



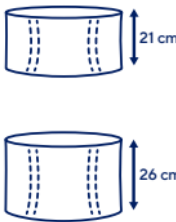
THUASNE

Lombacross Activity

fr	Ceinture de soutien lombaire renforcée avec compression homogène.....	5
en	Reinforced lumbar support with homogeneous compression	6
de	Verstärkte LWS-Stabilisierungssorthese mit gleichmäßiger Kompression.....	7
nl	Verstevigde lumbale rugbrace met gelijkmatige compressie.....	8
it	Cintura di sostegno lombare rinforzata a compressione omogenea	9
es	Faja de sujeción lumbar reforzada con compresión homogénea.....	10
pt	Cinta de suporte lumbar reforçada com compressão homogénea.....	11
da	Forstærket lændestøttebælte med ensartet kompression.....	12
fi	Vahvistettu lannerangan tukivyo - tasainen puristus.....	13
sv	Förstärkt ryggördel för ländryggen med jämn kompression.....	14
el	Ζώνη ενισχυμένη οσφυϊκή υποστήριξη με ομοιόμορφη συμπίεση	15
cs	Vyztužený bederní pásek s rovnoramennou kompresí.....	17
pl	Wzmocniona orteka lędźwiowa z równomiernym naciśnięciem	18
lv	Stiprināta muguras jostas daļas atbalsta josta ar vienmērīgu kompresiju	19
lt	Sutvirtintas palaikomasis vienodo suspaudimo juosmens diržas	20
et	Nimme piirkonna tugevdatud, ühtlase kompressooniiga tugivõö	21
sl	Ojačan oporni križni pas s homogeno kompresijo	22
sk	Spevnený driejkový pásek s rovnoramennou kompresiou	23
hu	Megerősített ágyéki fűző homogén kompresszióval	24
bg	Подсилен лумбален колан с хомогенна компресия	25
ro	Centură de susținere lombară întărită cu compresie omogenă	26
ru	Усиленный опорный поясничный корсет с равномерной компрессией	27
hr	Ojačani lumbalni potporni pojasi s homogenom kompresijom	28
zh	均匀施压的加强型腰部支撑带	29
ar	حزام مقوى لدعم أسفل الظهر بميزة الضغط المتجانس	31



1	60 - 80 cm
2	75 - 95 cm
3	90 - 110 cm
4	105 - 125 cm
5	120 - 140 cm

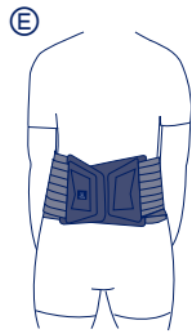
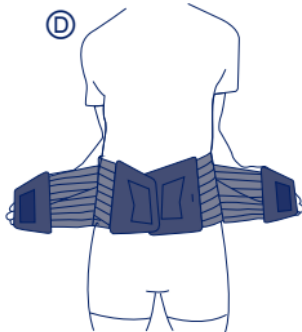
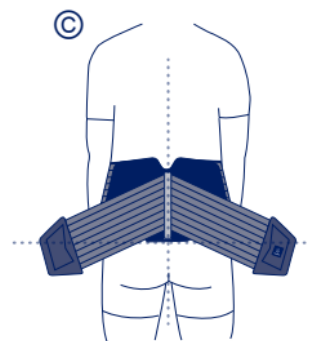
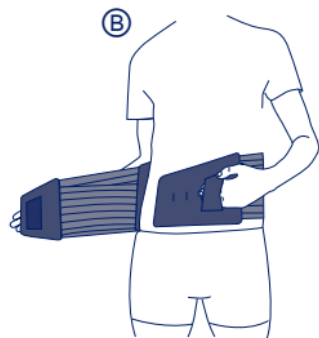
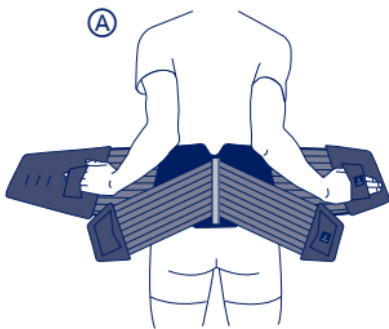
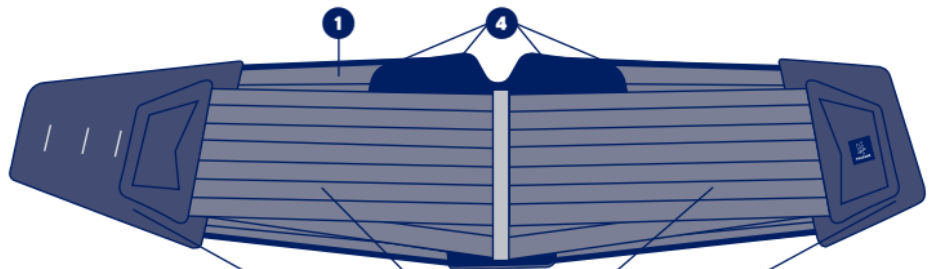


