



THUASNE®

LigaStep Pedi Walker

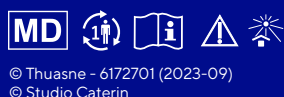
fr	Botte de marche pédiatrique à montants latéraux rigides.....	3
en	Pediatric walking boots with a rigid side shell.....	3
de	Pädiatrische Unterschenkel-Fußorthese mit steifen Seitenstützen.....	3
nl	Walker voor kinderen met laterale, rigide staanders.....	4
it	Stivale da deambulazione pediatrico con 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 jäykkärunkoinen lasten kävelysaapas.....	6
sv	Pediatriskt fotstöd med styvt lateralt skal.....	6
el	Παιδιατρικός νάρθηκας ποδοκνημικής με άκαμπτες πλευρικές ράβδους.....	7
cs	Dětská fixační ortéza s pevnými bočními výztuhami.....	7
pl	But ortopedyczny pediatriczny ze sztywnymi wzmocnieniami bocznymi.....	7
lv	Stingrs sānu balsta bērnu pastaigu zābaks.....	8
lt	Eiti padedantis įtvaras vaikams su standžiais šoniniais statramsčiais.....	8
et	Jäikade külgedega pediaatriline tugisaabas.....	9
sl	Pediatrični škorenj s trdimi stranskima opornikoma.....	9
sk	Detská členková dlaha s pevnými postrannými dlahami.....	9
hu	Gyerek járótalapas bokarögzítőt oldalmerevítővel.....	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 دعائم 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 - Οδηγίες χρήσης - Pokyny k používání - Szczegóły użytkowania - Lietošanas instrukcija - Naudojimo instrukcijos - Kasutusjuhised - Navodila za uporabo - Pokyny na používanie - Használati utasítás - Инструкции за употреба - Istruçiuni de utilizare - Инструкция по эксплуатации - Upute za uporabu - 使用指南 - إرشادات الاستعمال



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



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

UK CA CE  THUASNE
120, rue Marius Aujan
92300 Levallois-Perret
France

www.thuasne.com



Ⓐ



Ⓑ



Ⓒ



Ⓓ



Ⓔ



Ⓕ

	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 obuvi (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	Velkost - 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	Stabiloi	Immobilisoi
sv	Stabilisering	Immobilisering
el	Σταθεροποίηση	Ακινητοποίηση
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	التثبيت



fr

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 métatarsé 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.

Traitement conservateur 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 remplacer 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 sèche-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

Conservé 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

Unterschinkel-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 geschädigter 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 Wadenbeinbereich 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 Kniestumpfes empfohlen.

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

Den Zustand der betroffenen Gliedmaßen 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 Gliedmaßen, 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.

Unwünschte Nebenwirkungen

Dieses Produkt kann Hautreaktionen (Rötungen, Juckreiz, Verbrennungen, Blasen usw.) und 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 Mitgliedstaates, indem der Nutzer und/oder der Patient niedergelassen sind, gemeldet werden.

Gebruiksaanwijzing/Anlegetechniek

- Die Unterschenkel-Fußorthese aus dem Kunststoffbeutel entnehmen, die Klettverschlussgurte und den Innenschuh öffnen.
- Schaumstoffpolster an den Seitenstützen nicht entfernen. Die Schaumstoffpolster müssen zu Beginn des Anlegens in ihrer Position verbleiben.
- 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 schieben und dabei darauf achten, dass er das Bein und den Fuß richtig umgibt [ⓘ].
- Vergewissern Sie sich, dass ihr Bein korrekt zwischen den beiden Seitenstützen positioniert ist.
- 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.
- Die Unterschenkel-Fußorthese durch Anziehen der Klettgurte von unten [ⓘ] nach oben [ⓘ] verschließen.
- 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 Gebrauchsanweisung 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 (chlорhaltige 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.

nlWALKER VOOR KINDEREN MET LATERALE, RIGIDE STAANDERS

Omschrijving/Gebruik

Walker met laterale, rigide standers, 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.

Standers ingesteld op 90°.

Dorsaaflxie van metatarsus tot minimum beperkt.

Voorgevormde 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 verstuiking 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-profylactische 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 een geen vouwen heeft bij het aantrekken van het hupmiddel.

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

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

Laat het hulpmiddel niet in direct contact komen met verband.

In geval van ongemak, aanzienlijke 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.

Drag 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 bloedsomloop 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 veneus 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, raadpleeg dan een zorgprofessional.

Ongewenste 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 ruggijn 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

- Haal de walker uit de kunststof huls, maak de klittenbanden los, en open de binnenschoen.
- Verwijder de bescherming op de laterale standers niet. Deze bescherming moet tijdens de eerste stappen van het aantrekken blijven zitten.
- Ga zitten en plaats uw been en voet voorzichtig in de schuimrubber 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 [ⓘ].
- Zorg ervoor dat het been goed tussen de twee laterale standers is geplaatst.
- Als u er zeker van bent dat de standers goed zitten, kunt u de bescherming van de standers verwijderen [ⓘ]. Het klittenband aan de binnenkant van de standers haakt aan de schuimrubberen binnenschoen.
- Sluit de walker door de klittenbanden aan te spannen van beneden [ⓘ] naar boven [ⓘ].
- Probeer met de walker te lopen om de goede aanspanning en de juiste werking ervan te controleren [ⓘ].

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

Verzorging

Het hulpmiddel kan worden gewassen volgens de voorschriften in deze bijsluit er 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:

Reinig het rigide gedeelte met een vochtige doek.

Textielcomponenten:

Textieldeel 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 (chloro producten, enz.). Niet stomen. Niet in de wasdroger. Niet strijken. Overtollig 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

Voer 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 - poliester e.

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. La 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, bruciori, bolle, ecc.) o addirittura ferite di gravità variabile. Rischio di possibili trombosi venose.

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

- Togliere lo stivale dalla custodia di plastica, staccare le fasce autoadesive, togliere la parte anteriore rigida e aprire l'imbottitura in schiuma.
- Non rimuovere le protezioni collocate sulla scocca laterale. Devono infatti rimanere in posizione durante le prime fasi dell'applicazione.
- 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 [ⓘ].
- Verificare che la gamba sia ben centrata nella scocca laterale.
- 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.
- 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 scarpa.

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 ricollocarle nella posizione iniziale. Lavare la scarpa a mano, con acqua fredda. Non utilizzare prodotti detergenti, ammorbidenti 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/Us

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 etileno 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/postraumática 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 gaso (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 rigida 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.

Posible riesgo de trombosis venosa.

Posible 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 Ⓔ.

7. Intentar caminar con la bota para comprobar el ajuste y el funcionamiento de la misma Ⓕ.

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 rigida con una tela seca.

Componentes rígidos:

Lavar la parte rigida con un paño húmedo.

Componentes textiles:

Parte textil enteramente extraíble 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 planche. Escurrir mediante presión. Segue 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.

Conserve 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 - etileno-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 antiderrapante 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 fíbula.

Não utilizar em pacientes cujo peso ultrapasse 68 kg.

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

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 incómodo, 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 rigida 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 mesmo 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 respetiva 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 calcanhar no fundo da bota Ⓐ.

Feche 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. Feche 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 rigida com um tecido seco.

Componentes rígidos:

Lavagem da parte rigida com um pano húmido.

Componentes têxteis:

Parte têxtil totalmente amovível para a lavagem.

Voltar 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.

Conserve estas instruções de utilização.

da PÆDIATRISK STØTTESTØVLE MED STIVE STIVERE I SIDEN

Beskrivelse/Tiltænk anvendelse

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

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 foden.

Stivere fiskeret ved 90°.

Metatarsens dorsifleksion begrænset til et minimum.

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

Dette er et bilateral produkt.

Indikationer

Postoperatorisk/posttraumatisk immobilisering af anklen/foden.

Svær forstuvning af anklen/foden.

Stabil fraktur af benets nederste 1/3.

Konserverende 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 skinneben 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 trombrofyaktisk 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 ordning 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, smerter, ændring af lemlets volumen, unormale fornemmelser eller ændring af ekstremitetens farve, tag produktet af og rådspørg en sundhedsfaglig person.

Brug ikke udstyret under scanning 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 uden begrænsning af blodcirkulation. I tilfælde af usædvanlige fornemmelser, skal man løсне remmene og/eller tømme luft ud af luftcellerne og rådspørge en sundhedsfaglig person.

Det anbefales at evaluere risikoen for venøs 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 lymfatiske forstyrrelser, rådspørg en sundhedsfaglig person.

Bivirkninger

Dette udstyr kan medføre hudreaktioner (rødmen, kløe, forbrændinger, vabler m.m.) og endda sår af forskellige sverhedsgrader.

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 brugeren og/eller patienten er bosat.

Brugsanvisning/Påsætning

- Tag støttetøvlen ud af sin plastikpose, løsn stropperne med burrebånd og åbn overtrækskøen.
- Tag ikke beskyttelserne af stiverne i siden. De skal blive siddende under de første trin i påsætningen.
- Sæt dig ned og før forsigtigt benet og foden ned i overtrækskøen i skum, og sørg for at hælen er placeret korrekt i bunden af støvlen ☺.
- Luk overtrækskøen i skum ved at føre den omkring benet og foden ☺.
- 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 overtrækskøen.
- Luk støttetøvlen ved at stramme stropperne med burrebånd fornedn og ☺ foroven ☺.
- Prøv at gå med støvlen for at kontrollere, om justeringen er korrekt og at den fungerer ☺.

Aftagning af støttetøvlen: Løsn stropperne og åbn overtrækskøen.

Pløje

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 tekstil:

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

Placeres på det oprindelige sted inden næste brug.

Overtrækskøen vaskes i hånden og i koldt vand. Brug ikke rensemidler, blødgøringsmidler eller aggressive produkter (klorholdige produkter m.m.) Må ikke kemisk renses. Må ikke tørtretumbles. 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 JÄYKKÄRUNKONIN LASTEN KÄVELYSAAPAS

Kuvas/Käyttötarkoitus

Kokonaan jäykkärunkoinen kävelysaapas säären alakolmanneksen, nilkan ja jalkaterän immobilisointiin ja stabilointiin.

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

Rakenne

Jäykät komponentit: polyamidi - lasikuidut - kumi - etyleenivinyylisetaatti.

Tekstiilikomponentit: polyamidi - polyuretaani - polyesteri.

Ominaisuudet/Toimintatapa

Säären alakolmanneksen, nilkan ja jalkaterän immobilisointi ja stabilointi.

Kiinteät pystytuet 90° kulmassa.

Jalkapöydän taipuminen ylöspäin on rajoitettu minimiin.

Luistamaton kaareva pohja auttaa potilasta kävelemään luonnollisesti ja mukavasti.

Tuotetta voidaan käyttää kummassakin nilkassa.

Käyttöaiheet

Nilkan/jalkaterän immobilisointi leikkauksen/trauman jälkeen.

Vaikea nilkan/jalkaterän nyrjähdys.

Säären alakolmanneksen vakaa murtuma.

Nilkan/jalkaterän murtuman konservatiivinen hoito.

Vasta-aiheet

Älä käytä tuotetta, jos diagnooosi on epävarma.

Älä aseta tuotetta suoraan kosketuksiin vaurioituneen ihon kanssa.

Älä käytä, jos tiedossa on allergia jollekin rakenneosista.

Ei saa käyttää epävakaiden murtumien tai sääriiluun tai pohjeluun yläosan murtumien yhteydessä.

Älä käytä yli 68 kg painaville potilaille.

Ei saa käyttää, mikäli käyttäjällä on ollut aiemmin vakavia laskimotukoksia, joita ei ole hoidettu.

Varotoimet

Tarkista sairastuneen eheys ennen jokaista käyttöä.

Älä käytä välinettä, jos se on vaurioitunut.

Valitse oikea koko potilaalle kokotaulukosta.

Malli valitaan terveydenhuollon ammattilaisen harkinnan mukaan. On suositeltavaa, että terveydenhuollon ammattilainen valvoo tuotteen ensimmäistä asetusta.

