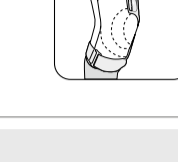
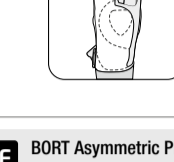


Gebrauchsanweisung

REF 114 900

BORT. Das Plus an Ihrer Seite.

4 005862 065514
D114900|2020-04|003 ML



DE BORT Asymmetric Plus

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 textile Orthese zur Sicherung und Beeinflussung des Patellagleitweges. Durch das einstellbare Zugelement und die seitlichen Gelenkschienen kann eine Korrektur und Entlastung der Kniestiefe erreicht werden.

Indikationen

Patellahochstand, Patellalateralisation, Femoropatellares Schmerzsyndrom, Patella-Luxation oder -Subluxation in Kombination mit Seitenbandinstabilität, postoperativ.

Kontraindikationen

Thrombosegefahr, hochgradige Varikosis, periphere arterielle Verschlusskrankheit (PAVK), Lymphabflusstörungen auch unklare Weichteilschwellingen Körperfern des angelegten Hilfsmittels, Empfindungs- und Durchblutungsstörungen der versorgten Körperregion, Erkrankungen der Haut im versorgten Körperabschnitt, Latexallergie.

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 ablegen 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 Bandage: keine lokale Anwendung von Cremes oder Salben im Bereich des angelegten Hilfsmittels – kann Material zerstören

Anziehanleitung

Legen Sie das Hilfsmittel möglichst im Sitzen an, und öffnen Sie alle Klettverschlüsse zu Beginn.

1 Streifen Sie die Orthese über die Fußspitze, und ziehen Sie diese anschließend bis zum Knie hinauf. Positionieren Sie die BORT Asymmetric Plus so am Kniegelenk, dass die Kniestiefe (Patella) von dem Silikonhalbring seitlich gestützt wird.

2 Schließen Sie nun die zirkulär umlaufenden Zuggurte am Ober- und Unterschenkel.

3 Lösen Sie nun den kleinen Klettverschluss über der Patella, ziehen ihn unter leichtem Zug zur Innenseite des Beines und kleben ihn wieder auf der Klettfläche der Orthese fest.

EN BORT Asymmetric Plus

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 textile support for securing and influencing facilitating movement of the patella. The adjustable tension element and side joint splints can achieve correction and relief of the kneecap.

Indications

High riding patella, patella lateralisation, patellofemoral pain syndrome, patellar luxation or subluxation combined with lateral ligament instability, post-operative.

Contraindications

Thrombosis risk, extreme varicosis, peripheral arterial occlusive disease (PAOD), lymph drainage disorders, also unclear soft tissue swellings distal to the aid positioned, sensory and circulatory disorders of the region of the body treated, skin diseases in the part of the body treated, latex allergy.

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
- remove it 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 support, please neither use any creams nor ointments on or around it as they can destroy the material

Fitting instructions

It's best to put the aid on when sitting and open all the Velcro fasteners first.

1 Slip the support over the forward section of the foot and then pull it up to the knee. Position the BORT Asymmetric Plus on the knee joint so that the kneecap (patella) is supported at the side by the silicone half-ring.

2 Then, close the circumferential harnesses on the thigh and lower leg.

3 Following this, loosen the small Velcro fastener above the patella, pull it to the inside leg under slight tension and re-attach it to the Velcro surface on the support.

FR BORT Asymmetric Plus

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.

Ablegen

Zum Ablegen der Orthese die Verschlussbänder öffnen und den Korrekturzügel lösen, die Orthese am unteren Rand seitlich an den Gelenkschienen fassen, und nach unten über den Fuß ziehen. Schließen Sie die Klettverschlüsse, um Beschädigungen z. B. an anderen Kleidungsstücken zu vermeiden.

Materialzusammensetzung

Polyamid (PA), Elastodiene / Latex (LA), Viscose (CV)
Die genaue Materialzusammensetzung entnehmen Sie bitte dem eingenähten Textiletikett.

Das Produkt enthält Latex und kann allergische Reaktionen auslösen.

