



LŪDZU, UZMANĪGI IZLAISIET UN SAGLABĀJIET INSTRUKCIJAS

## Putuplasta apkakle mugurkaula kakla daļai (bērnu)

## ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

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

## MATERIĀLU PREČU ZĪMES

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

## DROŠĪBAS PASĀKUMI

Iesakām izvietot izstrādājumu tā, lai tas nespiestu uz ķermeņa daļām, uz kurām ir brūces, pietukumi vai piepampumi. Izstrādājumu rekomēdējam nepievilk pārāk cieši, lai izvairītos no spiediena punktu veidošanas, vai zem tā esos nervu vai asinsvadu saspišešanas. Ja rodas šaubas par izstrādājuma izmantošanu, sazinieties ar ārstu, fizioterapeitu vai ortopēdu – tehniku. Uzmanīgi izlaist produkta sastāvu uz iekšējās etiketes; NELIETOJET produkta, ja ir nepanesība vai alerģija pret kādu no tās sastāvdajām. Ierīci nedrīkst lietot atklātas liesmas. Nelietot tiešā saskarē ar atvērtām brūcēm.

## BRĪDINĀJUMI

Izstrādājumu iesakām izmantot tikai medicīnisku indikāciju gadījumā pēc ārsta vai fizioterapeita norādījuma, saskaņā ar zemāk izklaistīto, un tas jāuzliek ortopēdam - specialistam, atbilstoši pacienta individuālām vajadzībām. Lai nodrošinātu efektivitāti, panesamību un pareizu darbību, ierīce ir jāuzliek līoti piesardzīgi.

Nekādā gadījumā nedrīkst mainīt ārsta/fizioterapeita/vai ortopēda - tehnika veiktos iestatījumus. Ražotājs nenes atbildību gadījumā ja izstrādājums tiek pielietots vai uzstādīts neatbilstoši. Izstrādājuma paredzēts lietot tikai vienam pacientam.

Ja ortoze tiek lietota neatbilstoši, ražotājs neuzņēmas atbildību vai saistības saskaņā ar medicīnas izstrādājuma instrukcijam. Pacientiem ar paaugstinātu jutību tiešs kontakt ar ādu var izraisīt apsārtumu vai kairinājumu. Sāpju, pietukumu, piepampumu vai jebkādu neparatustu reakciju gadījumā nekavējoties sazinieties ar savu ārstu, bet īpaši smagu nevēlamu notikumu gadījumā, ziņojiet par notikumu ražotājam un kompetentām iestādēm jūsu valstī. Izstrādājuma ortopēdiskā efektivitāte var tikt garantēta tikai ja pielieto visas tā dasas.

## IZVĒLE/IZMĒRS

Artikuls	REF.OFT100
Izmērs	universāls
Kakla augstums, cm	6,5
Kakla apkārtmērs, cm	20/30
Krāsa	bēša

## KOPŠANA

☒ Nedrīkst balināt ☒ Nedrīkst kīmiski tīrīt  
☒ Nedrīkst gludināt ☒ Nedrīkst žāvēt vējas žāvētajā  
☒ Mazgašanas norādījumi: mazgājiet ar rokām siltā ūdeni (30°C), izmantojot maigas ziepes. Žāvējiet prom no siltuma avotiem.

Neizmetiet izstrādājumu vai kādu no tā sastāvdajām vidē.