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

Varmista, että sukka on välineen sisällä oikeassa asenossa ja ettei väliin jää taitoksia.

Tarkista sairastuneen raajan kunto päivittäin (kiinnittään erityistä huomiota aistivammaisiin potilaisiin).

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

Älä aseta välinettä suoraan kosketukseen haavasidoksen kanssa.

Jos ilmenee epämukavuutta, merkittävää haittaa, kipua, raajan tilavuuden muutoksia, epätavanomaisia tuntemuksia tai värimuutoksia, poista väline ja ota yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen.

Älä käytä välinettä lääketieteellisessä yhteyttämisjärjestelmässä.

Älä käytä välinettä ajon aikana.

Älä altista tuotetta äärimmäisille lämpötiloille (yli 60 °C).

Kiristä väline sopivasti niin, että se immobilisoi raajan häiritsemättä verenkiertoa. Jos ilmenee epätavanomaisia tuntemuksia, löysää hihojnia ja/tai tyhjennä ilmakennot ja pyydä neuvoja terveydenhuollon ammattilaiselta.

Suosittelemme arvioimaan laskimotromboemolian riskin ennen immobilisaatiota. Noudata terveydenhuollon ammattihenkilön ohjeita.

Hygienian ja suorituskyvyn ylläpitämiseksi älä käytä välinettä uudelleen toisella potilaalla.

Jos väline joutuu kosketuksiin veden kanssa, kuivaa tekstiiliosa ja pyyhi kova osa kuivalla liinalla.

Pitkäaikainen immobilisointi voi toisinaan aiheuttaa lihasmassan vähenemistä.

Kun kävely aloitetaan uudelleen, kiinnitä huomiota kaatumisvaaraan.

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

Ei-ototut sivuvaikutukset

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

Mahdollinen laskimotromboosiriski.

Mahdollinen selkärkipu kävelytavan muutoksen takia.

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

Käyttöohje/Asettaminen

- Ota kävelysaapas muovipussistaan, irrota tarranauhut ja avaa sisäosa.
- Älä poista sivutukien suojaamia. Niiden tulisi pysyä paikoillaan asettamisen alkuvaiheessa.
- Istuudu ja aseta sääresi]jalkateräsi varovastivaahtomuoviseen sisöosaan tarkistaen, että kantapää asetettu oikein saappaan pohjaan ☺.
- Sulje vaahtomuovinen sisäosa kietomalla se huolellisesti säären ja jalkaterän ympäri ☺.
- Varmista, että jalka on kahden sivutuen välissä.
- Kun olet varmistanut, että pystytuet ovat oikeassa asenossa, poista pystytukien suojat ☺.
- Pystytukien sisäpuolella oleva tarranauha tarttuu vaahtomuoviseen sisöosaan.
- Sulje kävelysaapas kiristämällä tarranauhat alhaalta ☺ ylöspäin ☺.
- Kokeile kävellä saappaalla, niin huomaat, onko se säädetty oikein ja miten se toimii ☺.

Kävelysaappaan poistaminen: Löysää hihnat ja avaa sisäosa.

Hoito

Tuote voidaan pestä tämän pakkausselosteen ja etikettien ohjeiden mukaisesti. Jos väline joutuu kosketuksiin veden kanssa, kuivaa tekstiiliosa ja pyyhi kova osa kuivalla liinalla.

Jäykät komponentit:

Puhdista kova osa kostealla liinalla.

Tekstiilikomponentit:

Tekstiiliosa kokonaan irrotettavissa pesua varten.

Aseta ne alkuperäisille paikoilleen ennen seuraavaa käyttökertaa.

Pese sisäosa käsin kylmällä vedellä. Älä käytä pesuaineita, huuhteluaineita tai voimakkaita tuotteita (klooria sisältävät tuotteet). Ei saa kuivapestä. Ei saa kuivautusrumussa. Ei saa sliittää. Purieste liika vesi pois. Kuivata tasossa. Anna kuivua etäällä suorasta lämmönlähteestä (lämpöpatteri, auringonvalo jne.).

Säilytys

Säilytä huoneenlämmössä, mieluiten alkuperäisessä pakkauksessa.

Häittäminen

Hävitä voimassa olevien paikallisten määräysten mukaisesti.

Säilytä nämä käyttöohjeet.

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 stabiliserar 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/Verkningsätt

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

Fast skal i 90°.

Dorsalflexion av metatarsalbenet begränsas till ett minimum. Halkfri vävd 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 fraktur av den nedersta tredjedelen av benet.

Konservativ behandling vid frakturi i fotleden/foten.

Kontraindikationer

Får ej användas vid osäker diagnos.

Applícera inte produkten direkt på skadad hud.

Får ej användas vid känd allergi mot något av innehållsämna.

Får ej användas vid instabila frakturer eller frakturer på övre delen av skenbenet eller vadenben.

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

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

Försiktighetsåtgärder

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 noga rekommendationer och bruksanvisningar från sjukvårdspersonalen.

Regelbunden användning av en lång strumpa rekommenderas när produkten bärs.

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 nedsatt känsl).

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

Låt inte produkten komma i direkt kontakt med ett förband.

Ta av produkten och rådgör med sjukvårdspersonalen vid ubehag, besvär eller smärta eller om armen eller benet ändrar storlek eller färg eller känns anorlunda.

Använd inte produkten 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 anorlunda och rådgör med sjukvårdspersonal.

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 muskelspänning.

Tänk på risken för fall när 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 allvarighet. 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 användaren och/eller patienten är etablerad.

Brugsanvisning/användning

- Åvlägna fotstödet från dess plathölje, lossa de kardborreförsedda remmarna och öppna toffeln.
- Ta inte bort skydden som sitter på det laterala skalet. Dessa bör sitta kvar under de första stegen av placeringen.
- Sitt ner och placera försiktigt 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 ☺.
- Se till att benet sitter bra mellan de två laterala skalen.
- När du har kontrollerat att skalet är korrekt placerat tar du bort skydden ☺.
- Kardborrebandet på insidan av skalet fästs vid skumtoffeln.
- Stänga fotstödet genom att dra åt det kardborreförsedda remmarna nerifrån ☺ och upp ☺.
- 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 denna 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.

Styva 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. Tvätta tofflan för hand med kallt vatten. Använd inte rengöringsmedel, sköjlmedel eller alltför starka produkter (med klor). Får ej kemtvättas. Får ej torktumlas. Får ej strykas. Pressa ur vatnet. Torkas plant. Låt lufttorka långt ifrån direkta värmekällor (värmeelement, sol osv.).

Förvaring

Förvaras vid rumstemperatur, helst i ursprungsförpackningen.

Kassering

Kassera i enlighet med gällande lokala föreskrifter.

Spara denna bruksanvisning.

el

ΠΑΙΔΙΑΤΡΙΚΟΣ ΝΑΡΘΗΚΑΣ ΠΟΔΟΚΝΗΜΙΚΗΣ ΜΕ ΑΚΑΜΠΤΕΣ ΠΛΕΥΡΙΚΕΣ ΡΑΒΔΟΥΣ

Περιγραφή/Σημείο εφαρμογής

Νάρθηκας ποδοκνημικής με ακαμπτες πλευρικές ράβδους που επιτρέπουν την ακινητοποίηση και τη σταθεροποίηση του κάτω τρίτου της κνήμης, του αστραγάλου και του ποδιού.

Η συσκευή προορίζεται μόνο για τη θεραπεία των αναφερόμενων ενδείξεων και για ασθενείς των οποίων οι διαστάσεις αντιστοιχούν στον πίνακα μεγεθών.

Σύνθεση

Εξαρτήματα από άκαμπο υλικό: πολυαμίδ - ίνες υάλου - καρτσούκ - συμπολυμερές αιθυλενίου-οξικού 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 ραχιαία κάμψη του μεταρσίου.

Κυρτή αντιολισθητική σόλα που επιτρέπει στον ασθενή φυσικό και άνετο βάδισμα.

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

Ενδείξεις

Μετεγχειρτηκή/μετατραυματική ακινητοποίηση του αστραγάλου/του ποδιού.

Σοβαρό διάστρεμμα στον αστράγαλο/στο πόδι.

Σταθερό κάταγμα του κάτω τρίτου της κνήμης.

Συνηρητική θεραπεία για κάταγμα του αστραγάλου/του ποδιού.

Αντενδείξεις

Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν σε περίπτωση μη ασφαλοῦς 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 θρομβοπροφυλακτική 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 επαφείται στη διακριτική ευχέρεια του επαγγελματία υγείας.

Συνιστάται η πρώτη εφαρμογή να επιβλέπεται από έναν επαγγελματία υγείας.

Τηρείτε αυστηρά τη συνταγή και το πρωτόκολλο χρήσης που συνιστά ο επαγγελματίας υγείας που σας παρακολουθεί.

Συνιστάται η συστηματική χρήση ψηλής κάλτσας όταν φοράτε τη συσκευή.

Ελέγξτε τη σωστή θέση της επένδυσης και την απουσία 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, σημαντικής ενόχλησης, πόνου, μεταβολής του όγκου του άκρου, ασυνήθιστων αισθήσεων ή αλλαγής του χρώματος των άκρων, αφαιρέστε τη συσκευή και συμβουλευτείτε έναν επαγγελματία υγείας.

Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή σε σύστημα ιατρικής 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 ασυνήθιστων αισθήσεων, χαλαρώστε τους ιμάντες και/ή ξεφουσκώστε τις κυμέλες αέρα και ζητήστε την συμβουλή ενός επαγγελματία υγείας.

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

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

Εάν η συσκευή έρθει σε επαφή με νερό, στεγνώστε το υφάνσιμο μέρος και σκουπίστε καλά το άκαμπο μέρος με ένα στεγνό πανί. Η παρατεταμένη ακινητοποίηση ενδέχεται ορισμένες φορές να οδηγήσει σε απώλεια μυϊκού τόνου.

Όταν συνεισείτε το περπάτημα, προσέξτε να μην πέσετε. Σε περίπτωση ιστορικού φλεβικών ή λεμφικών διαταραχών, συμβουλευθείτε έναν επαγγελματία υγείας.

Δευτερεύουσες ανεπιθύμητες ενέργειες

Αυτή η συσκευή ενδέχεται να προκαλέσει δερματικές αντιδράσεις (ερυθρότητα, κνησμό, εγκαύματα, φουσκάλες...) ή ακόμη και πηλγές διαφορετικής εντάσεως.

Πιθανός κίνδυνος φλεβικής θρομβώσης.

Πιθανός κίνδυνος πόνων στην μέση λόγω της αλλαγής του τρόπου βάδισης.

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

1. Βγάλτε τον νάρθηκα ποδοκνημικής από την πλαστική του θήκη, ανοίξτε τους αυτοκόλλητους ιμάντες και ανοίξτε την κάλτσα.

2. Μην αφαιρέτε τα προστατευτικά των πλευρικών ράβδων. Πρέπει να μείνουν στη θέση τους κατά τα πρώτα στάδια της εφαρμογής.

3. Καθίστε και τοποθετήστε απαλά την γάμπα και το πόδι μέσα στην κάλτσα από αφρό. Βεβαιωθείτε ότι η φτέρνα είναι στην σωστή θέση στο βάθος του νάρθηκα Ⓜ.

Κλείστε την κάλτσα από αφρό εφαρμόζοντάς την καλά γύρω από την κνήμη και το πόδι Ⓜ.

4. Βεβαιωθείτε ότι η κνήμη σας έχει τοποθετηθεί σωστά μεταξύ των δύο πλευρικών ράβδων.

5. Αφού βεβαιωθείτε ότι οι ράβδοι είναι σωστά τοποθετημένες, αφαιρέστε τα προστατευτικά τους Ⓜ.

Η αυτοκόλλητη ταινία νεύρο που βρίσκεται στο εσωτερικό των ράβδων προσκολλάται στην κάλτσα από αφρό.

6. Κλείστε τον νάρθηκα ποδοκνημικής σφίγγοντας τους αυτοκόλλητους ιμάντες ξεκινώντας από κάτω Ⓜ προς τα πάνω Ⓜ.

