

# BORT ManuDisc nach Dr. Schütz



## Gebrauchsanweisung

REF 102 300

### BORT. Das Plus an Ihrer Seite.



D102300/2020-101005 ML

#### DE BORT ManuDisc nach Dr. Schütz

Vielen Dank für das Vertrauen in ein Medizinprodukt der BORT GmbH. Bitte lesen Sie die vorliegende Gebrauchsanweisung sorgfältig durch. Bei Fragen wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Fachhandel von dem Sie dieses Medizinprodukt erhalten haben.

#### Zweckbestimmung

Bei diesem Medizinprodukt handelt es sich um eine Handgelenksorthese zur Immobilisierung in mindestens zwei Bewegungsrichtungen

#### Indikationen

Präoperativ, postoperativ, posttraumatisch, z.B. Karpaltunnelsyndrom (CTS), Discusverletzung, Handwurzelarthrose

#### Kontraindikationen

Peripherie arterielle Verschlusskrankheit (PAVK), Lymphabflussstörungen auch unklare Weichteilschwellungen Körperfern des angelegten Hilfsmittels, Empfindungs- und Durchblutungsstörungen der versorgten Körperregion, Erkrankungen der Haut im versorgten Körperabschnitt

#### Anwendungsrisiken/Wichtige Hinweise

Dieses Medizinprodukt ist ein verordnungsfähiges Produkt. Sprechen Sie Anwendung und Dauer mit Ihrem verordnenden Arzt ab. Die Auswahl der geeigneten Größe und eine Einweisung erfolgt durch das Fachpersonal, von dem Sie das Medizinprodukt erhalten haben.

- Medizinprodukt vor radiologischen Untersuchungen ablegen
- bei längeren Ruhephasen nicht zu fest verschließen z.B. beim Schlafen
- bei Taubheitsgefühl Medizinprodukt lockern oder ggf. abnehmen
- bei anhaltenden Beschwerden den Arzt oder Fachhandel aufsuchen
- Medizinprodukt indikationsgerecht einsetzen
- gleichzeitige Nutzung anderer Produkte nur nach Rücksprache mit Ihrem Arzt
- keine Änderungen am Produkt vornehmen
- nicht auf offenen Wunden tragen
- nicht verwenden bei Unverträglichkeiten gegen eines der verwendeten Materialien
- kein Wiedereinsatz - dieses Hilfsmittel ist zur Versorgung eines Patienten bestimmt
- während der Tragedauer der Orthese: keine lokale Anwendung von Cremes oder Salben im Bereich des angelegten Hilfsmittels - kann Material zerstören

#### Anziehanleitung

Vor dem Anlegen der BORT ManuDisc muss die innenliegende Aluschiene durch eine Fachkraft an die anatomische Handform des Patienten gebogen werden. Hierzu empfiehlt sich, zu Beginn die gewünschte Lagerungsstellung der Hand durch entsprechendes Anformen der volaren Schiene im Bereich des Handgelenks einzustellen. Die am Unterarm befindlichen Stabilisierungssegmente an die Kontur des Unterarms anformen. Die ulnarseitige Umgreifung an der Außenseite der Mittelhand muss in einem nächsten Schritt sorgfältig an die Kontur der Mittelhand angeformt werden. Anschließend die Bänder am Unterarm durch die Umlenkschlaufen führen und mittels der Klettverschlüsse schließen. Zum Schluss die beiden Klettzügel im Bereich der Hand schließen. Die Blutzirkulation darf nicht beeinträchtigt werden.

#### EN BORT Dr. Schütz ManuDisc

Many thanks for placing your trust in a medical device from BORT GmbH. Please read the existing instructions for use carefully. If you have any questions, please refer to your physician or the specialist retailer from whom you purchased this medical device.

#### Intended purpose

This medical device is a wrist brace for immobilisation in at least two directions of movement.

#### Indications

Pre-operative, post-operative, post-traumatic, e.g. carpal tunnel syndrome (CTS), disc injury, carpal arthrosis.

#### Contraindications

Peripheral arterial occlusive disease (PAOD), lymph drainage disorders, also unclear soft tissue swellings distal to the aid positioned, sensory and circulatory disorders with the region of the body treated, skin diseases in the part of the body treated.

#### Application risks/Important notes

This medical device is a prescribable product. Discuss the use and duration with your treating physician. The expert staff from whom you have received the medical device will select the appropriate size and instruct you regarding its use.

- remove the medical device prior to radiological examinations
- do not close it too tightly during longer periods of rest, e.g. when sleeping
- in case of numbness, loosen the medical device and remove it if necessary
- in case of persistent complaints, consult the physician or specialist retailer
- use the medical device in accordance with therapeutic needs
- only use other products simultaneously after consultation with your physician
- do not make any changes to the product
- do not wear it on open wounds
- do not use in case of intolerance of one of the materials used
- no re-use - this medical aid is intended for treating one patient
- whilst wearing the brace, please neither use any creams nor ointments in the vicinity of the attached aid as they can destroy the material

#### Fitting instructions

Before putting the BORT ManuDisc on, the internal aluminium splint must be bent by an expert to fit the patient's anatomical hand shape. For this, we recommend setting the desired resting position for the hand via corresponding forming of the palm splint in the wrist region at the beginning. Form the stabilisation segments in the lower arm to the lower arm contours. The ulnar support on the outer side of the metacarpus must carefully be shaped to the metacarpus contour in the next step. Then guide the straps on the lower arm through the guide loops and close them with the Velcro fasteners. Finally, close both Velcro restraints in the hand area. Blood circulation must not be influenced.

#### FR BORT ManuDisc selon le Dr Schütz

Nous vous remercions de la confiance que vous accordez à l'un des dispositifs médicaux de la société BORT GmbH. Veuillez lire attentivement l'intégralité du présent mode d'emploi. En cas de question, consultez votre médecin ou le magasin spécialisé qui vous a fourni ce dispositif médical.

#### Utilisation prévue

Ce dispositif médical est une orthèse pour le poignet pour immobilisation dans au moins deux directions de mouvement.

#### Indications

Pré-opératoire, post-opératoire, posttraumatique, p. ex. syndrome du tunnel carpien (CTS), lésion discale, arthrose carpienne.

#### Contre-indications

Artériopathie oblitérante périphérique (AOP), troubles de la circulation lymphatique y compris tuméfaction des tissus mous d'origine inconnue de l'aide posée, troubles de sensation et de la circulation sanguine des régions corporelles traitées, maladies cutanées sur les zones traitées.

#### Risques inhérents à l'utilisation/Remarques importantes

Ce dispositif médical est un produit prescrit sur ordonnance. Consultez votre médecin prescripteur pour en connaître l'utilisation et la durée de port. Le choix de la taille ainsi qu'une présentation du produit seront réalisés par le personnel spécialisé qui vous fournira ce dispositif médical.

