

Gebrauchsanweisung

REF 112 080

BORT. Das Plus an Ihrer Seite.



D112080I2023-05I005 ML | Rev. 01

DE BORT SellaFix K

Vielen Dank für das Vertrauen in ein Medizinprodukt der BORT GmbH. Bitte lesen Sie die vorliegende Gebrauchsanweisung sorgfältig durch. Bei Fragen wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Fachhandel von dem Sie dieses Medizinprodukt erhalten haben.

Zweckbestimmung

Bei diesem Medizinprodukt handelt es sich um eine Orthese zur Ruhigstellung des Daumengrund- und Daumensattelgelenks.

Indikationen

Posttraumatisch, postoperativ, z. B. nach Distorsion, Kontusion.

Kontraindikationen

Thrombosegefahr, hochgradige Varikosis Peripherie arterielle Verschlusskrankheit (PAVK), Lymphabflussstörungen auch unklare Weichteilschwellungen körperfern des angelegten Hilfsmittels, Empfindungs- und Durchblutungsstörungen der versorgten Körperregion, Erkrankungen der Haut im versorgten Körperabschnitt.

Anwendungsrisiken / Wichtige Hinweise

Dieses Medizinprodukt ist ein verordnungsfähiges Produkt. Sprechen Sie Anwendung und Dauer mit Ihrem verordnenden Arzt ab. Die Auswahl der geeigneten Größe und eine Einweisung erfolgt durch das Fachpersonal, von dem Sie das Medizinprodukt erhalten haben.

- **Wichtig:** Bitte setzen Sie die SellaFix Daumenorthese nie direkter Hitze oder Temperaturen über 50 °C aus (z. B. heißes Wasser, Fahrzeuge, Sauna, Heizung), dies könnte Schädigungen des Materials zur Folge haben.
- Medizinprodukt vor radiologischen Untersuchungen ablegen
- bei längeren Ruhephasen ablegen z.B. beim Schlafen
- bei Taubheitsgefühl Medizinprodukt lockern oder ggf. abnehmen
- bei anhaltenden Beschwerden den Arzt oder Fachhandel aufsuchen
- Medizinprodukt indikationsgerecht einsetzen
- gleichzeitige Nutzung anderer Produkte nur nach Rücksprache mit Ihrem Arzt
- keine Änderungen am Produkt vornehmen
- nicht auf offenen Wunden tragen
- nicht verwenden bei Unverträglichkeiten gegen eines der verwendeten Materialien
- kein Wiedereinsatz – dieses Hilfsmittel ist zur Versorgung von nur einem Patienten bestimmt
- während der Tragedauer der Orthese: keine lokale Anwendung von Cremes oder Salben im Bereich des angelegten Hilfsmittels – kann Material zerstören

Anziehanleitung für den Techniker/Arzt:

Bitte beachten Sie, dass die Korrekturmöglichkeiten der SellaFix Daumenorthese von Fachpersonal oder durch einen Arzt vorgenommen werden sollten. Um die Passform zu optimieren, kann die Orthese entweder durch gezieltes erwärmen auf ca. 100 °C für ca. 2 Minuten z. B. durch einen Heißluftfön (Bitte achten Sie hier auf ausreichend Abstand von ca. 15 cm) oder durch vollläufiges erwärmen mit einem handelsüblichen Wärmeofen an die Gegebenheiten des Patienten angeformt werden. Die Orthese darf nicht in der Mikrowelle erwärmt werden! Orthese vor dem Erwärmen öffnen. Nach dem Erwärmen kann die nun flexible Orthese, nach kurzem Abkühlen, direkt auf der Haut angeformt werden.

Nach dem Anlegen der erwärmten Orthese schließen Sie die Verschlüsse, beginnend am Handgelenk, nach distal Richtung Daumen und modellieren die Kunststoffschale an die anatomischen Gegebenheiten des Patienten an. Durch die Klettverschlüsse wird eine stufenlose Einstellbarkeit gewährleistet.

EN BORT SellaFix K

Many thanks for placing your trust in a medical device from BORT GmbH. Please read the existing instructions for use carefully. If you have any questions, please refer to your physician or the specialist retailer from whom you purchased this medical device.

Intended purpose

This medical device is a brace for immobilisation of the metacarpophalangeal joint and saddle joint of the thumb.

Indications

Post-traumatic, post-operative conditions, e.g. after sprain, contusion.

Contraindications

Thrombosis risk, extreme varicosis, peripheral arterial occlusive disease (PAOD), lymph drainage disorders, also unclear soft tissue swellings distal to the aid positioned, sensory and circulatory disorders with the region of the body treated, skin diseases in the part of the body treated.

Application risks/Important notes

This medical device is a prescribable product. Discuss the use and duration with your treating physician. The expert staff from whom you have received the medical device will select the appropriate size and instruct you regarding its use.

- **Important:** Please do not subject the SellaFix thumb brace to direct heat or temperatures exceeding 50 °C (e.g. hot water, vehicles, the sauna, heating) as this may result in damaging the material
- remove the medical device prior to radiological examinations
- remove it during longer periods of rest, e.g. when sleeping
- in case of numbness, loosen the medical device and remove it if necessary
- in case of persistent complaints, consult the physician or specialist retailer
- use the medical device in accordance with therapeutic needs
- only use other products simultaneously after consultation with your physician
- do not make any changes to the product
- do not wear it on open wounds
- do not use in case of intolerance of one of the materials used
- no re-use. This medical aid is intended for treating one patient only
- whilst wearing the brace, please neither use any creams nor ointments on or around it as they can destroy the material

Fitting instructions

Please observe that the correction options provided for the SellaFix thumb brace should be made by expert staff. To optimise the fit, the brace can either be formed to fit the patient's circumstances via targeted heating to 100 °C for approx. 2 minutes, e.g. with a hot air dryer (please observe sufficient distance of approx. 15 cm here) or using full surface heating with an ordinary commercial heating oven. Moreover, desired changes to the shape in the edge area can be made using a pair of scissors.

Once the SellaFix has been shaped as desired, slip the brace over the wrist and position the thumb in the thumb tube. Now, close the circumferential

Anziehanleitung für den Anwender:

Streifen Sie die Orthese über das Handgelenk und positionieren den Daumen im Daumenrohr. Schließen Sie nun den zirkulären Klettverschluss am Handgelenk und am Daumen. Durch den Klettverschluss wird eine stufenlose Einstellbarkeit gewährleistet.

Ablegen

Zum Ablegen der Orthese öffnen Sie den zirkulären Klett am Daumenrohr und Handgelenk und streifen die Orthese Richtung Finger ab.

