

BORT activemed Kniebandage



Gebrauchsanweisung

REF 220 400



4 005862 065613

D220400I2023-07I007 ML | Rev. 01

BORT. Das Plus an Ihrer Seite.

DE

BORT activemed Kniebandage

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 Kniebandage zur Weichteilextraktion mit lokaler Druckpelotte aus flexiblem Material um die Kiescheibe.

Indikationen

DE: Chronische, posttraumatische oder postoperative Weichteilextraktionszustände des Kniegelenks, rezidivierender Gelenkerguss, z. B. bei Arthritis, Gonarthrose, Bandinstabilität

AT: Rezidivierende Schwellungen und/oder Ergüsse, leichte Instabilität, Gonarthrose

Kontraindikationen

Thrombosegefahr, hochgradige Varikosis, periphere arterielle Verschlusskrankheit (PAVK), Lymphabflussstörungen auch unklare Weichtellschwellungen können den angelegten Hilfsmittels, Empfindungs- und Durchblutungsstörungen der versorgten Körperregion, Erkrankungen der Haut im versorgten Körperabschnitt, Latexallergie (nur Farbe graphit).

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.

- 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 Bandage: keine lokale Anwendung von Cremes oder Salben im Bereich des angelegten Hilfsmittels - kann Material zerstören

Anziehanleitung

Fassen Sie den oberen Rand der Bandage und ziehen Sie diese mit der Pelotte nach vorne zeigend über den Fuß zum Knie. Die Pelotte sollte bequem über die Kiescheibe liegen.

Ablegen

Zum Ablegen der Bandage bitte den unteren Rand seitlich an den Stäben fassen und nach unten über den Fuß ziehen.

EN BORT activemed Knee Support

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 knee support for compression of soft tissues with a local pressure pad around the kneecap consisting of flexible material.

Indications

Chronical post-traumatic or post-operative irritations of knee joint soft tissues, recurrent articular effusion, e.g. in case of arthritis, gonarthrosis, ligament instability.

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 of the region of the body treated, skin diseases in the part of the body treated, latex allergy (only colour graphite).

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.

- 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 support, please neither use any creams nor ointments on or around it as they can destroy the material

Fitting instructions

Grasp the upper edge of the support and pull it over your foot up to the knee with the pad facing forwards. The pad should be placed comfortably over the kneecap.

Removal

To remove the support, please grasp the lower edge at the side on the splints and pull it downwards over the foot.

FR BORT activemed Genouillère

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 genouillère pour compression des tissus mous avec pelote de pression constituée d'un matériau souple entourant la rotule.

Indications

États d'irritation chroniques, post-traumatiques ou post-opératoires des tissus mous de l'articulation du genou, épanchement dans l'articulation récidivant, p. ex. arthrite, gonarthrose, instabilité ligamentaire.

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 éloignée de l'aide posée, troubles de sensation et de la circulation sanguine des régions du corps traitées, maladies cutanées sur les zones traitées, allergie au latex (uniquement couleur graphite).

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

- retirer le dispositif médical avant les examens radiologiques
- retirer lors des phases de repos prolongées p. ex. pendant le sommeil

Materialzusammensetzung

Farbe beige: Polyamid (PA), Elasthan (EL), Viskose (CV)

Farbe mineralgrau: Polyamid (PA), Elasthan (EL), Viskose (CV)

Farbe graphit: Polyamid (PA), Elastodien/Latex (ED), Viskose (CV), Elasthan (EL)
Die genaue Materialzusammensetzung entnehmen Sie bitte dem eingehefteten Textiletikett.

Das Produkt enthält Latex und kann allergische Reaktionen auslösen (nur Farbe graphit).

Reinigungshinweise

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

Keinen Weichspüler verwenden. In Form ziehen und an der Luft trocknen.

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 Anwendungsrisken, -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: 07.2023

Medizinprodukt | Einzelner Patient – mehrfach anwendbar

Material composition

Colour beige: Polyamide (PA), elastane (EL), viscose (CV)

Colour mineral grey: Polyamide (PA), elastane (EL), viscose (CV)

Colour graphite: Polyamide (PA), elastodiene/latex (ED), viscose (CV), elastane (EL)

The sewn in textile label provides the precise material composition.

