



NÁVOD K POUŽITÍ

PŘED POUŽITÍM ZDRAVOTNICKÉHO PROSTŘEDKU SI POZORNĚ PŘEČTĚTE NÁVOD NA POUŽITÍ !

UPOZORNĚNÍ: Obal uschovejte z důvodu dohledatelnosti a identifikace zdravotnického prostředku po celou dobu jeho životnosti!

BANDÁŽ LOKTE NEOPRENOVÁ LA – 705

Určený účel

- zmírnění bolestivého dráždění svalových úponů kompresí proximálního předloktí na radiálním nebo ulnárním humeru

Indikace

- konzervativní léčba radiální nebo ulnární epikondylitidy
- využití léčebného účinku fyziologického tepla zachyceného materiálem.

Kontraindikace

- prostředek nesmí být přikládán na otevřené rány

Vlastnosti zdravotnického prostředku

- bandáž lokte neoprenová LA – 705 je zdravotnický prostředek bandážního typu třídy I
- je univerzální pro levou a pravou horní končetinu
- je zhotovena z elastického perforovaného neoprenu
- na vnitřní straně bandáže je všitá tlaková pelota
- druhá pelota je přestavitelná a upíná se na bandáž pomocí velkropásky v místě nasazení bandáže podle obvodu lokte
- pro správné upnutí slouží pevný upínací pás s upínáním přes vsuvku a pomocí velkropásky
- pro určení správné velikosti je třeba změřit obvod lokte (viz obr. na obalu)

VELIKOST		XS/XL
OBVOD LOKTE (cm)		od 22 - 35

Správné používání zdravotnického prostředku

- bandáž nasadit na loket tak, aby všitá tlaková pelota směřovala na oblast proximálního předloktí,
- bandáž upevnit utažením upínacího pásu přes vsuvku tak, aby tato přitlačovala všitou pelotu,
- bandáž zapnout pomocí velkropásky tak, aby bylo dosaženo předepsané komprese předloktí, ale loket nebyl příliš stažen

Materiál

- NEOPREN / BAVLNA / POLYESTER 60/ 25 /15 %

Reziduální rizika, upozornění

- **R- Ztráta účinnosti prostředku, případné zhoršení zdravotního stavu uživatele**
 - prostředek může být předepsán příslušným odborným lékařem nebo konzultován s ortopedickým technikem, respektive farmaceutickým laborantem ve výdejně
 - dobu a způsob používání prostředku určí lékař nebo ortopedický technik

- nedoporučuje se zasahovat do konstrukce zdravotnického prostředku
- na ztrátu účinnosti prostředku, případně na zhoršení zdravotního stavu pacienta může mít vliv skladování nebo sušení prostředku u topných těles a otevřeného ohně ve vzdálenosti menší než 1 m.
- **R- Vznik kožní alergie, infekce**
 - prostředek je určený k opakovanému použití jedné osobě, které byl určen, a je nepřenosný
 - je třeba dbát na to, aby zdravotnický prostředek nevyvíjel tlak na ty části těla, které byly zraněné, případně jsou oteklé.
- **R- Nesprávný výběr velikosti**
 - menší velikost prostředku může způsobit silné stažení v aplikované oblasti s následným nedokrvením, při velké velikosti je riziko ztráty léčebného účinku prostředku,
- **R- Při použití na otevřené rány hrozí vznik povrchové nebo vnitřní infekce**
 - zdravotnický prostředek nesmí být přikládán na otevřené rány

Manipulace, ošetřování, skladování a likvidace výrobků

- prát ručně ve vodě s maximální teplotou do 40°C
- výrobky lze jemně ručně vyždímat
- sušit v rozloženém stavu, ne na topných tělesech a ve vzdálenosti menší než 1 m od nich
- prostředek nedoporučujeme prát v pračce, čistit chemicky, žehlit žehličkou ani napařovat, bělit prostředky obsahujícími aktivní chlór, sušit v sušičce
- skladovat v suchém prostředí
- v případě likvidace prostředku použít smíšený odpad

Záruka a životnost zdravotnického prostředku

- záruční doba je 24 měsíců od data prodeje zboží (nelze zaměňovat záruční dobu s životností prostředku)
- seznam zdravotnických prostředků hrazených na poukaz spolu s limity je zveřejňovaný dle § 39t, odst.1. zákona 48/1997 Sb.např. na stránkách SÚKL,
- datum životnosti zdravotnického prostředku je 5 let od data výroby

Reklamacce

- reklamacce se vztahuje pouze na vady materiálu nebo výrobní vady, v případě reklamacce zboží je kupující povinen předložit doklad o koupi zboží, při výdeji na poukaz na zdravotnický prostředek – záruční list
- hlášení závažných nehod je třeba nahlásit výrobcí a příslušnému úřadu s dohledem nad zdravotnickými prostředky (SÚKL)



**Datum
výroby:**

Výrobní kontrola:



**PROTETIKA,
a.s.,**
Bojnická 10
823 65
Bratislava



Tento výrobek
splňuje požadavky
nařízení (EU)
2017/745



Zdravotnický
prostředek

Telefon +421 2/4445 31 11
E-mail sekretariat@protetika.sk
predaj@protetika.sk
WEB <https://www.protetika.sk>

Společnost Protetika a.s. splňuje požadavky normy ISO 13485
Výrobek je ve shodě s požadavky Nařízením EP a Rady EU 2017/745

Datum vydání návodu k použití: 01/2025