Reinigungshinweise

Vor dem Waschen die seitlichen Gelenkschienen entnehmen und Klettverschlüsse schließen, um Beschädigung anderer Wäschestücke zu vermeiden.

Schonwaschgang Nicht chemisch reinigen Nicht bleichen

Nicht im Wäschetrockner trocknen Nicht bügeln

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 Fachhandel, sollten Sie einen Gewährleistungsfall vermuten.

Bitte das Produkt vor Einreichung eines Gewährleistungsfalles reinigen. Wurden bei liegende 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 Kontaktadressen 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: 12.2019

Medizinprodukt | Einzelter Patient – mehrfach anwendbar

EN Removal

To remove the support, open the fastening straps and loosen the correction restraint, grasp the lower edge of the support on the splints and pull it downwards over the foot. Close all the Velcro fasteners in order to avoid damaging other items, e.g. to further clothing.

Material composition

Polyamide (PA), elastodiene/latex (LA), viscose (CV)
The sewn in textile label provides the precise material composition.

The product contains latex and can trigger allergic reactions.

Cleaning information

Remove the side joint splints and close the Velcro fasteners before washing, in order to avoid damaging other items of clothing.

Delicate wash Do not clean chemically Do not bleach

Do not dry in a tumble dryer Do not iron

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.

Stand: 12.2019

Medical device | Single patient – multiple use

FR Utilisation prévue

Ce dispositif médical est une orthèse textile chargée de protéger et d'influencer le glissement de la rotule. L'élément de traction réglable et les attelles articulées latérales permettent de corriger le mouvement de la rotule et de la soulager.

Indications

Position haute de la rotule, latéralisation de la rotule, syndrome de douleur fémoro-patellaire, luxation ou subluxation de la rotule en combinaison avec une instabilité du ligament latéral, post-opératoire.

Contre-indications

Risque de thrombose, varices importantes, artériopathie oblitérante périphérique (AOP), troubles de la circulation lymphatique y compris tuméfaction des tissus mous d'origine inconnue éloignée de l'aide posée, troubles de sensation et de la circulation sanguine des régions du corps traitées, maladies cutanées sur les zones traitées, allergie au latex.

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
- retirer lors des phases de repos prolongés 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 du bandage : ne pas utiliser de crème ou de pomade dans la zone d'utilisation du produit, risque de dommage du matériau

Instruction d'application

Posez l'aide auxiliaire si possible en position assise et ouvrez d'abord toutes les fermetures Velcro.

1 Enfilez le bandage en le passant par-dessus la pointe du pied, puis tirez-le jusqu'au genou. Positionnez BORT Asymmetric Plus sur l'articulation du genou de façon à ce que le demi-anneau en silicone travaillé appuie latéralement sur la rotule (patella).

2 Fermez maintenant les sangles de traction circulaires sur la cuisse et au bas de la jambe.

3 Détachez maintenant la petite fermeture Velcro par-dessus la rotule, tirez-la légèrement vers l'intérieur de la jambe et accrochez-la à nouveau sur la surface Velcro du bandage.

Retirer

Pour retirer le bandage, ouvrir les bandes de fermeture et détacher la bride de correction, saisir le bandage par le bord inférieur des attelles articulées sur le côté, puis tirez vers le bas en passant par-dessus le pied. Fermez les fermetures Velcro pour éviter d'endommager par exemple d'autres vêtements.

ES BORT Asymmetric Plus

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 textil para asegurar y modificar el movimiento de la rótula. Gracias al elemento de tracción ajustable y a las férulas articuladas laterales, es posible lograr una corrección y descarga de la rótula.

Indicaciones

Rótula alta, lateralización rotuliana, síndrome doloroso femororotuliano, luxación o subluxación rotuliana en combinación con inestabilidad de los ligamentos laterales, postoperatorio.

Contraindicaciones

Riesgo de trombosis, varices graves, 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, alergia al látex.

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
- retire el producto durante períodos largos de reposo, p. ej. durante la noche
- en caso de entumecimiento, afloje el producto sanitario o retirelo 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 del vendaje, no aplique ninguna crema ni pomada en la zona donde se encuentra el vendaje, pues puede dañar el material

Instrucciones de colocación

Se recomienda ponerse la ortesis estando sentado. Comience abriendo todos los cierres de velcro.

