

LÜDZU, UZMANĪGI IZLASIET UN SAGLABĀJIET INSTRUKCIJAS

- REF.23001: Pēcoperācijas apavi
- REF.23002: Pēdas priekšķala atlīgošanas pēcoperācijas apavi
- REF.23003: Papēža atlīgošanas pēcoperācijas apavi
- REF.23004: Purngals par Stepper

ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

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

MATERIAĻU PREČU ĢĒMĀS

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

Iesakām izvietot izstrādājumu tā, lai tas nespieštu uz ķermena daļām, uz kurām ir brūces, pietūkumi vai piepampumi. Izstrādājumu rekomendējam pievilkāt pārāk cieši, lai izvairītos no spiediena punktu veidošanas, vai zem tā esošo nervu vai asinsnāvdu saspiešanas.

Ieteicam vākt izstrādājumu vīrs apģērba, izvairoties no tiešas saskars ar ādu.

Jā rodas šaubas par izstrādājuma izmantošanu, sazinieties ar ārstu, fizioterapeitu vai ortopēdu – tehniku.

Uzmanīgi izlasiet produkta sastāvu uz iekšējās etiketēs; NELIETOJET produktu, ja ir nepanesība vai alergija pret kādu no tās sastādājām. Ierīci nedrīkst lietot atklātas liesmas. Nelielot tiešā saskare ar atvērtām brūcēm.

BRĪDINĀJUMI

Izstrādājumu iesakām izmantot tikai medicīnisku indikāciju gadījumā pēc ārsta vai fizioterapeita norādījuma, saskaņā ar zināmākām iekļāvīto, un tas jāuzliek ortopediem – specialistiem pacienta individuālām vajadzībām. Lai nodrošinātu efektivitāti, panesamību un pareizu darbību, ierīcie ir jāuzliek loti piesardzīgi.

Nekādā gadījumā nedrīkst mainīt ārsta/fizioterapeita/vai ortopēda – tehniku veikto iestājumus.

Ražotājas nenes atbilstību gadījumā ja izstrādājums tiek pielietots vai uzstādīts neatbilstoši.

Izstrādājumu paredzēts lietot tikai vienam pacientam.

Ja iesaka tiek lietota neatbilstoši, ražotājs neuzņemās atbilstību vai izstrādājuma uzturēšanai.

Sāpu, piepampumi, piepampumi vai jebkādi neparausti reakciju gadījumā nekavējoties sazinoties ar savu ārstu, bet išpaši smagi nevēlami notikumi gadījumā, zinot pārnotumi rozaļotām un kompetentām iestādēm jūsu valstī. Izstrādājuma ortopediskā efektivitāte var tikt garantēta tikai ja pieleto visas tā dasas.

IZVĒLE/IZMĒRS

Artikuls	REF.23001 Stepper surg					
Izmērs	XXS	XS	S	M	L	XL
Apavu izmērs	34-36,5	37-38,5	39-41	41,5-43	43,5-45	45,5-47
Krāsa	melna					

Pārdod atsevišķi - Piemēroti abām kājām

Artikuls	REF.23002 Stepper digit					
Izmērs	XS	S	M	L	XL	
Apavu izmērs	33,5 - 37	37,5 - 39,5	40 - 41,5	42 - 44	44,5 - 47	
Krāsa	melna					

Pārdod atsevišķi - Piemēroti abām kājām

Artikuls	REF.23003 Stepper cal					
Izmērs	XS	S	M	L	XL	
Apavu izmērs	33,5 - 37	37,5 - 39,5	40 - 41,5	42 - 44	44,5 - 47	
Krāsa	melna					

Pārdod atsevišķi - Piemēroti abām kājām

Artikuls	REF.23004 Stepper toe cap					
Izmērs	XS	S	M	L	XL	
Krāsa	tumši pelēks					

KOPŠANA UN APKOPĒ

- Mazgāt ar sūku samērcētu siltā ūdeni (max 30°C) ar maigām zlepēm.
- Neizmetiet izstrādājumu vai kādu no tās sastādājām vidi.