fr	Tour de taille	Hauteurs : 21 cm - 26 cm
en	Waist circumference	Heights: 21 cm - 26 cm
de	Taillenumfang	Höhen: 21 cm - 26 cm
nl	Tailleomvang	Hoogtes: 21 cm - 26 cm
it	Circonferenza vita	Altezze: 21 cm - 26 cm
es	Contorno de cintura	Alturas: 21 cm - 26 cm
pt	Perímetro de cintura	Alturas: 21cm - 26cm
da	Taljemål	Højde: 21cm - 26cm
fi	Vyötärönympärys	Korkeudet: 21 cm - 26 cm
sv	Midjemått	Höjd: 21cm - 26cm
el	Περίμετρος μέσης	Ύψη: 21 εκ. - 26 εκ.
cs	Obvod pasu	Výšky: 21 cm - 26 cm
pl	Obwód w talii	Wysokości: 21 cm - 26 cm
lv	Vidukļa apkārtmērs	Augstumi: 21 cm - 26 cm
lt	Juosmens apimtis	Aukštis: 21 cm - 26 cm
et	Vööümbermõõt	Kõrgused: 21 cm - 26 cm
sl	Obseg pasu	Višina: 21 cm - 26 cm
sk	Obvod pása	Výšky: 21 cm - 26 cm
hu	Derékbőség	Magasság: 21 cm - 26 cm
bg	Обиколка на талията	Височини: 21 см - 26 см
ro	Circumferința taliei	Înălțimi: 21 cm - 26 cm
ru	Обхват талии	Высота: 21 см - 26 см
hr	Opseg struka	Visine: 21 cm - 26 cm
zh	腰围	高度 : 21 cm - 26 cm
ar	محيط الخصر	الارتفاعات: 21 سم - 26 سم





	Compression	Maintien	Education posturale
fr	Compression	Maintien	Education posturale
en	Compression	Support	Postural education
de	Kompression	Halt	Erlernen der Körperhaltung
nl	Compressie	Fixatie	Voorlichting over houding
it	Compressione	Sostegno	Educazione posturale
es	Compresión	Sujeción	Educación postural
pt	Compressão	Manutenção	Educação postural
da	Kompression	Støtte	Postural genopræning
fi	Kompressio	Tuki	Asentokuntoutus
sv	Kompression	Stöd	Postural träning
el	Συμπίεση	Συγκράτηση	Σωστή στάση σώματος
cs	Komprese	Stabilizace	Správné držení těla
pl	Kompresja	Podtrzymywanie	Edukacja dotycząca postawy
lv	Kompresija	Atbalsts	Stājas korekcija
lt	Kompresija	Palaikymas	Laikysenos taisymas
et	Kompressioon	Hooldus	Rühitreening
sl	Kompresija	Oprijem	Učenje telesne drže
sk	Kompresia	Podpora	Cvičenie posturálnych svalov
hu	Szorítás	Támasz	Tartásjavító oktatás
bg	Компресия	Поддръжка	Приучаване към правилна стойка
ro	Compresie	Susținere	Educație posturală
ru	Компрессия	Стабилизация	Исправление осанки
hr	Kompresija	Potpora	Učenje o držanju
zh	压紧	稳定	姿势联系
ar	الضغط	الدعم	تدريب وضعى



CEINTURE DE SOUTIEN LOMBAIRE RENFORCÉE AVEC COMPRESSION HOMOGÈNE

Description/Destination

Le dispositif est destiné uniquement au traitement des indications listées et à des patients dont les mensurations correspondent au tableau de tailles.

Tissu Combitech élastique aéré et respirant. ①

Panneaux abdominaux avec surface auto-agrippante et passe-doigts. ②

Sangle additionnelle avec passe-doigts. ③

Baleines dorsales conformables. ④

Composition

Composants textiles : polyamide - polyester - élasthanne - polyuréthane.

Composants non-textiles : acier trempé brossé - polyoxyméthylène - polypropylène - polyéthylène.

Propriétés/Mode d'action

Le dispositif permet de soulager les douleurs lombaires en soutenant le rachis via une augmentation de la pression intra-abdominale. Celle-ci permet d'alléger la charge sur les disques intervertébraux.

Indications

Lombalgie communes non spécifiques (stades aigu, subaigu et chronique). Prévention de la récidive des lombalgie en association avec une reprise d'activité et/ou une information thérapeutique.

Canal lombaire étroit.

Stabilité de la colonne vertébrale.

Retour à l'activité.

Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'allergie connue à l'un des composants.

*Ne pas utiliser chez les femmes enceintes.

Ne pas utiliser en cas de hernie hiatale.

Ne pas utiliser en cas de cancer des os avec métastases au niveau de la colonne vertébrale.

