

BORT HerniaFix Federbruchband mit runder Pelotte



Gebrauchsanweisung

REF 109 100



4 005862 066975

D109100/2020-031002 ML

BORT. Das Plus an Ihrer Seite.

DE

BORT HerniaFix Federbruchband mit runder Pelotte

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 ein Bruchband, das geeignet ist Brüche der Bauchwand (Leistenbereich) zu reponieren.

Indikationen

Reponierbarer Leistenbruch.

Kontraindikationen

Lymphabflussstörungen auch unklare Weichteilschwellungen körperfern den angelegten Hilfsmittels, Empfindungs- und Durchblutungsstörungen der versorgten Körperregion, Erkrankungen der Haut im versorgten Körperabschnitt, nicht reponible Leistenhernie, inkarzerierte Hernie.

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.

- Anprobe und Größenbestimmung mit geschlossener Verpackung möglich! Ware kann nur mit unbeschädigter Hygieneverpackung zurückgenommen werden
- Medizinprodukt vor radiologischen Untersuchungen ablegen
- Würde das Tragen bei Nacht angeordnet, Beeinträchtigungen des Blutkreislaufs vermeiden
- 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 Bandage: keine lokale Anwendung von Cremes oder Salben im Bereich des angelegten Hilfsmittels – kann Material zerstören

Anziehanleitung

Bruchbänder sind bei reponierbarem Leistenbruch (d.h. der Bruch kann zurückgedrückt werden) ein seit Jahrzehnten bewährtes Therapiekonzept. Die Pelotte drückt auf die Bruchpfoste und verhindert so das Heraustreten und Einklemmen des Bruchs.

Um das Hilfsmittel anzulegen, positionieren Sie den Patienten in Stufenlagerung auf einer geeigneten Liege:

Dazu liegt der Patient flach auf dem Rücken, die Beine werden hochgelagert. Die Unterschenkel lagern im rechten Winkel zu den Oberschenkeln auf einer Ablage, die so hoch sein sollte, wie die Oberschenkel lang sind.

Der Leistenbruch sollte nun nicht mehr tastbar sein, sprich nicht aus dem Abdomen austreten.

Positionieren Sie nun die Pelotte auf der Bruchpfoste. Dann das Band (Beckengurt) um den Körper auf Höhe des Beckenkamms (zwischen Taille und Hüfte) legen und verschließen.

Wenn notwendig, kann die in den Beckengurt eingearbeitete Feder aus Federstahl an den Patienten angepasst werden.

Ablegen

Zum Ablegen den Verschluss öffnen, dann Orthese (Bruchband) ablegen.

Materialzusammensetzung

Baumwolle (CO)

Die genaue Materialzusammensetzung entnehmen Sie bitte dem eingenähten Textiletikett.

Reinigungshinweise

- Schonwaschgang
- Nicht chemisch reinigen
- Nicht bleichen
- Nicht im Wäschetrockner trocknen
- Nicht bügeln

Verschluss schließen, um die Beschädigung anderer Wäschestücke zu vermeiden.

Keinen Weichspüler verwenden. In Form ziehen und 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 Fachhändler, sollten Sie einen Gewährleistungsfällen vermuten. Bitte das Produkt vor Einreichung eines Gewährleistungsfalles 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 Kontaktdaten entnehmen Sie der vorliegenden Gebrauchsanweisung. Die Kontaktdaten der benannten Stelle Ihres Landes finden Sie unter folgendem Link: 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

Stand: 11.2019

Medizinprodukt | Einzelter Patient – mehrfach anwendbar

EN BORT HerniaFix Spring Truss with a Rounded Pad

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 hernia truss which is suitable for reducing hernia of the abdominal wall (inguinal region).

Indications

Reducible inguinal hernia.

Contraindications

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, non-reducible inguinal hernia, incarcerated hernia.

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.

- Trial fitting and size determination possible with closed packaging! The goods can only be taken back if the hygienic packaging is undamaged
- remove the medical device prior to radiological examinations
- if wearing at night is prescribed, avoid negative influence on the circulatory system
- 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 support, please neither use any creams nor ointments on or around it as they can destroy the material

Fitting instructions

Hernia trusses for reducible inguinal hernia (i.e. the hernia can be pushed back into its cavity) have comprised a proven therapy concept for several decades. The pad presses against the hernial ring, thus hindering the emergence and trapping of the hernia.