Materialzusammensetzung

59% Polyamid (PA), 26% Polyurethan (PUR), 15% PE-Schaum

Cleaning information

Schonwaschgang 30 °C Nicht bleichen Nicht im Wäschetrockner trocken Nicht bügeln Nicht chemisch reinigen

Keinen Weichspüler verwenden. An der Luft trocknen.

Klettverschluss schließen, um die Beschädigung anderer Wäschestücke zu vermeiden.

Gewährleistung

Für das erworbene Produkt gelten die gesetzlichen Bestimmungen des Landes, in dem Sie das Produkt bezogen haben. Bitte wenden Sie sich an Ihren Fachhandel, sollten Sie einen Gewährleistungsfall vermuten. Bitte das Produkt vor Einreichung eines Gewährleistungsfalles reinigen. Wurden beiliegende Hinweise der Gebrauchsanweisung nicht ausreichend beachtet, so kann die Gewährleistung beeinträchtigt werden bzw. entfallen. Ausgeschlossen ist eine Gewährleistung bei nicht indikationsgerechter Anwendung, Nichtbeachtung der Anwendungsrisiken, -hinweise sowie eigenmächtig vorgenommenen Änderungen am Produkt.

Nutzungsdauer / Lebensdauer des Produkts

Die Lebensdauer des Medizinprodukts wird durch den natürlichen Verschleiß bei sach- und anwendungsgemäßem Umgang bestimmt.

Meldepflicht

Kommt es bei der Anwendung des Medizinproduktes zu einer schwerwiegenden Verschlechterung des Gesundheitszustandes, dann melden Sie dies Ihrem Fachhändler oder uns als Hersteller sowie dem BfArM (Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte). Unsere Kontaktdaten entnehmen Sie der vorliegenden Gebrauchsanweisung. Die Kontaktdaten der zuständigen nationalen Behörde Ihres Landes finden Sie unter folgendem Link: www.bort.com/md-eu-kontakt.

Entsorgung

Nach Nutzungsende muss das Produkt entsprechend örtlicher Vorgaben entsorgt werden.

Konformitätserklärung

Wir bestätigen, dass dieses Produkt den Anforderungen der VERORDNUNG (EU) 2017/745 DES EUROPÄISCHEN PARLAMENTS UND DES RATES entspricht. Die aktuelle Konformitätserklärung finden Sie unter folgendem Link: www.bort.com/konformitaet

Stand: 05.2023

MD Medizinprodukt | Einzelner Patient – mehrfach anwendbar

fastener on the wrist, which can be adjusted steplessly using the Velcro fastener. The padding strip is self-adhesive and can be freely positioned in the edge area in case of pressure sores.

Removal

To remove the brace, please open the circumferential strap and slide the brace off.

Material composition

59% polyamide (PA), 26% polyurethane (PUR), 15% PE foam

Cleaning information

Delicate wash 30 °C Do not bleach Do not dry in a tumble dryer

Do not iron Do not clean chemically

Do not use fabric conditioner. Dry in the fresh air.

Close the Velcro fastening to avoid damage to other laundry items.

Guarantee

The legal regulations of the country in which you acquired the product apply to the purchased product. Please contact your specialist retailer if you suspect a warranty claim. Please clean the product before submitting a warranty claim. If the enclosed instructions for use have not been properly observed, the warranty may be impaired or cancelled. The warranty does not cover use of the product inappropriate for the indication, non-observance of application risks, instructions and unauthorised modifications to the product.

Useful life/Lifetime of the product

The lifetime of the medical device is determined by its natural wear and tear if treated appropriately and as recommended.

Duty of notification

If a serious worsening of the state of health occurs when using the medical device, you are obliged to notify the specialist dealer or us as the manufacturer and the Medicines & Healthcare products Regulatory Agency (MHRA). You can find our contact information in these instructions for use. You can find the contact information for the national authority responsible for your country under the following link: www.bort.com/md-eu-contact.

Disposal

Upon the termination of use, the product must be disposed of in accordance with the corresponding local requirements.

Declaration of conformity

We confirm that this device conforms with the requirements of REGULATION (EU) 2017/745 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL. You can find the current declaration of conformity under the following link: www.bort.com/conformity

Status: 05.2023

MD Medical device | Single patient – multiple use

choix de la taille ainsi qu'une présentation du produit seront réalisés par le personnel spécialisé qui vous fournira ce dispositif médical.

Important : ne pas exposer l'orthèse de pouce SellaFix à la chaleur directe ou à des températures supérieures à 50 °C (p. ex. eau chaude, véhicules, sauna, chauffage). Vous risqueriez d'endommager le matériau

- retirer le dispositif médical avant les examens radiologiques

- retirer lors des phases de repos prolongées p. ex. pendant le sommeil

- en cas de sensation d'engourdissement, desserrer ou retirer éventuellement le dispositif médical

- consulter un médecin ou un magasin spécialisé en cas de gêne persistante

- utiliser le dispositif médical conformément aux indications

- utilisation simultanée d'autres produits exclusivement sur avis de votre médecin

- ne pas modifier le produit

- ne pas porter sur des plaies ouvertes

- ne pas utiliser en cas d'intolérance à l'un des matériaux utilisés

- ne pas réutiliser. Ce dispositif est conçu pour le soin d'un seul patient

- pendant le port de l'orthèse : ne pas utiliser de crème ou de pommade dans la zone d'utilisation du produit, risque de dommage du matériau

Instruction d'application

Veillez à ce que les possibilités de correction de l'orthèse de pouce SellaFix soient réalisées par un spécialiste. Pour en optimiser l'ajustement, il est possible de réchauffer l'orthèse à 100 °C pendant env. 2 minutes p. ex. avec

FR BORT SellaFix K

Nous vous remercions de la confiance que vous accordez à l'un des dispositifs médicaux de la société BORT GmbH. Veuillez lire attentivement l'intégralité du présent mode d'emploi. En cas de question, consultez votre médecin ou le magasin spécialisé qui vous a fourni ce dispositif médical.

Utilisation prévue

Ce dispositif médical est une orthèse de stabilisation de l'articulation métacarpo-phalangienne et de l'articulation trapézo-métacarpienne du pouce.

Indications

Post-traumatique, post-opératoire, p. ex. après distorsion, contusion.

Contre-indications

Risque de thrombose, varices importantes, artériopathie oblitérante périphérique (AOP), troubles de la circulation lymphatique y compris tuméfaction des tissus mous d'origine inconnue de l'aide posée, troubles de sensation et de la circulation sanguine des régions corporelles traitées, maladies cutanées sur les zones traitées.

Risques inhérents à l'utilisation/Remarques importantes

Ce dispositif médical est un produit prescrit sur ordonnance. Consultez votre médecin prescripteur pour en connaître l'utilisation et la durée de port. Le

un sèche-cheveux (moyennant un écart suffisant d'env. 15 cm entre l'orthèse et le sèche-cheveux) ou de l'adapter à la morphologie du patient en la réchauffant sur toute sa surface avec un four à réchauffer classique.