- retirer le dispositif médical avant les examens radiologiques

#### Ablegen

Zum Ablegen der Orthese öffnen Sie bitte die Klettverschlüsse im Bereich der Hand und des Unterarms komplett und nehmen Sie die Orthese ab. Schließen Sie die Klettverschlüsse um einen frühzeitigen Verschleiß der Klettfläche zu vermeiden.

#### Materialzusammensetzung

Polyamid (PA), Polyurethan (PUR), Polyester (PES), Baumwolle (BW). Die genaue Materialzusammensetzung entnehmen Sie bitte dem eingehängten Textiletikett

#### Reinigungshinweise

- Handwäsche
- Nicht chemisch reinigen
- Nicht bleichen
- Nicht im Wäschetrockner trocken
- Nicht bügeln
- Klettverschlüsse schließen, um Beschädigung anderer Wäschestücke zu vermeiden. Keinen Weichspüler verwenden. An der Luft trocknen.

#### Gewährleistung

Für das erworbene Produkt gelten die gesetzlichen Bestimmungen des Landes, in dem Sie das Produkt bezogen haben. Bitte wenden Sie sich an Ihren Fachhandel, sollten Sie einen Gewährleistungsfall vermuten. Bitte das Produkt vor Einreichung einer Gewährleistungsfälle reinigen. Wurden beiliegende Hinweise der Gebrauchsanweisung nicht ausreichend beachtet, so kann die Gewährleistung beeinträchtigt werden bzw. entfallen. Ausgeschlossen ist eine Gewährleistung bei nicht indikationsgerechter Anwendung, Nichtbeachtung der Anwendungsrisiken, -hinweise sowie eigenmächtig vorgenommenen Änderungen am Produkt.

#### Nutzungsdauer/Lebensdauer des Produkts

Die Lebensdauer des Medizinprodukts wird durch den natürlichen Verschleiß bei sach- und anwendungsgemäßem Umgang bestimmt.

#### Meldepflicht

Kommt es bei der Anwendung des Medizinproduktes zu einer schwerwiegenden Verschlechterung des Gesundheitszustandes, dann melden Sie dies Ihrem Fachhändler oder uns als Hersteller sowie dem BfArM (Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte). Unsere Kontaktadressen entnehmen Sie der vorliegenden Gebrauchsanweisung. Die Kontaktadressen der benannten Stelle Ihres Landes finden Sie unter folgendem Link: [www.bort.com/md-eu-kontakt](http://www.bort.com/md-eu-kontakt).

**Entsorgung**  
Nach Nutzungsende muss das Produkt entsprechend örtlicher Vorgaben entsorgt werden.

#### Konformitätserklärung

Wir bestätigen, dass dieses Produkt den Anforderungen der VERORDNUNG (EU) 2017/745 DES EUROPÄISCHEN PARLAMENTS UND DES RATES entspricht. Die aktuelle Konformitätserklärung finden Sie unter folgendem Link: [www.bort.com/konformitaet](http://www.bort.com/konformitaet)

Stand: 11.2019

Medizinprodukt | Einzelter Patient – mehrfach anwendbar

#### EN Removal

To remove the brace, please open the Velcro fasteners fully in the hand and lower arm areas and take the brace off. Close the Velcro fasteners in order to avoid early wear to the Velcro surface.

#### Material composition

Polyamide (PA), polyurethane (PUR), polyester (PES), cotton (BW). The sewn in textile label provides the precise material composition.

#### Cleaning information

- Hand-washing
- Do not clean chemically
- Do not bleach
- Do not dry in a tumble dryer
- Do not iron
- Close the Velcro fasteners in order to avoid damaging other items of clothing. Do not use fabric conditioner. Dry in the fresh air.

#### Guarantee

The legal regulations of the country in which you acquired the product apply to the purchased product. Please contact your specialist retailer if you suspect a warranty claim. Please clean the product before submitting a warranty claim. If the enclosed instructions for use have not been properly observed, the warranty may be impaired or cancelled. The warranty does not cover use of the product inappropriate for the indication, non-observance of application risks, instructions and unauthorised modifications to the product.

#### Useful life/Lifetime of the product

The lifetime of the medical device is determined by its natural wear and tear if treated appropriately and as recommended.

#### Duty of notification

If a serious worsening of the state of health occurs when using the medical device, you are obliged to notify the specialist dealer or us as the manufacturer and the Medicines & Healthcare products Regulatory Agency (MHRA). You can find our contact information in these instructions for use. You can find the contact information for the appointed authority for your country under the following link: [www.bort.com/md-eu-contact](http://www.bort.com/md-eu-contact).

#### Disposal

Upon the termination of use, the product must be disposed of in accordance with the corresponding local requirements.

#### Declaration of conformity

We confirm that this device conforms with the requirements of REGULATION (EU) 2017/745 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL. You can find the current declaration of conformity under the following link: [www.bort.com/conformity](http://www.bort.com/conformity)

Status: 11.2019

Medical device | Single patient – multiple use

- ne pas serrer trop lors des phases de repos prolongées p. ex. pendant le sommeil
- en cas de sensation d'engourdissement, desserrer ou retirer éventuellement le dispositif médical
- consulter un médecin ou un magasin spécialisé en cas de gêne persistante
- utiliser le dispositif médical conformément aux indications
- utilisation simultanée d'autres produits exclusivement sur avis de votre médecin
- ne pas modifier le produit
- ne pas porter sur des plaies ouvertes
- ne pas utiliser en cas d'intolérance à l'un des matériaux utilisés
- ne pas réutiliser. Ce dispositif est conçu pour le soin d'un seul patient.
- pendant le port de l'orthèse : ne pas utiliser localement de crème ou de pommade dans la zone d'utilisation du dispositif posé, risque d'endommagement du matériau.

#### Instruction d'application

Avant la pose de BORT ManuDisc, un spécialiste doit courber l'attelle interne en aluminium afin de l'adapter à la forme de la main du patient. Ici, il est conseillé d'ajuster au début le positionnement souhaité de la main via une mise en forme adaptée de l'attelle palmaire dans la région du poignet.

Adapter au contour de l'avant-bras les segments de stabilisation situés à l'avant-bras. L'étape suivante consiste à adapter soigneusement au contour du métacarpe le cerclage latéral ulnaire au niveau de la face externe du métacarpe. Ensuite, faire passer les bandes de l'avant-bras à travers les boucles de renvoi, puis fermer avec les fermetures Velcro. Enfin, fermer les

deux lanières Velcro au niveau de la main. La circulation sanguine ne doit pas être gênée.

#### Retirer

Pour retirer l'orthèse, ouvrez entièrement les fermetures Velcro au niveau de la main et de l'avant-bras. Enlevez ensuite l'orthèse. Fermez les fermetures Velcro pour éviter une usure précoce de la surface auto-agrippante.

#### Composition des matières

Polyamide (PA), polyuréthane (PUR), polyester (PES), coton (BW)  
Vous trouverez la composition exacte sur l'étiquette textile cousue au produit.

#### Conseils de lavage

☒ Lavage à la main ☒ Ne pas nettoyer à sec ☒ Ne pas blanchir  
☒ Ne pas sécher au sèche-linge ☒ Ne pas repasser  
Fermer les fermetures Velcro pour éviter d'endommager d'autres vêtements.  
Ne pas utiliser d'assouplissant. Faire sécher à l'air libre.