For attaching the aid, the patient should be placed on an appropriate examination table in prone position: for this purpose, the patient lies flat on his back, the legs are elevated. The lower legs are placed at right angles to the thighs on a surface which should be as high as the length of the thighs. The inguinal hernia should then no longer be palpable, that is to say not emerge from the abdomen.

Then, position the pad on the hernial ring. Then wrap the truss (pelvic restraint) around the body at the level of iliac crest (between the waist and hip) and fasten it.

If necessary, the spring steel spring integrated into the pelvic restraint can be adjusted to the patient.

Removal

To remove, open the fastener and then remove the brace (hernia truss).

Material composition

Cotton (CO)

The sewn in textile label provides the precise material composition.

Cleaning information

- Delicate wash
- Do not clean chemically
- Do not bleach

- Do not dry in a tumble dryer
- Do not iron

Close the fastening to avoid damage to other laundry items.

Do not use fabric conditioner. Stretch back into shape and 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.

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

Status: 11.2019

Medical device | Single patient – multiple use

FR BORT HerniaFix Bande hernaire avec pelote ronde

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 bande hernaire adaptée pour repositionner les hernies de la paroi abdominale (aine).

Indications

Hernie inguinale simple.

Contre-indications

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, hernie inguinale non repositionnable, hernie incarcérée.

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.

- Essayer et détermination de la taille possible en maintenant l'emballage fermé ! La marchandise ne peut être reprise que dans un emballage avec protection hygiénique intacte
- retirer le dispositif médical avant les examens radiologiques
- en cas de prescription de port de nuit, éviter toute entrave à la circulation sanguine
- 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 du bandage : ne pas utiliser de crème ou de pommade dans la zone d'utilisation du produit, risque de dommage du matériau

Instruction d'application

En matière de hernie inguinale repositionnable (c.-à-d. lorsque la hernie peut être repoussée), les bandes herniaires sont un concept thérapeutique éprouvé

Contra-indicaties

Stoomissen van de lymfe-afvoer en bij onverklaard oedeem van weke delen distaal van het aangelegde hulpmiddel, overgevoeligheds- en doorbloedingsstoornissen van het te behandelen lichaamsdeel, huidaandoeningen van het te behandelen lichaamsdeel, niet-reponeerbare hernia van de lies, beklemde breuk.

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 hulpmiddel voorschrijft. De vakhandel bij wie u het hulpmiddel koopt, kiest de juiste maat van het hulpmiddel en geeft u de gebruiksinstucties.
- Kan met gesloten verpakking worden aangepast om de maat te bepalen. Het product kan alleen worden teruggenomen als de hygiënische verpakking onbeschadigd is.
 - Dit medische hulpmiddel moet voorafgaand aan radiologische onderzoeken worden afgedaan.
 - Als voorgeschreven is dit hulpmiddel 'nachts te dragen, moet belemmering van de bloedcirculatie vermeden worden.
 - Bij een doof gevoel moet dit medische hulpmiddel losser worden aangebracht of worden afgedaan.
 - Raadpleg 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 hulpmiddel 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 bandage geen crème of zalf aan op de huid onder het aangelegde hulpmiddel omdat dit het materiaal kan aantasten.

Anwijzingen voor het aantrekken

Brekbanden zijn bij reponerbare liesbreuken (d.w.z. de breuk kan worden teruggeduwd) al tientallen jaren een vertrouwd therapieconcept. De pelette drukt op de breukopening en voorkomt zo dat de breuk naar buiten komt en weefsel wordt ingeklemd.

Om het hulpmiddel aan te brengen, plaatst u de patiënt op een hiervoor geschikt bed in shockpositie. Daarbij ligt de patiënt plat op de rug met de benen omhoog. De onderbenen moeten hierbij in een rechte hoek met de bovenbenen op een steun liggen die zo hoog moet zijn als de bovenbenen lang zijn. De liesbreuk mag nu niet meer voelbaar zijn, met andere woorden, mag niet meer uitsteken boven de buik.