## INDIKĀCIJAS

- Viegla kakla mugurkaula distorsijas (traumas pēc straujas kustības uzsākšanas vai bremzēšanas)
- Spranda stūvums
- Cervikālās izcelsmes reiboni

## KONTRINDIKĀCIJAS

Paslaik nav zināmas

## RAKSTURIELUMI UN MATERIĀLI

- Puscieta konstrukcija no putuplasta
- Pārkājums no tubulāra trikotāžas auduma
- Ar Velcro® līplentes aizdari kakla aizmugures pusē
- Rentgena staru caurlaīdīga

## IZSTRĀDĀJUMA UZLIKŠANA

- Pirms uzkāšanas turiet apkakli tā, lai ieliekta puse būtu pagriezta uz augšu, bet siksniņa būtu ārpusē
- Priekšējo ieliekto apkakles daļu novietojiet zem zoda
- Aizveriet apkakles siksniņu aizmugures pusē

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

ПРОЧИТАЙТЕ ВНИМАТЕЛЬНО ДАННУЮ ИНСТРУКЦИЮ И СОХРАНИТЕ ЕЕ

## Корсет-головодержатель „филадельфия“ с отверстием в области трахеи (детский)

## 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 EC 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. Внимательно прочтите состав продукта на внутренней этикетке; НЕ используйте продукт в случае непереносимости или аллергии на один или несколько компонентов, входящих в его состав. 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 недолжащего 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 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

Код	REF.OFT100
Размер	универсальный
Высота (см)	6,5
Окружность см	20/30
цвет	бежевый

## УХОД ЗА ИЗДЕЛИЕМ

- ☒ Не отбеливать
- ☒ Не подвергать химической чистке
- ☒ не гладить
- ☒ не сушить в сушилке
- ☒ Инструкции по мойке: Ручная мойка водой температурой до 30°C и PH-нейтральным мылом. Сушить следует вдали от источников тепла.

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

## ПОКАЗАНИЯ

- Незначительные травмы шейного отдела позвоночника (хлыстовая травма)
- Кривошея
- Приступы головокружения цервикального происхождения

## ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

На данный момент не выявлено

## ХАРАКТЕРИСТИКИ И МАТЕРИАЛЫ

- Конструкция из полужесткой пенорезины
- Покрытие из трубчатой трикотажной ткани
- Застежка сзади с помощью ремешка на липучках Velcro®
- Радиопрозрачный

## ПРИМЕНЕНИЕ

- Держите бандаж в таком положении, чтобы в момент застегивания вогнутая часть была повернута вверх, а ремешок был снаружи.
- Поместите переднюю вогнутую часть бандажа под подбородок.
- Застегните бандаж сзади, пользуясь ремешком.

PRZECZYTAJ UWAGĘ I ZACHOWAJ PONIŻSZĄ INSTRUKCJĘ

## Kołnierz szyjny z miękkiej pianki (pediatryczny)

## 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 docisnąć nadmiernie produktu, by nie powodować miejscowego nadmiernego ciśnienia lub ucisku leżących w tym obszarze nerwów i/lub naczyni krwionośnych. W razie wątpliwości odnośnie sposobu zastosowania, należy skonsultować się z lekarzem, fizjoterapeutą lub technikiem ortopedią. Uwaga: zapoznaj się ze składem produktu na wewnętrznej etykiecie; NIE używaj produktu w przypadku nietolerancji lub alergii na jeden lub więcej jego składników. 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 ortopedę, zgodnie z indywidualnymi potrzebami. Aby zapewnić skuteczność produktu, tolerancję i prawidłowe działanie, aplikacja musi być przeprowadzona z najwyższą starannością. Nigdy nie należy zmieniać ustawań dokonanych przez lekarza / fizjoterapeutę / technika ortopedię. Odpowiedzialność producenta nie ma zastosowania w przypadku niewłaściwego użytkowania lub dostosowania. Orteza jest przeznaczona do użytku tylko przez jednego pacjenta; w przeciwnym razie producent zrezyga się wszelkiej odpowiedzialności, opierając się na przepisach rozporządzenia o wyrobach medycznych. U osób nadwrażliwych, bezpośredni kontakt produktu ze skórą może powodować zaczernienie lub podrażnienie. W przypadku pojawienia się bólu, obrzęku, opuchlizny lub jakiejkolwiek innej nietypowej reakcji, należy niezwłocznie skonsultować się z lekarzem, a w przypadku problemu szczególniej wagiego, należy zgłosić ten fakt producentowi i właściwemu organowi w swoim kraju. Skuteczność ortopedyczna produktu jest gwarantowana tylko przy użyciu wszystkich jego elementów.

