

## Ikska vaimentavat kantapehmusteet

## VAATIMUSTENMUKAISUUSVAKUUTUS

Valmistajan AG valtuuttaa, että tämä on luokan I lääkinnällinen laite, joka on valmistettu ja arvioitu EU-asetukseen 2017/745 (MDR) mukaisesti. Nämä ohjeet on laadittu edellä mainitun asetuksen mukaisesti. Niiden tarkoituksena on varmistaa lääkinnäilisen laitteen oikea ja turvallinen käyttö.

## MATERIAALIEN TUOTEMERKIT

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

## TURVALLISUUSVAROTOIMET

Suoottellemme, että tuotteen aiheuttamaa painetta ei kohdisteta kehosiin, joissa on haavoja, turvottua tai kihyjää. Tuotetta ei saa kiristää liian tiukalle, jotta läälieltä palkkileista puristeelta väliyään eikä tuotteen alaisiin hermoihin ja verisuuhiin kohdistu liiallista puristusta. Jos sinulla on epäselvyyttä tuotteen käytöstä, käännä tuotteen avauksellaan mattilaisen puoleen. Lue tuotteen koostumus määritellään sisäisestä etiketistä; ÄÄLÄ käytä tuotetta, jos sinulla on intoleranssi tai allergia yhdelle tai useammalle sen sisältämälle ainesosalle. Tuotetta ei suositella käytettäväksi avotulen tai voimakkaiden magneettikenttien läheisyydessä. Älä käytä suorassa kosketuksessa avoimien haavojen kanssa.

**VAROITUKSET**  
On suoottelavaa, että lääkäri tai fysioterapeutti määrittelee laitteen, joka on suunniteltu alla esitettyihin käytävilleihin, ja jonka apuvälineillä annattimallainen asettakohdaisi. Tuotteen tehokkuuden, käytävän mukavuuden ja moitteettoman toiminnan varmistamiseksi asennus ja sovitus on suoritettava huolellisesti. Älä koskaan muuta lääkärin, fysioterapeutin tai apuvälineeteknikon tekemää säätöä. Varmistajan vastuu raukeavat, mikäli tuotetta käytetään väärin tai sitä muutetaan. Ortoosi on tehty yhdelle potilaalle ja se on tarkoitettu vain yhdelle potilaalle. Varmistajan vastuu raukeaa, mikäli tuotetta käytetään väärin kuten lääkinnällisen laitteen kaskevassa asetuskassassa säädetään. Herkkähiolla suora ihokosketus voi aiheuttaa punoistusta ja ärskyttää. Jos tuotteen käyttö aiheuttaa kipua, haittaa, ilmoita tapaturmasta tuotteen valmistajalle ja maakohtaiselle toimivaltaiselle viranomaiselle. Ototiedon tuoton tehoikkuuden taataan vain, kun kaikkia komponentteja käytetään oikein.



BITTE DIE VORLIEGENDE ANLEITUNG SORGFÄLTIG LESEN UND AUFBEWAHREN

### Stoßdämpfende Ferseneinlagen

#### 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 FÜR DIE ANWENDUNG

Es wird empfohlen, dass der vom Produkt ausgeübte Druck nicht auf die Teile des Körpers einwirkt, die Verletzungen, Schwellungen oder Tumescenzen verursachen. Es ist ratsam, das Produkt nicht zu fest anzuziehen, um keine übermäßigen, lokalen Druckstellen zu erzeugen und keine Kompression der darunterliegenden Nerven oder Blutgefäße auszulösen. Bei Bedenken zur Anwendung des Produkts bitte an einen Arzt, Physiotherapeuten oder Orthopädiertechniker wenden. Lesen Sie bitte das innenliegende Etikett mit der Zusammensetzung des Produkts sorgfältig durch. Im Fall von Unverträglichkeiten oder Allergien gegen einen oder mehrere der enthaltenen Bestandteile verwenden Sie das Produkt bitte NICHT. Es ist ratsam, das Produkt nicht in der Nähe von offenen Flammen. Nicht bei direktem Kontakt mit offenen Wunden antragen.

