

AT53080, AT53052, AT53053
NÁVOD K OBSLUZE KOLENNÍHO TUTORU



Datum vydání návodu: 28.12.2023
v1-28.12.2023

OBECNÉ UPOZORNĚNÍ

Děkujeme, že jste si zakoupili náš výrobek, a pečlivě si přečtěte návod k použití. Nepoužívejte výrobek, dokud si tento návod nepřetčete a neporozumíte mu. Pokud nerozumíte varováním, upozorněním a doporučením, obraťte se na svého zdravotnického pracovníka nebo prodejce, aby nedošlo k poškození výrobku. **POZNÁMKA:** Zkontrolujte všechny části výrobku, zda nebyly poškozeny během přepravy. Pokud takové poškození zjistíte, výrobek **NEPOUŽÍVEJTE**. Další informace získáte od výrobce.

POPIS A VLASTNOSTI

Perforovaná pěnová konstrukce pro pohodlí a prodyšnost. Podpěry ve tvaru T zajišťují optimální odolnost. Nastavitelné střední a boční panely pro všestranné přizpůsobení. Zapínání na suchý zip pro snadné nastavení. K dispozici ve 3 velikostech o délkách 45 cm, 55 cm a 65 cm.

INDIKACE

- Imobilizace kolene
- Alternativa sádrové imobilizace
- Pooperační imobilizace kolenního kloubu

APLIKACE

Účelem ortézy je imobilizovat a stabilizovat kolenní kloub během extenze. Kolenní ortéza se používá po úrazech a operacích kolenního kloubu. Je vybavena nastavitelnými popruhy, které zajišťují správné uchycení a správnou úroveň komprese. Ortéza je také vybavena kovovou výtuhou, která znehybňuje končetinu v extenzi (ve 20° flexi).

ROZMĚRY:

AT53080 - 45 cm

AT53082 - 55 cm

AT53083 - 65 cm

Maximální obvod stehen v nejširším místě: 67 cm.

NÁVOD K POUŽITÍ

POZNÁMKA: Výrobek by měl být nasazen a nastaven za přítomnosti lékaře nebo odborníka na rovné noze.

1. Rozepněte všechny suché zipy, položte ortézu naplocho širší stranou nahoru.
2. Umístěte ortézu ve výšce kolene - tak, aby střední, nejužší část ortézy byla ve výšce kolenního kloubu.
3. Poté upevněte všechny spoje na suchý zip a nastavte tlak ve správném pořadí:
4. Popruh 1: Připevněte popruh na spodní část stehna.
5. Popruh 2: Popruh upevněte v horní části lýtka.
6. Popruh 3: Připevněte popruh na horní část stehna.
7. Popruh 4: Popruh upevněte ve středu lýtka.
8. Popruh 4: Připevněte popruh na spodní část lýtka.
9. Nakonec upevněte středový popruh ve výšce kolen.

POZNÁMKA: Příliš těsné upevnění může vést ke zpomalení krevního oběhu nebo posunu držáku směrem dolů. Příliš volné upevnění způsobí, že ortéza spadne.

NEŽADOUČÍ PŘÍHODA

V případě "vážného incidentu" souvisejícího s produktem, který vede přímo nebo nepřímo, může nebo by mohla vést k některé z následujících událostí:

- a) úmrtí pacienta, uživatele nebo jiné osoby,
- b) dočasné nebo trvalé zhoršení zdravotního stavu pacienta, uživatele nebo jiné osoby,
- c) vážné ohrožení veřejného zdraví

tato "závažná událost" musí být nahlášena výrobcí a příslušnému orgánu členskému státu, v němž má uživatel nebo pacient bydliště. V případě ČR je příslušným orgánem SÚKL (Státní ústav pro kontrolu léčiv, Odbor zdravotnických prostředků). Uživatel/pacient jsou povinni písemně oznámit výrobcí nebo zplnomocněnému zástupci a SÚKL jakoukoliv nežádoucí příhodu, která vznikla v souvislosti s použitím zdravotnického prostředku.

PROHLÁŠENÍ

Na tento výrobek bylo vydáno prohlášení o shodě s Nařízením (EU) MDR 2017/745 v platném znění a ve shodě s legislativními požadavky ČR na zdravotnické prostředky v platném znění.

