

LŪDZU, UZMANĪGI IZLASIET UN SAGLABĀJIET INSTRUKCIJAS

Poītes ortoze ar diviem atbalsta apvalkiem un piepūšamiem polsterējumiem

TBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs ORTHOSERVICE AG ar pilnu atbildību paziņo, ka šīs izstrādājums ir I klases medicīnas ierīce un tas ir ražots un novērtēts saskaņā ar ES Noteikumiem 2017/745 (MDR). Šīs lietošanas instrukcijas ir sagatavotas saskaņā ar iepriekš minēto Noteikumu prasībām. Tās mērķis ir nodrošināt atbilstošu un drošu medicīniskās ierīces lietošanu.

MATERIĀLU PREČU ZĪMES

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

DROŠĪBAS PASĀKUMI

Iesākām izvietot izstrādājumu tā, lai tas nespiestu uz ķermeņa daļām, uz kurām ir brūces, pietūkumi vai piepampumi. Izstrādājumu rekomendējam nepievilkt pārāk cieši, lai izvairītos no spiediena punktu veidošanas, vai zem tā esošo nervu vai asinsvadu spāsiēšanas. Leteicams valkāt izstrādājumu virs apģērba, izvairoties no tiešas saskares ar ādu.

Ja rodas sāības par izstrādājuma izmantošanu, leteicams valkāt izstrādājumu virs apģērba, izvairoties no tiešas saskares ar ādu sazinieties ar ārstu, fizioterapeitu vai ortopēdu – tehniķi. Lūdzu, uzmanīgi izlasiet izstrādājuma sastāvu uz birkas iekšpusē. Ierīci nedrīkst lietot atklātas liesmas.

Nelietojiet tiešā saskārē ar atklātām brūcēm

BRĪDINĀJUMI

Izstrādājumu iesakam izmantot tikai medicīnisku indikāciju gadījumā pēc ārsta vai fizioterapeita norādījuma, saskaņā ar zemāk izklāstīto, un tas jāuzliek ortopēdam - specialistam, atbilstoši pacienta individuālām vajadzībām.

Lai nodrošinātu efektivitāti, panesamību un pareizu darbību, ierīce ir jāuzliek ļoti piesardzīgi.

Nekādā gadījumā nedrīkst mainīt ārsta/fizioterapeita/ vai ortopēda - tehniķa veiktos iestatījumus Ražotājs nenes atbildību gadījumā ja izstrādājums tiek pielietots vai uzstādīts neatbilstoši. Izstrādājumu paredzēts lietot tikai vienam pacientam. Ja ortoze tiek lietota neatbilstoši, ražotājs neuzņemas atbildību vai saistības saskaņā ar medicīnas izstrādājuma instrukcijām. Pacientiem ar paaugstinātu jutību tiešs kontakts ar ādu var izraisīt apsārtumu vai kairinājumu. Sāpju, pietūkumu, piepampumu vai iekādu reparastu reakciju gadījumā nekavējoties sazinieties ar savu ārstu, bet īpaši smagu nevēlamu notikumu gadījumā, zīpojiet par notikumu razotājam un kompetentām iestādēm jūsu valstī. Izstrādājuma ortopēdiskā efektivitāte var tikt garantēta tikai ja pielieto visas tā dalas.

IZVĒLE/IZMĒRS

Izstrādājums	REF. A1029
Izmērs	universāls
Krāsa	balta

Piemērots labai un kreisai kājai

KOPŠANA

- ⚠ Nedrīkst balināt ☒ Nedrīkst ķīmiski tīrīt
- ⚠ Nedrīkst gludināt ☒ Nedrīkst žāvēt veļas žāvētājā
- ⚠ Mazgāšanas norādījumi: mazgājiet ar rokām maks. 30°C siltā ūdenī, izmantojot maigas ziepes (rekomendējam izmantot sūkli).
- Žāvējiet prom no siltuma avotiem (vai labāk noslaucīt ar drānu).
- Neizmetiet izstrādājumu vai kādu no tā sastāvdaļām vidē.

INDIKĀCIJAS

- 2. un 3.pakāpes sastiepumi
- Funkcionālās atveseļošanas fāze pēc kirurģiskas ārstēšanas
- Funkcionāla atveseļošanas pēc potīteslūzumiem
- Poītes hroniska nestabilitāte un pēc sporta traumām

KONTRINDIKĀCIJAS

Pašlāik nav zināmas.