1 Deslice el vendaje a través de la punta del pie y, a continuación, tire de él hacia arriba hasta la rodilla. Coloque la BORT Asymmetric Plus en la articulación de la rodilla, de manera que la rótula quede soportada en el lateral por el semianillo de silicona.

2 A continuación, cierre las correas de tracción circulares que rodean el muslo y la pantorrilla.

3 Despegue ahora el cierre de velcro pequeño que se encuentra sobre la rótula, tire de él ligeramente hacia la parte interna de la pierna y vuelva a fijarlo en la superficie de velcro del vendaje.

IT BORT Asymmetric Plus

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 in tessuto per fissare e guidare il percorso di scorrimento della rotula. L'elemento di trazione regolabile e le stecche dello snodo laterali consentono la correzione e lo scarico della rotula.

Indicazioni

Rotula alta, lateralizzazione rotulea, sindrome dolorosa femoro-rotuliana, lussazione o sub-lussazione della rotula in combinazione con instabilità dei legamenti laterali, condizione postoperatoria.

Controindicazioni

Rischio di trombosi, varicosi grave, arteriopatia ostruttiva periferica (AOP), disturbi del flusso linfatico e gonfiore, anche poco evidenti, 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, allergia al lattice.

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
- rimuovere durante i periodi di riposo più lunghi, ad esempio prima di andare a dormire
- 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

Composition des matières

Polyamide (PA), élastodène/latex (LA), viscose (CV)

Vous trouverez la composition exacte sur l'étiquette textile cousue au produit.

Le produit contient du latex et peut provoquer des réactions allergiques.

Conseils de lavage

Avant le lavage, fermer les attelles articulées latérales et les fermetures Velcro pour éviter d'endommager d'autres vêtements.

Lavage délicat Ne pas nettoyer à sec Ne pas blanchir

Ne pas sécher au sèche-linge Ne pas repasser

Ne pas utiliser d'assouplissant. Mettre en forme et faire sécher à l'air libre.

Garantie

Les dispositions légales du pays dans lequel vous vous êtes procuré le produit sont applicables au produit acheté. 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.

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.

Élimination

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

Declaración de conformidad

Nos atestamos que el presente producto es conforme a las exigencias del RÉGLEMENT (UE) 2017/745 DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEIL.

La declaración de conformidad actual figura en el enlace siguiente :

www.bort.com/conformity

État du : 12.2019

Dispositivo médico | Un solo paciente – à usage multiple

Retirar

Para retirar el vendaje, abra las cintas de cierre, afloje las cintas de corrección, agarre el vendaje por el borde inferior en el lateral de las férulas articuladas y tire hacia abajo a través del pie. Cierre los cierres de velcro para no dañar otras prendas al lavar el producto.

Composición de los materiales

Poliámida (PA), elastodieno/látex (LA), viscosa (CV)

Puede consultar la composición exacta en la etiqueta textil cosida en la prenda.

El producto contiene látex y puede producir reacciones alérgicas.

Indicaciones de lavado

Antes del lavado, extraiga las férulas articuladas laterales y cierre los cierres de velcro para no dañar otras prendas al lavar el producto.

Programa delicado No lavar en seco No usar blanqueador

No secar en la secadora No planchar

No utilizar suavizante. Tiéndala de modo que recupere su forma original y déjela 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 indicaciones y 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 provoca 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).

Encontrará 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.

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

Versión: 12.2019

Producto sanitario | Un solo paciente – uso múltiple

– non è consentito il riutilizzo del prodotto – il presente ausilio è destinato al trattamento di un solo paziente

– durante il periodo d'uso del bendaggio: evitare l'applicazione locale di creme o unguenti nella zona di applicazione dell'ausilio, perché può danneggiare il materiale

Istruzioni per indossare l'articolo

Possibilmente, indossare l'ausilio da seduti iniziando con l'aprire tutte le chiusure in velcro.

1 Infilare la ginocchiera sulla punta del piede e quindi tirarla su fino al ginocchio. Posizionare BORT Asymmetric Plus sull'articolazione del ginocchio in modo che la rotula (patella) venga supportata lateralmente dal semicerchio di silicone.