INDIKĀCIJAS

- Tikai Stepper surg: pēdām, kurām nepieciešama stabilitāte un atlodze pēc operācijām (piem.-pēdas osteotomija, halux valgus u.c.)
- Tikai Stepper digit: pēcoperācijas apavi, kas paredzēti spiedienā mazināšanai no priekšpēdas
- Tikai Stepper cal: pēc operācijām saistībā ar mīkstajiem audiem un papēžu kauliem
- Tikai Stepper cal: mērķīgācā atlodzē spiedienā mazināšanai pēc lūzumiem

KONTRINDIKĀCIJAS

Pasiņi nav zināmas

RAKSTŪRIELIUMI UN MATERIĀLI

ZOLE

- Kvadrātveida purngala dizains darbojas kā buferis lai aizsargātu kājas pirkstus
- Purngala zole

Izņemāmo EVA zolīti var plielgtot vai nomainīt, ja nepieciešams

Tikai Stepper surg: stingrā zole samazina spiedienu uz pēdēi un pēdas priekšpusē

Tikai Stepper digit: lejupīdzīgs zoles profils atvieglo pēdas nolaistānu lejup ējot

Tikai Stepper digit: 15° kilijs noņem spiedienu no pēdas priekšpusēs

Tikai Stepper cal: mērķīgācā atlodzē novirzīt spiedienu prom no papēža

VIRĒJĀS MATERIĀLĀS

Viegls un elpojošs

Aizmugures vāciņš uzlābotai stabilitātei papēža zonā

Pilnībā atveras, tāpēc ir ātri un viegli izvilkti

Atvelkamo Velcro®siksni pāri pēdas pacēlumam ar kvadrātisku D-gredzenu platuma regulēšanai un aizsargājošo polsterējumu

• Simetrišķa aizdare bez sprādžīm virs pēdas priekšpēdas

Tikai Stepper surg: zema profila konstrukcija, tāpēc pretējā kājai nav nepieciešama augstuma kompensācija

APAVU UZVILKSĀNA

• Atvert visas Velcro®siksnas

• Palaijet velgāk atveri priekšpēšu un iebiediet kāju kuri

• Nostipriniet Velcro®siksnu pāri pēdas pacēlumam

• Nostipriniet plato Velcro®siksnu virs pēdas priekšpēdas dasas

Valkātājs var pats izvēlēties labāko veidu, kā pārķāt apavu mēlites.

KĀ UZLIETOT IZVĒLES PADOMU REF.23004

• Nonemiet Velcro® akī no izvēles purngala uzgala, nonemiet līmi aizsargājošo papīru un pielīmējiet to zoles iekšpusei,

pārliecinieties, ka tā ir novietota paraleli priekšējai malai un nepārsniedz zoles malu 2 cm.

• Izveidotiet izvēles purngala uzgali apavu priekšpēsu, nostiprinot to pie Velcro® akā.

• Izveidotiet izvēles priekšējā kājā apavu iekšpēsu.

• Umiešķiēciet apavu iekšpēsu.

• Šajā dokumentā ietvertie apraksti un attēli ir paredzēti tikai ilustratīviem un komerciāliem mērķiem.

Orthoservice patur tiesības tos mainīt, bez iepriekšējā brīdinājuma, atbilstoši savām vajadzībām.

LÜDZU, UZMANĪGI IZLASIET UN SAGLABĀJIET INSTRUKCIJAS

REF.23001: Orteza pooperacyjna dla stopy

REF.23002: Pooperacyjna orteza odciążenie przedostopia

REF.23003: Pooperacyjna orteza odciążenie tylnej części stopy

REF.23004: Nakładka na palec dla Stepper

DEKLARACJA ZGODNOŚCI

Jako producent, firma ORTHOSERVICE AG oświadczająca, 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 nacyk wykryty przez produkt nie działał na części ciała, które są zranione, opuchnięte lub obrzęknięte. Wskazane jest, aby nie docisknąć 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 ze skórą. 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 używać produktu w przypadku nietolerancji lub alergii na jeden lub więcej jego składników. Nie zaleca się noszenia produktu w przypadku owrzodzenia nerwów i/lub naczyń krwionośnych. Wymaga zapoznania się z lekarzem, fizjoterapeutą lub technikiem ortopedią. UWAGA: zapoznaj się ze składem produktu na wewnętrznej etykiecie; NIE używać produktu w przypadku nietolerancji lub alergii na jeden lub więcej jego składników. Nie zaleca się noszenia produktu w przypadku owrzodzenia nerwów i/lub naczyń krwionośnych. Wymaga zapoznania się z lekarzem, fizjoterapeutą lub technikiem ortopedią.