RAKSTURLIELUMI UN MATERIĀLI

- Piepūšamie gaisa spilventiņi
- Anatomiskas formas veidota, viegla un izturīga, plastmasas, divu atbalsta apvalku konstrukcija
- Velcro® stiprināšana der jebkuram papēža platumam
- Viegli valkājama, pateicoties pilnai atvēršanai
- Komplektā iekļauts sūknis

IERĪCES UZLIKŠĀNA

- Atvēriet visas Velcro® siksnas.
- Nodrošiniet lai iekšējie piepūšamie gaisa spilventiņi būtu pareizi pozicionēti uz plastmasas struktūras.
- Novietojiet papēža elementu zem papēža tā, lai noapaļota papēža elementa daļa (zīm.A) būtu vērsta uz pēdas priekšu.
- Uzlieciet balsta apvalkus ap poītes kaula abām pusēm; ja nepieciešams, pielāgojiet papēža elementa platumu, izmantojot Velcro® aizdāri, paredzētu tieši šim nolūkam, un noregulējiet papēža platumu (zīm.B).
- Atvēriet ortozī, stingri pievelkot Velcro® siksnas:
 - Vīpirms, Velcro® siksnu blakus poītes kaulam (zīm.C)
 - Pēc tam, aizvēriet augšējo siksnu (zīm.D).
- Ja nepieciešams, uzpūstiet vai iztukšojiet gaisa spilventiņu (izmantojot iekļauto komplektā sūkli, paredzētu šim mērķim) līdz sasniegiet maksimālo nēsasānās komfortu un labāku ortozes noturību.

Piezīme: neuzpūstiet spilventiņu pārāk stipri, jo tas var izraisīt cirkulācijas problēmas.

- Šajā dokumentā ietvertie apraksti un attēli ir paredzēti tikai ilustratīviem un komerciāliem mērķiem. Orthoservice patur tiesības tos mainīt atbilstoši savām vajadzībām.

PRZECZYTAJ UWAGAŃ I ZACHOWAJ PONIŻSZĄ INSTRUKCJĘ

Dwuczęściowa orteza stawu skokowego pneumatyczna

DEKLARACJA ZGODNOŚCI

Jako producent, firma ORTHOSERVICE AG oświadcza, na swoją wyłączną odpowiedzialność, że niniejszy wyrób medyczny należy do klasy I i został wyprodukowany zgodnie z wymogami Dyrektyw 93/42/EWG i 2007/47/EWG. Instrukcje te zostały sporządzone w zastosowaniu wyżej wymienionych dyrektyw. 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 urządzenie nie działał na części ciała, które są zranione, opuchnięte lub obrzęknięte. Wskazane jest, aby nie dociągać 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 wyrobu ze skórą. W razie wątpliwości odnośnie sposobu zastosowania, należy skonsultować się z wykwalifikowanym personelem. Zaleca się noszenie bielizny, unikając bezpośredniego kontaktu ze skórą. Należy uważnie przeczytać skład produktu na wewnętrznej etykiecie. Nie zaleca się umieszczania i używania wyrobu w pobliżu otwartych plamieni. Nie stosować w bezpośrednim kontakcie z otwartymi ranami.

OSTRZEŻENIA

Produkt, przeznaczony do stosowania w wymienionych poniżej szczególnych wskazaniach, musi być przepisany przez lekarza i dopasowany przez wykwalifikowany personel tj. technika ortopedę lub fizjoterapeutę, który jest kompetentnym specjalistą zarówno w zakresie stosowania, jak i wiedzy dotyczącej bezpiecznego stosowania wyrobu, zgodnie z indywidualnymi potrzebami. Aby zagwarantować jego skuteczność, tolerancję i prawidłowe funkcjonowanie, konieczne jest, aby zakładanie odbywało się z najwyższą starannością. Wszelkie ewentualne modyfikacje konstrukcji lub regulacja urządzenia muszą być przepisane przez lekarza i wykonane przez technika ortopedę lub fizjoterapeutę. Nie należy w żaden sposób zmieniać dopasowania dokonanego przez lekarza, technika ortopedę lub fizjoterapeutę. Odpowiedzialność producenta nie ma zastosowania w przypadku niewłaściwego użytkowania lub dostosowania. Orteza jest przeznaczona do użytku tylko przez jednego pacjenta; w przeciwnym razie producent zrzeka się wszelkiej odpowiedzialności zgodnie z przepisami dotyczącymi wyrobów medycznych. U osób nadwrażliwych, bezpośredni kontakt ze skórą może powodować zaczerwienienie lub podrażnienie. W przypadku pojawienia się bólu, opuchlizny, obrzęku lub jakiegokolwiek innej nietypowej reakcji, należy niezwłocznie skonsultować się z lekarzem, technikiem ortopedą lub fizjoterapeutą. Skuteczność ortopedyczna produktu jest gwarantowana tylko przy użyciu wszystkich jego elementów zgodnie z zaleceniem.

