



THUASNE®

Genuimmo 20°

fr	Attelle d'immobilisation du genou à 20°	3
en	Knee immobilisation splint at 20°	3
de	Schiene zur Ruhigstellung des Knies in einem 20°-Winkel	3
nl	Immobilisatiebrace voor de knie op 20°	4
it	Tutore di immobilizzazione per il ginocchio a 20°	4
es	Férula de inmovilización de la rodilla a 20°	5
pt	Tala para imobilização do joelho em 20°	5
da	Immobilerende knæskinne ved 20°	5
fi	Immobilisoiiva polvituki, taivutus 20°	6
sv	Immobiliseringsskena för knät 20°	6
el	Νάρθηκας ακινητοποίησης γονάτου σε κάμψη 20°	7
cs	Imobilizační ortéza kolene 20°	7
pl	Orteza do unieruchomienia kolana pod kątem 20°	7
lv	Celgala imobilizācijas saite 20°	8
lt	Kelio imobilizavimo 20° padėtyje įtvirtas	8
et	Põlve fikseerimise lahas 20° juures	8
sl	Opornica za imobilizacijo kolena s kotom 20°	9
sk	Imobilizačná kolenná ortéza pri 20° uhle	9
hu	Oldalsínes térdrögzítő 20°-os szög	10
bg	Шина за имобилизация на коляно на 20°	10
ro	Atelă pentru imobilizarea genunchiului la 20°	10
ru	Шина для иммобилизации коленного сустава под углом 20°	11
hr	Udlaga za imobilizaciju koljena, 20°	11
zh	20°膝关节固定夹板	11
ar	جبيرة تثبيت الركبة على زاوية 20 درجة	12



		< 175 cm	> 175 cm	
	S	35 - 45 cm	 50 cm	x
	M	45 - 52 cm		 60 cm
	L	53 - 62 cm		
	XL	63 - 75 cm		

Instructions d'utilisation - Instructions for use - Gebrauchsanweisung - Gebruiksaanwijzingen - Istruzioni per l'uso - Instrucciones de uso - Instruções de utilização - Anvisninger vedrørende brug - Käyttöohjeet - Råd vid användning - Οδηγίες χρήσης - Pokyny k používání - Szczegóły użytkowania - Lietošanas instrukcija - Naudojimo instrukcijos - Kasutusjuhised - Navodila za uporabo - Pokyny na používanie - Használati utasítás - Инструкции за употреба - Instrucțiuni de utilizare - Инструкция по эксплуатации - Upute za uporabu - 使用指南 - إرشادات الاستعمال



© Thuasne - 6175501 (2024-11)
© Studio Caterin

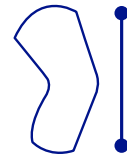


THUASNE
120, rue Marius Auphan
92300 Levallois-Perret
France

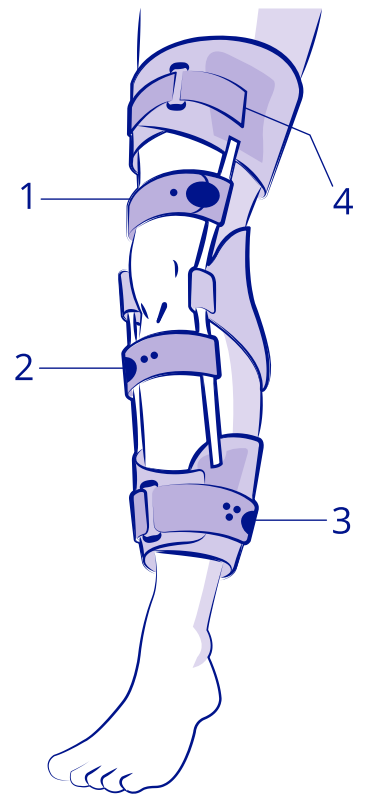
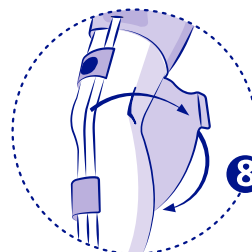
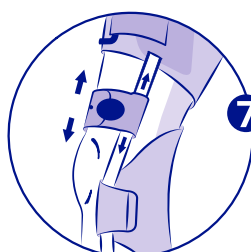
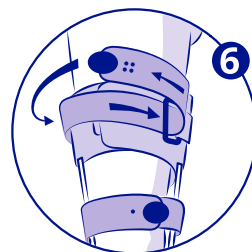
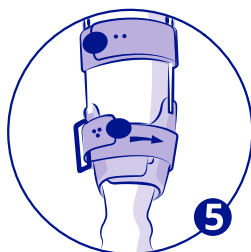
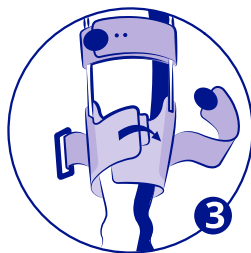
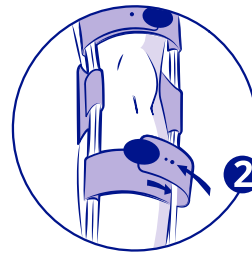
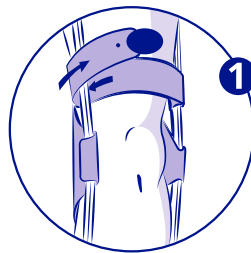
www.thuasne.com



		< 175 cm	> 175 cm
	S 35 - 45 cm		x
M	45 - 52 cm		
L	53 - 62 cm		50 cm
XL	63 - 75 cm		60 cm



fr	Taille patient	Circonférence cuisse	Hauteur	Immobilisation
en	Patient height	Thigh circumference	Height	Immobilisation
de	Größe des Patienten	Oberschenkelumfang	Höhe	Ruhigstellung
nl	Maat van de patiënt	Dijomtrek	Hoogte	Immobilisatie
it	Altezza del paziente	Circonferenza coscia	Altezza	Immobilizzazione
es	Altura del paciente	Circunferencia del muslo	Altura	Inmovilización
pt	Tamanho do paciente	Circunferência da coxa	Altura	Imobilização
da	Patientens højde	Lårets omkreds	Højde	Støtte
fi	Potilaan koko	Reiden ympärysmitta	Korkeus	Immobilisoi
sv	Patientens storlek	Omkrets lår	Höjd	Immobilisering
el	Μέγεθος ασθενούς	Περιφέρεια μηρού	Ύψος	Ακινητοποίηση
cs	Výška pacienta	Obvod stehna	Výška	Znehybnění
pl	Rozmiar pacjenta	Obwód uda	Wysokość	Unieruchomienie
lv	Pacienta augums	Augšstilba apkārtmērs	Augstums	Imobilizācija
lt	Paciento dydis	Šlaunies apimtis	Aukštis	Imobilizavimas
et	Patsiendi suurus	Reie ümbermõõt	Kõrgus	Liikumatuks muutmise
sl	Velikost pacienta	Obseg stegna	Višina	Imobilizacija
sk	Veľkosť pacienta	Obvod stehna	Výška	Imobilizácia
hu	A beteg mérete	Combkörméret	Magasság	Rögzítés
bg	Размер на пациента	Бедрена обиколка	Височина	Обездвижване
ro	Talia pacientului	Circumferință coapsă	Înălțime	Imobilizare
ru	Размер пациента	Окружность бедра	Высота	Иммобилизация
hr	Veličina pacijenta	Opseg bedra	Visina	Imobilizacija
zh	患者身高	大腿圍	高度	固定
ar	مقاس المريض	محيط الفخذ	الارتفاع	التثبيت



fr

ATTELLES D'IMMOBILISATION DU GENOU À 0° ET 20°

Description/Destination

Le dispositif est destiné uniquement au traitement des indications listées et à des patients dont les mensurations correspondent au tableau de tailles.

Le dispositif est composé de :

- 3 baleines radio-transparentes rigides amovibles,
- 4 sangles auto-agrippantes de fermeture et de maintien.

Possibilité d'ouvrir la genouillère sur le côté en restant immobilisé (voir mise en place).

Attelle de genou avec une matière fine et aérée grâce à de larges ouvertures.

Pas de coutures à même la peau.

Produit bilatéral.

Disponible en 4 tailles pour la version courte et 3 tailles pour la version longue.

Composition

Composants textiles : polyamide - polyuréthane - polyester - élasthane - silicone.

Composants rigides: aluminium - polyamide - polyoxyméthylène.

Propriétés/Mode d'action

Stabilisation de l'articulation du genou grâce aux baleines rigides. Immobilisation totale à 0° ou 20°.

Indications

Immobilisation postopératoire.

Immobilisation post-traumatique.

Douleur du genou.

Contre-indications

Ne pas utiliser le produit en cas de diagnostic incertain.

Ne pas utiliser en cas d'allergie connue à l'un des composants.

Ne pas placer le produit directement en contact avec une peau lésée ou une plaie ouverte sans pansement adapté.

Ne pas utiliser en cas d'antécédents thromboemboliques veineux majeurs sans traitement thrombo-prophylaxique.

Ne pas utiliser en cas de fractures instables, ni de fractures de la partie inférieure du tibia ou du péroné, ni de fractures de la partie supérieure du fémur.

Précautions

Vérifier l'intégrité du dispositif avant chaque utilisation.

Ne pas utiliser le dispositif s'il est endommagé.

Choisir la taille adaptée au patient en se référant au tableau des tailles.

Il est recommandé qu'un professionnel de santé supervise la première application.

Se conformer strictement à la prescription et au protocole d'utilisation préconisé par votre professionnel de santé.

Ce produit est destiné au traitement d'une pathologie donnée, sa durée d'utilisation est limitée à ce traitement.

Il est recommandé d'évaluer le risque thromboembolique veineux avant toute indication d'immobilisation. Se référer à l'avis d'un professionnel de santé.

Pour des raisons d'hygiène et de performance, ne pas réutiliser le dispositif pour un autre patient.

Il est recommandé de serrer de manière adéquate le dispositif afin d'assurer un maintien/une immobilisation sans limitation de la circulation sanguine.

En cas d'antécédents de troubles veineux ou lymphatiques, consulter un professionnel de santé.

En cas d'inconfort, de gêne importante, de douleur, de variation du volume du membre, de sensations anormales ou de changement de couleur des extrémités, retirer le dispositif et consulter un professionnel de santé.

En cas de modification des performances du dispositif, le retirer et consulter un professionnel de santé.

Une immobilisation prolongée peut parfois entraîner une perte de tonus musculaire.

Ne pas utiliser le dispositif lors de la conduite d'un véhicule.

Ne pas utiliser le dispositif en cas d'application de certains produits sur la peau (crèmes, pommades, huiles, gels, patchs...).

Effets secondaires indésirables

Ce dispositif peut entraîner des réactions cutanées (rougeurs, démangeaisons, brûlures, cloques...) voire des plaies de sévérités variables.

Tout incident grave survenu en lien avec le dispositif devrait faire l'objet d'une notification au fabricant et à l'autorité compétente de l'État Membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi.

Mode d'emploi/Mise en place

Choisir la hauteur de l'attelle, puis la taille.

La prise de mesure se fait au plus fort de la cuisse.

Il est recommandé qu'un professionnel de santé supervise la première application.

Il est recommandé de porter le dispositif à même la peau, sauf contre-indications.

- Ouvrir l'attelle et la poser à plat.

- Positionner l'attelle ouverte sous la jambe, l'extrémité la plus large vers le haut de la jambe.

N.B. : la partie supérieure de l'attelle ne doit pas entraver la flexion de la jambe au pli de l'aine.

- Conformation des baleines : si besoin, il est possible de conformer les baleines afin d'éviter d'éventuels points de pression ou la migration de l'attelle.

Appliquer une légère pression dans la direction désirée.

Répéter l'opération sur les autres baleines si besoin.

En cas de besoin de conformation ultérieure des baleines, consulter un professionnel de santé.

- Serrer les sangles dans l'ordre décrit.

Serrage de ❶ et ❷ en les passant sous les montants latéraux.

Fixation des panneaux ❸ et ❹.

Serrage de ❺ et ❻ en les passant dans les boucles.

Une fois toutes les sangles fermées, réajuster leur serrage.

- Adaptabilité de l'attelle :

- Les sangles situées juste au-dessus et au-dessous du genou sont réglables en hauteur ❷, ce qui permet de les ajuster à la morphologie et à la pathologie du patient (présence d'une cicatrice suite à une intervention chirurgicale, plaie...).

- Il est possible d'ouvrir la genouillère sur le côté extérieur ❹, notamment dans le cas d'une intervention chirurgicale. Pour ce faire, il suffit de détacher le crochet situé au milieu de l'attelle, et de le passer sous le montant pour l'accrocher à l'arrière de la genouillère.

Entretien

Produit lavable selon les conditions présentes sur cette notice et l'étiquetage. Le dispositif a été testé durant 10 cycles de lavage. Lavable en machine à 30°C (cycle délicat). Fermer les auto-agrippants avant lavage. Enlever les baleines avant lavage. Les baleines peuvent être lavées avec un chiffon humide. Ne pas utiliser de détergents, adoucissants ou de produits agressifs (produits chlorés...). Essorer par pression. Sécher loin d'une source directe de chaleur (radiateur, soleil...). Sécher à plat.

Stockage

Stocker à température ambiante, de préférence dans l'emballage d'origine.

Élimination

Éliminer conformément à la réglementation locale en vigueur.

Premier marquage CE : 2010

Conservser cette notice.

en

KNEE IMMOBILISATION SPLINTS AT 0° AND 20°

Description/Destination

The device is intended only for the treatment of the indications listed and for patients whose measurements correspond to the sizing table.

The device is composed of:

- 3 removable, radiolucent, rigid stays,
- 4 self-fastening closure and support straps.

Option of opening the side of the splint while still keeping the knee immobilised (see application).

Knee splint with fine fabric and well-ventilated thanks to large openings.

No seams against the skin.

Bilateral product.

Available in 4 sizes for the short version and 3 sizes for the long version.

Composition

Textile components: polyamide - polyurethane - polyester - elastane - silicone.

Rigid components: aluminium - polyamide - polyoxymethylene.

Properties/Mode of action

Knee joint stabilisation via the rigid stays.

Total immobilisation at 0° or 20°.

Indications

Postoperative immobilisation.

Post-traumatic immobilisation.

Knee pain.

Contraindications

Do not use the product if the diagnosis has not been confirmed.

Do not use in the event of known allergy to any of the components.

Do not apply the product in direct contact with broken skin or an open wound without an adequate dressing.

Do not use in the event of major venous thromboembolic history without thromboprophylaxis.

Do not use in the event of unstable fractures, fractures of the lower part of the tibia or fibula, or fractures of the upper part of the femur.

Precautions

Verify the product's integrity before every use.

Do not use the device if it is damaged.

Choose the appropriate size to fit the patient, referring to the size chart.

It is recommended that a healthcare professional supervises the first application.

Strictly comply with your healthcare professional's prescription and recommendations for use.

This product is intended for the treatment of a given condition. Its duration of use is limited to this treatment only.

It is recommended that the venous thromboembolic risk be assessed before any immobilisation is indicated. Follow the advice of a healthcare professional.

