

HU

Leírás és tervezett alkalmazás:

Ortopédiai eszköz, amely a combcsontfejt megfelelően az izvádk közepén tartva elősegíti a normál csontfejlődést és az ízületi stabilitást. Lehetővé teszi a combcsontfejt megfelelő fejlődését.

Javallatok: Csípőfájdalm, valamint a csípő veleszületett szubluxációja és luxációja kezelésére csecsemők számára javallott, a születéstől a járásig.

Ellenjavallatok:

- Duzzanattal járó hegekre nem használja.
- Nem használja, ha a termék helye elfertőződött.
- Bicompatabilis anyagokból való érintkezés okozta bőrállerergia esetén ne használja.
- Ha fájdalom, viszkető vagy égő érzés, bőrpír, túlzott meleget vagy bőrkörűst tapasztal, hagyja abba a termék használatát.
- Bőrpír, jeuk, steken, roodheie, overmatige hitte of erythemen, stoppen met het gebruik.

- Körömfertőzés, ziv- és érrendszeri problémák, valamint cukorbetegség esetén ellenjavallt.

Övintézkedések:

- Az ortózis használatát előtt figyelmesen olvassa el az alábbi utasításokat. Ha kérdése merül fel, keresse fel orvosát vagy az intézményt, ahol az eszközt vásárolta.
- Mindig tartsa be az általános használati utasításokat és kezelőorvosa külön utasításait.
- Ortózis felvételénél és használatának utókövetésére az orvos jogosult, és a kezelés időtartamáról is d önt.
- Ha bármilyen mellékhatást, bőrréakciót vagy szenzibilizációt észlel, erről azonnal tájékoztassa orvosát.
- Az orvosnak figyelembe kell venni a helyi használatú krémek esetleges használatát az ortózis használatával szemben.
- A nyomással történő támasztás területén a bőr nem lehet sérült, sem túlerőyekny.
- Bár az ortózis nem egyszeri használatú eszköz, csak egy páciens használatjának. Más pácienseken használni nem szabad.
- Ortózis használata során a beteg látni funkcióit, megfelelően a beteg általához kell igazítani. Ajánlott, hogy az ortózis első felhelyezését szakképzett személy (orvos, ortopédiai technikus stb.) végezze vagy vizsgálja felül.
- Az ortózis megfelelő használatáa függ az alkotóelemeinek állapotától, ezért ezeket rendszeresen ellenőrizni kell. A páciens kezelést nyomon követő egészségügyi dolgozó a páciens részére jelmezheti a termék alkalmasságát vagy javasolhatja annak kicserélését, ha a termék megromlott vagy úgy elkopott.
- A működőképes megőrzése érdekében ajánlott ügyelni a tépőzár gyors záróelemeinek tisztaságára, és a tépőzárhoz tapadt anyagokat először eltávolítani.
- Rendszeresen tisztítsa meg a terméket és ügyeljen a megfelelő személyi higiéniára.
- Ne engedje, hogy gyermekek játsszanak az eszközzel.

Utasítások az egészségügyi technikus vagy szakember által végzett megfelelő felhelyezésre vonatkozóan:

1. ábra. Nyissa ki a mellélti középső tépőzárát, és az ortózist melléghégen hasonlóan, a karokat a vállpántokba bújtvatja helyezze fel.

2. ábra. Állítsa be a mellkas szélességét elől és hátul is. A derékórnál található jelek a helyes beállítást segítik. Az ortózis átkötökkel állítsa be a vállpántok hosszát (a vállpántoknak a hátón keresztrendőnk kell).

3. ábra. Helyezze a lábakat a lábkezelővel és igazítsa el a tépőzárakat a láb méretének megfelelően.

4. ábra. Végül a két elütést és két hátó szatál állítsa be a lábkezelőveket, amíg a szükséges abdukción el nem ér.

5. ábra. Helyezze a tépőzárakat az indokoltak tartva, a pánktok rövidebbre vágthatók a csecsemő növéését és azt szem előtt tartva, hogy az ortózis használatán milyen életkorúit szükséges.

Utasítások a páciensért felelős személy által végzett későbbi megfelelő felhelyezésre vonatkozóan:

Az egészségügyi technikus vagy szakember által végzett beállítást követően az ortózis felhelyezése során csapd a mellkasra kerülő részt kell kinyitni. A hátó záróelemhez nem szabad nyúlni. Az ortózist melléghégen hasonlóan kell a karokra húzni, és a technikus által korábban végzett jelölésnél kell beállítani.

A hátsók a két zárat kinyitva kell a lábkezelővele helyezni, majd a lábkezelővele a lábhoz kell igazítani.

A hátsók közötti hosszát nem szabad módosítani; ezek elmozdulása esetén egészségügyi technikusok vagy szakemberhez kell fordulni.

A termék karbantartása - Mosási utasítások:

Hideg vízben mosassa (max. 30 °C). Fehértőt és súroló hatású tisztítószert ne használjon. Szárítsa meg a terméket természetes levegőben a vegytisztítás. Követően hőforrással, például kályhá, fűtés vagy radiátor melegének ne tegye ki.