ASORTYMENT / WYMIARY

Numer katalogowy	REF. A1029
Rozmiar	Uniwersalny
Kolor	biały

pasuje do prawej i lewej strony

KONSERWACJA I PRZECHOWYWANIE

- ⚠ Nie chlorować ☒ Nie prac mechanicznie
- ⚠ Nie prasować ☒ Nie suszyć mechanicznie
- ⚠ Instrukcja prania: Prac ręcznie w temperaturze do 30°C przy użyciu neutralnego mydła (zaleca się użycie gąbki); Suszyć z daleka od źródła ciepła (zaleca się osuszenie ściereczką); Produktu, ani żadnych jego części, nie wolno utylizować w kanalizacji oraz w pojemnikach domowego użytku.

WSKAZANIA

- Skřęcenia II i III stopnia
- Faza zdrowienia funkcji po leczeniu chirurgicznym
- Poprawa funkcjonalna po złamaniach kostki
- Przewlekła niestabilność stawu piszczelowo-skokowego oraz podczas aktywności sportowej

PRZECIWWSKAZANIA

Na chwilę obecną brak znanych przeciwwskazań

WŁAŚCIWOŚCI I MATERIAŁY

- Nadmuchiwane poduszki powietrzne
- Anatomicznie ukształtowana lekka, wytrzymała konstrukcja z tworzywa sztucznego
- Regulacja Velcro® dopasowuje się do każdej szerokości pięty
- Łatwy w aplikacji dzięki pełnemu otwarciu
- Pompka w zestawie

ZASTOSOWANIE

- Otwórz wszystkie pasy na rzep Velcro®.
- Upewnij się, że wyściółki wewnętrzne są mocno przymocowane do plastikowej konstrukcji.
- Umieść podkładkę pod piętą tak, aby jej zaokrąglona część była zwrócona w kierunku tyłu stopy (rys. A).
- Ustaw konstrukcję muszli po wewnętrznej i zewnętrznej stronie kostki przyśrodkowo i bocznie w stosunku do kostki; w razie potrzeby wyreguluj szerokość podkładki na piętę za pomocą przeznaczonych do tego rzepów Velcro®, przystosowując ją do szerokości pięty (rys. B)
- Zamknij ortezę, pociągając mocno za pasy na rzep Velcro®:
 - Najpierw zapnij ten w pobliżu kostki (rys. C).
 - Następnie zapnij ten powyżej (rys. D).
- W razie potrzeby napompuj lub spuść powietrze (za pomocą dostarczonej pompki), aż zostanie osiągnięty maksymalny komfort noszenia i najlepszy chwyt.

Uwaga: nie należy nadmiernie nadmuchiwać wyściółki, aby uniknąć ryzyka zablokowania krążenia krwi.

LUETHAN OHJEET HUOLELLISESTI LÄPI JA SÄILYTÄ NE TARPEEN VARALTA

Niilkatuki ilmatäytteisillä sivulastoilla

VAATIMUSTENMUKAISUUSVAKUUTUS

Valmistajana ORTHOSERVICE AG vakuuttaa, että tämä on luokan I lääkinällinen laite, joka on valmistettu ja arvioitu EU-asetuksen 2017/745 (MDR) mukaisesti. Tämä ohjeet on laadittu edellä mainitun asetuksen mukaisesti. Niiden tarkoituksena on varmistaa lääkinällisen laitteen oikea ja turvallinen käyttö.

MATERIAALIEN TUOTEMERKIT

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

TURVALLISUUSVAROTOIMET

Suosittellemme, että tuotteen aiheuttamaa painetta ei kohdisteta kehonosiin, joissa on haavoja, turvotusta tai kyhmyjä. Tuotetta ei saa kiristää liian tiukalle, jotta liialliselta paikalliselta puristeelta vältytään eikä tuotteen alaisiin hermoihin ja verisuoniin kohdistu liiallista puristetta. Lisäksi suosittellemme aluvaatteen käyttämistä suoran ihokosketuksen välttämiseksi. Jos sinulla on epäselvyyttä tuotteen käytöstä, käänny tuotteen toimittaneen apuvälineammatilaisen puoleen. Lue tuoteseloste huolellisesti tuote-etiketistä. Tuotetta ei suositella käytettäväksi avotulen. Älä käytä suorassa kosketuksessa avoimien haavojen kanssa.