For hygiene and performance reasons, do not re-use the product for another patient.

It is recommended to adequately tighten the device to achieve support/immobilisation without restricting blood circulation.

In case of history of venous or lymphatic disorders, consult a healthcare professional.

In the event of discomfort, significant hindrance, pain, variation in limb volume, abnormal sensations or change in colour of the extremities, remove the device and consult a healthcare professional.

In the event of any modification in the product's performance, remove it and consult a healthcare professional.

Prolonged immobilisation can sometimes cause muscle weakness. Do not wear the device when driving a vehicle.

Do not use the device in case of application of certain products on the skin (creams, ointments, oils, gels, patches...).

Undesirable side-effect

This device can cause skin reactions (redness, itching, burns, blisters...) or wounds of various degrees of severity.

Any serious incidents occurring related to the device should be reported to the manufacturer and to the competent authority of the Member State in which the user and/or patient is resident.

Instructions for use/Application

Choose the splint height, then the size.

Measurements should be taken at the widest part of the thigh.

It is recommended that a healthcare professional supervises the first application.

It is recommended to wear the device directly on the skin, unless contraindicated.

- Open the splint and lay it flat open.

- Place the opened splint under the leg, the wider edge towards the top of the leg.

N.B.: the top of the splint must not impede flexion of the leg

at the groin.

- Shaping the stays: if needed, it is possible to shape the stays in order to avoid potential pressure points or the splint slipping.

Apply a slight pressure in the desired direction.

Repeat the process on the other stays if needed.

If subsequent shaping of the stays is needed, consult a healthcare professional.

- Tighten the straps in the order described.

Tightening of ❶ and ❷ by passing them under the lateral uprights of the splint.

Fastening of the panels ❸ and ❹.

Tightening of ❺ and ❻ by passing through the buckles.

Once all the straps are fastened, readjust the tightening.

- Splint adaptability:

- The straps located just above and below the knee are height-adjustable ❷, meaning that they can be adapted to fit the patient's shape and condition (presence of scar following surgery, wound, etc.).

- The knee splint can be opened on the outside ❹, particularly in the event of surgery.

To do this, simply unfasten the hook located in the middle of the splint and pass it under the upright before fastening it at the back of the knee splint.

Care

The product can be washed in accordance with the conditions shown on this instruction leaflet and on the label. The device has been tested over 10 wash cycles. Machine washable at 30°C (delicate programme). Close the self-fastening tabs before washing. Remove stays before washing. Stays can be washed with a moist cloth. Do not use detergents, fabric softeners or aggressive products (products containing chlorine, etc.). Squeeze out excess water. Dry away from any direct heat source (radiator, sun, etc.). Dry flat.

Storage

Store at room temperature, preferably in the original packaging.

Disposal

Dispose of in accordance with local regulations.

Keep this instruction leaflet.

de

SCHIENEN ZUR RUHIGSTELLUNG DES KNIES IN EINEM 0°- UND 20°-WINKEL

Beschreibung/Zweckbestimmung

Das Produkt ist ausschließlich für die Behandlung der aufgeführten Indikationen und für Patienten vorgesehen, deren Körpermaße der Größentabelle entsprechen.

Das Produkt besteht aus:

- 3 abnehmbare starre röntgenfähige Rippengestänge,
- 4 Klettbänder zum Schließen und Halten.

Möglichkeit zum seitlichen Öffnen der Kniestütze bei gleichzeitiger Ruhigstellung (siehe Montage).

Knieschiene aus feinem Material und dank großer Öffnungen gut belüftet.

Keine Nähte auf der Haut.

Beidseitig tragbares Produkt.

Erhältlich in 4 Größen für die kurze Version und 3 Größen für die lange Version.

Zusammensetzung

Textilkomponenten: Polyamid - Polyurethan - Polyester - Elasthan - Silikon.

Feste Komponenten: Aluminium - Polyamid - Polyoxymethylen.

Eigenschaften/Wirkweise

Stabilisierung des Kniegelenks durch die starren Rippengestänge. Totale Ruhigstellung bei 0° oder 20°.

Indikationen

Postoperative Ruhigstellung.

Posttraumatische Ruhigstellung.

Knieschmerzen.

Gegenanzeigen

Verwenden Sie das Produkt nicht bei einer unsicheren Diagnose.

Das Produkt bei einer bekannten Allergie gegen einen der Bestandteile nicht anwenden.

Das Produkt nicht ohne eine geeignete Wundauflage auf geschädigter Haut oder offenen Wunden anwenden.

Nicht anwenden, wenn in der Vorgesichte eine schwere venöse Thromboembolie ohne Thromboseprophylaxe aufgetreten ist.

Das Produkt nicht bei instabilen Brüchen, Brüchen im oberen Schien- oder Wadenbeinbereich oder Oberschenkelfrakturen verwenden.

Vorsichtsmaßnahmen

Vor jeder Verwendung die Unversehrtheit des Produkts überprüfen.

Das Produkt nicht verwenden, wenn es beschädigt ist.

Die für den Patienten geeignete Größe anhand der Größentabelle auswählen.

Es wird empfohlen, die erste Anwendung unter der Aufsicht einer medizinischen Fachkraft durchzuführen.

Die von der medizinischen Fachkraft empfohlenen Verordnungen

und Empfehlungen sind strikt einzuhalten.

Dieses Produkt ist für die Behandlung einer bestimmten Erkrankung bestimmt, daher ist die Verwendungsdauer auf diese Behandlung beschränkt.

Es wird empfohlen, vor der Ruhigstellung das Risiko einer Venenthrombose zu bewerten. Holen Sie den Rat einer Gesundheitsfachkraft ein.

Das Produkt darf aus hygienischen und leistungsbezogenen Gründen nicht für einen anderen Patienten wiederverwendet werden.

Es wird empfohlen, das Produkt in angemessener Weise festzuziehen, um einen Halt/eine Immobilisation ohne Beeinträchtigung des Blutkreislaufes zu gewährleisten.

Bei venösen oder lymphatischen Störungen in der Vorgeschichte ist eine medizinische Fachkraft zu Rate zu ziehen.

Bei Unwohlsein, übermäßigem Beschwerden, Schmerzen, einer Änderung des Volumens der Gliedmaßen, ungewöhnlichen Empfindungen oder einer Verfärbung der Extremitäten das Produkt abnehmen und eine medizinische Fachkraft um Rat fragen.

Wenn sich die Leistung des Produkts ändert, entfernen Sie es und wenden Sie sich an einen Fachmann.
Eine längere Immobilisation kann eine Verminderung des Muskeltonus zur Folge haben.
Das Produkt nicht beim Führen eines Fahrzeugs verwenden.
Das Produkt nach Anwendung bestimmter Produkte auf der Haut (Cremes, Salben, Öle, Gele, Pflaster ...) nicht anwenden.

Unerwünschte Nebenwirkungen

Dieses Produkt kann Hautreaktionen (Rötungen, Juckreiz, Verbrennungen, Blasen usw.) oder sogar Wunden mit unterschiedlichem Schweregrad verursachen.
Jegliche schweren Zwischenfälle in Verbindung mit diesem Produkt müssen dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedsstaates, indem der Nutzer und/oder der Patient niedergelassen sind, gemeldet werden.

Gebrauchsanweisung/Anlegetechnik

- Wählen Sie die Höhe der Schiene, dann die Größe.
Das Maß wird am höchsten Punkt des Oberschenkels genommen.
Es wird empfohlen, die erste Anwendung unter der Aufsicht einer medizinischen Fachkraft durchzuführen.
Es wird empfohlen, das Produkt direkt auf der Haut zu tragen, es sei denn, es besteht eine Kontraindikation.
- Schiene öffnen und flach hinlegen.
 - Die offene Schiene unter dem Bein positionieren, die breiteste Extremität zum oberen Ende des Beins hin.
N.B.: der obere Teil der Schiene darf die Biegung des Beines in der Leistenbeuge nicht behindern.
 - Rippengestängenanpassung: Falls erforderlich, können Rippengestänge angepasst werden, um mögliche Druckstellen oder Schienenwanderungen zu vermeiden.
Üben Sie leichten Druck in die gewünschte Richtung aus.
Wiederholen Sie den Vorgang bei den anderen Rippengestängen, falls erforderlich.
Wenn eine weitere Anpassung der Rippengestänge erforderlich ist, wenden Sie sich an eine medizinische Fachkraft.
 - Schnallen in der beschriebenen Reihenfolge festziehen.
Ziehen Sie **➊** und **➋** fest, indem Sie sie unter die Seitenstützen führen.
Befestigen Sie die Platten **➌** und **➍**.
Ziehen Sie **➎** und **➏** fest, indem Sie sie durch die Schnallen führen.
Wenn alle Bänder geschlossen sind, stellen Sie deren Spannung nach.
 - Anpassungsfähigkeit der Schiene:
 - Die Bänder, die sich direkt über und unter dem Knie befinden, sind in der Höhe verstellbar **➐**, wodurch sie an die Morphologie und Pathologie des Patienten (Vorhandensein einer Narbe nach einer Operation, Wunde...) angepasst werden können.
 - Es ist möglich, die Knieschiene an der Außenseite zu öffnen **➑**, insbesondere im Falle einer Operation.
Lösen Sie dazu einfach den Haken in der Mitte der Schiene und führen Sie ihn unter der Stütze hindurch, um ihn an der Rückseite der Kniestütze einzuhängen.

Pflege

Das Produkt entsprechend den Bedingungen in dieser Gebrauchsanweisung und der Etikettierung waschen. Das Produkt wurde während 10 Waschkzyklen getestet. Maschinenwaschbar bei 30 °C (Schonwaschgang). Klettverschlüsse vor dem Waschen schließen. Vor dem Waschen die Schienen entfernen. Die Rippengestänge können mit einem feuchten Tuch abgewaschen werden. Keine Reinigungsmittel, Weichspüler oder aggressive Produkte (chlorhaltige Produkte o. Ä.) verwenden. Wasser gut ausdrücken. Fern von direkten Wärmequellen (Heizkörper, Sonne usw.) trocknen lassen. Flach ausgebreitet trocknen.

Aufbewahrung

Bei Raumtemperatur und vorzugsweise in der Originalverpackung aufbewahren.

Entsorgung

Den örtlich geltenden Vorschriften entsprechend entsorgen.

Diesen Beipackzettel aufbewahren.

nl

IMMOBILISATIEBRACES VOOR DE KNIE VAN 0° EN 20°

Omschrijving/Gebruik

Het hulpmiddel is alleen bedoeld voor de behandeling van de genoemde indicaties en voor patiënten van wie de maten overeenkomen met de maattabel.

De brace bestaat uit:

- 3 uitneembare stijve radiotransparante baleinen,
 - 4 zelfklevende banden voor de sluiting en ondersteuning.
- Mogelijkheid om de kniebrace aan de zijkant te openen terwijl deze geïmmobiliseerd blijft (zie instructies).
Kniebrace van dun materiaal en luchtdoorlatend dankzij grote openingen.
Geen naden op de huid.
Bilateraal product.
Verkrijgbaar in 4 maten voor de korte versie en 3 maten voor de lange versie.

Samenstelling

Textielcomponenten: polyamide - polyurethaan - polyester - elastaan - silicone.

Rigide componenten: aluminium - polyamide - polyoxymethyleen.

Eigenschappen/Werking

Stabilisatie van het kniegewicht dankzij de stijve baleinen.

Totale immobilisatie bij 0° of 20°.

Indicaties

Postoperatieve immobilisatie.
Posttraumatische immobilisatie.
Kniespijn.

Contra-indicaties

Gebruik het hulpmiddel niet indien de diagnose onduidelijk is.
Gebruik het hulpmiddel niet in geval van bekende allergieën voor een van de componenten.
Laat het hulpmiddel niet in direct contact komen met een beschadigde huid of een open wond die niet is afgedekt met daarvoor geschikt verband.

Niet gebruiken bij grote veneuze trombo-embolische aandoeningen zonder trombo-profylactische behandeling.
Gebruik de brace niet indien sprake is van instabiele fracturen of fracturen van het bovenste deel van het scheenbeen of het kuitbeen.

Voorzorgsmaatregelen

Controleer de betrouwbaarheid van het hulpmiddel vóór elk gebruik.

Gebruik het hulpmiddel niet als het beschadigd is.

Kies de juiste maat voor de patiënt aan de hand van de maattabel. Het wordt aanbevolen dat een zorgprofessional meekijkt bij de eerste toepassing.

Houd u strikt aan de voorschriften en de gebruiksinstructies van uw zorgprofessional.

Dit product is bestemd voor de behandeling van een bepaalde pathologie, de gebruiksduur ervan is beperkt tot deze behandeling.

Het is aanbevolen om het veneus trombo-embolisch risico te evalueren voor elke immobilisatie-indicatie. Het advies van een zorgverlener volgen.

Om hygiënische redenen en omwille van de prestatiekwaliteit mag het hulpmiddel niet door andere patiënten worden gebruikt. Het wordt aanbevolen om het hulpmiddel voldoende aan te spannen voor goede steun/immobilisatie zonder dat de bloedsomloop wordt beperkt.

Indien in het verleden veneuze of lymfatische aandoeningen zijn geconstateerd, raadpleeg dan een zorgprofessional.

In geval van ongemak, aanzienlijke hinder, pijn, verschil in omvang van de ledematen, een abnormaal gevoel of verandering in de kleur van de ledematen, verwijder het hulpmiddel en neem contact op met een zorgprofessional.

Als de werking van de brace verslechtert, verwijder deze dan en raadpleeg een zorgverlener.

Langdurige immobilisatie kan soms leiden tot verzwakking van de spieren.

Draag het hulpmiddel niet tijdens het besturen van een voertuig.
Gebruik de brace niet als bepaalde producten op de huid zijn aangebracht (crème, zalf, olie, gel, patches,...).

Ongewenste bijwerkingen

Dit hulpmiddel kan huidreacties (roodheid, jeuk, branderigheid, blaren, enz.) of zelfs wonden in verschillende mate van ernst veroorzaken.

Elk ernstig voorval met betrekking tot het hulpmiddel moet worden gemeld aan de fabrikant en aan de bevoegde autoriteit van de lidstaat waar de gebruiker en/of patiënt is gevestigd.

Gebruiksaanwijzing

Kies de hoogte van de brace en vervolgens de grootte.

Meet vanaf het hoogste punt van de dij.

Het wordt aanbevolen dat een zorgprofessional meekijkt bij de eerste toepassing.

Het wordt aanbevolen de brace direct op de huid te dragen, behalve bij contra-indicaties.