Ne pas utiliser en cas de problèmes circulatoires, pulmonaires ou cardiovasculaires chez des patients pour lesquels une augmentation de la pression artérielle n'est pas recommandée.

Précautions

Vérifier l'intégrité du dispositif avant chaque utilisation.

Ne pas utiliser le dispositif s'il est endommagé.

Porter le dispositif au-dessus d'un vêtement fin.

Se conformer strictement à la prescription et au protocole d'utilisation préconisé par votre professionnel de santé.

Ce produit est destiné au traitement d'une pathologie donnée, sa durée d'utilisation est limitée à ce traitement.

Ne pas utiliser le dispositif au cours du sommeil.

En cas d'inconfort, de gêne importante, de douleur, de sensations anormales, retirer le dispositif et consulter un professionnel de santé.

L'utilisation d'un dispositif médical par un enfant devra se faire sous la supervision d'un adulte ou d'un professionnel de santé.

Mesurer la taille du patient à mi-distance entre les crêtes iliaques et les côtes flottantes.

Choisir la taille adaptée au patient en se référant au tableau de tailles.

Il est recommandé qu'un professionnel de santé supervise la première application.

Pour des raisons d'hygiène, de sécurité et de performance, ne pas réutiliser le dispositif pour un autre patient.

Ne pas utiliser le dispositif dans un système d'imagerie médicale.

Effets secondaires indésirables

Ce dispositif peut entraîner des réactions cutanées (rougeurs, démangeaisons, irritations...).

Tout incident grave survenu en lien avec le dispositif devrait faire l'objet d'une notification au fabricant et à l'autorité compétente de l'État Membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi.

Mode d'emploi/Mise en place

Avant la première utilisation, il est recommandé de faire conformer les baleines au dos du patient par un professionnel de santé. ⑤

Positionner la ceinture autour de la taille en utilisant les passe-doigts situés sur les plastrons abdominaux. ⑥

Le logo Thuisne indique le sens de pose.

Tirer simultanément et de façon homogène les passe-doigts des plastrons abdominaux.

Fermer la ceinture côté droit par-dessus côté gauche, en ajustant le niveau de serrage désiré. ⑦

La ceinture doit être centrée sur la colonne vertébrale : les baleines dorsales doivent être placées de part et d'autre de la colonne vertébrale. ⑧

Le bas de la ceinture doit arriver au niveau du pli inter-fessier. ⑨

Pour une compression renforcée, il est possible de serrer la sangle additionnelle.

Tirer simultanément et de façon homogène les passe-doigts de la sangle additionnelle. ⑩

Fixer les parties auto-agrippantes de la sangle additionnelle sur les panneaux abdominaux de la ceinture ou les superposer l'une sur l'autre. ⑪

Pendant la journée, il est possible d'ajuster le niveau de compression en fonction des besoins.

Entretien

Produit lavable selon les conditions présentes sur cette notice et l'étiquetage. Fermer les auto-agrippants avant lavage. Lavable en machine à 30°C (cycle délicat). Le dispositif a été testé durant 15 cycles de lavage (base moyenne : 1 lavage par mois). Ne pas nettoyer à sec. Ne pas utiliser de détergents, adoucissants ou de produits agressifs

(produits chlorés...). Ne pas utiliser de sèche-linge. Ne pas repasser. Essorer par pression. Sécher loin d'une source directe de chaleur (radiateur, soleil...). Sécher à plat.

Stockage

Stocker à température ambiante, de préférence dans l'emballage d'origine.

Élimination

Éliminer conformément à la réglementation locale en vigueur.

Premier marquage CE : 1998.

Conserver cette notice

en

REINFORCED LUMBAR SUPPORT WITH HOMOGENEOUS COMPRESSION

Description/Destination

The device is intended only for the treatment of the indications listed and for patients whose measurements correspond to the sizing table.

Aerated and breathable Combitex fabric. ①

Abdominal panels with self-fastening surface and finger-loops. ②

Additional strap with finger-loops. ③

Conformable dorsal stays. ④

Composition

Textile components: polyamide - polyester - elastane - polyurethane.

Non-textile components: brushed tempered steel - polyoxymethylene - polypropylene - polyethylene.

Properties/Mode of action

The device relieves low back pain by supporting the spine through an increased intra-abdominal pressure which eases the load on the intervertebral discs.

Indications

Non-specific low back pain (acute, subacute and chronic phases). Prevention of recurrent low back pain in combination with return to activity and/or therapeutic information.

Spinal stenosis.

Spine stability.

Resumption of activity.

Contraindications

Do not use in the event of known allergy to any of the components.

*Do not use on pregnant women.

Do not use in the event of a hiatus hernia.

Do not use in the event of bone cancer with spinal metastases.

Do not use in the event of circulatory, pulmonary or cardiovascular problems in patients for whom an increase in arterial blood pressure is not recommended.

