



Täname BORT GmbH meditsiineadme usaldamise eest. Palun lugege käesolev kasutusjuhend hoolikalt läbi. Küsimuste korral pöörduge oma arsti või edasimüüja poole, kelle käest selle meditsiineadme saite.

Otstarve

See meditsiineadme on olaliigese füsioloogiliseks juhtimiseks ja/või stabiliseerimiseks mõeldud olaliigese ortoos. Eesmärgiks on suure osas vältida olaliigese olavarre liigutusi, mis kahjustavad liigest või soodustavad nihestust.

Näidustused

Õla- ja käelihaste lõtvumine ja valulikum liikumispiirangud pärast:

Olaliigese kerge kuni mõõduka ebastabiilsus, konservatiivselt harjumuspärase öla nihestuse, põletike, degeneratsiooni korral

Vastunäidustused

Tromboosioht, kaugelearenenud veenilaiendid, perifeerne arterite oklusioonhaigus, lümfiringehäired, ka ebaselge põhjusega pehmete kudede tursed paigaldatud abivahendist eemal asuvates kehakohtades, sensoorsed ja verevarustushäired vastavas keha piirkonnas, nahahaigused vastaval kehaosal.

Kasutamise seotud ohud/olulised juhid

Käesolev meditsiineadme on toode, mis on teataval juhudel väljastatav retsepti alusel. Konsulteerige oma arstiga kasutamise ja kestuse suhtes. Sobiva suuruse valib ja toote kasutamist juhendab eripersonal, kellelt meditsiineadme saite.

- eemaldage meditsiineadme enne radioloogilisi uuringuid
- ärge sulgege pikemate puhkeperioodide, nt magamise ajaks liiga tugevalt
- tundetuse korral lõdvendage meditsiineadmet või võtke see ära
- kaebuste püsimise korral võtke ühendust arsti või edasimüüjaga
- kasutage meditsiineadmet näidustuste kohaselt
- muude toodete samaaegne kasutamine üksnes kokkuleppel teie arstiga
- ärge muutke toodet
- mitte kanda lahtistel haavadel
- ärge kasutage mõne kasutatud materjali talumatuse korral
- ei ole taaskasutatav – käesolev abivahend on mõeldud üksnes ühe patsiendi jaoks
- ortoosi kandmise ajal: ärge kasutage paigaldatud abivahendi piirkonnas lokaalselt kreeme ega salve, see võib materjali hävitada

Paigaldusjuhised: Teave patsiendile

Juhend kirjeldab paigaldamist istuvas asendis



- 1** Avage BOA® kinnitussüsteem, tõmmates ketast (klõpsatav heli). Tõmmake kaks ortoosi elementi lahku, kuni kogu pael on BOA® süsteemist välja tõmmatud. Käsitsemise hõlbustamiseks saab ortoosi ühe elemendi fikseerida teie reie alla. Seejärel vajutage BOA® süsteemi pöörlemehhanismi uuesti kokku – fikseerimisel on kuulda klõpsatust – nüüd on hilisem paela kokkukerimine tagatud.

Paigaldusprotseduur



- 2 Nõuanne:** Käemanseti saab fikseerida reie alla. Tõmmake takjakinnised käemanseti ümbersuunamisaasadest täielikult välja.



- 3 Nõuanne:** Fikseerige rinnarihma pikk ots reie alla. Viige nimetissõrm läbi sõrmeaasa ja tõmmake ümbersuunamisaas pöidla ja keskmise sõrmega kuni keeratava klõpskinnituseni. Nii viite rinnarihma täispikkusele. Keeratav klõpskinnitus jääb suletuks.



- 4** Lõdvendage kaenlaaluse rihma, see võimaldab hiljem vigastatud käe hõlpsamat läbiviimist.



- 5** Avage sinine kiirkinnitus väljahaakimise teel. Tagumine hall kiirkinnitus jääb suletuks.



- 6** Viige vigastatud käsi rinnarihma alt ja läbi kaenlaaluse rihma läbi.



- 7** Võtke terve käega olamanseti ülemisest servast kinni ja tõmmake olakate üles üle öla. Rinnarihm juhitakse seejuures ülespoole.



- 8** Viige rinnarihm üle pea ja üle terve käe. Üle tõmmates jälgige, et olarihm ei keerduks.



- 9** Pingutage rinnarihma mugava tõmbega ja kinnitage see uuesti samasse takjakinnise abil.



- 10** Seejuures jälgige, et kinnitussüsteemi ülemine juhik asetseks olanukil (acromionil). See on optimaalse funktsionaalsuse tagamiseks oluline põhiasend.



- 11** Sulgege kaenlaaluse rihm. Jälgige, et see oleks tihedalt, kuid mitte liiga tihedalt kinni.



- 12** Kinnitage käemanseti sinine kiirkinnitus ümbersuunamisaasa alumisse pilusse.



- 13** Seejärel asetage küünarnukk käemansetti. Siinkohal võib käemanseti asetada reiele. Enesekontrolli eesmärgil peaks küünarnukk olema nähtav manseti aknaga alas. Pärast seda, kui olete viinud takjakinnised läbi ümbersuunamisaasade, saab need sulgeda tugeva, mugava tõmbega.



- 14** Avage eelnevalt kaenlaaluse rihma ümbersuunamisaasa külge fikseeritud pistlukk ja ühendage see kinnituse vastasdetaili külge haakimisega käemansetile. Nüüd on olamanseti kinnitussüsteem käemansetiga ühendatud.
Märkus: Kokkukuuluvad pistlukk on sama värviga. Tagaküljel väljas asetsev kinnis on hall, sees asetsev, kehalähedane sinine.