2 Ora chiudere le cinghie di trazione circolari sulla coscia e sulla parte inferiore della gamba.

3 Aprire ora la piccola chiusura in velcro sulla rotula, tirarla leggermente verso il lato interno della gamba e rifissarla sulla superficie in velcro della ginocchiera.

Rimozione

Per rimuovere la ginocchiera, aprire le fasce di chiusura e allentare le cinghie di correzione, afferrare il bordo inferiore dell'ortesi lateralmente, in corrispondenza delle stecche dello snodo, e sfilarla attraverso il piede. Chiudere le chiusure in velcro per evitare di danneggiare p. es. altri capi di abbigliamento.

Composizione dei materiali

Poliammide (PA), elastodiene/lattice (LA), viscosa (CV)

Per l'esatta composizione dei materiali consultare l'etichetta tessile cucita dentro il prodotto.

Il prodotto contiene lattice e può provocare reazioni allergiche.

Istruzioni per la pulizia

Prima del lavaggio rimuovere le stecche dello snodo laterali e allacciare le chiusure in velcro per evitare che vengano danneggiati altri capi.

Ciclo delicato Non lavare a secco Non candeggiare

Non asciugare in asciugatrice Non stirpare

Non utilizzare alcun ammorbidente. Mettere il capo in forma e farlo 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.

Obbligo 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.

NL BORT Asymmetric Plus

Hartelijk dank voor uw vertrouwen in een medisch hulpmiddel van BORT GmbH. Lees deze gebruiksaanwijzing aandachtig door. Als u vragen hebt, raadpleeg dan uw arts of de vakhandel waar u dit medische hulpmiddel gekocht heeft.

Beoogd gebruik

Dit medische hulpmiddel is een orthese van textiel om de glijweg van de patella vast te zetten en te beïnvloeden. Door het instelbare trekelement en de staven aan de zijkanten kan een correctie en ontlasting van de knieschijf bereikt worden.

Indicaties

Te hoge stand van de patella, te ver naar lateraal staan van de patella, patellofemoriaal pijnssyndroom, patellaluxatie of -subluxatie in combinatie met instabiliteit van de banden aan de zijkant van de knie, postoperatief.

Contra-indicaties

Tromboserisco, ernstige spataderen, perifeer arterieel vaatlijden (PAV), stoornissen van de lymph-afvoer en bij onverklaard oedeem van weke delen distaal van het aangelegde hulpmiddel, overgevoeligheids- en huidaandoeningen van het te behandelen lichaamsdeel, latexallergie.

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 gebruiksinstructies.

- Dit medische hulpmiddel moet voorafgaand aan radiologische onderzoeken worden afgedaan.
- Draag dit hulpmiddel niet tijdens langere rustperiodes bijvoorbeeld tijdens het slapen.
- 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 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.

Aanwijzingen voor het aanbrengen

Leg dit hulpmiddel indien mogelijk zittend aan. Open alle klittenbandsluitingen voordat u met het aanleggen gaat beginnen.

1 Stroop de bandage over de punt van de voet en trek de bandage daarna omhoog tot over de knie. Leg de BORT Asymmetric Plus zodanig om het kniegewicht aan dat de knieschijf (patella) door de ingewerkte halve ring van silicone aan de zijkanten ondersteund wordt.

2 Sluit nu de circulair verlopende trekbanden aan het boven- en onderbeen.

CS BORT Asymmetric Plus

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 textilní ortéza k zajištění a ovlivnění kluzné dráhy pately. Nastavitelným tažným prvkem a bočními kloubovými dláhami lze dosahovat korekce a odlehčení češky.

Indikace

Výčnělek pately, lateralizace pately, femoropatelární bolestivý syndrom, luxace nebo subluxace pately v kombinaci s nestabilitou postranních vazů, pooperační.

Kontraindikace

Riziko trombózy, varikóza vysokého stupně, periferní arteriální okluzivní onemocnění (PAD), poruchy odtoku lymfy a také nejasné otoky měkké tkáně distálně od připojené pomůcky, senzorické a oběhové poruchy osetřené oblastí těla, kožní onemocnění v oseřenej části těla, alergie na latex.