VAROITUKSET

On suositeltavaa, että lääkäri tai fysioterapeutti määrittelee laitteen, joka on suunniteltu alla esitetyihin käyttöaiheisiin, ja jonka apuvälinealan ammatillainen asentaa potilaskohtaisesti. Tuotteen tehokkuuden käyttömukavuuden ja moitteettoman toiminnan varmistamiseksi asennus ja sovitus on suoritettava huolellisesti. Älä koskaan muuta lääkärin, fysioterapeutin tai apuvälineteknikon tekemää säätöä. Valmistajan vastuuta raukeavat, mikäli tuotetta käytetään väärin tai sitä muutetaan. Ortoosi on tehty yhdelle potilaalle ja se on tarkoitettu vain yhdelle potilaalle. Valmistajan vastuuta raukeaa, mikäli tuotetta käytetään väärin kuten lääkinällisiä laitteita koskevassa asetuksessakin säädetään. Herkkäihoisilla henkilöillä suora ihokosketus voi aiheuttaa punoitusta ja ärsytystä. Jos tuotteen käyttö aiheuttaa kipua, turvotusta, kutinaa tai muita häittävaikutuksia, ota yhteyttä lääkäriisi. Jos kyseessä on erityisen vakava häaitta, ilmoita tapahtumasta tuotteen valmistajalle ja maakohtaiselle toimivaltaiselle viranomaiselle. Ortopedisen tuotteen tehokkuus taataan vain, kun kaikkia komponentteja käytetään oikein.

VAIHTOEHDOT/KOKO

Koodi	REF. A1029
Koko	Universaali
Väri	Valkoinen

Sopii oikeaan ja vasempaan jalkaan

HOITO-OHJEET

- ⚠ Ei valkaisua ☒ Ei kemiallista pesua
- ⚠ Älä siilitä ☒ Ei rumpukuivausta
- ⚠ Pesuohjeet: käsinpesu max. 30°C neutraalilla pesuaineella (suositellaan pesusienen käyttöä) Kuivaa kaukana lämmönlähteistä (suositellaan kuivaamaan pyyhkeellä). Älä hävitä tuotetta tai mitään sen osia ympäristöön.

INDIKAATIOT

- Toisen ja kolmannen asteen venähdykset
- Postoperatiivinen kuntoutus
- Toiminnallinen kuntoutus malleolimurtuman jälkeen
- Krooninen instabiileetti ja urheilun aikainen käyttö

KONTRAINDIKAATIOT

Tällä hetkellä ei tiedossa

OMINAISUUDET JA MATERIAALIT

- Ilmatyynyt
- Anatomisesti muotoiltu kevyt muovirunko
- Velcro® -tarraremmillä saadaan säädettyä kantapää sopivan levyiseksi
- Aukeaa kokonaan – helppo pukea
- Pumppu sisältyy pakettiin

PUKEMISOHJEET

- Avaa kaikki remmit
- Varmista, että ilmatyynyt ovat kunnolla kiinni rungossa
- Aseta kantapääosa paikoilleen siten, että pyöristetty osa on jalan etuosaa kohti (kuva A)
- Aseta tukiosat nilkan molemmille sivuille; säädä tarvittaessa kantaosan leveyttä kantapäähän sopivaksi (kuva B)
- Kiristä ja kiinnitä tuki remmeillä:
 - Ensimmäiseksi kiristä nilkkaa lähinnä oleva remmi (kuva C)
 - Sitten kiristä ylempi remmi (kuva D)
- Säädä tarvittaessa ilmatyynyjen ilman määrää (käyttämällä paketissa olevaa pumpputa) kunnes löydät parhaan mahdollisen mukavuuden ja tukevuuden

HUOM: Älä pumpptaa ilmatyynyihin liikaa ilmaa, jotta et aiheuta häiriöitä verenkierrolle.

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



AIR PAD



LATEX FREE



SINGLE PATENT MULTIPLE USE



REF. A1029

Bivalve ankle brace with inflatable air padding



DE – Die in diesem Dokument vorhandenen Beschreibungen und Bilder dienen nur zur

Veranschaulichung und zu kommerziellen Zwecken. Orthoservice behält sich das Recht vor, Änderungen entsprechend den eigenen Anforderungen vorzunehmen.