Lorsque vous mettez SellaFix à la forme souhaitée, faites passer l'orthèse par-dessus le poignet et positionnez le pouce dans l'orifice du pouce. Fermez maintenant la fermeture circulaire sur le poignet réglable de façon continue avec la fermeture Velcro. Le ruban de rembourrage fourni est adhésif et peut être librement positionné en bordure en cas de points de pression.

Retirer

Pour retirer l'orthèse, ouvrez la sangle circulaire et détachez l'orthèse.

Composition des matières

59% polyamide (PA), 26% polyuréthane (PUR), 15% mousse PE

Conseils de lavage

Lavage délicat 30 °C Ne pas blanchir Ne pas sécher au sèche-linge Ne pas repasser Ne pas nettoyer à sec

Ne pas utiliser d'assouplissant. Faire sécher à l'air libre.

Fermer les velcros pour éviter d'endommager d'autres vêtements.

Garantie

Les dispositions légales du pays dans lequel vous vous êtes procuré le produit sont applicables au produit acquis. Veuillez vous adresser à votre magasin spécialisé si vous suspectez un cas relevant de la garantie. Veuillez nettoyer le produit avant de l'envoyer en cas de recours à la garantie. Si les présentes indications du mode d'emploi n'ont pas été suffisamment respectées, le recours à la garantie peut être impacté ou exclu. Le recours à la garantie est exclu en cas d'utilisation non conforme aux indications, en cas de non-respect

des risques inhérents à l'utilisation, en cas d'instructions et de modifications du produit effectuées de votre propre initiative.

Durée d'utilisation/Vie de vie du produit

La durée de vie du dispositif médical est conditionnée par l'usure naturelle et par une utilisation appropriée et conforme.

Obligation de signalement

Si une détérioration grave de l'état de santé d'un patient se produit lors de l'utilisation du dispositif médical, veuillez en informer votre distributeur spécialisé ou nous avertir en tant que fabricant et avertir l'ANSM (Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé).

Nos coordonnées figurent dans le présent mode d'emploi. Vous trouverez les coordonnées de l'autorité nationale compétente de votre pays à l'adresse suivante : www.bort.com/md-eu-contact.

Élimination

Le produit doit être éliminé après son utilisation conformément aux dispositions locales.

Déclaration de conformité

Nous attestons que le présent produit est conforme aux exigences du RÈGLEMENT (UE) 2017/745 DU PARLEMENT EUROPÉEN ET DU CONSEIL. La déclaration de conformité actuelle figure dans le lien suivant : www.bort.com/conformity

État du : 05.2023

Dispositif médical | Un seul patient – à usage multiple

ES BORT SellaFix K

Muchas gracias por confiar en un producto sanitario de BORT GmbH. Lea atentamente estas instrucciones de uso. Si le surge cualquier duda, consulte a su médico o al distribuidor especializado en el que ha adquirido este producto sanitario.

Uso previsto

Este producto sanitario es una ótesis para la inmovilización de la articulación metacarpofalángica del pulgar y la articulación carpometacarpiana del pulgar.

Indicaciones

Estados posttraumáticos y postoperatorios, p. ej., después de esguinces, contusiones.

Contraindicaciones

Riesgo de trombosis, varices graves, enfermedad oclusiva arterial periférica (EOAP), trastornos del drenaje linfático, incluidas inflamaciones de los tejidos blandos de origen desconocido y en zonas alejadas de la zona donde se ha colocado el vendaje, trastornos de sensibilidad y del riego sanguíneo en la zona tratada, enfermedades de la piel en la zona tratada.

Riesgos de aplicación/Indicaciones importantes

Este producto sanitario es un producto prescribible. Hable con el médico que le ha recetado este producto acerca de su aplicación y duración. El personal especializado que le ha entregado el producto sanitario debe seleccionar el tamaño adecuado del producto y le explicará cómo debe usarlo.

- **Importante:** no exponga la ótesis de pulgar SellaFix a fuentes de calor directas ni a temperaturas superiores a 40 °C (p. ej., agua caliente, calor dentro de vehículos, sauna, calefacción), pues esto puede provocar daños en el material
- retire el producto sanitario antes de realizar un examen radiológico
- retire el producto durante períodos largos de reposo, p. ej. durante la noche
- en caso de entumecimiento, afloje el producto sanitario o retirelo de ser necesario
- en caso de molestias persistentes, consulte a su médico o distribuidor especializado
- emplee el producto sanitario de acuerdo con las indicaciones
- emplee simultáneamente con otros productos solo después de haberlo consultado con su médico
- no lleve a cabo ninguna modificación en el producto
- no lo lleve encima de heridas abiertas
- no lo emplee en caso de alergia a alguno de los materiales utilizados
- no lo reutilice. Este producto está destinado al cuidado de un solo paciente
- durante el período de uso de la ótesis, no aplique ninguna crema ni pomada en la zona donde se encuentra la ótesis, pues puede dañar el material

Instrucciones de colocación

Tenga en cuenta que las correcciones de la ótesis de pulgar SellaFix deben correr a cargo de personal especializado. Para optimizar el ajuste, puede adaptar la ótesis a las características anatómicas del paciente calentándola de forma selectiva a 100 °C durante aproximadamente 2 minutos, p. ej., con un secador de pelo (asegúrandose de mantenerlo a una distancia suficiente de aproximadamente 15 cm) o calentando toda su superficie con un horno de calentamiento estándar. Además, también es posible cambiar la forma de los bordes según se deseé utilizando unas tijeras.

IT BORT SellaFix K

La ringraziamo per aver preferito un dispositivo medico di BORT GmbH. Leggere attentamente le presenti istruzioni per l'uso. In caso di domande, contattare il medico o il rivenditore specializzato da cui è stato ricevuto questo dispositivo medico.

Destinazione

Questo dispositivo medico è un'ortesi per immobilizzare l'articolazione metacarpo-falangea e l'articolazione carpo-metacarpale del pollice.

Indicazioni

Ambito post-traumatico, postoperatorio, ad es. in seguito a distorsione, contusione.

Controindicazioni

Rischio di trombosi, varicosi grave, arteriopatia ostruttiva periferica (AOP), disturbi del flusso linfatico e gonfiore poco chiaro dei tessuti molli distanti dall'ausilio applicato, disturbi della sensibilità e della circolazione nelle regioni anatomiche interessate dal trattamento, patologie cutanee nella zona del corpo interessata.