7. Προσπαθήστε να βαδίσετε με τον νάρθηκα για να βεβαιωθείτε ότι είναι κατάλληλα προσαρμοσμένος και λειτουργεί σωστά Ⓜ.

Αφαίρεση του νάρθηκα ποδοκνημικής: Χαλαρώστε τους ιμάντες και ανοίξτε την κάλτσα.

Συντήρηση

Το προϊόν μπορεί να πλυθεί ακολουθώντας τις συμβουλές του φυλλαδίου αυτού και της ετικέτας. Εάν η συσκευή έρθει σε επαφή με νερό, στεγνώστε το υφάνσιμο μέρος και σκουπίστε καλά το άκαμπο μέρος με ένα στεγνό πανί.

Εξαρτήματα από άκαμπο υλικό:

Πλύνετε το άκαμπο μέρος με ένα υγρό πανί.

Εξαρτήματα από ύφασμα:

Τμήμα από ύφασμα πλήρως αφαιρούμενο για την πλύση.

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

Πλένετε την κάλτσα στο χέρι, με κρύο νερό. Μην χρησιμοποιείτε απορρυπαντικά ή πολύ ισχυρά προϊόντα (προϊόντα με βάση την χλωρίνη...). Μην υποβάλετε σε στεγνό καθαρισμό. Μην χρησιμοποιείτε στεγνωτήριο. Μη σιδερώνετε. Στραγγίστε πιέζοντάς. Αφήστε να στεγνώσει σε επίπεδη επιφάνεια. Στεγνώνετε μακριά από άμεση πηγή θερμότητας (καλοριφέρ, ήλιος...).

Ανοσήκωση

Φυλάξτε σε θερμοκρασία περιβάλλοντος, κατά προτίμηση στο αρχικό κουτί.

Απόρριψη

Απορρίψτε σύμφωνα με τους ισχύοντες τοπικούς κανονισμούς.

Φυλάξτε αυτές τις οδηγίες χρήσης.

cs

DEŤSKÁ FIXAČNÍ ORTÉZA S PEVNÝMI BOČNÍMI VÝZTUHAMI

Popis/Použití

Fixační ortéza s pevnými bočními výztuhami, která umožňuje zpevnění a stabilizaci spodní třetiny nohy, kotníku a chodidla.

Pomůcka je určena pouze k léčbě uvedených indikací a pro pacienty, kteří mají příslušnou velikost dle tabulky velikostí.

Složení

Tuhé části: polyamid - skleněná vlákna - guma - ethylenvylacetát.
Textilní části: polyamid - polyuretan - polyester.

Vlastnosti/Mechanismus účinku

Znehybnění a stabilizace spodní třetiny nohy, kotníku a chodidla. Pevné výztuchy na 90°.

Navrženo k zajištění minimální dorziflexe metatarzální kosti.

Protiskluzová tvarovaná podrážka pro přirozenou a pohodlnou chůzi.

Výrobek je určen pro oboustranné použití.

Indikace

Pooperační/pourazové znehybnění kotníku/chodidla.

Těžká distorze kotníku/chodidla.

Stabilní zlomenina dolní třetiny nohy.

Konzervativní léčba zlomeniny kotníku/chodidla.

Kontraindikace

Výrobek nepoužívejte, pokud nemáte potvrzenou diagnózu.

Nepříkládejte přímo na poraněnou kůži.

Výrobek nepoužívejte, pokud máte prokázanou alergii na některou složku výrobku.

Nepoužívat při nestabilních zlomeninách nebo zlomeninách horní části kosti holenní nebo lýtkové.

Nepoužívat u pacientů, kteří váží více než 68 kg.

Nepoužívejte v případě závažné žilní tromboembolické nemoci v anamnéze bez podání tromboprofyaxe.

Upozornění

Před každým použitím zkontrolujte, že je pomůcka neporušená. Poškozenou pomůcku nepoužívejte.

Vhodnou velikost vyberte pomocí tabulky velikostí.

Vhodnou verzi výrobku vybere lékař.

První nasazení by mělo proběhnout za přítomnosti lékaře. Je nutné se přesně řídit předpisem a pokyny k použití, které vám dal lékař.

Při používání pomůcky doporučujeme vždy nosit podkolenky. Zkontrolujte, zda je pěnová vložka ve správné poloze a při nasazování pomůcky se nikde netočí obyty.

Každý den kontrolujte stav postižené končetiny (zvýšená pozornost je vyžadována u pacientů se smyslovým deficitem). Pomůcka nesmí přijít do přímého kontaktu s mastnou kůží (od masti, krému...).

Pomůcka nesmí přijít do přímého kontaktu s obvazem.

Pokud pocítíte nepohodlí, výrazné obtíže, bolest, změnu objemu končetiny, nezvyklou změnu citlivosti nebo změnu barvy končetin, pomůcku sundejte a vyhledejte lékaře.

Pomůcku nepoužívejte při použití zdravotnické zobrazovací techniky.

Pomůcku nepoužívejte při řízení vozidla.

Pomůcku nevystavujte extrémním teplotám (nad 60 °C).

Pomůcku doporučujeme utáhnout tak, že končetinu znehybníje, aniž by narušovala krevní oběh. V případě nepříjemného pocitu uvolněte popruhy a/nebo vyfoukněte vzduchové komory a poraďte se s odborníkem.

Před každou indikací vyžadující imobilizaci doporučujeme posoudit riziko žilní tromboembolické nemoci. Řiďte se radami zdravotnického pracovníka.

Z hygienických důvodů a z důvodu správného fungování je pomůcka určena jednomu pacientovi.

Pokud se pomůcka dostane do kontaktu s vodou, textilní část

nechte oschnout a pevnou část otřete suchým hadříkem.

Delší izolace může vést ke ztrátě svalového napětí.

Když začnete znovu chodit, dějte opatrně, abyste neupadli.

V případě prodělaných cévních či lymfatických potíží se poraďte se zdravotnickým personálem.

Nežádoucí vedlejší účinky

Pomůcka může vyvolat kožní reakce (začervenání, svědění, popáleniny, puchýře...) nebo dokonce rány různého stupně. Možnost rozvoje žilní trombózy.

Možnost vzniku bolesti zad po změně způsobu chůze.

Dojde-li v souvislosti s touto pomůckou k závažnému incidentu, je nutné o tom informovat výrobce a příslušné úřady členského státu, ve kterém uživatel a/nebo pacient žije.

Návod k použití/Aplikace

- Vytáhněte fixační ortézu z plastového obalu, uvolněte popruhy na suchý zip, a roztáhněte pěnovou vložku.
- Neodstraňujte ochranné kryty na bočních výztuhách. Ty by měly na začátku nasazování zůstat na svém místě.
- Posaďte se a nohu opatrně zasuňte do pěnové vložky, zkontrolujte, zda pada správně sedí uvnitř vložky Ⓜ. Vložku přimáčkněte na nohu, aby pěkně seděla na všech částech Ⓜ.
- Ujistěte se, že je vaše noha správně umístěna mezi dvě boční výztuchy.
- Poté, co se ujistíte, že jsou výztuchy správně umístěny, sejměte ochranné kryty Ⓜ. Suchý zip umístěný na vnitřní straně výztuh se upevní na pěnovou vložku.
- Zapněte fixační ortézu a utáhněte popruhy se suchým zipem zola Ⓜ nahoru Ⓜ.
- Zkuste se v ortéze projít, abyste ověřili, zda je správně umístěná a správně funguje Ⓜ.

Sejmutí fixační ortézy: Uvolněte popruhy a otevřete pěnovou vložku.

Údržba

Výrobek perte podle pokynů uvedených v tomto návodu a na etiketě. Pokud se pomůcka dostane do kontaktu s vodou, textilní část nechte oschnout a pevnou část otřete suchým hadříkem.

Tuhé části:

Pěnovou část omyjte navlhčeným hadříkem.

Textilní části:

Textilní část lze zcela vytáhnout a vyprat.

Před dalším použitím je opět zasuňte na jejich původní místo.

Vložku perte ručně ve studené vodě. Nepoužívat čádné čističe, změkčovací prostředky nebo agresivní přípravky (chlorované přípravky...). Nečistit za sucha. Nesušit v sušičce. Nežehlit. Vyždímejte přebytnou vodu. Sušit naležato. Nesušit v blízkosti přímého zdroje tepla (radiátoru, slunce...).

Skladování

Skladujte při pokojové teplotě, nejlépe v originálním balení.

Likvidace

Likvidujte v souladu s místními právními předpisy.

Tento návod k použití si uschovejte.

pl BUT ORTOPEDYCZNY PEDIATRYCZNY ZE SZTYWNYMI WZMOCNIENIAM I BOCZNYMI

Opis/Przeznaczenie

But ortopedyczny ze sztywnymi wzmocnieniami bocznymi, zapewnia unieruchomienie i stabilizację dolnej jednej trzeciej części nogi, kostki i stopy.

Wyrób jest przeznaczony wyłącznie do stosowania w wymienionych wskazaniach oraz u pacjentów, których wymiary odpowiadają tabeli rozmiarów.

Skład

Elementy sztywne: poliamid - włókno szklane - guma - etylen z octanem winylu.

Elementy tekstylne: poliamid - poliuretan - poliester.

Właściwości/Działanie

Umożliwia unieruchomienie i stabilizację dolnej jednej trzeciej części nogi, kostki i stopy.

Wzmocnienia stałe pod kątem 90°.

Zgięcie grzbietowe śródstopia ograniczone do minimum.

Zakrzywiona podeszwa antypoślizgowa, umożliwiająca pacjentowi naturalny i wygodny chód.
Produkt jest dwustronny.

Wskazania

Unieruchomienie pooperacyjne/pourazowe kostki/stopy.

Ciężkie skręcenie kostki/stopy.

Stabilne złamanie w dolnej jednej trzeciej nogi.

Leczenie zachowawcze złamania kostki/stopy.

Przeciwwskazania

Nie używać produktu, jeżeli diagnoza nie jest pewna.

Nie umieszczaj produktu tak, aby bezpośrednio stykał się z uszkodzoną skórą.

Nie stosować w przypadku stwierdzonej alergii na jeden ze składników.

Nie stosować w przypadku niestabilnych złamań lub złamań górnej części kości piszczelowej lub strzałkowej.

Nie stosować u pacjentów o masie ciała > 68 kg.

Nie stosować, jeśli w przeszłości występowały poważne epizody zakrzepowo-zatorowe bez profilaktycznego leczenia przeciwzakrzepowego.

Koniecne środki ostrożności

Před každým užyciem sprawdzić, czy wyrób jest w należytym stanie.

Nie używać wyrobu, jeśli jest uszkodzony.

Wybrać rozmiar dobry od pacjenta, korzystając z tabeli rozmiarów.

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.

Sprawdź prawidłowe położenie miękkiego buta oraz brak fald przy umieszczeniu go wewnątrz wyrobu.

Codziennie sprawdź stan leczonęj części ciała (ze zwróceniem szczególnej uwagi w przypadku pacjentów z deficytami sensorycznymi).

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

Nie umieszczaj wyrobu w bezpośrednim kontakcie z opatrunkiem. W razie lekkiego lub silnego dyskomfortu, bólu, zmiany wielkości kończyny, zaburzeń czuciowych lub zmiany koloru zakończeyn palców, zdjąć wyrób i zasięgnąć porady pracownika służby zdrowia.

Nie używać wyrobu w systemie obrazowania medycznego.

Nie używać wyrobu podczas prowadzenia pojazdu.

Nie wystawiać produktu na działanie skrajnych temperatur (> 60°C). Zalecane jest odpowiednie dociągnięcie wyrobu w taki sposób, aby zapewnić unieruchomienie bez ograniczenia krążenia krwi. W przypadku odczuć odbiegających od normy, poluzować paski i/lub opróżnić komory powietrzne i poprosić o poradę pracownika służby zdrowia.