- Open de brace en leg deze plat neer.
- Plaats de geopende brace onder het been, het breedste eind naar de bovenkant van het been.
N.B.: het bovenste deel van de brace mag de buiging van het been bij de lies niet hinderen.
- Baleinen vormen: indien nodig is het mogelijk om de baleinen te vervormen om mogelijke drukpunten of verschuiving van de brace te voorkomen.
Oefen een lichte druk uit in de gewenste richting.
Herhaal de handling op de andere baleinen indien nodig.
Als de baleinen verder aangepast moeten worden, neem dan contact op met een zorgverlener.
- Sluit de banden in de aangegeven volgorde.
Draai **➊** en **➋** aan door ze onder de zijkanten door te laten lopen.
Bevestig de baleinen **➌** en **➍**.
Trek **➎** en **➏** aan door ze door de gespen te halen.
Zodra alle banden gesloten zijn, moet u hun spanning weer aanpassen.
- Aanpassing van de brace:
 - De banden net boven en onder de knie zijn in hoogte verstelbaar **➐**, waardoor ze kunnen worden aangepast aan de morfologie en de pathologie van de patiënt (aanwezigheid van een litteken na een operatie, wond...).
 - Het is mogelijk om de kniebrace aan de buitenzijde **➑** te openen, vooral in het geval van een operatie.
Om dit te doen, maakt u de haak in het midden van de brace los en haalt u deze onderdoor om deze vervolgens aan de achterkant van de kniebrace vast te haken.

Verzorging

Het hulpmiddel kan worden gewassen volgens de voorschriften in deze bijsluiter en op het etiket. Het hulpmiddel is getest tijdens 10 wascycli. Machinewasbaar op 30 °C (fijne was). Sluit de klittenbandsluitingen voor elke wasbeurt. Verwijder de baleinen voor het wassen. De baleinen kunnen worden schoongemaakt met een vochtige doek. Gebruik geen reinigingsmiddelen, weekmakers of agressieve middelen (chloorproducten, enz.). Overmatig water uitwringen. Uit de buurt van warmtebronnen laten drogen (radiator, zon, enz.). Liggend laten drogen.

Bewaadvies

Bewaren op kamertemperatuur, bij voorkeur in de originele verpakking.

Verwijdering

Voer het hulpmiddel af in overeenstemming met de plaatselijke voorschriften.

Deze handleiding bewaren.

it

TUTORI DI IMMOBILIZZAZIONE PER IL GINOCCHIO A 0° E 20°

Descrizione/Destinazione d'uso

Il dispositivo è destinato esclusivamente al trattamento delle patologie elencate e ai pazienti le cui misure corrispondono a quelle riportate nella relativa tabella.

Il dispositivo è composto da:

- 3 stecche radiopache rigide amovibili,
- 4 fasce a strappo di chiusura e sostegno.

Possibilità di aprire la ginocchiera sul lato senza interrompere l'immobilizzazione (vedere posizionamento).

Tutore per ginocchio in materiale di qualità e ventilato grazie alle ampie aperture.

Nessuna cucitura a contatto con la pelle.

Prodotto bilaterale.

Disponibile in 4 misure per la versione corta e 3 misure per la versione lunga.

Composizione

Componenti tessili: poliammide - poliuretano - poliestere - elastaan - silicone.

Componenti rigidi: alluminio - poliammide - poliossimetilene.

Proprietà/Modalità di funzionamento

Stabilizzazione dell'articolazione del ginocchio grazie alle stecche rigide.

Immobilizzazione totale a 0° o 20°.

Indicazioni

Immobilizzazione postoperatoria.

Immobilizzazione post-traumatica.

Dolore al ginocchio.

Controindicazioni

Non utilizzare il prodotto in caso di incertezza della diagnosi.

Non utilizzare in caso di allergia nota a uno dei componenti.

Non mettere il prodotto a contatto diretto con la pelle lesa o con una ferita aperta senza adeguata medicazione.

Non usare in caso di anamnesi di tromboembolismo venoso maggiore senza trattamento di trombo-profilassi.

Non utilizzare in caso di fratture instabili, fratture della parte inferiore della tibia o del perone o fratture della parte superiore del femore.

Precauzioni

Prima di ogni utilizzo, verificare l'integrità del dispositivo.

Non utilizzare il dispositivo se danneggiato.

Scegliere la taglia adatta al paziente consultando la relativa tabella.

Si raccomanda la supervisione di un professionista sanitario in caso di prima applicazione.

Rispettare scrupolosamente le indicazioni e il protocollo di utilizzo indicato dal medico.

Questo prodotto è destinato al trattamento di una determinata patologia, la sua durata d'uso è limitata a tale trattamento.

Si raccomanda di valutare il rischio di tromboembolismo venoso prima di qualsiasi indicazione di immobilizzazione. Richiedere il parere di un professionista sanitario.

Per ragioni di igiene ed efficacia del prodotto, non riutilizzare il dispositivo su un altro paziente.

Si raccomanda di stringere il dispositivo in maniera tale da garantire una tenuta/immobilizzazione corretta senza compromettere la circolazione sanguigna.

In caso di precedenti disturbi venosi o linfatici, consultare un professionista sanitario.

In caso di fastidio, disagio importante, dolore, variazione del volume dell'arto, sensazioni anomele o cambio di colore delle estremità, rimuovere il dispositivo e rivolgersi a un professionista sanitario.

Se le prestazioni del dispositivo risultano alterate, rimuoverlo e consultare un professionista sanitario.

In alcuni casi, un'immobilizzazione prolungata può provocare la perdita di tono muscolare.

Non utilizzare il dispositivo durante la guida di un veicolo.

Non utilizzare il dispositivo se sulla pelle vengono applicati determinati prodotti (creme, unguenti, oli, gel, patch, ecc.).

Effetti indesiderati secondari

Questo dispositivo può provocare reazioni cutanee (rossori, prurito, bruciori, bolle, ecc.) o addirittura ferite di gravità variabile. Qualsiasi incidente grave legato al dispositivo dovrà essere notificato al fornitore e all'autorità competente dello Stato membro nel quale risiede l'utilizzatore e/o il paziente.

Istruzioni d'uso/Posizionamento

Scegliere la lunghezza della stecca, quindi la misura.

La misurazione deve avvenire all'altezza della coscia.

Si raccomanda la supervisione di un professionista sanitario in caso di prima applicazione.

Salvo controindicazioni, si consiglia di indossare il dispositivo a contatto diretto con la pelle.

- Aprire l'immobilizzatore e posizionarlo in piano.
- Posizionare l'immobilizzatore aperto sotto la gamba. L'estremità più larga deve essere rivolta verso la parte superiore della gamba.

N.B.: la parte superiore della stecca non deve interferire con il movimento della gamba a livello della piega inguinale.

• Profilo delle stecche: se necessario, è possibile modellare le stecche per evitare possibili punti di pressione o lo spostamento delle stecche stesse.

Applicare una leggera pressione nella direzione desiderata.

Ripetere l'operazione sulle altre stecche se necessario.

Qualora fosse necessario modellare ulteriormente le stecche, consultare un professionista sanitario.

• Stringere le fasce nell'ordine indicato.

Stringere **➊** e **➋** passando sotto le scocche laterali.

Fissare i pannelli **➌** e **➍**.

Stringere **➎** e **➏** passando nelle fibbie.

Dopo aver chiuso tutte le fasce, regolare nuovamente la loro tensione.

• Adattabilità del tutore:

- Le fasce appena sopra e sotto il ginocchio sono regolabili in altezza **➐**, così da poterle adattare alla morfologia e patologia del paziente (presenza di una cicatrice a seguito di intervento chirurgico, ferita, ecc.).

- È possibile aprire la ginocchiera sul lato esterno **➑**, in particolare in caso di intervento chirurgico.
È sufficiente staccare il gancio situato al centro della stecca e passarlo sotto la scocca per fissarlo al retro della ginocchiera.

Manutenzione

Prodotto lavabile secondo le indicazioni riportate in queste istruzioni e nell'etichetta. Il dispositivo è stato testato per 10 cicli di lavaggio. Lavabile in lavatrice a 30 °C (ciclo delicato). Chiudere le strisce adesive prima del lavaggio. Rimuovere le stecche prima del lavaggio. Pulire le stecche con un panno umido. Non utilizzare

prodotti detergenti, ammorbidenti o aggressivi (prodotti clorati, ecc.). Strizzare senza torcere. Far asciugare lontano da fonti di calore dirette (calorifero, sole, ecc.). Far asciugare in piano.

Conservazione

Conservare a temperatura ambiente, preferibilmente nella confezione originale.

Smaltimento

Smaltire conformemente alla regolamentazione locale in vigore.

Conservare queste istruzioni.

esFÉRULAS DE INMOVILIZACIÓN DE LA RODILLA A 0° Y 20°

Descripción/Uso

El dispositivo está destinado únicamente al tratamiento de las indicaciones listadas y a los pacientes cuyas medidas correspondan a la tabla de tallas.

El dispositivo está compuesto por:

- 3 ballenas radiotransparentes rígidas amovibles,
- 4 cintas autoadhesivas de cierre y de sujeción.

Posibilidad de abrir la rodillera por el lateral permaneciendo inmovilizada (véase la colocación).

Férula de rodilla con un material fino y ventilada gracias a grandes aberturas.

Sin costuras sobre la piel.

Producto bilateral.

Disponible en 4 tallas para la versión corta y 3 tallas para la versión larga.

Composición

Componentes textiles: poliamida - poliuretano - poliéster - elastano - silicona.

Componentes rígidos: aluminio - poliamida - polioximetileno.

Propiedades/Modo de acción

Estabilización de la articulación de la rodilla gracias a las ballenas rígidas.

Inmovilización total a 0° o 20°.

Indicaciones

Inmovilización postoperatoria.

Inmovilización postraumática.

Dolor de rodilla.

Contraindicaciones

No utilizar el producto en caso de diagnóstico incierto.

No utilizar en caso de alergia conocida a uno de los componentes.

No colocar el producto directamente en contacto con la piel lesionada o con una herida abierta sin apósito adecuado.

No utilizar en caso de antecedentes tromboembólicos venosos importantes sin tratamiento tromboprofiláctico.

No utilizar en caso de fracturas inestables, de fracturas de la parte inferior de la tibia o del peroné ni de fracturas de la parte superior del fémur.

Precauciones

Verificar la integridad del dispositivo antes de utilizarlo.

No utilizar el dispositivo si está dañado.

Elegir la talla adecuada para el paciente consultando la tabla de tallas.

Se recomienda que un profesional de la salud supervise la primera aplicación.

Seguir estrictamente la prescripción y el protocolo de utilización recomendado por el profesional de la salud.

Este producto está destinado al tratamiento de una patología determinada, y su periodo de utilización se limitará a la duración de dicho tratamiento.

Se aconseja evaluar el riesgo tromboembólico venoso antes de toda indicación de inmovilización. Solicitar la opinión de un profesional sanitario.

Por razones de higiene y de eficacia, no reutilizar el dispositivo para otro paciente.

Se recomienda apretar de manera adecuada el dispositivo para asegurar una sujeción/inmovilización sin limitación de la circulación sanguínea.

En caso de antecedentes de trastornos venosos o linfáticos, consultar a un profesional sanitario.

En caso de incomodidad, molestia importante, dolor, variación del volumen del miembro, sensaciones anormales o cambio de color de las extremidades, retirar el dispositivo y consultar a un profesional sanitario.

En caso de modificación del rendimiento del dispositivo, retirarlo y consultar a un profesional sanitario.

Una inmovilización prolongada a veces puede producir una pérdida de tono muscular.

No utilizar el dispositivo durante la conducción de un vehículo.

No utilizar el dispositivo en caso de aplicación de ciertos productos sobre la piel (cremas, pomadas, aceites, geles, parches...).

Efectos secundarios indeseables

Este dispositivo puede producir reacciones cutáneas (rojeces, picor, quemazón, ampollas...) e incluso heridas de gravedad variable.

Cualquier incidente grave relacionado con el dispositivo debería ser objeto de una notificación al fabricante y a la autoridad competente del Estado Miembro en el que está establecido el usuario y/o el paciente.

Modo de empleo/Colocación

Seleccionar la altura de la férula y luego la talla.

La toma de la medida se hace en el punto más alto del muslo.

Se recomienda que un profesional de la salud supervise la primera aplicación.

Se recomienda usar el dispositivo pegado a la piel, salvo contraindicaciones.

- Abra la férula y colóquela plana.
- Posicione la férula abierta bajo la pierna, el extremo de mayor tamaño hacia la parte superior de la pierna.
Nota: la parte superior de la férula no deberá dificultar la flexión de la pierna en la ingle.
- Ajuste de las ballenas: si fuera necesario, será posible ajustar las ballenas para evitar posibles puntos de presión o la migración de la férula.
Aplicar una ligera presión en la dirección deseada.
Repetir la operación en las demás ballenas si fuera necesario.

En caso de necesidad de ajuste ulterior de las ballenas, consultar a un profesional sanitario.

- Apriete las cintas en el orden descrito.

Apriete de ❶ y ❷ pasándolas bajo los montantes laterales.

Fijación de los paneles ❸ y ❹.

Apriete de ❶ y ❷ pasándolas por las hebillas.

Una vez cerradas todas las cintas, reajustar su apriete.

- Adaptabilidad de la férula:

- Las cintas situadas justo por encima y debajo de la rodilla pueden regularse en altura ❸, lo que permite ajustarlas a la morfología y a la patología del paciente (presencia de una cicatriz tras una intervención quirúrgica, herida...).

- Es posible abrir la rodillera por el lado exterior ❹, especialmente en el caso de una intervención quirúrgica.

Para ello, basta con liberar el gancho situado en el centro de la férula y pasarlo bajo el montante para engancharlo a la parte posterior de la rodillera.

Mantenimiento

Producto lavable según las condiciones presentes en estas instrucciones y el etiquetado. El dispositivo ha sido probado durante 10 ciclos de lavado. Lavable a máquina a 30 °C (ciclo delicado). Cierre las piezas autoadherentes antes del lavado. Retire las ballenas antes del lavado. Las ballenas pueden limpiarse con un trapo húmedo. No utilizar detergentes, suavizantes o productos agresivos (productos clorados...). Escurrir mediante presión. Secar lejos de una fuente directa de calor (radiador, sol...). Seque en posición plana.

Almacenamiento

Guardar a temperatura ambiente, preferentemente en el envase de origen.

Eliminación

Eliminar conforme a la reglamentación local vigente.

Conservar estas instrucciones.

ptTALAS PARA IMOBILIZAÇÃO DO JOELHO A 0° E 20°

Descrição/Destino

Este dispositivo é destinado unicamente ao tratamento das indicações listadas e para pacientes cujas medidas correspondem à tabela de tamanhos.

O dispositivo é composto de:

- 3 varetas radiotransparentes rígidas e amovíveis,
- 4 cintas autoaderentes de fecho e manutenção.

Possibilidade de abrir a joelheira pelo lado, mantendo imobilizado (ver colocação no local).

Tala de joelho feita com um material fino e arejado, graças a aberturas largas.

Sem costura em contato com a pele.

Produto bilateral.

Disponível em 4 tamanhos para a versão curta e 3 tamanhos para a versão longa.

Composição

Componentes têxteis: poliamida - poliuretano - poliéster - elastano - silicone.

Componentes rígidos: alumínio - poliamida - polioximetileno.

Propriedades/Modo de ação

Estabilização da articulação do joelho, graças as varetas rígidas.

Imobilização total em 0° ou 20°.

