



THUASNE®

LigaStep Pedi Walker

fr	Botte de marche pédiatrique à montants latéraux rigides.....	3
en	Pediatric walking boots with a rigid side shell.....	3
de	Pädiatrische Unterschenkel-Fußorthese mit steifen Seitenstützen.....	3
nl	Walker voor kinderen met laterale, rigide staanders.....	4
it	Stivale da deambulazione pediatrico con scocca laterale rigida	4
es	Bota de caminar pediátrica con montantes laterales rígidos.....	5
pt	Bota de caminhada pediátrica com suportes laterais rígidos.....	5
da	Pædiatrisk støttestøvle med stive stivere i siden	5
fi	Kokonaan jäykärunkoinen lasten kävelysaapas	6
sv	Pediatriskt fotstöd med styvt lateralt skal	6
el	Παιδιατρικός νάρθηκας ποδοκνημάτικός με άκαμπτες πλευρικές ράβδους.....	7
cs	Dětská fixační ortéza s pevnými bočními výztuhami	7
pl	But ortopedyczny pediatryczny ze sztywnymi wzmacnieniami bocznymi.....	7
lv	Stingrs sānu balsta bērnu pastaigu zābaks	8
lt	Eiti padedantis įtvaras vaikams su standžiaisiai šoniniaisiai statramsčiais	8
et	Jäikade külgedega pediaatriline tugisaabas.....	9
sl	Pediatrični škorenj s trdima stranskima opornikoma.....	9
sk	Detská členková dlaha s pevnými postrannými dlahami.....	9
hu	Gyerek járótalapas bokarögzítőt oldalmerevitővel	10
bg	Педиатрична ортеза за ходене тип „ботуш“ с твърди странични опори....	10
ro	Cizmă pediatrică cu montanți laterali rigizi.....	11
ru	Детский сапог для ходьбы с жесткими боковыми стойками.....	11
hr	Pedijatrijska čizma s čvrstim kalupom.....	11
zh	儿童助行靴, 带坚挺护腿束带	12
ar	حذاء للمشي للأطفال ذو دعامات جانبية صلبة	12



Instructions d'utilisation - Instructions for use - Gebrauchsanweisung - Gebruiksaanwijzingen - Istruzioni per l'uso - Instrucciones de uso - Instruções de utilização - Anvisninger vedrørende brug - Käyttöohjeet - Råd vid användning - Oδηγίες χρήσης - Pokyny k používání - Szczegółowe użyczkowania - Lietošanas instrukcija - Naudojimo instrukcijos - Kasutusjuhised - Navodila za uporabo - Pokyny na používanie - Használati utasítás - Инструкции за употреба - Instrucțiuni de utilizare - Инструкция по эксплуатации - Upute za uporabu - 使用指南 - ارشادات الاستعمال



S	21 - 25
M	25 - 31
L	31 - 34



© Thuasne - 6172701 (2023-09)
© Studio Caterin



THUASNE
120, rue Marius Aufan
92300 Levallois-Perret
France

www.thuasne.com





(A)



(B)



(C)



(D)



(E)



(F)

	S	21 - 25
	M	25 - 31
	L	31 - 34

fr	Taille - Pointure européenne
en	Size - European shoe size
de	Größe - Europäische Schuhgröße
nl	Maat - Europese schoenmaat
it	Taglia - Numero di scarpa europeo
es	Talla - Número de pie europeo
pt	Tamanho - Número do sapato europeu
da	Størrelse - Europæisk størrelse
fi	Koko - Kengän koko (EU)
sv	Storlek - Europeisk storlek
el	Μέγεθος - Ευρωπαϊκό νούμερο υποδημάτων
cs	Velikost - Velikost obuví (Evropa)
pl	Rozmiar - Europejska numeracja obuwia
lv	Izmērs - Eiropas izmērs
lt	Dydis - Europos avalynės dydis
et	Suurus - Suurus Euroopa süsteemis
sl	Velikost - Velikost Evropa
sk	Veľkosť - Európska veľkosť topánok
hu	Méret - Európai cipőméret
bg	Размер - Европейски размер на обувката
ro	Mărime - Mărime europeană
ru	Размер - Европейский размер
hr	Veličina - Europski broj cipela
zh	尺码-鞋码 (欧盟)
ar	المقاس - المقاس الأوروبي



fr	Stabilisation	Immobilisation
en	Stabilisation	Immobilisation
de	Stabilisierung	Ruhigstellung
nl	Stabilisatie	Immobilisatie
it	Stabilizzazione	Immobilizzazione
es	Estabilización	Inmovilización
pt	Estabilização	Imobilização
da	Stabilisering	Støtte
fi	Stabilointi	Immobilisointi
sv	Stabilisering	Immobilisering
el	Σταθεροποίηση	Akívntopoíónη
cs	Stabilizace	Znehybnění
pl	Stabilizacja	Unieruchomienie
lv	Stabilizēšana	Imobilizācija
lt	Stabilizavimas	Imobilizavimas
et	Stabiliseerimine	Liikumatuks muutmine
sl	Stabiliziranje	Imobilizacija
sk	Stabilizácia	Imobilizácia
hu	Stabilizálás	Rögzítés
bg	Стабилизация	Обездвижване
ro	Stabilizare	Imobilizare
ru	Стабилизация	Иммобилизация
hr	Stabilizacija	Imobilizacija
zh	稳定	固定
ar	الاستقرار	الثبات



BOTTE DE MARCHÉ PÉDIATRIQUE À MONTANTS LATÉRAUX RIGIDES

Description/Destination

Botte de marche à montants latéraux rigides permettant l'immobilisation et la stabilisation du tiers inférieur de la jambe, de la cheville et du pied.

Le dispositif est destiné uniquement au traitement des indications listées et à des patients dont les mensurations correspondent au tableau de tailles.

Composition

Composants rigides : polyamide - fibres de verre - caoutchouc - éthylène-acétate de vinyle.

Composants textiles : polyamide - polyuréthane - polyester.

Propriétés/Mode d'action

Immobilisation et stabilisation du tiers inférieur de la jambe, de la cheville et du pied.

Montants fixes à 90°.

Dorsiflexion du métatarsale limitée au minimum.

Semelle incurvée anti-dérapante permettant au patient une marche naturelle et confortable.

Il s'agit d'un produit bilatéral.

Indications

Immobilisation postopératoire/post-traumatique de la cheville/du pied.

Entorse sévère de la cheville/du pied.

Fracture stable du tiers inférieur de la jambe.

Traitements conservateurs de la fracture de la cheville/du pied.

Contre-indications

Ne pas utiliser le produit en cas de diagnostic incertain.

Ne pas placer le produit directement en contact avec une peau lésée.

Ne pas utiliser en cas d'allergie connue à l'un des composants.

Ne pas utiliser en cas de fractures instables ou de fractures de la partie supérieure du tibia ou du péroné.

Ne pas utiliser pour les patients dont le poids est > 68 kg.

Ne pas utiliser en cas d'antécédents thromboemboliques veineux majeurs sans traitement thrombo-prophylaxique.

Précautions

Vérifier l'intégrité du dispositif avant chaque utilisation.

Ne pas utiliser le dispositif s'il est endommagé.

Choisir la taille adaptée au patient en se référant au tableau des tailles.

Le choix de la version est laissé à l'appréciation du professionnel de santé.

Il est recommandé qu'un professionnel de santé supervise la première application.

Se conformer strictement à la prescription et au protocole d'utilisation préconisé par votre professionnel de santé.

L'usage systématique d'une chaussette haute est recommandé lors du port du dispositif.

Vérifier la bonne position du chausson et l'absence de pli lors de sa mise en place dans le dispositif.

Vérifier quotidiennement l'état du membre affecté (avec une attention particulière pour les patients ayant un déficit sensoriel).

Ne pas mettre le dispositif en contact direct avec un corps gras (pommade, crème...).

Ne pas mettre le dispositif en contact direct avec un pansement. En cas d'inconfort, de gêne importante, de douleur, de variation du volume du membre, de sensations anormales ou de changement de couleur des extrémités, retirer le dispositif et consulter un professionnel de santé.

Ne pas utiliser le dispositif dans un système d'imagerie médicale.

Ne pas utiliser le dispositif lors de la conduite d'un véhicule.

Ne pas exposer le produit à des températures extrêmes (> 60°C).

Il est recommandé de serrer de manière adéquate le dispositif afin d'assurer une immobilisation sans limitation de la circulation sanguine. En cas de sensations inhabituelles, desserrer les sangles et/ou dégonfler les cellules d'air et demander conseil à un professionnel de santé.

Il est recommandé d'évaluer le risque thromboembolique veineux avant toute immobilisation. Suivre les conseils d'un professionnel de santé.

Pour des raisons d'hygiène et de performance, ne pas réutiliser le dispositif pour un autre patient.

Si le dispositif entre en contact avec de l'eau, faire sécher la partie textile et bien essuyer la partie rigide avec un tissu sec.

Une immobilisation prolongée peut parfois entraîner une perte de tonus musculaire.

Lors de la reprise de la marche, faire attention aux risques de chute.

En cas d'antécédents de troubles veineux ou lymphatiques, consulter un professionnel de santé.

Effets secondaires indésirables

Ce dispositif peut entraîner des réactions cutanées (rougeurs, démangeaisons, brûlures, cloques...) voire des plaies de sévérités variables.

Risque possible de thrombose veineuse.

Risque possible de douleurs au niveau du dos suite à la modification de la démarche.

Tout incident grave survenu en lien avec le dispositif devrait faire l'objet d'une notification au fabricant et à l'autorité compétente de l'État Membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi.

Mode d'emploi/Mise en place

1. Sortez la botte de marche de sa housse plastique, détachez les sangles auto-agrippantes et ouvrez le chausson.

2. N'enlevez pas les protections présentes sur les montants latéraux. Celles-ci doivent rester en place pendant les premières étapes de la mise en place.

3. Asseyez-vous et placez délicatement votre jambe et votre pied dans le chausson en mousse en vérifiant le bon positionnement du talon au fond de la botte Ⓛ.

Fermez le chausson en mousse en l'appliquant bien autour de la jambe et du pied Ⓛ.

4. Assurez-vous que votre jambe est bien située entre les deux montants latéraux.

5. Après vous être assuré(e) que les montants sont correctement positionnés, enlevez les protections des montants Ⓛ.

L'auto-agrippant situé sur l'intérieur des montants s'accroche sur le chausson en mousse.

6. Refermez la botte de marche en serrant les sangles auto-agrippantes de bas Ⓛ en haut Ⓛ.

7. Essayez de marcher avec la botte pour vérifier le bon ajustement et le fonctionnement de celle-ci Ⓛ.
Retrait de la botte de marche: Desserrez les sangles et ouvrez le chausson.

Entretien

Produit lavable selon les conditions présentes sur cette notice et l'étiquetage. Si le dispositif entre en contact avec de l'eau, faire sécher la partie textile et bien essuyer la partie rigide avec un tissu sec.

Composants rigides:

Lavage avec un chiffon humide pour la partie rigide.

Composants textiles:

Partie textile entièrement amovible pour le lavage.

À replacer à l'endroit initial avant la prochaine utilisation.

Lavage du chausson à la main, à l'eau froide. Ne pas utiliser de détergents, adoucissants ou de produits agressifs (produits chlorés...). Ne pas nettoyer à sec. Ne pas utiliser de séche-linge. Ne pas repasser. Essorer par pression. Sécher à plat. Sécher loin d'une source directe de chaleur (radiateur, soleil...).

Stockage

Stocker à température ambiante, de préférence dans l'emballage d'origine.

Élimination

Éliminer conformément à la réglementation locale en vigueur.

Premier marquage CE : 2020

Conserver ces instructions d'utilisation.

en

PEDIATRIC WALKING BOOT WITH RIGID SIDE UPRIGHTS

Description/Destination

Walking boot with rigid side uprights to immobilize and stabilize the lower third of the leg, ankle and foot.

The device is intended only for the treatment of the indications listed and for patients whose measurements correspond to the sizing table.

Composition

Rigid components: polyamide - glass fiber - rubber - ethylene vinyl acetate.

Textile components: polyamide - polyurethane - polyester.

Properties/Mode of action

Immobilizes and stabilizes the lower third of the leg, ankle and foot. 90° rigid uprights on both sides.

Designed to ensure minimal dorsiflexion of the metatarsal bone. Curved, anti-slip sole that offers patients a natural, comfortable walking motion.

Product can be worn on either foot.

Indications

Ankle/foot post-operative/post-traumatic immobilization.

Severe ankle/foot sprain.

Stable fracture of the lower 1/3 of the leg.

Conservative treatment of ankle/foot fracture.

Contraindications

Do not use the product if the diagnosis has not been confirmed.

Do not apply the product in direct contact with broken skin.

Do not use in the event of known allergy to any of the components.

Do not use in the event of unstable fractures or fractures of the upper part of the tibia or fibula.

Do not use for patients weighing > 68 kg / 150 lbs.

Do not use in the event of major venous thromboembolic history without thromboprophylaxis.

Precautions

Verify the product's integrity before every use.

Do not use the device if it is damaged.

Choose the appropriate size to fit the patient, referring to the size chart.

The choice of the device version is at the discretion of the healthcare professional.

It is recommended that a healthcare professional supervises the first application.

Strictly comply with your healthcare professional's prescription and recommendations for use.

The systematic use of a long sock is recommended when wearing the device.

Ensure correct position and avoid folds when placing foam liner in the device.

Check the condition of the affected limb daily (with particular attention for patients with sensory deficit).

Do not bring the product into direct contact with greasy substances (ointment, cream, etc.).

Do not bring the product into direct contact with a dressing.

In the event of discomfort, significant hindrance, pain, variation in limb volume, abnormal sensations or change in colour of the extremities, remove the device and consult a healthcare professional.

Do not wear the device in a medical imaging machine.

Do not wear the device when driving a vehicle.

Do not expose the product to extreme temperatures (> 60°C).

It is recommended to adequately tighten the device to achieve immobilisation without restricting blood circulation. In the event of pain, tingling or numbness, loosen the straps or deflate the air pads and ask a healthcare professional for advice.

It is recommended that the venous thromboembolic risk be assessed before any immobilisation is indicated. Follow the advice of a healthcare professional.

For hygiene and performance reasons, do not re-use the product for another patient.

If the device comes into contact with water, dry the textile part and wipe the rigid part well with a dry cloth.

Prolonged immobilisation can sometimes cause muscle weakness. When resuming walking, be careful of risks of falling.

In case of history of venous or lymphatic disorders, consult a healthcare professional.

Undesirable side-effect

This device can cause skin reactions (redness, itching, burns, blisters...) or wounds of various degrees of severity.

Possible risk of venous thrombosis.

Possible risk of back pain due to gait pattern modification.

Any serious incidents occurring related to the device should be reported to the manufacturer and to the competent authority of the Member State in which the user and/or patient is resident.

Instructions for use/Application

1. Take the walking boot out of its plastic cover, unfasten the self-fastening straps and open the liner.

2. Do not remove the protections from the side uprights. They must remain in place while you put the boot on.

3. Sit down and carefully place your lower leg and foot in the foam liner, checking that your heel is correctly positioned at the bottom of the boot Ⓛ.

Close the foam liner, applying it firmly around the lower leg and foot Ⓛ.

4. Make sure that your leg is properly positioned between the two rigid side uprights.

5. Once you have checked that the side uprights are properly positioned, you can remove the protections from the side uprights Ⓛ.

The self-fastening surface on the inner part of the uprights attaches to the foam liner.

6. Fasten the walking boot again, tightening the self-fastening straps from bottom Ⓛ to top Ⓛ.

7. Try walking with the boot to check that it fits properly and that it is working correctly Ⓛ.

Taking off the walking boot: Loosen the straps and open the liner.

Garment care

Product can be washed in accordance with the conditions shown on this instruction leaflet and on the label. If the device comes into contact with water, dry the textile part and wipe the rigid part well with a dry cloth.

Rigid components:

Wash the rigid part with a moist cloth.

Textile components:

The soft part can be fully removed for washing.

Replace in the original location before next use.

Hand wash the liner in cold water. Do not use detergents, fabric softeners or aggressive products (products containing chlorine). Do not dry clean. Do not tumble-dry. Do not iron. Squeeze out excess water. Dry flat. Dry away from any direct heat source (radiator, sun, etc.).

Storage

Store at room temperature, preferably in the original packaging.

Disposal

Dispose of in accordance with local regulations.

Keep these instructions for use.

de

PÄDIATRISCHE UNTERSCHENKEL-FUSSORTHESE MIT STEIFEN SEITENSTÜTZEN

Beschreibung/Zweckbestimmung

Unterschenkel-Fußorthese mit steifen Seitenstützen für die Ruhigstellung und Stabilisierung des unteren Drittels des Beins, des Knöchels und des Fußes.

Das Produkt ist ausschließlich für die Behandlung der aufgeführten Indikationen und für Patienten vorgesehen, deren Körpermaße der Größentabelle entsprechen.

Zusammensetzung

Feste Komponenten: Polyamid - Glasfasern - Gummi - Ethylen-Vinylacetat.

Textilkomponenten: Polyamid - Polyurethan - Polyester.

Eigenschaften/Wirkweise

Ruhigstellung und Stabilisierung des unteren Drittels des Beins, des Knöchels und des Fußes.

Steife Seitenstützen im 90°-Winkel.

Auf ein Minimum beschränkte Dorsalextension des Mittelfußknochens.

Geschwungene Antirutsch-Sohle für einen natürlichen und komfortablen Gang.

Beidseitig tragbares Produkt.

Indikationen

Postoperative/posttraumatische Ruhigstellung des Knöchels/Fußes.

Schwere Verstauchung des Knöchels/des Fußes.

Stabiler Bruch im unteren Drittel des Beines.

Konservative Behandlung eines Bruchs des Knöchels/des Fußes.

Gegenanzeigen

Verwenden Sie das Produkt nicht bei einer unsicheren Diagnose.

Das Produkt nicht direkt auf geschädigte Haut anwenden.

Das Produkt bei einer bekannten Allergie gegen einen der Bestandteile nicht anwenden.

Das Produkt nicht bei instabilen Brüchen oder Brüchen im oberen Schien- oder Wadenbereich anwenden.

Das Produkt nicht bei Patienten mit einem Gewicht > 68 kg anwenden.

Nicht anwenden, wenn in der Vorgeschichte eine schwere venöse Thromboembolie ohne Thromboseprophylaxe aufgetreten ist.

Vorsichtsmaßnahmen

Vor jeder Verwendung die Unversehrtheit des Produkts überprüfen.

Das Produkt nicht verwenden, wenn es beschädigt ist.

Die für den Patienten geeignete Größe anhand der Größentabelle auswählen.

Die Wahl des Modells bleibt der medizinischen Fachkraft überlassen.

Es wird empfohlen, die erste Anwendung unter der Aufsicht einer medizinischen Fachkraft durchzuführen.

Die von der medizinischen Fachkraft empfohlenen Verordnungen und Empfehlungen sind strikt einzuhalten.

Beim Tragen des Produkts wird die systematische Verwendung eines Kniesturmpfunds empfohlen.

Beim Anlegen des Produkts die Position des Fußlings und die Vermeidung von Faltenbildung prüfen.

Den Zustand der betroffenen Gelenke täglich prüfen (mit besonderer Aufmerksamkeit bei Patienten mit einem sensorischen Defizit).

Das Produkt nicht in direkten Kontakt mit einer fettigen Materialien (Salbe, Creme usw.) bringen.

Das Produkt nicht in direkten Kontakt mit einer Wundauflage bringen.

Bei Unwohlsein, übermäßigem Beschwerden, Schmerzen, einer Änderung des Volumens der Gelenke, ungewöhnlichen Empfindungen oder einer Verfärbung der Extremitäten das Produkt abnehmen und eine medizinische Fachkraft um Rat fragen.

Das Produkt nicht in einem medizinischen Bildgebungssystem verwenden.

Das Produkt nicht beim Führen eines Fahrzeugs verwenden.