Rischi correlati all'applicazione/Avvertenze importanti

Questo dispositivo medico è un prodotto prescrivibile. Chiedere informazioni sull'uso e la durata al medico prescrittore. La selezione della misura e delle istruzioni adatte è effettuata dallo specialista da cui ha ricevuto il dispositivo medico.

- **Importante:** durante l'utilizzo evitare di esporre l'ortesi per il pollice SellaFix al calore diretto o a temperature superiori a 40 °C (p. es. acqua bollente, sauna, calore nel veicolo, riscaldamento) in quanto potrebbero danneggiare il materiale
- rimuovere il dispositivo medico prima di sottoperso ad esami radiologici
- rimuovere durante i periodi di riposo più lunghi, ad esempio prima di andare a dormire
- in caso di intorpidimento, allentare o, se necessario, rimuovere il dispositivo medico
- se i sintomi persistono, consultare un medico o un rivenditore specializzato
- utilizzare il dispositivo medico secondo le indicazioni
- l'uso simultaneo di altri prodotti può avvenire solo dopo aver consultato il suo medico
- non apportare alcuna modifica al prodotto
- non indossare su ferite aperte
- non utilizzare in caso di incompatibilità con uno dei materiali utilizzati
- non è consentito il riutilizzo del prodotto – il presente ausilio è destinato al trattamento di un solo paziente
- durante il periodo d'uso dell'ortesi: evitare l'applicazione locale di creme o unguenti nella zona di applicazione dell'ausilio, perché può danneggiare il materiale

Istruzioni per indossare l'articolo

Si prega di notare che le possibili operazioni di correzione dell'ortesi per il pollice SellaFix devono essere eseguite da personale qualificato. Per ottimizzare l'adattamento, l'ortesi può essere riscaldata a 100 °C per circa 2 minuti, ad esempio con una pistola ad aria calda (attenzione a mantenere una distanza sufficiente di circa 15 cm) o riscaldando l'intera superficie con un forno tradizionale, e modellata in base alle esigenze specifiche del

paziente. Inoltre, le modifiche desiderate nella zona del bordo possono essere facilmente effettuate con le forbici.

Una volta che l'ortesi SellaFix è stata regolata nella forma desiderata, infilare l'ortesi sul polso e posizionare il pollice nell'apposito tubolare. Ora chiudere la chiusura circolare al polso, regolabile in continuo tramite la chiusura in velcro. La striscia di imbottitura inclusa è autoadesiva e può essere posizionata liberamente sul bordo in caso di punti di pressione.

Rimozione

Per rimuovere l'ortesi, aprire la cinghia circolare e sfilare l'ortesi.

Composizione dei materiali

59% poliammida (PA), 26% poliuretano (PUR), 15% schiuma di PE

Istruzioni per la pulizia

Ciclo delicato 30 °C Non candeggiare Non asciugare in asciugatrice Non stirare Non lavare a secco

Non utilizzare alcun ammorbidente. Farlo asciugare all'aria aperta. Chiudere la chiusura in velcro per evitare che vengano danneggiati altri capi.

Garanzia

Per il prodotto acquistato si applicano le leggi del Paese in cui è stato comprato. Se si sospetta un difetto che giustifica una richiesta di intervento in garanzia, rivolgersi al proprio rivenditore specializzato. Si raccomanda di pulire il prodotto prima di presentare una richiesta di intervento in garanzia. Se le indicazioni delle istruzioni per l'uso non sono state adeguatamente rispettate, la garanzia potrebbe essere compromessa o annullata. La garanzia è esclusa in caso di utilizzo non conforme alle indicazioni, inosservanza dei rischi correlati all'applicazione e delle indicazioni, come pure in caso di modifiche non autorizzate al prodotto.

Vita utile/durata utile del prodotto

La durata utile del dispositivo medico è determinata dall'usura naturale se maneggiato correttamente e in conformità alle istruzioni per l'uso.

Obbligo di segnalazione

In caso di grave deterioramento dello stato di salute durante l'utilizzo del dispositivo medico, segnalarlo al rivenditore specializzato o a noi in quanto produttori, inoltre in Italia anche al Ministero della Salute.

I nostri dati di recapito si trovano in queste istruzioni per l'uso. I dati di recapito della autorità nazionale competente nel rispettivo Paese sono indicati nel seguente link: www.bort.com/md-eu-contact.

Smaltimento

Dopo l'uso, il prodotto deve essere smaltito in conformità alle normative locali.

Dichiarazione di conformità

Si dichiara che questo prodotto è conforme ai requisiti del REGOLAMENTO (UE) 2017/745 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO.

La dichiarazione di conformità aggiornata si trova al seguente link: www.bort.com/conformity

Aggiornato al: 05.2023

Dispositivo medico | Singolo paziente – uso multiplo

NL BORT SellaFix K

Hartelijk dank voor uw vertrouwen in een medisch hulpmiddel van BORT GmbH. Lees deze gebruiksaanwijzing aandachtig door. Als u vragen hebt, raadpleeg dan uw arts of de vakhandel waar u dit medische hulpmiddel gekocht heeft.

Beoogd gebruik

Dit medische hulpmiddel is een orthese voor het immobiliseren van het basis-en zadelgewricht van de duim.

Indicaties

Posttraumatisch, postoperatorisch, bijvoorbeeld na distorsie, contusie.

Contra-indicaties

Tromboserisico, ernstige spataderen, perifeer oclusief arterieel vaatlijden (PAV), stoornissen van de lymfe-afvoer en bij onverklaard oedeem van weke delen dichtstaan van het aangelegde hulpmiddel, overgevoeligheid-

en doorbloedingsstoornissen van het te behandelen lichaamsdeel, huidaandoeningen van het te behandelen lichaamsdeel.

Gebruiksrisico's/belangrijke instructies △

Dit medische hulpmiddel is een product dat op voorschrift wordt geleverd. Bespreek het gebruik en de gebruiksaanwijzing met de arts die u dit hulpmiddel voorschrijft. De vakhandel bij wie u het hulpmiddel koopt, kiest de juiste maat van het hulpmiddel en geeft u de gebruiksinstructies.

- **Belangrijk:** stel de SellaFix-duimorthese niet bloot aan directe hitte of temperaturen van meer dan 50°C (bv. heet water, voertuigen, sauna, verwarming) omdat dit schade aan het materiaal kan veroorzaken.
- Dit medische hulpmiddel moet voorafgaand aan radiologische onderzoeken worden afgedaan.
- Draag dit hulpmiddel niet tijdens langere rustperiodes bijvoorbeeld tijdens het slapen.
- Bij een doof gevoel moet dit medische hulpmiddel losser worden aangebracht of worden afgedaan.
- Raadpleeg uw arts of de vakhandel bij aanhoudende klachten.
- Dit medische hulpmiddel mag alleen conform de indicaties worden gebruikt.
- Gelijkzeitig gebruik van andere producten uitsluitend na overleg met uw arts.
- Breng geen veranderingen aan het hulpmiddel aan.
- Niet dragen op open wonden.
- Niet gebruiken bij allergie of overgevoeligheid voor een van de gebruikte materialen.
- Niet geschikt voor hergebruik: dit hulpmiddel is uitsluitend bestemd voor het behandelen van één patiënt.
- Breng tijdens de draagduur van de orthese geen crème of zalf aan op de huid onder het aangelegde hulpmiddel omdat dit het materiaal kan aantasten.

