



## LŪDZU, UZMANĪGI IZLASIET UN SAGLABĀJET INSTRUKCIJAS

## Gonartrozes ortoze

## ATBILSTĪBAS DEKLĀRĀCIA

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

## MATERIALU PREČU ZĪMES

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

## DROŠĪBAS PASĀKUMI

Iesakām izvietot izstrādājumu tā, lai tas nespieciest uz kermenja daļām, uz kurām ir brūces, pietukumi vai piepampumi. Izstrādājumu iekomēdējām nepielikt pārāk cieši, lai izvairītos no spiediena punktu vēlošanas, val zem tā esošo nervu vai asinsvadu saspiešanas. Ja rodas izstrādājuma izmantošanas, sazinieties ar ārstu, fizioterapeitu vai ortopēdu – tehniku. Lūdz, uzmanīgi izlasiet izstrādājuma sastāvu uz birkas iekšpusē. Ierīci nedrīkst lietot atklātas iemeslas vai stipru elektromagnētisku lauku tuvumā. Nelielot tieša saskarē ar atvartām brūcēm.

## BRĪDINĀJUMI

Izstrādājumiem iesakām izmantot tikai medicīnisku indikāciju gadījumā pēc ārsta vai fizioterapeita norādījuma, saskaņā ar zemāk izklāstīto, un tās jāuzliek ortopēdam – speciālistam pacienta individuālām vajadzībām. Lai nodrošinātu efektivitāti, panesāmību un pareizu darbību, ierīce ir jāievieto loti piesardzīgi. Nekāda gadījumā nedrīkst mainīt ārsta / fizioterapeita/ vai ortopēda – tehnika veikto iestājumus.

Ražotājs nenes atbilsti gadījumā tā, ka izstrādājuma tiek pielietoti vai uztādīti neatbilstoši.

Izstrādājumu paredzēti lietot tikai vienam pacientam. Ja ortoze tiek lietota neatbilstoši, ražotājs neuzņemas atbilstību vai saistības saskaņā ar medicīnas izstrādājuma iestājumiem. Pacientiem ar pauāgnītāju jūtību tiek kontakti ar ārāju vai izraisi apsārtumā vai kairinājumā. Sāpi, pietukumi, piepampumi vai jebkādu neparaštu reakciju gadījumā nekaķējoties sazinieties ar savu ārstu, bet išpaši smagu nevēlamu notikumu gadījumā, ziņojiet par notikumu razotājam un kompetentām iestādēm jūsu valstī. Izstrādājuma ortopēdiskā efektivitāti var tikt garantēta tikai ja pielieto visas tās dalas.

## IZVĒLE/IZMĒRI

Artikuls	REF.24014R - REF.24014L						
Izmēri	XS	S	M	L	XL	XXL	3XL
Augstīstība apkārtmērs 15 cm virs celgalā vidus, cm	33/39	39/45	45/52	52/58	58/66	67/74	74/81
Augstums, cm	40	40	40	40	40	40	40

Labā = labā celgala medialās gonartozei (varus labā celgala) vai kreisā celgala laterālajai gonartozei (valgus kreisā celgala)  
Kreisā = kreisā celgala medialā gonartozei (varus kreisā celgala) vai labā celgala laterālajai gonartozei (valgus labā celgala)

Krāsa: tumši pelēka - labā (R) vai kreisā (L)

## KOPŠANA

☒ Nebalināt ☒ Kimiski netirīt  
☒ Negludināt ☒ Nezāvēt zāvētājā  
☒ Mazgāšanas instrukcijas:

- Izņemt ārā sinu.
  - Mazgāt siltā ūdeni, pielietojot maigas ziepes.
  - Zāvēt prom no siltuma avotiem.
  - Ievietot sinu atpakaļ savā vietā.
- Izstrādājumu un tā daļas izmest tikai iepriekš paredzētājās vietās.