The product contains latex and can trigger allergic reactions (only colour graphite).

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. Stretch back into shape and dry in the fresh air.

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: 07.2023

Medical device | Single patient – multiple use

- 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 du bandage : ne pas utiliser de crème ou de pommade dans la zone d'utilisation du produit, risque de dommage du matériau

Instruction d'application

Saisissez le bord supérieur du bandage et tirez-le avec la pelote vers l'avant par-dessus le pied jusqu'au genou. La pelote doit reposer confortablement au dessus de la rotule.

Retirer

Pour retirer le bandage, saisissez le bord inférieur par le côté au niveaux des tiges et tirez vers le bas par-dessus le pied.

Composition des matières

Couleur beige: Polyamide (PA), élasthanne (EL), viscose (CV)

Couleur gris minéral : Polyamide (PA), élasthanne (EL), viscose (CV)

Couleur graphite : Polyamide (PA), élastodiène/latex (ED), viscose (CV), élasthanne (EL)

Vous trouverez la composition exacte sur l'étiquette textile cousue au produit.

Le produit contient du latex et peut provoquer des réactions allergiques (uniquement couleur graphite).

- Breng tijdens de draagduur van de bandage geen crème of zalf aan op de huid onder het aangelegde hulpmiddel omdat dit het materiaal kan aantasten.

Aanwijzingen voor het aantrekken

Pak de bandage aan de bovenste rand vast en trek de bandage met de pelette aan de voorkant over de voet tot over de knie. De pelette moet comfortabel over de knieschijf liggen.

Afnemen

Voor het afnemen van de bandage pakt u de bandage aan de zijkanten van de onderkant bij de staven vast en trekt u de bandage omhoog over de voet uit.

Materiaalsamenstelling

Kleur beige: Polyamide (PA), elastaan (EL), viscose (CV)

Kleur mineralgris: Polyamide (PA), elastaan (EL), viscose (CV)

Kleur grafiet: Polyamide (PA), elastodien/latex (ED), viscose (CV), elastaan (EL)

Voor de specifieke materiaalsamenstelling raadpleegt u het ingenaarde label.

Dit hulpmiddel bevat latex en kan allergische reacties veroorzaken (uitsluitend kleur grafiet).

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. In model trekken en aan de lucht drogen.

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 voordat u het terugbrengt voor een garantieclaim. Als de in deze gebruiksaanwijzing

CS BORT activemed Kolenní bandáž

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

Účel použití

Tento zdravotnický prostředek je kolenní bandáž pro kompresi měkkých tkání na lokální tlakovou anatomickou vložkou z pružného materiálu kolem češky.

Indikace

Chronické, posttraumatické nebo pooperační podráždění měkkých částí kolenního kloubu, recidivující kloubní výpotek, např. při artritidě, gonartróze, nestabilitě vazů.

Kontraindikace

Riziko trombózy, varikóza vysokého stupně, periferní arteriální okluzivní onemocnění (PAD), poruchy odtoku lymfy a také nejasné otoky měkké tkáně distálně od přiložené pomůcky, senzorické a oběhové poruchy ošetřené oblasti těla, kožní onemocnění v ošetřené části těla, alergie na latex (pouze barva grafit).

Rizika aplikace / důležité pokyny

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

- Před radiologickým vyšetřením zdravotnický prostředek odložte.
- Při delších fázích odpocinku odložte, např. při spánku.
- V případě znečistivosti zdravotnický prostředek uvolněte nebo případně sejměte.
- Pokud potíže přetravávají, vyhledejte lékaře nebo speciálně pojednávajícího prodejce.
- Zdravotnický prostředek používejte podle indikací.
- Současně používejte jiných výrobků je povolen pouze po konzultaci s vaším lékařem.
- Na výrobku neprovádějte žádné změny.
- Nenoste na otevřených ranách.
- Nepoužívejte při nesnášlivosti s některým použitým materiálem.
- Nepoužívejte opakovaně – tam pomůcka je určena k ošetření pouze jednoho pacienta.
- Během období nošení bandáže: žádná lokální aplikace krémů nebo mastí v oblasti nasazené pomůcky – může zničit materiál.