Das Produkt keinen extremen Temperaturen aussetzen (> 60 °C). Es wird empfohlen, das Produkt in angemessener Weise festzuziehen, um eine Immobilisation ohne Beeinträchtigung des Blutkreislaufes zu gewährleisten. Bei ungewöhnlichen Empfindungen die Gurte lösen und/oder die Luftzellen entlüften und eine medizinische Fachkraft um Rat fragen.

Es wird empfohlen, vor der Ruhigstellung das Risiko einer Venenthrombose zu bewerten. Folgen Sie den Empfehlungen einer Gesundheitsfachkraft.

Das Produkt darf aus hygienischen und leistungsbezogenen Gründen nicht für einen anderen Patienten wiederverwendet werden.

Wenn das Produkt mit Wasser in Kontakt kommt, den textilen Teil trocknen und den festen Teil mit einem trockenen Tuch sorgfältig abwischen.

Eine längere Immobilisation kann eine Verminderung des Muskeltonus zur Folge haben.

Bei der Wiederaufnahme des Gehens auf das Sturzrisiko achten.

Bei venösen oder lymphatischen Störungen in der Vorgeschichte ist eine medizinische Fachkraft zu Rate zu ziehen.

Unerwünschte Nebenwirkungen

Dieses Produkt kann Hautreaktionen (Rötungen, Juckreiz, Verbrennungen, Blasen usw.) oder sogar Wunden mit unterschiedlichem Schweregrad verursachen.

Mögliches Risiko venöser Thrombosen.

Mögliches Risiko von Schmerzen im Rücken durch eine Veränderung des Gangbildes.

Jegliche schweren Zwischenfälle in Verbindung mit diesem Produkt müssen dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedsstaates, indem der Nutzer und/oder der Patient niedergelassen sind, gemeldet werden.

Gebräuchsanweisung/Anlegetechnik

1. Die Unterschenkel-Fußorthese aus dem Kunststoffbeutel entnehmen, die Klettverschlussgurte und den Innenschuh öffnen.

2. Schaumstoffpolster an den Seitenstützen nicht entfernen. Die Schaumstoffpolster müssen zu Beginn des Anlegens in ihrer Position verbleiben.

3. In sitzender Position mit Fuß und Bein in den Schaumstoff-Innenschuh steigen und dabei darauf achten, dass die Ferse im hinteren Teil der Orthese Ⓢ korrekt platziert ist.

Den Schaumstoff-Innenschuh schließen und dabei darauf achten, dass er das Bein und den Fuß richtig umgibt Ⓣ.

4. Vergewissern Sie sich, dass ihr Bein korrekt zwischen den beiden Seitenstützen positioniert ist.

5. Nachdem sichergestellt ist, dass die Seitenstützen korrekt positioniert sind, nehmen Sie die Schaumstoffpolster ab Ⓢ.

Der Klettverschluss auf der Innenseite der Seitenstützen haftet am Schaumstoff-Innenschuh.

6. Die Unterschenkel-Fußorthese durch Anziehen der Klettgurte von unten Ⓡ nach oben Ⓣ verschließen.

7. Die optimale Einstellung und Funktion der Orthese bei einem Gehversuch prüfen Ⓥ.

Ablegen der Unterschenkel-Fußorthese: Lösen Sie die Gurte und öffnen Sie den Innenschuh.

Pflege

Das Produkt entsprechend den Bedingungen in dieser Gebräuchsanweisung und der Etikettierung waschen. Wenn das Produkt mit Wasser in Kontakt kommt, den textilen Teil trocknen und den festen Teil mit einem trockenen Tuch sorgfältig abwischen.

Feste Komponenten:

Den festen Teil mit einem feuchten Tuch reinigen.

Textilkomponenten:

Der textile Teil ist zum Waschen vollkommen herausnehmbar. Vor der nächsten Anwendung müssen diese wieder in die Taschen eingeschoben werden.

Handwäsche des Schaumstoff-Innenschuhs mit kaltem Wasser. Keine Reinigungsmittel, Weichspüler oder aggressive Produkte (chlorhaltige Produkte o. A.) verwenden. Keine Trockenreinigung. Nicht im Trockner trocknen. Nicht bügeln. Wasser gut ausdrücken. Flach ausgebreitet trocknen. Fern von direkten Wärmequellen (Heizkörper, Sonne usw.) trocknen lassen.

Aufbewahrung

Bei Raumtemperatur und vorzugsweise in der Originalverpackung aufbewahren.

Entsorgung

Den örtlich geltenden Vorschriften entsprechend entsorgen.

Diese Verwendungshinweise aufbewahren.

nl

WALKER VOOR KINDEREN MET LATERALE, RIGIDE STAANDERS

Omschrijving/Gebruik

Walker met laterale, rigide staanders, voor immobilisatie en stabilisatie van het onderste derde deel van het been, de enkel en de voet.

Het hulpmiddel is alleen bedoeld voor de behandeling van de genoemde indicaties en voor patiënten van wie de maten overeenkomen met de maattabel.

Samenstelling

Rigide componenten: polyamide - glasvezels - rubber - ethyleenvinylacetaat.

Textielcomponenten: polyamide - polyurethaan - polyester.

Eigenschappen/Werking

Immobilisatie en stabilisatie van het onderste derde deel van het been, de enkel en de voet.

Staanders ingesteld op 90°.

Dorsaalflexie van metatarsus tot minimum beperkt.

Voor gevormde antislipzool waardoor de patiënt op een natuurlijke en comfortabele manier kan lopen.

Het is een bilateraal product.

Indicaties

Postoperatieve/posttraumatische immobilisatie van de voet/enkel.

Ernstige verstijking van enkel/voet.

Stabiele fractuur van het onderste derde deel van het been.

Conservatieve behandeling van enkel-/voetfractuur.

Contra-indicaties

Gebruik het hulpmiddel niet indien de diagnose onduidelijk is. Laat het hulpmiddel niet in direct contact komen met een beschadigde huid.

Gebruik het hulpmiddel niet in geval van bekende allergieën voor een van de componenten.

Gebruik het hulpmiddel niet indien sprake is van instabiele fracturen of fracturen van het bovenste deel van het scheenbeen of het kuitbeen.

Gebruik het hulpmiddel niet bij patiënten met een gewicht van meer dan 68 kg.

Niet gebruiken bij grote veneuze trombo-embolische aandoeningen zonder trombo-prophylactische behandeling.

Voorzorgsmaatregelen

Controleer de betrouwbaarheid van het hulpmiddel vóór elk gebruik.

Gebruik het hulpmiddel niet als het beschadigd is.

Kies de juiste maat voor de patiënt aan de hand van de maattabel. Welke variant nodig is mag uitsluitend door een zorgprofessional worden beoordeeld.

Het wordt aanbevolen dat een zorgprofessional meekijkt bij de eerste toepassing.

Houd u strikt aan de voorschriften en de gebruiksinstructies van uw zorgprofessional.

Het systematisch dragen van een lange sok wordt aanbevolen tijdens het dragen van het hulpmiddel.

Zorg dat de sok goed zit en geen vuouwen heeft bij het aantrekken van het hulpmiddel.

Controleer dagelijks de toestand van de aangedane ledemaat (met speciale aandacht voor patiënten met een sensorische beperking).

Voorkom direct contact van het hulpmiddel met vettige stoffen (zalf, crème, enz.).

Laat het hulpmiddel niet in direct contact komen met verband.

In geval van ongemak, aanzielijke hinder, pijn, verschil in omvang van de ledematen, een abnormaal gevoel of verandering in de kleur van de ledematen, verwijder het hulpmiddel en neem contact op met een zorgprofessional.

Houd het hulpmiddel uit de buurt van medische beeldvormende apparatuur.

Draag het hulpmiddel niet tijdens het besturen van een voertuig.

Stel het hulpmiddel niet bloot aan extreme temperaturen (> 60 °C).

Het wordt aanbevolen om het hulpmiddel voldoende aan te spannen voor goede immobilisatie zonder dat de bloedsoloop wordt beperkt. In geval een abnormaal gevoel, de banden losmaken en/of de luchtcellen laten leeglopen en professioneel advies inwinnen.

Het is aanbevolen om het veneuze trombo-embolisch risico te evalueren voor elke immobilisatie. Het advies van een zorgverlener volgen.

Om hygiënische redenen en omwille van de prestatiekwaliteit mag het hulpmiddel niet door andere patiënten worden gebruikt. Indien het hulpmiddel in contact komt met water, droogt u het stoffen deel af en veegt u het rigide deel goed droog met een droge doek.

Langdurige immobilisatie kan soms leiden tot verzwakking van de spieren.

Houd bij het opnieuw beginnen met lopen rekening met het risico op valLEN.

Indien in het verleden veneuze of lymfatische aandoeningen zijn geconstateerd, raadplegen dan een zorgprofessional.

Ongevonden bijwerkingen

Dit hulpmiddel kan huidreacties (roodheid, jeuk, branderigheid, blaren, enz.) of zelfs wonden in verschillende mate van ernst veroorzaken.

Mogelijk risico op veneuze trombose.

Mogelijk risico op rugpijn door ander looppatroon.

Elk ernstig voorval met betrekking tot het hulpmiddel moet worden gemeld aan de fabrikant en aan de bevoegde autoriteit van de lidstaat waar de gebruiker en/of patiënt is gevestigd.

Gebruiksaanwijzing

1. Haal de walker uit de kunststof huls, maak de klittenbanden los, en open de binnenschoen.

2. Verwijder de bescherming op de laterale staanders niet.

Deze bescherming moet tijdens de eerste stappen van het aantrekken blijven zitten.

3. Ga zitten en plaats uw been en voet voorzichtig in de schuimrubberen binnenschoen terwijl u de gepaste positie voor de hiel in de walker vindt Ⓢ.

Sluit de schuimrubberen binnenschoen en pas deze goed aan rond het been en de voet Ⓣ.

4. Zorg ervoor dat het been goed tussen de twee laterale staanders is geplaatst.

5. Als u er zeker van bent dat de staanders goed zitten, kunt u de bescherming van de staanders verwijderen Ⓢ.

Het klittenband aan de binnenkant van de staanders haakt aan de schuimrubberen binnenschoen.

6. Sluit de walker door de klittenbanden aan te spannen van beneden Ⓡ naar boven Ⓣ.

7. Probeer met de walker te lopen om de goede aanspanning en de juiste werking ervan te controleren Ⓥ.

De walker uitdelen: Maak de klittenbandsluitingen los en open de binnenschoen.

Verzorging

Het hulpmiddel kan worden gewassen volgens de voorschriften in deze blislijst en op het etiket. Indien het hulpmiddel in contact komt met water, droogt u het stoffen deel af en veegt u het rigide deel goed droog met een droge doek.

Rigide componenten:

Reinigt het rigide gedeelte met een vochtige doek.

Textielcomponenten:

Textieldel geheel verwijderbaar voor het wassen.

Terug op de oorspronkelijke plaats bevestigen voor het volgende gebruik.

De binnenschoen met de hand wassen, in koud water. Gebruik geen reinigingsmiddelen, weekmakers of agressieve middelen (chlorkaproducten, enz.). Niet stomen. Niet in de wasdroger. Niet strijken. Overtuiglijk water uitwringen. Liggend laten drogen. Uit de buurt van warmtebronnen laten drogen (radiator, zon, enz.).

Bewaaradvies

Bewaren op kamertemperatuur, bij voorkeur in de originele verpakking.

Verwijdering

Voor het hulpmiddel af in overeenstemming met de plaatselijke voorschriften.

Bewaar deze gebruiksinstructies.

it

STIVALE DA DEAMBULAZIONE PEDIATRICO CON SCOCCA LATERALE RIGIDA

Descrizione/Destinazione d'uso

Stivale con scocca laterale rigida che permette il sostegno e la protezione del terzo inferiore della gamba, della caviglia e del piede. Il dispositivo è destinato esclusivamente al trattamento delle patologie elencate e ai pazienti le cui misure corrispondono a quelle riportate nella relativa tabella.

Composizione

Componenti rigidi: poliammide - fibre di vetro - gomma - etilene vinilacetato.

Componenti tessili: poliammide - poliuretano - poliestere.

Proprietà/Modalità di funzionamento

Immobilizzazione e la stabilizzazione del terzo inferiore della gamba, della caviglia e del piede.

Scocca fissa a 90°.

Dorsiflessione del metatarso limitata al massimo.

Suola curva antiscivolo che consente al paziente di camminare in modo naturale e confortevole.

Si tratta di un prodotto bilaterale.

Indicazioni

Immobilizzazione postoperatoria/post-traumatica della caviglia/ del piede.

Distorsione grave della caviglia/del piede.

Frattura stabile del terzo inferiore della gamba.

Trattamento conservativo della frattura della caviglia/del piede.

Controindicazioni

Non utilizzare il prodotto in caso di incertezza della diagnosi.

Non mettere il prodotto a contatto diretto con la pelle lesa.

Non utilizzare in caso di allergia nota a uno dei componenti.

Non utilizzare in caso di fratture instabili o fratture della parte superiore della tibia o del perone.

Non utilizzare su pazienti di peso superiore a 68 kg.

Non usare in caso di anamnesi di tromboembolismo venoso maggiore senza trattamento di trombo-profilassi.

Precauzioni

Prima di ogni utilizzo, verificare l'integrità del dispositivo.

Non utilizzare il dispositivo se danneggiato.

Scegliere la taglia adatta al paziente consultando la relativa tabella. Si scelta della versione è a discrezione del professionista sanitario. Si raccomanda la supervisione di un professionista sanitario in caso di prima applicazione.

Rispettare scrupolosamente le indicazioni e il protocollo di utilizzo indicato dal medico.

Durante l'utilizzo del dispositivo, si consiglia di indossare sempre una calza lunga.

Verificare il corretto posizionamento dell'imbottitura e l'assenza di pieghe quando questa viene collocata nel dispositivo.

Verificare quotidianamente lo stato dell'arto interessato (con particolare attenzione ai pazienti con deficit sensoriale).

Non mettere il dispositivo a contatto diretto con una sostanza grassa (pomata, crema, ecc.).

Non mettere il dispositivo a contatto diretto con una medicazione.

In caso di fastidio, disagio importante, dolore, variazione del volume dell'arto, sensazioni anomale o cambio di colore delle estremità, rimuovere il dispositivo e rivolgersi a un professionista sanitario.

Non utilizzare il dispositivo in un sistema di diagnostica per immagini.

Non utilizzare il dispositivo durante la guida di un veicolo.

Non esporre il prodotto a temperature estreme (> 60 °C).

Si raccomanda di stringere il dispositivo in maniera tale da garantire un'immobilizzazione corretta senza compromettere la circolazione sanguigna. In caso di sensazioni anomale, allentare le cinghie e/o sgonfiare le camere d'aria e chiedere consiglio a un professionista sanitario.

Si raccomanda di valutare il rischio di tromboembolismo venoso prima di qualsiasi immobilizzazione. Seguire i consigli di un professionista sanitario.

Per ragioni di igiene ed efficacia del prodotto, non riutilizzare il dispositivo su un altro paziente.

Se il dispositivo entra in contatto con l'acqua, asciugare la parte in tessuto e rimuovere il bagnato dalla parte rigida con un panno asciutto.

In alcuni casi, un'immobilizzazione prolungata può provocare la perdita di tono muscolare.

Alla ripresa della normale deambulazione, fare attenzione al rischio di cadute.

In caso di precedenti disturbi venosi o linfatici, consultare un professionista sanitario.

Effetti indesiderati secondari

Questo dispositivo può provocare reazioni cutanee (rossori, prurito, bruciore, bolle, ecc.) o addirittura ferite di gravità variabile.

Rischio di possibile tromboembolismo venoso.

Rischio di possibili dolori alla schiena a seguito della modifica della postura durante la deambulazione.

Qualsiasi incidente grave legato al dispositivo dovrà essere notificato al fornitore e all'autorità competente dello Stato membro nel quale risiede l'utilizzatore e/o il paziente.

Istruzioni d'uso/Posizionamento

1. Togliere lo stivale dalla custodia di plastica, staccare le fasce autoadesive, togliere la parte anteriore rigida e aprire l'imbottitura in schiuma.

2. Non rimuovere le protezioni collocate sulla scocca laterale. Devono infatti rimanere in posizione durante le prime fasi dell'applicazione.

3. Sedersi e inserire delicatamente la gamba e il piede nella scarpa in schiuma controllando che il tallone poggi sul fondo dello stivale Ⓢ.

Chiudere la scarpa in schiuma posizionandola intorno alla gamba e al piede Ⓣ.

4. Verificare che la gamba sia ben centrata nella scocca laterale.

5. Dopo aver verificato il corretto posizionamento della scocca, togliere le relative protezioni Ⓢ.

L'autoadesivo situato all'interno della scocca deve essere fissato all'imbottitura in schiuma.

6. Chiudere lo stivale stringendo le cinghie autoadesive inferiori Ⓡ e superiori Ⓣ.

7. Cercare di camminare con lo stivale per verificarne la corretta regolazione e il funzionamento Ⓛ.

Come togliere lo stivale: Allentare le cinghie e aprire la scarpina.

Manutenzione

Prodotto lavabile secondo le indicazioni riportate in queste istruzioni e nell'etichetta. Se il dispositivo entra in contatto con l'acqua, asciugare la parte in tessuto e rimuovere il bagnato dalla parte rigida con un panno asciutto.

Componenti rigidi:

Pulire la parte rigida con un panno umido.

Componenti tessili:

Parte in tessuto completamente rimovibile per il lavaggio.

Prima dell'utilizzo successivo ricollocarla nella posizione iniziale. Lavare la scarpina a mano, con acqua fredda. Non utilizzare prodotti detergenti, ammorbidente o aggressivi (prodotti clorati, ecc.). Non lavare a secco. Non asciugare in asciugatrice. Non stirare. Strizzare senza torcere. Far asciugare in piano. Far asciugare lontano da fonti di calore dirette (calorifero, sole, ecc.).

Conservazione

Conservare a temperatura ambiente, preferibilmente nella confezione originale.

Smaltimento

Smaltire conformemente alla regolamentazione locale in vigore.

Conservare queste istruzioni d'uso.

es

BOTA DE CAMINAR PEDIÁTRICA CON MONTANTES LATERALES RÍGIDOS

Descripción/Uso

Bota de caminar con montantes laterales rígidos que permite la inmovilización y la estabilización del tercio inferior de la pierna, el tobillo y el pie.

El dispositivo está destinado únicamente al tratamiento de las indicaciones listadas y a los pacientes cuyas medidas correspondan a la tabla de tallas.

Composición

Componentes rígidos: poliamida - fibras de vidrio - caucho - acetato de etíleno vinilo.

Componentes textiles: poliamida - poliuretano - poliéster.

Propiedades/Modo de acción

Inmovilización y estabilización del tercio inferior de la pierna, el tobillo y el pie.

Montantes fijos a 90°.

Dorsiflexión del metatarso limitada al mínimo.

Suela incurvada antideslizante que permite al paciente una marcha natural y cómoda.

Se trata de un producto bilateral.

Indicaciones

Inmovilización postoperatoria/posttraumática del tobillo/pie.

Esguince grave del tobillo/del pie.

Fractura estable del 1/3 inferior de la pierna.

Tratamiento conservador de la fractura del tobillo/del pie.

Contraindicaciones

No utilizar el producto en caso de diagnóstico incierto.

No colocar el producto directamente en contacto con la piel lesionada.

No utilizar en caso de alergia conocida a uno de los componentes.

No utilizar en caso de fracturas inestables o de fracturas de la parte superior de la tibia o el peroné.

No utilizar para los pacientes con un peso > 68 kg.

No utilizar en caso de antecedentes tromboembólicos venosos importantes sin tratamiento tromboprofiláctico.

Precauciones

Verificar la integridad del dispositivo antes de utilizarlo.

No utilizar el dispositivo si está dañado.

Elegir la talla adecuada para el paciente consultando la tabla de tallas.

La elección de la versión corresponde a la valoración del profesional de la salud.