## INDIKĀCIJAS

- Vidēji smaga vienodādījuma gonartoze
- Pēcoperācijas aprūpe, pēc operācijām uz skrīmša vai meniska

## KONTRINDIKĀCIJAS

Pašlaik nav ziņāmas

## RAKSTŪRLIELUMI UN MATERIĀLI

- Patēnata stīriņuma un spriegosanas sistēma:  
- bloķēšanas sprādzes un spriegosanas svīras padara to ātru un viekāršu  
- gredzens atslēgo stīriņuma spiedienu labākam komfortam
- Efektīvs:  
- trīs punktu spiedienā sistēma atvieglo slodzi sāpīgajā celā pusē  
- atbalsts kad nepieciešams: nosprīgots ejot un gādīšanas režīmā kad sēzat
- Eipojīss elāstīgs audums:  
- prieķīši atvērētākai ortožai uzlikšanai  
- mīksti kabatas izgāzi, lai atvieglotu pirstiprināšanu
- Tehnopolimērā varsts optimāla spiedienā sadalē un efektīvai enkušanai ekstremitētām
- Vienpusējā terāuda sīna ar rēfleksām (20°, 40°) un ekstensijām (0°, 10°) ierobežojumu
- Polimēra stēriņš ar integrētu aizsardzīgas gredzenu pareizi ortožes novietošanai
- Gēla spilvītīgs papildu vārsta aizsardzība pret spiedienu no vilces gredzena
- Polsterējums papildu vārsta aizsardzība
- Velcro® siksniņš regulēšanai

## PIELIETOJUMS. PIRMĀ UZLIKŠANA

- Pārīečinieki, val divas priekšējas siksniņas (oranžu un balta) ir novietotas atbilstošajos ākos ap celgalu un svīras ir atvērtas.
- Atvēriet auduma pamatnes Velcro® aizdares.
- Aptīniet auduma ap celgalu, turot oranžu etiketi augspusē un aizveriet to ar Velcro®, izmantojot kabatas (zīm.A1).
- Pārīečinieki, val atvēre ar celgala centrālajā daļā (zīm.A2).
- Piestipriniet siksniņas sprādzes attiecīgajās oranžās un baltās rēvēs uz gredzena (zīm.B1,B2).
- Noregulejiet aizmugures (zīm.C1) un priekšējas (zīm.C2) siksniņus, izmantojot Velcro® siksniņus, lai tās nebūtu ne pārāk vilgas un ne pārāk ciešas. Ja pārāk garas, nogrieziet lieko un atkārtoti uzkļājiet Y-veida Velcro® galus (zīm. C3).
- Nospriņķiet siksniņas, aizveriet apakšējo (zīm.D1) un augšējo (zīm.D2) svīru. Pārīečinieki, val tās nosītās.
- Pielicēties, veiciet dažus solus, pārbaudiet vai spiediens uz kondīliju nav pārmērīgs, bet pietiekams, lai atslēgotu celgala kontralaterālo daļu, lai mazinātu sāpes. Veiciet jebkuru korekciju, atrākotajot iepriekš minētās darbības tādā pašā secībā.
- Ja ir iepriekšēji veidojiet sinu, pamatojoties uz pacienta vajadzībām.
- Lei regulējiet fiksiju – ekstensiju:  
- Nonemiet skrūves un plastmasas vāku (zīm.E1)  
- Ievietojet kūlis vēlamajos grādos (zīm.E2)  
- No jauna iepriekšēji plāstmasas vāku un skrūves (zīm.E1).

## UZMANĪBU: Nekādā nevajadzībā!

- Pārīečinieki, val divas priekšējas siksniņas (oranžu un balta) ir novietotas atbilstošajos ākos ap celgalu un svīras ir atvērtas.
- Atvēriet auduma pamatnes Velcro® aizdares.
- Aptīniet auduma ap celgalu, turot oranžu etiketi augspusē un aizveriet to ar Velcro®, izmantojot kabatas (zīm.F1).
- Piestipriniet siksniņas sprādzes attiecīgajās oranžās un baltās rēvēs uz gredzena (zīm.G1,G2).
- Nospriņķiet siksniņas, aizveriet apakšējo (zīm.H1) un augšējo (zīm.H2) svīru. Pārīečinieki, val tās nosītās.