#### Garantie

Les dispositions légales du pays dans lequel vous vous êtes procuré le produit sont applicables au produit acquis. Veuillez vous adresser à votre magasin spécialisé si vous suspectez un cas relevant de la garantie. Veuillez nettoyer le produit avant de l'envoyer en cas de recours à la garantie. Si les présentes indications du mode d'emploi n'ont pas été suffisamment respectées, le recours à la garantie peut être impacté ou exclu. Le recours à la garantie est exclu en cas d'utilisation non conforme aux indications, en cas de non-respect des risques inhérents à l'utilisation, en cas d'instructions et de modifications du produit effectuées de votre propre initiative.

## ES BORT ManuDisc según Dr. Schütz

Muchas gracias por confiar en un producto sanitario de BORT GmbH. Lea atentamente estas instrucciones de uso. Si le surge cualquier duda, consulte a su médico o al distribuidor especializado en el que ha adquirido este producto sanitario.

#### Uso previsto

Este producto sanitario es una ortesis de muñeca para la inmovilización en al menos dos direcciones de movimiento.

#### Indicaciones

Estados preoperatorios, postoperatorios y postraumáticos, p. ej., síndrome del túnel carpiano (STC), lesión de un disco, artrosis carpiana.

#### Contraindicaciones

Enfermedad oclusiva arterial periférica (EOAP), trastornos del drenaje linfático, incluidas inflamaciones de los tejidos blandos de origen desconocido y en zonas alejadas de la zona donde se ha colocado el vendaje, trastornos de sensibilidad y del riego sanguíneo en la zona tratada, enfermedades de la piel en la zona tratada.

#### Riesgos de aplicación/Indicaciones importantes △

Este producto sanitario es un producto prescribible. Hable con el médico que le ha recetado este producto acerca de su aplicación y duración. El personal especializado que le ha entregado el producto sanitario debe seleccionar el tamaño adecuado del producto y le explicará cómo debe usarlo.

- retire el producto sanitario antes de realizar un examen radiológico
- no apriete demasiado el producto durante períodos largos de reposo, p. ej. durante la noche
- en caso de entumecimiento, afloje el producto sanitario o retírelo de ser necesario
- en caso de molestias persistentes, consulte a su médico o distribuidor especializado
- emplee el producto sanitario de acuerdo con las indicaciones
- emplee simultáneamente con otros productos solo después de haberlo consultado con su médico
- no lleve a cabo ninguna modificación en el producto
- no lo lleve encima de heridas abiertas
- no lo emplee en caso de alergia a alguno de los materiales utilizados
- no lo reutilice. Este producto está destinado al cuidado de un solo paciente
- durante el período de uso de la ortesis, no aplique ninguna crema ni pomada en la zona donde se encuentra el vendaje, pues puede dañar el material

#### Instrucciones de colocación

Antes de colocar la BORT ManuDisc, un especialista debe doblar la férula interna de aluminio para adaptarla a la forma anatómica de la mano del paciente. Para ello, se recomienda comenzar ajustando la posición de reposo de la mano dando la forma correspondiente a la férula palmar en la zona de la muñeca. Adapte los segmentos de estabilización que se encuentran en el antebrazo al contorno de este. En el siguiente paso, adapte con cuidado la forma del soporte del cúbito, situado en la parte exterior del metacarpo, al contorno de este último. A continuación, pase las correas del antebrazo por

## IT BORT ManuDisc sec. Dr. Schütz

La ringraziamo per aver preferito un dispositivo medico di BORT GmbH. Leggere attentamente le presenti istruzioni per l'uso. In caso di domande, contattare il medico o il rivenditore specializzato da cui è stato ricevuto questo dispositivo medico.

#### Destinazione

Questo dispositivo medico è un'ortesi per l'articolazione del polso per l'immobilizzazione in almeno due direzioni di movimento.

#### Indicazioni

Ambito preoperatorio, postoperatorio, post-traumatico, ad es. sindrome del tunnel carpale (STC), lesione del disco, artrosi carpale.

#### Controindicazioni

Arteriopatia ostruttiva periferica (AOP), disturbi del flusso linfatico e gonfiore poco chiaro dei tessuti molli distanti dall'ausilio applicato, disturbi della sensibilità e della circolazione nelle regioni anatomiche interessate dal trattamento, patologie cutanee nella zona del corpo interessata.

#### Rischi correlati all'applicazione/Avvertenze importanti △

Questo dispositivo medico è un prodotto prescrivibile. Chiedere informazioni sull'uso e la durata al medico prescrittore. La selezione della misura e delle istruzioni adatte è effettuata dallo specialista da cui ha ricevuto il dispositivo medico.

- rimuovere il dispositivo medico prima di sottopersi ad esami radiologici
- non chiuderlo troppo stretto durante periodi di riposo prolungati, ad esempio durante il sonno
- in caso di intorpidimento, allentare o, se necessario, rimuovere il dispositivo medico
- se i sintomi persistono, consultare un medico o un rivenditore specializzato
- utilizzare il dispositivo medico secondo le indicazioni
- l'uso simultaneo di altri prodotti può avvenire solo dopo aver consultato il suo medico
- non apportare alcuna modifica al prodotto
- non indossare su ferite aperte
- non utilizzare in caso di incompatibilità con uno dei materiali utilizzati
- non è consentito il riutilizzo del prodotto - il presente ausilio è destinato al trattamento di un solo paziente
- durante il periodo d'uso dell'ortesi: evitare l'applicazione locale di creme o unguenti nella zona di applicazione dell'ausilio, perché può danneggiare il materiale

#### Istruzioni per indossare l'articolo

Prima di applicare BORT ManuDisc, la stessa interna in alluminio deve essere modellata da uno specialista nella forma anatomica della mano del paziente. Si raccomanda di regolare innanzitutto la posizione desiderata della mano, modellando di conseguenza la stessa volare nella zona del polso. Modellare i segmenti di stabilizzazione sull'avambraccio in base al profilo dell'avambraccio. Nel passaggio successivo, l'avvolgimento sul lato ulnare all'esterno del metacarpo deve essere attentamente modellato in base al profilo del metacarpo. Quindi guidare le cinghie dell'avambraccio attraverso

#### Beoogd gebruik

Dit medische hulpmiddel is een polsorthese voor immobilisatie in ten minste twee bewegingsrichtingen.

#### Indicaties

Preoperatief, postoperatorisch, posttraumatisch, bijvoorbeeld carpaletunnelsyndroom (CTS), discusletsel, artrose van de handwinkel.

#### Durée d'utilisation/Durée de vie du produit

La durée de vie du dispositif médical est conditionnée par l'usure naturelle et par une utilisation appropriée et conforme.