EN – The descriptions and images in this document are for illustrative and commercial purposes only. Orthoservice reserves the right to make modifications without prior notice based on their needs.

FR – Les descriptions et les images contenues dans ce document sont présentées à titre d'exemple et à des fins commerciales. La société Orthoservice se réserve le droit de les modifier selon ses besoins

RU – Описание и изображения, представленные в этом документе носят рекомендательный и коммерческий характер. Компания Ортосервис оставляет за собой право при необходимости вносить изменения.

PL – Opisy i obrazy w tym dokumencie służą wyłącznie do celów ilustracyjnych i handlowych. Firma Orthoservice zastrzega sobie prawo do ich modyfikacji zgodnie z ich potrzebami.

IT – Le descrizioni e le immagini presenti in questo documento sono a mero scopo esemplificativo e commerciale. Lazienda Orthoservice si riserva il diritto di modificarle in base alle proprie necessità.



Headquarter: ORTHOSERVICE AG
Via Milano 7 · CH-6830 Chiasso (TI) · Switzerland
Tel. 0041 (0) 91 822 00 88 · Fax 0041 (0) 91 822 00 89
info@orthoservice.com · www.orthoservice.com

ORTHOSERVICE DEUTSCHLAND GmbH
Flugstraße 8 · D-76532 Baden-Baden · Deutschland
Tel. 0049 (0) 7221 991 39 11 · Fax 0049 (0) 7221 991 39 13
info@orthoservice.de · www.orthoservice.de

ORTHOSERVICE POLSKA Sp. z o.o.
ul. Warszawska 416a · 42-209 Częstochowa · Polska
Tel. +48 (0) 34 340 13 10 · (NIP): 9492246785
info@orthoservice.pl · www.orthoservice.pl

OSUK Ltd
Units 47&50 North East BIC
Wearfield
Sunderland Enterprise Park East
Sunderland SR5 2TA
Tel +44 (0) 191 51 66 220
info@orthoservice.uk · www.orthoservice.uk

RO+TEN S.r.l.
Sede legale: Via Marco De Marchi 7 · I-20121 Milano (MI) · Italia
Sede operativa e amministrativa:
Via Comasina 111 · I-20843 Verano Brianza (MB) · Italia
Tel. 0039 0362 18 51 200
info@roplusten.com · www.roplusten.com



ORTHOSERVICE RO+TEN

Take care feel better

BITTE DIE VORLIEGENDE ANLEITUNG SORGFÄLTIG LESEN UND AUFBEWAHREN**Zweischalige Orthese für den Knöchel mit aufblasbaren Luftpolstern**

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 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. 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, Tumescenzen oder anderen anomalen 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. A1029
Größen	Einheitsgröße
Farbe	weiß

Beidseitig anwendbar

PFLEGE
⚠ Nicht bleichen ☒ Keine chemische Reinigung
⚠ Nicht bügeln ☒ Nicht im Trockner trocknen
🧼 Waschanweisung: Handwäsche bis 30° C mit neutraler Seife, nicht in der Nähe von Wärmequellen trocknen. (oder, besser, Trocknen mittels eines Tuches).

INDIKATIONEN

- Distorsionstraumata 2. und 3. Grades
- Funktionale Genesungsphase nach chirurgischem Eingriff
- Funktionale Genesung nach Knöchelbrüchen
- Chronische Instabilität TT und sportliche Aktivität

KONTRAINDIKATIONEN

Zur Zeit keine bekannt

EIGENSCHAFTEN

- Mit Luft aufpumpbare Polster
- Zweischalige, anatomisch geformte Bandage aus leichtem und strapazierfähigem Material
- Aufgrund der Klettbänder leicht auf die Breite der Ferse anpassbar
- Leichtes Anlegen dank der Kompletöffnung
- Pumpe im Lieferumfang enthalten

ANLEGEN

- Alle Klettverschlussbänder öffnen.
- Sicherstellen, dass die inneren aufblasbaren Luftpolster richtig an der Kunststoffstruktur angebracht sind.
- Das Fersenteil so unter der Ferse positionieren, dass der abgerundete Teil des Fersenteils (Abb. A) zum Vorderfuß hin ausgerichtet ist.
- Die Stützschalen seitlich am Fußknöchel positionieren; falls nötig die Breite des Fersenteils, mittels der dafür vorgesehenen Klettverschlüsse, einstellen und der Breite der Ferse anpassen (Abb. B)
- Die Orthese durch das Festziehen der Klettverschlussbänder verschließen:
 - zuerst das Klettverschlussband in der Nähe des Fußknöchels (Abb. C)
 - danach das obere Klettverschlussband schließen (Abb. D).
- Falls nötig das Luftpolster aufblasen /Luft herauslassen (mittels der beigefügten, dafür vorgesehenen, kleinen Pumpe) bis der maximale Tragekomfort und beste Halt erreicht ist.