## ORTOZES NONEMĀŠANA

- Atvēriet svīru (zīm.I).
- Atbloķējiet sprādzi un ievietojet to attiecīgajā oranžā (zīm.L1) un baltā (zīm.L2) āķa spraugā ap ceļa kauliņu.
- Atvēriet Velcro® aizdares no auduma pamatnes un nonemiet ortoži.

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

## PRZECZYTAJ UWAŻNIE I ZACHOWAJ PONIŻSZA INSTRUKCJĘ

## Orteza na gonartroze

## DEKLARACJA ZGODNOŚCI

Jako producent, firma ORTHOSERVICE AG oświadczycia, na swoją wyłączną odpowiedzialność, że niniejszy wybór 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 TOWAROWE MATERIAŁÓW

Velcro® jest zastrzeżonym znakiem towarowym Velcro Industries B.V.

## ZALECENIA DOTYCZĄCE UŻYTKOWANIA

Zaleca się, aby pacjent wykorzystywał przez produkt nie działać na części ciała, które są zranione, opuchnięte lub obrzęknięte. Wskazane jest, aby nie dokształcać nadmiernie produktu, by nie powodować miejscowego nadmiernego ciśnienia lub ucisku leżących w tym obszarze nerwów i/lub naczyń krvionośnych. Zaleca się noszenie ortożu, unikając bezpośredniego kontaktu ze skórą. W razie wątpliwości odnośnie sposobu zastosowania, należy skonsultować się z lekarzem, fizjoterapeutą lub technikiem ortopedią. Należy uważać przede wszystkim skład produktu na kontakcie z otwartymi ranami. Nie stosować w 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 na najwyższej staranności. Nigdy nie należy zmieniać ustawień dokonywanych przez lekarza / fizjoterapeutę / technika ortopedę. Odpowiedzialność producenta nie ma zastosowania w przypadku przykrywania lewego kolana (kolano lewe koszowej). Zaleca się przeznaczenie ortożu tylko dla jednego pacjenta; w przeciwnym razie produkt zatrzyma się wszelkiej odpowiedzialności, opierając się na przepisach rozporządzenia o wyrobach medycznych. U osób nadwrażliwych, bezpośredni kontakt produktu ze skórą może powodować zacieśnianie w obrębie kolana, bez podrażnienia. W przypadku pojawienia się bólu, obrzęku, opuchliwego lub jakiejkolwiek innej nietypowej reakcji, należy niezwłocznie skonsultować się z lekarzem, a w przypadku problemu szczególnej wagii, należy zgłosić ten fakt producentowi i właściwemu organowi w swoim kraju. Skuteczność ortopedyczna produktu jest gwarantowana tylko przy użyciu wszystkich jego elementów. Skontaktuj się z technikiem ortopedią w celu wymiany użytych elementów.

## TABELKA ROZMIARÓW

Kod	REF.24014R - REF.24014L						
Rozmiar	XS	S	M	L	XL	XXL	3XL
Obwód 15 cm centralnie nad kolaniem cm	33/39	39/45	45/52	52/58	58/66	67/74	74/81
Wysokość cm	40	40	40	40	40	40	40

Prawa = w przypadku przykrywki gonartozy prawa kolana (kolano prawe szpotawne) lub bocznej gonartozy lewego kolana (kolano lewe koszowej)

Lewa = w przypadku gonartozy przykrywki kolana lewego (szpotawość kolana lewego) lub gonartozy bocznej kolana prawnego (koszowość kolana prawnego)

## Kolor: ciemnoszary - Prawy lub lewy

## KONSERWACJA

☒ Nie chłorować

☒ Nie prać chemicznie

☒ Nie prasować

☒ Nie suszyć mechanicznie

☒ Instrukcja prania:

• Wyciągnij przyt

• Umij w lejnej wodzie z lagodnym mydlem.

• Pozostaw do wyschnięcia z dala od źródeł ciepła

• Ponownie umiej przyt na miejscu.