Se recomienda que un profesional de la salud supervise la primera aplicación.

Seguir estrictamente la prescripción y el protocolo de utilización recomendado por el profesional de la salud.

Se recomienda el uso sistemático de un calcetín largo durante el uso del dispositivo.

Verificar la correcta posición de la zapatilla y la ausencia de pliegues durante la colocación en el dispositivo.

Verificar diariamente el estado del miembro afectado (con una atención especial a los pacientes que presenten un déficit sensorial).

No colocar el dispositivo en contacto directo con un cuerpo graso (pomada, crema...).

No colocar el dispositivo en contacto directo con un apósito.

En caso de incomodidad, molestia importante, dolor, variación del volumen del miembro, sensaciones anormales o cambio de color de las extremidades, retirar el dispositivo y consultar a un profesional de la salud.

No utilizar el dispositivo en un sistema de diagnóstico médico por imagen.

No utilizar el dispositivo durante la conducción de un vehículo.

No exponer el producto a temperaturas extremas (>60 °C).

Se recomienda apretar de manera adecuada el dispositivo para asegurar una inmovilización sin limitación de la circulación sanguínea. En caso de sensaciones inhabituales, aflojar las correas y/o desinflar las celdas de aire y pedir consejo a un profesional de la salud.

Se aconseja evaluar el riesgo tromboembólico venoso antes de toda inmovilización. Seguir los consejos de un profesional sanitario.

Por razones de higiene y de eficacia, no reutilizar el dispositivo para otro paciente.

Si el dispositivo entra en contacto con el agua, poner a secar la parte textil y secar bien la parte rígida con una tela seca.

Una inmovilización prolongada a veces puede producir una pérdida de tono muscular.

Cuando se reinicie la marcha, prestar atención al riesgo de caída.

En caso de antecedentes de trastornos venosos o linfáticos, consultar a un profesional sanitario.

Efectos secundarios indeseables

Este dispositivo puede producir reacciones cutáneas (rojeces, picor, quemazón, ampollas...) e incluso heridas de gravedad variable.

Possible riesgo de trombosis venosa.

Possible riesgo de dolor en la espalda debido a la modificación de la manera de andar.

Cualquier incidente grave relacionado con el dispositivo debería ser objeto de una notificación al fabricante y a la autoridad competente del Estado Miembro en el que está establecido el usuario y/o el paciente.

Modo de empleo/Colocación

1. Sacar la bota de caminar de su funda de plástico, desabrochar las correas autoadherentes y abrir el botín.

2. No quitar las protecciones presentes en los montantes laterales. Estas deben permanecer en su lugar durante las primeras etapas de la colocación.

3. Sentarse y colocar delicadamente la pierna y el pie en el botín de espuma, comprobando el posicionamiento adecuado del talón al fondo de la bota Ⓛ.

Cerrar el botín de espuma aplicándolo alrededor de la pierna y del pie Ⓛ.

4. Asegurarse de que la pierna esté bien situada entre los dos montantes laterales.

5. Después de asegurarse de que los montantes estén correctamente colocados, quitar las protecciones de los montantes Ⓛ.

La pieza autoadherente situada en el interior de los montantes se fija al botín de espuma.

6. Cerrar la bota de caminar apretando las correas con autocierre desde abajo Ⓛ hacia arriba Ⓛ.

Retirada de la bota de caminar: Aflojar las correas y abrir el botín.

Mantenimiento

Producto lavable según las condiciones presentes en estas instrucciones y el etiquetado. Si el dispositivo entra en contacto con el agua, poner a secar la parte textil y secar bien la parte rígida con una tela seca.

Componentes rígidos:

Lavar la parte rígida con un paño húmedo.

Componentes textiles:

Parte textil enteramente extraible para lavar.

Volverlos a colocar en su lugar inicial antes de la siguiente utilización.

Lavar el botín a mano, con agua fría. No utilizar detergentes, suavizantes o productos agresivos (productos clorados...). No lavar en seco. No secar en secadora. No planchar. Escurrir mediante presión. Seque en posición plana. Secar lejos de una fuente directa de calor (radiador, sol...).

Almacenamiento

Guardar a temperatura ambiente, preferentemente en el envase de origen.

Eliminación

Eliminar conforme a la reglamentación local vigente.

Conservar estas instrucciones de utilización.

pt

BOTA DE CAMINHADA PEDIÁTRICA COM SUPORTES LATERAIS RÍGIDOS

Descrição/Destino

Bota de caminhada com suportes laterais rígidos que permitem a imobilização e a estabilização do terço inferior da perna, do tornozelo e do pé.

Este dispositivo é destinado unicamente ao tratamento das indicações listadas e para pacientes cujas medidas correspondem à tabela de tamanhos.

Composição

Componentes rígidos: poliamida - fibras de vidro - borracha - etíleno-acetato de vinilo.

Componentes têxteis: poliamida - poliuretano - poliéster.

Propriedades/Modo de ação

Imobilização e estabilização do terço inferior da perna, do tornozelo e do pé.

Suportes fixos a 90°.

Dorsiflexão do metatarso limitada ao mínimo.

Sola curvada antideslizante que permite ao paciente um andar natural e confortável.

Trata-se de um produto bilateral.

Indicações

Imobilização pós-operatória/pós-traumática do tornozelo/do pé.

Entorse grave do tornozelo/pé.

Fratura estável do terço inferior da perna.

Tratamento conservador da fratura do tornozelo/pé.

Contraindicações

Não utilizar o produto no caso de diagnóstico indeterminado.

Não colocar o produto diretamente em contacto com uma pele lesionada.

Não utilizar em caso de alergia conhecida em relação a um de seus componentes.

Não utilizar no caso de fraturas instáveis ou da parte superior da tibia ou da fibula.

Não utilizar em pacientes cujo peso ultrapasse 68 kg.

Não usar em caso de antecedentes tromboembólicos venosos importantes sem tratamento tromboprofiláctico.

Precauções

Verificar a integridade do dispositivo antes de cada utilização.

Não utilizar se o dispositivo estiver danificado.

Escolher o tamanho adequado ao paciente orientando-se pela tabela de tamanhos.

A escolha da versão cabe à apreciação do profissional de saúde. É recomendado que um profissional de saúde realize a supervisão da primeira aplicação.

Manter-se em estrita conformidade com a prescrição e o protocolo de utilização recomendado pelo seu profissional de saúde.

A utilização sistemática de uma meia alta é recomendada durante o uso do dispositivo.

Verificar a posição correta dos sapatos e a ausência de dobra durante a colocação do dispositivo.

Verificar diariamente o estado do membro afetado (com particular atenção para os pacientes com déficit sensorial).

Não colocar o dispositivo em contacto direto com o corpo gorduroso (pomada, creme...).

Não colocar o dispositivo em contacto direto com um curativo.

Em caso de desconforto, de grande incômodo, de dor, de variação de volume do membro, de sensações anormais ou de alteração da cor das extremidades, retirar o dispositivo e consultar um profissional de saúde.

Não utilizar o dispositivo em um sistema médico de imagem.

Não utilizar o dispositivo durante a condução de um veículo.

Não expor o produto a temperaturas extremas (> 60 °C).

É recomendado o aperto do dispositivo de forma adequada para garantir uma imobilização sem a limitação da circulação sanguínea. No caso de sensações anormais, desapertar as fitas e/ou esvaziar células de ar e consultar um profissional de saúde. Recomenda-se a avaliação do risco tromboembólico venoso antes de qualquer imobilização. Seguir os conselhos de um profissional de saúde.

Por motivos de higiene e de desempenho, não reutilizar o dispositivo para um outro paciente.

Se o dispositivo entrar em contato com a água, secar a parte têxtil e enxugar bem a parte rígida com um tecido seco.

Uma imobilização prolongada pode, eventualmente, provocar uma perda de tônus muscular.

Durante a retoma da marcha, ficar atento ao risco de queda.

Em caso de antecedentes de doenças venosas ou linfáticas, consultar um profissional de saúde.

Efeitos secundários indesejáveis

Este dispositivo pode provocar reações cutâneas (vermelhidão, comichão, queimaduras, bolhas...) ou mesmos feridas de gravidade variável.

Possibilidade de risco de trombose venosa.

Possibilidade de risco de dor nas costas devido à modificação da postura.

Qualquer incidente grave que ocorra relacionado com o dispositivo deverá ser objeto de notificação junto do fabricante e junto da autoridade competente do Estado Membro em que o utilizador e/ou paciente está estabelecido.

Aplicação/Colocação

1. Retire a bota de caminhada da respectiva capa de plástico, desaperte as correias autofixantes e abra o sapato.

2. Não remova as proteções existentes nos suportes laterais. Estas devem permanecer no lugar durante as primeiras etapas da colocação.

3. Sente-se e coloque delicadamente a perna e o pé no sapato de espuma, verificando o correto posicionamento do calcaneo no fundo da bota Ⓛ.

Fecho o sapato de espuma, colocando-o corretamente em torno da perna e do pé Ⓛ.

4. Certifique-se que a sua perna está corretamente posicionada entre os dois suportes laterais.

5. Depois de se certificar que os suportes estão corretamente posicionados, remova as proteções dos suportes Ⓛ. O velcro situado no interior dos suportes adere ao sapato de espuma.

6. Fecho a bota de caminhada apertando as correias autofixantes de baixo Ⓛ para cima Ⓛ.

7. Experimente caminhar com a bota para verificar o correto ajustamento e funcionamento da mesma Ⓛ.

Retirada da bota de caminhada: Desaperte as fitas e abra o sapato.

Cuidados

Produto lavável segundo as condições indicadas neste folheto e na rotulagem. Se o dispositivo entrar em contato com a água, secar a parte têxtil e enxugar bem a parte rígida com um tecido seco.

Componentes rígidos:

Lavagem da parte rígida com um pano húmedo.

Componentes têxteis:

Parte têxtil totalmente amovível para a lavagem.

Volte a colocar no local inicial antes da utilização seguinte.

Lavagem do sapato à mão, com água fria. Não utilizar detergentes, amaciadores ou produtos agressivos (produtos com cloro...). Não limpar a seco. Não utilizar máquina de secar roupa. Não passar a ferro. Escorrer através de pressão. Secar em posição plana. Secar longe de fontes diretas de calor (radiador, sol...).

Armazenamento

Armazenar em temperatura ambiente, de preferência na embalagem de origem.

Eliminação

Eliminar em conformidade com a regulamentação local em vigor.

Conservar estas instruções de utilização.

da

PÆDIATRISK STØTTESTØVLE MED STIVE STIVERE I SIDEN

Beskriverse/Tiltænkt anvendelse

Støttestøvle med stive stivere i siden, som tillader at immobilisere og stabilisere den nederste tredjedel af benet, anklen og fodden. Udstyret er udelukkende beregnet til behandling af de anførte indikationer og til patienter med mål, som svær til størrelsesksemata.

Sammensætning

Stive elementer: polyamid - glasfiber - gummi - ethylenvinylacetat. Elementer i tekstil: polyamid - polyurethan - polyester.

Egenskaber/Handlingsmekanisme

Immobilisering og stabilisering den nederste tredjedel af benet, anklen og fodden. Stivere fikseret ved 90°.

Metatarsens dorsifleksion begrænset til et minimum.

Indadbuet skridsikker sål, som tillader patienten en naturlig og komfortabel gang.

Dette er et bilateralt produkt.

Indikationer

Postoperatorisk/posttraumatisk immobilisering af anklen/foden.

Svær forstyrning af anklen/foden.

Stabil fraktur af benets nederste 1/3.

Konservende behandling af fraktur af anklen/foden.

Kontraindikationer

Brug ikke produktet i tilfælde af en usikker diagnose.
Produktet må ikke placeres i direkte kontakt med en læderet hud.
Må ikke bruges i tilfælde af kendt allergi over for et af komponenterne.
Må ikke bruges i tilfælde af ustabile frakturer eller frakturer af den øverste del af skinnebenet eller lægben.
Må ikke bruges til patienter med en vægt på > 68 kg.
Må ikke bruges i tilfælde af en sygehistorie med venøse tromboemboliske lidelser uden tromboprofilaktisk behandling.

Forholdsregler

Kontroller, at produktet er intakt før hver brug.
Udstyret må ikke bruges, hvis det er beskadiget.
Vælg en størrelse, der er egnet til patienten ved hjælp af størrelsesskemaet.
Valget af version overlades til den sundhedsfaglige persons vurdering.
Det anbefales, at en sundhedsfaglig person kontrollerer den første påsætning.
Den sundhedsfaglige persons ordinering og protokol vedrørende anvendelse skal følges meget nøje.
Det anbefales systematisk at bruge en lang strømpe, når udstyret bruges.
Kontroller, at sokken sidder korrekt og at der ikke er folder, når udstyret sættes på.
Kontroller dagligt det berørte lems tilstand (man skal være særligt opmærksom på patienter med nedsat følesans).
Udstyret må ikke komme i direkte kontakt med fedtstoffer (pomade, creme m.m.).
Udstyret må ikke komme i direkte kontakt med et plaster.
I tilfælde af ubehag, vigtig gene, smerte, ændring af lemets volumen, unormale fornemmelser eller ændring af ekstremitetens farve, tag produktet af og rådspørg en sundhedsfaglig person.
Brug ikke udstyret under scanninger eller røntgenundersøgelser.
Brug ikke udstyret, når du kører bil.
Udsæt ikke udstyret for ekstreme temperaturer (> 60 °C).
Det anbefales at stramme udstyret på en passende måde for at sikre en immobilisering under begrænsning af blodcirkulation. I tilfælde af usædvanlige fornemmelser, skal man løsne remmene og/eller tømme luft ud af luftcellerne og rådspørge en sundhedsfaglig person.
Det anbefales at evaluere risikoen for venös tromboemboli før enhver immobilisering. Følg rådene fra en sundhedsfaglig person.
Udstyret må ikke bruges til en anden patient af hygiejniske årsager og for at bevare udstyrets ydeevne.

Hvis udstyret kommer i kontakt med vand, skal man lade delen i tekstil tørre og tørre stive del godt af med en tør klud.
En længere immobilisering kan af og til medføre tab af muskeltonus.
Når gangen genoptages, skal man passe på ikke at falde.
I tilfælde af tidligere venøse eller lymphatiske forstyrrelser, rådspørge en sundhedsfaglig person.

Bivirkninger

Dette udstyr kan medføre hudreaktioner (rødmen, kløe, forbrændinger, vabler m.m.) og endda sår af forskellige sværhedsgrader.
Mulig risiko for venetrombose.
Mulig risiko for rygsmerter efter ændring af gangarten.
Enhver alvorlig hændelse, som er opstået i forbindelse med udstyret, skal meddeles til producenten og de kompetente myndigheder i den medlemsstat, hvor brugerne og/eller patienten er bosat.

Brugsanvisning/Påsætning

- Tag støttestøvlen ud af sin plastikpose, løsn stropperne med burrebånd og åbn overtræksskoen.
- Tag ikke beskytterne af stiverne i siden. De skal blive siddeende under de første trin i påsætningen.
- Sæt dig ned og for forsigtigt benet og fodden ned i overtræksskoen i skum, og sørge for at hælen er placeret korrekt i bunden af støvlen
- Luk overtræksskoen i skum ved at føre den omkring benet og fodden
- Sørg for at dit ben er placeret korrekt mellem de to stivere i siden.
- Når du er sikker på, at stiverne er placeret korrekt, kan du tage stivernes beskyttelse af
- Burrebåndene på indersiden af stiverne sætter sig fast på overtræksskoen.
- Luk støttestøvlen ved at stramme stropperne med burrebånd forneden og overoven.
- Prøv at gå med støvlen for at kontrollere, om justeringen er korrekt og at den fungerer

Aftagning af støttestøvlen: Løsn stropperne og åbn overtræksskoen.

Pleje

Vaskbart produkt under de anførte betingelser i denne vejledning og på etiketten. Hvis udstyret kommer i kontakt med vand, skal man lade delen i tekstil tørre og tørre stive del godt af med en tør klud.

Stive elementer:

Den stive del vaskes med en fugtig klud.

Elementer i tekstu:

Del i tekstu, der kan tages af for at vaske den.

Placeres på det oprindelige sted inden næste brug.

Overtræksskoen vaskes i hånden og i koldt vand. Brug ikke rensemidler, blødgøringsmidler eller aggressive produkter (klorholdige produkter m.m.) Må ikke kemisk renses. Må ikke tørretumbles. Må ikke stryges. Pres vandet ud. Lad tørre fladt. Lad tørre på afstand af en direkte varmekilde (radiator, sol m.m.).

Opbevaring

Opbevares ved stuetemperatur og helst i den originale emballage.

Bortskaffelse

Skal bortskaffes i overensstemmelse med gældende lokale bestemmelser.

Bevar disse brugsanvisninger til senere opslag.

fi

KOKONAAN JÄYKKÄRUNKOINEN LASTEN KÄVELYSAAPAS

Kuvaus/Käyttötarkoitukset

Kokonaan jääkkärunkoinen kävelysaapas säären alakolmanneken, nilkan ja jalkaterän immobilisointi ja stabilointi.

Tämä väline on tarkoitettu vain lueteltujen käyttöaiheiden hoitoon ja valitsemalla potilaalle oikea koko oheisesta kokotaulukosta.

Rakenne

Jäykät komponentit: polyamidi - lasikuidut - kumi - etyleenivinyliasetatti.

Tekstiliikkomponentti: polyamidi - polyuretaani - polyesteri.

Omniaisuudeet/Toimintatapa

Säären alakolmanneken, nilkan ja jalkaterän immobilisointi ja stabilointi.
Kiinteät pystytet 90° kulmassa.
Jalkapöydän taipuminen ylös päin on rajoitettu minimiin.
Luistamatton kaareva pohja auttaa potilasta kävelemään luonnonlisesti ja mukavasti.
Tuottaa voidaan käyttää kummassakin nilkassa.

Käyttöaiheet

Nilkan/jalkaterän immobilisointi leikkauksen/trauman jälkeen.
Vaikea nilkan/jalkaterän nyrjähdyks.
Säären alakolmanneken vaka murtuma.
Nilkan/jalkaterän murtuman konservatiivinen hoito.

Vasta-aiheet

Älä käytä tuottaa, jos diagnosi on epävarma.
Älä aseta tuotteta suoraan kosketuksiin vaarioituneen ihon kanssa.
Ei käytä, jos tiedossa on allergia jollekin rakenneosista.
Ei saa käyttää epävakaiden murtumien tai sääriluun tai pohjeluun ylösan murtumien yhteydessä.
Älä käytä yli 68 kg painaville potilaalle.
Ei saa käyttää, mikäli käyttäjällä on ollut aiemmin vakavia laskimotuoksia, joita ei ole hoidettu.

Varotoimet

Tarkista laitteet eheys ennen jokaista käyttöä.
Älä käytä välinettä, jos se on vaarioitunut.
Valitse oikea koko potilaalle kokotaulukosta.

Malli valitaan terveydenhuollon ammattilaisen harkinnan mukaan.
On suositeltavaa, että terveydenhuollon ammattilaisten valvoo tuotteen ensimmäistä asetuusta.

Noudata ehdottomasti lääkärin antamia ohjeita ja käyttösuositukseja.
Välineen pitkäaikaisen käytön aikana on erityisen suositeltavaa käyttää pitkää sukkua.

Varmista, että suka on välineen sisällä oikeassa asennossa ja ettei välini jää taitoksi.

Tarkista salairustuneen raajan kunto päävittää (kiinnittää erityistä huomiota aistivammaisiin potilaisiin).

Älä aseta välinettä suoraan kosketukseen rasvaisten aineiden (ihovitoite jne.) kanssa.

Älä käytä välinettä suoraan kosketukseen haavasidoksen kanssa.

Jos ilmenee epämukavuutta, merkittää häitä, kipua, raajan tilavuuden muutoksia, epätavanomaisia tuntemuksia, löysää hihoja/ja tai tyhjennä ilmakennot ja pyydä neuvoja terveydenhuollon ammattilaiseen.