Precautions

Verify the product's integrity before every use.

Do not use the product if it is damaged.

Wear the device above thin clothing.

Strictly comply with your healthcare professional's prescription and recommendations for use.

This product is intended for the treatment of a given condition. Its duration of use is limited to this treatment only.

Do not wear the product while sleeping.

In the event of discomfort, significant hindrance, pain, abnormal sensations, remove the device and consult a healthcare professional.

The use of a medical device by a child, should be done under the supervision of an adult or a healthcare professional.

Measure the waist circumference of the patient at the mid-distance between the iliac crests and floating ribs. Choose the appropriate size to fit the patient, referring to the size chart.

It is recommended that a healthcare professional supervises the first application.

For hygiene, security and performance reasons, do not re-use the product for another patient.

Do not wear the product in a medical imaging machine.

Undesirable side-effect

This device can cause skin reactions (redness, itching, irritations...).

Any serious incidents occurring related to the device should be reported to the manufacturer and to the competent authority of the Member State in which the user and/or patient is resident.

Instructions for use/Application

It is recommended that a healthcare professional adjust the stays to the shape of the patient's back before the belt is worn for the first time. ⑤

Position the belt around the waist, using the finger loops located on the front panels. ⑥

The Thuisne logo indicates which way up the belt should be put on.

Pull the finger loops on the abdominal panels simultaneously and evenly.

Fasten the belt, right side over left side, adjusting to the desired compression. ⑦

The belt must be centred on the spine: the dorsal stays should be positioned on either side of the spine. ⑧

The bottom of the belt must stop at the top of the crease between the buttocks. ⑨

For a reinforced compression, tighten the additional strap.

Pull the finger loops on the additional strap simultaneously and evenly. ⑩

Attach the self-fastening parts of the additional strap onto the belt's abdominal panels or place them on top of each other. ⑪

The level of compression can be adjusted as required throughout the day.

Care/Maintenance

Product can be washed in accordance with the instructions shown on this leaflet and on the label.

Close the self-fastening tabs before washing.

Machine washable at 30°C (delicate programme). The device has been tested over 15 wash cycles (average: one wash per month). Do not dry clean. Do not use detergents, fabric softeners or aggressive products (products containing chlorine). Do not tumble-dry. Do not iron. Squeeze out excess water. Dry away from any direct heat source (radiator, sun, etc.). Dry flat.

Storage

Store at room temperature, preferably in the original packaging.

Disposal

Dispose of in accordance with local regulations.

Keep this instruction leaflet

de

VERSTÄRKTE LWS-STABILISIERUNGSSORTHESE MIT GLEICHMÄSSIGER KOMPRESSION

Beschreibung/Zweckbestimmung

Das Produkt ist ausschließlich für die Behandlung der aufgeführten Indikationen und für Patienten vorgesehen, deren Körpermaße der Größentabelle entsprechen.

Elastisches, luftdurchlässiges und atmungsaktives Combitech Gewebe. ①

Bauchplatten mit selbsthaftender Oberfläche und Schlaufen. ②

Zusatzgurt mit Schlaufen. ③

Anpassbare Rücken-Stützstäbe. ④

Zusammensetzung

Textilkomponenten: Polyamid - Polyester - Elastan - Polyurethan.

Nicht-textile Bestandteile: Gehärteter, gebürsteter Stahl - Polyoxymethylen - Polypropylen - Polyethylen.

Eigenschaften/Wirkweise

Die Vorrichtung dient der Linderung von Kreuzschmerzen durch Stabilisierung der Lendenwirbelsäule über eine Erhöhung des intra-abdominalen Drucks. Dadurch kann die Belastung der Bandscheiben verringert werden.

Indikationen

Gewöhnliche, unspezifische Lumbalgie (im akuten, subakuten und chronischen Stadium). Vorbeugung von wiederkehrenden Lumbalgien in Verbindung mit einer Wiederaufnahme der Tätigkeit oder einer therapeutischen Angabe.

Enger Lumbalkanal.

Stabilität der Wirbelsäule.

Rückkehr an den Arbeitsplatz.

Gegenanzeigen

Das Produkt bei einer bekannten Allergie gegen einen der Bestandteile nicht anwenden.

*Das Produkt nicht bei Schwangeren anwenden.

Im Fall einer Hiatushernie nicht verwenden.

Bei Knochenkrebs mit Metastasen an der Wirbelsäule nicht verwenden.

Nicht bei Durchblutungsstörungen, Lungen- oder Herz-/Kreislauferkrankungen verwenden, wenn bei solchen Patienten eine Erhöhung des Blutdrucks zu vermeiden ist.

Vorsichtsmaßnahmen

Vor jeder Verwendung die Unversehrtheit des Produkts überprüfen.

Das Produkt nicht verwenden, wenn es beschädigt ist.