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.
- Při delších fázích odpočinku odložte, např. při spánku.
- V případě znečistění zdravotnický prostředek uvolněte nebo případně sejměte.
- Pokud potřebuje přetrvávat, vyhledejte lékaře nebo specializovaného prodejce.
- Zdravotnický prostředek používejte podle indikací.

- Současně používejte jiných výrobků je dovoleno pouze po konzultaci s vaším lékařem.

- Na výrobek neprovádějte žádné změny.

- Neostěte 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

Pomůcku příkládejte pokud možno vsedě a na začátku rozepněte všechny uzávěry se suchým zipem.

1 Natáhněte bandáž přes špičku chodidla a poté navlékněte až ke koleni. Bandáž BORT Asymmetric Plus umístěte na kolenní kloub tak, aby češka (patela) byla na straně podepřena silikonovým polokroužkem.

2 Nyní zapněte kruhové obklupující tažné popruhy na stehně a bérce.

3 Nyní uvolněte malý uzávěr se suchým zipem nad patelou, přitáhněte ho s mírným tahem kvnitřní straně nohy a opět pevně zapněte na ploše suchého zipu bandáže.

ET BORT Asymmetric Plus

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

Osttarve

See meditsiiniseade on tekstiilist ortoos põlvvedekra liukumistee kindlustamiseks ja möjutamiseks. Tänu reguleeritavale pingutuselementide ja külgmistele liigendutegedele on võimalik saavutada põlvvedekra korriegerimine ja koormuse vähendamine.

Näidustused

Kõrge põlvvedekra, põlvvedekra nihkumine väljapoole, reieluu ja põlvvedekra valusündroom, põlvvedekra nihkust või subluksatsioon koos külg sidemete ebastabilisusega, operatsiooni järgselt.

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.

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

Aggiornato al: 12.2019

Dispositivo medico | Singolo paziente – uso multiplo

3 Maak nu de kleine klittenbandsluiting over de patella los, trek deze onder lichte trek naar de binnenkant van het been en plak deze weer op het klittenband van de bandage.

Afnemen

Voor het afnemen van de bandage open u de sluittrekbanden en de corrigerende trekbanden, pakt u de bandage aan de onderkant bij de staven aan de zijkant vast en trekt u de bandage omlaag over de voet uit. Sluit alle klittenbandsluitingen om beschadiging van andere kleding te voorkomen.

Materiaalsamenstelling

Polyamide (PA), elastodien/latex (LA), viscose (CV)

Voor de precieze materiaalsamenstelling raadpleegt u het ingenaide label.

LATEX Dit hulpmiddel bevat latex en kan allergische reacties veroorzaken.

Reinigingsinstructies

Voorafgaand aan het wassen de staven aan de zijkant verwijderen en klittenbandsluitingen sluiten om beschadiging van andere was te voorkomen.

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

Geen bleekmiddel gebruiken **Niet drogen in de wasdroger**

Niet strijken

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. Reïng 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 veronachting van de gebruiksrisko'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 sluitage 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

Weggooi

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: 12-2019

Medisch hulpmiddel | Eén patiënt – meervoudig gebruik

Odložení

Chcete-li bandáž odložit, rozepněte uzavírací pásky a uvolněte korekční tažné prvky, uchopte bandáž za spodní okraj na boku kloubových dláh a přetáhněte dolů přes chodidlo. Zapněte uzávěry se suchým zipem, aby nedošlo k poškození například na jiných částech oděvu.

Složení materiálu

Polyamid (PA), elastodien / latex (LA), viskoza (CV)

Přesné složení materiálu naleznete na všíté textilní etiketě.

LATEX Výrobek obsahuje latex a může vyvolat alergické reakce.

Pokyny k čištění

Abyste předešli poškození jiných kusů prádla, před praním vyjměte boční kloubové dláhy a zapněte uzávěry se suchým zipem.

Šetrné praní **Necistit chemicky** **Nebebít** **Nesušit v sušičce**

nezhelit

Nepoužívejte aviváz. Vytáhněte do tvaru a sušte na vzduchu.