Suosittelemme arvioimaan laskimotromboembolian riskin ennen immobiliisaatiota. Noudata terveydenhuollon ammattihenkilön ohjeita.

Hygienian ja suorituskyvyn ylläpitämiseksi älä käytä välinettä uudelleen toisella potilaalla.

Kiristä väline sopivasti niin, että se immobilisoii raajan häritsemättä verenkiertoa. Jos ilmenee epätavanomaisia tuntemuksia, löysää hihoja/ja tai tyhjennä ilmakennot ja pyydä neuvoja terveydenhuollon ammattilaiseen.

Suosittelemme arvioimaan laskimotromboembolian riskin ennen immobiliisaatiota. Noudata terveydenhuollon ammattihenkilön ohjeita.

Älä käytä välinettä lääketieteellisessä kuvantamisjärjestelmässä.

Älä käytä välinettä ajon aikana.

Älä käytä välinettä lämpötiloille (yli 60 °C).
Kiristä väline sopivasti niin, että se immobilisoii raajan häritsemättä verenkiertoa. Jos ilmenee epätavanomaisia tuntemuksia, löysää hihoja/ja tai tyhjennä ilmakennot ja pyydä neuvoja terveydenhuollon ammattilaiseen.

Ota aiempien laskimo- tai imunestekiuron häiriöiden yhteydessä yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen.

Ei-toivotut sivuvaikutukset

Väline voi aiheuttaa ihoreaktioita (punoitusta, kutinaa, palovammoja, rakkuloita jne.) tai jopa vaihtelevan vaikeusasteen haavoja.

Mahdollinen laskimotromboosiriski.
Mahdollinen selläkäipu käveltyavan muutoksen takia.

Kaikista välineen yhteydessä tapauvista vakavista tapauksista on ilmoitettava valmistajalle ja sen jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle, jossa käyttää ja/tai potilas on.

Pitkäaikainen immobilisointi voi toisinaan aiheuttaa lihasmassan vähentymistä.

Kun kävely aloitetaan uudelleen, kiinnitä huomiota kaatumisvaaraan.

Ota aiempien laskimo- tai imunestekiuron häiriöiden yhteydessä yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen.

Älä käytä välinettä lääketieteellisessä kuvantamisjärjestelmässä.

Älä käytä välinettä ajon aikana.

Älä käytä välinettä lämpötiloille (yli 60 °C).
Kiristä väline sopivasti niin, että se immobilisoii raajan häritsemättä verenkiertoa. Jos ilmenee epätavanomaisia tuntemuksia, löysää hihoja/ja tai tyhjennä ilmakennot ja pyydä neuvoja terveydenhuollon ammattilaiseen.

Älä käytä välinettä lämpötiloille (yli 60 °C).
Kiristä väline sopivasti niin, että se immobilisoii raajan häritsemättä verenkiertoa. Jos ilmenee epätavanomaisia tuntemuksia, löysää hihoja/ja tai tyhjennä ilmakennot ja pyydä neuvoja terveydenhuollon ammattilaiseen.

Älä käytä välinettä lämpötiloille (yli 60 °C).
Kiristä väline sopivasti niin, että se immobilisoii raajan häritsemättä verenkiertoa. Jos ilmenee epätavanomaisia tuntemuksia, löysää hihoja/ja tai tyhjennä ilmakennot ja pyydä neuvoja terveydenhuollon ammattilaiseen.

Älä käytä välinettä lämpötiloille (yli 60 °C).
Kiristä väline sopivasti niin, että se immobilisoii raajan häritsemättä verenkiertoa. Jos ilmenee epätavanomaisia tuntemuksia, löysää hihoja/ja tai tyhjennä ilmakennot ja pyydä neuvoja terveydenhuollon ammattilaiseen.

Älä käytä välinettä lämpötiloille (yli 60 °C).
Kiristä väline sopivasti niin, että se immobilisoii raajan häritsemättä verenkiertoa. Jos ilmenee epätavanomaisia tuntemuksia, löysää hihoja/ja tai tyhjennä ilmakennot ja pyydä neuvoja terveydenhuollon ammattilaiseen.

Älä käytä välinettä lämpötiloille (yli 60 °C).
Kiristä väline sopivasti niin, että se immobilisoii raajan häritsemättä verenkiertoa. Jos ilmenee epätavanomaisia tuntemuksia, löysää hihoja/ja tai tyhjennä ilmakennot ja pyydä neuvoja terveydenhuollon ammattilaiseen.

Älä käytä välinettä lämpötiloille (yli 60 °C).
Kiristä väline sopivasti niin, että se immobilisoii raajan häritsemättä verenkiertoa. Jos ilmenee epätavanomaisia tuntemuksia, löysää hihoja/ja tai tyhjennä ilmakennot ja pyydä neuvoja terveydenhuollon ammattilaiseen.

Älä käytä välinettä lämpötiloille (yli 60 °C).
Kiristä väline sopivasti niin, että se immobilisoii raajan häritsemättä verenkiertoa. Jos ilmenee epätavanomaisia tuntemuksia, löysää hihoja/ja tai tyhjennä ilmakennot ja pyydä neuvoja terveydenhuollon ammattilaiseen.

Älä käytä välinettä lämpötiloille (yli 60 °C).
Kiristä väline sopivasti niin, että se immobilisoii raajan häritsemättä verenkiertoa. Jos ilmenee epätavanomaisia tuntemuksia, löysää hihoja/ja tai tyhjennä ilmakennot ja pyydä neuvoja terveydenhuollon ammattilaiseen.

Älä käytä välinettä lämpötiloille (yli 60 °C).
Kiristä väline sopivasti niin, että se immobilisoii raajan häritsemättä verenkiertoa. Jos ilmenee epätavanomaisia tuntemuksia, löysää hihoja/ja tai tyhjennä ilmakennot ja pyydä neuvoja terveydenhuollon ammattilaiseen.

Älä käytä välinettä lämpötiloille (yli 60 °C).
Kiristä väline sopivasti niin, että se immobilisoii raajan häritsemättä verenkiertoa. Jos ilmenee epätavanomaisia tuntemuksia, löysää hihoja/ja tai tyhjennä ilmakennot ja pyydä neuvoja terveydenhuollon ammattilaiseen.

Älä käytä välinettä lämpötiloille (yli 60 °C).
Kiristä väline sopivasti niin, että se immobilisoii raajan häritsemättä verenkiertoa. Jos ilmenee epätavanomaisia tuntemuksia, löysää hihoja/ja tai tyhjennä ilmakennot ja pyydä neuvoja terveydenhuollon ammattilaiseen.

sv

PEDIATRISKT FOTSTÖD MED STYVT LATERALT SKAL

Beskrivning/Avsedd användning

Fotstödet har ett styvt lateralt skal som håller underbenet, ankeln och foten på plats och stabilisera dem.
Enheten är endast avsedd för behandling av de angivna indikationerna och för patienter vars mått motsvarar storlekstabellen.

Sammansättning

Styva komponenter: polyamid - glasfiber - gummi - etylenvinylacetat.

Material textilier: polyamid - polyuretan - polyester.

Egenskaper/Verkningsstätt

Gör det möjligt att immobilisera och stabilisera underbenet, ankeln och foten.

Fast skal i 90°.

Dorsalflexion av metatarsalbenet begränsas till ett minimum.

Halkfri valv sula gör att patienten kan gå naturligt och bekvämt.

Detta är en bilateral produkt.

Indikationer

Immobilisering av fotleden/foten efter operation/trauma.

Allvarlig stukning av fotleden/foten.

Stabil fractur av den nedre tredjedelen av benet.

Konservativ behandling vid fractur i fotleden/foten.

Kontraindikationer

Får ej användas vid osäker diagnos.

Applicera inte produkten direkt på skadad hud.

Får ej användas vid känd allergi mot något av innehållsämnena.

Får ej användas vid instabla frakturer eller frakturer på övre delen av skenbenet eller vadbenet.

Får ej användas på patienter som väger mer än 68 kg.

Använd inte vid större venös tromboembolisk historia utan behandling med trombo-profilax.

Försiktigheftsättgärder

Kontrollera att produkten är hel före varje användning.

Får ej användas om produkten är skadad.

Välj en storlek som är lämplig för patienten med hjälp av storlekstabellen.

Val av produktversion görs av sjukvårdspersonalen.

Sjukvårdspersonal bör övervaka den första appliceringen.

Följ nogrä rekommendationer och bruksanvisningar från sjukvårdspersonalen.

Regelbunden användning av en lång strumpa rekommenderas när produkten bär.

Kontrollera att strumpan sitter bra och att det inte förekommer några veck när du sätter fast produkten.

Kontrollera dagligen den påverkade kroppsdelens skick (särskilt med avseende på patienter med nedslatt känsel).

Låt inte produkten komma i direkt kontakt med feta substanser (salva, kräm osv.).

Låt inte produkten komma i en apparat för medicinsk avbildning.

Använd inte produkten när du framför ett fordon.

Utsätt inte produkten för extrema temperaturer (> 60 °C).

Dra åt produkten lagom mycket för att uppnå immobilisering utan att förhindra blodcirkulationen. Lossa på remmarna och/eller töm kuddarna på luft om det känns annorlunda och rådgör med sjukvårdspersonalen.

Vi rekommenderar att man bedömer risken för venös tromboemboli innan någon som helst immobilisering. Följ råden från sjukvårdspersonalen.

Av hygien- och prestandaskäl ska produkten inte återanvändas av en annan patient.

Om produkten kommer i kontakt med vatten ska du torka av den hårda delen ordentligt med en torr duk och låta delen av textil lufttorka.

Långvarig immobilisering kan ibland leda till förlust av muskelspanning.

Tänk på risken för fall här du börjar gå igen.

Kontakta läkare i händelse av tidigare ven- eller lymfsjukdom.

Biverkningar

Denna produkt kan orsaka hudreaktioner (rodnad, klåda, brännskador, blåsor osv.) eller sår med olika grad av allvarlighet. Möjlig risk för ventrombos.

Möjlig risk för ryggsmärtor på grund av ändrat gångmönster.

Alla allvarliga incidenter i samband med användningen av denna produkt ska anmälas till tillverkaren och till behörig myndighet i den medlemsstat där användnaren och/eller patienten är etablerad.

Bruksanvisning/användning

1. Avlägsna fotstödet från dess plasthölje, lossa de kardborreförsedda remmarna och öppna toffeln.

2. Ta inte bort skydden som sitter på det laterala skenet. Dessa bör sitta kvar under de första stegen av placeringen.

3. Sitt ner och placera känsligt ditt ben och din fot i skumtofflan och kontrollera samtidigt att hälen placeras så långt bak i fotstödet som möjligt

Stäng skumtofflan genom att dra åt ordentligt runt benet och foten

4. Se till att benet sitter bra mellan de två laterala skalen.

5. När du har kontrollerat att skenet är korrekt placerat tar du bort skydden

Kardborrebandet på insidan av skalet fästs vid skumtoffeln.

6. Stäng fotstödet genom att dra åt det kardborreförsedda remmarna nerifrån och upp

7. Försök att gå med fotstödet för att säkerställa korrekt passform och funktion

Ta av fotstödet: Lossa remmarna och öppna toffeln.

Skötsel

Produkten kan tvättas enligt tvättanvisningarna i dessa bipacksedel och på etiketten. Om produkten kommer i kontakt med vatten ska du torka av den hårda delen ordentligt med en torr duk och låta delen av textil lufttorka.

Styla komponenter:

Tvätta av den hårda delen med en fuktig duk.

Material textilier:

Textildelen är helt avtagbar för tvättning.

Sätt tillbaka dem på sin ursprungliga plats innan nästa användning. Tärtta tofflan för hand med kallt vatten. Använd inte rengöringsmedel, sköljmedel eller alltför starka produkter (med klor). Får ej kemtvättas. Får ej tortkumas. Får ej strykas. Pressa ur vattnet. Torkas plant. Låt luktorka långt ifrån direkta värmeelement, sol osv.).

Försvaring

Förvaras vid rumstemperatur, helst i ursprungsförpackningen.

Kassering

Kassera i enlighet med gällande lokala föreskrifter.

Spara denna bruksanvisning.

el

ΠΑΙΔΙΑΤΡΙΚΟΣ ΝΑΡΘΙΚΑΣ ΠΟΔΟΚΝΗΜΙΚΗΣ ΜΕ ΑΚΑΜΠΤΕΣ ΠΛΕΥΡΙΚΕΣ ΡΑΒΔΟΥΣ

Περιγραφή/Σημείο εφαρμογής

Νάρθικας ποδοκνηματικής με άκαμπτες πλευρικές ράβδους που επιτρέπουν την ακινητοποίηση και τη σταθεροποίηση του κάτω τρίτου της κνήμης, του αστραγάλου και του ποδιού.
Η ασυκεύη προρίζεται μόνο για τη θεραπεία των αναφερόμενων ενδείξεων και για ασθενείς των οποίων οι διαστάσεις αντιστοιχούν στον πίνακα μεγεθών.

Σύνθετα

Εξαρτήματα από άκαμπτο υλικό: πολυαμίδη - ίνες υάλου - καυτούσος - συμπλυμέρες αιθυλενίου-σίκιου βινυλίου.

Εξαρτήματα από ύφασμα: πολυαμίδη - πολυουρεθάνη - πολυεστέρας.

Ιδιότητες/Μηχανισμός δράσης

Ακινητοποίηση και σταθεροποίηση του κάτω τρίτου της κνήμης, του αστραγάλου και του ποδιού.

Σταθερές ράβδοι στις 90°.

Ελάχιστη παχιάτικη του μεταταρσίου.

Κυρτή αντιλογθητική σόλα που επιτρέπει στον ασθενή φυσικό και άνετο βάθισμα.

Το προϊόν είναι κατάλληλο και για το δεξί και για το αριστερό πόδι.

Ενδείξεις

Μετεγχειρτική/μετατραυματική ακινητοποίηση του αστραγάλου/του ποδιού.

Σοβαρό διάτρεμα στον αστράγαλο/στο πόδι.

Σταθερό κάταγμα του κάτω τρίτου της κνήμης.

Συντροπτική θεραπεία για κάταγμα του αστραγάλου/του ποδιού.

Αντενδείξεις

Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν σε περίπτωση μη ασφαλούς διάγνωσης.

Μην τοποθετείτε το προϊόν απευθείας σε τραυματισμένο δέρμα.

Μην το χρησιμοποιείτε σε περίπτωση γνωστής αλλεργίας σε οποιοδήποτε από τα συστατικά.

Μην το χρησιμοποιείτε σε περίπτωση ασταθών καταγμάτων ή καταγμάτων του άνω μέρους της κνήμης ή της περόνης.

Μην το χρησιμοποιείτε για ασθενείς με βάρος > 68 κιλών.

Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση ιστορικού μείζονος φλεβικής θρομβοεμβολής χωρίς θρομβοφραγκούλατική αγωγή.

Προφυλάξεις

Βεβαιωθείτε για την ακεραιότητα του προϊόντος πριν από κάθε χρήση.

Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή εάν έχει υποστεί ζημιά.

Επιλέξτε το σωστό μέγεθος για τον ασθενή ανατρέχοντας στον πίνακα μεγεθών.

Η επιλογή της έκδοσης επαφίεται στη διακριτική ευχέρεια του επαγγελματικού υγείας.

Συνιστάται η πρώτη εφαρμογή να επιβλέπεται από έναν επαγγελματία υγείας.

Τηρείτε αυστηρά τη συνταγή και το πρωτόκολλο χρήσης που συνιστά ο επαγγελματικός υγείας που σας παρακολούθει.

Συνιστάται η συστηματική χρήση ψηλής κάλτσας σταν φοράτε τη συσκευή.

Ελέγχετε τη σωστή θέση της επένδυσης και την αποσύσια πτυχών όταν τοποθετείται στη συσκευή.

Ελέγχετε την κατάσταση του προσβεβλημένου άκρου καθημερινά (με ιδιαίτερη προσοχή για τους ασθενείς με αισθητηριακό έλλειμμα).

Μην εκθέτετε το προϊόν σε άμεση επαφή με λιπαρές ουσίες (αλοιφή, κρέμα...).

Μην τοποθετείτε τη συσκευή σε άμεση επαφή με επίδεσμο.

Σε περίπτωση δυσφορίας, σπαρτανικής ενόλθωσης, πόνου, μεταβόλησης του άγκου του άκρου, ασυνθίσταντων αισθήσεων ή αλλαγής του χρώματος των άκρων, αφαίρεστε τη συσκευή και συμβούλευτείτε έναν επαγγελματία υγείας.

Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή σε σύστημα λατρικής απεικόνισης.

Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή κατά την οδήγηση ενός οχήματος.

Το προϊόν δεν πρέπει να εκτίθεται σε ακραίες θερμοκρασίες (> 60°C). Συνιστάται να σφίξετε επαρκώς τη συσκευή προκειμένου να διασφαλίσετε την αδρανοποίηση χωρίς περιορισμό της ροής του αίματος. Σε περίπτωση ασυνθίσταντων αισθήσεων, χαλαρώστε τους ωμάτες και/ή ξεφουσκώστε τη συσκευή αέρα και ζητήστε την συμβούλη ενός επαγγελματία υγείας.

Συνιστάται η αξιολόγηση του κινδύνου φλεβικής θρομβοεμβολίου πριν από οποιαδήποτε ακινητοποίηση. Ακολουθήστε τη συμβούλη ενός επαγγελματία υγείας.

Για λόγους υγειεινής και απόδοσης, μην επαναχρησιμοποιείτε τη συσκευή σε άλλον ασθενή.

Εάν η συσκευή έρθει σε επαφή με νερό, στεγνώστε το υφασμό μέρος και σκουπίστε καλά το άκαμπτο μέρος με ένα στεγνό πάνι.

Η παρατεταμένη ακινητοποίηση ενδέκεται ορισμένες φορές να οδηγήσει σε απώλεια μύικού τόνου.

Όταν συνεισέστε τη περιπόταμη, προσέστε να μην πέσετε.

Σε περίπτωση ιστορικού φλεβικών ή λεμφικών διαταραχών, συμβούλευτείτε έναν επαγγελματία υγείας.

Δευτερεύουσες ανεψιθυμητές ενέργειες

Αυτή η συσκευή ενδέκεται να προκαλέσει δερματικές αντιδράσεις (ερυθρότητα, κνημός, εγκαύματα, φουσκάλες...) ή ακόμη και πλήγες διαφορετικής εντάσεως.

Πιθανός κινδύνος φλεβικής θρόμβωσης.

Πιθανός κινδύνος πόνων στην μέση λόγω της αλλαγής του πρόσου βάθισης.

Κάθε σοβαρό συμβάν που προκύπτει και σχετίζεται με το προϊόν θα πρέπει να κοινοποιείται στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο χρήστης και/ή ο ασθενής.

Οδηγίες χρήσης/Τοποθέτηση

- Βγάλτε τον νάρθικα ποδοκνηματικής από την πλαστική του θήκη, ανοίξτε τους αυτοκόλλητους ωμάτες και ανοίξτε την κάλτσα.
- Μνη αφαίρεστε τα προστατευτικά των πλευρικών ράβδων. Πρέπει να μένουν στη θέση τους κατά τα πρώτα στάδια της εφαρμογής.
- Καθίστε και τοποθετήστε απαλά την γάμπα και το πόδι μέσα στην κάλτσα από αρρό. Βεβαιωθείτε ότι η πτέρνα είναι στην σωστή θέση στο βάθος του νάρθικα
- Αφαίρεστε την κάλτσα από αρρό εφαρμόζοντάς την καλά γύρω από την κνήμη και το πόδι
- Βεβαιωθείτε ότι την κνήμη σας έχει τοποθετηθεί σωστά μεταξύ των δύο πλευρικών ράβδων.
- Αφού βεβαιωθείτε ότι οι ράβδοι είναι σωστά τοποθετημένες, αφαίρεστε τα προστατευτικά τους
- Πλέξτε την κάλτσα από αρρό πάνω από την κάλτσα που βρίσκεται στην εσωτερική των πλευρικών ράβδων.
- Κλείστε την κάλτσα από την κνήμη μέσω της εξωτερικής των πλευρικών ράβδων.
- Προσπαθήστε να βάθιστε με τον νάρθικα για να βεβαιωθείτε ότι είναι επαρκώς σταθερός.
- Αφίρεστε την νάρθικα ποδοκνηματικής: Χαλαρώστε τους ωμάτες και ανοίξτε την κάλτσα.