Das Produkt über einem dünnen Kleidungsstück tragen.

Die von der medizinischen Fachkraft empfohlenen Verordnungen und Empfehlungen sind strikt einzuhalten.

Dieses Produkt ist für die Behandlung einer bestimmten Erkrankung bestimmt, daher ist die Verwendungsdauer auf diese Behandlung beschränkt.

Das Produkt nicht während des Schlafes verwenden. Bei Unbehagen, großen Beschwerden, Schmerzen oder ungewohnten Empfindungen das Produkt ausziehen und den Rat eines Arztes oder Orthopädiertechnikers suchen.

Die Anwendung eines Medizinprodukts durch ein Kind sollte unter Aufsicht eines Erwachsenen oder einer medizinischen Fachkraft erfolgen.

Taillenumfang des Patienten auf halber Höhe zwischen Beckenkamm und freien Rippen messen. Die für den Patienten geeignete Größe anhand der Größentabelle auswählen.

Es wird empfohlen, die erste Anwendung unter der Aufsicht einer medizinischen Fachkraft durchzuführen.

Das Produkt darf aus hygienischen, sicherheits- und leistungsbezogenen Gründen nicht für einen anderen Patienten wiederverwendet werden.

Das Produkt nicht in einem medizinischen Bildgebungssystem verwenden.

Unerwünschte Nebenwirkungen

Diese Vorrichtung kann Hautreaktionen hervorrufen (Rötungen, Juckreiz, Reizungen ...).

Jegliche schweren Zwischenfälle in Verbindung mit diesem Produkt müssen dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedsstaates, indem der Nutzer und/oder der Patient niedergelassen sind, gemeldet werden.

Gebrauchsweisung/Anlegetechnik

Vor der ersten Verwendung wird empfohlen, die Stützstäbe am Rücken des Patienten von einem Arzt oder Orthopädietechniker anformen zu lassen. ⑤

Die Orthese um die Taille legen und beide Hände durch die Schlaufe an den Bauchsegeln führen. ⑥

Das Thuisne-Logo zeigt die Richtung des Anlegens an. Gleichzeitig und gleichmäßig an den Schlaufen der Bauchsegel ziehen.

Die Orthese auf der rechten Seite über der linken Seite schließen, dabei den gewünschten Spannungsgrad einstellen. ☺

Die Orthese muss zentral an der Wirbelsäule liegen: die Rücken-Stützstäbe müssen auf beiden Seiten der Wirbelsäule angebracht werden. ☺

Der untere Teil der Orthese muss bis zur Gesäßfalte reichen. ☺

Für eine noch stärkere Kompression kann der Zusatzgurt festgezogen werden.

Gleichzeitig und gleichmäßig an den Schlaufen des Zusatzgurtes ziehen. ☺

Die selbsthaftenden Teile des Zusatzgurtes auf den Bauchplatten der Orthese befestigen oder sie übereinanderlegen. ☺

Die Druckstärke kann im Tagesverlauf nach Bedarf angepasst werden.

Pflege

Das Produkt entsprechend den Bedingungen in dieser Gebrauchsanweisung und der Etikettierung waschen. Klettverschlüsse vor dem Waschen schließen. Maschinenwaschbar bei 30°C (Schonwaschgang). Das Produkt wurde während 15 Waschzyklen getestet (Anhaltswert: 1 Wäsche pro Monat). Keine Trockenreinigung. Keine Reinigungsmittel, Weichspüler oder aggressive Produkte (chlorhaltige Produkte o. Ä.) verwenden. Nicht im Trockner trocknen. Nicht bügeln. Wasser gut ausdrücken.

Fern von direkten Wärmequellen (Heizkörper, Sonne usw.) trocknen lassen. Flach ausgebreitet trocknen.

Aufbewahrung

Bei Raumtemperatur und vorzugsweise in der Originalverpackung aufbewahren.

Entsorgung

Den örtlich geltenden Vorschriften entsprechend entsorgen.

Diesen Beipackzettel aufbewahren

nl

VERSTEVIDE LUMBALE RUGBRACE MET GELIJKMATIGE COMPRESSIE

Omschrijving/Gebruik

Het hulpmiddel is alleen bedoeld voor de behandeling van de genoemde indicaties en voor patiënten van wie de maten overeenkomen met de maattabel.

Ademende en elastische Combitex-weefsel. ①

Buikpanelen met klittenbandoppervlak en vingerlussen. ②

Extra band met vingerlussen. ③

Comfortabele rugbaleinen. ④

Samenstelling

Textielcomponenten: polyamide - polyester - elastaan - polyurethaan.

Niet-textiele componenten: gehard geborsteld staal - polyoxymethylene - polypropyleen - polyethyleen.

Eigenschappen/Werking

Het hulpmiddel draagt bij aan het verlichten van lumbale pijn door de lumbale wervels te steunen. Hierdoor worden de tussenwervelschijven ontlast.