#### Obligation de signalement

Si une détérioration grave de l'état de santé d'un patient se produit lors de l'utilisation du dispositif médical, veuillez en informer votre distributeur spécialisé ou nous avertir en tant que fabricant et avertir l'ANSM (Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé). Nos coordonnées figurent dans le présent mode d'emploi. Vous trouverez les coordonnées de l'organisme notifié de votre pays à l'adresse suivante : [www.bort.com/md-eu-contact](http://www.bort.com/md-eu-contact).

#### Élimination

Le produit doit être éliminé après son utilisation conformément aux dispositions locales.

#### Déclaration de conformité

Nous attestons que le présent produit est conforme aux exigences du RÈGLEMENT (UE) 2017/745 DU PARLEMENT EUROPÉEN ET DU CONSEIL. La déclaration de conformité actuelle figure dans le lien suivant : [www.bort.com/conformity](http://www.bort.com/conformity)

État du : 11.2019

Dispositif médical | Un seul patient – à usage multiple

los pasadores y ciérrelas mediante los cierres de velcro. Por último, cierre las dos cintas de velcro en la zona de la mano. Asegúrese de que no se impide la circulación sanguínea.

#### Retirar

Para retirar la ortesis, abra por completo los cierres de velcro de la zona de la mano y del antebrazo y retírela. Cierre los cierres de velcro para evitar un desgaste prematuro de la superficie de velcro.

#### Composición de los materiales

Poliámida (PA), poliuretano (PUR), poliéster (PES), algodón (BW)  
Puede consultar la composición exacta en la etiqueta textil cosida en la prenda.

#### Indicaciones de lavado

☒ Lavado a mano ☒ No lavar en seco ☒ No usar blanqueador  
☒ No secar en la secadora ☒ No planchar  
Cierre los cierres de velcro para no dañar otras prendas al lavar el producto. No utilizar suavizante. Deje secar al aire libre.

#### Garantía

Para el producto adquirido se aplican las disposiciones legales del país en el que se ha adquirido el producto. Si sospecha de un caso de garantía, contacte con su distribuidor especializado. Antes de presentar la reclamación de garantía, lave el producto. Si no se han seguido debidamente las indicaciones de las instrucciones de uso, la garantía puede verse afectada o perder su validez. Quedan excluidos de la garantía el uso no conforme a las indicaciones, así como la inobservancia de los riesgos de aplicación o de las modificaciones no autorizadas en el producto.

#### Duración de utilización/Vida útil del producto

Si el producto sanitario se maneja y utiliza debidamente, su vida útil viene determinada por el desgaste natural.

#### Obligación de notificación

Si se produce un incidente que provoque un empeoramiento importante del estado de salud del paciente durante el uso del producto sanitario, notifique el hecho a su distribuidor, a nosotros, el fabricante, o a la AEMPS (Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios).

Encuentre nuestros datos de contacto en estas instrucciones de uso. Para conocer los datos de contacto del organismo notificado, visite el siguiente enlace: [www.bort.com/md-eu-contact](http://www.bort.com/md-eu-contact).

#### Eliminación

Al final de la vida útil, el producto debe eliminarse de acuerdo con las normativas locales.

#### Declaración de conformidad

Confirmamos que este producto cumple los requisitos del Reglamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo. La declaración de conformidad actual puede consultarse en el siguiente enlace: [www.bort.com/conformity](http://www.bort.com/conformity)

Versión: 11.2019

Producto sanitario | Un solo paciente – uso múltiple

i passanti di inversione e chiudere con le chiusure in velcro. Infine, chiudere le due strisce in velcro nella zona della mano. La circolazione del sangue non deve essere compromessa.

#### Rimozione

Per rimuovere l'ortesi, aprire completamente le chiusure in velcro nella zona della mano e dell'avambraccio e rimuovere l'ortesi. Chiudere le chiusure in velcro per evitare l'usura prematura della superficie in velcro.

#### Composizione dei materiali

Poliammide (PA), poliuretano (PUR), poliestere (PES), cotone (BW)  
Per l'esatta composizione dei materiali consultare l'etichetta tessile cucita dentro il prodotto.

#### Istruzioni per la pulizia

☒ Lavaggio a mano ☒ Non lavare a secco ☒ Non candeggiare  
☒ Non asciugare in asciugatrice ☒ Non stirare  
Chiudere le chiusure in velcro per evitare che vengano danneggiati altri capi. Non utilizzare alcun ammorbidente. Asciugare all'aria aperta.

#### Garanzia

Per il prodotto acquistato si applicano le leggi del Paese in cui è stato comprato. Se si sospetta un difetto che giustifica una richiesta di intervento in garanzia, rivolgersi al proprio rivenditore specializzato. Si raccomanda di pulire il prodotto prima di presentare una richiesta di intervento in garanzia. Se le indicazioni delle istruzioni per l'uso non sono state adeguatamente rispettate, la garanzia potrebbe essere compromessa o annullata. La garanzia è esclusa in caso di utilizzo non conforme alle indicazioni, inosservanza dei rischi correlati all'applicazione e delle indicazioni, come pure in caso di modifiche non autorizzate al prodotto.

#### Vita utile/durata utile del prodotto

La durata utile del dispositivo medico è determinata dall'usura naturale se maneggiato correttamente e in conformità alle istruzioni per l'uso.

#### Obligo di segnalazione

In caso di grave deterioramento dello stato di salute durante l'utilizzo del dispositivo medico, segnalarlo al rivenditore specializzato o a noi in quanto produttori, inoltre in Italia anche al Ministero della Salute.

I nostri dati di recapito si trovano in queste istruzioni per l'uso. I dati di recapito dell'organismo notificato nel rispettivo Paese sono indicati nel seguente link: [www.bort.com/md-eu-contact](http://www.bort.com/md-eu-contact).

#### Smaltimento

Dopo l'uso, il prodotto deve essere smaltito in conformità alle normative locali.

#### Dichiarazione di conformità

Si dichiara che questo prodotto è conforme ai requisiti del REGOLAMENTO (UE) 2017/745 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO.

La dichiarazione di conformità aggiornata si trova al seguente link: [www.bort.com/conformity](http://www.bort.com/conformity)

Aggiornato al: 11.2019

Dispositivo medico | Singolo paziente – uso multiplo

#### Contra-indicaciones

Perifeer oclusief arterieel vaatlijden (PAV), stoornissen van de lymfe-afvoer en bij onverlaard oedeem van weke delen distaal van het aangelegde hulpmiddel, overgevoeligheids- en doorbloedingsstoornissen van het te behandelen lichaamsdeel, huidaandoeningen van het te behandelen lichaamsdeel.

#### Gebruiksrisico's/belangrijke instructies △

Dit medische hulpmiddel is een product dat op voorschrift wordt geleverd. Bespreek het gebruik en de gebruiksduur met de arts die u dit product voorschrijft. De vakhandel bij wie u het hulpmiddel koopt, kiest de juiste maat van het hulpmiddel en geeft u de gebruiksinstructies.

- Dit medische hulpmiddel moet voorafgaand aan radiologische onderzoeken worden afgedaan.