Anwijzingen voor het aantrekken

De pasvorm van de SellaFix-duimorthese mag uitsluitend door vakkundige professionals worden aangepast. Om de pasvorm te optimaliseren, kan de orthese tot 100°C gedurende ongeveer 2 minuten ofwel door doelgerichte verwarming met bijvoorbeeld een hete-luchtföhnn (let hierbij op volledige afstand van ongeveer 15 cm) ofwel door volledige verwarming met behulp van een in de handel verkrijgbare warmteoven aan de contouren van de patiënt worden aangepast.

Als de SellaFix in het gewenste model is gebracht, stroopt u de orthese over de pols en plaatst u de duim in de duimspalk. Sluit nu de circulaire sluiting over de pols. Deze kan door het klettengesloten worden ingesteld. Het bijgeleverde polsterbandje is zelfklevend en kan bij drukplekken onder de rand naar wens worden aangebracht.

Afnemen

Voor het afnemen van de orthese open u de circulaire band en stroopt u de orthese af.

Materiaalsamenstelling

59% polyamide (PA), 26% polyurethaan (PUR), 15% PE-schuim

BORT SellaFix K

Velice děkujeme za důvěru ve zdravotnický prostředek od společnosti BORT GmbH. Přečtěte si pečlivě tento návod k použití. Máte-li dotazy, obrátte se na svého lékaře nebo specializovaného prodejce, od kterého jste tento zdravotnický prostředek obdrželi.

Účel použití

Tento zdravotnický prostředek je ortéza pro imobilizaci základního a sedlového kloubu palce.

Indikace

Posttraumatické, pooperační, např. po distorzi, kontuzi.

Kontraindikace

Riziko trombózy, varikóza vysokého stupně, periferní arteriální okluzivní onemocnění (PAD), porucha odtoku lymfy a také nejasné otoky měkké tkáně distálně od připojené pomůcky, senzorické a oběhové poruchy ošetřené oblasti těla, kožní onemocnění v ošetřené části těla.

Rizika aplikace / důležité pokyny △

Tento zdravotnický prostředek je výrobek na lékařský předpis. Aplikaci a dobu trvání si dohodněte se svým předepisujícím lékařem. Výběr vhodné velikosti a poučení provádí odborný personál, od kterého jste zdravotnický prostředek obdrželi.

- **Důležité:** ortézu palce SellaFix nevy stavujte příměru teplu nebo teplotám nad 40 °C (např. horká voda, interiér vozidla, sauna, open). protože by to mohlo poškodit materiál.
- Před radiologickým vyšetřením zdravotnický prostředek odložte.
- Po delších fázích odpočinku odložte, např. při spánku.
- V případě znečistění zdravotnický prostředek uvolněte nebo případně sejměte.

- Pokud potřebe přetravávají, vyhledejte lékaře nebo specializovaného prodejce.

- Zdravotnický prostředek používejte podle indikací.

- Současně používejte jiných výrobků je dovoleno pouze po konzultaci s vaším lékařem.

- Na výrobku neprovádějte žádné změny.

- Neposte na otevřených ranách.

- Nepoužívejte při nesnášlivosti s některým použitým materiálem.

- Nepoužívejte opakově – tato pomůcka je určena k ošetření pouze jednoho pacienta.

- Během období nošení ortézy: žádná lokální aplikace krémů nebo mastí v oblasti nasazené pomůcky – může zničit materiál.

Návod k navléčení

Vezměte prosím na vědomí, že možné korekce ortézy palce SellaFix by měl provádět odborník. Pro optimální přizpůsobení této ortézy zahřát na 100 °C po dobu cca 2 minut, např. horkovzdušným fénem (zajistěte dostatečnou vzdálenost cca 15 cm), nebo nahřát celoplošně pomocí běžné ohřívací peci podle podmínek pacienta. Kromě toho lze pomocí nůžek snadno provést požadované změny tvaru v okrajové oblasti.

BORT SellaFix K

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

Otstarve

See meditsiiniseadme on pöidl põhi- ja sadulligese fikseerimise ortoos.

Näidustused

Traumajärgselt, operatsiooni järgselt, nt pärast nihestust, pörutust.

Vastunäidustused

Tromboosioht, kaugelearenenud veenilaiendid, periferne arterite oklusionhaigus, lümfringehäired, ka ebaselge põhjusega pehmete kudede tersed paigaldatud abivahendit eelmat asuvates kehaosades, sensoorset ja verevarustushäired vastavas keha piirkonnas, nahahaiguses vastaval kehaosal.

Kasutamisega seotud ohud/olulised juhised △

Käesolev meditsiiniseadme 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.

- **Oliiline:** ärge jätkake pöödaortoosi SellaFix vahetult kuumuse kätega ega temperatuuride üle 40 °C (nt kuum vesi, söidukid, sauna, küttekeha), see võib põhjustada materjali kahjustusi

- eemaldage meditsiiniseadme enne radioloogilisi uuringuid

- eemaldage pikemate puhekapside ajaks, nt magamiseks

- tundetule korral lõvdendale meditsiiniseadet või vörte see ära

- kaebuste püsimise korral vörte ühendust arsti või edasimüüja

- kasutage meditsiiniseadet näidustustele kohaselt

- muude toodete samaaegne kasutamine üksnes kokkuleppel teie arstiga

- ärge muutke toodet

- mitte kanda lahtistel haavadel

- ärge kasutage mõne kasutatud materjali talumatusse korral

- ei ole taaskasutatav - käesolev abivahend on möeldud üksnes ühe patsiendi jaoks

- ortoosi kandmise ajal: ärge kasutage paigaldatud abivahendi piirkonnas loakaalsest kreemest ega salvest, see võib materjali hävitada

Paigaldusjuhised

Arvestage, et pöödaortoosi SellaFix peaks korrigierrima spetsialist. Sobivuse optimeerimiseks saab ortoosi vormida patsiendi omadustele sobivaks kas sihipärase soojendamisega 100 °C-ni u 2 minutit nt kuumaõhufoöniga (pöörake siin tähelepanu piisavale kaugusele, ü 15 cm) või täispinnalise soojendamisega tavalisises soojendusahus.