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 aplikacji, musi być przeprowadzona z najwyższą starannością. Nigdy nie należy zmieniać ustawień dokonywanych przez lekarza / fizjoterapeutę / technika ortopedę. Odpowiedzialność producenta nie ma zastosowania w przypadku niewłaściwego użytkowania lub dostosowania. Orteza jest przeznaczona do użycia tylko przez jednego pacjenta; w przeciwnym razie producent zrezyga się wszelkiej odpowiedzialności, operując się na przepisach zastosowania w przypadku owrzodzenia nerwów i/lub naczyń krwionośnych. Uwaga: zapoznaj się ze składem produktu na wewnętrznej etykiecie; NIE używać produktu w przypadku nietolerancji lub alergii na jeden lub więcej jego składników. Nie zaleca się noszenia produktu w przypadku owrzodzenia nerwów i/lub naczyń krwionośnych. Wymaga zapoznania się z lekarzem, fizjoterapeutą lub technikiem ortopedią. UWAGA: zapoznaj się ze składem produktu na wewnętrznej etykiecie; NIE używać produktu w przypadku nietolerancji lub alergii na jeden lub więcej jego składników. Nie zaleca się noszenia produktu w przypadku owrzodzenia nerwów i/lub naczyń krwionośnych. Wymaga zapoznania się z lekarzem, fizjoterapeutą lub technikiem ortopedią.

PREDŁUGAĆ</h2



**REF.23001
stepper surg**



**REF.23002
stepper digit**



**REF.23003
stepper cal**



BITTE DIE VORLIEGENDE ANLEITUNG SORGFÄLTIG LESEN UND AUFBEWAHREN

- REF.23001: Postoperative Orthese für den Fuß
- REF.23002: Postoperative Orthese zur Entlastung des Vorfußes
- REF.23003: Postoperative Orthese zur Entlastung des Rückfußes
- REF.23004: Stepper-Zehenschutz

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 Tumorszenen 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 Orthopädiatechniker 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 aufrufen.

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 Orthopädiatechniker 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/Orthopädiatechniker vorgenommene Einstellung verändert werden. Bei nicht bestimmungsgemäßer Anwendung oder Einstellung erhilft 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, Tumorszenen oder anderen abnormalen 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

REF.23001 Stepper surg						
Art.-Nummer	Größen	XS	S	M	L	XL
Schuhgröße		34-36,5	37-38,5	39-41	41,5-43	43,5-45
Farbe		schwarz				

Einzeln geliefert – beidseitig anwendbar

REF.23002 Stepper digit					
Art.-Nummer	XS	S	M	L	XL
Schuhgröße	33,5 - 37	37,5 - 39,5	40 - 41,5	42 - 44	44,5 - 47
Farbe	schwarz				

Einzeln geliefert – beidseitig anwendbar

REF.23003 Stepper cal					
Art.-Nummer	XS	S	M	L	XL
Schuhgröße	33,5 - 37	37,5 - 39,5	40 - 41,5	42 - 44	44,5 - 47
Farbe	schwarz				

Einzeln geliefert – beidseitig anwendbar

REF.23004 Stepper toe cap				
Art.-Nummer	XS	S	M	L
Farbe	dunkelgrau			

PFLEGE

- Mit einem Schwamm waschen, der mit lauwarmem Wasser (max. 30 °C) mit milder Seife getränkt wurde.
- Die Orthese oder ihre Komponenten nicht in der Umwelt entsorgen.

INDIKATIONEN

- Nur Stepper surg: Postoperative Orthese zum Stabilisieren und Entlasten des Fußes (z. B. nach Osteotomien am Fuß, bei Hallux valgus,...)
- Nur Stepper digit: Postoperative Orthese zum Entlasten des Vorfußes
- Nur Stepper cal: Postoperativ nach Weichteil- und Knochenoperationen an der Ferse
- Nur Stepper cal: Selektive Druckentlastung nach Frakturen
- Nur Stepper cal: Sanierung von Ulzerationen am Rückfuß

KONTRAINDIKATIONEN

Im Moment sind keine bekannt.