Hinweis: Bitte nicht übermäßig aufpumpen, um Durchblutungsstörungen zu vermeiden.

PLEASE READ THESE INSTRUCTIONS CAREFULLY AND KEEP THEM

Bivalve ankle brace with inflatable air padding

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 to not wear the device in the proximity of free flames. 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

Code	REF. A1029
Size	Universal
Colour	white

Fits right and left

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 (a sponge is recommended); do not dry in the vicinity of heat sources (or, better, dry with a cloth). Do not dispose of the product or any of its components into the environment.

INDICATIONS

- Grade 2 and 3 sprains
- Post-surgical functional recovery
- Functional recovery following fractures malléolaires
- Chronic instability of the tibiotarsal and in sporting activity

CONTRAINDICATIONS

Currently no known

CHARACTERISTICS AND MATERIALS

- Inflatable air pads
- Anatomically shaped lightweight durable plastic bivalve structure
- Velcro® adjustment to fit heel width
- Easy to wear thanks to full opening
- Pump included

PUTTING ON THE APPLIANCE

- Open all Velcro® straps.
- Ensure that the inner inflatable air pads are positioned correctly on the plastic structure.
- Position the heel element under the heel in such a way that the rounded section of the heel element (fig. A) is pointing to the front of the foot.
- Position the support shells at the sides of the ankle bone; if necessary adjust the width of the heel element using the Velcro® closure designed for this purpose, and adjust the width of the heel (fig. B).
- Close the orthosis by pulling firmly on the Velcro® straps:
 - First, secure the Velcro® strap near the ankle bone (fig. C)
 - Then close the upper Velcro® strap (fig. D).
- If necessary inflate or deflate air pad (using the supplied pump designed for this purpose) until the maximum wearing comfort and best hold has been achieved.

Note: Do not pump the pad up too much as this may cause circulation problems.

LIRE ATTENTIVEMENT CES INSTRUCTIONS ET LES CONSERVER

Attelle de cheville à double coque avec rembourrages gonflables

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 pou but de garantir l'utilisation correcte et sûre du dispositif médical.

MARQUES COMMERCIALES DES MATÉRIAUX

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 lésions, enflures ou tuméfactions. Il est conseillé de ne pas trop serrer le produit, afin de ne générer aucune zone de pression locale excessive et d'éviter la compression des nerfs et/ou des vaisseaux sanguins. Il est préférable de porter l'orthèse sur un vêtement, en évitant le contact direct avec la peau. En cas de doute sur les modes d'application, contacter un médecin, un kinésithérapeute ou un technicien orthopédiste. Lire attentivement la composition du produit sur l'étiquette située à l'intérieur. Il est recommandé de ne pas porter le dispositif à proximité de flammes nues. Ne pas appliquer en contact direct avec des plaies ouvertes.

AVERTISSEMENTS

Le produit étant spécifiquement conçu pour les indications reportées ci-dessous, il est conseillé de l'utiliser sur prescription d'un médecin ou d'un kinésithérapeute et de le faire appliquer par un technicien orthopédiste, conformément aux exigences individuelles. Afin de garantir son efficacité, sa capacité à être toléré 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 ou d'adaptation inappropriée, le fabricant ne sera pas tenu 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 ou des irritations. En cas d'apparition de douleurs, enflures, tuméfactions ou en cas de toute autre réaction anormale, s'adresser 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.

SÉLECTION/TAILLES

Code	REF. A1029
Mesure	Universale
Couleur	blanc

Ambidextre

ENTRETIEN
⚠ Ne pas blanchir ☒ Pas de nettoyage chimique
⚠ Ne pas repasser ☒ Ne pas sécher en séchoir
🧼 Instructions de lavage : lavage à la main jusqu'à 30° C avec du savon neutre. Laisser sécher loin de toute source de chaleur (ou sécher dans une pièce de tissu de préférence). L'orthèse et ses composants doivent être éliminés en respectant les normes environnementales.