PL BORT SellaFix K

Dziękujemy za ufanie firmie BORT GmbH i jej wyrobom medycznym.

Prosimy uważać przeczytać niniejszą instrukcję użytkowania. W przypadku jakichkolwiek pytań prosimy o kontakt z lekarzem lub dostawcą, od którego otrzymali Państwo niniejszy wyrob medyczny.

Reinigingsinstructies

Wasmachine op het programma voor fijne was 30 °C

Geen bleekmiddel gebruiken. Niet drogen in de wasdroger

Niet strijken. Niet chemisch reinigen

Geen wasverzachter gebruiken. Aan de lucht drogen. Klittenbandsluiting sluiten om beschadiging van andere was te voorkomen.

Garantie

Voor het gekochte hulpmiddel gelden de wettelijke bepalingen van het land waarin u het hulpmiddel hebt gekocht. Raadpleeg uw vakhandel als u aanspraak wilt maken op garantie. Reinig het hulpmiddel vooraf dat het terugbrengt voor een garantieclaim. Als de in deze gebruiksaanwijzing vermelde instructies niet of onvoldoende in acht worden genomen, kan de garantie worden beperkt of nietig worden verklaard. Bij gebruik voor een hier niet vermelde indicatie, bij veronachtzaming van de gebruiksaanwijzing's en -instructies, en bij eigenhandig uitgevoerde veranderingen, is de garantie nietig.

Gebruiks- en levensduur van het hulpmiddel

De levensduur van dit medische hulpmiddel wordt bepaald door de natuurlijke slijtage bij vakkundig gebruik conform de indicatie.

Meldplicht

Als het gebruik van dit medische hulpmiddel leidt tot een ernstige verslechtering van de gezondheidstoestand, moet u dit melden aan uw vakhandel of aan ons als fabrikant, maar ook aan de IGJ (Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd).

U vindt onze contactgegevens in deze gebruiksaanwijzing. De contactgegevens van de verantwoordelijke nationale instantie van uw land vindt u via de volgende link: www.bort.com/md-eu-contact.

Weggooien

Wanneer de levensduur van het hulpmiddel is verstreken, moet dit hulpmiddel conform de plaatselijke voorschriften worden weggegooid.

Conformiteitsverklaring

Wij bevestigen dat dit hulpmiddel voldoet aan de eisen van VERORDENING (EU) 2017/745 VAN HET EUROPEES PARLEMENT EN DE RAAD. De actuele conformiteitsverklaring vindt u via de volgende link: www.bort.com/conformity

Versie: 05-2023

MD Medisch hulpmiddel | **E** Één patiënt – meervoudig gebruik

Jakmile je SellaFix vytvarována do požadovaného tvaru, natáhněte ortézu na zápeští a umístěte palec do trubky na palec. Nyní zapněte kruhový uzávěr na zápeští, který je plnule nastavitelný pomocí uzávěru se suchým zipem. Přibalený polstrující pásek je samolepicí a může být volně umístěn při tlakových bodech v okrajové oblasti.

Odložení

Chcete-li ortézu odložit, rozepněte kruhový popruh a ortézu stáhněte.

Složení materiálu

59% polyamid (PA), 26% polyuretan (PUR), 15% PE pěna

Pokyny k čištění

Wasmachine praní 30 °C Nebělit Nesušit v sušičce Nežehlit

Necistit chemicky

Nepoužívejte aviváz. Sušte na vzdachu. Abyste předešli poškození jiných kusů prádla, zapněte uzávěr se suchým zipem.

Záruka

Pro zakoupený výrobek platí zákonná ustanovení země, ve které jste výrobek zakoupili. V případě podezření na záruční případ se obrátte na svého specializovaného prodejce. Před uplatněním záruky výrobek vycistěte. Pokud přiložené pokyny k návodu k použití nebývají dostatečně dodrženy, může být záruka omezena nebo zaniká. Vyloučeno je záruční plnění při použití v rozporu s indikacemi, nedodržení aplikačních rizik, pokynů a s všeobecně provedenými změnami na výrobku.

Doba použití / životnost výrobku

Životnost zdravotnického prostředku je určena přirozeným opotřebením při řádné a vhodné manipulaci.

Oznámovací povinnost

Dojde-li při používání zdravotnického prostředku k vážnému zhoršení zdravotního stavu pacienta, oznamte to svému odbornému prodejci nebo nám coby výrobcu a Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv (SÚKL).

Naše kontaktní údaje naleznete v tomto návodu k použití. Kontaktní údaje příslušného národního úřadu ve vaší zemi naleznete pod následujícím odkazem: www.bort.com/md-eu-contact.

Likvidace

Po ukončení použití musí být výrobek zlikvidován v souladu s místními předpisy.

Prohlášení o shodě

Potvrzujeme, že tento výrobek splňuje požadavky NAŘÍZENÍ EVROPSKÉHO PARLAMENTU A RADY (EU) 2017/745. Aktuální prohlášení o shodě naleznete na následujícím odkazu: www.bort.com/conformity

Stav: 05.2023

MD Zdravotnický prostředek | **E** Jeden pacient – vícenásobné použití

Kui SellaFix on saanud soovitud kujuga, libistage ortoos üle randmeligiese ja paigutage pöialt pöödlatorusse. Sugege nüüd randmeligiese ümbrisse kinnis, mis on takjakinnise abil sujuvalt reguleeritav. Lisatud polstririba on isellimüür ja selle saab vabalt paigutada servaosa survekohtadele.

Eemaldamine

Ortoosi eemaldamiseks avage ümbrisse rihm ja libistage ortoos mahă.

Koostis

59% polüamiid (PA), 26% polüureetaan (PUR), 15% PE-vah.

Puhastamisjuhised

Om pesutuskel 30 °C Mitte pleegitada Mitte kuivatada

pesukuvatis Mitte trikida Mitte keemiliselt puhastada

Ärge kasutage pesulupustavahendit. Laske õhu käes kuivada.

Sugege takjakinnis, et vältida teiste pesusesmete kahjustamist.

Garantii

Om andatud tootele kehitavad selle riigi seadusesid, kus olete toote hankinud. Garantiinõude kahtlusse korral pöörduge oma edasimüüjaga pool.

Puhastage tootet enne garantiinõude esitamist. Kui kasutusjuhendi juhiseid ei järgitud piisavalt, võib see mõjutada garantii või selle tühistada.

Garantiöigsus on välistatud mull kui näidustustele kohasel kasutamisel, kasutamisega seotud ohtude, juhistele eiramisel, samuti toote omavalliliste muudatustute tegemisel.

Toote kasutusiga

Meditiiniseadme kasutusega määrab loomulik kulmine asja- ja nõuetekohasel kasutamisel.