Συντήρηση

Το προϊόν μπορεί να πλυνθεί ακολουθώντας τις συμβουλές του φυλλοδιάνυου αυτού και της επικέτας. Εάν ο συσκευή έρθει σε επαρκή μερικό μέρος με ένα στεγνό πάνι.

Εξαρτήματα από άκαμπτο υλικό:

Πλύνετε το άκαμπτο μέρος με ένα υψηλό πάνι.

Εξαρτήματα από ύφασμα:

Τηρήστε την πάνω μέρους προσκόλληση με την πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στην πλάτη της εσωτερικής των πλευρικών ράβδων.

Επαναποθέτεστε τις στην αρχική τους θέση, πριν από την επόμενη χρήση.

Πλέξτε την κάλτσα στη

Wybór wersji zależy od decyzji pracownika służby zdrowia.
Zaleca się, aby pierwsze zastosowanie przebiegało pod nadzorem pracownika służby zdrowia.

Należy ściśle przestrzegać wytycznych i protokołu użytkowania zalecanego przez personel medyczny.

Podczas noszenia wyrobu zalecane jest systematyczne noszenie długich skarpet.

Sprawdzić prawidłowe położenie miękkiego buta oraz brak fałd przy umieszczeniu go wewnętrz wyrobu.

Codziennie sprawdzać stan leczoną częścią ciała (ze zwróceniem szczególnej uwagi w przypadku pacjentów z deficytami sensorycznymi).

Nie umieszczać wyrobu w bezpośrednim kontakcie z jakąkolwiek substancją tłuszczową (naść, krem itp.).

Nie używać wyrobu w systemie obrazowania medycznego.

Nie używać wyrobu podczas prowadzenia pojazdu.

Niewystawiać produktu na działanie skrajnych temperatur (> 60°C).

Zalecane jest odpowiednie dociągnięcie wyrobu w taki sposób, aby zapewnić unieruchomienie bez ograniczenia krążenia krwi.

W przypadku odczucia odbiegających od normy, poluzować paski i/lub opóźnić komory powietrzne i poprosić o poradę pracownika służby zdrowia.

Przed unieruchomieniem kolana należy przeprowadzić ocenę ryzyka wystąpienia żylnej choroby zatrzewowo-zatorowej.

Postępować zgodnie z zaleceniami pracownika służby zdrowia.

Ze względów higienicznych i w trosce o skuteczność działania nie należy używać ponownie tego wyrobu u innego pacjenta.

Jeżeli wybór wejdzie w kontakt z wodą, wysuszyć część wykonaną z materiału i dobrze wytrzec sztywną część suchą szmatką.

Przedłużające się unieruchomienie może czasem spowodować obniżenie napięcia mięśni.

Przy ponownym rozpoczęciu chodzenia zwracać uwagę na ryzyko upadku.

Jeśli w przeszłości występuły zaburzenia układu żylnego lub limfatycznego, należy zasięgnąć porady lekarza.

Niepożądane skutki uboczne

Wyrob może spowodować reakcje skórne (zaczernienia, swędzenie, pieczenie, pęcherze itp.), a nawet rany o różnym nasieniu.

Możliwe ryzyko zatrzeplicy żyły.

Możliwe ryzyko bólu pleców z powodu zmiany sposobu chodzenia.

Każdy poważny incydent związany z wyrokiem należy zgłosić producentowi i właściwemu organowi państwa członkowskiego, w którym użytkownik i/lub pacjent mają miejsce zamieszkania.

Sposób użycia/Sposób zakładania

1. Wyjąć but ortopedyczny z plastikowej osłony, odczepić paski mocowane na rzepy i otworzyć miękkiego but.

2. Nie usuwać zabezpieczeń znajdujących się na bocznych wzmacnianach. Powinny one pozostać na miejscu podczas pierwszych etapów zakładania.

3. Usiąść i ostrożnie włożyć nogę i stopę do miękkiego buta piankowego, sprawdzając prawidłową pozycję pięty na dole buta Ⓛ.

Zamknąć miękki but piankowy, owijając go dookoła nogi i stopy Ⓛ.

4. Należy się upewnić, że noga znajduje się pomiędzy dwoma bocznymi wzmacnianami.

5. Po upewnieniu się, że wzmacnienia znajdują się w prawidłowej pozycji, usunąć zabezpieczenie Ⓛ.

Rzep na wewnętrznej stronie wzmacnienia jest przypinany do miękkiego buta piankowego.

6. Zamknąć but ortopedyczny, mocując paski na rzepy od dołu do góry Ⓛ.

7. Spróbować chodzić w butie, aby sprawdzić jego prawidłowe dopasowanie i działanie Ⓛ.

Zdejmowanie buta ortopedycznego: Poluzować paski i otworzyć miękkie but.

Utrzymanie

Produkt nadaje się do prania w warunkach określonych w niniejszej instrukcji i na oznakowaniu. Jeżeli wybór wejdzie w kontakt z wodą, wysuszyć część wykonaną z materiału i dobrze wytrzec sztywną część suchą szmatką.

Elementy sztywne:

Część sztywna powinna być czyszczona wilgotną szmatką.

Elementy tekstylne:

Część tekstylna może zostać całkowicie wyjęta do prania.

Przed kolejnym użyciem ponownie umieścić w pierwotnym miejscu.

Miękkie but piankowy powinien być prany ręcznie w zimnej wodzie. Nie używać detergentów, produktów zmiękczających ani agresywnych (zawierających chlor itp.). Nie czyścić na sucho. Nie suszyć w suszarce. Nie prasować. Wycisnąć. Suszyć w stanie rozłożonym. Suszyć z dala od bezpośrednich źródeł ciepła (grzejniki, słońce itp.).

Przechowywanie

Przechowywać w temperaturze pokojowej, najlepiej w oryginalnym opakowaniu.

Utylizacja

Utylizować zgodnie z lokalnie obowiązującymi przepisami.

Zachować tę instrukcję użytkowania.

Iv

STINGRS SĀNU BALSTA BĒRNU PASTAIGU ZĀBAKS

Aproks/Paredzētais mērķis

Zābaks ar liebūtu stingru apvalku, kas atbalsta un aizsargā kājas apakšējo trešdaļu, poti un pēdu.

Ierice i paredzēta tikai minēto indikāciju ārstēšanai pacientiem, kuru mērījumi atbilst izmēru tabulai.

Sastāvs

Cietās sastāvdalas: poliamīds – stikla šķiedra – kaučuks – etilēnvinilacetāts.

Tekstila sastāvdalas: poliamīds – poliuretāns – poliesteri.

Īpašības / darbības veids

Tas lauj imobilizēt un stabilizēt kājas apakšējo trešdaļu, poti un pēdu.

Fiksēti sānu balsti pie 90°.

Līdz minimumam ierobežota metatarsālā dorsifleksija.

Neslidoša, izliekta zole, kas lauj pacientam stāgāt dabiski un ērti.

Šis izstrādājums derīgs gan labajai, gan kreisajai potiēi.

Indikācijas

Pēdas/potītes pēcoperācijas/posttraumatiskā imobilizācija.

Smags potītes/pēdas sastiepums.

Stabils kājas apakšējais trešdaļas lūzums.

Konservatīva potītes/pēdas lūzuma ārstēšana.

Kontraindikācijas

Nelietojojiet produktu, ja diagnoze nav skaidra.

Nenovietojet produktu tieši saskarē ar savainotā ādu.

Nelietojojiet, ja ir zināma alergija pret kādu no sastāvdāļām.

Nelietojojiet nestabilu lūzumu, stībla kaula augšdaļas vai augšstībla kaula augšdaļas lūzuma gadījumā.

Nelietojojiet pacientiem, kas sver > 68 kg.

Nelietojojiet lielas vēnu trombemboliķas anamnēzes gadījumā bez tromboprofilakses ārstēšanas.

Piesardzība lietošanā

Pirms lietošanas pārbaudiet, vai prece nav bojāta.

Nelietojojiet ierīci, ja tā ir bojāta.

Izvēlēties pacientam atbilstošu izmēru, nemit vērā izmēru tabulu.

Versijas izmēru un atstātā veselības aprūpes speciālista ziņā.

Pirmajā uzlikšanas reizē ieteicām veselības aprūpes speciālistu iedzīvību.

Stingri ievērojiet jūsu veselības aprūpes speciālista ieteikumus un izmēšanas norādījumus.

Valkājot ierīci, ieteicams regulāri izmantot garo zekī.

Ierīces uzlikšanas laikā pārbaudiet oderves pareizu stāvokli, vai nav izveidojušas krokas.

Katrui dienai pārbaudiet skartās ekstremitātes stāvokli (ipāšu uzmanību pievēršot pacientiem ar manu deficitu).

Nelietojojiet ierīci tiešā saskarē ar taukainu vielu (ziedi, krēmu utt.).

Nelietojojiet ierīci tiešā saskarē ar pārsēju.

Diskomforta, būtisku traucējumu, sāpju, ekstremitāšu apjomu izmaiņu, neparastu sajūtu vai ekstremitāšu krāsas izmaiņu gadījumos nonemiet ierīci un vērsies pie veselības aprūpes speciālista.

Nelietojojiet ierīci medicīniskajā attēlveidošanas sistēmā.

Nelietojojiet ierīci, vadot transportlīdzekli.

Nepakļaujiet izstrādājumu ekstrēmām temperatūrām (> 60°C).

Ieteicams ierīci pienācīgi pielik, lai nodrošinātu imobilizāciju, neierobežojot asinsriti. Neparastu sajūtu gadījumā atlaidiet siksnes un/vai iztukšojet gaisa šūnas un meklējiet padomu pie veselības aprūpes speciālista.

Pielīmobilizācijas ir ieteicams izvērtēt venozās trombemboliķas risku. Levērojiet veselības aprūpes speciālista norādījumus.

Higiēnas un/vai veselības apsvērumu dēļ nelietojojiet ierīci atkārtoti citiem pacientiem.

Ja ierīce nonāk saskarē ar ūdeni, izjāvējiet tekstilizstrādājumu daļu un stingro daļu rūpīgi noslaukiet ar sausu drānu.

Ilgstoša imobilizācija dažāk var izraisīt muskulū tonusa zudumu.

Atsakāt stāgāt, pievēršot uzmanību kritiena riskam.

Ja Jums ir bijuši vēnu vai limfās sistēmas traucējumi, konsultējieties ar veselības aprūpes speciālistu.

Nevēlāmas blaknes

Šī ierīce var izraisīt ādas reakcijas (apsārtumu, niezi, apdegumus, tulnācas utt.) vai pat dažāda smaguma brūces.

Iespējamais vēnu trombozēs risks.

Gaitas mainas dēļ iespējamās muguras sāpju risks.

Par jebkuriem smagiem negadījumiem, kas notikuši saistībā ar šo produkta, ir jāzīja ražotājam un dalībavalkstā, kurā uzturas lietotājs un/vai pacienti, atbildīgajam iestādē.

Lietošanas veids / Uzlīkšana

1. Izņemiet stāgāšanai paredzēto zābaku no plastmasas iepakojuma, attaisiet siksnes ar liplentes aizdāļu, nonemiet stingro priekšējo daļu un atveriet poliuretānu ieliktni.

2. Nonemiet sānu balstu aizsargu. Tiek vajadzētu palikt vietā pirmajās vilšanas reizēs.

3. Apšķēriet ierīci uzmanīgi ielieci savu kāju un pēdu poliuretānu ieliktni, kā arī pārbaudiet, vai papēdis ir pareizi novietoti zābaka lejasdaļai Ⓛ.

Aizveriet poliuretānu ieliktni, to cieši pieglaužot ap kāju un pēdu Ⓛ.

4. Pārliecinieties, ka jūsu kāja stabili atrodas starp abiem sānu balstiem.

5. Kad esat pārliecinājies, ka balsti ir pareizi novietoti, nonemiet vertikālos balstu aizsargus Ⓛ.

Liplentes aizdare, kas atrodas balstu iekšpusē, aizķeras uz oderves putuplasta.

6. Aizveriet stāgāšanai paredzēto zābaku, pievelket siksnes ar liplentes aizdari virzienā no apakšas Ⓛ uz augšu Ⓛ.

7. Pamēģiniet pastāgāt ar zābaku, lai pārbaudītu piemērotību kājai un tā, kā tas darbojas Ⓛ.

Zābaka novilkšana: Atlaidiet siksnes un atveriet oderi.

Uzturēšana

Produkts mazgājams saskaņā ar šajā lietošanas instrukciju un markējumā sniegtajiem nosacījumiem. Ja ierīce nonāk saskarē ar ūdeni, izjāvējiet tekstilizstrādājumu daļu un stingro daļu rūpīgi noslaukiet ar sausu drānu.

Cietās sastāvdalas:

Cieto daļu mazgājiet ar mitru drānu.

Tekstila sastāvdalas:

Tekstilizstrādājuma daļa ir pilnībā nonemama mazgāšanai.

Neaizmirst tos ievietot atpakaļ sākotnējā pozicijā pirms nākamās lietošanas reizes.

Mazgājiet ieliktni ar rokām aukstā ūdeni. Neizmantojiet mazgāšanas līdzekļus, mikstinātājus vai agresīvas iedarbības līdzekļus (hlorā izstrādājums u.tml.). Nenododiet kīmiskajā tirīšanai. Nelietojojiet velas žāvētāju. Negludinet. Izspiediet ūdeni ar spiedienu. Žāvējiet izklātu. Žāvējiet drošā attālumā no tiešā siltuma avota (radiatori, saules utt.).

Uzglabāšana

Uzglabājiet istabas temperatūrā, vēlam, oriģinālajā iepakojumā.

Likvidēšana

Likvidējiet saskaņā ar spēkā esošajiem vietējiem noteikumiem.

Saglabājiet šo lietošanas instrukciju.

It

EITI PADEDANTIS ĪTVARAS VAIKAMS SU STANDŽIAIS ŠONINIAIS STATRAMSČIAIS

Aprašomas ir paskirtis

Ītvaras standžiaiš Šoninių statramsciai leidzia imobilizuoti ir stabilizuoti apatinj kojos trečdaļi, kulkšnij ir pēdu.

Priemonė skirta tik išvādytoms indikacijoms gydyti ir tik pacientams, kuriu kūno matmenys atitinka dydžių lentelę.

Sudētis

Standžiai dalys: poliamidas - stiklo pluoštas - guma - etileno vinilacetātas.

Tekstilini dalys: poliamidas - poliuretanas - poliesteris.

Savybēs ir veikimo būdas

Imobilizuoti un stabilizuoja apatinj kojos trečdaļi, kulkšnij ir pēdu.

90 ° kampu fiksuoja statramsciai.

Pēdos lenkimas ir viršū apribotas iki mažiausio.

Išlenktas ir neslidus padas leidzia pacientui eiti patogiai ir natūraliai.

Tinka ir kairei, ir dešinei kojai.

Indikacijos

Pooperacionis arba potrauminis pēdos ar čiurnos imobilizavimas.

Stipras čiurnos ar pēdos patempīmas.

Stabilus apatinj kojos trečdaļo lūžis.

Konservatyvus čiurnos ar pēdos lūžio gydymas.

Kontraindikacijos

Jei diagnozē nera aiški, gaminio nenaudokite.

Nenaudokite gaminio tiesīgai ant pažeistos odos.

Nenaudokite gaminio, jei yra alergija bet kuriai sudētinei medžiagai.

Netinka audītai išvādyti kārtīgi.

Netinka audītai esant anekstesniem rimtis venu tromboemboliniams susirgimams, kuriems nebuvu taikytas profiliatiniis trombozēs gydymas.

Atsargumo priemonės

Kiekvienu kartą prieš naudodami patirkinkite, ar priemonė tvarkingu.

Nenaudokite priemonės, jei ji pažeista.

Remdamies dydžių lentele, pasirinkite pacientui tinkamą dydį.

Gaminio versija savo nuožiūra parenka sveikatos priežiūros specialistas.

Rekomenduojama, kad pirmā kartą gaminij padetū užsideti sveikatos priežiūros specialistas.

Kasdien tirkinkite pažeistos galūnēs būkle (ypatingas dēmesys turi ciemam).

Saugokite priemonę nuo sālyčio su riebiomis medžiagomis (aliejumi, kremu ir pan.).

Saugokite priemonę nuo sālyčio su tvarsčiu.

Jei jaučiate nemalonius pojūcijus, didelį diskomfortą, skausmą, galūnų patinimą, neprastus pojūcijus arba jie pasikeite galūnų spalva, išsimkite priemonę ir krepikites į sveikatos priežiūros specialistą.

Nenaudokite priemonės mediciniūnu vaiždo tyrimu metu.

Nenaudokite vairuodami transporto priemonę.

Saugokite priemonę nuo ekstremalių temperatūrų poveikio (> 60°C).

Patarime priemonę tinkamai suņķinai suverētai kārtai, kad jī strādātu.

Higienos ir tirkamo veikimo sumetimais gaminio negali naudoti kitas pacientas.

Jei priemonė ilgā laikā naudojama galūnē imobilizuoti, kartais gali patologijos raumenų tonus.

Pradēdam i vēl vākšķoti atkrepkite dēmesij i pavoju nukristi.

Jei prieatje pārvērte venu ar limfos sutrikim, pasitarkite su savo sveikatos priežiūros specialistu.

Neigaipeidujamas šalutinis poveikis

Ši priemonė gali sukelti odos reakciju (pvz., paraudīma, niežul, nudeginus ar pūles) ar net ivarausras sunkumo žaizdas.

Galima giliūvenu sālyči.

Pasikeitus eisenai galimi nugaros skausmai.

Apie visus, rīmthus, sānu galūnus ievālējotus ītvārās jūkius turētu būti pranešāma gamītojumi ir valstībēs nāres, kurioje givēna vartotojas ir (arba) pacientu, kompetentingai institūcijai.

Naudojimas

1. Išstraukite ītvārā iš plastikinio apmauto, atsekit kibīšias juostas ir atverkite jēdēlā.

2. Nenuimkite ant ūsuņu statramsciai esančių apsaugų. Pirmais pritaikymo etapais jūs turī likti nenuimtos.

Standžios dalys:

Standžiąjai dalį valykite drėgna šluoste.

Tekstilinės dalys:

Tekstilinė dalis galima išimti ir skalbtai.

Prieš naudojant po pliuvio ištakytinė plokšteles į vieta.

Įdėklą skalbtai rankomis, šaltame vandenye. Nenaudoti valikliu, minkštikliu ar esdinančiu produkty (priemonių su chloru). Nevalyti sausoju būdu. Nedžiovinti džioviklėje. Nelyginti. Nusausinti spaudžiant. Džiovinti horizontaliai. Džiovinti toli nuo tiesioginio šilumos židinio (radiatoriaus, Saulės ar pan.).

Laiyimas

Laiyti kambario temperatūroje, pageidautina originalioje pakuočėje.

Išmetimas

Šalininkai pagal galiojančias vietos taisykles.

Išsaugokite naudojimo instrukciją.

et

JÄIKADE KÜLGEDEGA PEDIAATRILINE

TUGISAABAS

Kirjeldus/Sihtkasutus

Jäikade külgedega tugisaabas võimaldab fikseerida ja stabiliseerida sääre alumise kolmandiku, pahkluu ja pöia.

Kasutage vahendit vaid loetletud näidustuste korral ning patienside puuhul, kelle kehamõodud vastavad mõõtude tabellile.

Koostis

Jäigad osad: polüamiid - klaaskiud - kautšuk - etüleenvinüülatsateet.

