗДЕЛИЕМ

☒ Не отбеливать ☒ не подвергать химической чистке

☒ не гладить ☒ не сушить в сушкике

☒ Ручная стирка в теплой (30°C) воде с нейтральным мылом, аккуратно сполоснуть.

Сушить вдали от источников тепла.

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

ПОКАЗАНИЯ

- Мод. 8104 – 8107: Необходимость фиксации с разогнутым коленом (после хирургического вмешательства или после травмы)
- Мод. 8104/F – 8107/F: Необходимость фиксации с коленом, согнутым под углом 20° (после хирургического вмешательства или после травмы)

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

На данный момент не выявлено

ХАРАКТЕРИСТИКИ И МАТЕРИАЛЫ

- Конструкция из мягкого поролона с двойной подкладкой
- Внутреннее губчатое покрытие
- Моделируемые жесткие серединные, боковые и задние стержни из легкого сплава (только для мод. 8104/F – 8107/F: расположенные с изгибом в 20°)
- Регулируемые серединный и боковой щиток
- Открытая коленная чашечка
- Моющийся

НАДЕВАНИЕ

ИНСТРУКЦИИ ПО ПЕРВОМУ НАДЕВАНИЮ ДЛЯ ВРАЧА / СПЕЦИАЛИСТА-ОРТОПЕДА

- 1 Растигните ремни и застегните их временно на самих себе. Отсоедините боковые щитки от заднего щитка.
- 2 Закрепите задний щиток по центру ноги, используя специальные ремешки, имеющиеся в комплекте (рис. А), таким образом, чтобы конец ремешка находился как можно ближе к краю щитка.
- 3 Закрепите боковые щитки на заднем щитке с помощью застежки на липучках Velcro® таким образом, чтобы стержни оказались скобу, и чтобы было достаточно места для размещения коленной чашечки (рис. В). Переднее отверстие должно располагаться по центру коленной чашечки.
- 4 При необходимости прирайте форму стержням, следя анатомическому профилю ноги.
- 5 Затяните и зафиксируйте ремешки на липучках Velcro® в чередующейся последовательности (бедро/голень), начиная с самых ближних к центру колена (рис. С).

ПОСЛЕДУЮЩИЕ НАДЕВАНИЯ

- 1 Растигните ремешки и застегните их временно на самих себе.
- 2 Застегните ремешки заднего щитка для предварительного размещения фиксатора. Переднее отверстие должно располагаться по центру коленной чашечки.
- 3 Затяните и зафиксируйте ремешки на липучках Velcro® в чередующейся последовательности (бедро/голень), начиная с самых ближних к центру колена (рис. С).

PRZECZYTAJ UWAŻNIE I ZACHOWAJ PONIŻSZĄ INSTRUKCJĘ

REF. 8104-8105-8106-8107 Tutor stawu kolanowego 0°

REF. 8104F-8105F-8106F-8107F Tutor stawu kolanowego 20°

DEKLARACJA ZGODNOŚCI

Jako producent, firma ORTHOSERVICE AG oświadcza, na swoją wyłączną 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. 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 dociskać nadmiernie produktu, by nie powodować miejscowego nadmiernego ciśnienia lub ucisku leżących w tym obszarze nerwów i/lub naczyń krwionośnych. W razie wątpliwości odnośnie sposobu zastosowania, należy skonsultować się z lekarzem, fizjoterapeutą lub technikiem ortopedycznym. Należy uważnie przeczytać skład produktu na wewnętrznej etykiecie. Nie zaleca się noszenia produktu w pobliżu otwartych plomieni. 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 ortopedycznego, zgodnie z indywidualnymi potrzebami. Aby zapewnić skuteczność produktu, tolerancję i prawidłowe działanie, aplikacja musi być przeprowadzona z najwyższą starannością. Nigdy nie zmieniać ustawień dokonanych przez lekarza / fizjoterapeutę / technika ortopedycznego. Odpowiedzialność producenta nie ma zastosowania w przypadku niewłaściwego użytkowania lub dostosowania. Orteza jest przeznaczona do użytku tylko przez jednego pacjenta; w przeciwnym razie producent zezwala na stosowanie ortezy z przekształceniem. Produkt jest przeznaczony do użytku tylko przez pacjenta, który posiada odpowiednią skuteczność i nie ma kontraindikacji do stosowania ortezy. Należy uważnie przeczytać skład produktu na wewnętrznej etykiecie. Skuteczność ortopedycznego produktu jest gwarantowana tylko przy użyciu wszystkich jego elementów.