#### ANWENDUNGSHINWEISE

Es ist ratsam, dass das Produkt, das für die unten aufgeführten spezifischen Indikationen bestimmt ist, von einem Arzt oder Physiotherapeuten verschrieben und von einem Orthopädiertechniker 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/Orthopädiertechniker 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 eignem Land melden. Die orthopädische Wirksamkeit des Produktes ist nur dann gewährleistet, wenn alle seine Komponenten verwendet werden.

#### AUSWAHL/GRÖSSEN

Art.-Nummer	REF. F1350 Talufit 50	
Größen	2	3
Person Gewicht	< 80 kg	> 80 kg

Farbe: transparent / rechts oder links angeben

Art.-Nummer	REF. F1352 Talufit 52		
Größen	1	2	3
Person Gewicht	< 50 kg	< 80 kg	> 80 kg

Farbe: anthrazit / rechts oder links angeben

#### PFLEGE

- Nicht bleichen    Keine chemische Reinigung
- Nicht bügeln    Nicht im Trockner trocken
- Waschweisung: Handwäsche bis 30 °C mit neutraler Seife. Nicht direkt an Hitzequellen trocken lassen.

Das Produkt und seine Bestandteile nach dem Gebrauch sachgerecht entsorgen.

#### ZWECKBESTIMMUNG

Talufit 50/52 ist ausdrücklich zur orthopädischen Versorgung von Fersensporn, Fersenentzündung, vorderer Talalgie, Haglund- und Severferse, Achillesstendinopathie, Schleimbeutelentzündung und bei Versorgung und Wechsel von Sprunggelenk-, Knie- und Hüftendoprothesen zu verwenden. Einsatzbereich ist die Ferse.

#### MATERIALEN

Thermoplastische Elastomere.

#### INDIKATIONEN

- Fersenentzündung und vordere Talalgie
- Haglund- und Severferse
- Achillesstendinopathie
- Fersensporn
- Schleimbeutelentzündung

#### KONTRAINDIKATIONEN

Zur Zeit keine bekannt

#### EIGENSCHAFTEN

- Doppelte Webenstruktur aus duftendem und elastischem Polymer
- Anatomisch geformt
- Einfach in jedem Schuhwerk zu verwenden
- Nur REF. F1350:  
Ideal für Personen, die am Tag viele Stunden stehen oder viel zu Fuß gehen
- Nur REF. F1352:  
Ideal für sportliche Aktivitäten

#### ANLEGEN

Sehr einfach. Es genügt, die Einlage im Fersenebereich in den Schuh zu legen. Sie ist für jedes Schuhwerk geeignet, von eleganten bis sportlichen Schuhen.

#### WOZU DIENEN SIE?

Sie dämpfen den Aufschlag des Fußes auf dem Boden, beugen Schmerzen und den Folgescheinungen vor, die diese leichten, aber ständigen Schläge an den Gelenken des Beins verursachen können. Fersenschmerz kann der Haltung und dem Bewegungsablauf schaden, wodurch es wiederum zu einer Fehlstellung des gesamten Knorpelgerüst kommt.

Ideal für Personen, die am Tag viele Stunden stehen oder viel zu Fuß gehen.

#### WER KANN SIE TRAGEN?

Sie können von jedermann benutzt werden. Sie eignen sich ideal für alle, die am Tag viele Stunden stehen müssen, die viel laufen oder Sport treiben und beugen Talalgien vor.



PLEASE READ THESE INSTRUCTIONS CAREFULLY AND KEEP THEM

### Shock absorber heel cups

#### 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) hergestellt wurde. Die vorliegende Anleitung wurde unter Anwendung der vorgenannten Verordnung erstellt. Sie dient dazu, den ordnungsgemäßen und sicheren Gebrauch des Medizinprodukts zu gewährleisten.

#### 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. Please read the composition of the product on the inside label carefully; do NOT use the product if the patient has known intolerances or allergies to one or more components in the product. We recommend to not wear the device in case of intolerance or allergy to one or more components of the product. Il est recommandé de ne pas porter le dispositif en cas d'intolérance ou d'allergie à un ou plusieurs de ses composants. Ne pas appliquer en contact direct avec les plaies ouvertes.

#### WARNINGS

It is advised 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. Should the orthosis be inappropriate 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.

#### AUFWAHL/GRÖSSEN

Code	REF. F1350 Talufit 50	
Size	2	3
Body weight	< 80 kg	> 80 kg

Colour: transparent / right and left

Code	REF. F1352 Talufit 52		
Size	1	2	3
Body weight	< 50 kg	< 80 kg	> 80 kg

Colour: anthracite / 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. Dry away from heat sources.