Indicações

Imobilização pós-operatória.

Imobilização pós-traumática.

Dor no joelho.

Contraindicações

Não utilizar o produto no caso de diagnóstico indeterminado.

Não utilizar em caso de alergia conhecida em relação a um de seus componentes.

Não colocar o produto diretamente em contacto com uma pele lesionada ou uma ferida aberta sem o devido curativo.

Não usar em caso de antecedentes tromboembólicos venosos importantes sem tratamento tromboprofilático.

Não utilizar em caso de fraturas instáveis ou da parte inferior da tibia ou do perónio, nem de fraturas da parte superior do fémur.

Precauções

Verificar a integridade do dispositivo antes de cada utilização.

Não utilizar se o dispositivo estiver danificado.

Escolher o tamanho adequado ao paciente orientando-se pela tabela de tamanhos.

É recomendado que um profissional de saúde realize a supervisão da primeira aplicação.

Manter-se em estrita conformidade com a prescrição e o protocolo de utilização recomendado pelo seu profissional de saúde.

Este produto destina-se ao tratamento de uma patologia determinada, estando a sua duração de utilização limitada a este tratamento.

Recomenda-se a avaliação do risco tromboembólico venoso antes de qualquer indicação de imobilização. Consultar o parecer de um profissional de saúde.

Por motivos de higiene e de desempenho, não reutilizar o dispositivo para um outro paciente.

É recomendado o aperto do dispositivo de forma adequada para garantir uma manutenção/imobilização sem a limitação da circulação sanguínea.

Em caso de antecedentes de doenças venosas ou linfáticas, consultar um profissional de saúde.

Em caso de desconforto, de grande incômodo, de dor, de variação de volume do membro, de sensações anormais ou de alteração da cor das extremidades, retirar o dispositivo e consultar um profissional de saúde.

Em caso de alterações do desempenho do dispositivo, retirá-lo e consultar um profissional de saúde.

Uma imobilização prolongada pode, eventualmente, provocar uma perda de tônus muscular.

Não utilizar o dispositivo durante a condução de um veículo.

Não utilize o dispositivo ao aplicar certos produtos na pele (cremes, pomadas, óleos, géis, adesivos...).

Efeitos secundários indesejáveis

Este dispositivo pode provocar reações cutâneas (vermelhidão, comichão, queimaduras, bolhas...) ou mesmo feridas de gravidade variável.

Qualquer incidente grave que ocorra relacionado com o dispositivo deverá ser objeto de notificação junto do fabricante e junto da autoridade competente do Estado Membro em que o utilizador e/ou paciente está estabelecido.

Aplicação/Colocação

Escolher a altura da tala e depois o tamanho.

A medição é feita na parte mais larga da coxa.

É recomendado que um profissional de saúde realize a supervisão da primeira aplicação.

É recomendado usar o dispositivo em contato com a pele, salvo no caso de contraindicações.

- Abra a tala e coloque-a deitada.
- Posicionar a tala aberta sob a perna, a extremidade mais larga virada para a parte superior da perna.
N.B.: a parte superior da tala não deve impedir a flexão da perna na dobra da virilha.
- Conformação das varetas: se necessário, é possível conformar as varetas, de modo a evitar eventuais pontos de pressão ou a migração da tala.
Aplicar uma ligeira pressão na direção desejada.

Se necessário, repetir a operação com as outras varetas.

No caso de necessidade de conformação posterior das varetas, consultar um profissional de saúde.

- Aperte as cintas na ordem indicada.

Aperto de ❶ e ❷ passando-as sob os suportes laterais.

Fixação dos painéis ❸ e ❹.

Aperto de ❸ e ❹ passando-as pelas fivelas.

Uma vez que todas as cintas estejam fechadas, reajustar o seu aperto.

- Adaptabilidade da tala:

- As cintas situadas logo acima e abaixo do joelho são reguláveis em altura ❸, o que permite ajustá-las à morfologia e à patologia do paciente (presença de uma cicatriz devida a uma intervenção cirúrgica, ferida...).

- É possível abrir a joelheira do lado externo ❹, sobretudo em caso de intervenção cirúrgica.

Para isso, basta soltar o gancho localizado no meio da tala e passá-lo sob o suporte para o prender à parte traseira da cinta da joelheira.

Cuidados

Produto lavável segundo as condições indicadas neste folheto e na rotulagem. O dispositivo foi testado durante 10 ciclos de lavagem. Lavável na máquina a 30 °C (ciclo delicado). Fechar os autofixantes antes da lavagem. Retire as varetas antes da lavagem. As varetas podem ser lavadas com um pano húmido. Não utilizar detergentes, amaciadores ou produtos agressivos (produtos com cloro...). Escorrer através de pressão. Secar longe de fontes diretas de calor (radiador, sol...). Secar em posição plana.

Armazenamento

Armazenar em temperatura ambiente, de preferência na embalagem de origem.

Eliminação

Eliminar em conformidade com a regulamentação local em vigor.

Conservar estas instruções.

daIMMOBILISERENDE KNÆSKINNER VED 0° OG 20°

Beskrivelse/Tiltænkt anvendelse

Udstyret er udelukkende beregnet til behandling af de anførte indikationer og til patienter med mål, som svarer til størrelsesskemaet.

Dette udstyr består af:

- 3 røntgentransparente, aftagelige, stive stivere,
- 4 stropper med burrebånd til lukning og fastholdelse.

Det er muligt at åbne knæbindet på siden og samtidig forblive immobiliseret (se påsætning).

Knæskinne med i tyndt materiale og ventileret takket være de store åbninger.

Ingen søm ind mod huden.

Bilateralt produkt.

Den korte version findes i 4 størrelser og den lange version findes i 3 størrelser.

Sammensætning

Elementer i tekstil: polyamid - polyurethan - polyester - elasthan - silikone.

Stive elementer: aluminium - polyamid - polyoxymethylen.

Egenskaber/Handlingsmekanisme

Stabilisering af knæleddet takket være stive stivere.

Komplet immobilisering ved 0° eller 20°.

Indikationer

Immobilisering efter operation.

Posttraumatisk immobilisering.

Knæsmerte.

Kontraindikationer

Brug ikke produktet i tilfælde af en usikker diagnose.

Må ikke bruges i tilfælde af kendt allergi over for et af komponenterne.

Produktet må ikke placeres i direkte kontakt med en læderet hud eller et åbent sår uden et passende plaster.

Må ikke bruges i tilfælde af en sygehistorie med venøse tromboembolske lidelser uden tromboprofylaktisk behandling.

Må ikke bruges i tilfælde af ustabile frakturer eller frakturer af den nederste del af skinneben eller lægben eller frakturer af den øverste af del af lårbænet.

Forholdsregler

Kontroller, at produktet er intakt før hver brug.

Udstyret må ikke bruges, hvis det er beskadiget.

Vælg en størrelse, der er egnet til patienten ved hjælp af størrelsesskemaet.

Det anbefales, at en sundhedsfaglig person kontrollerer den første påsætning.

Den sundhedsfaglige persons ordinering og protokol vedrørende anvendelse skal følges meget nøje.

ΝΑΡΘΗΚΕΣ ΑΚΙΝΗΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΓΟΝΑΤΟΥ ΣΕ ΚΑΜΨΗ 0° ΚΑΙ 20°

Περιγραφή/Σημείο εφαρμογής

Η συσκευή προορίζεται μόνο για τη θεραπεία των αναφερόμενων ενδείξεων και για ασθενείς των οποίων οι διαστάσεις αντιστοιχούν στον πίνακα μεγεθών.

Η συσκευή αποτελείται από:

- 3 αφαιρούμενες άκαμπτες ακτινοδιαφανείς νευρώσεις,
- 4 αυτοκόλλητους ιμάντες για τη κάλυψη και συγκράτηση.

Δυνατότητα ανοίγματος του επιγονάτιου τμήματος από το πλάι διατηρώντας την ακινητοποίηση (βλ. Τοποθέτηση).

Νάρθηκας γονάτου από λεπτό υλικό και με δυνατότητα αερισμού, χάρη στα μεγάλα ανοίγματα που διαθέτει. Χωρίς ραφές σε άμεση επαφή με το δέρμα.

Αμφίπλευρο προϊόν.

Διατίθεται σε 4 μεγέθη για την κοντή έκδοση και σε 3 μεγέθη για την ψηλή έκδοση.

Σύνθεση

Εξαρτήματα από ύφασμα: πολυαμίδη - πολουρεθάνη - πολυεστέρας - ελαστάνη - σιλικόνη.

Εξαρτήματα από άκαμπτο υλικό: αλουμίνιο - πολυαμίδη - πολυοξυμεθυλένιο.

Ιδιότητες/Μηχανισμός δράσης

Σταθεροποίηση της άρθρωσης του γονάτου με άκαμπτες νευρώσεις.

Ολική ακινητοποίηση σε κάμψη 0° ή 20°.

Ενδείξεις

Μετεγχειρητική ακινητοποίηση.

Μετατραυματική ακινητοποίηση.

Διαχείριση πόνου στο γόνατο.

Αντενδείξεις

Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν σε περίπτωση μη ασφαλούς διάγνωσης.

Μην το χρησιμοποιείτε σε περίπτωση γνωστής αλλεργίας σε οποιοδήποτε από τα συστατικά.

Μη τοποθετείτε το προϊόν απευθείας σε επαφή με τραυματισμένο δέρμα ή ανοικτό τραύμα χωρίς κατάλληλο επίδεσμο.

Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση ιστορικού μείζονος φλεβικής θρομβοεμβολής χωρίς θρομβοπροφυλακτική αγωγή.
Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση ασταθών καταγμάτων, καταγμάτων του κάτω μέρους της κνήμης ή της περόνης, ή καταγμάτων του άνω μέρους του μηριαίου οστού.

Προφυλάξεις

Βεβαιωθείτε για την ακεραιότητα του προϊόντος πριν από κάθε χρήση.

Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν έχει υποστεί ζημιά.

Επιλέξτε το σωστό μέγεθος για τον ασθενή ανατρέκοντας στον πίνακα μεγεθών.

Συνιστάται η πρώτη εφαρμογή να επιβλέπεται από έναν επαγγελματία υγείας.

Τηρείτε αυστηρά τη συνταγή και το πρωτόκολλο χρήσης που συνιστά ο επαγγελματίας υγείας που σας παρακολουθεί.

Το προϊόν αυτό προορίζεται για την θεραπευτική αντιμετώπιση μιας συγκεκριμένης παθολογίας. Η διάρκεια χρήσης του περιορίζεται στην θεραπεία αυτή.

Συνιστάται η αξιολόγηση του κινδύνου φλεβικής θρομβοεμβολής πριν από κάθε ένδειξη ακινητοποίησης. Αναφερθείτε στην γνώμη ενός επαγγελματία υγείας.

Για λόγους υγιεινής και απόδοσης, μην επαναχρησιμοποιείτε τη συσκευή σε άλλον ασθενή.

Συνιστάται να σφίξετε κατάλληλα τη συσκευή προκειμένου να διασφαλίσετε τη συγκράτηση/ακινητοποίηση, χωρίς περιορισμό της ροής του αίματος.

Σε περίπτωση ιστορικού φλεβικών ή λεμφικών διαταραχών, συμβουλευθείτε έναν επαγγελματία υγείας.
Σε περίπτωση δυσφορίας, σημαντικής ενόχλησης, πόνου, μεταβολής του όγκου του άκρου, ασυνήθιστων αισθήσεων ή αλλαγής του χρώματος των άκρων, αφαιρέστε τη συσκευή και συμβουλευτείτε έναν επαγγελματία υγείας.

Αν η απόδοση της συσκευής αλλάξει, αφαιρέστε την και συμβουλευτείτε επαγγελματία υγείας.

Η παρατεταμένη ακινητοποίηση ενδέχεται ορισμένες φορές να οδηγήσει σε απώλεια μυϊκού τόνου.

Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή κατά την οδήγηση ενός οχήματος.

Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν αν έχετε εφαρμόσει συγκεκριμένα προϊόντα στο δέρμα (κρέμες, αλοιφές, έλαια, γέλη, επιθέματα, κ.λπ.).

Δευτερεύουσες ανεπιθύμητες ενέργειες

Αυτή η συσκευή ενδέχεται να προκαλέσει δερματικές αντιδράσεις (ερυθρότητα, κνησμό, εγκαύματα, φουσκάλες,...) ή ακόμη και πληγές διαφορετικών εντάσεων.

Κάθε σοβαρό συμβάν που προκύπτει και σχετίζεται με το προϊόν θα πρέπει να κοινοποιείται στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο χρήστης και/ή ο ασθενής.

Οδηγίες χρήσης/Τοποθέτηση

Επιλέξτε το ύψος του νάρθηκα και μετά το μέγεθος.

Η μέτρηση γίνεται στο ύψος του μηρού.

Συνιστάται η πρώτη εφαρμογή να επιβλέπεται από έναν επαγγελματία υγείας.

Συνιστάται να φοράτε τη συσκευή απευθείας στο δέρμα, εκτός αν υπάρχουν αντενδείξεις.

- Ανοίξτε τον νάρθηκα και τοποθετήστε τον οριζόντια.

- Τοποθετήστε τον ανοικτό νάρθηκα κάτω από το πόδι, το πιο φαρδό άκρο πρέπει να τοποθετηθεί προς το πάνω μέρος του ποδιού.

Σημειώστε το άνω μέρος του νάρθηκα δεν πρέπει να εμποδίζει την κάμψη του ποδιού στην πτυχή της βουβωνικής χώρας.

- Διαμόρφωση νευρώσεων: αν είναι απαραίτητο, είναι δυνατή η διαμόρφωση των νευρώσεων για την αποφυγή πιθανών σημείων πίεσης ή μετατόπισης του νάρθηκα.

Εφαρμόστε ελαφριά πίεση στην επιθυμητή κατεύθυνση.

Επαναλάβετε τη διαδικασία στις άλλες νευρώσεις αν είναι απαραίτητο.

Αν οι νευρώσεις χρειάζονται περαιτέρω διαμόρφωση, συμβουλευτείτε επαγγελματία υγείας.

- Σφίξτε τα λουριά με τη σειρά που περιγράφεται.

Σφίξιμο των **❶** και **❷** περνώντας τα κάτω από τους πλευρικούς ορθοστάτες.

Στερέωση των τμημάτων **❸** και **❹**.

Σφίξιμο των **❶** και **❹** περνώντας τα μέσα από τις πόρνες.

Μόλις κλείσουν όλες οι δέστρες, ρυθμίστε ξανά το σφίξιμο.

- Προσαρμοστικότητα του νάρθηκα:
 - Οι δέστρες που βρίσκονται ακριβώς πάνω και κάτω από το γόνατο είναι ρυθμιζόμενες σε ύψος **❷**, γεγονός που τους επιτρέπει να προσαρμόζονται στη μορφολογία και την παθολογία του ασθενούς (παρουσία ουλής μετά από χειρουργική επέμβαση, πλνήγ κ.λπ.).
 - Μπορείτε να ανοίξετε το επιγονάτιο τμήμα στην εξωτερική πλευρά **❶**, ειδικά σε περίπτωση χειρουργικής επέμβασης. Για να το κάνετε, απλά απουσundέστε τον γάντζο που βρίσκεται στη μέση του νάρθηκα και περάστε τον κάτω από τον ορθοστάτη για να τον κρεμάσετε στο πίσω μέρος του επιγονάτιου τμήματος.