Záruka

Pro zakoupený výrobek platí zákonná ustanovení země, ve které je výrobek zakoupen. V případě podezření na záruční případ se obratte na svého specializovaného prodejce. Před uplatněním záruky výrobek vyčistěte. Pokud příložené pokyny k návodu k použití nebyly dostatečně dodrženy, může být záruka neplatná nebo zaniklá. Vyučoveno je záruční plnění při použití v rozporu s indikacemi, nedodržení aplikativních rizik, pokynů a svévolném provedení změn na výrobku.

Doba použití / životnost výrobku

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

Oznámenovací povinnost

Dojde-li při používání zdravotnického prostředku k vážnému zhorení zdravotního stavu pacienta, oznamte to svému odbornému prodejci nebo nám 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.

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

Stav: 12.2019

Zdravotnický prostředek | Jeden pacient – vícenásobné použití

Vastunäidustused

Tromboosicht, kaugelearenenuud veenilaiandid, perifeerne arterite oklusoinguhaigus, lümfringe häired, ka ebaselge põhjusega pehmete kudedede tursed paigaldatud abivahendist eemal asuvates kehaosades, sensoorsed ja verevarustushäired vastavas keha piirkonnas, nahahraigused vastaval kehaosal, lateksiallergia.

Kasutamisega seotud ohud/olulised juhised

Käesolev meditsiiniseade on toode, mis on teatavalt juhtidel väljavastatud retsiteksi alusel. Konsulteerige oma arstiga kasutamise ja kestuse suhtes. Sobia suuruse valib ja toote kasutamist juhendab eripersonal, kellega meditsiiniseadme saite.

– eemaldage meditsiiniseade enne radioloogilisi uuringuid

– eemaldage pikemate puukapeaside ajaks, nt magamiseks

– tundetuse korral löödvendage meditsiiniseadet võrrebat see ära

– kaebute püsime korral vörte ühendust arsti või edasimüüjaga

– kasutage meditsiiniseadet näidustustekohaselt

– muude tooteid samaaegne kasutamine üksnes kokkuleppel teie arstiga

 PDF: ga.bort.com



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



- ärge muutke toodet
- mitte kanda lahtistel haavadel
- ärge kasutage mõne kasutatud materjali talumatusse korral
- ei ole taaskasutatav – käesolev abivahend on mõeldud ühe patsiendi jaoks
- sideme kandmise ajal: ärge kasutage paigaldatud abivahendi piirkonnas loakaselt kreemega salve, see võib materjali hävitada

Paigaldusujuhis

Võimalusel paigaldage abivahend istudes ja alustuseks avage kõik takjakinnised.

1 Libistage bandaaž üle jalalaba esiosa ja tömmake seejärel põleni üles. Paigutage BORT ortoos Asymmetric Plus põlvliigesele nii, et silikoonist poolringas toobat põlveketra (patella) küljelt.

2 Sulgege nüüd ümbrisevad kinnitusrihmad reiel ja säärel.

3 Avage nüüd väike takjakinnis põlevkedra kohal, tömmake see kerge pingega all jala siseküllje suunaks ja kinnitage takjakinnise abil bandaaži takjapinnale.

Eemaldamine

Bandaaži eemaldamiseks avage kinnitusrihmad ja korrektuurihm, võtke kinni bandaaži alumisest servast liigendutugele külgdedelt ning tömmake alla üle jalalaba. Sulgege takjakinnised, et vältida nt teiste röivaesemete kahjustamist.

Koostis

Polüamiid (PA), elastodienä/latex (LA), viskoos (CV)
Materjali täpselt koostist saate vaadata sissemõmeldud tekstiliitetikilt:

 Toode sisaldb latexit ja võib põhjustada allergilisi reaktsioone.

Puhastamisjuhised

Enne pesemist võtke kulgimised liigendtoed välja ja sulgege takjakinnised, et vältida teiste pesuvesemete kahjustamist.

 Õrn pesutükkel  Mitte keemiliselt puhasata  Mitte pleegitudata

 Mitte kuivatada pesukuivatise  Mitte trikida

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

RO BORT Asymmetric Plus

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 textilă pentru asigurarea și facilitarea mișcării patellei. Corecțarea poziției rotulei și detensionarea acesteia sunt realizate prin elementul de tensionare reglabil și atele articulare laterale.