- Tijdens langere rustperiodes, bijvoorbeeld tijdens het slapen, mag het product niet te strak worden gesloten.
- Bij een doof gevoel moet dit medische hulpmiddel losser worden aangebracht of worden afgedaan.
- Raadpleeg uw arts of de vakhandel bij aanhoudende klachten.
- Dit medische hulpmiddel mag alleen conform de indicaties worden gebruikt.
- Gelijktijdig gebruik van andere producten uitsluitend na overleg met uw arts.
- Breng geen veranderingen aan het product aan.
- Niet dragen op open wonden.
- Niet gebruiken bij allergie of overgevoeligheid voor een van de gebruikte materialen.
- Niet geschikt voor hergebruik: dit hulpmiddel is uitsluitend bestemd voor het behandelen van één patiënt.
- Breng tijdens de draagduur van de orthese geen crème of zalf aan op de huid onder het aangelegde product omdat dit het materiaal kan aantasten.

### Aanwijzingen voor het aantrekken

Voor dat de BORT ManuDisc wordt aangelegd, moet de aluminium spalk aan de binnenkant door een hierover opgeleide professional worden gebogen in de anatomische vorm van de hand van de patiënt. Hiervóór is het aan te bevelen eerst de gewenste immobilisatiepositie van de hand in te stellen door de volaire spalk bij de pols in de juiste vorm te buigen. De stabilisatiesegmenten op de onderarm moeten aan de contour van de onderarm worden aangepast. De ulnaire steun aan de buitenkant van het midden van de hand moet in de volgende stap zorgvuldig worden gevormd naar de contour van het midden van de hand. Leid de banden op de onderarm hierna door de keerlusSEN en sluit ze met behulp van de klittenbandsluitingen. Sluit tot slot de twee trekbanden van de hand. De bloedsomloop mag niet worden belemmerd.

### Afnemen

Voor het afnemen van de orthese open u de klittenbandsluitingen van de hand en de onderarm in hun geheel en neemt u de orthese af. Sluit de klittenbandsluitingen om voortijdige slijtage van de klevende oppervlakken te voorkomen.

### Materiaalsamenstelling

Polyamide (PA), polyurethaan (PUR), polyester (PES), katoen (BW)  
Voor de precieze materiaalsamenstelling raadpleegt u het ingenaide label.

### Reinigingsinstructies

Handwas  Niet chemisch reinigen  Geen bleekmiddel gebruiken  
 Niet drogen in de wasdroger  Niet strijken

## CS BORT ManuDisc podle Dr. Schütze

Velice děkujeme za důvěru ve zdravotnický prostředek od společnosti BORT GmbH. Přečtěte si pečlivě tento návod k použití. Máte-li dotazy, obrátěte se na svého lékaře nebo specializovaného prodejce, od kterého jste tento zdravotnický prostředek obdrželi.

### Účel použití

Tento zdravotnický prostředek je zálepstní ortéza k imobilizaci v alespoň dvou směrům pohybu.

### Indikace

Předoperační, pooperační, posttraumatické, např. syndrom karpálního tunelu (CTS), poranění disku, artróza zápěstí.

### Kontraindikace

Periferní arteriální okluzivní onemocnění (PAD), poruchy odtoku lymfy a také nejasné otoky měkké tkáně distálně od přiložené pomůcky, senzorické a oběhové poruchy ošetřené oblastí těla, kožní onemocnění v ošetřené části těla.

### Rizika aplikace / důležité pokyny △

Tento zdravotnický prostředek je výrobek na lékařský předpis. Aplikaci a dobu trvání si dohodněte se svým předepisujícím lékařem. Výběr vhodné velikosti a poučení provádí odborný personál, od kterého jste zdravotnický prostředek obdrželi.

- Před radiologickým vyšetřením zdravotnický prostředek odložte.
- Po delších fázích odpočinku nezapínajte příliš pevně, např. při spánku.
- V případě znečistilivého zdravotnického prostředek uvolněte nebo případně sejměte.
- Pokud potíže přetravávají, vyhledejte lékaře nebo specializovaného prodejce.
- Zdravotnický prostředek používejte podle indikaci.
- Současně použítejte jiných výrobků je dovoleno pouze po konzultaci s vaším lékařem.
- Na výrobku neprovádějte žádné změny.
- Neposte na otevřených ranách.
- Nepoužívejte při nesnášenlivosti s některým použitým materiélem.
- Nepoužívejte opakován - tato pomůcka je určena k ošetření jednoho pacienta.
- Během období nošení ortézy: žádná lokální aplikace krémů nebo mastí v oblasti nasazené pomůcky - může zničit materiál.

### Návod k navléčení

Před přiložením BORT ManuDisc musí odborník ohnout vnitřní hliníkovou dlahu na anatomický tvar ruky pacienta. Doporučuje se nastavit na začátku požadovanou polohu po uložení ruky odpovídajícím vytvarováním volární dlahy v oblasti zápěstí. Stabilizační segmenty na předlokti vytvarujte na obrys předloktí. V dalším kroku je nutné pečlivě vytvarovat ulnární úchop na vnější straně záprstí na obrys záprstí. Poté protáhněte pásky na předlokti poutky a

## ET BORT ManuDisc dr Schützi järgi

Täname BORT GmbH meditsiiniseadme usaldamise eest. Palun lugege käsitlev kasutusjuhend hoolikalt läbi. Küsimuste korral pöörduge oma arsti või edasimüüja poolle, kelle käest selle meditsiiniseadme saite.

### Otstarve

See meditsiiniseade on vähemalt kahes liikumissuunas fikseeriv randmeorthoos.

### Näidustused

Operatsiooneelselt, operatsioonijärgselt, traumajärgselt, nt karpaalkanal sundroomi, diskli vigastuse, randmeliigese osteoartrosi korral.

### Vastunäidustused

Perifeerne arterite okklusioonhaigus, lümfiringe häired, ka ebaselge põhjusega pehmeti kudede tersed paigaldatud abivahendist eemal asuvates kehaosaades, sensoorset ja verevarustushäired vastavas keha piirkonnas, nahahaigusel vastaval kehaosal.

### Kasutamise seutud ohud/olulised juhised △

Käesolev meditsiiniseade on toode, mis on teatavatel juhtudel väljastatav retsepti alusel. Konsulteerige oma arstiga kasutamise ja kestuse suhtes. Sobiva suuruse valib ja toote kasutamist juhendab eripersonal, kellelt meditsiiniseadme saite.