Positioneer de pelette nu op de breukopening. Leg daarna de band (bekkengordel) om het lichaam ter hoogte van de bekkenkam (tussen taille en heupen) en sluit de band.

Indien nodig kan de in de bekkengordel verwerkte stalen veer aangepast worden aan de patiënt.

CS BORT HerniaFix Pružinový kýlní pás s kulatou peletou

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

Účel použití

Tento zdravotnický prostředek je kýlní pás určený k reponaci kýl stěny břišní (oblast třísele).

Indikace

Reponibilní tříselná kýla.

Kontraindikace

Poruchy odtoku lymfy a také nejasné otoky měkké tkáně distálně od nasazené pomůcky, senzorické a oběhové poruchy ošetřené oblasti těla, kožní onemocnění v ošetřené části těla, reponibilní tříselná kýla, uskřípnutá kýla.

Rizika aplikace / důležité pokyny △

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

- Možnost vyzkoušení a stanovení velikosti s uzavřeným balením! Zboží lze vrátit pouze s nepoškozeným hygienickým obalem.
- Před radiologickým vyšetřením zdravotnický prostředek odložte.
- Bylo-li předepsáno nošení v noci, zabraňte negativnímu ovlivnění krevního oběhu.
- V případě znečištění zdravotnický prostředek uvolněte nebo případně sejměte.
- Pokud potřebuje přetrávávat, vyhledejte lékaře nebo speciálně pojednávajícího prodejce.
- Zdravotnický prostředek používejte podle indikací.

- Současně použíte jiných výrobků je dovoleno pouze po konzultaci s vaším lékařem.
- Na výrobku neprovádějte žádné změny.
- Nenoste na otevřených ranách.
- Nepoužívejte při nesnášlivosti s některým použitým materiálem.
- Nepoužívejte opakováne – tato pomůcka je určena k ošetření jednoho pacienta.

- Během období nošení bandáže: žádná lokální aplikace krémů nebo mastí v oblasti nasazené pomůcky – může zničit materiál.

Návod k navléčení

Kýlní pásky jsou u reponibilních tříselních kýl (tzn. kýlu lze zasadit zpět) už po desetičetné osvědčené terapeutickému prostředkem. Peleta tlačí na kýlní branku a zabraňuje vynášení a skřípnutí kýly.

Chcete-li pomůcku přiložit, umístěte pacienta do polohy s nohami na podložce v pravém úhlu na vhodném lehátku: Za tímto účelem pacient leží naplocho na zádech, nohy jsou zvednuté. Běrce položte v pravém úhlu ke stehnům na podložku, která by měla být ve výšce odpovídající délce stehen.

ET BORT HerniaFix-i ümmarguse padjandiga vedru-songavöö

Täname BORT GmbH meditsiiniseadme usaldamise eest. Palun lugege käesolev kasutusjuhend hoolikalt läbi. Küsime korral pöörduge oma arsti või edasimüüja poole, kelle käest selle meditsiiniseadme saite.

Otstarve

See meditsiiniseade on songavöö, mis sobib kõhuseina songade (kubeme piirkonnas) reponeerimiseks.

Näidustused

Reponeeritav kubemesong.

Vastunäidustused

Lümfiringe häireed, ka ebaselge põjhusega pehmeste kudedete tersed paigaldatud abivahendist eemal asuvates kehaosades, sensoorsed ja verevarustushäired vastavas keha piirkonnas, nahahaigused vastaval kehaosal, mittereponeeritav kubemesong, pitsunud song.

