



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

Otstarve

See meditsiiniseade on ortoos, mis toetab põlveliigese füsioloogilist suunamist nelja punkti stabiliseerimise põhimõttel ning millel on ümbritsevad takjakinneid rihmad ja külgmised reguleeritava liikumisulatusega liigendjuhtvardad.

Näidustused

Põlveliigeseidemete keskmine ebastabiilsus, meniski vigastused, põlve artroskoopiliste operatsioonide järelravi, kroonilised, operatsioonijärgsed ja traumajärgsed ärritusseisundid.

Vastunäidustused

Tromboosioht, kauglearenenud veenilaiendid, perifeerne arterite oklusioonhaigus, lümfiringehäired, kaebaselge põhjusega pehmete kudede tursed paigaldatud abivahendist eemal asuvates kehaosades, sensoorsed ja vereravustushäired vastavas keha piirkonnas, nahahaigused vastaval kehaosal, latesiallergia.

Kasutamise seotud ohud/olulised juhtumid

Käesolev meditsiiniseade on toode, mis on teatavatel 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 lõdvendage 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
- ortoosi 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 kortside teket ortoosi piirkonnas, seda tuleb vältida, sest see võib põhjustada muljutisi.

Oluline märkus: Ortoosi tohib kohandada üksnes spetsialist. Ortoosi tohib kohandada üksnes spetsialist.

Enne ortoosi pealepanekut peab spetsialist kohandama külgmised liigesetoed 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 liigesetoed tagasi nende liigesetaskutesse. Sinised sirutuspiirajad peavad siinjuures olema suunaga põlvekedra ava poole. **Nõuanne:** Pealepanekuks avage kõigepealt takjapaelad ja ortoos ning asetage jalg ortoosi. Paigutage ortoos nii, et põlvekedra ava on vahetult ümber põlvekedra. Seejärel tõmmake ortoos ja takjapaelad kinni, kuid vältige seejuures 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 katest ja võtke kaasasolevatest piirajakomplektidest vajalik piiraja, nurga kraadid on märgitud piiraja kiiludele. Sirutuskiiludel (sinised) on tähis „E“, painutuskiiludel (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 kate 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 kate paigaldamiseks kohandama vastavalt liigese paindenurka.

Näide: Paigaldasite liigese katesse 10° sirutuspiiraja, seega peab liiges kate 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 ümbritsevad takjapaelad ja seejärel ortoosi takjakinneid. Seejärel võtke ortoos jalalt. Sulgege kõik takjakinneid, et vältida nt teiste rõivaesemete kahjustamist.

Koostis

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

LATEX Toode sisaldab lateksit ja võib põhjustada allergilisi reaktsioone.

Puhastamisjuhised

Enne pesemist võtke liigendtoed välja ja sulgege takjakinneid, 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. 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 omavoliiliste 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 leiате 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. Kehtiva vastavusdeklaratsiooni leiате järgmiselt lingilt: www.bort.com/conformity

Seisuga: 08.2024

MD Meditsiiniseade | Ühel patsiendil korduvalt kasutatav