- eemaldage meditsiiniseadme enne radioloogilisi uuringuid
- ärge sulgege pikemate puhkeaedega, nt magamise ajaks liiga tugevalt
- tundetuse korral lõvdendage meditsiiniseadet või vööte see ära
- kaebuse püsimise korral vööte ühendust arsti või edasimüüjaga
- kasutage meditsiiniseadet näidustuse korheksal
- muude toodete samaaegne kasutamine üksnes kokkuleppel teie arstiga
- ärge muutke toodet
- mitte kanda lahtisel haavadel
- ärge kasutage mõne kasutatud materjalil talumatusse korral
- ei ole taaskasutatav - käesolev abivahend on mõeldud ühe patsiendi jaoks
- ortosi kandmise ajal: ärge kasutage paigaldatud abivahendi piirkonnas loakaalselt kreeme ega salve, see võib materjalil hävitada

### Paigaldusjuhis

Enne BORTi ortosi ManuDisc paigaldamist peab spetsialist painutama sisemise aluminiumpiatti patsiendi anatoomilise käekuju jaoks sobivaks. Selleks on soovitatav seadistada alguses käelaba soovitud fiksierimisasi, vormides vastavalt piühote teel randmepirkonda. Vormige küünarvarrel asuvad stabiliseerimislementid küünarvarre kontuurile vastavaks. Järgmisse sammuna peab kämbla välisküjul küünarvarpuolise ümbrisre hoolikalt kämbla kontuurile vastavaks vormima. Seejärel viige küünarvarrel asuvad riham läbi ümbersuunamisasiade ning kinnitage takjakinnise abil. Viimaks kinnitage mölemad takjakinnisega riham labakäe piirkonnas. Vereringet ei tohi mõjutada.

## PL BORT ManuDisc Dr. Schütz

Dziękujemy za zaufanie firmie BORT GmbH i jej wyrobom medycznym.

Prosimy uważnie przeczytać niniejszą instrukcję użytkowania. W przypadku jakichkolwiek pytań prosimy o kontakt z lekarzem lub dostawcą, od którego otrzymali Państwo niniejszy wyrob medyczny.

Klittenbandsluitingen sluiten om beschadiging van andere was te voorkomen. Geen wasverzachter gebruiken. Aan de lucht drogen.

### Garantie

Voor het gekochte hulpmiddel gelden de wettelijke bepalingen van het land waarin u het hulpmiddel hebt gekocht. Raadpleeg uw vakhandel als u aanspraak wilt maken op garantie. Reinig het hulpmiddel voordat u het terugbrengt voor een garantieclaim. Als de in deze gebruiksaanwijzing vermelde instructies niet of onvoldoende in acht worden genomen, kan de garantie worden beperkt of nietig worden verklaard. Bij gebruik voor een hier niet vermelde indicatie, bij verontachtiging van de gebruikssrisico's en -instructies, en bij eigenhandig uitgevoerde veranderingen, is de garantie nietig.

### Gebruiks- en levensduur van het hulpmiddel

De levensduur van dit medische hulpmiddel wordt bepaald door de natuurlijke slijtage bij vakkundig gebruik conform de indicatie.

### Meldplicht

Als het gebruik van dit medische hulpmiddel leidt tot een ernstige verslechtering van de gezondheidstoestand, moet u dit melden aan uw vakhandel of aan ons als fabrikant, maar ook aan de IGJ (Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd).

U vindt onze contactgegevens in deze gebruiksaanwijzing. De contactgegevens van de aangemelde instantie vindt u via de volgende link: [www.bort.com/md-eu-contact](http://www.bort.com/md-eu-contact).

### Weggooiden

Wanneer de levensduur van het hulpmiddel is verstreken, moet dit hulpmiddel conform de plaatselijke voorschriften worden weggegooid.

### Conformiteitsverklaring

Wij bevestigen dat dit hulpmiddel voldoet aan de eisen van VERORDENING (EU) 2017/745 VAN HET EUROPEES PARLEMENT EN DE RAAD. De actuele conformiteitsverklaring vindt u via de volgende link: [www.bort.com/conformity](http://www.bort.com/conformity)

Versie: 11-2019

Medisch hulpmiddel | Eén patiënt – meervoudig gebruik

zapněte uzávěry se suchým zipem. Nakonec zapněte oba tažné prvky suchého zipu v oblasti ruky. Nesmí být narušen krevní oběh.

### Odložení

Chcete-li ortézu odložit, zcela rozepněte uzávěry se suchým zipem v oblasti ruky a předloktí a sejměte ortézu. Zapněte uzávěry se suchým zipem, abyste předešli předčasnemu opotřebení plochy suchého zipu.

### Složení materiálu

Polyamid (PA), polyuretan (PUR), polyester (PES), bavlna (BW)

Presné složení materiálu naleznete na všitě textilní etiketě.

### Pokyny k čištění

ruční praní  nečistit chemicky  nebělit  nesušit v sušičce

nezehlít

Abyste předešli poškození jiných kusů prádla, zapněte uzávěry se suchým zipem. Sušte na vzduchu.

### Záruka

Při zakoupení výrobek platí zákonné ustanovení země, ve které jste výrobek zakoupili. V případě podezření na záruční případ se obrátěte na svého specializovaného prodejce. Před uplatněním záruky výrobek vyčistěte. Pokud přiložené pokyny k návodu k použití nebyly dostatečně dodrženy, může být záruka omezena nebo zanikla. Vyloučeno je záruční plnění při použití vzhledem k indikacemi, nedodržení aplikáčních rizik, pokynů a svévolném provedení změn na výrobku.

### Doba použití / životnost výrobku

Životnost zdravotnického prostředku je určena přirozeným opotřebením při rádné a vhodné manipulaci.

### Oznámení povinnost

Dojde-li při používání zdravotnického prostředku k vážnému zhoršení zdravotního stavu pacienta, oznamte to svému odbornému prodejci nebo nám coby výrobci a Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv (SÚKL).

Naše kontaktní údaje naleznete v tomto návodu k použití. Kontaktní údaje označeného subjektu ve vaší zemi naleznete pod následujícím odkazem: [www.bort.com/md-eu-contact](http://www.bort.com/md-eu-contact).

### Likvidace

Po ukončení použití musí být výrobek zlikvidován v souladu s místními předpisy.

### Prohlášení o shodě

Potvrzujeme, že tento výrobek splňuje požadavky NAŘÍZENÍ EVROPSKÉHO PARLAMENTU A RADY (EU) 2017/745. Aktuální prohlášení o shodě naleznete na následujícím odkazu: [www.bort.com/conformity](http://www.bort.com/conformity)

Stav: 11.2019

Zdravotnický prostředek | Jeden pacient – vícenásobné použití

### Eemaldamine

Ortoosi eemaldamiseks avage takjakinnised labakäe ja küünarvarre piirkonnas täielikult ja võtke ortoos ära. Takjapinna enneaegse kulumise vältimiseks sulgege takjakinnised.

### Koostis

Poliüamiid (PA), polüüreetaan (PUR), polüester (PES), puuvill (BW)

Materjali täpselt koostist saate vaadata sissemõeldud tekstuilikutelt.

### Puhastamisjuhised

Käspipes  Mitte keemiliselt puhastada  Mitte pleegitada

Mitte kulvatada pesukulvatis  Mitte trikkida

Sulgege takjakinnised, et vältida teiste pesuesemete kahjustamist. Ärge kasutage pesuloputusvhahendit. Laske õhu käes kuivada.