NUMER KATALOGOWY / WYMIARY

	REF.8104	REF.8105	REF.8106	REF.8107
Kod				
Unieruchomienie w	0°	0°	0°	0°
Długość cm	40	50	60	70

pasuje do prawej i lewej strony

	REF.8104/F	REF.8105/F	REF.8106/F	REF.8107/F
Kod				
Unieruchomienie w	20°	20°	20°	20°
Długość cm	40	50	60	70

pasuje do prawej i lewej strony

KONSERWACJA I PRZEHOWYWANIE

☒ Nie chlorować ☒ Nie prać chemicznie

☒ nie prasować ☒ nie suszyć mechanicznie

☒ Rучная стирка в теплой (30°C) воде с нейтральным мылом, аккуратно сполоснуть.

Suszyć вдали от источников тепла.

Produkt, ani żadnych jego części, nie wolno używać w kanalizacji oraz w pojemnikach domowego użytku.

WSKAZANIA

- REF. 8104 – 8107: Unieruchomienie stawu kolanowego w wyproście (pooperacyjne lub pourazowe)
- REF. 8104/F – 8107/F: Unieruchomienie stawu kolanowego w zgłęciu 20° (pooperacyjne lub pourazowe)

PRZECIWWSKAZANIA

Na chwilę obecną brak znanych przeciwwskazań

WŁAŚCIWOŚCI I MATERIAŁY

- Konstrukcja wykonana z podwójnie wyścielanej miękkiej pianki
- Wewnętrzna podszyna tkaniną frotte
- Sztynowe, ale dające się formować płyty środkowe, boczne i tylne wykonane z lekkiego stopu metali (Wymiennie REF. 8104/F – 8107/F: utrzymujące pozycję przy zgłęciu 20°)
- Regulowane płyty nośne, wewnętrzne i boczne
- Otwór na rzepkę
- Możliwość umycia

ZASTOSOWANIE

PIERWSZE ZAŁOŻENIE ORTEZY PRZEZ LEKARZA / TECHNIKA ORTOPEDYCZNEGO

- 1 Otwórz wszystkie pasy na rzep i zaczep tymczasowo na sobie. Odłącz boczne płyty nośne od tej znajdującej się z tyłu.
- 2 Przymocuj tylne płyty centralnie do nogi do pomocej dostarczonych specjalnych pasków (rys. A) tak, aby jeden koniec paska znajdował się jak najbliżej krawędzi płyty.
- 3 Przymocuj boczne płyty (tylne) do pomocej rzepów Velcro® tak, aby płyty znajdowały się z boku, i aby powstał odpowiednie siedzisko na rzepkę (rys. B). Przedni otwór powinien znajdować się centralnie na rzepce.
- 4 W razie potrzeby uformuj płyty zgodnie z anatomicznym profilem nogi.
- 5 Naciągnij i zapnij paski na rzep Velcro® w naprzemiennej kolejności (udo / lydka), zaczynając od tych znajdujących się najbliżej środka kolana (rys. C).

KOJENIE ZASTOSOWANIE

- 1 Otwórz wszystkie pasy na rzep i zaczep tymczasowo na sobie.
- 2 Zapnij paski na tylnej płyce nośnej w celu wstępnego ustawnienia ortezy. Przedni otwór powinien znajdować się centralnie na rzepce.
- 3 Naciągnij i zapnij paski na rzep Velcro® w naprzemiennej kolejności (udo / lydka), zaczynając od tych znajdujących się najbliżej środka kolana (rys. C).

LÜDUZ, UZMANİG İZLASIET UN SAGLABÄJET INSTRUKCIJAS

REF. 8104-8105-8106-8107 Ceja ortoze imobilizācijai pie 0°

REF. 8104F-8105F-8106F-8107F Ceja ortoze imobilizācijai pie 20°

ATBILSTĀBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs ORTHOSERVICE AG ir pilnu atbilstību paziņo, ka šis izstrādājums ir I klasses medicīnas ierice un tas ir ražots un novērtēts saskaņā ar ES Noteikumiem 2017/745 (MDR). Šis lietošanas instrukcijas ir sagatavotas saskaņā ar iepriekš minēto Noteikumu prasībām. Tas mērķis ir nodrošināt atbilstošu un drošu medicīniskās ierices lietošanu.