Συντήρηση

Το προϊόν μπορεί να πληθεί ακολουθώντας τις συμβουλές του φυλλαδίου αυτού και της ετικέτας.
Η διάταξη έχει δοκιμαστεί για 10 κύκλους πλύσης. Πλένεται στο πλυντήριο, στους 30 °C (στο πρόγραμμα για τα ευαίσθητα). Κλείστε τις αυτοκόλλητες επιφάνειες πριν από το πλύσιμο. Αφαιρέστε τα στελέχη πριν από την πλύση. Οι νευρώσεις πλένονται με υγρό πανί. Μην χρησιμοποιείτε απορρυπαντικά ή πολύ ισχυρά προϊόντα (προϊόντα με βάση την χλωρίνη...). Στραγγίστε πλένοντας. Στεγνώνετε μακριά από άμεση πηγή θερμότητας (καλοριφέρ, ήλιος,...). Αφήστε να στεγνώσει σε επίπεδη επιφάνεια.

Αποθήκευση

Φυλάξτε σε θερμοκρασία περιβάλλοντος, κατά προτίμηση στο αρχικό κουτί.

Απόρριψη

Απορρίψτε σύμφωνα με τους ισχύοντες τοπικούς κανονισμούς.

Φυλάξτε αυτές τις οδηγίες χρήσης.

cs

IMOBILIZAČNÍ ORTÉZY KOLENE 0° A 20°

Popis/Použití

Ortéz je určená pouze k léčbě uvedených indikací a pro pacienty, kteří mají příslušnou velikost dle tabulky velikostí. Pomůcka se skládá z:

- 3 odnímatelných pevných radiotransparentních výztuží,
- 4 podpůrných upínacích popruhů na suchý zip.

Kolenní ortézu lze postranně rozevířt při zachování imobilizace (viz nastavení).

Kolenní ortéza z tenkého materiálu, díky velkým otvorům velmi dobře prodyšná.

V kontaktu s pokožkou bežešvá.

Oboustranně použitelná pomůcka.

4 velikosti jsou k dispozici v krátké verzi a 3 velikosti v dlouhé verzi.

Složení

Textilní části: polyamid - polyuretan - polyester - elastan - silikon.
Tuhé části: hliník - polyamid - polyoxymethylen.

Vlastnosti/Mechanismus účinku

Stabilizace kolenního kloubu pomocí pevných výztuží.

Úplná imobilizace v 0° nebo ve 20°.

Indikace

Pooperační znehybnění.

Posttraumatická imobilizace.

Bolest kolene.

Kontraindikace

Výrobek nepoužívejte, pokud nemáte potvrzenou diagnózu.

Výrobek nepoužívejte, pokud máte prokázanou alergii na některou složku výrobku.

Nepřikládejte výrobek přímo na poraněnou kůži nebo na otevřenou, ničím nezakrytou ránu.

Nepoužívejte v případě závažné žilní tromboembolické nemoci v anamnéze bez podání tromboprofylaxe.

Nepoužívejte při nestabilních zlomeninách nebo zlomeninách dolní části holenní nebo lýtkové kosti a zlomeninách horní části stehenní kosti.

Upozornění

Před každým použitím zkontrolujte, že je pomůcka neporušená.

Poškozenou pomůckou nepoužívejte.

Vhodnou velikost vyberte pomocí tabulky velikostí.

První nasazení by mělo proběhnout za přítomnosti lékaře.

Je nutné se přesně řídit předpisem a pokyny k použití, které vám dl lékař.

Tato pomůcka je určena k léčbě daného onemocnění a doba jejího používání je omezena na tuto léčbu.

Před každou indikací vyžadující imobilizaci doporučujeme posoudit riziko žilní tromboembolické nemoci. Řiďte se radami kvalifikovaného zdravotníka.

Z hygienických důvodů a z důvodu správného fungování je pomůcka určená jednomu pacientovi.

Pomůcku doporučujeme utáhnout tak, že končetinu drží/znehybňuje, aniž by narušovala krevní oběh.

V případě prodělaných cévních či lymfatických potíží se poraďte se zdravotnickým personálem.

Pokud pocítíte nepohodlí, výrazné obtíže, bolest, změnu objemu končetiny, nevyzyklou změnu citlivosti nebo změnu barvy končetin, pomůcku sundejte a vyhledejte lékaře.

Pokud dojde ke změně účinku pomůcky, sundejte ji a poraďte se s lékařem.

Delší imobilizace může vést ke ztrátě svalového napětí.

Pomůcku nepoužívejte při řízení vozidla.

Pomůcku nepoužívejte, pokud jsou na pokožku naneseny určité přípravky (krémy, masti, oleje, gely, náplasti atd.).

Nežádoucí vedlejší účinky

Pomůcká může vyvolat kožní reakce (začervenání, svědění, popáleniny, puchýře...) nebo dokonce rány různého stupně. Dojde-li v souvislosti s touto pomůckou k závažnému incidentu, je nutné o tom informovat výrobce a příslušné úřady členského státu, ve kterém uživatel a/nebo pacient žije.

Návod k použití/Aplikace

Něprve si vyberte délku ortézy a poté velikost.

Obvod měřte v nejširší části stehna.

První nasazení by mělo proběhnout za přítomnosti lékaře.

Pokud neexistují žádné kontraindikace, doporučujeme nosit pomůcku v přímém styku s kůží.

- Rozevřete ortézu a položte ji naplocho.

- Takto rozevřenou ortézu umístíte pod nohu, širší konec musí směřovat k horní části nohy.

Poznámka: horní část ortézy nesmí bránit flexi v úrovni třísla.

- Úprava výztuže v případě potřeby je možné přizpůsobit výztuže tak, aby vznikly možné tlakové body, anebo aby nedošlo k posunu ortézy.

Lehce přitlačte požadovaným směrem.

V případě potřeby postup opakujte i u ostatních výztuží.

Je-li třeba výztuže dále upravovat, poraďte se se zdravotnickým personálem.

- Utahněte popruhy dle popsaneého pořadí.

Utažení **❶** a **❷** jejich protažením pod bočními dilci.

Upevněte dily **❶** a **❹**.

Utahněte **❶** a **❹** jejich protažením přes spony.

Po upevnění všech popruhů upravte jejich sevření.

- Nastavení ortézy:

- Popruhy, které se nachází těsně nad a pod kolenem, jsou výškově nastavitelné **❷**, lze je tak přizpůsobit morfologii a patologii pacienta (jizva po chirurgickém zákroku, zranění atd.).

- Kolenní ortézu lze rozevířt na vnější straně **❶**, a to zejména v případě chirurgického zákroku.

K tomu jednoduše stačí vyháknout háček umístěný na středu ortézy, protáhnout jej pod bočním dílcem a zavěsit jej na zadní část kolenní ortézy.

Údržba

Výrobek perte podle pokynů uvedených v tomto návodu a na etiketě. Zdravotnický prostředek byl testován při více než 10 pracích cyklech. Lze prát v pračce na 30 °C (jemné praní). Před práním zavřete suché zipy. Před práním vyjměte výztuže. Výztuže lze omýt vlhkým hadříkem. Nepoužívat žádné čisticí, změkčovací prostředky nebo agresivní přípravky (chlorované přípravky...). Vyždímejte přebytečnou vodu. Nesušit v blízkosti přímého zdroje tepla (radiátoru, slunce...). Sušit naležato.

Skládování

Skládujte při pokojové teplotě, nejlépe v originálním balení.

Likvidace

Likvidujte v souladu s místními právními předpisy.

Tento návod si uschovejte.

pl

ORTEZY DO UNIERUCHOMIENIA KOLANA POD KĄTEM 0° I 20°

Opis/Przeznaczenie

Wyrób jest przeznaczony wyłącznie do stosowania w wymienionych wskazaniach oraz u pacjentów, których wymiary odpowiadają tabeli rozmiarów.

Wyrób składa się z następujących elementów:

- 3 fiszyny przepuszczające radiopromieniowanie, sztywne, ruchome,

- 4 pasówkow samoscepnych do zapinania i podtrzymywania.

Możliwość otwierania ortczy kolana z boku z zachowaniem unieruchomienia (patrz zakładanie).

Orteza kolana z delikatnego materiału, przewiewna dzięki dużym otworom.

Brak szwów stykających się ze skórą.

Produkt dwustronny.

Dostępny w 4 rozmiarach dla wersji krótkiej i w 3 rozmiarach dla wersji długiej.

Skład

Elementy tekstylne: poliamid - poliuretan - poliester - elastan - silikon.

Elementy sztywne: aluminium - poliamid - polioksymetylen.

Właściwości/Założanie

Stabilizacja stawu kolanowego dzięki sztywnym fiszynom.

Całkowite unieruchomienie pod kątem 0° lub 20°.

Wskazania

Unieruchamianie pooperacyjne.

Unieruchomienie pourazowe.

Ból kolana.

Przeciwwskazania

Nie używać produktu, jeżeli diagnoza nie jest pewna.

Nie stosować w przypadku stwierdzonej alergii na jeden ze składników.

Nie umieszczać produktu tak, aby bezpośrednio stykał się z uszkodzoną skórą lub otwartą raną bez odpowiedniego opatrunku.

Nie stosować, jeśli w przeszłości występowały poważne epizody zakrzepowo-zatorowe bez profilaktycznego leczenia przeciwzakrzepowego.

Nie stosować w przypadku niestabilnych złamań lub złamań dolnej części kości piszczelowej lub strzałkowej lub złamań górnej części kości udowej.

Konieczne środki ostrożności

Przed każdym użyciem sprawdzić, czy wyrób jest w należytym stanie.

Nie używać wyrobu, jeśli jest uszkodzony.

Wybrać rozmiar dobrany do pacjenta, korzystając z tabeli rozmiarów.

Zaleca się, aby pierwsze zastosowanie przebiegało pod nadzorem pracownika służby zdrowia.

Należy ściśle przestrzegać wytycznych i protokołu użytkowania zalecanego przez personel medyczny.

Ten produkt jest przeznaczony do leczenia ściśle określonego stanu chorobowego, a jego czas stosowania jest ograniczony do tego leczenia.

Przed zaleceniem unieruchomienia kolana należy przeprowadzić ocenę ryzyka wystąpienia żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej. Postępować zgodnie z opinią wydaną przez lekarza.

Ze względów higienicznych i w trosce o skuteczność działania nie należy używać ponownie tego wyrobu u innego pacjenta.

Zalecane jest odpowiednie dociągnięcie wyrobu w taki sposób, aby zapewnić podtrzymanie/unieruchomienie bez ograniczenia krążenia krwi.

Jeśli w przeszłości występowały zaburzenia układu żylnego lub limfatycznego, należy zasięgnąć porady lekarza.

W razie lekkiego lub silnego dyskomfortu, bólu, zmiany wielkości kończyny, zaburzeń czuciowych lub zmiany koloru zakończyć palców, zdejść wyrób i zasięgnąć porady pracownika służby zdrowia.

W przypadku zmian w skuteczności działania wyrobu należy go zdjąć i zasięgnąć porady lekarza.

Przedłużające się unieruchomienie może czasem spowodować obniżenie napięcia ścięgien.

Nie używać wyrobu podczas prowadzenia pojazdu.

Nie używać wyrobu w przypadku stosowania niektórych produktów na skórę (kremy, maści, oleje, żele, plastry itp.).

Niepożądane skutki uboczne

Wyrób może spowodować reakcje skórne (zaczzerwienienia, swędzenie, pieczenie, pęcherze itp.), a nawet rany o różnym nasileniu.

Każdy poważny incydent związany z wyrobem należy zgłosić producentowi i właściwemu organowi państwa członkowskiego, w którym użytkownik i/lub pacjent mają miejsce zamieszkania.

Sposób użycia/Sposób zakładania

Wybrać wysokość ortezy, a następnie rozmiar.

Pomiar wykonuje się w najszerszym miejscu uda.

Zaleca się, aby pierwsze zastosowanie przebiegało pod nadzorem pracownika służby zdrowia.

Zalecane jest noszenie wyrobu bezpośrednio na skórze, o ile nie ma przeciwwskazań.

- Otworzyć ortezę i rozłożyć ją płasko.
- Umieścić otwartą ortezę pod nogą. Szerszy koniec powinien znajdować się od góry nogi.

Uwaga: górna część ortezy nie powinna przeszkadzać w zginaniu nogi w pachwinie.

- Kształtowanie fiszbin: w razie potrzeby możliwa jest zmiana kształtu fiszbin, tak aby uniknąć ewentualnych punktów nacisku lub przemieszczania się ortezy.

Zastosować niewielki nacisk w żądanym kierunku.

W razie potrzeby powtórzyć czynność na pozostałych fiszbinach.

W razie konieczności dalszego ukształtowania fiszbin zasięgnąć porady lekarza.

- Zaciągnięć paski w opisanej kolejności.

Zapinanie **1** i **2** z przeprowadzeniem pod bocznymi sztywnymi elementami.

Mocowanie paneli **3** i **4**.

Zapinanie **1** i **4** z przeprowadzeniem przez klamry.

Po zapięciu wszystkich pasków dostosować stopień ich dociągnięcia.

- Dostosowanie ortezy:

- Paski znajdujące się tuż powyżej i poniżej kolana są regulowane na wysokość **7**, co umożliwiia ich dostosowanie do budowy pacenta oraz do jego schorzenia (obecność blizny po zabiegu chirurgicznym, rana itp.).

- Istnieje możliwość otwarcia ortezy kolana z zewnętrznego boku **8**, szczególnie w przypadku interwencji chirurgicznej. W tym celu wystarczy odczepić haczyk znajdujący się na środku ortezy i przeprowadzić go pod wzmocnieniem, aby zaczepić go z tyłu ortezy.

Utrzymanie

Produkt nadaje się do prania w warunkach określonych w niniejszej instrukcji i na etykietcie. Wyrób zostął poddany testowi obejmującemu 10 cykli prania. Nadaje się do prania w pralce w temp. 30 °C (cykl delikatny). Przed praniem należy zapiąć rzepy. Przed praniem wyjąć fiszbiny. Fiszbiny można myć wilgotną szmatką. Nie używać detergentów, produktów zmiękczających ani agresywnych (zawierających chlor itp.). Wycisnąć. Suszyć z dala od bezpośrednich źródeł ciepła (grzejniki, słońce itp.). Suszyć w stanie rozłożonym.

Przechowywanie

Przechowywać w temperaturze pokojowej, najlepiej w oryginalnym opakowaniu.

Utylizacja

Utylizować zgodnie z lokalnie obowiązującymi przepisami.

Zachować tę instrukcję.

IvCEĻĢALA IMOBILIZĀCIJAS SAITES NO 0° LĪDZ 20°

Apraksts/Paredzētais mērķis

Ierīce ir paredzēta tikai minēto indikāciju ārstēšanai pacientiem, kuru mērijumi atbilst izmēru tabulai.