Przed unieruchomieniem kolana należy przeprowadzić ocenę ryzyka wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo-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 wyrób wejdzie w kontakt z wodą, wysuszyć część wykonaną z materiału i dobrze wytrzeć 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 występowały zaburzenia układu żylnego lub limfatycznego, należy zasięgnąć porady lekarza.

Niepożądane skutki uboczne

Wyrób może spowodować reakcje skórne (zaczerwienienia, swędzenie, pieczenie, pęcherze itp.), a nawet rany o różnym nasileniu.

Możliwe ryzyko zakrzepicy żył.

Możliwe ryzyko bólu pleców z powodu zmiany sposobu chodzenia. Każdy poważny incydent związany z wyrobem należy zgłosić producentowi i właściciemu organowi państwa członkowskiego, w którym użytkownik i/lub pacjent mają miejsce zamieszkania.

Sposób użycia/Sposób zakładania

- Wyjąć bít ortopedyczny z plastikowej osłony, odczepić paski mocowane na rzepy i otworzyć miękki but.
- Nie usuwać zabezpieczeń znajdujących się na bocznych wzmocnieniach. Powinny one pozostać na miejscu podczas pierwszych etapów zakładania.
- 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 Ⓑ.
- Należy się upewnić, że noga znajduje się pomiędzy dwoma bocznymi wzmocnieniami.
- Po upewnieniu się, że wzmocnienia znajdują się w prawidłowej pozycji, usunąć zabezpieczenia Ⓒ.
- Rzep na wewnętrżnej stronie wzmocnień jest przypinany do miękkiego buta piankowego.
- Zamknąć bít ortopedyczny, mocując paski na rzepy od dołu Ⓓ do góry Ⓔ.
- Spróbować chodzić w butcie, aby sprawdzić jego prawidłowe dopasowanie i działanie Ⓕ.

Zdejmowanie buta ortopedycznego: Poluzować paski i otworzyć miękki but.

Utrzymanie

Produkt nadaje się do prania w warunkach określonych w niniejszej instrukcji i na oznakowaniu. Jeżeli wyrób wejdzie w kontakt z wodą, wysuszyć część wykonaną z materiału i dobrze wytrzeć 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.

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

Apraksts/Paredzētais mērķis

Zābaks ar iebūvētu stingro apvalku, kas atbalsta un aizsargā kājas apakšējo trešdaļu, potīti un pēdu.

Ierīce ir paredzēta tikai mīnēto indikāciju ārstēšanai pacientiem, kuru mēriņumi atbilst izmēru tabulai.

Sastāvs

Cietās sastāvdaļas: poliamīds – stikla šķiedra – kaučuks – etiļēnvinilacetāts.

Tekstila sastāvdaļas: poliamīds – poliuretāns – poliesteris.

Īpašības / darbības veids

Tas ļauj imobilizēt un stabilizēt kājas apakšējo trešdaļu, potīti un pēdu.

Fiksēti sānu balsti pie 90°.

Līdz minimumam ierobežota metatarsālā dorsifleksija.

Neslīdosa, izlietka zole, kas ļauj pacientam staigāt dabiski un ērti. Šis izstrādājums derīgs gan labajai, gan kreisajai potītei.

Indikācijas

Pēdas/potītes pēcooperācijas/posttraumatiskā imobilizācija.

Smags potītes/pēdas sastiepums.

Stabils kājas apakšējās trešdaļas lūzums.

Konservatīva potītes/pēdas lūzuma ārstēšana.

Kontraindikācijas

Nelietojiet produktu, ja diagnoze nav skaidra.

Neenovietojiet produktu tieši saskarē ar savainotu ādu.

Nelietojiet, ja ir zināma alerģija pret kādu no sastāvdaļām.

Nelietojiet nestabilu lūzumu, stilba kaula augšdaļas vai augšstilba kaula augšdaļas lūzuma gadījumā.

Nelietojiet pacientiem, kas sver > 68 kg.

Nelietojiet lielas vēnu trombemboliskas anamnēzes gadījumā bez tromboprofilakses ārstēšanas.

Piesardzība lietošanā

Pirms lietošanas pārbaudiet, vai prece nav bojāta.

Nelietojiet ierīci, ja tā ir bojāta.

Izvēlieties pacientam atbilstošu izmēru, nemot vērā izmēru tabulu. Vēlīetas izvēle ir atstāta veselības aprūpes speciālista ziņā.

Pirmajā uzlikšanas reizē ieteicama veselības aprūpes speciālista līdzdalība.

Stingri ievērojiet jūsu veselības aprūpes speciālista ieteikumus un lietošanas norādījumus.

Valkājot ierīci, ieteicams regulāri izmantot garo zeķi.

Ierīces uzlikšanas laikā pārbaudiet odeses pareizu stāvokli, vai nav izveidojušās krokas.

Katru dienu pārbaudiet skartās ekstremitātes stāvokli (īpašu uzmanību pievēršot pacientiem ar maņu deficītu).

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

Diskomforta, būtisku traucējumu, sāpju, ekstremitāšu apjoma izmaiņu, neparastu sajūtu vai ekstremitāšu krāsas izmaiņu gadījumos noņemiet ierīci un vērsieties pie veselības aprūpes speciālista.

Nelietojiet ierīci medicīniskajā attēlveidošanas sistēmā.

Nelietojiet ierīci, vadot transportlīdzekli.

Nepakļaujiet izstrādājumu ekstrēmām temperatūrām (> 60°C).

Ieteicams ierīci pienācīgi pievilkt, lai nodrošinātu imobilizāciju, neierobežojot asinsriti. Neparastu sajūtu gadījumā atlaidiet siksnas un/vai iztukšojiet gaisa sūnas un meklējiet padomu pie veselības aprūpes speciālista.

Pirms imobilizācijas ir ieteicams izvērtēt venozās trombembolijas risku. Ievērojiet veselības aprūpes speciālista norādījumus. Higjēnas un veikspējas apsvērumu dēļ nelietojiet ierīci atkārtoti cietim pacientiem.

Ja ierīce nonāk saskarē ar ūdeni, izžāvējiet tekstilizstrādājuma daļu un stingro daļu rūpīgi noslaukiet ar sausu drānu.

Ilgstoša imobilizācija dažkārt var izraisīt muskuļu tonusa zudumu. Atsākot staigāt, pievērsiet uzmanību kritiena riskam.

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

Nevēlamas blaknes

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

Iespējamais vēnu trombozes risks.

Gaitas maiņas dēļ iespējams muguras sāpju risks.

Par jebkuriem smagiem negadījumiem, kas notikuši saistībā ar šo produktu, ir jāziņo ražotājam un dalībvalsts, kurā uzturas lietotājs un/vai pacients, atbildīgajai iestādei.

Lietošanas veids / Uzlikšana

- Iznemiet staigāšanai paredzēto zābaku no plastmasas iepakojuma, attaisiet siksnas ar lipentes aizdari, noņemiet stingro priekšējo daļu un atveriet poliuretāna ieliktņi.
- Neņņemiet sānu balstu aizsargus. Tiem vajadzētu palikt vietā pirmajās vilkšanas reizēs.
- Apsēdieties un uzmanīgi ielieciet savu kāju un pēdu poliuretāna ieliktņī, kā arī pārbaudiet, vai papēdis ir pareizi novietots zābaka lejasdaļā Ⓐ. Aizveriet poliuretāna ieliktņi, to cieši pieglaudot ap kāju un pēdu Ⓑ.
- Pārliecinieties, ka jūsu kāja stabili atrodas starp abiem sānu balstiem.
- Kad esat pārliecinājušies, ka balsti ir pareizi novietoti, noņemiet vertiķālos balstu aizsargus Ⓒ.
- Liplentes aizdare, kas atrodas balstu iekšpusē, aizķeras uz odeses putplastā.
- Aizveriet staigāšanai paredzēto zābaku, pievelkot siksnas ar liplentes aizdari virzienā no apakšas Ⓓ uz augšu Ⓔ.
- Pamēģiniet pastaigāt ar zābaku, lai pārbaudītu piemērotību kājai un to, kā tas darbojas Ⓕ.

Zābaka novilkšana: Atlaidiet siksnas un atveriet oderi.

Uzturēšana

Produkts mazgājams saskaņā ar šajā lietošanas instrukcijā un marķējumā sniegtajiem nosacījumiem. Ja ierīce nonāk saskarē ar ūdeni, izžāvējiet tekstilizstrādājuma daļu un stingro daļu rūpīgi noslaukiet ar sausu drānu.

Cietās sastāvdaļas:

Cieto daļu mazgājiet ar mitru drānu.

Tekstila sastāvdaļas:

Tekstilizstrādājuma daļa ir pilnībā noņemama mazgāšanai.

Neaizmirstiet tos ievietot atpakaļ sākotnējā pozīcijā pirms nākamās lietošanas reizes.

Mazgājiet ieliktņi ar rokām aukstā ūdenī. Neizmantojiet mazgāšanas līdzekļus, mikroštatnātājus vai agresīvas iedarbības līdzekļus (hlora izstrādājumus u.tml.). Nenododiet ķīmiskajā tīrīšanā. Nelietojiet velas žāvētāju. Negludiniet. Izspiediet ūdeni ar spiedienu. Žāvējiet izklātu. Žāvējiet drošā attālumā no tieša siltuma avota (radiatora, saules utt.).

Uzglabāšana

Uzglabājiet istabas temperatūrā, vēlams, oriģinālajā iepakojumā.

Likvidēšana

Likvidējiet saskaņā ar spēkā esošajiem vietējiem noteikumiem.

Saglabājiet šo lietošanas instrukciju.

It

EITI PADEDANTIS ĪTVARAS VAIKAMS SU STANDŽIAIS ŠONINIAIS STATRAMSČIAIS

Aprašymas ir paskirnis

Ītvaras standžiais šoniniai statramsčiai leidžia imobilizuoti ir stabilizuoti apatinį kojos trečdalį, kulksnį ir pėdą.

Priemonė skirta tik išvardytoms indikacijoms gydyti ir tik pacientams, kurių kūno matmenys atitinka dydžių lentelę.

Sudėtis

Standžios dalys: poliamidas – stiklo pluoštas – guma – etileno vinilacetatas.

Tekstilinės dalys: poliamidas – poliuretanas – poliesteris.

Savybės ir veikimo būdas

Imobilizuoja ir stabilizuoja apatinį kojos trečdalį, kulksnį ir pėdą. 90° kampu fiksuoti statramsčiai.

Pėdos lenkimas į viršų apribotas iki mažiausio.

Išlenktas ir neslidus padas leidžia pacientui eiti patogiai ir natūraliai.

Tinka ir kairei, ir dešinei kojai.

Indikacijos

Pooperacinis arba potrauminis pėdos ar čiurnos imobilizavimas.

Stiprus čiurnos ar pėdos patempimas.

Stabilus apatinio kojos trečdalo lūžis.

Konservatyvus čiurnos ar pėdos lūžio gydymas.

Kontraindikacijos

Jei diagnozė nėra aiški, gaminio nenaudokite.

Nenaudokite gaminio tiesiogiai ant pažeistos odos.

Nenaudokite gaminio, jei yra alergija bet kuriai sudėtinei medžiagai.

Netinka naudoti esant nestabiliems lūžiams ir blaudzikaulio ar šėivikaulio viršutinės dalies lūžiams.

Netinka daugiau nei 68 kg svėriantiems pacientams.

Netinka naudoti esant ankstesniems rimtiems venų tromboemboliniams susirgimams, kuriems nebuvo taikytas profilaktinis trombozės gydymas.

Atsargumo priemonės

Kiekvieną kartą prieš naudodami patikrinkite, ar priemonė tvarkinga, ar jai netrūksta dalių.

Nenaudokite priemonės, jei ji pažeista.

Remdamiesi dydžių lentele, pasirinkite pacientui tinkamą dydį. Gaminio versiją savo nuožiūra parenka sveikatos priežiūros specialistas.

Rekomenduojama, kad pirmą kartą gaminį padėtų užsidėti sveikatos priežiūros specialistas.

Griežtai naudoti pagal sveikatos specialisto nurodytą naudojimosi protokolą ir receptą.