Tekstilišt osad: polüamiid - polüuretaan - polüester.

Omadused/Toimevis

Sääre alumise kolmandiku, pahkluu ja jalalaba fikseerimine ja stabiliseerimine.

Jäigad küljed 90° nurga all.

Pöia dorsaalfleksioon on minimaalne.

Kaarjas libisemisvastane tald laseb patisiendil vabalt ja mugavalt kõndida.

Tegemist on kaheosalise seadmega.

Näidustused

Operatsioonijärgne/traumajärgne jala/hüppeliigese fikseerimine. Hüppeliigese/jala raskes nihestus.

Sääre alumise kolmandiku stabiliseerimine murd. Pahkluu/jalaluumurru konservatiivne ravi.

Vastunäidustused

Mitte kasutada toodet ebatäpsse diagnoosi puuhul.

Mitte kasutada toodet kahjustudat nahal.

Mitte kasutada allergia puuhul toote ühe koostisosu suhtes.

Mitte kasutada ebastiabilse luumurru ega sääre- või pindlau ulemise osa murru puuhul.

Mitte kasutada patisiendidel, kelle kehakaal on > 68 kg.

Kui varem on esinenuud suurte veenide trombembooliat, ärge kasutage ilma tromboprotulktilise ravita.

Ettevaatusabinöud

Enne igat kasutamist kontrollige vahendi terviklikkust.

Mitte kasutada vahendit, kui see on kahjustatud.

Valige patisiendile õige suurusega vahend, lähtudes mõõtude tabelist.

Vahendi variandi valik on tervishoiutöötaja hinnata.

Esmakordsel kasutamisel on soovitatav lasta tervishoiutöötajal selle paigaldamist jälgida.

Järgige rangelt oma tervishoiutöötaja poolseid nõutavaid ettekirjutusi ja kasutusjuhiseid.

Vahendi kasutamisel on soovitatav regulaarselt kanda pika säärega sokke.

Enne vahendi paigaldamist kontrollige, et suss on õiges asendis ning et ei esine volte.

Kontrollida iga päev vigastudat jäseme olukorda (pöörates erilist tähelepanu tundlikkuspuidulikkusega patisiendile).

Mitte asetada vahendit otse rasvase nahe peale (salv, kreem jne).

Mitte asetada vahendit otse sidemele.

Kui teil tekivad ebamugavustunne, häiritus, valu, jäseme suuruse muutus, eemaldage vahend ja pidage nõu tervishoiutöötajaga.

Mitte kasutada vahendit meditsiinilises piltdiagnostikas.

Mitte kasutada vahendit sõidukit juhtides.

Mitte hoida vahendit kõrgtel temperatuuridel ($\text{üle } 60^{\circ}\text{C}$).

Vahend tuleb oma kohale suruda piisava tugevusega, et tagada hea fiksatsioon ilma verevarustust tagatamata. Ebavallistele aistingute tekkimisel laske rihamad lõdvermaks ja/või laske õhupadjad tühjaks ning küsige nõu tervishoiutöötajalt.

Enne igasugust asendi fikseerimist on soovitatav hinnata venosse trombemoolia riski. Järgige tervishoiutöötaja nõuandeid.

Töhususe eesmärgil ja hügieeni tagamiseks mitte kasutada vahendit uesti teistel patisienditel.

Kui vahend saab märjaks, lasta kangaosal kuivada ning kuivatada jäik osa kuiva lapiga.

Pikaaegne liikumatus võib mõnikord kutsuda esile lihastoonuse langust.

Uuesti käima hakkamisel olge ettevaatlak, et mitte kukkanud.

Kui teil on esinenuud veeni- või lümfisüsteemi häireid, pidage nõu tervishoiutöötajaga.

Kõrvaltoimed

Vahend võib esile kutsuda nahareaktsioone (punetust, sügelust, pöletustunnet, vilie jne) või isegi erineva raskusastmega haavandeid.

Veenitromboosioht.

Kõnnaku muutusest tingitud vöimalikud seljavulud.

Seadme seotud mis tahes tõsisest vahejuhtumist tuleb teatada tootjale ning kasutaja ja/või patisiendi asukoha liikmesriigi pädevale asutusele.

Kasutusjuhend/paigaldamine

1. Võtke tugisaabas plastumbriisest välja, tehke takjakinnisega rihamad lahti ja avage vahtsuss.

2. Ärge eemaldage külgmiste tugede kaitseid. Saapa jalgapaneku alguses peavad olema omane kohal.

3. Istuje ja pange säära ja jal galte ettevaatlusti vahtsussi sisse ning veenduge, et kand oleks korralikult saapa põhjas @ .

Vahtsussi kinnitamiseks pange see korralikult sääre ja jala ümber @ .

4. Veenduge, et jalg on korralikult kahe külgtöoe vahel.

5. Kui olete veendunud, et külgtöed on korralikult paigas, võtke tugede kaitseid @ @ .

Tugeed sees olevad takjakinnised kinnituvad vahtsussi külge.

6. Kõnđimissäpa sulgemiseks pinguldage automaatselt klammerdavad rihamad altpoolt @ üles @ .

7. Proovige saapa abil kõndida veendumaks, et see oleks korralikult kohandatud ja toimiks hästi @ .

Saapa ärä võtmine: Tehke rihamad lahti ja avage saabas.

Puhastamine

Vahend on pestav vastavalt kasutusjuhendi ja tootemärgise tingimustele. Kui vahend saab märjaks, lasta kangaosal kuivada ning kuivatada jäik osa kuiva lapiga.

Jäigad osad:

Peska vahendil jäik osa niiske lapiga.

Tekstilišt osad:

Tekstilišt osad on pesemiseks täielikult eemaldatavad.

Paigaldage tagasi algupärasele kohale enne järgmist kasutuskorda.

Sussi tuleb pesta käsitsi külma veega. Ärge kasutage puhasustaineid, pesupehmendajaid ega agressiivseid tooteid (kloroga tooteid). Ärge puhistage keemilisest. Ärge kasutage pesukuutat. Ärge triikige. Ärge trummelkuvitage, vaid pressige liigne vesi välja. Kuivatage siledal pinnal. Laske kuivada otsekuumuse allikast (radiator, pâike jne) eemal.

Säilitamine

Säilitage toatemperatuuril, soovitavalt originaalkapsendis.

Kõrvaldamine

Kõrvaldamage vahend vastavalt kohalikule seadusandlusele.

Kasutusjuhised.

si

PEDIATRIČNI ŠKORENJ S TRDIMA STRANSKIMA OPORNIKOMA

Opis/Namen

Škorenj s stranskima trdima opornikoma zagotavlja imobilizacijo in stabilizacijo spodnje tretjine noge, gležnja in stopala. Izdelek je zasnovan le za zdravljenje navedenih indikacij in je namenjen pacientom, katerih mere ustrezajo meram v tabeli velikosti.

Sestava

Trdi materiali: poliamid - steklena vlakna - kavčuk - etilen-vinil acetat.

Textilni materiali: poliamid - poliuretan - poliester.

Lastnosti/Način delovanja

Škorenj imobilizira in stabilizira spodnjo tretjino noge, gležnjen in stopalo.

Opornika sta nameščena pod kotom 90°.

Minimalna dorzifleksija metatarzalne kosti.

Ukrivljeni protizdrsni podplat pacientu omogoča naravno in udobno hojo.

To je dovostranski pripomoček.

Indikacije

Pooperativna/postoperatoravska imobilizacija stopala/gležnja.

Močen vlečenje/stopala.

Stabilni zlom spodnje tretjine noge.

Konzervativno zdravljenje zloma gležnja/stopala.

Kontraindikacije

Izdelka ne uporabljajte v primeru nepotvrjene diagnoze.

Izdelka ne uporabljajte neposredno v stiku s poškodovano kožo.

Izdelka ne uporabljajte v primeru znane alergije na katerokoli sestavino.

Izdelka ne uporabljajte v primeru nestabilnega zloma ali zloma zgornjega dela golenice ali fibule.

Izdelka ne uporabljajte na pacientih s težo > 68 kg.

Izdelka ne uporabljajte v primeru močne venske trombembolične anamneze brez tromboprofilakse.

Previdnostni ukrepi

Pred vsako uporabo preverite, v kakšnem stanju je izdelek.

Ce je izdelek poškodovan, ga ne uporabite.

S pomočjo tabelje velikosti izberite pravilno velikost za pacienta.

Izbira različice je prepričena prejšnje zdravstvenega delavca.

Priporočamo, da prvo nameščanje nadzoruje zdravstveni delavec.

Skrbno upoštevajte navodila in postopek uporabe, ki ga priporoča zdravstveni delavec.

Med nošenjem izdelka priporočamo sistematično uporabo visoke nogavice.

Preverite, da je nogavica v izdelku dobro nameščena in se ne guba.

Dnevno preverjajte, v kakšnem stanju je poškodovana okončina (še posebej bodite pozorni pri pacientih s zmanjšanim senzoričnim zaznavanjem).

Izdelka ne uporabljajte v neposrednem stiku z mastnimi snovmi (mazilo, krema itd.).

Izdelka ne uporabljajte v neposrednem stiku s povojem.

V primeru nelagodja, močnega neudobja, bolesti, sprememb v debelinu okončine ali neobičajnih občutkov ali sprememb barve okončine, izdelek odstranite in se posvetujte z zdravstvenim delavcem.

Izdelka ne uporabljajte v napravah za rentgensko slikanje.

Izdelka ne uporabljajte med vožnjo vozila.

Izdelka ne izpostavljajte ekstremin temperaturam ($> 60^{\circ}\text{C}$).

Priporočamo, da izdelek dobro zategnete in tako poskrbite za imobilizacijo, brez da bi ovirali pretok krvi. V primeru nenavadenih občutkov razlahrijte trakove in alii izpraznitte zračne celice ter se posvetujte z zdravstvenim delavcem.

Pred vsakim imobilizaciju priporočamo, da ocenite nevarnost venske trombembolije. Upoštevajte navodila zdravstvenega delavca.

Zaradi zagotavljanja higiene in učinkovitosti, izdelek kaže na uporabljajte na drugemu pacientu.

Ce izdelek pride v stik z vodo, tekstilni del posušite, trdi del pa obrisiye s suho kropo.

Daljša imobilizacija lahko včasih povzroči izgubo mišične mase.

Pazite, da ne padete, ko ponovno začnete hoditi.

V primeru predhodnih težav z venami ali limfnim sistemom se o tem posvetujte z zdravstvenim osebjem.

Neželeni stranski učinki

Izdelek lahko povzroči različno močne kožne reakcije (podelost, srbenje, opekljne, žulje itd.) ali rane.

Možno tveganje za venoso trombozo.

Možno tveganje za pojave bolečin v hrbitu zaradi spremembe načina hoje.

O vseh resnih težavah, ki so povezane z izdelkom, obvestite proizvajalca ali pristojni organ v državi, kjer se nahaja uporabnik in/ali pacient.

Navodila za uporabo/Namestitev

1. Škorenj vzmite iz plastičnega ogrodja, odpnite sprijemalne trakove in odprite nogavicu.

2. Ne odstranjujte zaščite na stranskih opornikih. Te morajo med prvim nameščanjem ostati na svojem mestu.

3. Usedite se in previdno potisnite nogo in stopalo v penasto nogavico tako, da peto nameščeno nogo v stopalo v penasto nogavicu.

4. Preverite, ali je vaša nogo dobro nameščena med dva stranska opornika.

5. Ko ste poskrbeli, da sta opornika pravilno nameščena, odstranite zaščito @ .

Sprijemalni trak v notranjosti opornikov se prilepi na penasto nogavicu.

6. Zapnite škorenj s sprijemalnimi trakovi od spodaj @ gor @ .

7. Poskusite hoditi s škorenjem; preverite, ali se vam dobro nastavljen in ali deluje @ .

Snemanje škorenja: Odignite trakove in odprite nogavico.

Vzdrževanje

Izdelek operite v skladu z navodili za uporabo in navodili na etiketi.

Ce izdelek pride v stik z vodo, tekstilni del posušite, trdi del pa obrisiye s suho kropo.

Trdi del izdelka operite z vlažno kropo.

Tekstilni materiali:

Tekstilni del lahko v celoti odstranite in operete.

Pred naslednjim uporabo nameščite nazaj na mesto.

Nogavico operite na roke, v hladni vodi. Ne uporabljajte detergov, mehčalca ali agresivnih sredstev (izdelki, ki vsebujejo klor).

Izdelek ni primeren za kemično čiščenje. Izdelka ne sušite v sušilnem stroju. Izdelka ne likajte. Izdelite odvečno vodo. Izdelek plospko posušite. Izdelka ne izpostavljajte neposrednim virom toplotne (radiator, sonce itd.).

Shranjevanje

Izdelek hranite pri sobni temperaturi, če je možno, v originalni embalaži.

Odgaganje

Izdelek odvitezite v skladu z veljavnimi lokalnimi predpisi.

Shranite navodila za uporabo.

sk

DETSKÁ ČLENKOVÁ DLAHA S PEVNÝMI

POSTRANNÝMI DALAHAMI

Popis/Použitie

Členková dlahá s pevnými postrannými dlahami na imobilizáciu a stabilizáciu spodnej tretiny končatiny, členka a chodidla.

Táto zdravotnícka pomôcka je určená výhradne na liečbu ochorenia podľa uvedených indikácií a pre pacientov, ktorých mieri zodpovedajú tabuľky veľkostí.

Zloženie

Pevné zložky: polyamid - sklenené vlákna - guma - etylénvinylacetát.

Textilné zložky: polyamid - polyuretan - polyester.

Vlastnosti/Mechanizmus účinku

Imobilizácia a stabilizácia spodnej tretiny končatiny, členka a chodidla.

Pevné dlahy (rám) upevňujú nohu v 90° uhle.

Dorziflexia prieľavku obmedzená na minimum.

Protišmyková zagulátená podrážka umožňuje pacientovi kráčať prirodzene a pohodlnie.

Výrobok je možné použiť na pravú aj na ľavú nohu.

Indikácie

Pooperatívna/poúrazová imobilizácia členka/chodidla.

Žažké vyvrtnutie členka/nohy.

Stabilná zlomenina spodnej tretiny končatiny.

Konzervatívna liečba zlomeniny členka/nohy.

nevyčajných pocitov uvoľnite strapovacie pásy a/alebo vypustite vzduchové komory a vyhľadajte pomoc odborníka.

Pred akýmkolvek znehýbnením sa odporúča zhodnotiť riziko tromboembolických príhod. Postupujte podľa odporúčaní zdravotníckeho pracovníka.

Z hygienických dôvodov a z dôvodu účinnosti nepoužívajte výrobok u iného pacienta.

Ak príde pomôcka do kontaktu s vodom, nechajte textilnú časť uschnúť a pevnú časť dobre osušte suchou handričkou.

Dlhodobé znehýbnenie môže niekedy spôsobiť stratu svalového tonusu.

Pri návrate k chôdzi kráčajte opatrne, aby ste predišli pádu.

Ak sa u vás v minulosť vyskytli žilov alebo lymfatické ochorenia, poraďte sa so zdravotníckym odborníkom.

Nežiaduce vedľajšie účinky

Táto pomôcka môže vyuvať kožné reakcie (začervenania, svrbenie, popáleniny, pľuzganie,...), dokonca rany rôznych stupňov.

Možné riziko žilovej trombózy.

Možné riziko bolesti chrbtice v dôsledku zmeny spôsobu chôdze Akúkulcov závažnú udalosť týkajúcu sa používania pomôcky je potrebné označiť výrobcovi a príslušnému orgánu členského štátu, v ktorom sídi používateľ a/alebo pacient.

Návod na použitie /aplikácia

1. Vyberte členkovú dlahu z plastového obalu, uvoľnite strapovacie pásy na suchý zips a otvorte vložku.

2. Neodstraňujte ochranné prvky na postranných dláhach. Počas nasadzovania dlahy musia zostať na pôvodnom mieste.

3. Sadnite si a opatrné vsuňte nohu do penovej vložky tak, aby bola päta správne umiestnená v spodnej časti topánky ®. Penovú vložku uzavrite tak, aby pevné obopínala nohu a predkolenie ®.

4. Uistite sa, že väsa končatina je správne umiestnená medzi dvoma pevnými postrannými dláhami.

5. Potom ako sa uistíte, že sú postranné dlahy v správnej pozícii, odstráňte ochranné prvky dláh ®.

Suchý zips na vnútornnej časti postranných dláh sa prichytí na penovú vložku.

6. Dotiahnite strapovacie pásy na suchý zips smerom zospodu ® nahor ®.

7. Pokúste sa chodiť s ortézou, aby ste skontrolovali správnosť nasadenia a funkčnosť ®.

Využite členkovej dlahy: Uvoľnite strapovacie pásy a otvorte vložku.

Údržba

Výrobok možno prati za podmienok uvedených v tomto návode a podla označenia na etikete. Ak príde pomôcka do kontaktu s vodom, nechajte textilnú časť uschnúť a pevnú časť dobre osušte suchou handričkou.

Pevné zložky:

Pevnú časť čistite vlhcou handričkou.

Textilné zložky:

Úplne odnímateľná textilná časť na pranie.

Pred ďalším použitím ju vráťte na pôvodné miesto.

Vložku perťte ručne v studenej vode. Nepoužívajte agresívne pracie prostriedky, zmäkčovači (chlórovane výrobky,...).

Nečistite chemicky. Nepoužívajte sušičku na bielizne. Nežehlite.

Prebytočnú vodu vytlačte. Sušte vystreté v rovnej polohe. Sušte mimo priameho zdroja tepla (radiátor, slnko...).

Skladovanie

Uchovávajte pri izbovej teplote, podľa možnosti v pôvodnom obale.

Likvidácia

Výrobok likvidujte podľa platných miestnych predpisov.

Uchovávajte si tento návod na použitie.

hu

GYEREK JÁRÓTALAPAS BOKARÖGZÍTŐT OLDALMEREVÍTŐVEL

Leírás/Rendeltetés

Járótalpas bokarögzítő oldalmerevitővel, amely lehetővé teszi a lábszár alsó harmadának, a bokának és a lábfejnek a rögzítését és stabilizálását.

Az eszköz kizárolág a felsorolt indikációk kezelésére szolgál azon betegek esetében, aiknek a méretei megfelelnek a mérettáblázatban szereplőknek.

Összetétel

Szilárd alkotóelemek: poliamid - üvegszálak - gumi - etilen-vinil-acetát.

Textil alkotóelemek: poliamid - poliuretan - poliészter.

Tulajdonságok/Hatásmód

A lábszár alsó harmadának, a bokának és a lábfejnek a rögzítése és stabilizálása.

90°-ban rögzített mervitót.

Minimális csökkengett lábközép dorsalflexió.

Ivés csúszásmentes talpa lehetővé teszi a beteg számára a természetes és kényelmes járást.

Mindkét lábon viselhető termék.

Indikációk

A lábfej/boka műtétek vagy traumát követő rögzítése.

A boka-/lábfej súlyos rándulása.

A lábszár alsó 1/3-ának stabil törése.

A boka-/lábfejtörések nem sebészeti kezelése.

Kontraindikációk

Bizonytalan diagnózis esetén ne használja a termékét.

A termék sérvból nem érintkezhet közvetlenül.

Ne használja ismert allergia esetén valamely összetevőre.

Ne használja instabil törés vagy a súpcson vagy a szárkapocscon felső részének törése esetén.

Ne használja azon betegek esetében, akik testsúlya > 68 kg.

Ne használja a körtörténetben szereplő súlyos vénás tromboembólia esetén trombózis profilaxis kezelés nélkül.

Övintézések

Minden egyes használat előtt ellenőrizze a termék épsegét.

Ne használja a termékét, ha az sérült.

A mérettáblázat segítségével válassza ki a betegnek megfelelő méretet.

A változatot az egészségügyi szakembernek kell kiválasztania.

Javasolt, hogy az eszköz első alkalmazása egészségügyi szakember felügyelete mellett történjen.