Ierīci veido:

- 3 noņemamas stingras radiācijas starus caurlaidīgas ribas;
- 4 pašlipošas siksņas aizvēšanai un atbalstam.

Iespēja atvērt ceļgala stiprinājumu sānos, saglabājot imobilizāciju (skat. Uzvilkšanu).

Ceļgala saite no plāna materiāla un elpojoša, pateicoties lieliem atvērumiem.

Nav vīļu, kas saskartos ar ādu.

Divpusējs produkts.

Pieejami 4 izmēri īsajai versijai un 3 izmēri garajai versijai.

Sastāvs

Tekstila sastāvdaļas: poliamīds – poliuretāns – poliesters – elastāns – silikons.

Cietās sastāvdaļas: alumīnijs – poliamīds – polioksimetilēns.

Īpašības/Darbības veids

Ceļgala locītavas stabilizēšana ar cietām ribām.

Pilnīga imobilizācija 0° vai 20°.

Indikācijas

Pēcopecācijas imobilizācija.

Imobilizācija pēc traumām.

Sāpes ceļgalā.

Kontrindikācijas

Nelietojiet produktu, ja diagnoze nav skaidra.

Nelietojiet, ja ir zināma alerģija pret kādu no sastāvdaļām.

Nenovietojiet produktu tiešā saskarē ar savainotu ādu vai atvērtu brūci bez piemērota pārsēja.

Nelietojiet lielās vēnu trombemboliskas anamnēzes gadījumā bez tromboprofilakses ārstēšanas.

Nelietot nestabilu lūzumu, stilba kaula vai augšstilba apakšējās daļas lūzumu vai augšstilba kaula augšdaļas lūzumu gadījumā.

Piesardzība lietošanā

Pirms lietošanas pārbaudiet, vai prece nav bojāta.

Nelietojiet ierīci, ja tā ir bojāta.

Izvēlieties pacientam atbilstošu izmēru, nemot vērā izmēru tabulu. Pirmajā uzlikšanas reizē ieteicama veselības aprūpes speciālista līdzdalība.

Stingri ievērojiet jūsu veselības aprūpes speciālista ieteikumus un lietošanas norādījumus.

Šī ierīce ir paredzēta noteiktas patoloģijas ārstēšanai, tās lietošanas ilgums ir ierobežots līdz šīs patoloģijas izārstēšanai.

Pirms imobilizācijas ir ieteicams izvērtēt venozās trombembolijas risku. Vērsieties pie veselības aprūpes speciālista pēc padoma.

Higiēnas un veikspējas apsvērumu dēļ nelietojiet ierīci atkārtoti citiem pacientiem.

Ieteicams atbilstoši pievilkt ierīci, lai nodrošinātu uzturēšanu / imobilizāciju, neierobežojot asins plūsmu.

Ja jums ir bijuši vēnu vai limfās sistēmas traucējumi, konsultējieties ar veselības aprūpes speciālistu.

Diskomforta, būtisku traucējumu, sāpju, ekstremitāšu apjoma izmaiņu, neparastu sajūtu vai ekstremitāšu krāsas izmaiņu gadījumos noņemiet ierīci un vērsieties pie veselības aprūpes speciālista.

Ja ierīces darbība mainās, noņemiet to un konsultējieties ar veselības aprūpes speciālistu.

Ilgstoša imobilizācija dažkārt var izraisīt muskuļu tonusa zudumu.

Nelietojiet ierīci, vadot transportlīdzekli.

Nelietot ierīci gadījumā, ja uz ādas ir uzklāti noteikti produkti (krēmi, ziedes, eļļas, geli, plāksteri u. c.).

Nevēlamas blaknes

Šī ierīce var izraisīt ādas reakcijas (apsārtumu, niezi, apdegumus, tūlznas utt.) vai pat dažāda smaguma brūces.

Par jebkuriem smagiem negadījumiem, kas notikuši saistībā ar šo produktu, ir jāziņo ražotājam un dalībvalsts, kurā uzturas lietotājs un/vai pacients, atbildīgajai iestādei.

Lietošanas veids/Uzlikšana

Vispirms izvēlieties saites augstumu, tad izmēru.

Mērijumu veic augšstilba augšākajā vietā.

Pirmajā uzlikšanas reizē ieteicama veselības aprūpes speciālista līdzdalība.

Ierīci ieteicams valkāt tieši uz ādas, ja vien nav kontraindikāciju.

- Atvērt saiti un līdzeni izklāt.

- Izklātu saiti novietojiet zem kājas, platāko galu zem kājas augšējās daļas.
N.B.: saites augšējai daļai nevajadzētu traucēt kājas locīšanos pie cirkšņa krokas.
- Ribu pielāgošana: ja ir nepieciešams, ribas ir iespējams pielāgot, lai izvairītos no spiediena noteiktās vietās vai no saites pārvietošanās.
- Spiediet, lai virzītu vēlamajā virzienā.
Atkārtojiet šo darbību uz pārējām ribām, ja ir nepieciešamas.
- Ja ribām ir nepieciešama papildu pielāgošana, konsultējieties ar veselības aprūpes speciālistu.

- Nostiprināt siksņas aprakstītajā secībā.
 - 1** un **2** pievilksna, ievietojot zem sānu stiprinājumiem.
 - 3** un **4** plāksņu nostiprināšana.
 - 5** un **6** pievilksna, ievietojot sprādzēs.

Kad visas siksņas ir aizvērtas, noregulējiet to savilkumu.

- Saites pielāgojamība.

- Siksnu, kuras atrodas tieši virs un tieši zem ceļgala, augstums ir regulējams **7**, kas ļauj tās pielāgot atbilstoši pacienta morfoloģijai un patoloģijai (pēcopecācijas rēta, brūce utt.).
- Ceļgala stiprinājumu ir iespējams atvērt no sāniem **8**, it īpaši kirurģiskas iekļaušanās gadījumā.

Lai to izdarītu, atliek vien atbrīvot āķi, kas atrodas saites vidū, un izvilkēt zem stiprinājuma, lai to aizāķētu ceļgala stiprinājuma aizmugurē.

Uzturēšana

Produkts mazgājams saskaņā ar šajā lietošanas instrukcijā un markējumā sniegtajiem nosacījumiem. Ierīce tika pārbaudīta ar 10 mazgāšanas cikliem. Var mazgāt veļasmašīnā 30 °C temperatūrā (cikls smalkai veļai). Pirms mazgāšanas aizveriet pašlipošas aizdares. Pirms mazgāšanas izņemiet ribas. Ribas var mazgāt ar mitru drānu. Neizmantojiet mazgāšanas līdzekļus, mīkstinātājus vai agresīvas iedarbības līdzekļus (hlora izstrādājumus u.tml.). Izspiediet ūdeni ar spiedienu. Žāvējiet drošā attālumā no tieša siltuma avota (radiatora, saules utt.). Žāvējiet izklātā.

Uzglabāšana

Uzglabājiet istabas temperatūrā, vēlams, oriģinālajā iepakojumā.

Likvidēšana

Likvidējiet saskaņā ar spēkā esošajiem vietējiem noteikumiem.

Saglabājiēt šo instrukciju.

ItKELIO IMOBILIZAVIMO 0°–20 ° PADĒTYJE ĮTVARAI

Aprašymas ir paskirtis

Priemonė skirta tik išvardytoms indikacijoms gydyti ir tik pacientams, kurių kūno matmenys atitinka dydžių lentelę.

Priemonės sudėtinės dalys:

- 3 standžios išimamos, rentgeno spindulius praleidžiančios plokštelės,
 - 4 kibiosios užsegimo ir palaikymo juostos.
- Antkelį galima atverti iš šono, kelis tuo metu lieka imobilizuotas (žr. užsidėjimo nurodymus).
- Plonos medžiagos ir dėl didelių angų gerai vėdinamas kelio įtvaras. Be prie odos priglundančių siūlių. Kairei ir dešinei skirtas produktas. Yra 4 trumpojo varianto dydžiai ir 3 ilgojo varianto dydžiai.

Sudėtis

Tekstilinės dalys: poliamidas – poliuretanas – poliesteris – elastanas – silikonas.

Standžios dalys: aluminis – poliamidas – polioksimetilenas.

Savybės ir veikimo būdas

Standžios plokštelės stabilizuoja kelio sąnarį. Visiškas imobilizavimas 0° arba 20° padėtyje.

Indikacijos

Imobilizavimas po operacijos.

Imobilizavimas po traumos.

Kelio skausmas.

Kontraindikacijos

Jei diagnozė nėra aiški, gaminio nenaudokite.

Nenaudokite gaminio, jei yra alergija bet kuriai sudėtinei medžiagai.

Nenaudokite gaminio tiesiogiai ant pažeistos odos ar atviros žaizdos be specialaus tvarsčio.

Netinka naudoti esant ankstesniems rimtiems venų tromboemboliniams susirgimams, kuriems nebuvo taikytas profilaktinis trombozės gydymas.

Netinka naudoti esant nestabiliems lūžiams ir blauzdikaulio, šėvikaualio apatinės dalies lūžiams arba šlaunikaulio viršutinės dalies lūžiams.

Atsargumo priemonės

Kiekvieną kartą prieš naudodami patikrinkite, ar priemonė tvarkinga, ar ji netruksta dalių.

Nenaudokite priemonės, jei ji pažeista.

Remdamiesi dydžių lentele, pasirinkite pacientui tinkamą dydį.

Rekomenduojama, kad pirmą kartą gaminį padėtų užsidėti sveikatos priežiūros specialistas.

Griežtai naudoti pagal sveikatos specialisto nurodytą naudojimosi protokolą ir receptą.

Šis gaminyns skirtas konkrečiai patologijai gydyti ir ji galima naudoti tik gydymo metu.

Prieš pasikiriant imobilizaciją, patariame įvertinti venų tromboembolinių ligų pavojų. Vadovaukitės sveikatos priežiūros specialistų nuomone.

Higienos ir tinkamo veikimo sumetimais gaminio negali naudoti kitas pacientas.

Patariame priemonę tinkamai suveržti, kad ji palaikytų ar stabilizuotų galūnę netrukdydama tekėti kraujui.

Jei praitytje patyrėte venų ar limfos sutrikimų, pasitarkite su savo sveikatos priežiūros specialistu.

Jei jaučiate nemalonius pojūčius, didelį diskomfortą, skausmą, galūnių patinimą, neįprastus pojūčius arba jei pasikeitė galūnių spalva, išimkite priemonę ir kreipkitės į sveikatos priežiūros specialistą.

Pasikeitus priemonės savybėms ją nusiimkite ir pasitarkite su sveikatos priežiūros specialistu.

Kai priemonė ilgą laiką naudojama galūnei imobilizuoti, kartais gali pablogėti raumenų tonusas.

Nenaudokite vairuodami transporto priemonę.

Nenaudokite gaminio patepę odą kai kuriomis priemonėmis (kremais, tepalais, aliejais, geliais, užklįjavę pleistrą ir pan.).

Nepageidaujamas šalutinis poveikis

Ši priemonė gali sukelti odos reakciją (pvz., paraudimą, niežulį, nudegimus ar pūslės) ar net įvairaus sunkumo žaizdas.

Apie visus rimtus su gaminiu susijusius įvykius turėtų būti pranešama gamintojui ir valstybės narės, kurioje gyvena vartotojas ir (arba) pacientas, kompetentingai institucijai.

Naudojimas

Pirma pasirinkite įtvaro aukštį, tuomet – jo dydį.

Matuoti reikia storiausią šlaunies vietą.

Rekomenduojama, kad pirmą kartą gaminį padėtų užsidėti sveikatos priežiūros specialistas.

Patariame dėvėti įtvarą tiesiai ant odos, jei nėra kontraindikacijų.

- Atverkite įtvarą ir išskeiskite.

- Padėkite atsegtą įtvarą po koja, plačioji dalis turi būti kojos viršuje.

Pastaba.: viršutinė įtvaro dalis neturi trukdyti lenkti koją per kirkšnį.

- Plokštelių pritaikymas: jei reikia, galima pritaikyti plokštelių formą, kad įtvaras nespautų ar nejudėtų. Lengvai paspauskite norima kryptimi.

Jei reikia, atlikite šiuos veiksmus su kitomis plokštelėmis.

Jei vėliau plokšteles prireiktų vėl pritaikyti, pasitarkite su savo sveikatos priežiūros specialistu.

- Suveržkite juostas nurodyta tvarka.

Suveržkite **1** ir **2** prakišdami po šoniniais statramsčiais.

Pritvirtinkite plokšteles **3** ir **4**.

Suveržkite **5** ir **6** prakišdami į kilpas.

Užsegę visas juostas dar kartą jas sureguliuokite.

- Įtvaro pritaikymo galimybės:

- Galima reguliuoti iškart virš kelio ir tiesiai po juo esančių juostų aukštį **7**, tokiu būdu įtvaras pritaikomas prie paciento savybių ir patologijų (pavyzdžiui, yra randų po chirurginės operacijos, žaizdų ir pan.).

- Kelio įtvarą galima atverti iš išorinio šono pusės **8**, būtent, chirurginės operacijos metu.

Norint tai padaryti, pakanka atkabinti įtvaro viduryje esantį kablįką ir prakišti ji po statramsčiu, kad būtų galima užkabinti užpakalinėje įtvaro pusėje.

Priežiūra

Gaminį galima skalbti šioje instrukcijoje ir ant etiketės nurodytomis sąlygomis. Priemonė buvo išbandyta atlikus 10 skalbimo ciklų. Skalbti skalbyklėje 30 °C temperatūroje (švelniu ciklu). Prieš skalbdami užsekite kibiasias juostas. Prieš skalbdami išimkite plokšteles. Plokšteles galima valyti drėgna šluoste. Nenaudoti valiklių, minkštiklių ar šėdinančių produktų (priemonių su chloru). Nusausinti spaudžiant. Džiovinti toli nuo tiesioginio šilumos šidinio (radiatoriaus, saulės ar pan.). Džiovinoti horizontaliai.

Laikymas

Laikyti kambario temperatūroje, pageidautina originalioje pakuotėje.

Išmetimas

Šalinkite pagal galiojančias vietas taisykles.

Išsaugokite šią instrukciją.

et

PÖLVE FIKSEERIMISE LAHASED 0° JA 20° JUURES

Kirjeldus/Sihtkasutus

Kasutage vahendit vaid loetletud näidustuste korral ning patsientide puhul, kelle kehahõõdud vastavad mõõtude tabelile. Seade koosneb järgmistest osadest:

- 3 jäika eemaldatavat mitteröntgenkontrastset varrast,
- 4 takjakkinnitusega rihma sulgemiseks ja toetamiseks.

Proprietăți/Mod de acțiune

Stabilizarea articulației genunchiului cu ajutorul balenelor rigide. Imobilizare totală de la 0° la 20°.

Indicații

Imobilizare postoperatorie. Imobilizare posttraumatică. Durere la nivelul genunchiului.