MATERIAĻU PREČU ZĪMES

Velcro® ir Velcro Industries B.V. reģistrēta preču zīme.

DROŠĪBAS PASĀKUMI

Iesākam izvietot izstrādājumu tā, lai tas nespiekt uz kermeņa daļām, uz kurām ir brūces, pietūkumi vai piepampumi. Izstrādājumu rekomendējam nepievilk pārkācīs, lai izvairītos no spiediena punktu veidošanas, vai zem tā esošo nervu vai asinsvadu sapiešanas. Ja rodas šaubas par izstrādājuma izmantošanu, sazinieties ar ārstu, fizioterapeitu vai ortopēdu – tehniku. Lüduz, uzmanīg izlasīt izstrādājuma sastāvu uz birkas iekšpusē. Ierīci nedrīkst lietot atklātas l



Öffnung für die Patella
Patella opening
Ouverture rotulienne
Открытая коленная чашечка
Otwór na rzepkę
Atvēršana ceļa skriemelīm
Apertura rotulea



SINGLE PATIENT
MULTIPLE USE

BITTE DIE VORLIEGENDE ANLEITUNG SORGFÄLTIG LESEN UND AUFBEWAHREN

REF. 8104-8105-8106-8107 Orthese zum Ruhigstellen des Knies bei 0°

REF. 8104F-8105F-8106F-8107F Orthese zum Ruhigstellen des Knies bei 20°

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 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. 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. 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 erlischt 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, Schwellungen, Tumeszenzen oder anderen anormalen Reaktionen bitte sofort an den eigenen Arzt wenden und in besonders schwierigen Fällen, die Tatsache dem Hersteller und der zuständige Behörde in eignem Land melden. Die orthopädische Wirksamkeit des Produktes ist nur dann gewährleistet, wenn alle seine Komponenten verwendet werden.

AUSWAHL/GRÖSSEN

Artikelnummer	REF.8104	REF.8105	REF.8106	REF.8107
Ruhigstellung bei	0°	0°	0°	0°
Länge in cm	40	50	60	70
Farbe	schwarz			
	beidseitig anwendbar			

Artikelnummer	REF.8104/F	REF.8105/F	REF.8106/F	REF.8107/F
Ruhigstellung bei	20°	20°	20°	20°
Länge in cm	40	50	60	70
Farbe	schwarz			
	beidseitig anwendbar			

PFLEGE

Nicht bleichen Keine chemische Reinigung

Nicht bügeln Nicht im Trockner trocken

Waschanweisung: Handwäsche bis 30° C mit neutraler Seife. Nicht direkt an Hitzequellen trocknen lassen.

Das Produkt und seine Bestandteile nach dem Gebrauch sachgerecht entsorgen.

ZWECKBESTIMMUNG

Die Orthese zum Ruhigstellen des Knies bei 0°/20° ist ausschließlich für die orthetische Versorgung des Kniegelenks einzusetzen. Einsatzbereich ist das Kniegelenk

INDIKATIONEN

- REF. 8104 – 8107: Ruhigstellung des Kniegelenks in Extension (postoperativ oder posttraumatisch)
- REF. 8104/F – 8107/F: Ruhigstellung des Kniegelenks in 20°-Flexion (postoperativ oder posttraumatisch)

KONTRAINDIKATIONEN

Zur Zeit keine bekannt

EIGENSCHAFTEN

- Aus zweilagigem, weichem Schaumstoff
- Innen gefüttert mit Frottee
- Außen und innenseitige, sowie hintere stabile, aber formbare Leichtmetallschienen (nur REF. 8104/F – 8107/F: positioniert bei einer Flexion von 20°)
- Innen- und außenseitige verstellbare Stützplatten
- Öffnung für die Patella
- Waschbar

ANPASSEN / ANLEGEN

ANPASSEN FÜR DEN ARZT / TECHNIKER

- 1 Die Klettbander öffnen und provisorisch aufeinander befestigen. Die seitlichen Stützplatten von der rückseitigen Platte lösen.
- 2 Die rückseitige Stützplatte mit Hilfe der mitgelieferten Klettbander auf die Mitte des Beins legen (Abb. A), dabei sollte ein Ende des Bands möglichst nah an der Kante der Platte liegen.
- 3 Die seitlichen Stützplatten mit dem Klettverschluss auf der rückseitigen Platte befestigen; darauf achten, dass die Schienen exakt seitlich liegen und die Kniestütze sich in der Aussparung befindet (Abb. B). Die Öffnung auf der Vorderseite muss genau über der Kniestütze liegen.
- 4 Falls erforderlich, die Schienen entsprechend dem anatomischen Profil des Beins zurechtkleben.
- 5 Die Klettbander in abwechselnder Reihenfolge (Oberschenkel/Unterschenkel) festziehen und befestigen; dabei mit den am nächsten zur Kniekehle gelegenen Bändern beginnen (Abb. C).