INDICATIONS

- Entorses de types II et III
- Rééducation fonctionnelle post-chirurgicale
- Rééducation fonctionnelle après fractures malléolaires
- Instabilité chronique de la TT et activité sportive

CONTRE-INDICATIONS

Aucune connue à ce jour

CARACTÉRISTIQUES ET MATÉRIAUX

- Rembourrages gonflables
- Structure bivalve anatomiquement conformée et réalisée en matière plastique légère et résistante
- Facilement adaptable à la taille du talon grâce à ses réglages en Velcro®
- Facile à mettre grâce à son ouverture totale
- La livraison contient une pompe

ENFILAGE

- Ouvrir toutes les bandes Velcro®.
- S'assurer que les coussins d'air gonflables entrent correctement en contact avec la structure plastique.
- Positionner la partie du talon sous le talon de sorte à orienter la partie arrondie de la partie du talon (fig. A) vers l'avant-pied.
- Positionner les valves latéralement contre la cheville ; si nécessaire, régler la largeur de la partie du talon à l'aide des bandes Velcro® prévues à cet effet et les adapter à la largeur du talon (fig. B)
- Fermer l'orthèse en tirant à bloc sur les bandes Velcro®:
 - fermer d'abord la bande Velcro® à proximité de la cheville (fig. C)
 - puis ferme la bande Velcro® du haut (fig. D).
- Gonfler/dégonfler le coussin d'air au besoin (se servir de la petite pompe fournie et prévue à cet effet) jusqu'à l'atteinte d'un confort maximal et d'un soutien optimal.

Observation: attention aux troubles de l'irrigation sanguine causée par un gonflage excessif.

LEGGERE ACCURATAMENTE LE PRESENTI ISTRUZIONI E CONSERVARLE

Tutore bivalva per caviglia con imbottiture ad aria gonfiabili

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ

Quale fabbricante, la ORTHOSERVICE AG dichiara, sotto la propria unica responsabilità, che il presente dispositivo medico è di classe I ed è stato fabbricato secondo i requisiti richiesti dal Regolamento UE 2017/745 (MDR). Le presenti istruzioni sono state redatte in applicazione del Regolamento sopra menzionato. Esse hanno lo scopo di garantire un utilizzo adeguato e sicuro del dispositivo medico.

MARCHI COMMERCIALI DEI MATERIALI

Velcro® è un marchio di fabbrica registrato di Velcro Industries B.V.

PRECAUZIONI D'USO

Si raccomanda che le pressioni esercitate dal dispositivo non agiscano su parti del corpo che presentano ferite, gonfiori o tumefazioni. È consigliabile non stringere eccessivamente il prodotto per non generare zone di pressione locale eccessiva o la compressione di nervi e/o vasi sanguigni sottostanti. È consigliabile indossare an indumento, evitando il contatto diretto con la pelle. In caso di dubbio sulle modalità di applicazione, rivolgersi ad un medico, un fisioterapista o un tecnico ortopedico. Leggere attentamente la composizione del prodotto sull'etichetta interna. È consigliabile non indossare il dispositivo in vicinanza di fiamme libere. Non applicare a diretto contatto con ferite aperte

AVVERTENZE

È consigliabile che il prodotto, studiato per le specifiche indicazioni sotto riportate, venga prescritto da un medico o da un fisioterapista e applicato da un tecnico ortopedico, in conformità alle esigenze individuali. Per garantirne l'efficacia, la tollerabilità e il corretto funzionamento è necessario che l'applicazione venga effettuata con la massima cura. Non alterare assolutamente la regolazione effettuata dal medico/fisioterapista/ tecnico ortopedico.

La responsabilità del fabbricante decade in caso di utilizzo o adattamento inappropriato. L'ortesi è fatta per l'utilizzo da parte di un solo paziente; in caso contrario il fabbricante declina ogni responsabilità, in base a quanto previsto dal regolamento per i dispositivi medici. In soggetti ipersensibili il contatto diretto con la pelle potrebbe causare rossori o irritazioni. In caso di comparsa di dolori, gonfiori, tumefazioni o qualsiasi altra reazione anomala, rivolgersi immediatamente al proprio medico e, in caso di particolare gravità, segnalare il fatto al fabbricante e all'autorità competente del proprio Stato. L'efficacia ortopedica del prodotto è garantita solo con l'utilizzo di tutte le sue componenti.

SCELTA/DIMENSIONI

Codice	REF. A1029
Taglia	Universale
Colore	Bianco

Ambidestro

MANUTENZIONE
⚠ Non candeggiare ☒ Pulizia chimica non consentita
⚠ Non stritare ☒ Non asciugare in asciugatrice
🧼 Istruzioni per il lavaggio: Lavaggio a mano fino a 30°C con sapone neutro (consigliato l'uso di una spugna); lasciare asciugare lontano da fonti di calore (o, meglio, asciugare con un panno). Non disperdere il prodotto o i suoi componenti nell'ambiente.