Contraindicații

Nu utilizați produsul în cazul unui diagnostic incert. Nu utilizați în cazul unei alergii cunoscute la oricare dintre componente. Nu așezați produsul direct în contact cu pielea rănită sau cu o plagă deschisă fără un pansament adecvat. A nu se utiliza în caz de antecedente tromboembolice venoase majore fără tratament trombo-profilactic. A nu se utiliza în cazul fracturilor instabile sau fracturilor părții superioare a tibiei sau a peroneului sau în cazul fracturilor părții superioare a femurului.

Precauții

Verificați integritatea dispozitivului înainte de fiecare utilizare. Nu utilizați dispozitivul dacă este deteriorat. Alegeți dimensiunea adaptată pentru pacient, consultând tabelul de mărimi.

Se recomandă ca un specialist în domeniul sănătății să supravegheze prima aplicare. Respectați cu strictețe rețeta și protocolul de utilizare recomandate de către medicul dumneavoastră. Acest produs este destinat tratării unei anumite patologii, iar durata utilizării sale se limitează la tratamentul respectiv. Se recomandă evaluarea riscului de trombo-embolie venoasă, înainte de indicarea imobilizării. Solicitați sfatul unui profesionist din domeniul medical. Din motive de igienă și performanță, nu refolosiți dispozitivul pentru alt pacient. Se recomandă strângerea produsului în mod corespunzător pentru a asigura menținerea/imobilizarea fără limitarea circulației sanguine.

În caz de antecedente de afecțiuni venoase sau limfatice, adresați-vă unui profesionist medical. În caz de disconfort, disconfort semnificativ, durere, variație a volumului membrului, senzații anormale sau schimbarea culorii extremităților, scoateți dispozitivul și consultați un specialist în domeniul sănătății. În cazul modificării performanțelor produsului, scoateți-l și consultați un profesionist din domeniul medical. Imobilizarea prelungită poate antrena uneori pierderea tonusului muscular.

Nu utilizați dispozitivul în timp ce conduceți un vehicul. Nu utilizați acest dispozitiv în cazul aplicării anumitor produse pe piele (creme, pomezi, uleiuri, geluri, plasturi etc.).

Reacții adverse nedorite

Acest dispozitiv poate provoca reacții cutanate (roșeață, mâncărime, arsuri, vezicule etc.) sau chiar plăgi de severitate variabilă.

Orice incident grav survenit în legătură cu dispozitivul trebuie să facă obiectul unei notificări transmise producătorului și autorităților competente din statul membru în care este stabilit utilizatorul și/ sau pacientul.

Mod de utilizare/Poziționare

Alegeți înălțimea atelei, apoi mărimea. Măsurarea se face la înălțimea coapsei. Se recomandă ca un specialist în domeniul sănătății să supravegheze prima aplicare. Se recomandă purtarea dispozitivului direct pe piele, dacă nu există alte contraindicații.

- Deschideți atela și așezați-o pe orizontală.
- Așezați atela deschisă sub picior, extremitatea mai largă spre partea de sus a piciorului.

N.B.: partea superioară a atelei nu trebuie să interfereze cu flexia piciorului la nivelul pliului inghinal.

- Ajustarea balenelor: dacă este necesar, este posibilă ajustarea balenelor pentru a evita posibilele puncte de presiune sau migrarea atelei. Aplicați o presiune ușoară în direcția dorită. Repetați operațiunea pe celelalte balene dacă este necesar. Dacă este necesară ajustarea ulterioară a balenelor, consultați un profesionist din domeniul medical.
- Strângeți chingile în ordinea indicată. Strângerea ❶ și ❷ prin trecerea pe sub suporturile laterale. Fixarea panourilor ❸ și ❹. Strângerea ❶ și ❹ prin trecerea prin catarame. După ce toate chingile sunt închise, ajustați din nou strângerea acestora.
- Adaptabilitate atelei:
 - Benzile situate chiar deasupra și sub genunchi sunt reglabile pe înălțime ❷, ceea ce permite adaptarea acestora la morfologia și patologia pacientului (prezența unei cicatrici în urma unei intervenții chirurgicale, a unei plăgi etc.).
- Este posibilă deschiderea genunchierei pe latura exterioară ❸, în special în cazul unei intervenții chirurgicale. Pentru aceasta, detașați pur și simplu cârligul situat în mijlocul atelei și treceți-l pe sub montant pentru a-l prinde pe spatele genunchierei.

Întreținere

Produs lavabil în conformitate cu condițiile prezentate în acest prospect și pe etichetă. Dispozitivul a fost testat timp de 10 de cicluri de spălare. Spălați în mașină la 30 °C (ciclu delicat). Închideți părțile autoadezive înainte de spălare. Scoateți balenele înainte de spălare. Balenele pot fi spălate cu o lavetă umedă. Nu utilizați detergenți, balsamuri sau produse agresive (produse clorurate etc.). Stoarceți prin presare. Uscați departe de o sursă directă de căldură (radiator, soare etc.). Uscați în poziție orizontală.

Depozitare

Depozitați la temperatura camerei, de preferință în ambalajul original.

Eliminare

Eliminați în conformitate cu reglementările locale în vigoare.

Păstrați acest prospect.

ru

ШИНЫ ДЛЯ ИММОБИЛИЗАЦИИ КОЛЕННОГО СУСТАВА ПОД УГЛОМ ОТ 0° ДО 20°

Описание/Назначение

Изделие предназначено исключительно для использования при наличии перечисленных показаний. Размер изделия следует подбирать строго в соответствии с табличей размеров.

Комплект изделия включает:

- Жесткая съёмная рентгенопроницаемая вставка, 3 шт,
- Ремешки с застёжками для закрытия и фиксации шины, 4 шт. Возможность открывать коленный бандаж сбоку с сохранением неподвижности конечности (см. процедуру наведения).

Хорошо вентилируемая коленная шина благодаря наличию тонкой ткани и крупных отверстий. Швы не контактируют с кожей.

Изделие подходит для левой и правой ноги.

Доступно в 4 размерах для короткой и в 3 размерах для длинной версии.

Состав

Состав текстильной части: полиамид - полиуретан - полиэстер - эластан - silicon.

Состав жестких элементов: алюминий - полиамид - полиоксиметилен.

Свойства/Принцип действия

Стабилизация коленного сустава благодаря жестким вставкам.

Полная имобилизация под углом 0° или 20°.

Показания

Послеоперационная имобилизация.

Посттравматическая имобилизация.

Боль в коленном суставе.

Противопоказания

Не используйте изделие при неопределенном диагнозе.

Не используйте в случае наличия аллергии на любой из компонентов.

Не размещайте изделие непосредственно на поврежденной коже или открытых ранах без предварительного наложения соответствующей повязки.

Не использовать при наличии в анамнезе тромбозболии крупных вен без тромбопрофилактики.

Не использовать при переломах со смещением или переломах нижней части большой берцовой или малой берцовой кости либо переломах верхней части бедра.

Рекомендации

Перед началом использования убедитесь в целостности изделия.

Не используйте изделие, если оно повреждено.

Выберите размер, который подходит пациенту, руководствуясь табличей размеров.

Рекомендуется, чтобы лечащий врач наблюдал за первым наложением.

Строго придерживайтесь врачебного назначения и соблюдайте порядок использования, предписанный лечащим врачом.

Данное изделие предназначено для лечения определенных патологий. Применяйте изделие только в период лечения.

Наличие показаний к имобилизации должно определяться после предварительной оценки риска венозной тромбозболии. Следуйте рекомендациям лечащего врача.

Из соображений гигиены и эффективности не используйте изделие повторно для другого пациента.

Рекомендуется затянуть изделие достаточно туго для того, чтобы обеспечить поддержку/иммобилизацию и не нарушить при этом кровообращение.

При наличии в анамнезе нарушений венозной или лимфатической систем проконсультируйтесь с лечащим врачом.

При появлении дискомфорта, значительной стесненности движений, колебаний объема конечности, непривычных ощущений или при изменении цвета конечности рекомендуется снять изделие и обратиться к лечащему врачу. В случае снижения эффективности изделия прекратите его использование и проконсультируйтесь с лечащим врачом. Длительная имобилизация в некоторых случаях может привести к потере мышечного тонуса. Не используйте изделие во время управления автомобилем. Не используйте изделие в случае обработки кожи специальными средствами, например кремом, мазью, маслом, гелем, или наложения на нее пластыря.

Нежелательные последствия

Это изделие может вызвать кожные реакции (покраснение, зуд, ожоги, волдыри и т.д.) или даже привести к появлению ран различной степени тяжести.

Обо всех серьезных инцидентах, связанных с использованием настоящего изделия, следует сообщить изготовителю и в компетентный орган страны — члена ЕС, на территории которой находится пользователь и/или пациент.

Порядок использования/Процедура наложения

Подберите высоту шины, а затем размер.

Замер производится в самой широкой точке бедра.

Рекомендуется, чтобы лечащий врач наблюдал за первым наложением.

При отсутствии противопоказаний рекомендуется надевать изделие непосредственно на тело.

- Раскройте шину и разместите ее горизонтально.
- Расположите открытую шину под конечностью, более широкий конец должен располагаться на верхней части ноги.

Внимание! Верхняя часть шины не должна препятствовать гибанию ноги при изгибе в паховой области.

- Регулируя вставку: при необходимости вставки можно отрегулировать, чтобы избежать возможного передавливания или смещения шины.

При необходимости повторите процедуру с другими вставками.

При необходимости повторите с другими вставками.

Если требуется дальнейшая регулировка, проконсультируйтесь с лечащим врачом.

- Затяните застёжки в описанном порядке. Затяните ❶ и ❷, пропустив их под боковыми опорами. Закрепите вставки ❶ и ❷. Затяните ❶ и ❹, пропустив их через петли. После того, как все ремни будут застегнуты, отрегулируйте их затяжку.

- Адаптируемость шины.

– Ремни, расположенные чуть выше и ниже колена, регулируются по высоте ❷, что позволяет отрегулировать их в соответствии с морфологией тела пациента и его патологиями (например, наличие послеоперационных рубцов, ран и т.д.).

– Коленную шину можно открыть с внешней стороны ❸, например в случае хирургического вмешательства.

Для этого просто отстегните крючок, расположенный в середине шины, и пропустите его под вставку, прежде чем закрепить его сзади на коленной шине.

Уход

Изделие можно стирать. Обязательные к соблюдению условия стирки приведены в этой инструкции и на этикетке. Изделие прошло испытание в течение 10 циклов стирки. Можно стирать в стиральной машине при температуре 30 °C (в режиме деликатной стирки). Перед стиркой застегивайте все липучки. Перед стиркой извлеките ребра жесткости. Вставки можно очистить с использованием влажной ткани. Не используйте отбеливатели, кондиционеры или другие моющие средства, содержащие агрессивные компоненты (в особенности хлорсодержащие). Отжимайте руками. Сушите вдали от прямых источников тепла (радиатора, солнца и т. д.). Сушите в горизонтальном положении.

Хранение

Хранить изделие рекомендуется при комнатной температуре, желательно в оригинальной упаковке.

Утилизация

Утилизируются в соответствии с требованиями местного законодательства.

Сохраните эту инструкцию.

hr

UDLAGA ZA IMOBILIZACIJU KOLJENA OD 0° I OD 20°

Opis/Namjena

Proizvod je namijenjen samo za liječenje navedenih indikacija kod pacijenata čije mjere odgovaraju onima u tablici veličina.

Proizvod se sastoji od:

- tri čvrsta, prilagodljiva ojačanja otporna na rendgenske zrake;
- četiri remena s čičkom za zatvaranje i fiksaciju.

Steznik za koljeno može se otvoriti sa strane, ostajući u imobiliziranom položaju (pogledajte postavljanje).

Udlaga za koljeno od laganog i prozračnog materijala zahvaljujući velikim otvorima.

Koža ne dodiruje šavove.

Može se nositi s opej strane.

Kraća verzija dostupna je u četiri veličine, a duža verzija u tri veličine.

Sastav

Tekstilne komponente: poliamid - poliuretan - polyester - elasthan - silikon.

Čvrste komponente: aluminij - poliamid - polioksimetilen.

Svojstva/Način rada

Stabilizacija zgloba koljena pomoću čvrstih ojačanja.

Potpuna imobilizacija na 0° ili 20°.

Indikacije

Postoperativna imobilizacija.

Posttraumatska imobilizacija.

Bol u koljenu.

Kontraindikacije

Proizvod nemojte koristiti ako dijagnoza nije pouzdana.

Nemojte upotrebljavati ako imate utvrđenu alergiju na neki od sastojaka.

Proizvod nemojte nanositi izravno na oštećenu kožu ili na otvorenu ranu bez odgovarajućeg zavoja. Nemojte upotrebljavati u slučaju prethodnih teških tromboemboličkih bolesti vena koje nisu liječene profilaksom. Nemojte upotrebljavati u slučaju nestabilnih fraktura ili fraktura na donjem dijelu potkoljenice ili lisne kosti te fraktura gornjeg dijela bedrene kosti.

Mjere opreza

Prije svake upotrebe provjerite sadrži li proizvod sve dijelove.

Proizvod nemojte upotrebljavati ako je oštećen.

Pomoću tablice veličina odaberite odgovarajuću veličinu za pacijenta.

Preporučujemo da se prva primjena vrši pod nadzorom liječnika. Strogo se pridržavajte uputa i protokola za upotrebu koje preporučuje liječnik.

Osvan je proizvod namijenjen liječenju određene patologije i trajanje njegove uporabe ograničeno je na to liječenje.

Prije svake indikacije za imobilizaciju preporučuje se procijeniti rizik od venske tromboze ili embolije. Za savjet se obratite se medicinskom stručnjaku.

Zbog higijenskih razloga i djelovanja proizvoda, nemojte ga ponovno upotrebljavati kod drugih pacijenata.

Preporučujemo da odgovarajuće zategnete proizvod kako biste osigurali da prijanja/imobilizira tako da ne ometa cirkulaciju krvi.

Ako ste već imali venske ili limfne poremećaje, obratite se liječniku. U slučaju osjećaja nelagode, značajnijih smetnji, boli, promjene obujma uda, neuočivanih osjećaja ili promjene boje ekstremiteta, uklonite proizvod i obratite se liječniku.

U slučaju promjene svojstava ovog proizvoda skinite ga i potražite savjet zdravstvenog djelatnika.

Dugotrajna imobilizacija ponekad može dovesti do gubitka mišićnog tonusa.

Proizvod nemojte upotrebljavati tijekom vožnje.

Proizvod nemojte koristiti ako ste prethodno nanijeli proizvode za kožu (kreme, masti, ulja, gelove, flastere...).

جائز تثبيت الركبة بزاوية صفر درجة و 20 درجة

الوصف/الغرض
الجهاز مخصص فقط لعلاج المؤشرات المذكورة وللمرضى الذين تتوافق قياساتهم مع جدول المقاسات.
تتكون التجهيزة مما يلي :
3٠ شرائح شفافة عند إجراء الأشعة صلبة قابلة للإزالة،
4٠ أحزمة لاصقة للإغلاق والصيانة.
إمكانية فتح وإقاي الركبة من الجانب مع البقاء ثابتا (انظر التركيب).
جيرة الركبة من مادة ممتازة وجيدة التهوية بفضل الفتحات الواسعة.
لا توجد مخاطلة على الجلد مباشرة.
متج ثابت الجانب.
متوفرة بـ 4 مقاسات للإصدار القصير و 3 مقاسات للإصدار الطويل.