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

## WSKAZANIA

• Umiarowana gonartoza jednoprzestrzenna

• Pooperacyjna operacja chrząstki lub ląkotki

## PRZECIWWSKAZANIA

Na chwilę obecną brak znanych przeciwwskazań

## CHARAKTERYSTYKA I MATERIAŁY

## Orthese zum Entlasten und Führen des Kniegelenks

### 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 MATERIALEN

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 Tunersensuren 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 bitten 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 oder starken elektromagnetischen Feldern zu tragen. Nicht bei direktem Kontakt mit offenen Wunden aufragen.

### 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 Orthopädietechniker entsprechend den individuellen Bedürfnissen angepasst wird. Um die Wirksamkeit, Verfügbarkeit 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 erhält 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, Tunersensuren 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 eigenem Land melden. Die orthopädische Wirksamkeit des Produktes ist nur dann gewährleistet, wenn alle seine Komponenten verwendet werden. Wenden Sie sich für den Austausch verschlissener Komponenten an einen Orthopädietechniker

### AUSWAHL/GRÖSSEN

Artikelnummer	REF.24014R - REF.24014L						
Größe	XS	S	M	L	XL	XXL	3XL
Umfang 15 cm über der Kniemitte cm	33/39	39/45	45/52	52/58	58/66	67/74	74/81
Höhe cm	40	40	40	40	40	40	40

Rechts = bei medialer Gonarthrose des rechten Knie (Varusstellung rechtes Knie) oder bei lateraler Gonarthrose des linken Knie (Valgusstellung linkes Knie)  
Links = bei medialer Gonarthrose des linken Knie (Varusstellung linkes Knie) oder bei lateraler Gonarthrose des rechten Knie (Valgusstellung rechtes Knie)

Farbe: Dunkelgrau - Rechts oder links angeben

### PFLEGE

Nicht bleichen  
 Keine chemische Reinigung  
 Nicht bügeln  
 Nicht im Trockner trocken

### Waschanweisung:

- Die Schiene herausziehen
- Das Gewebe in lauwarmem Wasser bei 30° mit milder Seife waschen
- Fern von Wärmequellen trocken lassen
- Die Schiene wieder an entsprechender Stelle einziehen

Das Produkt und seine Bestandteile nach dem Gebrauch sachgerecht entsorgen.

### INDIKATIONEN

- Moderate Einkompartiment-Kniegelenksarthrose
- Postoperative Unterstützung für Knorpel und Meniskus

### KONTRAINDIKATIONEN

Zur Zeit keine bekannt

### ZWECKBESTIMMUNG

Die Orthese Genufeel OA entlastet und führt das Kniegelenk. Anwendungsbereich: Kniegelenk.

### EIGENSCHAFTEN UND MATERIALIEN

- Patentiertes Verschluss- und Spannsystem:
  - Einfach und schnell mit ineinandergrifffenden Schnallen und Spannhebeln
  - für mehr Komfort wird der Druck zur Entlastung über einen speziellen Ring verteilt
  - Wirksam und effizient:
    - Enlastung auf einer Seite durch das Drei-Punkt-System
    - Left bei Bedarf in Position, beim Sitzen verringert sich der Druck, beim Stehen wird das Gurtsystem gespannt
    - Stütze aus elastischem, atmungsaktivem Gewebe:
      - Öffnung für leichte Anpassung
      - Weiche Gurtenden mit abschneidbarem Griff für leichtes Verschieben
      - Halterungen aus Technopolymer für optimale Druckverteilung und effektive Verankerung an der Gliedmaße.
      - Schiene aus Stahl auf einer Seite mit der Möglichkeit zur Beschränkung der Flexion (20°, 40°) und Extension (0°, 10°)
      - Im Entlastungsriegel integrierte Polymermatte für die korrekte Positionierung der Orthese
      - Gelpolster für zusätzlichen Schutz vor dem Druck des Rings
      - Schutzpolster unter den Halterungen
      - Weiteneinstellung durch Gurte mit Klettband