Priemonę rekomenduojama dėvėti su ilga puskojine.

Patikrinkite teisingą įdėklų padėtį ir ar dedant įklotą į priemonę jis nesusiūglmžė.

Kasdien tikrinkite pažeistos galūnės būklę (ypatingas dėmesys turi būti skiriamas pacientams, turintiems jutimo sutrikimų).

Saugokite priemonę nuo sąlyčio su riebiomis medžiagomis (aliejuimi, kremu ir pan.).

Saugokite priemonę nuo sąlyčio su tvarsčiu.

Jei jaučiate nemalonius pojūčius, didelį diskomfortą, skausmą, galūnių patinimą, neįprastus pojūčius arba jei pasikeitė galūnių spalva, išimkite priemonę ir kreipkitės į sveikatos priežiūros specialistą.

Nenaudokite priemonės medicininį vaizdo tyrimų metu. Nenaudokite vaivardami transporto priemonę.

Saugokite priemonę nuo ekstremalių temperatūrų poveikio (> 60°C). Patariname priemonę tinkamai suveržti, kad ji stabilizuotų galūnę netrukdydama takėti kraujui. Pajutę neįprastų pojūčių, atlaisvinkite diržus ir (arba) išleiskite oro iš kapsulių bei kreipkitės patarimo į sveikatos priežiūros specialistą.

Prieš paskiriant imobilizaciją, patariame įvertinti venų tromboembolinių ligų pavojų. Laikykitės sveikatos priežiūros specialistų patarimų.

Higienos ir tinkamo veikimo sumetimais gaminio negali naudoti kitas pacientas.

Jei priemonė sušlapo, išdžiovinkite medžiaginę dalį ir nušluostykite standžią dalį sausa šluoste.

Kai priemonė ilgą laiką naudojama galūnei imobilizuoti, kartais gali pablogėti raumenų tonusas.

Pradėdami vėl vaikščioti atkreipkite dėmesį į pavojų nukriti.

Jei praityte patyrėte venų ar limfos sutrikimų, pasitarkite su savo sveikatos priežiūros specialistu.

Nepageidaujamas šalutinis poveikis

Ši priemonė gali sukelti odos reakciją (pvz., paraudimą, niežulį, nudegimus ar pūšles) ar net įvairaus sunkumo žaizdas.

Galima gilųjų venų trombozė.

Pasikeitus eisenai galimi nugaros skausmai.

Apie visus rimtus su gaminio susijusius įvykius turėtų būti pranešama gamintojui ir valstybės narės, kurioje gyvena vartotojas ir (arba) pacientas, kompetentingai institucijai.

Naudojimas

- Ištraukite įtvarą iš plastikinio apmauto, atsekite kibiąsias juostas ir atverkite įdėklą.
- Nenuimkite ant šoninių statramsčių esančių apsaugų. Pirmais pritaikymo etapais jos turi likti neuimtos.
- Atsiėskite ir atargiai įkiškite pėdą ir koją į poroloninį įdėklą, pasitikrinkite, ar kulnas yra savo vietoje įtvaro dugne Ⓐ. Užverkite poroloninį įdėklą gerai priגlaudusim jį prie kojos ir pėdos Ⓑ.
- Išitinkinkite, kad jūsų koja yra tarp šoninių statramsčių.
- Išitinkinė, kad statramsčiai yra tinkamoje padėtyje, nuimkite nuo statramsčių apsaugas Ⓒ. Statramsčių vidinėje pusėje esančios kibiosios juostos priakibs prie poroloninio įdėklo.
- Užsekite eiti padedanį įtvarą suverždami kibiąsias juostas nuo apačios Ⓓ link viršaus Ⓔ.
- Pabandykite pavaikščioti su įtvaru, kad patikrintumėte ar jis gerai pritaikytas ir tinkamai veikia Ⓕ.

Eiti padedančio įtvaro nusiėmimas: Atsekite diržus ir atverkite įdėklą.

Priežiūra

Gaminį galima plauti šioje instrukcijoje ir ant etiketės nurodytomis sąlygomis. Jei priemonė sušlapo, išdžiovinkite medžiaginę dalį ir nušluostykite standžią dalį sausa šluoste.

Standžios dalys:

Standžiąją dalį valykite drėgna šluoste.

Tekstilinės dalys:

Tekstilinę dalį galima išimti ir skalbti.

Prieš naudojant po plovimą įstatykite plokštes į vietą.

Įdeklą skalbti rankomis, šaltame vandenyje. Nenaudoti valiklių, minkštiklių ar esančiųjų produktų (priemonių su chloru). Nevalyti sausuoju būdu. Nedžiovinti džiovyklėje. Nelyginti. Nusausinti spaudžiant. Džiovinti horizontaliai. Džiovinti toli nuo tiesioginio šilumos šaltinio (radiatoriaus, saulės ar pan.).

Laikymas

Laikyti kambario temperatūroje, pakeidautina originalioje pakuotėje.

Išmetimas

Šalinkite pagal galiojančias vietas taisykles.

Išsaugokite naudojimo instrukciją.

et

JĀIKADE KŪLGEDEGA PEDIAATRILINE TUGISAABAS

Kirjelidsu/Sihtkasutus

Jāikade kūlgedega tugisaabas vōimaldab fikseerida ja stabiliseerida sāāre alumise kolmandiku, pahkluu ja pōia. Kasutage vahendit vaid loetletud nāidustuste korral ning patsientide puhul, kelle kehāmōōdud vastavad mōōtude tabelile.

Koostis

Jāigad osad: polūamiid - klaaskiud - kautšuk - etūleenvinūlātsetaāt.

Tekstiilit osad: polūamiid - poliūretaan - poliēster.

Omadused/Toimevis

Sāāre alumise kolmandiku, pahkluu ja jalalaba fikseerimine ja stabiliseerimine.

Jāigad kūljed 90° nurga all.

Pōia dorsaalfleksioon on minimaalne.

Kaarjas libiseemisvastane tald laseb patsienidil vabalt ja mugavalt kōndida.

Tegemist on kaheosalise seadmega.

Nāidustused

Operatsioonijārgne/traumajārgne jala/hūppeliigese fikseerimine. Hūppeliigese/jala raske nihestus.

Sāāre alumise kolmandiku stabiilne murd.

Pahkluu/jalalumurru konservatiivne ravi.

Vastunāidustused

Mitte kasutada toodet ebatāpse diagnoosi puhul.

Mitte kasutada toodet kahjustatud nahal.

Mitte kasutada allergia puhul toote ūhe koostisosa suhtes.

Mitte kasutada ebastabiilise lumurru ega sāāre- vōi pindлуу ūlemise osa murru puhul.

Mitte kasutada patsientidel, kelle kehakaal on > 68 kg.

Kui varem on esinenud suurte veenide trombembooliat, ārge kasutage ilma tromboproflāktilise ravita.

Ettevaatusabinōud

Enne igat kasutamist kontrollige vahendi terviklikkust.

Mitte kasutada vahendit, kui see on kahjustatud.

Valige patsiendile ūige suurusega vahend, lāhtudes mōōtude tabelist.

Vahendi variandi valiik on tervishoiutōotāja hinnata.

Esmakordsel kasutamisel on soovitat lasta tervishoiutōotājal selle paigaldamist jālgida.

Jārgige rāngelt oma tervishoiutōotāja poolseid nōutavaid ettekirjutusi ja kasutusjuhiseid.

Vahendi kasutamisel on soovitav regulaarselt kanda pika sāārega sokke.

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

Kontrollida igā pāēv vīgastatud jāseme olukorda (pōōrates erilit tātēlepanu tundlikkuspuudulikusega patsientidele).

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

Kui teil tekivad ebamugavustunne, hāiritus, valu, jāseme suuruse muutos, ebatavalised aistingud vōi sōrmede-varvaste vārvu muutos, eemaldage vahend ja pidage nōu tervishoiutōotājaga.

Mitte kasutada vahendit meditsiinilises piltidiagnostikas.

Mitte kasutada vahendit soidukit juhtides.

Mitte hoida vahendit kōrgetel temperatuuridel (ūle 60 °C).

Vahend tuleb oma kohale suruda piisava tugevusega, et tagada hea fikstatsioon ilma verevarustust takistamata. Ebatavaliste aistingute tekkimisel laske rihmad lōdvemaks ja/vōi laske ūhupadjā tūhāks ning kūsige nōu tervishoiutōotājt.

Enne igasugust asendi fikseerimist on soovitat hinnata venoosse tromboemboolia riski. Jārgige tervishoiutōotāja nōuandeid.

Tōhususe eesmārgil ja hūgieeni tagamiseks mitte kasutada vahendit uuesti teistel patsientidel.

Kui vahend saab mārjaks, lasta kangaosal kuivada ning kuivatada jāik osa kuiva lapiga.

Pikaaeagne liikumatus vōib mōnikord kutsuda esile lihistoonuse langust.

Uuesti kāima hakkamisel olge ettevaatlik, et mitte kukkuda. Kui teil on esinenud veeni- vōi lūmfisūsteemi hāireid, pidage nōu tervishoiutōotājaga.

Kōrvaltoimed

Vahend vōib esile kutsuda nahareaksioone (punetust, sūgelust, pōletustunnet, ville jne) vōi isegi erineva raskusastmega haavandeid.

Veenitromboosioht.

Kōnnaku muutusest tingitud vōimalikud seljalaud.

Sadmega seotud mis tahes tōsisest vahejuhtumist tuleb teatada tootjale ning kasutāja ja/vōi patsiendi asukoha liikmesriigi pādevale asutusele.

Kasutusjuhend/paigaldamine

- Vōtke tugisaabas plastūmbrisest vālja, tehke takjakinnisega rihmad lahti ja avage vahtsuss.
- Ārge eemaldage kūlgmist tugede kaitseid. Saapa jalgapaneku algeuse peavad need olema omal kohal.
- Istuge ja pange sāār ja jalg ettevaatlikult vahtsussi sisse ning veenduge, et kand oleks korralikult saapa pōhjas ⓘ. Vahtsussi kinnitamiseks pange see korralikult sāāre ja jala ūmber Ⓢ.

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

5. Kui olete veendunud, et kūlgoed on korralikult paigas, vōtke tugede kaitseid Ⓐ Ⓢ.

Tugede sees olevad takjakinnised kinnituvad vahtsussi kūlge.

6. Kōndimissaapa sulgemiseks pinguldage automaatselt klammerdavad rihmad altpoolt Ⓢ ūles Ⓢ.

7. Proovige saapa abā kōndida veendumaks, et see oleks korralikult kohandatud ja toimiks hāsti Ⓢ.

Saapa āra vōtmine: Tehke rihmad lahti ja avage saabas.

Puhastamine

Vahend on pestav vastavalt kasutusjuhendi ja tootemārgise tingimustele. Kui vahend saab mārjaks, lasta kangaosal kuivada ning kuivatada jāik osa kuiva lapiga.

Jāigad osad:

Peške vahendi jāika osa niiske lapiga.

Tekstiilit osad:

Tekstiilit osad on pesemiseks tāieliikult eemaldatavad.

Paigaldage tagasi algupārasele kohale enne jārgmist kasutuskorda.

Sussi tuleb pesta kāsiti kūlma veeaga. Ārge kasutage puhastusaineid, pesupehmentajaid ega agressiivseid tooteid (klooriga tooteid). Ārge puhastage keemiliselt. Ārge kasutage pesukuivatit. Ārge triikige. Ārge trummelkuivatage, vaid pressige liigne vesi vālja. Kuivatage siledal pinnal. Laske kuivada otsese kuumuse allikast (radiaator, pāike jne) eemal.

Sāilitamine

Sāilitage toatemperatuuril, soovitavalt originaalpakendis.

Kōrvaldamine

Kōrvaldage vahend vastavalt kohalikule seadusandlusele.

Kasutusjuhised.

sl

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.

Tekstilni materiali: poliamid - poliuretan - poliester.

Lastnosti/Način delovanja

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

Opornika sta nameščena pod kotom 90°.