Teatamiskohustus

Kui meditsiiniseadme kasutamisel halveneb tervislik seisund olulisel määral, teavitage sellest oma edasimüüjast või meid kui tootjat ning ka Eesti Terviseameti.

Meie kontaktandmed leiate käsitlevast kasutusjuhendist. Pädeva riiklike asutuse kontaktandmed teie riigis saatte järgmiselt veebiaadressilt: www.bort.com/md-eu-contact.

Jäätmekäitus

Pärast kasutamise lõppu tuleb toode vastavalt kohalikele nõuetele suunata jäätmekäitusesse.

Vastavusdeklaratsiooni

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

Seisuga: 05.2023

MD Meditsiiniseadme | **E** Ühel patsiendil korduvalt kasutatav

Przeznaczenie

Niniejszy wyrob medyczny jest ortezą służącą do unieruchomienia stawu śródłędzczno-paliczkowego i nadgarstkowo-śródłędzcznego kciuka.

Wskazania

Po przebytych urazach, po operacjach, np. po skręceniu, kontuzji.

DE Deutsch Gebrauchsanweisung
EN English Instructions for use
FR Français Mode d'emploi
ES Español Instrucciones de uso

IT Italiano Istruzioni per l'uso
NL Nederlands Gebruiksaanwijzing
CS Čeština Návod k použití
ET Eesti Kasutusjuhend

PL Polski Instrukcja użytkowania
RO Română Instrucțiuni de utilizare

 PDF: ga.bort.com



 **BORT GmbH**
Am Schweizerbach 1 | D-71384 Weinstadt | www.bort.com



Przeciwwskazania

Ryzyko zakrzepicy, zaawansowane żyłki, choroba tętnic obwodowych, zaburzenia odpływu limfy oraz obrzęki tkaneń miękkich niejasnego pochodzenia występujące od siebie od zastosowanej pomocy ortopedycznej, zaburzenia czuciowe i krążenia w zaopatrzonej okolicy ciała, choroby skóry w zaopatrzonej części ciała.

Ryzyko związane z użytkowaniem/Ważne wskazówki ▲

Niniejszy wyroku medycznego może zostać przepisany na receptę. Prosimy o konsultowanie czasu i sposobu użytkowania z lekarzem przepisującym. Wykwalifikowany personel, od którego otrzymają Państwo wyrób medyczny, pomoże w wyborze odpowiedniego rozmiaru i poinstruuje, jak go użytkować.
– **Ważne:** nigdy nie wystawiać ortezy na kciuk SellaFix na bezpośrednie działanie ciepła lub temperatury powyżej 50°C (np. gorąca woda, pojazdy, sauna, ogrzewanie) – może to spowodować uszkodzenie materiału
– zdjąć wyrób medyczny przed badaniem radiologicznym
– zdjąć w przypadku dłuższych faz odpoczynku, np. podczas snu
– w przypadku wystąpienia drętwienia poluzować lub w razie potrzeby zdjąć wyrób medyczny
– jeżeli objawy utrzymują się przez dłuższy czas, należy skontaktować się z lekarzem lub dostawcą
– użyciwać wyrób medyczny zgodnie ze wskazaniami
– jednocześnie stosowanie innych produktów dozwolone jest wyłącznie po konsultacji z lekarzem prowadzącym
– nie wprowadzać żadnych zmian w wyrobie medycznym
– nie użytkować na ranach otwartych
– nie użytkować w przypadku nietolerancji którygokolwiek z użytych materiałów
– nie użytkować ponownie w przypadku innego pacjenta – niniejszy wyrób medyczny przeznaczony jest do użytku tylko przez jednego pacjenta
– w okresie noszenia ortezy: nie stosować miejscowo kremów ani maści w obszarze zastosowanego środka pomocy ortopedycznej – może to zniszczyć materiał

Instrukcja zakładania

Pamiętać, że jedynie personel specjalistyczny może korygować ustawienie ortezy na kciuk SellaFix. Aby zapewnić optymalne dopasowanie, można uformować ortezy zgodnie z wymaganiami pacjenta, nagrzewając ją punktowo do temp. 100°C przez ok. 2 minuty, np. za pomocą suszarki (zapewnić wystarczający odstęp ok. 15 cm), lub nagrzewając ją na calej powierzchni w zwykłym piecu grzewczym. Dodatkowo, wymagane zmiany kształtu w obszarze krawędzi można łatwo wykonać za pomocą nożyczek. Po odpowiednim uformowaniu ortezy SellaFix, nasunąć ją na nadgarstek i umieść kciuk w rurkowym ujęciu kciuka. Teraz zamknąć okrągłe zapięcie na nadgarstku; można je bezstopniowo regulować za pomocą zapięcia na rzep. Załączony wyścierany pasek jest samoprzylepny; w razie występowania punktów ucisku można go umieścić w dowolnym położeniu w obszarze krawędzi.

RO BORT SellaFix K

Vă mulțumim pentru încrederea acordată unui dispozitiv medical produs de BORT GmbH. Vă rugăm să călări cu atenție și în întregime aceste instrucțiuni de utilizare. În cazul în care aveți întrebări, adresați-vă medicului dumneavoastră sau comertantului de la care ați achiziționat dispozitivul medical.

Destinația de utilizare

Acest dispozitiv medical este o orteză pentru imobilizarea articulației metacarpo-falangiene a degetului mare și a articulației în ţă a degetului mare.

Indicații

Posttraumatic, postoperatoriu, de ex. după distorsiune, contuzie.

Contraindicații

Risc de tromboză, varicoză acută, boală arterială ocluzivă periferică (BAOP), afecțiuni de drenaj limfatic, umflarea țesuturilor moi din cauza neclarei distal față de dispozitivul medical auxiliar aplicat, perturbările senzoriale și ale circulației sanguine la nivelul regiunii tratate a corpului, boli cutanate la nivelul regiunii tratate.

Riscuri asociate utilizării/indicații importante ▲

Acest dispozitiv medical este un produs disponibil pe bază de prescripție. Discutați despre modul de utilizare și durata utilizării cu medicul dumneavoastră curant. Personalul specializat de la care ați primit dispozitivul medical va selecta dimensiunea adecvată a acestuia și vă va oferi instruire cu privire la modul de utilizare.