### Garantii

Omandatud tootele kehitavad selle riigi seadusest, kus olete toote hankinud. Garantiinõude kahtlusse korral pöörduge oma edasimüüja poole. Puhastage toodet enne garantiinõude esitamist. Kui kasutusjuhendi juhised ei järgitjad piisavalt, võib see mõjutada garantilist või selle tühistada. Garantiitõus on välistatud muul kui nädudustuse korheks kasutamisel, kasutamise seotud ohtude, juhistele eiramisel, samuti toote omavolliliste muudatustega tegemisel.

### Toote kasutusiga

Meditiiniseadme kasutusega määramik loomulik kulumine asja- ja nõuetekohasel kasutamisel.

### Teatamiskohustus

Kui meditsiiniseadme kasutamisel halveneb tervislik seisund olulisel määral, teavitage sellest oma edasimüüjat või meid kui tootjat ning ka Eesti Terviseameti.

Meie kontaktandmed leiate käesolevast kasutusjuhendist. Nimetatud asutuse kontaktandmed teie riigis saate järgmiselt veebiaadressilt: [www.bort.com/md-eu-contact](http://www.bort.com/md-eu-contact).

### Jäätmekaitlus

Pärast kasutamise lõppu tuleb toode vastavalt kohalikele nõuetele suunata jäätmekaitlusesse.

### Vastavusdeklaratsiooni

Kinnitame, et käesolev toode vastab EUROOPA PARLAMENTI JA NÖÜOKGU MÄÄRUSE (EL) 2017/745 nõuetele. Kehtiva vastavusdeklaratsiooni leiate järgmiselt lingilt: [www.bort.com/conformity](http://www.bort.com/conformity)

Seisuga: 11.2019

Meditiiniseadme | Ühel patsiendi korduvalt kasutatakav

### Przeznaczenie

Niniejszy wyrób medyczny jest ortezą służącą do unieruchomienia nadgarstka w co najmniej dwóch kierunkach ruchu.

### Wskazania

Przed operacjami, po operacjach, po przebytych urazach, np. w przypadku zespołu cieśni kanału nadgarstka (CTS), uszkodzenia krążka stawowego, zmian zwrotnieniowych w obrębie nadgarstka.

**DE** deutsch Gebrauchsanweisung  
**EN** english Instructions for use  
**FR** français Mode d'emploi  
**ES** español Instrucciones de uso

**IT** italiano Istruzioni per l'uso  
**NL** nederlands Gebruiksaanwijzing  
**CS** český Návod k použití  
**ET** eesti Kasutusjuhend

**PL** polski Instrukcja użytkowania  
**RO** românesc Instrucțiuni de utilizare

 PDF: ga.bort.com



 **BORT GmbH**  
Am Schweizerbach 1 | D-71384 Weinstadt | [www.bort.com](http://www.bort.com)



## Przeciwwskazania

Choroba tetric obwodowych, zaburzenia odpływu limfy oraz obrzęki tkanej miękkiej niejasnego pochodzenia występujące odsiebień od zastosowanej pomocy ortopedycznej, zaburzenia czuciowe i krażenia w zaopatrzywanej okolicy ciała, choroby skóry w zaopatrzywanej części ciała.

## Ryzyko związane z użytkowaniem/Ważne wskazówki △

Niniejszy wyrob medyczny może zostać przepisany na receptę. Prosimy o konsultowanie czasu i sposobu użytkowania z lekarzem przepisującym. Wykwalifikowany personel, od którego otrzymają Państwo wyrob medyczny, pomoże w wyborze odpowiedniego rozmiaru i poinstruuje, jak go użytkować.  
– zdjąć wyrob medyczny przed badaniem radiologicznym  
– nie zapinać zbyt ciasno w przypadku dłuższych faz odpoczynku, np. podczas snu  
– w przypadku wystąpienia drętwienia poluzować lub w razie potrzeby zdjąć wyrob medyczny  
– jeżeli objawy utrzymują się przez dłuższy czas, należy skontaktować się z lekarzem lub dostawcą  
– używać wyrobów medycznych zgodnie ze wskazaniami  
– jednocześnie stosowanie innych produktów dozwolone jest wyłącznie po konsultacji z lekarzem prowadzącym  
– nie wprowadzać żadnych zmian w wyrobie medycznym  
– nie użytkować na ranach otwartych  
– nie użytkować w przypadku nietolerancji któregekolwiek z użytych materiałów  
– nie użytkować ponownie w przypadku innego pacjenta – niniejszy wyrob medyczny przeznaczony jest do użytku przez jednego pacjenta  
– w okresie noszenia ortez: nie stosować miejscowo kremów ani maści w obszarze zastosowanego środka pomocy ortopedycznej – może to zniszczyć materiał

## Instrukcja zakładania

Przed założeniem BORT ManuDisc wewnętrzna szyna aluminiowa musi zostać odpowiednio wygięta przez specjalistę, aby ją dopasować do anatomicznego kształtu dloni pacjenta. W tym celu zaleca się najpierw ustawienie szyny zgłięciowej w obszarze nadgarstka. Uformować segmnty stabilizujące na przedramieniu, dopasowując je do anatomicznego kształtu przedramienia. W następnym kroku należy starannie uformować obejmę od strony kości lokciowej po zewnętrznej stronie śródreča, dopasowując ją do kształtu śródreča. Na koniec zapiąć na rzep obie taśmy w okolicy dloni. Nie blokować przepływu krwi.

## Zdejmowanie

Aby zdjąć ortez, należy odjąć rzepy w obrębie dloni oraz przedramienia i wyjąć dłoń z ortez. Zapiąć rzepy, aby zapobiec przedwczesnemu zużyciu ich powierzchni.

## RO BORT ManuDisc conform Dr. Schütz

Vă mulțumim pentru încrederea acordată unui dispozitiv medical produs de BORT GmbH. Vă rugăm să călări cu atenție și în întregime aceste instrucțiuni de utilizare. În cazul în care aveți întrebări, adresați-vă medicului dumneavoastră sau comerciantului de la care ați achiziționat dispozitivul medical.

## Destinația de utilizare

Acest dispozitiv medical este o orteză pentru încheietura mâinii pentru imobilizare în cel puțin două direcții de mișcare.

## Indicații

Preoperatoriu, postoperatoriu, posttraumatic, de ex. sindromul de tunel carpien (STC), leziuni ale discului articular, artriza carpului

## Contraindicații

Boala arterială ocluzivă periferică (BAOP), afecțiuni de drenaj limfatic, umflarea țesuturilor moi din cauze neclare distal față de dispozitivul medical auxiliar aplicat, perturbările senzoriale și ale circulației sanguine la nivelul regiunii tratate a corpului, boli cutanate la nivelul regiunii tratate.