Minimalna dorzifleksija metatarzalne kosti.

Ukrivljeni protizdrсни podplat pacientu omogoča naravno in udobno hojo.

To je dvostranski pripomoček.

Indikacije

Pooperativna/posttravmatska imobilizacija stopala/gležnja.

Močen zvin gležnja/stopala.

Stabilni zlom spodnje tretjine noge.

Konzervativno zdravljenje zloma gležnja/stopala.

Kontraindikacije

Izdelka ne uporabljajte v primeru nepotrjene diagnoze.

Izdelka ne uporabljajte neposredno in 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 tromboembolične anamneze brez trombroprofilakse.

Previdnostni ukrepi

Pred vsako uporabo preverite, v kakšnem stanju je izdelek.

Če je izdelek poškodovan, ga ne uporabite.

S pomočjo tabele velikosti izberite pravilno velikost za pacienta.

Izbira različke je prepuščena presoji zdravstvenega delavca.

Priporočamo, da prvo nameščenje nadzoruje zdravstveni delavec. Skrbno upoštevajte navodila in postopek uporabe, ki ga priporoča zdravstveni delavec.

Med nosjenjem 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, bolečine, sprememb v debelini okončine ali neobičajnih občutkov ali spremembe 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 ekstremnim temperaturam (> 60 °C).

Priporočamo, da izdelek dobro zategnete in tako poskrbite za imobilizacijo, brez da bi ovirali pretok krvi. V primeru nenavadnih občutkov razahljajte trakove in/ali izpraznite zračne celice ter se posvetujte z zdravstvenim delavcem.

Pred vsako imobilizacijo priporočamo, da ocenite nevarnost venske tromboembolije. Upoštevajte navodila zdravstvenega delavca.

Zaradi zagotavljanja higiene in učinkovitosti, izdelka ne uporabljajte na drugem pacientu.

Če izdelek pride v stik z vodo, tekstilni del posušite, trdi del pa obrišite s suho krpo.

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

Izdelka lahko povzroči različno močne kožne reakcije (pordelost, srbenje, opekline, žulje itd.) ali rane.

Možno tveganje za vensko trombozo.

Možno tveganje za pojav bolečin v hrbtu 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 vzemite iz plastičnega ogradja, odprite sprijemalne trakove in odprite nogavico.

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

3. Uседite se in previdno potisnite ного in stopalo v penasto nogavico tako, da peto namestite na pravo mesto v šķornju Ⓐ. Zaprite penasto nogavico okoli noge in stopala Ⓢ.

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

5. Ko ste poskrbeli, da sta opornika pravilno nameščena, odstranite zaščito Ⓢ. Sprijemalni trak v notranjosti opornikov se prelepi na penasto nogavico.

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

7. Poskusite hoditi s škornjem; preverite, ali se vam dobro prilega, ali je dobro nastavljen in ali deluje Ⓢ.

Snemanje škornja: Odprite trakove in odprite nogavico.

Vzdrževanje

Izdelek operite v skladu z navodili za uporabo in navodili na etiketi. Če izdelek pride v stik z vodo, tekstilni del posušite, trdi del pa obrišite s suho krpo.

Trdi materiali:

Trdi del izdelka operite z vlažno krpo.

Tekstilni materiali:

Tekstilni del lahko v celoti odstranite in operete.

Pred naslednjo uporabo namestiti nazaj na mesto.

Nogavico operite na roke, v hladni vodi. Ne uporabljajte detergentov, meħalca ali agresivnih sredstev (izdelki, ki vsebujejo klor). Izdelek ni primeren za kemično čiščjenje. Izdelka ne sušite v sušinem stroju. Izdelka ne likajte. Iztsisnite odvečno vodo. Izdelek plosko posušite. Izdelka ne izpostavljajte neposrednim virom toplote (radiator, sonce itd.).

Shranjevanje

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

Odlaganje

Izdelek odvrzite v skladu z veljavnimi lokalnimi predpisi.

Shranite navodila za uporabo.

sk

DETSKÁ ČLENKOVÁ DLAHA S PEVNÝMI POSTRANNÝMI DLAHAMI

Popis/Použitie

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

Táto zdravotnícka pomôčka je určená výhradne na liečbu ochorení podľa uvedených indikácií a pre pacientov, ktorých miery zodpovedajú tabuľke veľkostí.

Zloženie

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

Textilné zložky: polyamid - polyuretán - polyester.

Vlastnosti/Mechanizmus účinku

Imobilizácia a stabilizácia spodnej tretiny končatiny, členka a chodidla.

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

Dorziflexia priehlavku obmedzená na minimum.

Protišmyková zafugálna podrážka umožňuje pacientovi kráčať prirodzene a pohodlne.

Výrobok je možné použiť na pravú aj na ľavú nohu.

Indikácie

Pooperačná/pourazová imobilizácia členka/chodidla.

Tažké vyvrtnutie členka/nohy.

Stabilná zlomenina spodnej tretiny končatiny.

Konzervatívna liečba zlomeniny členka/nohy.

Kontraindikácie

Výrobok nepoužívajte v prípade, že si nie ste istí diagnózou

Nepoužívajte výrobok priamo na poškodenú pokožku Nepoužívajte v prípade známej alergie na niektorú zo zložiek výrobku.

Nepoužívajte v prípade nestabilných zlomenín alebo zlomenín hornej časti holennej alebo lýtkovej kosti.

Nepoužívajte u pacientov s hmotnosťou > 68 kg.

Nepoužívajte v prípade predchádzajúcich závažných žilových tromboembólií bez trombroprofilaxnej liečby.

Upozornenia

Pred každým použitím skontrolujte, či pomôčka nie je porušená.

Ak je pomôčka poškodená, nepoužívajte ju.

Podľa tabuľky veľkostí si vyberte vhodnú veľkosť pre pacienta.

Vhodnú verzii výrobku určí zdravotnícky odborník.

Pri prvom použití je odporučená asistancia zdravotníckeho odborníka.

Prísne dodržiavajte predpis a protokol používania odporúčaný zdravotníckym odborníkom.

Počas používania pomôcky sa odporúča nosenie podkolenok.

Skontrolujte, či je penová vložka v správnej polohe a pri nasadzovaní pomôcky se nikde netvoria záhyby.

Každodenne kontrolujte stav postihnutej končatiny (s osobitnou pozornosťou u pacientov so zmyslovou poruchou).

Pomôcku nenásadzajte priamo na pokožku v prípade použitia krému, mastí alebo gélov.

Pomôčka nesmie byť v priamom kontakte s krytím.

V prípade nepohodlia, vážneho diskomfortu, bolesti, zmeny vzhľadu (objemu) končatiny, nezvyklých pocitov alebo zmeny farby končatiny pomôcku zložte a poraďte sa so zdravotníckym odborníkom.

Pri vyššetrní pomocoou zobrazovacích systémov výrobok zložte.

Pomôcku nepoužívajte počas vedenia motorového vozidla.

Výrobok nevstavujte extrémnym teplotám (> 60°C).

Odporúča sa utiahnuť pomôcku primerane, aby sa zaistila jej nepohyblivosť bez obmedzenia krvného obehu. V prípade

незвычайных pocitov uvolnite strapovacie pásy a/alebo vypustite zdvuchovye komory a vyhľadajte pomoc odbornika.
Pred akýmkoľvek znehybnením sa odporúča zhodnotiť riziko tromboembolických príhod. Postupujte podľa odporúčáni zdravotníckeho pracovníka.

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

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

Dlhodobé znehybnenie môže niekedy spôsobiť stratu svalového tonusu.

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

Ak sa u vás v minulosti vyskytli žilové alebo lymfatické ochorenia, poraďte sa so zdravotníckym odborníkom.

Neziaduce vedľajšie účinky

Táto pomôcka môže vyvolať kožné reakcie (začervenania, svrbenie, popáleniny, pluzgiere,...), dokonca rany rôznych stupňov. Možné riziko žilovej trombózy.

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

Návod na použitie /aplikácia

- Vyberte členkovú dlahu z plastového obalu, uvoľnite strapovacie pásy na suchý zips a otvorte vložku.
- Neodstraňujte ochranné prvky na postranných dlahách. Počas nasadzovania dlahy musia zostať na pôvodnom mieste.
- Sadnite si a opatrne vsuňte nohu do penovej vložky tak, aby bola páta správne umiestnená v spodnej časti topánky . Penovú vložku uzavrite tak, aby pevne obopíjala nohu a predkolenie .
- Uistite sa, že vaša končatina je správne umiestnená medzi dvoma pevnými postrannými dlahami.
- Potom ako sa uistíte, že sú postranné dlahy v správnej pozícii, odstráňte ochranné prvky dláh . Suchý zips na vnútornej časti postranných dláh sa prichytí na penovú vložku.
- Dotiahnite strapovacie pásy na suchý zips smerom zospodu nahor .
- Pokúste sa chodiť s ortézou, aby ste skontrolovali správnosť nasadenia a funkčnosť .

Výzute členkovej dlahy: Uvoľnite strapovacie pásy a otvorte vložku.

Udržba

Výrobok možno prať za podmienok uvedených v tomto návode a podľa označenia na etikete. Ak pride pomôcka do kontaktu s vodou, nechajte textilnú časť uschnúť a pevnú časť dobre osušte suchou handričkou.

Pevné zložky:

Pevnú časť čistite vlhkou handričkou.

Textilné zložky:

Úplne odnímateľná textilná časť na pranie.

Pred ďalším použitím ju vráťte na pôvodné miesto.

Vložku perte ručne v studenej vode. Nepoužívajte agresívne pracie prostriedky, zmäčkovadlá (chlórované výrobky,...). Nečistite chemicky. Nepoužívajte sušičku na bielizeň. Nežehlite. Prebytočnú vodu vytlačte. Sušte vysuťre 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.

Uchovajte si tento návod na použitie.

hu

GYEREK JÁRÓTALAPAS BOKARÖGZÍTŐ OLDALMEREVÍTŐVEL

Leírás/Rendeltetés

Járótalpas bokarögzitő oldalmerevítővel, amely lehetővé teszi a lábszár alsó harmadának, a bokának és a lábfejnek a rögzítését és stabilizálását.

Az eszközt kizárólag a felsorolt indikációk kezelésére szolgál azon betegek esetében, akiknek a méretei megfelelnek a mérettáblázatban szereplőknek.

Összetétel

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

Textil alkotóelemek: poliamid - poliuretán - poliészter.

Tulajdonságok/Hatásmód

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

90°-ban rögzített merevítő.

Minimálisra csökkentett lábközépf dorsalflexió.

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

Míndkét lábon viselhető termék.

Indikációk

A lábfej/boka mütétet vagy traumát követő rögzítése.

A boka/lábfej súlyos rándulása.

A lábszár alsó 1/3-ának stabil törése.

A boka-/lábfejtörés nem sebészeti kezelése.

Kontraindikációk

Bizonytalan diagnózis esetén ne használja a terméket.

A termék sérült bórrel nem érintkezhet közvetlenül.

Ne használja ismert allergia esetén valamely összetevőre.

Ne használja instabil törés vagy a sípcsont vagy a szárkapocscsont felső részének törése esetén.

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

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

Óvintézkedések

Minden egyes használat előtt ellenőrizze a termék épségét.

Ne használja a terméket, 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.

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

Az eszköz viselése közben javasolt hosszú száru zokni szisztematikus használata.

Az eszköz felhelyezésekor ellenőrizze a védőbetét megfelelő helyzetét, és hogy sehol ne legyen begyűrődve.

Naponta ellenőrizze az érintett végtag állapotát (különös tekintettel azokra a betegekre, akiknek érzékszervi elégtelensége van).

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

Az eszköz ne érintkezzen közvetlenül kötszerrel.

Kellemetlen érzés, jelentős zavaró érzés, fájdalom, a végtag dagadás, a normálístól eltérő érzés vagy a végtag elszíneződése esetén vegye le az eszközt, és forduljon egészségügyi szakemberhez. Ne használja az eszközt orvosi beállítást követően.

Ne használja az eszközt járművezetés közben.