10

Szigorúan tartsa be az egészségügyi szakember előírásait és az általa javallt használatra vonatkozó protokollokat.

Az eszköz viselése közben javasolt hosszú szárú zokni szisztematikus használata.

Az eszköz felhelyezésékor ellenőrizze a védőbetét megfelelő helyzetét, és hogy sehol ne legyen begyűrűve.

Naponként ellenőrizze az érintett vétag állapotát (különös tekintettel azokra a betegekre, akiknek érzékszeri elégletegésére van).

Az eszköz ne érintkezzen közvetlenül zsiros közegekkel (kenőcs, krém stb.).

Az eszköz ne érintkezzen közvetlenül kötszerrel.

Kellemetlen érzés, jelentős zavaró érzés, fájdalom, a vétag dagadása, a normálisból eltérő érzés vagy a vétag ellszíneződése esetén vegye le az eszközöt, és forduljon egészségügyi szakemberhez.

Ne használja az eszközöt orvosú képalkotás során.

Ne használja az eszközöt járművezetés közben.

A termék nete tiegje ki szílesőséges hőmérsékletnek (> 60°C).

Javasolt az eszköz szorosságának megfelelő beállítása ügyelve arra, hogy az eszköz a vérkeringés elszorítása nélküli rögzítést biztosítson. Szokatlan fellépésre laítsa ki a pántokat és/vagy eresse le a levegőcellákat, és forduljon egészségügyi szakemberhez.

A rögzítés előtt javasolt felmérni a vénás tromboembolizációs veszélyét. Tartsa be az egészségügyi szakember tanácsát.

Higiéniai okokból és az eszköz teljesítménye végett ne használja fel újra a termékét másik betegnél.

Az eszköz vizelet törléten érintkezés esetén, hagyja megszáradni a textíliás, illetve a merev részt száraz ronggyal alaposan törlje le.

A hosszan tartó vétagrögzítés izomtónusvesztést eredményezhet.

Ajárás újrakezdéskor ugylejzen az ellenőrzésre.

A körülterétenben szereplő vénás vagy nyirokbetegsége esetén forduljan egészségügyi szakemberhez.

Nemkívánatos mellékhatások

Az eszköz bőrreakciót (pirosságot, viszketést, ingerést, hólyagosodást stb.), akár változó súlyosággal sebeket is előidézhet.

Fennáll a vénás trombózis lehetséges kockázata.

Előfordulhat hárítás a járásmintha változásából kifolyólag.

Az eszközkel kapcsolatban felépő bármilyen súlyos incidensről tájékoztatni kell a gyártót, valamint annak a tagállamnak az illetékes hatóságát, ahol a felhasználó és/vagy a beteg tartózkodik.

Használási utmátrító/felhelyezés

1. Vége ki a járótalpas bokarögzítőt a müanyag védőhuzatából, kapcsolja ki a tépőzáras pántokat és nyissa ki a védőbetépet.

2. Az oldalmerevitőkön levő rögzítéget ne vegye le. Ezeknek a helyükön kel maradniuk a felhelyezés első szakaszában.

3. Üljen le, és óvatosan helyezze a lábszárat és a lábfejet a habszívacs betétre, ellenőrizze a sarok helyzetét a járótalpas bokarögzítőtől.

Zára össze a habszívacs betétere, jól eligazatva a lábszár és a lábfej körül ®.

4. Gyöződjön meg róla, hogy lábszára jól helyezkedik el a két oldalmerevitőtől között.

5. Miután meggyőződött a merevitők megfelelő elhelyezkedéséről vegye le a merevitőtől ®.

A merevitő belső oldalán található tépőzár ráta padat a habszívacs betétre.

6. Zára vissza a járótalpas bokarögzítőt, a tépőzáras pántokat alulról ® felülről húzza.

7. Próbáljon sértől a csizmával, hogy ellenőrizze a megfelelő illeszkedését és működését ®.

A járótalpas bokarögzítőt levétele: Lazitsa meg a pántokat és nyissa ki a betet.

Apólas

A jelen útmátrítóban és a címkén feltüntetett információk szerint mosható termék. Az eszköz vízzel történő érintkezés esetén, hagyja megszáradni a textíliás, illetve a merev részt száraz ronggyal alaposan törlje le.

Szilárd alkotóelemek:

A merev részt nedves ronggyal tisztítás.

Textil alkotóelemek:

Teljesen eltávolítható textil rész a mosáshoz.

A következő használat előtt tegye öket vissza a helyükre.

A betet kézzel mosható hideg vízben. Ne használjon tisztítószert, öblítőt vagy agresszív (klórtaitalmú stb.) vegyszert. Tilos vegyszíntani. Ne tegye száritógyepbe. Tilos vasalni. Nyomkodja ki belőle a vizet. Fektfette száritsa. Közvetlen hőforrásról (radiátor, napsugárzás stb.) távol száritsa.

Tárolás

Szobahőmérsékleten tárolja, lehetőség szerint az eredeti csomagolásában.

Ártalmatlanítás

A helyi előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani.

Órizze meg ezt a használati utasítás.

bg

ПЕДИАТРИЧНА ОРТЕЗА ЗА ХОДЕНЕ ТИП „БОТУШ“ С ТВЪРДИ СТРАНИЧНИ ОПОРЫ

Описание/Предназначение

Ботуш със странични твърди опори за обездвижване и стабилизиране на долната трета на крака, глезена и стъпалото.

Изделието е предназначено единствено за лечение при изброяните показания и за пациенти, чиито телесни мерки съответстват на таблицата с размери.

Състав

Твърди компоненти: полиамид - стъклено влакно - каучук - етилен винил ацетат.

Текстилни компоненти: полипиамид - полиуретан - полиестер.

Свойства / Начин на действие

Обездвижване и стабилизиране на долната трета на крака, глезена и стъпалото.

Фиксирана опора на 90°.

Ограничена до минимум дозифлексия на ходилото.

Извита подметка, която не се пръзяла и позволява на пациента да ходи естествено и удобно.

Това е продукт, който може да се ползва и за двата крака.

Показания

Постоперативно/посттравматично обездвижване на глезена/стъпалото.

Тежко изкърпване на глезена/стъпалото.

Стабилизирана фрактура на долната третина на крака.

Консервативно лечение при фрактура на глезена/стъпалото.

Противопоказания

Не използвайте продукта при неустановена диагноза.

Не поставяйте продукта в пряк контакт с увредена кожа.

Не използвайте, ако имате алергия към някой от компонентите.

Не използвайте продукта при нестабилизирана фрактура или фрактура на горната част на тибиата или на фибулатата.

Не използвайте при пациенти, с тегло над 68 кг.

Не използвайте в случай на голяма венозна тромбоемболична анамнеза без тромбоопрофилактично лечение.

Предпазни мерки

Преди всяка употреба проверявайте за целостта на изделието.

Не използвайте изделието, ако е повредено.

Изберете подходящата за пациента големина, като направите справка в таблицата с размери.

Изборът на модела е по преценка на здравния специалист.

Препоръчва се първото приложение да се проследи от здравен специалист.

Спазвайте стриктно предписанията и схемата за използване, предоставени от вашия здравен специалист.

При носене на изделието се препоръчва системното използване на висок чорап.

Следете за правилното положение на мекия ботуш и липсата на гънки при поставянето му в изделието.

Ежедневно проверявайте състоянието на засегнатия краиник (специално внимание обръщайте на пациенти със сетивен дефицит).

Не поставяйте продукта в пряк контакт с мазно тяло (помада, крем...).

Не поставяйте изделието директно върху превръзка.

При дискомфорт, чувствително неудобство, болка, промяна в обема на краиника, необичайни усещания или промяна в цвета по периферията, свалете изделието и се посъветвайте със здравен специалист.

Не използвайте изделието при образна диагностика.

Не използвайте изделието при шофиране.

Не подлагайте изделието на екстремни температури (> 60°C).

Препоръчва се да стягате изделието с подходяща сила, която да осигури обездвижването, без да наруши кръвообращението. В случаите на необичайни усещания разхлабете ремъците и/или изпуснете въздушните камери и се посъветвайте със здравен специалист.

Следвайте съветите на здравния специалист.

От гледна точка на хигиена съображене и работни характеристики не използвайте повторно изделието за друг пациент.

Ако продуктът се намокри, изсушете текстилната част и избършете твърдата част сух парцал.

Понякога при продължителното обездвижване може да причини загуба на мускулен тонус.

При подновяване на ходенето внимавайте за рисък от падане.

При наличие на предходни венозни или лимфни смущения се консултирайте със здравен специалист.

Нежелани странични ефекти

Това изделие може да предизвика кожни реакции (зачервяване, сърбеж, изгаряне, мехури и др.) или дори ранни с различна степен тежест.

Възможен риск от венозна тромбоза.

Възможен риск от болки в областта на гърба, поради промяната в походката.

Всеки тежък инцидент, възникнал във връзка с изделието, следва да се съобщава на производителя и на съответния компетентен орган на държавата членка, в която е установен ползвателя или пациентът.

Начин на употреба/Поставяне

1. Извадете ботуша за ходене от найлоновата опаковка, отпътвайте ремъците със самозалепвачи се краища и отворете чорапа.

2. Не махайте предзаплатите, поставени върху страничните опори. Те трябва да останат на място по време на първите етапи от поставянето.

3. Седнете и внимателно поставете края и стъпалото си в чорапа от пяна, като проверявате за правилното позициониране на петата в зад

CIZMĂ PEDIATRICĂ CU MONTANȚI LATERALI RIGIZI

Descriere/Destinație

Cizmă cu montanți lateralii rigizi care permite imobilizarea și stabilizarea treimii inferioare a gambei, gleznei și labei piciorului. Dispozitivul este destinat exclusiv pentru tratamentul indicatiilor enumerate și pentru pacienții ale căror dimensiuni corespund tabelului de mărimi.

Compoziție

Componente rigide: poliamidă - fibre de sticlă - cauciuc - etilen-vinil-acetat.

Componente textile: poliamidă - poliuretan - poliester.

Proprietăți/Mod de acțiune

Permite imobilizarea și stabilizarea treimii inferioare a gambei, gleznei și labei piciorului.

Montanți fișă la 90°.

Dorsiflexia metatarsianului limitată la minimum.

Talpă curbată antiderapantă care permite pacientului să meargă natural și confortabil.

Este vorba despre un produs bilateral.

Indicații

Imobilizarea postoperatorie/posttraumatică a gleznei/labii piciorului.

Entorsă severă a gleznei/piciorului.

Fractură stabilită a treimii inferioare a piciorului.

Tratamentul conservator al fracturilor gleznei/piciorului.

Contraindicații

Nu utilizați produsul în cazul unui diagnostic incert.

Nu așezați produsul direct în contact cu pielea rănită.

Nu utilizați în cazul unei alergii cunoscute la oricare dintre componente.

Nu utilizați în caz de fracturi instabile sau fracturi ale părții superioare a tibiei sau a peroneului.

Nu utilizați la pacienții cu greutatea > 68 kg.

A nu se utilizează în caz de antecedente tromboembolice venoase majore fără tratament trombo-profilactic.

Precauții

Verificați integritatea dispozitivului înainte de fiecare utilizare.

Nu utilizați dispozitivul dacă este deteriorat.

Alegeți dimensiunea adaptată pentru pacient, consultând tabelul de mărimi.

Alegerea versiunii este lăsată la latitudinea specialistului în domeniul sănătății.

Se recomandă ca un specialist în domeniul sănătății să supravegheze prima aplicare.

Respectați cu strictețe rețeta și protocolul de utilizare recomandate de către medicul dumneavoastră.

Se recomandă utilizarea sistematică a unei șosete înalte la purtarea dispozitivului.

Verificați poziția corectă a căptușelii și lipsa pliurilor atunci când este plasată în dispozitiv.

Verificați zilnic starea membrului afectat (cu o atenție deosebită la pacienții cu deficit senzorial).

Nu așezați dispozitivul în contact direct cu o substanță grasă (unguent, cremă etc.).

Nu așezați dispozitivul în contact direct cu un pansament.

În caz de disconfort, disconfort semnificativ, durere, variație a volumului membrului, senzații anormale sau schimbarea culorii extremităților, scoateți dispozitivul și consultați un specialist în domeniul sănătății.

Nu utilizați dispozitivul într-un sistem de imagistică medicală.

Nu utilizați dispozitivul în timp ce conduceți un vehicul.

Nu expuneți produsul la temperaturi extreme (> 60°C).

Se recomandă strângerea produsului în mod corespunzător pentru a asigura o imobilizare fără limitarea circulației sanguine. În cazul în care vă confruntați cu senzații neobișnuite, desfaceți chingile și/sau dezumflată celulele de aer și apelează la sfatul unui specialist în domeniul sănătății.

Se recomandă evaluarea riscului de trombo-embolie venoasă, înainte de imobilizare. Urmați sfatul unui profesionist din domeniul sănătății.

Din motive de igienă și performanță, nu refolosiți dispozitivul pentru alt pacient.

Dacă dispozitivul intră în contact cu apa, uscați partea textilă și stergeti-o bine pe cea rigidă cu o lavetă uscată.

Imobilizarea prelungită poate antrena uneori pierderea tonusului muscular.

Când reluați mersul pe jos, acordați atenție riscului de cădere. În caz de antecedente de afecțiuni venoase sau limfaticice, adresați-vă unui profesionist medical.

Reacții adverse nedorite

Acest dispozitiv poate provoca reacții cutanate (roșeață, mânăriime, arsuri, vezicule etc.) sau chiar plăgi de severitate variabilă.

Risc posibil de tromboză venoasă.

Risc posibil de dureri la nivelul spatelui din cauza modificării mersului.

Orice incident grav survenit în legătură cu dispozitivul trebuie să facă obiectul unei notificări transmise producătorului și autorității competente din statul membru în care este stabilit utilizatorul și/sau pacientul.

Mod de utilizare/Pozitionare

1. Scoateți cizma din husa de plastic, desfaceți chingile autoadezive și deschideți șosonul.

2. Nu îndepărtați protecțiile montanilor laterali. Acestea trebuie să rămână la locul lor în primele etape ale pozitionării.

3. Așezați-vă și introduceti ușor gamba și laba piciorului dvs. în șoson din spumă, verificând poziționarea corectă a călcăiului pe talpa cizmei (Ⓐ).

Închideți șosonul din spumă, înfășurându-l bine în jurul gambei și labei piciorului (Ⓑ).

4. Asigurați-vă că piciorul dvs. este bine situat între cei doi montanți laterală.

5. După ce vă asigurați că montanii sunt poziționați corect, îndepărtați protecțiile acestora (Ⓒ).

Zona autoadezivă din interiorul montanilor se atașează pe șosonul din spumă.

6. Închideți cizma, strângând chingile autoadezive de jos (Ⓓ) în sus (Ⓔ).

7. Încercați să mergeți cu cizma, pentru a verifica reglarea și funcționarea acesteia (Ⓕ).

Scoaterea cizmei: Slăbiți chingile și deschideți șosonul.

Întreținere

Produs lavabil în conformitate cu condițiile prezentate în acest prospect și pe etichetă. Dacă dispozitivul intră în contact cu apa, uscați partea textilă și stergeti-o bine pe cea rigidă cu o lavetă uscată.

Componente rigide:

Spălare cu o cărpă umedă pentru partea rigidă.

Componente textile:

Partea textilă este complet detasabilă în vederea spălării.

Remontați-le în locul initial înainte de următoarea utilizare.

Spălați șosonul manual, cu apă rece. Nu utilizați detergenti, balsamuri sau produse agresive (produse clorurate etc.). A nu se curăță chimic. Nu folosiți un uscător de rufe. Nu călcați. Stoarcăți prin presare. Uscați în poziție orizontală. Uscați departe de o sursă directă de căldură (radiator, soare etc.).

Depozitare

Depozitați la temperatura camerei, de preferință în ambalajul original.

Eliminare

Eliminați în conformitate cu reglementările locale în vigoare.

Păstrați aceste instrucțiuni de utilizare.

ru

ДЕТСКИЙ САПОГ ДЛЯ ХОДЬБЫ С ЖЕСТКИМИ БОКОВЫМИ СТОЙКАМИ

Описание/назначение

Сапог для ходьбы с жесткими боковыми стойками для иммобилизации и стабилизации нижней трети ноги, лодыжки и стопы.

Изделие предназначено исключительно для использования при наличии перечисленных показаний. Размер изделия следует подбирать строго в соответствии с таблицей размеров.

Состав

Состав жестких элементов: полiamид - стекловолокно - каучук - этиленвинилакрилат.

Состав текстильной части: полiamид - полиуретан - полиэстер.

Свойства/принцип действия

Иммобилизация и стабилизация нижней трети ноги, лодыжки и стопы.

Фиксированные стойки на 90°.

Дорсифлексия плюсны ограничена до минимума.

Изогнутая нескользящая подошва позволяет пациенту ходить естественно и комфортно.

Изделие является двусторонним.

Показания

Послеоперационная/посттравматическая иммобилизация стопы/лодыжки.

Сильное растяжение лодыжки/стопы.

Перелом без смещения нижней трети ноги.

Консервативное лечение переломов лодыжки/стопы.

Противопоказания

Не используйте изделие при неопределенном диагнозе.

Не размещайте изделие непосредственно на поврежденной коже.

Не используйте изделие в случае наличия аллергии на из компонентов.

Не используйте при переломах со смещением или переломах верхней части берцовой или малоберцовой кости.

Не используйте для пациентов весом более 68 кг.

Не использовать при наличии в анамнезе тромбоэмболии крупных вен без тромбопрофилактики.

Рекомендации

Перед началом использования убедитесь в целостности изделия.

Не используйте изделие, если оно повреждено.

Переложите размер, который подходит пациенту, руководствуясь таблицей размеров.

Тип изделия выбирает лечащий врач на свое усмотрение.

Рекомендуется, чтобы лечащий врач наблюдал за первым наложением.

Строго придерживайтесь врачебного назначения и соблюдайте порядок использования, предписанный лечащим врачом.

При использовании изделия рекомендуется носить высокий носок.

Проверьте правильность расположения подкладки и отсутствие складок перед наложением изделия.

Ежедневно проверяйте состояние пораженной конечности (с особым вниманием у пациентов с сенсорным дефицитом). Берегите изделие от непосредственного контакта с жирными веществами (например, мазями, кремами и т. д.).

Изделие не должно соприкасаться с повязкой.

При появлении дискомфорта, значительной стесненности движений, колебаний объема конечности, непривычных ощущений или при изменении цвета конечности рекомендуется снять изделие и обратиться к лечащему врачу.

Не используйте изделие во время прохождения лучевой диагностики.

Не используйте изделие во время управления автомобилем.

Не подвергайте изделие воздействию экстремальных температур (> 60 °C).

Рекомендуется затянутие изделия достаточно туго для того, чтобы обеспечить иммобилизацию и не нарушить при этом кровообращение. При появлении необычных ощущений ослабьте ремни и/или спустите воздух из воздушных камер, а затем обратитесь за консультацией к лечащему врачу.

Иммобилизация может быть показана только после предварительной оценки риска венозной тромбоэмболии. Следите рекомендациям лечащего врача.

Изображений гигиении и эффективности не используйте изделие повторно для другого пациента.

При попадании воды на изделие высыпите текстильную часть и хорошо протрите жесткую часть сухой тканью.

Длительная иммобилизация в некоторых случаях может привести к потере мышечного тонуса.

При возобновлении ходьбы помните о риске падения.

При наличии в анамнезе нарушений венозной или лимфатической систем проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Нежелательные последствия

Это изделие может вызывать кожные реакции (покраснение, зуд, ожоги, боли и т.д.) или даже привести к появлению ран различной степени тяжести.

Возможный риск венозного тромбоза.

Возможный риск возникновения боли в нижней части спины в результате изменения походки.

Обобщенные серьезные инциденты, связанные с использованием настоящего изделия, следуют сообщать изготовителю и в компетентный орган страны – члену EC, на территории которой находится пользователь и/или пациент.