– **Important:** nu expuneți orteza pentru degetul mare SellaFix la acțiunea directă a căldurii sau la temperaturi mai mari de 40 °C (de ex. apă fierbinte, vehicule, sauna, surse de încălzire), acest lucru poate duce la deteriorarea materialului
– îndepărtați dispozitivul medical înaintea examinărilor radiologice
– îndepărtați dispozitivul medical în cazul perioadelor mai lungi de repaus, de ex. în timpul somnului
– în cazul unor senzații de amorteală, slăbiți dispozitivul medical sau îndepărtați-l, dacă este necesar
– contactați medicul sau comertantul, dacă simptomele persistă
– utilizați dispozitivul medical conform indicațiilor
– utilizarea simultană a altor produse este permisă numai după consultarea cu medicul dumneavoastră
– nu modificați produsul
– nu aplicați produsul pe plăgi deschise
– nu utilizați produsul în cazul intoleranței la unul dintre materialele componente
– produs nereutilizabil – acest dispozitiv medical auxiliar este destinat tratamentului unui singur pacient
– în timpul purtării ortezelor: nu aplicați creme sau unguento în regiunea unde este fixat dispozitivul medical auxiliar – în caz contrar, este posibilă deteriorarea materialului din care este confectionat produsul

Instrucțiuni privind aplicarea produsului

Lucrările de corectare la nivelul ortezelor pentru degetul mare SellaFix trebuie efectuate numai de personal specializat. Pentru optimizarea adaptării, orteza poate fi fasonată în funcție de caracteristicile pacientului prin încălzirea în anumite puncte, la 100 °C timp de aprox. 2 minute, de exemplu, cu ajutorul unui pistol cu aer cald (respectând o distanță corespunzătoare, de aprox. 15 cm) sau prin încălzirea pe întreaga suprafață utilizând un cuptor de încălzire obișnuit. De asemenea, forma poate fi modificată prin tăierea marginilor cu o foarfecă.

Zdejmowanie

Przed zdjęciem ortezy odpiąć okrągły pas, ściągnąć ortezę.

Skład

59% poliamid (PA), 26% poliuretan (PUR), 15% pianka PE

Wskazówki dotyczące czyszczenia

– Prac w trybie delikatnym 30 °C ✕ Nie wybierać ✕ Nie suszyć w suszarce ✕ Nie prasować ✕ Nie czyścić chemicznie
Nie stosować płynu do zmywania tkani. Suszyć na powietrzu. Zapiąć rzep, aby nie uszkodzić ubrań pranych razem z wyrobem medycznym.

Gwarancja

W przypadku niniejszego produktu mają zastosowanie przepisy kraju, w którym został on zakupiony. W przypadku reklamacji prosimy o kontakt z dostawcą, u którego zakupili Państwo produkt. Prosimy o wyczyszczenie produktu przed złożeniem do reklamacji. Nieprzestrzeganie wskazówek zawartych w niniejszej instrukcji użytkowania może skutkować ograniczeniem lub utratą gwarancji. Nie udziela się gwarancji w przypadku użytkowania niezgodnego ze wskazaniami, nieprzestrzegania ryzyka związanego z zastosowaniem i instrukcji użytkowania lub wprowadzania zmian w produkcji.

Czas użytkowania/Trwałość produktu

Trwałość wyrabu medycznego zależy od naturalnego użytku przy prawidłowym stosowaniu zgodnie z instrukcją użytkowania.

Obowiązek zgłoszania incydentów

Jeśli podczas użytkowania wyrobu medycznego dojdzie do poważnego pogorszenia stanu zdrowia, należy poinformować dystrybutora lub nas jako producenta oraz Departament Monitorowania Niepożądanych Działali Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Nasze dane kontaktowe znajdują się w niniejszej instrukcji użytkowania. Dane kontaktowe właściwego organu krajowego w danym kraju można znaleźć, klikając na poniższy link: www.bort.com/md-eu-contact.

Użytylacja

Po użyciu produkt należy zutylizować zgodnie z lokalnymi przepisami.

Deklaracja zgodności

Potwierdzamy, że ten produkt spełnia wymagania ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745. Aktualna deklaracja zgodności jest dostępna pod następującym linkiem:
www.bort.com/conformity

Stan na: 05.2023

MD Wyrób medyczny |  Wielokrotne użycie u jednego pacjenta

Dacă SellaFix are forma dorită, trageți orteza peste încheietura mâinii și poziționați degetul mare în orificiu pentru degetul mare. Închideți sistemul de îndehărare circulară de la nivelul încheieturii mâinii, care poate fi reglat progresiv prin intermediul sistemului cu scâi. Banda de captuseală inclusă în pachetul de livrare este auto-adeziv și poate fi poziționată pe margine, în cazul punctelor de presiune.

Îndepărtarea produsului

Pentru îndepărtarea ortezelor, deschideți cureaua circulară și trageți de orteză.

Compoziție

59% poliamid (PA), 26% poliuretan (PUR), 15% spumă de polietilenă (PE)

Indicații privind curățarea

– Program de spălare pentru articole delicate 30 °C ✕ A nu se folosi înălțitor ✕ A nu se uscă prin centrifugare ✕ A nu se căcă ✕ A nu se curăță chimic
A nu se utiliza balsam de rufe. Lăsați să se usuce la aer. Închideți sistemul cu scâi pentru a evita deteriorarea altor articole vestimentare.

Garanție

Să se aplică prevederile legale din țara în care a fost achiziționat produsul. Pentru eventuale pretenții de garanție, vă rugăm să vă adresați comertantului de la care ați achiziționat produsul. Vă rugăm să cărățăți produsul înaintea formularului unei pretenții de garanție. Nerespectarea instrucțiunilor de utilizare poate afecta condițiile de acordare a garanției sau poate duce la anularea acesteia. Garanția este exclusă în cazul utilizării produsului în mod contrar indicațiilor, dacă nu sunt luate în considerare riscurile asociate utilizării, în cazul nerespectării instrucțiunilor de utilizare, precum și în cazul modificărilor neautorizate la nivelul produsului.

Durata de utilizare/durata de viață a produsului

Durata de viață a produsului este determinată de uzura naturală în cazul utilizării acestuia în mod corespunzător și conform recomandărilor.

Obligația de notificare

Aveți obligația de a notifica distribuitorului specializat de la care a fost achiziționat produsul sau producătorului, precum și Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale orice eveniment care duce la agravarea semnificativă a stării dumneavoastră de sănătate în timpul utilizării acestui dispozitiv medical.

Datele noastre de contact sunt menționate în prezentele instrucțiuni de utilizare. Pentru datele de contact ale autorității naționale competente din țara dumneavoastră, vă rugăm să accesați următorul link: www.bort.com/md-eu-contact.

Eliminare ca deșeu

La finalul duratei de viață, produsul trebuie eliminat ca deșeu conform reglementărilor locale aplicabile.

Declarație de conformitate

Confirmăm faptul că acest produs corespunde cerințelor REGULAMENTULUI (UE) 2017/745 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN SI AL CONSILIULUI. Pentru varianta actuală a declarației de conformitate, accesați următorul link: www.bort.com/conformity

Versiunea: 05.2023

MD Dispozitiv medical |  Un singur pacient – utilizare multiplă