Az ortózis használatá során a lábkezelővel bélsz része mosás céljából anélkül kivethető, hogy a z ortózist ortózist le kellene venni, ezáltal az továbbra is betölti funkcióit (6. ábra).

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

NL

Beschrijving en bedoeld gebruik:

Ortopedisch hulpmiddel voor kinderen om de heupkop goed en centraal in de heupkom te houden en een normale ontwikkeling van het bot en gewrichtsstabiliteit te bevorderen. Dit zorgt voor een goede groei van de heupkop.

Indicaties:

- Aangezien voort voor heupdysplasie, aangeboren subluxatie van de heup en heupluxatie bij baby's vanaf de geboorte tot aan de eerste stappen.
- Contra-indicaties:**
 - Niet gebruiken op gewzwellen op het litteken.
 - Niet gebruiken op plekken die geïnfecteerd zijn.
 - Niet gebruiken in geval van huidallergieën wegens het contact met weefselvriendelijke materialen.
 - Als pijn, jeuk, steken, roodheid, overmatige hitte of erythemen, stoppen met het gebruik.
 - Gecontraïndiceerd bij nagelinfectie, patiënten met cardiovasculaire problemen of diabetes.

Waarborgen:

- Lees zorgvuldig deze instructies voordat u de orthese gebruikt. Raadpleeg bij vragen uw arts of de winkel waar u het product gekocht hebt.
- Volg altijd de algemene gebruiksinstructies en de instructies van uw zorgverlener.
- De zorgverlener dient een persoon te zijn die bevoegd is om een behandeling en de duur ervan te bepalen, voor te schrijven en te volgen.
- Als u een neverwenking of een huidaandoening of -irritatie opmerkt, raadpleeg dan onmiddellijk uw zorgverlener.
- De zorgverlener moet rekening houden met het mogelijke gebruik van crèmes in combinatie met de orthese.
- In de zones waar de orthese op de huid drukt, mag de huid geen worden vertonen of overgevoelig zijn.
- De orthese is niet bedoeld voor eenmalig gebruik maar wel voor één enkele patiënt. Gebruik de orthese nooit op andere patiënten.
- Zodat de orthese voor het juist doeld kan zorgen moet deze goed aan de morfologie van de patiënt aanpassen. Het wordt aanbevolen dat ten minste de eerste aanpassing van de orthese wordt uitgevoerd door of onder toezicht van gekwalificeerd personeel (arts, orthopedisch technicus, enz.).
- De efficiëntie van de orthese hangt af van de toestand van de onderdelen; controleer ze daarom regelmatig. Wanneer de orthese versleten of in slechte toestand is, zal de zorgverlener die de behandeling van de patiënt opvolgt beslissen of het product al dan niet moet worden vervangen.
- Om de werking van het klittenband te behouden, is het raadzaam om het klittenband schoon te houden en alle aanwezigje materiaal te verwijderen.
- Maak regelmatig de orthese schoon en volg goede hygiënische praktijken.
- Laat kinderen niet met de orthese spelen.

Aanwijzingen voor een correcte plaatsing door de technicus of arts:

Fig. 1 Open het centrale klittenband op de borst en plaats de orthese alsof het een vest is, haal de armen door de riemen.

Fig. 2 Pas aan de achter- en voorkant de breedte van de borst aan. De tekens op de riem geven aan de juiste maat voor de juiste motor is aangepast.

Regel de lengte van de riemen met behulp van de voorste gespen (de riemen moeten aan de achterkant gekruist zijn).

Fig. 3 Steek de voeten in de laarsjes en pas de klittenbanden aan volgens de voetmaat.

Fig. 4 Regel ten slotte de beenriemen met de twee voorste en de twee achterste gespen tot de nodige albutie is bereikt.

Fig. 5 Als de technicus het nodig acht, kan hij de riemen inkorten. Hij dient wel rekening te houden met de leeftijt tot welke de orthese moet worden gebruikt en de groei van de baby.

Aanwijzingen voor de patiënt om de orthese later zelf goed te plaatsen:

Nadat de technicus of arts de orthese goed heeft aangepast, plaats de orthese door alleen de sluiting aan de voorkant op de borst te openen. Maak geen wijzigingen aan de achterkant. Steek de armen door de riemen net als een vest en sluit de orthese op het tekend dat de technicus eerder heeft gemaakt.

Fig. 6 De riemen moeten in de laarsjes door de sluitingen te openen en de daarna om de voet aan te passen.

Wijzig niet de lengte van de riemen, mochten deze zijn bewogen, raadpleeg de technicus of arts.

Onderhoud van het product wasinstructies:

In koud water wassen (max. 30 °C). Gebruik geen bleekmiddel of schuurzeep. Niet in de droogtrommel of strijken. Niet chemisch reinigen. Niet blootstellen aan directe warmtebronnen zoals kachels, verwarmingen, radiatoren, enz.

Tijdens het gebruik van de orthese kan het binnenstuk van de laarsjes worden verwijderd om te wassen zonder dat u de gehele orthese hoeft te verwijderen en kunt blijven gebruiken. Fig. 6.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A termékkel kapcsolatos minden súlyos eseményt be kell jelenteni a gyártónak és az illetékes hatóságának abban a tagállamban, ahol a felhasználó és/vagy a páciens él.

Övintézkedések: A