Indicații

Posiționarea prea înaltă a patellei, lateralizarea patellei, sindromul dureros femuro-patellar, luxație sau subluxație patelară în asociere cu instabilitatea ligamentelor, postoperatoriu.

Contraindicații

Risc de tromboza, varicoză acută, boală arterială ocluzivă periferică (BAOP), afecțiuni de drenaj limfatic, umflarea țesuturilor 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, alergie la latex.

Riscuri asociate utilizării/indicații 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
- îndepărtați dispozitivul medical în cazul perioadelor mai lungi de repaus, de ex. în timpul somnului
- în cazul unor senzații de amorteașă, slăbiți dispozitivul medical sau îndepărtați-l, dacă este necesar
- contactați medicul sau comerciantul, 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 nerentabilizabil – 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

Aplicați dispozitivul auxiliar medical stând jos și începând prin desfacerea tuturor sistemelor cu scai.

1 Trageți bandajul peste vârful piciorului și apoi aduceți-l până la nivelul genunchiului. Posiționați BORT Asymmetric Plus la nivelul articulației genunchiului, astfel încât rotula (patela) să fie susținută lateral de semicercul din silicon.

2 Închideți curelele de tensionare circulare de la nivelul gambei și coapsei.

3 Desfaceti sistemul cu scai de mici dimensiuni aflat deasupra patellei, trageți-l usor către partea inferioară a piciorului și prindeți-l din nou de suprafață cu scai a bandajului.

Garantii

Omendantud tootele kehtivad selle riigi seadusesätted, kus olete toote hankinud. Garantiinõude kahtluse korral pöörduge oma edasimüüja poole. Puhastage toodet enne garantiinõude esitamist. Kui kasutusjuhendi juhiseid ei järgitud piisavalt, võib see mõjutada garantii või selle tühistada. Garantiioigus on välisstatud muul kui näidustuse korral kasutamisel, kasutamise seotud ohtude, juhistele eiramisel, samuti toote omavaliliste muudatustega tegemisel.

Toote kasutusiga

Meditiiniiseadme kasutusea määrab loomulik kulmine asja- ja nõuetekohasel kasutamisel.

Teatamiskohustus

Kui meditiiniiseadme kasutamisel halveneb tervislik seisund olulisel määral, teavitage sellest oma edasimüüjat või meid kui tootjat ning ka Eesti Terviseametit. Meie kontaktandmed leiate käesolevast kasutusjuhendist. 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 NÕUKOGU MÄÄRUSE (EL) 2017/745 nõuetele. Kehtiva vastavusdeklaratsiooni leiate järgmiselt lingilt: www.bort.com/conformity

Sisuga: 12.2019

Meditiiniiseade |  Ühel patsiendil korduvalt kasutatav

Îndepărtarea produsului

Pentru îndepărtarea bandajului, deschideți benzile de închidere și desfaceți banda de corecțare, prindeți bandajul de marginea inferioară la nivelul atelor articulate laterale și trageti-l în jos, peste picior. Închideți sistemele cu scai pentru a evita deteriorările, de ex. la nivelul altor articole de îmbrăcăminte.

Compoziție

Poliamidă (PA), elastodienă/latex (LA), viscoză (CV)

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

 Produsul conține latex și poate provoca reacții alergice.

Indicații privind curățarea

Înainte de spălare, îndepărtați atele articulare laterale și închideți sistemele cu scai, pentru a evita deteriorarea altor articole vestimentare.

 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 călcă  A nu se utilizează balsam de rufe. Reducedeți produsul la forma inițială și lăsați să se usuce la aer.

Garantie

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

Pentru eventuale pretenții de garantie, vă rugăm să vă adresați comerciantului de la care ați achiziționat produsul. Vă rugăm să curățați produsul înaintea formularului unei pretenții de garantie. 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 Agentiei Naționale a Medicamentului și a Dispozitelor Medicale orice eveniment care duce la agravație 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.

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

Versiunea: 12.2019

Dispozitiv medical |  Un singur pacient – utilizare multiplă