



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

Olustarve

See meditsiiniseade on põveliigese füsioloogilist suunamist toetav ortoos, millel on ümbritsevad takjakinnised rihmad ja külgmised reguleeritava liikumisulatusega liigendjuhtvardad.

Näidustused

Põveliigese küljesidemete kerge kuni keskmine ebastabiilsus, meniski vigastused, gonartroos.

Vastunäidustused

Tromboosioht, kaugelarenenud veenilaiendid, perifeerne arterite oklusioonhaigus, lümfiringehäired, ka ebaselge põhjusega pehmete kudede tursed paigaldatud abivahendist eemal asuvates kehaosades, sensoorsed ja vereravustahäired vastavas keha piirkonnas, nahahaigused vastaval kehaosal, lateksiallergia.

Kasutamise seotud ohud/olulised juhised

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

- eemaldage meditsiiniseade enne radioloogilisi uuringuid
- tundetuse korral lõvendage meditsiiniseadet või võtke see ära
- kaebuste püsimise korral võtke ühendust arsti või edasimüüjaga
- kasutage meditsiiniseadet 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
- põlveortoosi kandmise ajal: ärge kasutage paigaldatud abivahendi piirkonnas lokaalselt kreeme ega salve, see võib materjali hävitada

Paigaldusjuhised

Ortoosi võib kanda vahetult nahal või rõivaste peal. Jälgige kortsude teket ortoosi piirkonnas, seda tuleb vältida, sest see võib põhjustada muljutisi.

Oluline märkus: Ortoosi tohib kohandada üksnes spetsialist.

Enne ortoosi pealepanekut peab spetsialist kohandama külgmised liigesetoeid jala kontuuriga. Alumiiniumtugede kohandamiseks võtke need toetaskust välja. Juurdepääs toetaskutele on ortoosi ülaosas ja tähistatud sinise alusega takjakinnitusega. Vormige toed külmvormimisega külgmiste jalakontuuride järgi (vajaduse korral kasutage painutusrauda). Lõpuks lükake liigesetoeid tagasi nende liigesetaskutesse. Sinised sirutuspiirajad peavad siinjuures olema suunaga põlvekedra ava poole.

Nõuanne: Ortoosi pealepanekuks avage kõigepealt takjapaelad, lükake jalg läbi ortoosi ja seejärel libistage ortoos üle haige jala. Paigutage ortoos nii, et põlvekedra ava on vahetult ümber põlvekedra. Seejärel tõmmake takjapaelad kinni, kuid vältige siinjuures soonimist.

Sirutus-/painutuspiirangu reguleerimine: Vajalik võib olla ortoosi liikumisulatuse piiramine. Sirutus on tehases seadistatud 0°-le, painutus ei ole piiratud.

1 Eemaldage liigese välimine kate. Selleks tõstke üles liigese katte lukustuskeel ja lükake liigese kate suunaga alla ja eemale.

2 **Oluline:** Sirutus-/painutuspiirajad pannakse liigese katesse, mitte otse liigese korpusesse. Liigesed ja piirajakomplektid on tähistatud tähtedega „A“ ja „B“. Eemaldage olemasolev piiraja liigese katted ja võtke kaasasolevatest piirajakomplektidest vajalik piiraja, nurga kraadid on märgitud piiraja kiiludele. Sirutuskiludel (sinised) on tähis „E“, painutuskiludel (hallid) on tähis „F“. Sisestage vajalik piiraja liigese katesse ja vajutage piirajale.

Tähelepanu: Hoidke sisetükid tähistega 0° (sinine) ja 140° (hall) kindlasti alles ja paigaldage need pärast vaba liikumise saavutamist uuesti liigese katesse. Neid sisetükke kasutatakse liigese katte ümarate avade katmiseks.

3+4 Lõpuks pange liigese kate uuesti tagasi. Selleks haakige liigese kate liigese alumises osas olevasse pilusse ja vajutage seda õrnalt allapoole, kuni see kinnitub. Olenevalt sellest, missugust piirajat te kasutate, peate liigese katte paigaldamiseks kohandama vastavalt liigese paindenurka.

Näide: Paigaldasite liigese katesse 10° sirutuspiiraja, seega peab liiges katte paigaldamiseks olema kergelt painutatud. Võimalikud on järgmised piirangud:

- sirutus: 0°, 5°, 10°, 15°, 20°, 25°, 30°
- painutus: 0°, 10°, 20°, 30°, 45°, 60°, 75°, 90°

Eemaldamine

Abivahendi eemaldamiseks avage takjakinnised, võtke kinni ortoosi alumisest servast varraste külgedelt ning tõmmake alla üle jalalaba.

Sulgege kõik takjakinnised, et vältida nt teiste rõivaesemete kahjustamist.

Koostis

Poliüamiid (PA), polüuretaan (PUR), elastaan (EL), viskoos (CV), puuvill (CO)
Materjali täpset koostist saate vaadata sisseõmmeldud tekstiilitiketilt.



Toode sisaldab lateksit ja võib põhjustada allergilisi reaktsioone.

Puhastamisjuhised

Enne pesemist võtke liigendtoed välja ja sulgege takjakinnised, et vältida teiste pesuesemete kahjustamist.

Õrn pesutsükkel 30 °C Mitte pleegitada Mitte kuivatada pesukuiivatis Mitte triikida

Mitte keemiliselt puhastada

Ärge kasutage pesuloputusvahendit. Venitage vormi ja laske õhu käes kuivada.

Garantii

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

Toote kasutisiga

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.

Meie kontaktandmed leiate käesolevast kasutusjuhendist. Pädeva riikliku asutuse kontaktandmed teie riigis saate järgmiselt veebiaadressilt: 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. Kehitava vastavusdeklaratsiooni leiate järgmiselt lingilt: www.bort.com/conformity

Seisuga: 08.2024

Meditsiiniseade | Ühel patsiendil korduvalt kasutatav