### ANWENDUNG ERSTE ANWENDUNG

- 1 Sicherstellen, dass die beiden vorderen Gurte (orange und weiß) an den entsprechenden Haken um die Kniestie herum positioniert und die Hebel geöffnet sind. **WICHTIG:** Das Klettband NICHT öffnen.
- 2 Nun die Verschlüsse am Klettband an der Struktur aus Gewebe öffnen.
- 3 Die Struktur aus Gewebe mit dem orangefarbenen Etikett oben um das Knie legen und mit dem Klettband bei Bedarf unter Zuhilfenahme der Grifftaschen schließen (Abb. A1). Darauf achten, dass die Öffnung mittig auf der Patella sitzt (Abb. A2).
- 4 Die Verriegelungsknöpfe in die entsprechenden, farblich markierten Positionen (orange und weiß) am Ring einhängen (Abb. B1,B2).
- 5 Mithilfe der entsprechenden Klettbänder die Länge der hinteren (Abb.C1) und vorderen (Abb.C2) Gurte so einstellen, dass sie nicht zu locker, aber auch nicht zu fest sitzen. Wenn sie zu lang sind, den Überschuss abschneiden und wieder an den Y-Klett anbringen (Abb. C3).
- 6 Gurte spannen durch Schließen der unteren (Abb.D1) und oberen (Abb.D2) Hebel und darauf achten, dass sie einrasten.
- 7 Nun sollte der Patient aufstehen und einige Schritte gehen. Der Druck auf den Kondylus sollte nicht zu stark sein, jedoch ausreichend, um den kontralateralen Teil des Knie zu entlasten und den Schmerz zu lindern. Gegebenenfalls anpassen durch Wiederholung der vorherigen Schritte.
- 8 Es ist möglich, die Schiene zu modellieren und an den Patienten anzupassen.
- 9 Einstellen der Flexion/Extension:
  - Kunststoffabdeckung abschrauben (Abb.E1)
  - Kein am gewünschten Grad einsetzen (Abb.E2)
  - Kunststoffabdeckung mit den Schrauben wieder anbringen.

### FOLGEANWENDUNGEN

- ACHTUNG – nicht die Klettbänder öffnen, es sei denn, um sie eventuell nachzusteuern – z. B. um den Druck zu erhöhen oder zu verringern.
- 1 Sicherstellen, dass die beiden vorderen Gurte (orange und weiß) in den entsprechenden Haken um die Kniestie herum positioniert und die Hebel geöffnet sind.
  - 2 Zuhilfenahme der Grifftaschen schließen (Abb. F1). Darauf achten, dass die Öffnung mittig auf der Patella sitzt (Abb. F2).
  - 3 Die Struktur aus Gewebe mit dem orangefarbenen Etikett oben um das Knie legen und mit dem Klettband unter Zuhilfenahme der Grifftaschen schließen (Abb. F1). Darauf achten, dass die Öffnung mittig auf der Patella sitzt (Abb. F2).
  - 4 Die Verriegelungsknöpfe in die entsprechenden Positionen (orange und weiß) am Ring einhängen (Abb. G1, G2).
  - 5 Gurte spannen durch Schließen der unteren (Abb. H1) und oberen (Abb. H2) Hebel und darauf achten, dass sie einrasten.

### ABLEGEN DER ORTHESE

- 1 Hebel öffnen (Abb. I)
- 2 Verriegelung öffnen und an den entsprechenden Haken um die Kniestie herum, orange (Abb. L1) und weiß (Abb. L2) positionieren.
- 3 Nun die Verschlüsse am Klettband an der Struktur aus Gewebe öffnen und die Orthese ablegen.

## Gonarthrosis orthosis

### 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 tumefactions. It is advisable to not over tighten the device so as to avoid generating areas of excessive local pressure or tunications. 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 proximity of fire or strong electromagnetic fields. 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. Contact an orthopedic technician for the replacement of used parts

### SELECTION/SIZE

Code	REF.24014R - REF.24014L						
Size	XS	S	M	L	XL	XXL	3XL
Circumf. 15cm above knee center cm	33/39	39/45	45/52	52/58	58/66	67/74	74/81
Height cm	40	40	40	40	40	40	40

Right = for medial gonarthrosis of the right knee (varus right knee) or for lateral gonarthrosis of the left knee (valgus left knee)

Left = for medial gonarthrosis of the left knee (varus left knee) or for lateral gonarthrosis of the right knee (valgus right knee)

Colour: dark grey - Right or left

### Maintenance

- Do not bleach
- No chemical cleaning
- Do not iron
- Do not tumble-dry
- Washing instructions:

- Take the stay out
  - Wash in lukewarm water with neutral soap
  - Leave to dry away from heat sources
  - Reinsert the stay
- Do not dispose of the product or any of its components into the environment.