POZNÁMKY:

Pokud se u vás objeví bolest, alergické reakce nebo jiné znepokojivé, nejasné příznaky související s používáním zdravotnického prostředku, poraďte se s lékařem.

UPOZORNĚNÍ: je zakázáno používat výrobek k jinému než určenému účelu.

UPOZORNĚNÍ: Výrobce neodpovídá za škody způsobené nedbalým čištěním a údržbou nebo vzniklé nedodržení pokynů uvedených v tomto návodu.

CÍLOVÁ SKUPINA PACIENTŮ

Osoby trpící nemocemi, dysfunkcemi nebo zraněními, k jejichž léčbě/rehabilitaci nebo kompenzaci je tento přístroj určen (viz část o určeném použití přístroje v tomto návodu). Přístroj si může uživatel zakoupit sám nebo na doporučení lékaře, terapeuta či jiného odborníka. Ať už si přístroj zakoupíte sami nebo na doporučení lékaře/terapeuta/jiného odborníka, musíte vzít v úvahu dostupné velikosti/potřebné funkce/varianty přístroje, indikace a kontraindikace použití, jakož i informace poskytnuté výrobcem.

ČIŠTĚNÍ A ÚDRŽBA

Výrobek se doporučuje prát ručně s jemným pracím prostředkem při teplotě do 40 °C. Neperte v pračce. K čištění nepoužívejte silné prací prostředky, bělidla ani hrubé předměty. Sušte naplocho položené ve stínu, nevystavujte přímému slunečnímu záření. Nesušte v bubnové sušičce. Nečistěte chemicky. Nežehlete. Před praním je třeba odstranit výtuhy.

SKLADOVÁNÍ

Výrobek skladujte v suché a chladné místnosti, mimo dosah vlhkosti a přímého slunečního záření.

JAK VÝROBEK ZLIKVIDOVAT

Po vyřazení z provozu lze zdravotnický prostředek zlikvidovat jako běžný komunální odpad.

ZÁRUČNÍ LIST

Datum prodeje:

Razítko a čitelný podpis prodávajícího:

- 1) Firma Ortgroup Medical s.r.o., 1. Máje 3236/103, 703 00 Ostrava – Vítkovice tímto dává záruku na výrobek 2 roky ode dne vydání zboží kupujícímu.
- 2) V záruční době se Ortgroup Medical s.r.o. zavazuje vykonat nevyhnutelné opravy za účelem možnosti opětovného používání zboží v termínu do 30 dní od obdržení reklamace.
- 3) Ortgroup Medical s.r.o. si vyhrazuje právo výměny zboží v případě, že náklady na opravu uzná za nerentabilní.
- 4) V případě zjištění nesprávného fungování zboží je potřebné jej bezodkladně odeslat na adresu prodejce nebo kontaktovat prodejce.
- 5) Před použitím výrobku je potřeba se seznámit s návodem na použití a řídit se instrukcemi v něm uvedenými. Použití výrobku v rozporu s jeho určením ztrácí nárok na záruku. Výrobce nenes odpovědnost za škody vzniklé použitím výrobku v rozporu s tímto návodem k použití nebo v případě nedodržení instrukcí obsažených v tomto návodu k použití.
- 6) Záruka se nevztahuje na poškození vzniklé ostrým předmětem, poškození vzniklé v důsledku působení vnějších mechanických sil, znečištění zboží mastnými substancemi či benzínem.
- 7) Produkt zaslaný na servis v rámci reklamace nemůže být epidemiologicky ohrožující.
- 8) TENTO ZÁRUČNÍ LIST JE PLATNÝ VÝLUČNĚ SPOLU S DOKLADEM O KOUPI. V PŘÍPADĚ REKLAMACE PROSÍME O PŘILOŽENÍ DOKLADU O KOUPI.
- 9) Reklamacie zaslané bez dokladu o koupi nebo bez záručního listu nebudou přijaty (akceptovány).



ANTAR Sp. J.
03-068 Varšava, Zawisłańska 43.
Tel. 22 518 36 00, Fax 22 518 36 30
www.antar.net
e-mail: antar@antar.net

Distribuce:

Ortgroup Medical s.r.o., 1. Máje 3236/103, 703 00 Ostrava - Vítkovice
E-mail: ortgroup@ortgroup.cz, www.ortgroup.cz
Tel.: 596 630 615

Datum vydání pokynů: 28.12.2023
v1-28.12.2023