Kasutamisega seotud ohud/olulised juhisid △

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

- Proovidja ja siirust määräta on võimalik suletud pakendiga! Kauba saab tagastada üksnes kahjustamata hügieenipakendiga
- eemaldage meditsiiniseade enne radioloogilisi uuringuid
- kui määratud on kandmine öösel, vältige vereringe möjutamist
- tundetuse korral lõvdendale meditsiiniseadet või võtke see ära
- kaebuster püsimeise korral võtke ühendust arsti või edasimüüjaga
- kasutage meditsiiniseadet näidustustesse korraselt
- muude toodete saamaaegne kasutamine üksnes kokkuleppel teie arstiga
- ärge muutke toodet
- mitte kanda lahtistel haavadel
- ärge kasutage mõne kasutatud materjalit talumatusse korral
- ei ole taaskasutatav – käesolev abivahend on mõeldud ühe patsiendi jaoks
- sideme kandmise ajal: ärge kasutage paigaldatud abivahendi piirkonnas loakaalselt kreeme ega salve, see võib materjalit hävitada

Paigaldusjuhis

Songavöö on reponeeritava kubemesonga (st songa saab tagasi lükata) korral end astakümneid täostenanud ravikontseptsiooni. Padjand surub songaväritale ning takistab nii songa väljasol mist ja pitsumist.

Abivahendi paigaldamiseks tuleb patient panna sobivale kuusetile, jalad 90-kraadiisse nurga all. Selleks lamab patient selljal, jalad tööstatakse alusele.

Säärden reile suhtes täisnurga all alusel, mis peaks olema sama kõrge, kui pikad on reied. Kubemesong ei tohiks nüüd enam kombatbat olla, st see ei ole kõuhõõnest välia posistunud.

Paigutage nüüd padjand songaväritale. Seejärel asetage rihm (vaagnarhim) ümber keha niudeluuharja kõrgusele (talje ja piusa vaheli) ning sulgege see.

Vajadusel saab vaagnarhima sisse paigaldatud vedruterasesest vedru vastavalt patsiendi soobitada.

Afnemen

Voor het afnemen van de bandage opent u de sluiting en neemt u daarna de bandage (breukband) af.

Materiaalsamenstelling

Katoen (CO)

Voor de precieze materiaalsamenstelling raadpleegt u het ingenaide label.

Reinigingsinstructies

☒ Wasmachine op het programma voor fijne was ☒ Niet chemisch reinigen

☒ Geen bleekmiddel gebruiken ☒ Niet drogen in de wasdroger

☒ Niet strijken

Sluiting sluiten om beschadiging van andere was te voorkomen.

Geen wasverzachter gebruiken. In model trekken en 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 veronachtzaming van de gebruiksaanwijzing's 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

Weggoen

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

Versie: 11-2019

Medisch hulpmiddel | Eén patiënt – meervoudig gebruik

Tříselná kýla by mohl být hmatelná, tedy neměla by vystupovat z abdomenu.

Pelotu mohou umístit do kýlní branku. Poté umístit pásek (pánevny popruh) kolem těla ve výšce hrábene kosti kyčelní (mezi pásem a kyčel) a zapněte. V případě potřeby můžete pružinu z pružinové oceli, která je vložena do pánevnyho popruhu, upravit podle pacienta.

Odložení

Chcete-li ortézu (kýlní pásek) odložit, rozepněte uzávěr.

Složení materiálu

Bavlna (CO)

Přesné složení materiálu naleznete na všech textilní etiketě.

Pokyny k čištění

☒ Šetrné praní ☒ nečistit chemicky ☒ nebělit ☒ nesušit v sušičce ☒ nezehlít

Abyste předešli poškození jiných kusů prádla, zapněte uzávěr.

Nepoužívejte aviváz. Vytáhněte do tvaru a sušte na vzdachu.

Záruka

Príkupený výrobek platí zákonná ustanovení země, v ktoré je výrobek zakoupený. V prípade podezrenia na záruční prípad sa obráťte na svého specializovaného prodejcu. Prie uplatnení záruky výrobok vycistite. Pokud príložené pokyny k návodu k použitiu nebyly nedostatečne dodrženy, mohu byt záruka omezena nebo zaniká. Vyloučeno je záručné plnenie pri použití v rozporu s indikacemi, nedodržením aplikačních rizik, pokynů a svévolnému provedení změn na výrobku.

Doba použitia / životnosť výrobku

Životnosť zdravotnického prostriedku je určená pôrodeným opotrebením pri rádnej a vhodnej manipulácii.