- 15** Seadke end ettevaatlikult püstiasendisse. Keerates BOA® süsteemi päripäeva, saab kätt nüüd olanuki-rangлуу liigese suunas tõmmata.



- 16a/16b** Paigaldusprotsess on lõpetatud.



Nõuanne: Meie kodulehel või tootepõhise QR-koodi abil leiate meie video paigaldamise kohta.

Eemaldamine

OmoControli eemaldamiseks avage esmalt keeratav klõpskinnitus, seejärel külge haagitud sinine pistlukk, käemanseti takjakinnised ja kaenlaaluse rihm. Nüüd libistage terve käega OmoControl vigastatud külje suunas maha.





Paigaldusjuhised: Teave tehnikule



1 Avage BOA® kinnitussüsteem, tõmmates ketast (klõpsatav heli). Tõmmake kaks ortoosi elementi lahku, kuni kogu pael on BOA® süsteemist välja tõmmatud.



2 Eemaldage kiirsulgurid, mis ühendavad õlamansetti käemansetiga.



3 Avage keeratava klõpskinnitus rinnarihma.



4 Tõmmake kaenlaaluse rihma täispikkusele ja kinnitage see uuesti takjakinnisega.



5 Viige vigastatud käsi läbi kaenlaaluse rihma ja tõmmake õlamansett õlanukile. Seejuures jälgige, et see sobituks õlale hästi.



6 Sulgege rinnarihm kaenla alt keeratava klõpskinnituse abil ja tõmmake rihtm pöidlaaasa abil pingule. Pöidlaaasa saab kinnitada rinnarihma külge, kasutades selleks pöidlaaasal asuvat takjakinnist.



7 Vajaduse korral saab rinnarihma pikkust hammassulguri abil lühendada, vältides nii rihma liigset pikkust pöidlaaasa piirkonnas.



8 Sulgege kaenlaaluse rihtm. Seda saab lühendada hammassulguri abil. Sulgemisel veenduge, et see oleks tihedalt, kuid mitte liiga tihedalt kinni.



9a/9b Reguleerige käemanseti kinnitust, kasutades hammassulgureid. Enesekontrolli eesmärgil peaks küünarnukk olema nähtav manseti aknagaalas. Takjakinnised saab seejärel sulgeda kindla, mugava tõmbega.



10a/10b Ühendage värvilise märgistusega pistlukud käemansetil oleva kinnituse vastasdetaili külge. Tagaküljel väljas asetsev kinnis on hall, sees asetsev, kehalähedane sinine.



11 Lõpuks fikseerige BOA® ketas seda vajutades. Keerates BOA® süsteemi päripäeva, saab kätt nüüd õlanuki-rangluu liigese suunas tõmmata.



12a/12b Paigaldusprotsess on lõpetatud.



Märkus: Käemansett ja õlamansett on eraldi moodulitena tellitavad ning neil on järgmised tootenumbriid: käemansett **REF** 120 500 (moodul A) ja õlamansett **REF** 120 600 (moodul B). Sobiva suuruse valiku leiate kataloogi suurusetabelist või hinnakirjast.

Koostis

51% polüamiid (PA), 32% polüester (PES), 10% viskoos (CV), 3% elastaan (EL), 3% polüuretaan (PUR), 1% puuvill (CO)

Puhastamisjuhised

Õrn pesutsükkel 30 °C Mitte pleegitada (pesta üksnes värvilise pesu pesemiseks mõeldud pulbri või pehmetoimelise pesuvahendiga) Mitte kuivatada pesukuiivatis Mitte triikida Mitte keemiliselt puhastada

Sulgege takjakinnis, et vältida teiste pesuesemete kahjustamist. Ärge kasutage pesuloputusvahendit.

Garantii

Omandatud tootele kehtivad selle riigi seadusesätted, kus olete toote hankinud. Garantiiõude kahtluse korral pöörduge oma edasimüüja poole. Puhastage toodet enne garantiinõude esitamist. Kui kasutusjuhendi juhiseid ei järgitud piisavalt, võib see mõjutada garantiid või selle tühistada. Garantiiõigus on välistatud muul kui näidustuste kohasel kasutamisel, kasutamise seotud ohtude, juhiste eiramisel, samuti toote omavõlliliste muudatuste tegemisel.

Toote kasutusiga

Meditsiiniseadme kasutusea määrab loomulik kulumine asja- ja nõuetekohasel kasutamisel.

Teatamiskohustus

Kui meditsiiniseadme kasutamisel halveneb tervislik seisund olulisel määral, teavitage sellest oma edasimüüjat või meid kui tootjat ning ka Eesti Terviseametit. Teie riigi pädeva asutuse kontaktandmed leiate järgmiselt lingilt: www.bort.com/md-eu-contact.

Jäätmekäitlus

Pärast kasutamise lõppu tuleb toode vastavalt kohalikele nõuetele suunata jäätmekäitlusesse.

Vastavusdeklaratsioon

Kinnitame, et käesolev toode vastab EUROOPA PARLAMENDI JA NÕUKOGU MÄÄRUSE (EL) 2017/745 nõuetele. Kehtiva vastavusdeklaratsiooni leiate järgmiselt lingilt: www.bort.com/conformity

Seisuga: 11.2023

MD Meditsiiniseade | Ühel patsiendil korduvalt kasutatav