Indicaties

A-specifieke veel voorkomende lumbalgie (stadia: acut, subacute en chronisch). Preventie van herhaling van lage rugpijn in combinatie met terugkeer naar activiteit en/of therapeutische informatie.

Stenose.

Stabiliteit van de wervelkolom.

Terugkeer naar activiteit.

Contra-indicaties

Gebruik het hulpmiddel niet in geval van bekende allergieën voor een van de componenten.

*Gebruik het hulpmiddel niet bij zwangere vrouwen. Niet gebruiken in het geval van hiatus hernia.

Niet gebruiken in het geval van botkanker met metastasen op niveau van de wervelkolom.

Niet gebruiken in geval van bloedsomloop-, long- of cardiovasculaire problemen bij patiënten voor wie een verhoging van de arteriële compressie niet aangeraden is.

Voorzorgsmaatregelen

Controleer de betrouwbaarheid van het hulpmiddel vóór elk gebruik.

Gebruik het hulpmiddel niet als het beschadigd is.

Draag het hulpmiddel over dunne kleding.

Houd u strikt aan de voorschriften en de gebruiksinstructies van uw zorgprofessional.

Dit product is bestemd voor de behandeling van een bepaalde pathologie, de gebruiksduur ervan is beperkt tot deze behandeling.

Draag het hulpmiddel niet tijdens het slapen.

Ingeval van hinder, gebrek aan comfort, pijn, of abnormaal gevoel, het hulpmiddel uittrekken en een zorgprofessional raadplegen.

Gebruik van een medisch hulpmiddel door een kind mag uitsluitend onder toezicht van een volwassene of een zorgprofessional.

Meet de lengte van de patiënt in het midden tussen de bekkenkam en de zwevende ribben.

Kies de juiste maat voor de patiënt aan de hand van de maattabel.

Het wordt aanbevolen dat een zorgverlener meekijkt bij de eerste toepassing.

Om hygiënische redenen en omwille van de prestatiekwaliteit en veiligheid mag het hulpmiddel niet door andere patiënten worden gebruikt.

Houd het hulpmiddel uit de buurt van medische beeldvormende apparatuur.

Ongewenste bijwerkingen

Dit hulpmiddel kan huidreacties veroorzaken (roodheid, jeuk, irritatie...).

Elk ernstig voorval met betrekking tot het hulpmiddel moet worden gemeld aan de fabrikant en aan de bevoegde autoriteit van de lidstaat waar de gebruiker en/of patiënt is gevestigd.

Gebruiksaanwijzing

Voor het eerste gebruik is het aanbevolen om de baleinen te laten aanpassen aan de rug van de patiënt door een zorgprofessional. Ⓛ

Plaats de rugbrace rond uw taille door de aantreklossen op de buikpanelen te gebruiken. Ⓛ

Het Thuasne-logo duidt de richting van de positie aan.

Trek gelijktijdig en gelijkmataig aan de vingerlussen van de buikpanelen.

Sluit de rechterkant van de rugbrace over de linkerhant en stel de gewenste mate van strakheid in. Ⓛ

De rugbrace moet gecentreerd zijn op de wervelkolom; de rugbaleinen moeten aan weerszijden van de wervelkolom worden geplaatst. Ⓛ

De onderkant van de rugbrace moet zich op het niveau van de gluteale vouw (bil) bevinden. Ⓛ

Voor extra compressie kan de extra sluitband worden aangetrokken.

Trek de vingerlussen van de extra band gelijktijdig en gelijkmataig aan. Ⓛ

Bevestig de haak- en lusdelen van de extra sluitband aan de buikpanelen van de sluitband of overlap ze. Ⓛ

Gedurende de dag kunt u naargelang uw behoeften het niveau van compressie aanpassen.

Verzorging

Het hulpmiddel kan worden gewassen volgens de voorschriften in deze bijsluiter en op het etiket. Sluit de klijtenbandsluitingen voor elke wasbeurt. Machinewasbaar op 30°C (fijne was). Het hulpmiddel is getest tijdens 15 wascycli (gemiddeld: 1 keer per maand). Niet stomen. Gebruik geen reinigingsmiddelen, weekmakers of agressieve middelen (chloorproducten, enz.). Niet in de wasdroger. Niet strijken. Overtollig water uitwringen. Uit de buurt van warmtebronnen laten drogen (radiator, zon, enz.). Liggend laten drogen.

Bewaaradvies

Bewaren op kamertemperatuur, bij voorkeur in de originele verpakking.

Verwijdering

Voer het hulpmiddel af in overeenstemming met de plaatseijke voorschriften.

Bewaar deze bijsluiter

it

CINTURA DI SOSTEGNO LOMBARE RINFORZATA A COMPRESSIONE OMOGENEA

Descrizione/Destinazione d'uso

Il dispositivo è destinato esclusivamente al trattamento delle patologie elencate e ai pazienti le cui misure corrispondono a quelle riportate nella relativa tabella.