Návod k navlékání

Uchopte horní okraj bandáže a natáhněte bandáž na chodidlo ke kolenu s anatomickou vložkou orientovanou dopředu. Anatomická vložka by měla pohodlně ležet na češce.

ET BORT activemed põlveside

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

Otstarbe

Selle meditsiiniseadme puhul on tegu põlvesidega meha koe kompressooneks ning millel on põlvekedra ümber painduvast materjalist loakaalne survepadi.

Näidustused

Põlevliges kroonilised, traumajärgsed või operatsioonijärgsed pehmete kudede ärritusseisundid, korduv vedeliku eraldumine liigesest, nt artrit, gonartoos, sideme ebastabiilsus.

Vastunäidustused

Tromboosioht, kaugelearenenud veenilaiendid, perifeerne arterite oklusoonaigus, lümfringehäired, ka ebaselge põhjusega pehmets kudede trest paigaldatud abivahendist eemal asuvates kehaosades, sensoorsust ja verevarustushäired vastavas keha piirkonnas, nahagausused vastaval kehaosal, lateksiallergia (üksnes grafiithall).

Kasutamisega seotud ohud/olulised juhised

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
- eemaldage pikemate puukopeaside ajaks, nt magamiseks
- tundetuse korral lövdage meditsiiniseadet või vörte see ära
- kaebuatse püsimeise korral vörte ühendust arsti või edasimüüjaga
- kasutage meditsiiniseadet näidustustele kohaselt
- muude toodete samaaegne kasutamine üksnes kokkuleppel teie arstiga
- ärge muutkute toodet
- mitte kanda lahtistel haavadel
- ärge kasutage mõne kasutatud materjali talumatuse korral
- ei ole taaskasutatav - käesolev abivahend on möeldud üksnes ühe patsiendi jaoks
- sideme kandmise ajal: ärge kasutage paigaldatud abivahendi piirkonnas loakaalselt kreemega ega salve, see võib materjali hävitada

Paigaldusjuhis

Vörte kinni sideme ülemisest servast ja tömmake see, padi ette suunas, üle jalalaba põlveni. Padi peaks asuma mugavalt põlvekedra kohal.

Przeznaczenie

Niniejszy wyrob medyczny to opaska na staw kolanowy służaca do ucisku tkanek miękkich z miejscową podkładką uciskową wykonaną z elastycznego materiału wokół rzepki.

Wskazania

Przewlekłe, pourazowe lub pooperacyjne stany podrażnienia tkanek miękkich stawu kolanowego, nawracające wysięki stawowe, np. w przypadku zapalenia stawów, choroby zwyrodnieniowej stawu kolanowego, nestabilności więzadeł.

Przeciwskazania

Rzyko zakrzepicy, zaawansowane żyłki, choroba tętnic obwodowych,

zaburzenia odpływu limfy oraz obrzęki tkanek miękkich niejasnego pochodzenia występujące odsiecznie od zastosowanej pomocy ortopedycznej,

zaburzenia czuciowe i krażenia w zaopatrzonej okolicy ciała, choroby skóry w zaopatrzonej części ciała, uczulenie na lateks (dotyczy tylko koloru grafitowego).

Gebruiks- en levensduur van het hulpmiddel

De levensduur van dit medische hulpmiddel wordt bepaald door de natuurlijke sluitage 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 Gezondheidszaken 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: 07-2023

MD Medisch hulpmiddel | Eén patiënt – meervoudig gebruik

Odložení

Chcete-li bandáž odložit, uchopte spodní okraj na boku za tyčinky a tahejte dolů přes nohu.

Složení materiálu

Barva běžová, minerálně šedá: Polyamid (PA), elastaan (EL), viskoza (CV)

Barva grafit: Polyamid (PA), elastodien / latex (ED), viskoza (CV), elastaan (EL)

Přesné složení materiálu naleznete na vštičkové etiketě.

Výrobek obsahuje latex a může vyvolat alergické reakce (pouze barva grafit).