## NUMER KATALOGOWY / WYMIARY

Код	REF.OFT100
Розміри	universal
Wzrost (cm)	6,5
Obwód cm	20/30
Kolor	beżowy

## KONSERWACJA I PRZECHOWYWANIE

- ☒ Nie chłorować
- ☒ Nie prać chemicznie
- ☒ Nie prasować
- ☒ Nie suszyć mechanicznie
- ☒ Instrukcja prania: Prać ręcznie w temperaturze do 30°C przy użyciu neutralnego mydła; Suszyć z daleka od źródła ciepła.

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

## WSKAZANIA

- Lekkie zniekształcenia kręgosłupa szyjnego (uraz kręgosłupa szyjnego)
- Sztynne sztyje
- Zawroty głowy

## PRZECIWWSKAZANIA

Na chwilę obecną brak znanych przeciwwskazań

## WŁAŚCIWOŚCI I MATERIAŁY

- Różni z półsztywnej pianki
- Pokrycie z jersey
- Zapiecie Velcro® z tyłu szyi
- Przenikalny dla promieni RTG

## ZASTOSOWANIE

- Trzymaj kołnierz w takiej pozycji, aby w momencie zamknięcia jego wkładka część była skierowana w górę, a pasek znajdował się po zewnętrznej stronie.
- Umieść wkładkę przednią część kołnierza pod brodą
- Zapnij kołnierz z tyłu za pomocą paska



ORTHO14-100



ORTHO14-105



ORTHO14-310





ORTHO14-100



ORTHO14-105



ORTHO14-310

BITTE DIE VORLIEGENDE ANLEITUNG SORGFÄLTIG LESEN UND AUFBEWAHREN

### Zervikalstütze aus Schaumstoff (pädiatrisch)

#### KONFORMITÄTSEKRÄLUNG

Die ORTHOSERVICE AG erklärt, in seiner Funktion als Hersteller, in alleiniger Verantwortung, dass dieses vorliegende Medizinprodukt der Klasse I angehört und gemäß den Anforderungen der EU-Verordnung 2017/745 (MDR) hergestellt wurde. Die vorliegende Anleitung wurde unter Anwendung der vorgenannten Verordnung erstellt. Sie dient dazu, den ordnungsgemäßen und sicheren Gebrauch des Medizinprodukts zu gewährleisten.

#### WARENMARKEN DER MATERIALIEN

Velcro® ist eine eingetragene Warenmarke von Velcro Industries B.V.

#### VORSICHTSMASSNAHMEN

Es wird empfohlen, dass der vom Produkt ausgeübte Druck nicht auf die Teile des Körpers einwirkt, die Verletzungen, Schwellungen oder Tumeszenzen aufweisen. Es ist ratsam, das Produkt nicht zu fest anzuziehen, um keine übermäßigen, lokalen Druckstellen zu erzeugen und keine Kompression der darunterliegenden Nerven und/oder Blutgefäße auszulösen. Bei Bedenken zur Anwendung des Produkts bitte an einen Arzt, Physiotherapeuten oder Orthopädiotechniker 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 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 Orthopädiotechniker 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/Orthopädiotechniker vorgenommene Einstellung verändert werden. Bei bestimmungsgemäßer Anwendung oder Einstellung erholt 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 abnormalen Reaktionen bitte sofort an den eigenen Arzt wenden und, in besonderen 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

Artikelnummer	REF.OFT100	REF.OFT100
Größen	Einheitsgröße	universal
Höhe cm	6,5	6,5
Umfang cm	20/30	20/30
Farbe	beige	beige

#### PFLEGE

Nicht bleichen

Keine chemische Reinigung

Nicht bügeln

Nicht im Trockner trocken

Waschanweisung: Handwäsche bis 30°C mit neutraler Seife, nicht in der Nähe von Wärmequellen trocken.