## Riscuri asociate utilizării/indicării importante △

Acest dispozitiv medical este un produs disponibil pe bază de prescripție. Discutați despre modul de utilizare și durata utilizării cu medicul dumneavoastră curant. Personalul specializat de la care ați primit dispozitivul medical va selecta dimensiunea adecvată a acestuia și vă va oferi instruire cu privire la modul de utilizare.  
– Îndepărtați dispozitivul medical înaintea examinărilor radiologice  
– în cazul perioadelor mai lungi de repaus, de ex. în timpul somnului, asigurați-vă că dispozitivul medical nu este închis prea strâns  
– în cazul unor senzații de amoroșală, slăbiți dispozitivul medical sau îndepărtați-l, dacă este necesar  
– contactați medicul sau comerciantul, dacă simptomele persistă  
– utilizați dispozitivul medical conform indicatiilor  
– utilizarea simultană a altor produse este permisă numai după consultarea cu medicul dumneavoastră  
– nu modificați produsul  
– nu aplicați produsul pe plăgi deschise  
– nu utilizați produsul în cazul intoleranței la unul dintre materialele componente  
– produs nereutilizabil – acest dispozitiv medical auxiliar este destinat tratamentului unui singur pacient  
– în timpul purtării ortezei: nu aplicați creme sau unguento în regiunea unde este fixat dispozitivul medical auxiliar – în caz contrar, este posibilă deteriorarea materialului din care este confectionat produsul

## Instrucțiuni privind aplicarea produsului

Înainte de aplicarea BORT ManuDisc, atela de aluminiu interioară trebuie să fie ajustată de un specialist în funcție de forma mâinii pacientului. În acest scop, pentru a începe poziționarea mâinii, reglați atela palmară în zona încheieturii mâinii în funcție de caracteristicile anatomicale ale pacientului. Fasonați elementele de stabilizare de la nivelul antebrațului pentru a se potrivi conturului antebrațului. Ulterior, suportul ulnar de la nivelul părții exterioare a metacarpului trebuie să fie fasonat cu grijă în funcție de conturul metacarpului. Apoi introduceți benzile de la nivelul antebrațului prin sistemul de blocare anti-alunecare și închideți-le cu ajutorul sistemului cu scai. La final, închideți ambele benzi cu scai de la nivelul mâinii. Asigurați-vă că nu este afectată circulația săngelui.

## Skład

poliamid (PA), poliuretan (PUR), poliester (PES), bawełna (BW)  
Dokładną informację na temat składu materiału można znaleźć na wsztej metce.

## Wskazówki dotyczące czyszczenia

Prać ręcznie  Nie czyszcć chemicznie  Nie wybielać  
 Nie suszyć w suszarce  Nie prasować  
Zapiąć rzepy, aby nie uszkodzić ubrań pranych razem z wyrobem medycznym. Nie stosować płynu do zmiękczenia tkanin. Suszyć na powietrzu.

## Gwarancja

W przypadku niniejszego produktu mają zastosowanie przepisy kraju, w którym został on zakupiony. W przypadku reklamacji prosimy o kontakt z dostawcą, u którego zakupili Państwo produkt. Prosimy o wyczyszczenie produktu przed złożeniem do reklamacji. Nieprzestrzeganie wskazówek zawartych w niniejszej instrukcji użytkowania może skutkować ograniczeniem lub utratą gwarancji. Nie udziela się gwarancji w przypadku użytkowania niezgodnego ze wskazaniami, nieprzestrzegania ryzyka związanego z zastosowaniem i instrukcji użytkowania lub wprowadzania zmian w produkcie.

## Czas użytkowania/Trwałość produktu

Trwałość wyrobu medycznego zależy od naturalnego zużycia przy prawidłowym stosowaniu zgodnie z instrukcją użytkowania.

## Obowiązek zgłoszania incydentów

Jeśli podczas użytkowania wyrobu medycznego dojdzie do poważnego pogorszenia stanu zdrowia, należy poinformować dystrybutora lub nas jako producenta oraz Departament Monitorowania Niepożądanych Działzeń Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Nasze dane kontaktowe znajdują się w niniejszej instrukcji użytkowania. Dane kontaktowe jednostki w danym kraju można znaleźć, klikając na poniższy link: [www.bort.com/md-eu-contact](http://www.bort.com/md-eu-contact).

## Utylizacja

Po użyciu produkt należy zutylizować zgodnie z lokalnymi przepisami.

## Deklaracja zgodności

Potwierdzamy, że ten produkt spełnia wymagania ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745. Aktualna deklaracja zgodności jest dostępna pod następującym linkiem: [www.bort.com/conformity](http://www.bort.com/conformity)

Stan na: 11.2019

Wyrob medyczny |  Wielokrotne użycie u jednego pacjenta

## Îndepărtarea produsului

Pentru îndepărtarea ortezei, desfaceți complet sistemele cu scai din zona mâinii și a antebrațului și îndepărtați orteză. Închideți sistemele cu scai pentru a evita uzură prematură a scaiului.

## Compoziție

Poliamid (PA), poliuretan (PUR), poliester (PES), bumbac (BW)  
Pentru informații privind compozitia exactă, vă rugăm să consultați eticheta textilă aplicată la nivelul produsului.

## Indicații privind curătarea

Spălare manuală  A nu se curăță chimic  A nu se folosește înălbitor  
 A nu se uscă prin centrifugare  A nu se călcă  
Închideți sistemele cu scai pentru a evita deteriorarea altor articole vestimentare. A nu se utilizează balsam de rufe. Lăsați să se uscuse la aer.

## Garanție

Se aplică prevederile legale din țara în care a fost achiziționat produsul. Pentru eventuale pretenții de garanție, vă rugăm să vă adresați comerciantului de la care ați achiziționat produsul. Vă rugăm să căutați produsul înaintea formulării unei pretenții de garanție. Nerespectarea instrucțiunilor de utilizare poate afecta condițiile de acordare a garanției sau poate duce la anularea acesteia. Garanția este exclusă în cazul utilizării produsului în mod contrar indicațiilor, dacă nu sunt luate în considerare riscurile asociate utilizării, în cazul nerespectării instrucțiunilor de utilizare, precum și în cazul modificărilor neautorizate la nivelul produsului.

## Durata de utilizare/durata de viață a produsului

Durata de viață a produsului este determinată de uzura naturală în cazul utilizării acestuia în mod corespunzător și conform recomandărilor.

## Obligația de notificare

Aveți obligația de a notifica distribuitorului specializat de la care a fost achiziționat produsul sau producătorului, precum și Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale orice eveniment care duce la agravarea semnificativă a stării dumneavoastră de sănătate în timpul utilizării acestui dispozitiv medical.

Datele noastre de contact sunt menționate în prezentele instrucțiuni de utilizare. Pentru datele de contact ale autorității desemnate din țara dumneavoastră, vă rugăm să accesați următorul link: [www.bort.com/md-eu-contact](http://www.bort.com/md-eu-contact).

## Eliminare ca deșeu

La finalul duratei de viață, produsul trebuie eliminat ca deșeu conform reglementărilor locale aplicabile.

## Declarație de conformitate

Confirmăm faptul că acest produs corespunde cerințelor REGULAMENTULUI (UE) 2017/745 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN și AL CONSILIUULUI. Pentru varianța actuală a declarației de conformitate, accesați următorul link: [www.bort.com/conformity](http://www.bort.com/conformity)

Versiunea: 11.2019

Dispozitiv medical |  Un singur pacient – utilizare multiplă