Tessuto Combitex elastico aerato e traspirante. ①

Pannelli addominali con superficie autogrippante e passadita. ②

Tirante aggiuntivo con passadita. ③

Stecche dorsali modellabili. ④

Composizione

Componenti tessili: poliammide - poliestere - elastan - poliuretano.

Componenti non tessili: acciaio temperato spazzolato - poliossimetilene - polipropilene - polietilene.

Proprietà/Modalità di funzionamento

Il dispositivo permette di alleviare i dolori lombari sostenendo il rachide lombare mediante l'aumento della pressione intra-addominale. Ciò consente di alleggerire il carico sui dischi intervertebrali.

Indicazioni

Lombalgie comuni aspecifiche (stadio acuto, subacuto e cronico). Prevenzione della recidiva di lombalgie associate alla ripresa dell'attività e/o a un'informazione terapeutica.

Stenosi del canale lombare.

Stabilità della colonna vertebrale.

Ripresa dell'attività.

Controindicazioni

Non utilizzare in caso di allergia nota a uno dei componenti.

*Non utilizzare su donne in gravidanza.

Non utilizzare in caso di ernia iattale.

Non utilizzare in caso di tumore osseo con metastasi a livello della colonna vertebrale.

Non utilizzare in caso di problemi circolatori, polmonari o cardiovascolari in pazienti nei quali è sconsigliato un aumento della pressione arteriosa.

Precauzioni

Prima di ogni utilizzo, verificare l'integrità del dispositivo.

Non utilizzare il dispositivo se danneggiato.

Indossare il dispositivo al di sopra di un indumento leggero.

Rispettare scrupolosamente le indicazioni e il protocollo di utilizzo indicato dal medico.

Questo prodotto è destinato al trattamento di una determinata patologia, la sua durata d'uso è limitata a tale trattamento.

Non utilizzare il dispositivo durante il sonno.

In caso di disagio, fastidio rilevante, dolore o sensazioni anomale, togliere il dispositivo e consultare un professionista sanitario.

L'uso di un dispositivo medico da parte di un bambino deve essere effettuato sotto la supervisione di un adulto o di un professionista sanitario.

Misurare la circonferenza vita del paziente nel punto mediano tra le creste iliache e le costole fluttanti.

Scegliere la taglia adatta al paziente consultando la relativa tabella.

Si raccomanda la supervisione di un professionista sanitario in caso di prima applicazione.

Per ragioni di igiene, sicurezza ed efficacia del prodotto, non riutilizzare il dispositivo su un altro paziente.

Non utilizzare il dispositivo in un sistema di diagnostica per immagini.

Effetti indesiderati secondari

Questo dispositivo può causare reazioni cutanee (arrossamento, prurito, irritazione, ecc.).

Qualsiasi incidente grave legato al dispositivo dovrà essere notificato al fornitore e all'autorità competente dello Stato membro nel quale risiede l'utilizzatore e/o il paziente.

Istruzioni d'uso/Posizionamento

Prima di indossare il dispositivo per la prima volta, si consiglia di far modellare le stecche sulla schiena del paziente da un professionista sanitario. ④

Posizionare la cintura intorno alla vita utilizzando i passaditi che si trovano nella parte addominale. ⑤

Il logo Thuisne indica il corretto senso di indossamento della cintura.

Tirare contemporaneamente e in modo omogeneo i passaditi della parte addominale.

Chiudere la cintura sovrapponendo il lato destro a quello sinistro, regolandola al livello di serraggio desiderato. ⑥

La cintura deve essere centrata sulla colonna vertebrale: le stecche dorsali devono trovarsi su entrambi i lati della colonna vertebrale. ⑦

La parte inferiore della cintura deve arrivare a livello del solco intergluteo. ⑧

Per una compressione maggiore è possibile utilizzare il tirante aggiuntivo.

Tirare contemporaneamente e in modo omogeneo i passaditi della cinghia aggiuntiva. ⑨

Fissare le parti autogrippanti del tirante aggiuntivo sui pannelli addominali della cintura o sovrapporre l'una all'altra. ⑩

Durante la giornata è possibile regolare il livello di compressione a seconda delle esigenze.

Manutenzione

Prodotto lavabile secondo le indicazioni riportate in queste istruzioni e nell'etichetta. Chiudere le strisce adesive prima del lavaggio. Lavabile in lavatrice a 30°C (ciclo delicato). Il dispositivo è stato testato per 15 cicli di lavaggio (media di riferimento: 1 lavaggio al mese). Non lavare a secco. Non utilizzare prodotti detergenti, ammorbidente o aggressivi (prodotti clorati, ecc.). Non asciugare in asciugatrice. Non stirare. Strizzare senza torcere.