EIGENSCHAFTEN UND MATERIALIEN

SOHLE

- Quadratische Form im Vorfußbereich zum Schutz der Zehen
- Rutschfest
- Herausnehmbare EVA-Einlegesohle, die bei Bedarf angepasst oder ausgetauscht werden kann
- Nur Stepper surg: Starr, um den Druck auf die Ferse und den Vorfuß zu reduzieren
- Nur Stepper surg: Bootsähnliches Profil, um das Abrollen des Fußes zu erleichtern
- Nur Stepper digit: Keil von 15° zur Druckentlastung des Vorfußes
- Nur Stepper cal: Selektive Druckentlastung der Ferse

OBERRÄTIAL

- Leicht und atmungsaktiv
- Hinterkappe zum besseren Stabilisieren des Fußes im Fersenbereich
- Vollständig zu öffnen für ein einfaches Anziehen
- Riemen mit Klettverschluss über dem Spann mit Ring zum Umschlagen und Regulieren der Weite; mit Polsterung zum Schutz
- Symmetrischer Verschluss am Vorfuß ohne Schnallen
- Nur Stepper surg: Kein Höhenausgleich an den kontralateralen Extremitäten erforderlich; niedriges Profil

ANWENDUNG

- Alle Klettverschlüsse am Schuh öffnen
- Die vordere Öffnung lockern und den Fuß hineinstechen
- Riemen mit dem Klettband über den Spann schließen
- Riemen im Vorfußbereich mit entsprechendem Klettband schließen
- Mann kann frei wählen, inwieweit sich die Laschen überlappen
- Die Einlegesohle aus dem postoperativen Schuh herausnehmen.
- Von den optionalen Zehenkappen den Klettverschluss mit der Häckselseite abziehen, das Schutzpapier entfernen und das Band auf die Innenseite der Sohle kleben. Dabei darauf achten, dass es parallel zur Vorderkante der Sohle verläuft und nicht mehr als 2 cm von der Kante selbst entfernt ist.
- Nun die optionale Zehenkappe an der Vorderseite des Schuhs durch Befestigen an der Häckselseite des Klettverschlusses anbringen.
- Die Einlegesohle wieder in den Schuh hineinlegen.

ANWENDUNG DER OPTIONALEN SPITZE REF.23004

- Die Einlegesohle aus dem postoperativen Schuh herausnehmen.
- Von den optionalen Zehenkappen den Klettverschluss mit der Häckselseite abziehen, das Schutzpapier entfernen und das Band auf die Innenseite der Sohle kleben. Dabei darauf achten, dass es parallel zur Vorderkante der Sohle verläuft und nicht mehr als 2 cm von der Kante selbst entfernt ist.
- Nun die optionale Zehenkappe an der Vorderseite des Schuhs durch Befestigen an der Häckselseite des Klettverschlusses anbringen.
- Die Einlegesohle wieder in den Schuh hineinlegen.

SINGLE PATIENT
MULTIPLE USE
RADIO
LUCENT
RIGID
SOLES

BITTE DIE VORLIEGENDE ANLEITUNG SORGFÄLTIG LESEN UND AUFBEWAHREN

- REF.23001: Postoperative Orthese für den Fuß
- REF.23002: Postoperative Orthese zur Entlastung des Vorfußes
- REF.23003: Postoperative Orthese zur Entlastung des Rückfußes
- REF.23004: Stepper-Zehenschutz

PLEASE READ THESE INSTRUCTIONS CAREFULLY AND KEEP THEM

- REF.23001: Postoperative shoe
- REF.23002: Forefoot offloading postoperative shoe
- REF.23003: Heel offloading postoperative shoe
- REF.23004: Toe cap for Stepper

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 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. 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/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

REF.23001 Stepper surg						
Code	Size	XXS	XS	S	M	L
Shoe size		34-36,5	37-38,5	39-41	41,5-43	43,5-45
Colour		black				
		Sold individually - fits right or left				

REF.23002 Stepper digit						
Code	Size	XS	S	M	L	
Shoe size		33,5 - 37	37,5 - 39,5	40 - 41,5	42 - 44	
Colour		black				
		Sold individually - fits right or left				

REF.23003 Stepper cal					
Code	Size	XS	S	M	L