Oznámcová povinnosť

Dojde-li pri používani zdravotnického prostriedku k vážnému zhorení zdravotníctvu pacienta, označte to svému odbornému prodejci alebo nám coby výrobcu a Státnímu ústavu pro kontrolu lečív (SÚKL).

Naše kontaktné údaje nájdete v tomto návodu k použitiu. Kontaktné údaje oznameného subjektu ve vaši zemi nájdete pod nasledujúcim odkazom: www.bort.com/md-eu-contact.

Likvidácia

Po ukončení použitia musí byť výrobek zlikvidovaný v souladu s miestnimi predpisy.

Pohlášení o shodě

Potvrzujeme, že tento výrobek splňuje požiadavky NAŘÍZENÍ EVROPSKÉHO PARLAMENTU A RADY (EU) 2017/745. Aktuálni pohlášení o shodě nájdete pod nasledujúcim odkazom: www.bort.com/conformity

Stav: 11.2019

Zdravotnický prostředek | Jeden pacient – vícenásobné použití

Eemaldamine

Eemaldamiseks avage kinnis, seejärel eemaldage ortoos (songavöö).

Koostis

Puuvill (CO)

Materjalil täpselt koostist saate vaadata sissemeldud tekstiilietiketilt.

Puhastamisjuhised

☒ Õrn pesutükkel ☒ Mitte keemiliselt puhastada ☒ Mitte pleegitada

☒ Mitte kuivatada pesukivatis ☒ Mitte triikida

Sulge kinnis, et vältida teiste pesusemete kahjustamist.

Ärge kasutage pesuloputusvahendit. Venitage vormi ja laske öhu kässe kuivada.

Garantii

Ommandatud tootele kehitavad selle riigi seadusesid, kus olete toote hankinud.

Garantiinõude kahtlus korral pöörduge oma edasimüüjasse.

Puhastage tooted enne garantiiõude esitamist. Kui kasutusjühend ei järgitugi pilssavalt, võib see mõjutada garantii või selle tühistada. Garantiilöögide ei olnud muul kui näidustuse korras kasutamisel, kasutamisega seotud ohtude, juhiste eiramisel, samuti toote omavoliliste muudatustute tegemisel.

Toote kasutusiga

Meditiiniseadme kasutusega määrab loomulik kulmine asja- ja nõuetekohasel kasutamisel.

Teatamiskohustus

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

Meie kontaktandmed leiate käesolevast kasutusjühendist. Nimetatud asutuse kontaktandmed teie riigis saate järgmiselt veebiaadressilt:

www.bort.com/md-eu-contact

Jäätmekäitlus

Pärast kasutamise lõppu tuleb toode vastavalt kohalikele nõuetele suunata jäätmekäitlusesse.

Vastavusdeklaratsiooni

Kinnitame, et käesolev toode vastab EUROOPA PARLAMENTI JA NÖÜKGOGU MÄÄRUSE (EL) 2017/745 nõuetele. Kehtiva vastavusdeklaratsiooni leiate järgmiselt lingil: www.bort.com/conformity

Seisuga: 11.2019

Meditiiniseadme | Ühel patsiendil korduvalt kasutatav

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

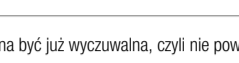
IT italiano Istruzioni per l'uso
NL nederlands Gebruiksaanwijzing
CS český Návod k použití
ET eesti Kasutusjuhend

PL polski Instrukcja użytkowania
RO româñesc Instrucþuni de utilizare

 PDF: ga.bort.com



BORT GmbH
Am Schweizerbach 1 | D-71384 Weinstadt | www.bort.com



PL BORT HerniaFix Pas przepuklinowy ze sprężyną i okrągłą podkładką

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 wyrób medyczny.

Przeznaczenie

Niniejszy wyrób medyczny to pas przepuklinowy, przeznaczony do odprowadzenia przepukliny ściany jamy brzusznej (w okolicy pachwinowej).

Wskazania

Odprowadzalna przepuklina pachwinowa.