Порядок использования/процедура наложения

1. Выйните сапог для ходьбы из пластикового чехла, отсоедините ремни с застежкой-липучкой и раскройте сапожок.

2. Не снимайте защиту с боковых стоек. Они должны оставаться на месте на первых этапах приведения изделия в действие.

3. Сядьте и аккуратно вставьте ногу и стопу во вспененный сапожок. Убедитесь в правильности расположения пятки в нижней части сапога (Ⓐ).

Затяните вспененный сапожок так, чтобы он плотно облегал ногу и стопу (Ⓑ).

4. Убедитесь, что ваша нога правильно расположена между двумя боковыми стойками.

5. Убедившись в правильном расположении стоек, снимите с них защиту (Ⓒ).

Застежка-липучка на внутренней стороне стоек крепится к вспененному сапожку.

6. Застегните сапог для ходьбы, затягивая ремни с застежкой-липучкой снизу (Ⓓ) вверх (Ⓔ).

7. Попробуйте пройтись в сапоге, чтобы проверить правильность его подгонки и функционирования (Ⓕ).

Снятие сапога для ходьбы: Ослабьте ремни и расстегните сапожок.

Уход

Изделие можно стирать. Обязательные к соблюдению условия стирки приведены в этой инструкции и на этикетке.

При попадании воды на изделие высушите текстильную часть и хорошо протрите жесткую часть сухой тканью.

Состав жестких элементов:

Жесткие части противрайте влажной тканью.

Состав текстильной части:

Полностью съемная текстильная часть для мытья.

Не забывайте установить их перед следующим использованием.

Стирка сапожка осуществляется вручную, в холодной воде.

Не используйте отбеливатели, кондиционеры или другие моющие средства, содержащие агрессивные компоненты (в особенности хлорсодержащие). Не сдавайте в химчистку. Не используйте сушку для белья. Не гладьте утюгом. Отжимайте руками. Сушите в горизонтальном положении. Сушите вдали от прямых источников тепла (радиатора, солница и т. д.).

Хранение

Хранить изделие рекомендуется при комнатной температуре, желательно в оригинальной упаковке.

Утилизация

Утилизируйте в соответствии с требованиями местного законодательства.

Сохраните эту инструкцию по эксплуатации.

hr

PEDIJATRIJSKA ČIZMA S ČVRSTIM KALUPOM

Opis/namjena

Čizma s čvrstim kalupom omogućuje imobilizaciju i stabilizaciju donjeg dijela noge, gležnja i stopala.

Proizvod je namijenjen samo za liječenje navedenih indikacija kod pacijenata čije mjerne odgovaraju onima u tablici veličina.

Sastav

Cvrste komponente: poliamid - staklena vlakna - guma - etilen vinil acetat.

Tekstilne komponente: poliamid - poliuretan - poliester.

Svojstva/način rada

Imobilizacija i stabilizacija donjeg dijela noge, gležnja i stopala.

Kalup fiksiran na 90°.

Dorzifleksija metatarze ograničena je na minimum.

Zaobljeni protuklizni potplat bolesniku omogućuje prirodan i udoban hod.

Proizvod je namijenjen korištenju s obje strane.

Indikacije

Postoperativna/posttraumska imobilizacija gležnja/stopala.

Ozbiljno uguruće gležnja/stopala.

Stabilna frakturna donje trećine noge.

Konzervativno liječenje frakture gležnja/stopala.

Kontraindikacije

Proizvod nemate koristiti ako dijagnoza nije pouzdana.

Proizvod nemate stavljati izravno u doticaj s ozlijedenom kožom.

Nemate upotrebljavati ako imate utvrđenu alergiju na neki od sastojaka.

Nemate upotrebljavati u slučaju nestabilnih frakura ili frakura na gornjem dijelu potkoljenice ili lisne kosti.

Nemate upotrebljavati kod pacijenata koji teže više od 68 kg.

Nemate upotrebljavati i u slučaju prethodnih teških tromboemboličkih bolesti vene koje nisu liječene profilaksom.

Mjere opreza

Prije svake upotrebe provjerite sadrži li proizvod sve direktove.

Proizvod nemate upotrebljavati ako je oštećen.

Pomoći tablice veličina odaberite odgovarajući veličinu za pacijenta.

O izboru verzije odlučuje liječnik.

Preporučujemo da se prva primjena vrši pod nadzorom liječnika.

Strogo se pridržavajte uputa i protokola za upotrebu koje preporučuje liječnik.

خذاء للمشي للأطفال ذو دعامت جانبيه صلبة

الوصف/الفرض

هذه المشى ذو دعامت جانبيه صلبة سمح بثبت وحماية الثلت السفل من الساق والكاحل والقدم الجهاز مخصص فقط لعلاج المؤشرات المذكورة وللمرضى الذين توافق قاساتهم مع جدول المقاسات

التكوين

المكونات الصلبة : البولي أميد - ألياف رجاحية - مطاط - إيثيلين أستير الفايت.

المكونات متغيرة العمل

انها سمح بثبت واستقرار الثلت السفل من الساق والكاحل والقدم.

دعامت ثانية بروابية 90 درجة.

اقصر الاشتات الطيفي لمشط القدم على الحد الأدنى.

نعل متحنى ماع لارتفاع يمكن للمريض من المشى بشكل طبيعي ومربي.

يصلح هذا المنتج للبنين واللسان.

دعامي الاستعمال

الثبت الثاني العمليات الثاني للصدمات بالكافل بالقدم.

الثواب شديد في الكاحل / القدم.

كرس مستقر في الثلت السفل من الساق.

العلاج التخطيطي لكسر الكاحل / القدم.

موازن الاستعمال

لا يستخدم المنتج اذا كان الشخص غير مؤكد.

لا يضع المنتج على انصار مايشر مع خط مصاب بجرح.

لا يستخدم في حالة وجود حساسية معروفة لدى من مكوناته.

لا يستخدم في حالة الكسر غير المستقرة او كسر الجزء العلوي من قبة الساق او الشطة.

لا يستخدم المرضى الذين يزيد وزفهم عن 68 كجم.

لا يستخدم في حالة وجود تاريخ انسداد ختاري وربدي كبير دون علاج ل الوقاية من الجلطات.

الاحتياطات

تحقق قبل كل استخدام.

لا تستخدم الجهاز اذا كان تالقا.

اختر المقاس الملام لمعلم المريض بالرجوع الى جدول المقاسات.

بعود قرار انتشار سخنة المنتج الملامة الى اصحاب الرعاية الصحية.

يوصى بان يشترى اصحاب رعاية صحية على وصفه في المرة الاولى.

الالتزام بدقة بالوصف الطبية وبروتوكول الاستخدام الذي اوصى به اصحاب

الرعاية الصحية الخاص بك.

يوصى بارتداء جوارب طولية اثناء عند وضع الجهاز.

تأكد يوميا من حالة الطرف المصاب (ام انتباذه على نحو خاص الى المرض

الذين لديهم عجزا ملائمه مواد (هينه، كريم...).

لا تترك هذا الجهاز بلاس ميشن شكل لاصماده.

لا يضع الجهاز ملمسا بشكل طفيف في حالة الشعور بحرارة الماء الشديد او الالم او غير حجم عضو

الجسم او احساسه غير الطبيعية او تغير لون الاطراف، قم بازالة الجهاز

لا ت تعرض الجهاز اثناء درجات حرارة شديدة (اعلى من 60 درجة مئوية).

يوصى بارتداء جهاز شد الجهاز بشكل مناسب من اجل ضمان التشتب دون اعاقة

الدوره الدموية، إذا انتبهت احساسين غير عادي، أرخوا الاخرمة و/or فروا

الحرفين اليونانيين ثم اشتربوا مختصرا في الرعاية الطبية.

يوصى بضمظن ظهر شكل خاتمة الماء الوريدي قبل اي شرب للحركة. يجب

ابقاء صانع متصفح في الرعاية الصحية

لأسباب تتعلق بالبطاقة والأداء لا تستخدم الجهاز مجددا مع مرض آخر.

إذا لامس الماء الجهاز اخرص على تجيفي الاجراء القماشية، واسمح جدا

الجهزة الصعب بفرقة خاصة

قد يسبب انتشار المطلوب احيانا فقدان توتير العضلات.

عند استئصال المتشنج، اختر خط المسقط.

في حالة الاصابة الساقية، باصطدامات وربدة او لمفاواة، اشترب اصحاب رعاية صحية.

الآثار الجانبية غير المزعجة فيها

يمكن أن يتسبب هذا الجهاز في تفاعلات جلدية (احمرار، حكة، حروق، بشرور...)

أو حتى حروق غامايزنة.

خطير محمل بالضرر الوريدي.

احتلال حوط الام في الظهر تجاه تغير المنشية.

يجب ابلاغ الطائرة المصنعة والسلطنة المختصة في الدولة العضو التي يوجد

فيها المستخدم وأو المريض بأي حادث خطير يتعلق بالجهزة.

طريقة الاستعمال/الوضع

1. اخرج جذاء المشى من غلافه البلاستيك، وفك الاخرمة اللاصقة وافتح

الطاولة الاسفنجية.

2. لا تقم بازالة الاقفال الموجودة على الدعامات توتير العضلات.

عند استئصال المتشنج، اختر خط المسقط.

في حالة الاصابة الساقية، باصطدامات وربدة او لمفاواة، اشترب اصحاب رعاية صحية.

الآثار الجانبية غير المزعجة فيها

يمكن أن يتسبب هذا الجهاز في تفاعلات جلدية (احمرار، حكة، حروق، بشرور...)

أو حتى حروق غامايزنة.

خطير محمل بالضرر الوريدي.

احتلال حوط الام في الظهر تجاه تغير المنشية.

يجب ابلاغ الطائرة المصنعة

لأسباب تتعلق بالبطاقة والأداء لا تستخدم طرق شد الاخرمة اللاصقة من الاسفل (1) الى الاعلى (2).

5. تأكد أن ساقك موضوعة بين الداعميين الجانبيين.

6. يتم تعليمي الاصحاح الواقي على جذاء المشى على اجهزة داخلية من العمامات على

اعلمنوا الطائرة المصنعة عن لها باحتجاج حول الساق والقدم (3).

7. جربوا الشفاف بالجزء الذي من حسن سفلها وعملها (4).

خط جذاء المشى: قم بفك الاخرمة واقف الطائرة الاسفنجية.

الصيانة

متوجب بدل لفسل حسب الشروط الموجودة في هذا الدليل والملحقات. إذا

لامس الماء الجهاز اخرص على تجيفي الاجراء القماشية، وامسح جيدا الجزء

المكونات الصلبة :

ينظف الجزء الصلب باستخدام قطعة قماش رطبة.

المكونات القماشية:

الجزء القماشي مقنعوا تماما ليسهل غسله.

يجب إعادة الى مكان الاول قبل الاستعمال الثاني.

تغسل الطائرة باليد بالماء البارد لا تستخدم المنظفات الاحياف. لا تستخدم المحقق.

كي المنتج يتم عصر المنتج عن طريق المحقق، يتم الجفاف على سطح مستوى يتم

التجفيف بعيدا عن مصادر الحرارة المباشرة (المبردات، الشمس...).

التخزين:

تم تخزينه في درجة حرارة الغرفة، ويفضل أن يتم تخزينه في عبوة الأصلية.

التفاصيل:

تخلى من المنتج وفقا للوائح محلية المعمول بها.

احتفظ بهذه الارشادات لمراجعتها لاحقاً

Pomagalo nemojte stavljanju u izravan doticaj s masnim tijelom (njegovanim balzamom, kremom...).

Priozvod nemojte izravno primjeniti na zavoj.

U slučaju osjećaja nelagode, značajnijih smetnji, boli, promjene obujma uda, neobičajenih osjećaja ili promjene boje ekstremiteta, uklonite priozvod i obratite se liječniku.

Priozvod nemojte upotrebljavati za medicinsku radiologiju.

Priozvod nemojte upotrebljavati tijekom vožnje.

Priozvod nemojte izlagati ekstremnim temperaturama (> 60 °C).

Preporučujemo da odgovarajuće zategnete priozvod kako biste osigurali da prianja/imobilizacija tako da ne ometa cirkulaciju krvi.

U slučaju neobičnih osjećaja, otpustite trake i/lili ispuhnite zračne čelije i zatražite savjet zdravstvenog djelatnika.

Prije svake indikacije za imobilizaciju preporučuje se procjeniti rizik od venske tromboze ili embolije. Za savjet se obratite medicinskom stručnjaku.

Zbog higijenskih razloga i djelovanja priozvoda, nemojte ga ponovno upotrebljavati kod drugih pacijenata.

Ako priozvod dode u doticaj s vodom, osušite tekstilni dio, a čvrsti dio prebrišite suhom krpom.

Dugotrajna imobilizacija ponekad može dovesti do gubitka mišićnog tonusa.

Pripazite da ne padnete kad ponovno počnete hodati.

Ako ste već imali venske ili limfne poremećaje, obratite se liječniku.

Neželjene nuspojave

Ovaj priozvod može prouzročiti reakcije na koži (crvenilo, svrab, opukline, žuljeve...) ili ozljede različitih stupnjeva.

Rizik od razvoja venske tromboze.

Rizik od pojave bola u ledima nakon promjene načina hodanja. Svak ozbiljni incident u vezi s priozvodom treba prijaviti priozvoduča i nadležnom tijelu države članice u kojoj su korisnik i/ji pacijent smješteni.

Način uporabe/Postavljanje

1. Čizmu izvadite iz plastične vrećice, otpustite samozatezajuće trake i otvorite čarapu.

2. Ne uklanjajte zaštitu na bočnoj strani kalupa. Ona mora ostati na mjestu tijekom prvih koraka postavljanja.

3. Sjednite pa nogu i stopalo pažljivo umetnite u pjenastu čarapu pazeći pritom da peta bude na svom mjestu na dnu čizme (A).

Zatvorite pjenastu čarapu omatajući je oko noge i stopala (B).

4. Provjerite je li vaša nogu odgovarajuće smještena između bočnih dijelova kalupa.

5. Nakon što se uvjerite da je kalup odgovarajuće postavljen, uklonite zaštitu kalupa (C).

Samozatezajuća traka u unutrašnjosti kalupa pričvršćuje se na pjenastu čarapu.

6. Zatvorite čizmu stezanjem samo-hvatajućih traka s donje (D) i gornje strane (E).

7. Probajte hodati s čizmom, kako biste provjerili je li dobro namještena i kako funkcioniра (F).

Skidanje čizme: Otpustite trake i otvorite čarapu.

Upute za pranje

Priozvod se može prati u skladu s uvjetima navedenim u ovim uputama i na etiketi. Ako priozvod dode u doticaj s vodom, osušite tekstilni dio, a čvrsti dio prebrišite suhom krpom.

Čvrste komponente:

Tekstilni dio može se cijeli izvaditi kako bi se mogao oprati.

Prije sljedeće upotrebe vratiće na mjesto.

Čarapa je prikladna za ručno pranje u hladnoj vodi. Nemojte upotrebljavati deterdžente, omekšivače ili agresivna sredstva (sredstva s klorom...). Ne čistiti kemijski. Nemojte sušiti u sušilici rublja. Ne glaćati. Iscjedite višak vode. Sušite postavljanjem na ravnu površinu. Sušite podalje od izravnog izvora topline (radijatora, sunca...).

Spremanje

Spremite na sobnoj temperaturi, po mogućnosti u originalnu ambalažu.

Zbrinjavanje

Zbrinite u skladu s važećim lokalnim propisima.

Sačuvajte upute za uporabu.

zh

儿童助行靴，带坚固护腿束带

说明/用途

整体的硬壳靴，支持固定并稳定下三分之一的腿，以及脚踝和脚。该装备仅用于治疗所列出的适应症，以及尺寸符合尺寸表的患者。

组成部件

刚性组件：聚酰胺-玻璃纤维-橡胶-乙酸乙烯酯。

织物成分：聚酰胺-聚氨酯纤维-聚酯纤维。

属性/作用方式

它可固定并稳定腿的下三分之一、脚踝和脚。

护腿束带90°固定。

最大程度地减少跖骨屈伸。

弧线型防滑鞋底，确保患者自在舒适地行走。

该产品不分左右脚。

适应症

固定术后/创伤后足部/踝关节。

脚踝/脚严重扭伤。

小腿下部1/3稳定性骨折。

保守治疗踝/足骨折。

禁忌症

诊断不确定的情况下请勿使用该产品。

请勿将该产品直接与受损皮肤接触。

如已知对任一组件过敏，请勿使用。

请勿用于不稳定骨折、胫骨或腓骨上部骨折的情况。

请勿用于体重高于68kg的患者。

如有大静脉血栓栓塞病史且未进行血栓预防治疗，请勿使用。

注意事项

每次使用前请检查产品是否完好。

如产品有损，请勿使用。

请参照尺寸表为患者挑选合适的尺寸。

由专业医护人员决定版本的选择。

建议由专业医护人员监督初次穿戴。

严格遵守专业医护人员推荐的处方和使用方法。

建议佩戴该装备时搭配穿高筒袜。

将衬里放入该装备中时，请检查位置是否正确，以及是否有折痕。

每天检查肢端的状况（特别注意有感觉障碍的患者）。

请勿将该装备直接与油性物质接触（软膏、乳霜等）。

请勿将该装备直接与敷料接触。

如有出现不舒服、严重不适、疼痛、肢体肿胀、感觉异常或肢端颜色改变，请立即脱下该装备，并咨询医护人员。

请勿在医学系统中使用该装备。

请勿在驾驶车辆时使用该装备。

请勿将该装备暴露于极端温度下 (> 60 °C)。

建议适当拧紧该装备，以确保固定位置而不限制血液流通。如有

异样感，请松开束带，并放掉充气单元内的空气，并向医疗专业人员寻求建议。

建议在任何固定前，先评估静脉血栓栓塞风险。请参考专业医护人员的建议。

出于卫生和性能的考虑，请勿将该装备重复用于其他患者。

如装备遇水，请将织物部分晾干，并用干布好好擦拭硬部件。

可能有形成静脉血栓的风险。

步态改变可能会引起背痛。

如发生任何与该产品有关的严重事故，请与患者所在地区的制造商及国家监管机构联系。

使用说明/穿戴方法

1. 将行走靴从塑料套中取出，解开自粘性束带，解下硬质部分的前部，并打开泡沫护脚套。

2. 请勿移除护理脚套侧面的保护装置。首次试穿时应保持原位。

3. 请您坐下，将您的腿脚轻轻伸入泡沫护脚套中，同时检查脚跟是否完全套入靴跟 (4)。

将泡沫护脚套完全套上脚跟，合上泡沫护脚套 (5)。

4. 确保您的小腿恰好处于两侧护腿束带中间。

5. 待确定护腿束带松紧适宜后，再移除束带的保护装置 (6)。

护腿束带内部的粘合扣与充气衬板相连。

6. 自下 (6) 而上 (7) 收紧自粘性束带，从而扣上行走靴。

7. 穿上靴子试走，以检查靴子是否调整到位并正常工作 (8)。

行走靴的脱下：松开紧固带，打开衬板。

保养

可根据本说明和标签上的条件洗涤该产品。如装备遇水，请将织物部分晾干，并用干布好好擦拭硬部件。

刚性组件：

用湿布擦拭硬部件。

织物成分：

织物部分可完全取下进行洗涤。

在下次使用前重新放回原始位置。

用冷水手洗护脚套。请勿使用洗涤剂、柔软剂或腐蚀性产品（氯化产品等）。请勿干洗。请勿使用脱水机。请勿熨烫。施压拧紧。平放晾干。远离热源（加热器、阳光等）晾干。

存放

请室温保存，最好存放在原始包装中。

弃置

根据本地现行规范弃置。

保留本说明书。



Réserve pour labels certif. papier

FR ou FSC ou PEFC ou

à CHANGER avant envoi de l'EN, cf BDC

IMPRIM' VERT

UK Responsible Person (UKRP):

Thasne UK Ltd