ANLEGEN FÜR DEN PATIENTEN

- 1 Die Klettbander öffnen und provisorisch aufeinander befestigen.
- 2 Die Klettbander der rückseitigen Stützplatte schließen, um die Knieruhigstellungsschiene provisorisch anzulegen. Die Öffnung auf der Vorderseite muss genau über der Kniestütze liegen.
- 3 Die Klettbander in abwechselnder Reihenfolge (Oberschenkel/Unterschenkel) festziehen und schließen; dabei mit den am nächsten zur Kniekehle gelegenen Bändern beginnen (Abb. C).

PLEASE READ THESE INSTRUCTIONS CAREFULLY AND KEEP THEM

REF. 8104-8105-8106-8107 Knee orthosis for immobilization of 0°

REF. 8104F-8105F-8106F-8107F Knee orthosis for immobilization of 20°

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. 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 flares. 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 alter 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.8104	REF.8105	REF.8106	REF.8107
Immobilisation at	0°	0°	0°	0°
Länge in cm	40	50	60	70
Colour	black			
	fits right and left			

Item	REF.8104/F	REF.8105/F	REF.8106/F	REF.8107/F
Immobilisation at	20°	20°	20°	20°
Länge in cm	40	50	60	70
Colour	black			
	fits right and left			

MINTENANCE

Nicht bleichen No chemical cleaning

Nicht bügeln Do not tumble-dry

Waschanweisung: Handwasche bis 30° C mit neutraler Seife. Nicht direkt an Hitzequellen trocknen lassen.

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

INDICATIONS

- REF. 8104 – 8107: Post-surgery or post-traumatic immobilization with knee in extension
- REF. 8104/F – 8107/F: Post-surgery or post-traumatic immobilization with knee in flexion of 20°

CONTRAINdications

Currently no known

CHARACTERISTICS AND MATERIALS

- Structure made of double-lined soft foam
- Terry cloth interior
- Medial and lateral rigid stay and back stays made of adjustable light alloy (only REF. 8104/F – 8107/F: with flexion of 20°)
- Adjustable medial and lateral panels
- Patella opening
- Washable

PUTTING ON THE APPLIANCE

ADAPTING FOR THE DOCTOR / TECHNICIAN

- 1 Open the Velcro® tape closures and provisionally secure to each other.
- 2 Loosen the side supporting plates from the rear plate.
- 3 With the help of the supplied Velcro® tapes, place the rear supporting plate on the centre of the leg (fig. A). One end of the tape should be as close as possible to the edge of the plate.
- 4 Secure the side supporting plates with the Velcro® closure to the rear plate and make sure that the rods are positioned precisely on the sides and the knee cap is located in the cut-out (fig. B). The opening on the front must lie precisely over the knee cap.
- 5 If necessary, bend the rods to correspond to the anatomical profile of the leg.
- 6 Tighten and secure the Velcro® closures using an alternating sequence.

PUTTING ON THE APPLIANCE FOR THE PATIENT

ADAPTING FOR THE DOCTOR / TECHNICIAN

- 1 Open the Velcro® tape closures and provisionally secure to each other.
- 2 Close the Velcro® tapes on the rear supporting plate to provisionally secure to the knee immobilisation support.
- 3 Tighten and secure the Velcro® closures using an alternating sequence (high/calf) starting with the closures closest to the centres of the knee (fig. C).

LIRE ATTENTIVEMENT CES INSTRUCTIONS ET LES CONSERVER

REF. 8104-8105-8106-8107 Orthèse d'immobilisation du genou à 0°

REF. 8104F-8105F-8106F-8107F Orthèse d'immobilisation du genou à 20°

DÉCLARATION 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.

MARQUES COMMERCIALES DES MATERIAUX

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

PRÉCAUTIONS D'UTILISATION

Veiller à ce que la pression exercée par le dispositif n'agisse pas sur les parties du corps présentant des l