A terméket ne tegye ki szélsőséges hőmérsékletnek (> 60°C).

Javasolt az eszköz szoroságának megfelelő beállítása ügyelve arra, hogy az eszköz a vérkeringés elszorítása nélkül rögzítést biztosítson. Szokatlan érzés fellépésekor lazítsa ki a pántokat és/vagy ereszze le a levegőcellákat, és forduljon egészségügyi szakemberhez.

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

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

Az eszköz vízzel történő érintkezése esetén, hagyja megszáradni a textilrészét, illetve a merev részt száraz ronggyal alaposan törölje le. A hosszú tartó végtagrögzítés izomtónusvesztést eredményezhet. A haszn újrakezdeésekor ügyeljen az eleséaveszélyre.

A kórtörténetben szereplő vénás vagy nyirokbetegsége esetén forduljon egészségügyi szakemberhez.

Nemkívánatos mellékhatások

Az eszköz bőrreakciót (pirosságot, viszketést, égést, hólyagosodást stb.), akár változó súlyosságú sebeket is előidézhet. Fennáll a vénás trombózis lehetséges kockázata.

Előfordulhat hátfájás a járásminta változásából kifolyólag.

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

Használati útmutató/felhelyezés

- Vegye ki a járótalpas bokarögzítőt a műanyag védőhuzatából, kapcsolja ki a tépőzáras pántokat és nyissa ki a védőbetétet.
- Az oldalmerevítőkön levő védőréteget ne vegye le. Ezeknek a helyükön kel maradniuk a felhelyezés első szakaszaiban.
- Úljön le, és óvatosan helyezze a lábszárát és a lábfejét a haszvívacs betétre, ellenőrizve a sarok helyzetét a járótalpas bokarögzítő alján . Zárja össze a haszvívacs betétet, jól eligazgatva a lábszár és a lábfej körül .
- Győződjön meg róla, hogy lábszára jól helyezkedik el a két oldalmerevítő között.
- Miután meggyőződött a merevítő megfelelő elhelyezkedéséről vegye le a merevítőkről . A merevítők belső oldalán található tépőzár rátapad a haszvívacs betétre.
- Zárja vissza a járótalapas bokarögzítőt, a tépőzáras pántokat alulról felfelé húzva.
- Próbáljon sétálni a csizmával, hogy ellenőrizze a megfelelő illeszkedését és működését .

A járótalpas bokarögzítő levétele: Lazítsa meg a pántokat és nyissa ki a betétet.

Ápolás

A jelen útmutatóban és a címkén feltüntetett információk szerint mosható termék. Az eszközt vízzel történő érintkezése esetén, hagyja megszáradni a textilrészét, illetve a merev részt száraz ronggyal alaposan törölje le.

Szilárd alkotóelemek:

A merev részt nedves ronggyal tisztítsa.

Textil alkotóelemek:

Teljesen eltávolítható textil rész a mosáshoz.

A következő használat előtt tegye őket vissza a helyükre.

A betét kézzel mosható hideg vízben. Ne használjon tisztítószert, öblítőt vagy agresszív (klórtartalmú stb.) vegyszert. Tilos vegytisztítani. Ne tegye szárítógéppbe. Tilos vasalni. Nyomkodja ki belőle a vizet. Fekettve szárítsa. Közvetlen hőforrástól (radiátor, napsugárzás stb.) távol szárítsa.

Tárolás

Szobahőmérsékleten tárolja, lehetőség szerint az eredeti csomagolásában.

Ártalmatlanítás

A helyi előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani.

Örízze meg ezt a használati utasítás.

bg

ПЕДИАТРИЧНА ОРТЕЗА ЗА ХОДЕНЕ ТИП „БОТУШ“ С ТЪВРДИ СТРАНИЧНИ ОПОРИ

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 изброените показания и за пациенти, чиито телесни мерки съответстват на таблицата с размери.

Състав

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

Текстилни компоненти: полиамид - полиуретан - полиестер.

Свойства / Начин на действие

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

Фиксирани опори на 90°.

Ограничена до минимум дорзифлексия на ходилото.

Извита подметка, която не се пързаля 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 изкълчване 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 уредена кожа.

Не използвайте, ако имате алергия към някой от компонентите.

Не използвайте продукта при нестабилизирани фрактури или фрактури на горната част на тибията или на фибулата.

Не използвайте при пациенти, с тегло над 68 кг.

Не използвайте в случай на голяма венозна тромбоемболична анамнеза без тромبوпрофилактично 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 размерите.

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 крайник (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 крайника, 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 нарушава кръвообращението. В случай на необичайни усещания разхлабете ремъците и/или изпуснете въздушните камери и се посъветвайте със здравен специалист.

Препоръчително е да се направи оценка на риска от венозен тромбемболизъм преди всякакъв вид обездвижване.

Следвайте съветите на здравния специалист.

От гледна точка на хигиенни съображения и работни характеристики не използвайте повторно изделието за друг пациент.

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

Понякога продължителното обездвижване може да причини загуба на мускулен тонус.

При подновяване на ходенето внимавайте за риск 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 рани 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 ползвателят и/или пациентът.

Начин на употреба/Поставяне

- Извадете ботуша за ходене от найлоновата опаковка, отплетете ремъците със самозалепващи се краища и отворете чорапа.
- Не махайте предпазителите, поставени върху страничните опори. Те трябва да останат на място по време на първите етапи от поставянето.
- Седнете и внимателно поставете крака и стъпалото си в чорапа от пяна, като проверявате за правилното позициониране на петата в задната част на ботуша . Затворете чорапа от пяна, след като сте го поставили добре около крака и стъпалото .
- Уверете се, че кракът ви е позициониран добре между добре странични опори.
- След като се уверите, че опорите са позиционирани правилно, махнете предпазителите на. Самозалепващят се край, намиращ се от вътрешната страна на опорите, се залепва за чорапа от пяна.
- Затворете ботуша за ходене, като затегнете ремъците със самозалепващи ленти от най-долния към най-горния .
- Опитайте се да ходите с ботуша, за да проверите пригодността и функцията му .

Свалане на ботуша за ходене: Разкопчайте ремъците и отворете чорапа.

Съхранение

Продуктът се пере при условията, посочени в тази инструкция и на етикета. Ако продуктът се намокри, изсушете текстилната част и добре избършете твърдата част със сух парцал.

Твърди компоненти:

Почиствайте с влажна кърпа твърдата част.

Текстилни компоненти:

Текстилната част напълно се сваля за пране.

Поставте ги на първоначалното им място преди следващата употреба.

Перете ръчно със студена вода. Не използвайте перилни препарати, омекотители или продукти с агресивен ефект (хлорирани продукти и др.). Не прилагайте химическо почистване. Не използвайте сушилня. Не гладете. Изцеждайте с притискане. Сушете в хоризонтално положение. Сушете далеч от пряк източник на топлина (радиатор, слънце и др.).

Съхранение

Съхранявайте при стайна температура, за предпочитане в оригиналната опаковка.

Изхвърляне

Изхвърляйте в съответствие с действащата местна нормативна уредба.

Запазете тези инструкции за експлоатация.

CIZMĂ PEDIATRICĂ CU MONTANȚI LATERALI RIGIZI

Descriere/Destațiae

Cizmă с montanți laterali rigizi care permite imobilizarea și stabilizarea treimii inferioare a gambei, gleznei șiabei piciorului. Dispozitivul este destinat exclusiv pentru tratamentul indicațiilor enumerate și pentru pacienții ale căror dimensiuni corespund tabelului de mărimi.

Compoziție

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

Componente textile: poliamidă - poliuretan - poliester.

Proprietăți/Mod de acțiune

Permite imobilizarea și stabilizarea treimii inferioare a gambei, gleznei șiabei piciorului.
Montanți fiți 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/labei piciorului.

Entorsă severă a gleznei/piciorului.

Fractură stabilă 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 utiliza 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 confrunțați cu senzații neobișnuite, desfaceți chingile și/sau dezumflați celeule de aer și apelați 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 refoșiți dispozitivul pentru alt pacient.

Dacă dispozitivul intră în contact cu apa, uscați partea textilă și ștergeți-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 limfatice, adresați-vă unui profesionist medical.

Reacții adverse nedorite

Acest dispozitiv poate provoca reacții cutanate (roșeață, mâncărimi, 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/Poziționare

- Scoateți cizma din husa de plastic, desfaceți chingile autoadezive și deschideți șosonul.
- Nu îndepărtați protecțiile montanților laterali. Acestea trebuie să rămână la locul lor în primele etape ale poziționării.
- Așezați-vă și introduceți ușor gamba și laba piciorului dvs. în șosonul din spumă, verificând poziționarea corectă a călcâiului pe talpa cizmei .
- Închideți șosonul din spumă, înfășurându-l bine în jurul gambei șiabei piciorului .
- Asigurați-vă că piciorul dvs. este bine situat între cei doi montanți laterali.
- După ce vă asigurați că montanții sunt poziționați corect, îndeplăți protecțiile acestora . Zona autoadezivă din interiorul montanților se atașează pe șosonul din spumă.
- 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 ștergeți-o bine pe cea rigidă cu o lavetă uscată.

Componente rigide:

Spălare cu o cârpă umedă pentru partea rigidă.

Componente textile:

Partea textilă este complet detașabilă în vederea spălării.

Remontați-le în locul inițial înainte de următoarea utilizare.

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

Depozitate

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: полиамид – стекловолокно – каучук - этиленвинилацетат.

Состав текстильной части: полиамид - полиуретан - полиэстер.

Свойства/принцип действия

Иммобилизация и стабилизация нижней трети ноги, лодыжки и стопы.

Фиксированные стойки на 90°.

Дорсифлексия плюсны ограничена до минимума.

Изогнутая несскользящая 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 в случае наличия аллергии на любой 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 тромбозмболии крупных вен без тромбопрофилактики.

Рекомендации

Перед началом использования убедитесь в целостности изделия.

Не используйте изделие, если оно повреждено.

Выберите 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 затянуть изделие 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 тромбозмболии. Следуйте рекомендациям лечащего врача.

Из соображений гигиены и эффективности не используйте изделие повторно для другого пациента.

При попадании воды на изделие высушите 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 вызвать кожные реакции (покраснение, зуд, ожог, волдыри 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.

Обо всех серьезных инцидентах, связанных с использованием настоящего изделия, следует сообщать изготовителю и в компетентный орган страны – члена ЕС, на территории которой находится пользователь и/или пациент.

Порядок использования/процедура наложения

1. Выньте 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 обгелал 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 протрите влажной тканью.

Состав текстильной части:

Полностью съемная текстильная часть для мытья.

Не забудьте 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 хлоросодержащие). Не сдавите в химчистку. Не используйте сушку для белья. Не гладьте утюгом. Отжимайте руками. Сушите в горизонтальном положении. Сушите вдали от прямых источников тепла (радиатора, солнца 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 pacijenta čije mjere odgovaraju onima u tablici veličina.

Sastav

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

Tekstilne komponente: poliamid - poliuretan - poliester.

Svojtva/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

Postoperatorivna/posttraumatska imobilizacija gležnja/stopala.

Ozbiljno uganuće gležnja/stopala.

Stabilna fraktura donje trećine noge.

Konzervativno liječenje frakture gležnja/stopala.

Kontraindikacije

Proizvod nemojte koristiti ako dijagnoza nije pouzdana.

Proizvod nemojte stavljati izravno u doticaj s ozlijeđenom kožom. Nemojte upotrebljavati ako imate utvrđenu alergiju na neki od sastojaka.

Nemojte upotrebljavati u slučaju nestabilnih fraktura ili fraktura na gornjem dijelu potkoljenice ili lisne kosti.

Nemojte upotrebljavati kod pacijenta koji teže više od 68 kg.

Nemojte upotrebljavati u slučaju prethodnih teških tromboemboličkih bolesti vena koje nisu liječene profilaksom.

Mjere opreza

Prije svake upotrebe provjerite sadrži li proizvod sve dijelove.

Proizvod nemojte upotrebljavati ako je oštećen.