Pokyny k čištění

Šetrné praní 30 °C nebělit nesušit v sušičce nezehlit

necistit chemicky

Nepoužívajte aviváz. Vytáhněte do tvaru a sušte na vzduchu.

Záruka

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

Doba použití / životnost výrobku

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

Oznamovací povinnost

Dojdě-li při používání zdravotnického prostředku k vážnému zhroucení zdravotního stavu pacienta, oznamte to svému odbornému prodejci nebo nám coby výrobci 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: 07.2023

MD Zdravotnický prostředek | Jeden pacient – vícenásobné použití

Eemaldamine

Sideme eemaldamiseks vörte kinni alumisest servast varraste körvalt ning tömmake alla üle jalalaba.

Koostis

Beež: Polüamid (PA), elastaan (EL), viskoos (CV)

Mineraalhall: Polüamid (PA), elastaan (EL), viskoos (CV)

Grafiithall: Polüamid (PA), elastodien/lateks (ED), viskoos (CV), elastaan (EL)

Materjalidel täpselt koostist saate vaadata sissemõmmedud tekstilietiketilt.

Toode sisaldaab lateksit ja võib põhjustada allergilisi reaktsioone (üksnes grafiithall).

Puhastamisjuhised

Örn pesutus 30 °C Mitte pleegitada Mitte kuivatada

pesukuivalts Mitte triikida Mitte keemiliselt puhastada

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

Garantii

Ommandatud tootele kehitavad selle riigi seadusesätted, kus olete toote hankinud. Garantiinööde kahtlusse korral pöörduge oma edasimüüja poole.

Puhastage tooted enne garantiinööde esitamist. Kui kasutusjühend juhiseid ei järgitud piisavalt, võib see mõjutada garantiiid vörli selle tühistada. Garantiöögiul vastutus muul kui näidustustele kohasel kasutamisel, kasutamisega seotud ohtude, juhiste eiramisel, samuti toote omavoliliste muudatustega tegemisel.

Toote kasutusiga

Meditiiniseadme kasutusega määrab loomulik kulmine asja- ja nõuetekohasel kasutamisel.

Teatamiskohustus

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

Meie kontaktandmed leiate käesolevast 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

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

Seisuga: 07.2023

MD Meditsiiniseadme | Ühel patsiendil korduvalt kasutatav

zaburzenia czuciowe i krażenia w zaopatrzonej okolicy ciała, choroby skóry w zaopatrzonej części ciała, uczulenie na lateks (dotyczy tylko koloru grafitowego).

Rzyko związane z użytkowaniem/Ważne wskazówki

Niniejszy wyrob medyczny może zostać przepisany na receptę. Prosimy o konsultowanie czasu i sposobu użytkowania z lekarzem przepisującym.

Wykwalifikowany personel, od którego otrzymają Państwo wyrob medyczny, pomoże w wybór odpowiedniego rozmiaru i poruszuje, jak go użytkować.

– złożyć wyrob medyczny przed badaniem radiologicznym

– zdjąć w przypadku dłuższych faz opoczynku, np. podczas snu

– w przypadku wystąpienia drętwienia poluzować lub w razie potrzeby złożyć wyrob medyczny

– jeżeli objawy utrzymują się przez dłuższy czas, należy skontaktować się z lekarzem lub dostawcą

– użytkować wyrob medyczny zgodnie ze wskazaniami

– jednokrośnie 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 któregokolwiek z użytych materiałów

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

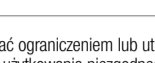
IT Italiano Istruzioni per l'uso
NL Nederlands Gebruiksaanwijzing
CS Čeština Návod k použití
ET Eesti Kasutusjuhend

PL Polski Instrukcja użytkowania
RO Română Instrucțiuni de utilizare

 PDF: ga.bort.com



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



- nie użytkować ponownie w przypadku innego pacjenta – niniejszy wyrób medyczny przeznaczony jest do użytku tylko przez jednego pacjenta
- w okresie noszenia opaski: nie stosować kremów ani mączy w obszarze zastosowanego środka pomocy ortopedycznej – może zniszczyć materiał

Instrukcja zakładania

Chwycić górną krawędź opaski i pociągnąć ją z podkładką wskazującą do przodu przez stopę w kierunku kolana. Podkładka powinna opierać się wygodnie na rzepce.