Przeciwwskazania

Zaburzenia odpływu limfy oraz obrzęki tkanek miękkich niejasnego pochodzenia występujące od siebie od zastosowanej pomocy ortopedycznej, zaburzenia czuciowe i krążenia w zaopatrzonej okolicy ciała, choroby skóry w zaopatrzonej części ciała, nieodpowiedzialna przepuklina pachwinowa, przepuklina uwieńczeniowa.

Ryzyko związane z użytkowaniem/Ważne wskazówki ▲

Niniejszy wyrób medyczny może zostać przepisany na receptę. Prosimy o konsultowanie czasu i sposobu użytkowania z lekarzem przepisującym.

Wykwalifikowany personel, od którego otrzymają Państwo wyrób medyczny, pomoże w wyborze odpowiedniego rozmiaru i poindustruje, jak go użytkować.

– Możliwość przymierzenia i określania rozmiaru produktu przy zamkniętym opakowaniu. Zwrot towaru tylko pod warunkiem nienaruszonego opakowania.

– zdjąć wyrób medyczny przed badaniem radiologicznym

– jeżeli wymagane jest również zakładanie na noc, unikać niekorzystnego wpływu na układ krążenia

– w przypadku wystąpienia drętwienia poluzować lub w razie potrzeby zdjąć wyrób medyczny

– jeżeli objawy utrzymują się przez dłuższy czas, należy skontaktować się z lekarzem lub dostawcą

– uzytkować wyrób medyczny zgodnie ze wskazaniami

– jednoczesne 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 którygokolwiek z użytych materiałów

– nie użytkować ponownie w przypadku innego pacjenta – niniejszy wyrób medyczny przeznaczony jest do użytku przez jednego pacjenta

– w okresie noszenia opaski: nie stosować kremów ani maści w obszarze zastosowanego środka pomocy ortopedycznej – może zniszczyć materiał

Instrukcja zakładania

Pasy przepuklinowe są w przypadku odprowadzalnej przepukliny pachwinowej (tzn. przepuklinę można wtłoczyć z powrotem) koncepcją terapeutyczną, która sprawdza się już od dziesięcioleci. Podkładka naciśka na wrota przepukliny i w ten sposób zapobiega jej wypadaniu i uwieńczeniu.

W celu założenia środka pomocy ortopedycznej należy położyć pacjenta na odpowiedniej leżance w tzw. trójkącie, przy czym pacjent leży płasko na plecach z uniesionymi nogami. Golenie spoczywają pod kątem prostym do ud na podkładce, która powinna mieć wysokość odpowiadającą długości ud.

RO BORT HerniaFix Bandaj herniar cu arc și pelotă rotundă

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

Destinația de utilizare

Acest dispozitiv medical este un bandaj herniar adecvat pentru reposiționarea herniilor de la nivelul peretelu abdominal (regiunea inghinală).

Indicații

Hernie inghinală reductibile.

Contraindicații

Afectiuni de drenaj limfatic, umflarea tesuturilor moi din cauze neclare distal față de dispozitivul medical auxiliar aplicat, perturbări senzoriale și ale circulației sanguine la nivelul regiunii tratate a corpului, boli cutanate la nivelul regiunii tratate, hernie inghinală ireductibilă, hernie încarcerată.

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 medical de la care ați primi dispozitivul medical va selecta dimensiunea adecvată a acestuia și vă va oferi instruire cu privire la modul de utilizare.

– Probarea produsului și determinarea dimensiunii corespunzătoare a acestuia se poate realiza fără a deschide ambalajul! Returnarea produsului este posibilă numai dacă ambalajul igienic se află în stare intactă

– îndepărtați dispozitivul medical înainte de examinările radiologice

– în cazul în care este prescrisă purtarea dispozitivului pe parcursul nopții, evitați afectarea sistemului circulator

– în cazul unor senzații de armoșelă, slabăți dispozitivul medical sau îndepărtați-l, dacă este necesar

– contactați medicul sau comerçantul, dacă simptomele persistă

– utilizați dispozitivul medical conform indicațiilor

– 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 neretuțabil – acest dispozitiv medical auxiliar este destinat tratamentului unui singur pacient

– în timpul purtării bandajului: 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

Bandajele herniare reprezintă un concept terapeutic pentru hernia inghinală reductibilă (hernie care poate fi împinsă înapoi în cavitatea abdominală), care și-a dovedit eficiența de mai multe decenii. Pelota apasă orificiul herniar și împiedică ieșirea în afară și prinderea herniei.