Das Produkt und seine Bestandteile nach dem Gebrauch sachgerecht entsorgen.

#### ZWECKBESTIMMUNG

Diese Orthese Ortho 14-100 stützt die Halswirbelsäule. Anwendungsbereich: Halswirbelsäule.

#### INDIKATIONEN

- Distorsion der HWS (Schleudertrauma)
- Nackensteife
- Schwindelanfälle zervikalen Ursprungs

#### KONTRAINDIKATIONEN

Zur Zeit keine bekannt

#### EIGENSCHAFTEN

- Halbstarre Struktur aus Schaumstoff
- Überzug aus Baumwoll-Jersey
- Klettverschluss an der Rückseite
- Transparent im Röntgenbild

#### ANLEGEN

- 1 Die Zervikalstütze so halten, dass beim Schließen die konkav Seite nach oben und das Band nach außen zeigt.
- 2 Das gewölbte konkav Vorderteil der Zervikalstütze unterhalb des Kinns anlegen.
- 3 Die Zervikalstütze auf der Rückseite mit dem Band verschließen.

PLEASE READ THESE INSTRUCTIONS CAREFULLY AND KEEP THEM

### Soft foam cervical collar (pediatric)

#### 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. 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 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.OFT100
Size	universal
High cm	6,5
Circ cm	20/30
Colour	beige

#### MANTENANCE

- 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

- Slight cervical spine distortions (whiplash)
- Stiff necks
- Neck-induced vertigo

#### CONTRAINdications

Currently no known

#### CHARACTERISTICS AND MATERIALS

- Core made of semi-rigid foam
- Tubular jersey cover
- Velcro® fastening at back of neck
- X-ray transparent

#### PUTTING ON THE APPLIANCE

- 1 Hold the cervical collar in such a way that the concave side points upwards and the belt is on the outside.
- 2 Place the concave front part of the cervical collar under the chin.
- 3 Close the cervical collar at the back using the imitation leather band.

LIRE ATTENTIVEMENT CES INSTRUCTIONS ET LES CONSERVER

### Collier cervical en mousse (pédiatrique)

#### 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 zone de pression locale excessive et d'éviter 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 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.OFT100
Mesure	universelle
Hauteur cm	6,5
Circonference cm	20/30
Couleur	beige

#### 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.

L'orthèse et ses composants doivent être éliminés en respectant les normes environnementales.

#### INDICATIONS

- Entorses légères de la colonne cervicale (coup du lapin)
- Torticolis
- Crises de vertiges d'origine cervicale

#### CONTRE-INDICATIONS

Aucune connue à ce jour

#### CARACTÉRISTIQUES ET MATERIAUX

- Structure de base en mousse semi-rigide
- Revêtement en tricot tubulaire
- Fermeture postérieure par bande en Velcro®
- Radiotransparent

#### ENFILAGE

- 1 Tenir le collier cervical de manière à ce que, lorsqu'on le ferme, la partie concave soit dirigée vers le haut et la sangle soit dirigée vers l'extérieur.
- 2 Poser la partie avant creuse du collier cervical en-dessous du menton.
- 3 Refermer le collier cervical par l'arrière au moyen de la sangle.

LEGGERE ACCURATAMENTE LE PRESENTI ISTRUZIONI E CONSERVARLE

### Collare cervicale in gommapiuma (pediatrico)

#### DICHARIAZIONE 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 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, gonfiore 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. 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; NON utilizzare il prodotto in caso di intolleranza o allergie a uno o più componenti presenti nello stesso. È consigliabile non indossare il dispositivo in vicinanza di fiamme libere. Non applicare a contatto diretto con ferite aperte.

#### AVVERTENZE

E' consigliabile che il