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

#### INDICATIONS

- Talonitis und anterior talalgia
- Sever-Haglund disease
- Achilles tendinopathy
- Calcanear spur
- Retrocalcaneal Bursitis

#### CONTRAINdications

Currently no known

#### CHARACTERISTICS AND MATERIALS

- Made of scented and elastic polymer in a double-grid mesh
- Anatomically contoured
- Easily insertable into every shoe
- REF. F1350 only:  
Ideal for those who remain standing or walk for many hours
- REF. F1352 only:  
Ideal for sports activities

#### PUTTING ON THE APPLIANCE

Very easily. Just position them inside your shoe, at the level of the heel. They can enter any shoe, from the most elegant to sportswear.

#### WHAT ARE THEY USED FOR?

They absorb the impact of the foot on the ground, preventing pain and the consequences that these slight but continual shocks may have on both the heel and on the articulations of the leg. Pain in the heel may be harmful to the posture and to the way of walking and these, in their turn may create problems for the entire skeletal structure.  
Ideal for long periods of standing or walking.

#### WHO IS ADVISED TO USE THEM?

They can be used by anyone. They are also ideal for those who remain standing many hours a day, those who walk a lot and those who practice sport, as prevention for talalgia.

#### WOZU DIENEN SIE?

Sie dämpfen den Aufschlag des Fußes auf dem Boden, beugen Schmerzen und den Folgescheinungen vor, die diese leichten, aber ständigen Schläge an den Gelenken des Beins verursachen können.

Fersenschmerz kann der Haltung und dem Bewegungsablauf schaden, wodurch es wiederum zu einer Fehlstellung des gesamten Knorpelgerüst kommt.

#### WER KANN SIE TRAGEN?

Sie können von jedermann benutzt werden. Sie eignen sich ideal für alle, die am Tag viele Stunden stehen müssen, die viel laufen oder Sport treiben und beugen Talalgien vor.

LIRE ATTENTIVEMENT CES INSTRUCTIONS ET LES CONSERVER

### Talonette antichoc

#### 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 lésions, enflures ou tuméfactions. Il est conseillé de ne pas trop serrer le produit, afin de ne générer aucune tension excessive ou la compression des nerfs et/ou des vaisseaux sanguins. 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 intérieure; NE PAS utiliser le produit en cas d'intolérance ou d'allergie à un ou plusieurs de ses composants. Il est recommandé de ne pas porter le dispositif à proximité de flammes. Ne pas appliquer en contact direct avec des plaies ouvertes.

#### AVERTISSEMENTS

Le produit, conçu pour les indications spécifiques reportées ci-dessous, doit être prescrit par un médecin et appliqué par un technicien orthopédiste (personne compétente pour appliquer le produit et fournir les informations relatives à une utilisation sûre), conformément aux exigences de chaque individu. Afin de garantir son efficacité, sa capacité à être tolérée et son bon fonctionnement, le produit doit être appliqué avec le plus grand soin. D'éventuelles modifications de la structure ou des réglages ne doivent être effectués que sur prescription médicale et doivent être exécutés par un technicien orthopédiste. Les réglages effectués par le médecin ou le technicien orthopédique ne doivent surtout pas être modifiés. En cas d'utilisation ou d'adaptation inappropriée, le producteur ne sera pas tenu responsable. L'orthèse est conçue pour être utilisée par un seul patient; dans le cas contraire, le producteur décline toute responsabilité, conformément aux dispositions du règlement relatif aux dispositifs médicaux. Pour les sujets hypersensibles, le contact direct avec la peau peut provoquer des rougeurs ou des irritations. En cas de douleurs, d'enflures ou d'autres problèmes veuillez consulter immédiatement votre médecin traitant. L'efficacité orthopédique du produit est garantie uniquement avec l'utilisation de tous ses composants.

#### AVVERTENZE

E' 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 garantire l'efficacia, la tollerabilità e il corretto funzionamento, il prodotto dovrà essere applicato con il più grande cura. D'eventuali modifiche della struttura o dei regolaggi non devono essere effettuati che con prescrizione medica e dovranno essere eseguiti da un tecnico ortopedista. Le reg