Pomoću tablice veličina odaberite odgovarajuću 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.

Za vrijeme nošenja proizvoda preporučuje se stalno nošenje visoke čarape.

Odgovarajuće umetnite pjenaste jastučiće u proizvod i pripazite da se ne stvore nabori.

Svakodnevno provjeravajte stanje zahvaćenog uda (posebnu pozornost obratite na pacijente s osjetljivim premećajima).

حذاء المشي للأطفال ذو دعامات جانبية صلبة

الوصف/الغرض

حذاء المشي ذو دعامات جانبية صلبة يسمح بتثبيت وحماية التلث السفلي من الساق والكاحل والقدم الجهاز مخصص فقط لعلاج المؤشرات المذكورة وللمرضى الذين تتوافق قياساتهم مع جدول المقاسات

التكوين

المكونات الصلبة : البولي أميد - ألياف زجاجية - مطاط - إيثيلين أسيتات الغابيل.

المكونات المنسوجة: البولي أميد - بولي يوريشن - بوليستر.

الخصائص/طريقة العمل

إنها تسمح بتثبيت واستقرار التلث السفلي من الساق والكاحل والقدم.

دعامات ثابتة بزاوية 90 درجة

اقصار الانتعاش الظهري لمسط القدم على الحد الأدنى.

نعل منحنى مانع للانزلاق يمكن المريض من المشي بشكل طبيعي ومرح.

يصلح هذا المنح المنين واللسان.

دواعي الاستعمال

التثبيت التالى للعمليات(التالى للصدماات بالكاحل/بالقدم، التواء شديد في الكاحل/القدم.

كسر مستقر في التلث السفلي من الساق.

العلاج التحفظي لكسر الكاحل/القدم.

موانع الاستعمال

لا تستخدم المنتج إذا كان التشخيص غير مؤكد.

لا تضع المنتج على اتصال مباشر مع جلد صلب بجرح.

لا يستخدم في حالة وجود حساسية معروفة لأي من مكوناته.

لا تستخدم في حالة الكسور غير المستقرة أو كسور الجزء العلوي من قصبة الساق أو الشظية

لا يستخدم للمرضى الذين يزيد وزهم عن 68 كجم

لا تستخدم في حالة وجود تاريخ انسداد ختاري وريدي كبير دون علاج للوقاية من الجلطات.

الاحتياطات

تحقق من سلامة الجهاز قبل كل استخدام.

لا تستخدم الجهاز إذا كان نالفا.

اختر المقاس الملائم للمريض بالرجوع إلى جدول المقاسات.

يعود قرار اختيار نسبة المنع الملائمة إلى أخصائي الرعاية الصحية.

يوصى بأن يشرح أخصائي رعاية صحة على وضعه في المرة الأولى.

التزم بدقة بالوصفة الطبية وبتوثوقول الاستخدام الذي أوصى به أخصائي الرعاية الصحية الخاص بك

يوصى بارتداء جوارب طويلة دائما عند وضع الجهاز.

تحقق من الوضع الصحيح للبطانة وجود طيات عند وضعها في الجهاز.

تأكد بوضاً من حالة الطرف العصاب (مع الانتباه على نحو خاص إلى المرضى الذين لديهم عجزا حسيا)

لا تترك هذا الجهاز يلامس مباشرة مواد دهنية (مرهم، كريم...).

لا تضع الجهاز ملامسا بشكل مباشر لصمادة.

في حالة الشعور بعدم الراحة، أو الانزعاج الشديد، أو الألم، أو تغير حجم عضو الجسم، أو الأثاخيبيص غير الطبيعي أو تغير لون الأطراف، قم بإزالة الجهاز واستشارة أخصائي رعاية صحة

لا تستخدم المنتج مع نظام للضووير الطبي.

لا تستخدم الجهاز أثناء قيادة سيارة.

لا تعرض المنتج لدرجات حرارة شديدة (أعلى من 60 درجة مئوية).

يوصى بإحكام شد الجهاز بشكل مناسب من أجل ضمان التثبيت دون إعاقة الدورة الدموية. إذا اتابكتم أحاسيس غير عادية، أرحوا الأزرمة واوفشوا الجرحتين الهوائيتين ثم استشيروا متخصص في الرعاية الطبية

يوصى بتقييم خطر تشكل ختارة الدم الوريدية قبل أي تثبيت للحركة. يجب اتباع صائحي مخصني في الرعاية الصحية

لاساب تتعلق بالنظافة والأداء، لا تستخدم الجهاز مجددا مع مريض آخر.

إذا لامس الماء الجهاز، احرص على تجفيف الأجزاء القماشية، وأمسح جيدا الجزء الصلب بخرقه جافة

قد يسبب التئيب الططول أحيانا فقدان توتر العضلات.

عند استئناف المشي، احذر خطر السقوط.

في حالة الإصابة السابقة باضطرابات وريدية أو لمفاوية، استشر أخصائي رعاية صحية.

الإثارة الثانوية غير المرغوب فيها

يمكن أن ينسب هذا الجهاز في تفاعلات جلدية (احمرار، حكة، حروق، بقور...) أو حتى خروج منفاوته الشدة.

خطر محتمل للتخثر الوريدي.

احتمال حدوث الألم في الظهر نتيجة تغير المشية.

يجب إبلاغ الشركة المصنعة والسلطة المختصة في الدولة العضو التي يوجد فيها المستخدم وأوا المريض بأي حادث خطير يتعلق بالتهجهزة

طريقة الاستعمال/الوضع

1. أخرج حذاء المشي من غلافه البلاستيكي، وفك الأزرمة اللاصقة واقنع البطانة الإسفنجية.

2. لا تقم بإزالة الواقيات الموجودة على الدعامات الجانبية. يجب أن تظل في موضعها خلال المراحل الأولى من التثبيت.

3. اجلسوا ثم ضعوا ساقكم وفدكم مرفقي في البطانة الإسفنجية. تأكدوا من سلامة وضعية العقب في قاع الأزرمة ④.

أغلقوا البطانة الإسفنجية مع لنها بإحكام حول الساق والقدم ⑤.

4. تأكد أن ساقك موضوعة بين الدعامين الجانبيين.

5. بعد التأكد من وضع الدعامين بشكل صحيح، قم بإزالة واقيات الدعامات ⑥.

يتم تعليق الأزرمة اللاصقة الواقعة على الجزء الداخلي من الدعامات على البطانة الإسفنجية

6. أغلقوا الأزرمة عن طريق شد الأزرمة اللاصقة من الأسفل ⑦ إلى الأعلى ⑧.

7. جربوا المشي بالجزمة للتأكد من حسن ضبطها وعملها ⑨.

خلع حذاء المشي: قم بفك الأزرمة واقنع البطانة الإسفنجية.

الصيانة

منتج قابل للغسل حسب الشروط الموجودة في هذا الدليل والملصقات. إذا لامس الماء الجهاز، احرص على تجفيف الأجزاء القماشية، وأمسح جيدا الجزء الصلب بخرقه جافة

المكونات الصلبة:

تنظف الجزء الصلب باستخدام قطعة قماش رطبة.

المكونات القماشية:

الجزء القماشي مفصولا تماما ليسهل غسله.

يجب إعادته إلى مكانه الأول قبل الاستعمال التالى.

تفصل البطانة البالد والماء البارد. لا تستخدم المنظفات أو المنعمات أو المنتجات القوية (المنتجات المنصاف إليها كلور...). لا تستخدم التنظيف الجاف. لا تستخدم المجفف. لا يتم

كى المنتج. يتم عصر المنتج عن طريق الضغط. يتم التجفيف على سطح مستو. يتم التجفيف بعيداً عن مصادر الحرارة المباشرة (المبردات، الشمس...).

التخزين

يتم تخزينه في درجة حرارة الغرفة، ويفضل أن يتم تخزينه في عبوته الأصلية.

التخلص

تخلص من المنتج وفقاً للوائح المحلية المعمول بها.

احفظ هذه الإرشادات لمراجعتها لاحقاً

It can be fixed and stable the lower third of the leg, heel and foot.

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。

请勿用于不稳定性骨折、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。

每天检查患肢的状况（特别注意有感觉障碍的患者）。

请勿将给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。

请勿在医学成像系统中使用该装备。

请勿在驾驶机动车时使用该装备。

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，和/或放掉充气单元元内的空气，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。请参考专业医务人员意见。

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。

过长时间固定不动，有时会导致肌肉紧张度下降。

重新开始走路时，请注意有摔倒风险。

如有静脉或淋巴疾病史，请咨询专业医护人员。

不良副作用

该装备可能会引起皮肤反应（发红、发痒、灼热、起泡等）甚至不同程度的伤口。

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. 请勿移除护腿束带侧面的保护装置。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腿脚，合上泡沫护脚套 ⑤。

4. 确保您的小腿部恰好处于两侧护腿束带中间。

5. 待确定护腿束带绷紧适宜后，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位。

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。

Pomagalo nemojte stavljati u izravan doticaj s masnim tijelom (njegovanim balzomom, kremom...).

Proizvod nemojte izravno primijeniti na zavoj.

U slučaju osjećaja nelagodde, značajnijih smetnji, boli, promjene obujma uda, neuobičajenih osjećaja ili promjene boje ekstremiteta, uklonite proizvod i obratite se liječniku.

Proizvod nemojte upotrebljavati za medicinsku radiologiju.

Proizvod nemojte upotrebljavati tijekom vožnje.

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

Preporučujemo da odgovarajuće zategnete proizvod kako biste osigurali da prijanja/imobilizira tako da ne ometa cirkulaciju krvi.

U slučaju neobičnih osjećaja, otpustite trake i/ili ispunhните zračne ćelije i zatražite savjet zdravstvenog djelatnika.

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

Zbog higijenskih razloga i djelovanja proizvoda, nemojte ga ponovno upotrebljavati kod drugih pacijenata. Ako proizvod dođe u doticaj s vodom, osušite tekstilni dio, a čvrsti dio prebrišite suhom krpom.

Dugotrajna imobilizacija ponekad može dovesti do gubitka mišićnog tonusa.

Priprezajte da ne padnete kad ponovno počnete hodati.

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

Neželjene nuspojave

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

Rizik od razvoja venske tromboze.

Rizik od pojave bolova u leđima nakon promjene načina hodanja.

Svaki ozbiljni incident u vezi s proizvodom treba prijaviti proizvođaču i nadležnom tijelu države članice u kojoj su korisnik i/ili 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 umetnete u pjenastu čarapu pazeci pritom da peta bude na svom mjestu na dnu čizme ④.

Zatvorite pjenastu čarapu omatajući je oko noge i stopala ⑤.

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

5. Nakon što se uvjerite da je kalup odgovarajuće postavljen, uklonite zaštitu kalupa ⑥.

Samozatezajuća traka u unutrašnjosti kalupa pričvršćuje se na pjenastu čarapu.

6. Zatvorite čizmu stezanjem samo-hvatajućih traka s donje ⑩ i gornje strane ⑨.

7. Probajte hodati s čizmom, kako biste provjerili je li dobro namještena i kako funkcionira ⑦.

Skidanje čizme: Otpustite trake i otvorite čarapu.

Upute za pranje

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

Čvrste komponente:

Čvrsti dio prebrišite vlažnom krpom.

Tekstilne komponente:

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

Prije sljedeće upotrebe vratite 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 glačati. Iscijedite višak vode. Sušite postavljanjem na ravnu površinu. Sušite podalje od izravnog izvora topline (radijatora, sunca...).

Spremanje

Spremithe 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，带坚挺护腿束带

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

UK Responsible Person (UKRP):

Thuasne UK Ltd
Unit 4 Orchard Business Centre
North Farm Road
Tunbridge Wells TN2 3XF,
United Kingdom

www.thuasne.com

www.thuasne.com/global-contact



Thuasne SAS – SIREN/RCS Nanterre 542 091 186 – capital 1 950 000 euros
120, rue Marius AUFAN 92300 Levallois-Perret (France)



avec ou sans imprim'vert en fonction du lieu d'impression

