

FIXAČNÍ LÍMCE

Návod k použití

PŘED POUŽITÍM ZDRAVOTNICKÉHO PROSTŘEDKU SI POZORNĚ PŘEČTĚTE NÁVOD !

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

LÍMEC FIXAČNÍ LATEXOVÝ TYP 7

Určený účel

- stabilizace, opora a mírná fixace horní a střední krční páteře. Při akutních stavech se doporučuje krátkodobé nošení. V případě nočního používání je možno používat prostředek dlouhodobě.

Indikace

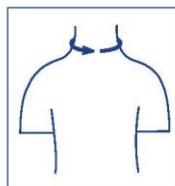
- bolesti krční páteře zánětového a degenerativního původu
- poúrazové stavy
- morbus Bechtěrev
- diskopatie

Kontraindikace

- prostředek nesmí být příkládán na otevřené rány

Vlastnosti zdravotnického prostředku

- límeček fixační latexový typ 7 je zdravotnický prostředek bandážního typu
- je určen k odlehčení, mírné opoře a stabilizaci krční páteře
- prostředek je zhotoven z anatomicky tvarovaného pásu pěnového latexu obaleného bavlněným úpletom
- pro určení správné velikosti je třeba změřit obvod krku (viz. obr.)



VELIKOST	OBVOD KRKU	VÝŠKA LÍMCE
S	do 38 cm	8 cm
M	38 - 43 cm	8 cm
L	do 38 cm	10 cm
XL	38 - 43 cm	10 cm

Správné používání zdravotnického prostředku

- límeček přiložte tvarovanou částí na krk pod bradou a upněte velkropáskami na straně krční páteře
- brada se opírá o horní - méně tvarovaný okraj límečku
- spodní – anatomicky tvarovaný – okraj límečku dosedá na spoj claviculy a hrudní kosti tak, aby byl vymezený pohyb hlavy a tím omezené namáhání krční páteře

Material

- Potah : BAVLNA Výplň : PĚNOVÝ LATEX

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 zdravotníky 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 zdravotnického prostředku použít smíšený odpad

Záruka a životnost zdravotnického prostředku

- lhůta pro uplatnění práva z vadného plnění je 24 měsíců od data prodeje zboží (tuto lhůtu nelze zaměňovat s životností prostředku)
- seznam zdravotnických prostředků hrazených na poukaz spolu s limity je zveřejněný dle § 39t, odst.1. zákona 48/1997 Sb.např. na stránkách SÚKL,
- doba životnosti zdravotnického prostředku je 5 let od data výroby

Reklamace

- reklamace se vztahuje pouze na vady materiálu nebo výrobní vady, v případě reklamace zboží je kupující povinen předložit doklad o koupi zboží, při výdeji na poukaz na zdravotnický prostředek – záruční list
- hlášení závažných nehod je třeba nahlásit výrobci 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

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

Datum vydání návodu k použití: 01/2025