التكوين
المكونات المنسوجة: البولي أميد - بولي يوريثين - بوليستر- إيلاستان - سيليكون.
المكونات الصلبة : ألومنيوم - البولي أميد - بولي أوكسي ميثيلين.

الخصائص/طريقة العمل

تثبيت مفصل الركبة بواسطة شرائح صلبة.
تثبيت كلى على صفر درجة أو على 20 درجة.

دواعي الاستعمال

التثبيت ما بعد الجراحي.
التثبيت ما بعد الرضوض.
للآلام الركبة.

موانع الاستعمال

لا تستخدم المنتج إذا كان التشخيص غير مؤكد.
لا يستخدم في حالة وجود حساسية معروفة لأي من مكوناته.
لا تضع المنتج على اتصال مباشر مع جلد مصاب بجرح أو جرح مفتوح بدون ضمادة مناسبة.

لا تستخدم في حالة وجود تاريخ انسداد خثاري وريدي كبير دون علاج للوقاية من الجلطات.

لا تستخدم في حالة الكسور غير المستقرة أو كسور الجزء السفلى من قصبة الساق أو الشظية أو كسور الجزء العلوي من الفخذ.

الاحتياطات

تحقق من سلامة الجهاز قبل كل استخدام.
لا تستخدم الجهاز إذا كان تالفا.
اختر المقاس الملائم للمريض بالرجوع إلى جدول المقاسات.

يوصى بأن يشرف أخصائي رعاية صحية على وضعه في المرة الأولى.
الترم بدقة بالوصفة الطبية وبيروتوكول الاستخدام الذي أوصى به أخصائي الرعاية الصحية الخاص بك.

هذا المنتج موجه لعلاج مرض محدد ويجب أن تقتصر مدة استعماله على هذا العلاج.
يوصى بتقسيم خط تشكل خاترة الدم الوريدية قبل تنشيط حركة الركبة. يجب الاعتماد دائما على رأي مختص في الرعاية الصحية.

لأسباب تتعلق بالبطاقة والأداء، لا تستخدم الجهاز مجددا مع مريض آخر.
يوصى بإحكام تثبيت الجهاز بشكل مناسب من أجل ضمان الدعم/التثبيت دون إعاقة في حالة الإصابة.

في حالة الإصابة السابقة باضطرابات وريدية أو لمفاوية، استشر أخصائي رعاية صحية في حالة الشعور بعدم الراحة، أو الانتزاع الشديد، أو الألم، أو تغير حجم عضو الجسم، أو الأحاسيس غير الطبيعية أو تغير لون الأطراف. قم بإزالة الجهاز واستشارة أخصائي رعاية صحية.

إذا تغير أداء التجهيزة، قم بإزالتها واستشر أخصائي الرعاية الصحية.
قد يؤدي التثبيت المطول أحيانا إلى فقدان قوة العضلات.

لا تستخدم الجهاز أثناء قيادة سيارة.

لا تستخدم الجهاز في حالة وضع منتجات معينة على الجلد (الكريمات والمراهم والزيوت والهلام واللصقات وما إلى ذلك).

الآثار الثانوية غير المرغوب فيها
يمكن أن يتسبب هذا الجهاز في تفاعلات جلدية (احمرار، حكة، حروق، بثور...) أو حتى جروح متفاوتة الشدة.

يجب إبلاغ الشركة المصنعة والسلطة المختصة في الدولة العضو التي يوجد فيها المستخدم وآاو المريض بأي حادث خطير يتعلق بالتجهيزة.

طريقة الاستعمال/الوضع

اختر ارتفاع الجبيرة، ثم مقاسها.

يتم القياس عند أكبر حجم للفخذ.

يوصى بأن يشرف أخصائي رعاية صحية على وضعه في المرة الأولى.

يوصى بإرتداء التجهيزة مباشرة على الجلد.
معادا في حالة وجود موانع للاستعمال.

• افتح الجيرة وضعها بشكل مسطح.
• ضع التجهيزة وهي مفتوحة أسفل الساق، الطرف الأوسع نحو الجزء العلوي من الساق.

ملحوظة : يجب ألا يعيق الجزء العلوي من الجيرة إلتناء الساق عند ثنية الفخذ.

• تشكيل الشرائح: إذا لزم الأمر، من الممكن تشكيل الشرائح لتجنب نقاط الضغط المحتملة أو تحرك الجبيرة.

سلط ضغطا خفيفا في الاتجاه المرغوب فيه.

كرر العملية على الشرائح الأخرى إذا لزم الأمر.

إذا كانت الشرائح بحاجة إلى مزيد من التشكيل، استشر أخصائياً صحياً.

• أحكم ربط الأحزمة بالترتيب الموصوف.

شدّ ❶ و ❷ بتمريرهما تحت القوائم الجانبية.

تثبيت اللوحين ❸ و ❹.

شدّ ❸ و ❹ بتمريرهما في الحلقات.

بمجرد غلق جميع الأحزمة، أعد ضبط إحكام ربطها.

• ملائمة الجبيرة :

- يمكن ضبط ارتفاع الأحزمة الموجودة أعلى وأسفل الركبة مباشرة ❷، مما يسمح بتعديلها وفقاً لمورفولوجيا المريض ومرضه (وجود ندبة بعد تدخل جراحي، أو جرح...).

- من الممكن فتح وإقاي الركبة من الجهة الخارجية ❶، خاصةً في حالة التدخل الجراحي.

للقيام بذلك، ما عليك سوى فصل الخطاف الموجود في منتصف الجبيرة، وتمريره أسفل الدعامة لتعليقه خلف وإقاي الركبة.

الصيانة

متج قابل للفصل حسب الشروط الموجودة في هذا الدليل والملاحظات. تم اختبار الجهاز في 10 دورة غسل. يمكن غسله بالمسالة الكهربائية على درجة حرارة 30 درجة مئوية (دورة الملابس الرقيقة). أغلق الماسكات الذاتية قبل الغسيل. انزع الشريحتين قبل غسل المنتج. يمكن غسل الشرائح باستخدام قطعة قماش رطبة. لا تستخدم المنظفات أو المنظفات أو المنتجات القوية (المنتجات المضاد للبها كلور...). يتم عصر المنتج عن طريق الضغط. يتم التجفيف بعيداً عن مصادر الحرارة المباشرة (المبردات، الشمس...). يتم التجفيف على سطح مستو.

التخزين

يتم تخزينه في درجة حرارة الغرفة، ويفضل أن يتم تخزينه في عبوته الأصلية.

التخلص

تخلص من المنتج وفقاً للوائح المحلية المعمول بها.

احفظ بهذا الدليل.

颜色改变，请立即脱下该装备，并咨询医护人员。

如果设备的性能发生变化，请将其卸下并咨询医护人员。
过长时间固定不动，有时会导致肌肉紧张度下降。

请勿在驾驶车辆时使用该装备。

如果皮肤上涂有某些产品（乳霜、软膏、油、凝胶、贴片...），请勿使用该装置。

不良副作用

该装备可能会引起皮肤反应（发红、发痒、灼热、起泡等）甚至不同程度的伤口。

如发生任何与该产品有关的严重事故，请与患者所在地区的制造商及国家监管机构联系。

使用说明/穿戴方法

先选择夹板的高度，再选择尺寸。

在大腿的最高点测量。

建议由专业医护人员监督初次穿戴。

除非有适应症，否则建议紧贴皮肤佩戴该装置。

- 打开夹板并将其平放。
- 将打开的夹板放在腿部下方，最宽的一端朝向腿部顶端。
备注: 夹板的上部不能妨碍腿部在腹股沟弯曲处的弯曲。
- 支撑条构型：如有必要，可调整支撑条的形状，以避免产生压力点或夹板移位。
在所需的方向上轻轻施压。
如果必要，在其他支撑条上重复该操作。
如果之后还需要调整支撑条形状，请咨询专业医护人员。
- 按照所述顺序拉紧带子。

将❶和❷从侧支杆下穿过，并拉紧。

固定❸和❹板。

将❶和❷穿过钩环并拉紧。

贴合好所有带子后，再次调整它们的松紧度。

- 夹板调整：
- 膝盖正上方和正下方的带子可以上下调节高度❷，可以根据患者的形态和病理情况（手术后是否有疤痕、伤口...）进行调整。
- 可以^①从外侧打开护膝❸，特别是在手术的情况下下。
要做到这一点，只需解开夹板中间的钩子，然后从支杆下穿过，将其钩在护膝的背面。

保养

可根据本说明和标签上的条件洗涤该产品。本装置已经10次洗涤周期测试。可在30°C下机洗（轻柔模式）。清洗之前，请闭合钩环紧固件。洗涤前先将支撑条取出。支撑条可用湿布擦拭。请勿使用洗涤剂、柔软剂或腐蚀性产品（氯化产品等）。施压拧紧。远离热源（加热器、阳光等）晾干。平放晾干。

存放

请室温保存，最好存放在原始包装中。

弃置

根据本地现行规范弃置。

保留本说明页。

Neželjene nuspojave

Ovaj proizvod može prouzročiti reakcije na koži (crvenilo, svrab, opekline, žuljeve...) ili ozljede različitih stupnjeva.

Svaki ozbiljni incident u vezi s proizvodom treba prijaviti proizvođaču i nadležnom tijelu države članice u kojoj su korisnik i/ili pacijent smješteni.

Način uporabe/Postavljanje

Najprije odaberite visinu udlage, a zatim veličinu

Mjera se određuje na najdebljem dijelu bedra.

Preporučujemo da se prva primjena vrši pod nadzorom liječnika. Proizvod se preporučuje postaviti na голу kožu, osim ako postoje kontraindikacije.

- Udlagu otvorite i raširite.
- Otvorenu udlagu postavite ispod noge, najduži kraj postavlja se na gornju stranu noge.
- Napomena: gornji dio udlage ne smije onemogućivati savijljivost noge u preponama.
- Prilagodba ojačanja: prema potrebi ojačanja je moguće prilagoditi kako bi se izbjeglo moguće stezanje ili pomicanje udlage.
- Lagano pritisnite u željenom smjeru.
- Prema potrebi to ponovite i na drugom ojačanju.
- U slučaju da je potrebno naknadno prilagoditi ojačanja, obratite se zdravstvenom djelatniku.
- Remene stegnite navedenim redoslijedom.
- Stezanje remena ❶ i ❷ provlačenjem ispod bočnih kalupa.
- Učvršćivanje dijelova ❸ i ❹.
- Stezanje remena ❶ i ❷ provlačenjem kroz kopče.
- Nakon što sve remene stegnete, još jedanput prilagodite stisak.
- Prilagodljivost udlage:
 - Remeni koji se nalaze sasvim iznad i ispod koljena podešivi su po visini ❷, stoga se prilagođavaju građi i bolesti pacijenta (ožiljku nakon operacijskog zahvata, rani...).
- Steznik za koljeno moguće je otvoriti na bočnoj strani ❸, recimo za kirurški zahvat.

Dovoljno je otpočeti kukicu u sredini udlage te je provući ispod kalupa i započeti na stražnjoj strani steznika za koljeno.

Upute za pranje

Proizvod je periv prema uputama u ovom priručniku. Proizvod je ispitivan u 10 ciklusa pranja. Perivo u perilicima na temperaturi od 30 °C (ciklus za osjetljivo rublje). Prije pranja zalijepite čičak-trake. Prije pranja skinite ojačanja. Ojačanja se mogu čistiti vlažnom krpom. Nemojte upotrebljavati deterdžente, omekšivače ili agresivna sredstva (sredstva s klorom...). Iscijedite višak vode. Sušite podalje od izravnog izvora topline (radijatora, sunca...). Sušite postavljanjem na ravnu površinu.

Spremanje

Spremite na sobnoj temperaturi, po mogućnosti u originalnu ambalažu.

Zbrinjavanje

Zbrinite u skladu s važećim lokalnim propisima.

Sačuvajte ovaj priručnik.

zh

0°至20°膝盖固定夹板

说明/用途

该装备仅用于治疗所列出的适应症，以及尺寸符合尺寸表的患者。

该设备由以下部件组成：

- 3条可拆卸的硬质放射性透明支撑条，
- 4条魔术贴绑带，可绑合和固定。

可以在保持不动的情况下，从侧面打开护膝（参见安装）。
膝关节夹板材质轻薄，开口大透气好。

无缝线紧贴皮肤。

双侧产品。

短款有4种尺寸，长款有3种尺寸。

组成部件

织物成分：聚酰胺-聚氨酯纤维-聚酯纤维-氨纶 -硅胶。

结构性组件：铝材-聚酰胺-聚甲醚。

属性/作用方式

用硬支撑条稳定膝关节。

完全固定在0°或20°。

适应症

术后固定。

创伤后固定。

膝关节疼痛。

禁忌症

诊断不确定的情况下请勿使用该产品。

如已知对任一组件过敏，请勿使用。

请勿将该产品直接与受损皮肤或未适当包扎的开放伤口接触。

如有大静脉血栓栓塞病史且未进行血栓预防治疗，请勿使用。

请勿用于不稳定性骨折、胫骨或腓骨下部骨折或股骨上部骨折的情况。

注意事项

每次使用前请检查产品是否完好。

如产品有损，请勿使用。

请参照尺寸表为患者挑选合适的尺寸。

建议由专业医护人员监督初次穿戴。

严格遵守专业医护人员推荐的处方和使用方法。

本品专用于治疗特定疾病，其使用期限仅限于治疗该项疾病期间。建议在给出任何固定医嘱前，先评估静脉血栓栓塞风险。请参考专业医务人员的意见。

出于卫生和性能考虑，请勿将该装备重复用于其他患者。

建议适当拧紧该装备，以确保保持/固定位置而不限制血液流通。

如有静脉或淋巴疾病史，请咨询专业医护人员。

如有出现不舒服、严重不适、疼痛、肢体肿胀、感觉异常或肢端

www.thuasne.com

www.thuasne.com/global-contact

UK CA

UK Responsible Person (UKRP):

Thuasne UK Ltd
Unit 4 Orchard Business Centre
North Farm Road
Tunbridge Wells TN2 3XF,
United Kingdom

Thuasne SAS – SIREN/RCS Nanterre 542 091186
capital 1 950 000 euros
120, rue Marius AUFAN 92300 Levallois-Perret (France)





THUASNE®

Produit :	Genuimmo 20°	
Code M3 :	6175501	
Format ouvert (mm) :	420 x 297	
Format fermé (mm) :	210 x 297	
Nombre de pages :	12	
Qualité :	Nom et grammage du papier ou carton d'impression	
Couleurs d'impression :	Couverture	 CMYK  Pantone 2738
	Pages intérieures	 Pantone 2738
Finition :	Vernis total	