INDICAZIONI

- Traumi distorsivi II e III grado
- Recupero funzionale post chirurgico
- Recupero funzionale postumi fratture malleolari
- Instabilità cronica della TT e attività sportiva

CONTRINDICAZIONI

Al momento nessuna conoscenza

CARATTERISTICHE E MATERIALI

- Imbottiture ad aria gonfiabili
- Struttura bivalva anatomicamente sagomata realizzata in materiale plastico leggero e resistente
- Facilmente adattabile alla larghezza del tallone grazie alla regolazione a Velcro®
- Facile da indossare grazie all'apertura completa
- Pompetta inclusa

APPLICAZIONE

- Aprire tutti i cinturini a Velcro®.
- Assicurarsi che le imbottiture interne siano ben fissate alla struttura in plastica.
- Posizionare la tallonetta al disotto del tallone, in modo che la parte arrotondata della tallonetta (fig. A) sia rivolta verso l'avampiede.
- Posizionare le valve medialmente e lateralmente alla caviglia; se necessario regolare la larghezza della tallonetta tramite gli appositi velcri, adattandola alla larghezzadel tallone (fig. B)
- Chiudere il tutore stringendo i cinturini a Velcro®:
 - prima quello più vicino alla caviglia (fig. C)
 - poi quello superiore (fig. D).
- Se necessario gonfiare/sgonfiare le imbottiture (con l'apposita pompetta in dotazione) fino ad ottenere il massimo del comfort e della tenuta.

NB: non gonfiare eccessivamente per non rischiare di bloccare la circolazione

ПРОЧИТАЙТЕ ВНИМАТЕЛЬНО ДАННУЮ ИНСТРУКЦИЮ И СОХРАНИТЕ ЕЕ

Орtez на голеностопный сустав с накачиваемыми воздушными подкладками

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 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. В случае возникновения сомнений в применении изделия обратитесь к врачу, физиотерапевту, технику-ортопеду. Рекомендуется одевать изделие на х/б майку во избежание прямого контакта с кожей. Ознакомьтесь внимательно с составом изделия, который указан на внутренней этикетке. Не рекомендуется одевать изделие вблизи открытого огня. 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 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, 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

Арт.	REF. A1029
Размер	универсальный
Цвет:	белый

Двусторонний

УХОД ЗА ИЗДЕЛИЕМ
⚠ Не отбеливать ☒ Не подвергать химической чистке
⚠ Не гладить ☒ Не сушить в сушилке
🧼 Инструкции по мытью: Ручная стирка до 30°С с мягким мылом (рекомендуем использовать губку); высушить вдали от прямого тепла (Лучше сушить с тканью). Выбрасывать в местах, специально предназначенных для сбора мусора как само изделие, так и любую из составляющих его частей.

ПОКАЗАНИЯ

- Повреждения связок II и III степени.
- Послеоперационное функциональное восстановление.
- Функциональная реабилитация последствий перелома лодыжки.
- Хроническая нестабильность сустава плюсны и при занятиях спортом

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

На данный момент не выявлено

ХАРАКТЕРИСТИКА И МАТЕРИАЛЫ

- Надувные прокладки.
- Анатомичный каркас анатомической формы изготовлен из легкого и прочного пластика.
- Наилучшая фиксация на пятке достигается благодаря возможности регулировки на липучках Velcro®.
- Легко надевать, так как изделие полностью раскрывается
- Помпа в комплекте.

КОМПЛЕКТАЦИЯ

- Раскройте все ленты на липучках Velcro®
- Убедитесь, что внутренние прокладки правильно прикреплены к пластиковому каркасу.
- Расположите подпяточник под пяткой таким образом, чтобы закругленная его часть была повернута к задней части стопы (рис. А).
- Приложите части тьютора медиально и латерально к щиколотке; при необходимости отрегулируйте ширину подпяточника с помощью соответствующих лент на липучках для лучшей адаптации к ширине лътки (рис. В).
- Зафиксируйте тугор затягивая ленты на липучках Velcro®:
 - Сначала зафиксируйте ленты, расположенные ближе к лодыжке (рис. С)
 - Затем оставшиеся верхние ленты (рис. D)
- при необходимости надуть или выкачать колодки, пока вы не получите максимальный комфорт (с насосом)

Не раздувать слишком много, чтобы не рисковать блокировкой циркуляции крови