Pentru aplicarea dispozitivului auxiliar, așezați pacientul pe o masă de examinare corespunzătoare întins pe spate, cu picioarele ridicate. Gambele trebuie să se afle la un unghi drept față de coapse, așezați pe un suport care are o înălțime egală cu lungimea coapselor. Ulterior, hernia inghinală nu mai poate fi simțită la palpare și nu mai iese în afara abdomenului.

Przepuklina pachwinowa nie powinna być już wyczuwalna, czyli nie powinna wydostawać się z jamy brzusznej.

Umieścić teraz podkładkę na wrotach przepukliny. Następnie założyć opaskę (pas biodrowy) wokół ciała na poziomie grzebienia kości biodrowej (między talią a biodrem) i zapiąć ją.

Sprzężne ze stali sprężynowej, która jest wbudowana w pas biodrowy, można w razie potrzeby dopasować do pacjenta.

Zdejmowanie

Otworzyć zapięcie, a następnie zdjąć ortezę (pas przepuklinowy).

Skład

bawełna (CO)

Dokładną informację na temat składu materiału można znaleźć na wszytej metce.

Wskazówki dotyczące czyszczenia

Prac w trybie delikatnym Nie czyścić chemicznie Nie wybielać

Nie suszyć w suszarce Nie prasować

Zamknąć zapięcie, aby nie uszkodzić ubrań pranych razem z wyborem medycznym.

Nie stosować płynu do zmiękczenia tkanin. Uformować i 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 produkcji.

Czas użytkowania/Trwałość produktu

Trwałość wyróbu medycznego zależy od naturalnego użytku przy prawidłowym stosowaniu zgodnie z instrukcją użytkowania.

Obowiązek zgłoszania incydentów

Jeśli podczas użytkowania wyróbu medycznego dojdzie do poważnego pogorszenia stanu zdrowia, należy poinformować dystrybutora lub nas jako producenta oraz Departament Monitorowania Niepożądanych Działali Produktów Lecniczych Urzędu Rejestracji Produktów Lecniczych, 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.

Użytyczacja

Po użyciu produktu 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

Stan na: 11.2019

Wyrób medyczny |  Wielokrotne użycie u jednego pacjenta

Positionați pelota la nivelul orificiului herniar. Apoi înfășurați bandajul (centura) în jurul corpului, la nivelul crestei iliac (între talie și solduri) și încărcați-l. Dacă este necesar, arcul din otel din interiorul centurii poate fi adaptat la caracteristicile fizice ale pacientului.

Îndepărtarea produsului

Pentru îndepărțare, desfaceți sistemul de încădere și apoi îndepărtați ortea (bandajul herniar).

Compoziție

Bumbac (CO)

Pentru informații privind compoziția exactă, vă rugăm să consultați eticheta textilă aplicată la nivelul produsului.

Indicații privind curățarea

Program de spălare pentru articole delicate A nu se curăță chimic

A nu se folosi înălbitor A nu se uscă prin centrifugare A nu se călă

Încărcați sistemul de încădere pentru a evita deteriorarea altor articole vestimentare.

Redeuești produsul la forma inițială și lăsați să se usuce la aer.

Garanție

Se aplică prevederile legale din țara în care a fost achiziționat produsul.

Pentru eventuale pretenții de garanție, vă rugăm să va adresați comerciantului de la care ați achiziționat produsul. Vă rugăm să călărați produsul înaintea formulării unei pretenții de garanție. Nerespectarea instrucțiunilor de utilizare poate afecta condițiile de acordare a garanției sau poate duce la anularea acesteia. Garanție este excludată 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 caz 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 Dispozitelor Medicale orice eveniment care duce la agravarea seminificativă 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.

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 CONSILIU. Pentru varianta actuală a declarației de conformitate, accesați următorul link: www.bort.com/conformity

Versiunea: 11.2019

Dispozitiv medical |  Un singur pacient – utilizare multiplă