Zdejmowanie

Aby zdjąć opaskę, należy chwycić dolną krawędź po bokach za pręty i przeciągnąć w dół przez stopy.

Skład

Kolor beżowy: poliamid (PA), elastan (EL), viskoza (CV)

Kolor szary mineralny: poliamid (PA), elastan (EL), viskoza (CV)

Kolor grafitowy: poliamid (PA), elastodien/lateks (ED), viskoza (CV), elastan (EL)

Dokładną informację na temat składu materiału można znaleźć na wysztej metce.

 Produkt zawiera lateks i może powodować reakcje alergiczne (dotyczy tylko koloru grafitowego).

Wskazówki dotyczące czyszczenia

 Prac w trybie delikatnym 30 °C  Nie wybielać  Nie suszyć w suszarki  Nie prasować  Nie czyszczyć chemicznie

Nie stosować płynu do zmywania tkanin. Uformować i suszyć na powietrzu.

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 wyróżu medycznego zależy od naturalnego zużycia 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 Działań 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.

Utylizacja

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: 07.2023

 Wyrób medyczny |  Wielokrotne użycie u jednego pacjenta

RO BORT activemed Bandaj elastic pentru genunchi

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 comerciantului de la care ați achiziționat dispozitivul medical.

Destinația de utilizare

Acest dispozitiv medical este un bandaj elastic pentru genunchi pentru compresia țesuturilor moi cu o pelotă de compresie locală din material flexibil în jurul rotulei.

Indicații

Stări de iritație cronică, posttraumatică sau postoperatorie a țesuturilor moi ale articulației genunchiului, efuziune articulară recurrentă, de ex., în cazul artritei, gonartrozei, instabilității ligamentare.

Contraindicații

Risc de tromboză, varicoză acută, boala arterială ocluzivă periferică (BAOP), afecțiuni de drenaj limfatic, umflarea țesuturilor moi din cauza neclare distal față de dispozitivul medical auxiliar aplicat, perturbări senzoriale și ale circulației sanguine la nivelul regiunii tratate a corpului, boli cutanate la nivelul regiunii tratate, alergie la latex (numai culoarea grafit).

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.

- 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 comerciantul, 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 bandajului: nu aplicați creme sau unguento în regiunea unde este fixat dispozitivul medical auxiliar – în caz contrar, este posibilă deteriorarea materialului din care este confecționat produsul

Instrucțiuni privind aplicarea produsului

Prindeți marginea superioară a bandajului și aplicați bandajul la nivelul genunchiului, cu pelota orientată către exterior. Pelota trebuie să fie amplasată confortabil deasupra rotulei.

Îndepărțarea produsului

Pentru îndepărțarea produsului, prinideți bandajul de marginea inferioară la nivelul atelelor laterale și trageți-l în jos pe picior.

Compozitie

Culoarea bej: Poliamidă (PA), elastan (EL), viscoză (CV)

Culoarea gri mineral: Poliamidă (PA), elastan (EL), viscoză (CV)

Culoarea grafit: Poliamidă (PA), elastodien/lateks (ED), viscoză (CV), elastan (EL)
Pentru informații privind compozitia exactă, vă rugăm să consultați eticheta textilă aplicată la nivelul produsului.

 Produsul conține latex și poate provoca reacții alergice (numai culoarea grafit).

Indicații privind curățarea

 Program de spălare pentru articole delicate 30 °C  A nu se folosi înălbitor  A nu se usca prin centrifugare  A nu se călcă

 A nu se curăță chimic

A nu se utilizează balsam de rufe. Reduceți produsul la forma inițială și lăsați să se usuce la aer.

Garanție

Se aplică prevederile legale din țara în care a fost achiziționat produsul.

Pentru eventuale pretenții de garanție, vă rugăm să vă adresați comerciantului de la care ați achiziționat produsul. Vă rugăm să curățați 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 competență 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.

Declaratie de conformitate

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

Versiunea: 07.2023

 Dispozitiv medical |  Un singur pacient – utilizare multiplă