### INDICATIONS

- Moderate unicompartmental gonarthrosis
- Post-operative cartilage or meniscus surgery

### CONTRAINDICATIONS

Currently no known

### CHARACTERISTICS AND MATERIALS

- Patented fastening and tensioning system:
  - interlocking buckles and tensioning levers make it fast and easy
  - Ring unloads brace pressure for better comfort
  - Efficient:
    - Three-point pressure system lightens the load on the painful side of the knee
    - Support when needed: tensioned while walking and in stand-by when seated
    - Breathable elastic fabric:
      - Front opening for an easy fit
      - Soft pocket tips to facilitate fastening
      - Technopolymer valve for optimal pressure distribution and effective anchorage to the limb.
      - Single-sided steel stay with flexion (20°, 40°) and extension (0°, 10°) limitation
      - Polymer stay with integrated unloader ring, for correct positioning of the brace
      - Gel pad for additional protection against pressure from the thrust ring
      - Padding for additional valve protection
      - Velcro® strap adjustment

### APPLICATION FIRST APPLICATION

- 1 Make sure that the two front straps (orange and white) are positioned in the corresponding service hooks around the kneecap and that the levers are open. **Caution:** Do not open the Velcro straps.
- 2 Open the Velcro® fasteners on the fabric base.
- 3 Wrap the fabric around the knee, keeping the orange label at the top and Velcro® it closed, using the pockets (fig.A1). Ensure that the opening is centred on the kneecap (fig.A2).
- 4 Hook the interlocking buckles into the corresponding orange and white slots on the ring (fig.B1,B2).
- 5 Adjust the lengths of the rear (fig.C1) and front (fig.C2) straps by means of the Velcro® straps so that they are neither too loose nor too tight. If too long, cut off the excess and reapply the Y-shaped Velcro® ends (fig.C3).
- 6 Tension the straps, closing the lower (fig.D1) and upper (fig.D2) levers. Make sure they snap in.
- 7 Stand up, take a few steps, check that the pressure on the condyle is not excessive but sufficient to unload the contralateral part of the knee to ease the pain. Proceed with any adjustment by repeating and following the steps above in the same order.
- 8 It is possible to shape the stay based on the patient's needs.
  - Remove screws and plastic cover (fig.E1)
  - Insert wedges at the desired degrees (fig.E2)
  - Re-attach plastic cover and screws (fig.E1)

### SUBSEQUENT APPLICATIONS

**CAUTION:** never open the Velcro® unless you want to readjust the orthosis.

- 1 Make sure that the two front straps (orange and white) are positioned in the corresponding service hooks around the kneecap and that the levers are open.
- 2 Open the Velcro® fasteners on the fabric base.
- 3 Wrap the fabric around the knee, keeping the orange label at the top and Velcro® it closed, using the pockets provided (fig.F1). Ensure that the opening is centred on the kneecap (fig.F2).
- 4 Hook the interlocking buckles into the corresponding orange and white slots on the ring (fig.G1,G2).
- 5 Tension the straps, closing the lower (fig.H1) and upper (fig.H2) levers. Make sure they snap in.

### ORTHOESIS REMOVAL

- 1 Open the lever (fig.I)
- 2 Unlock the buckle and fit it in the corresponding orange (fig.L1) and white (fig.L2) hook slot around the knee cap .
- 3 Open the Velcro® fasteners from the fabric base and remove the brace.

### RETRIEVING THE ORTHESIS

- 1 Ouvrir les leviers (fig.I)
- 2 Dérouler les boucles élastiques et les positionner dans les crochets correspondants autour de la rotule, orange (L1) et blanche (L2).
- 3 Ouvrir les bandes Velcro® de la base en tissu et retirer la genouillère.