Far asciugare lontano da fonti di calore dirette (calorifero, sole, ecc.). Far asciugare in piano.

Conservazione

Conservare a temperatura ambiente, preferibilmente nella confezione originale.

Smaltimento

Smaltire conformemente alla regolamentazione locale in vigore.

Conservare queste istruzioni.

es

FAJA DE SUJECIÓN LUMBAR REFORZADA CON COMPRESIÓN HOMOGÉNEA

Descripción/Uso

El dispositivo está destinado únicamente al tratamiento de las indicaciones listadas y a los pacientes cuyas medidas correspondan a la tabla de tallas.

Tejido Combitech elástico, aireado y transpirable. ①

Paneles abdominales con superficie autoadherente y pasadedo. ②

Correa adicional con pasadedo. ③

Ballenras dorsales adaptables. ④

Composición

Componentes textiles: poliamida - poliéster - elastano - poliuretano.

Componentes no textiles: acero templado pulido - polioximetileno - polipropileno - polietileno.

Propiedades/Modo de acción

El dispositivo permite aliviar los dolores lumbares al sujetar la columna lumbar mediante el aumento de la presión abdominal. Esto permite aliviar la carga sobre los discos invertebrales.

Indicaciones

Lumbalgias comunes no específicas (dolor agudo, subagudo y crónico). Prevención de la reincidencia de la lumbalgia junto con la reanudación de la actividad y/o la información terapéutica.

Canal lumbar estrecho.

Estabilidad de la columna vertebral.

Vuelta a la actividad.

Contraindicaciones

No utilice en caso de alergia conocida a uno de los componentes.

*No utilizar en mujeres embarazadas.

No utilizar en caso de hernia de hiato.

No utilizar en caso de cáncer de huesos con metástasis a nivel de la columna vertebral.

No utilizar en caso de problemas circulatorios, pulmonares o cardiovasculares en pacientes para los cuales pueda ser perjudicial un aumento de la presión arterial.

Precauciones

Verificar la integridad del dispositivo antes de utilizarlo.

No utilice el dispositivo si está dañado.

Colocar el dispositivo por encima de una prenda fina. Seguir estrictamente la prescripción y el protocolo de uso recomendado por el profesional sanitario.

Este producto está destinado al tratamiento de una patología determinada, y su periodo de utilización se limitará a la duración de dicho tratamiento.

No utilizar el dispositivo durante el sueño.

En caso de incomodidad, molestia importante, dolor, sensaciones anómalas, quite el dispositivo y consulte a un profesional sanitario.

El uso de un producto sanitario por parte de un niño deberá hacerse bajo la supervisión de un adulto o de un profesional sanitario.

Mida la talla del paciente en el punto medio entre las crestas ilíacas y las costillas flotantes.

Elegir la talla adecuada para el paciente consultando la tabla de tallas.

Se recomienda que un profesional de la salud supervise la primera aplicación.

Por razones de higiene, de seguridad y de eficacia, no reutilizar el dispositivo para otro paciente.

No utilice el dispositivo en un sistema de diagnóstico médico por imagen.

Efectos secundarios indeseables

Este dispositivo puede producir reacciones cutáneas (rojeces, picores, irritaciones...).

Cualquier incidente grave relacionado con el dispositivo debería ser objeto de una notificación al fabricante y a la autoridad competente del Estado Miembro en el que está establecido el usuario y/o el paciente.

Modo de empleo/Colocación

Antes del primer uso, se recomienda que un profesional sanitario ajuste bien las ballenas a la espalda del paciente. ④

Colocar la faja alrededor de la cintura pasando las manos a través de los pasadados de las placas abdominales. ④

El logo de Thuisne le indicará el sentido de colocación.

Tire simultáneamente y de forma homogénea de los pasadados de las placas abdominales.

Cierre la faja por el lado derecho por encima del lado izquierdo, ajustando el nivel de apriete deseado. ④

La faja deberá estar centrada sobre la columna vertebral: las ballenas dorsales deberán colocarse a un lado y otro de la columna vertebral. ④

La parte inferior de la faja deberá llegar al nivel del pliegue interglúteo. ④

Para una compresión reforzada, es posible ajustar la correa adicional.

Tire simultáneamente y de forma homogénea de los pasadados de la correa adicional. ④

Fije las partes autoadherentes de la correa adicional sobre los paneles abdominales de la cintura o superpongálas una sobre otra. ④

En cualquier momento del día, podrá ajustar el nivel de compresión en función de sus necesidades.

Mantenimiento

Producto lavable según las condiciones presentes en estas instrucciones y el etiquetado. Cierre las piezas autoadherentes antes del lavado. Lavable a máquina a 30°C (ciclo delicado). El dispositivo ha sido probado durante 15 ciclos de lavado (media: 1 lavado al mes). No lavar en seco. No utilice detergentes, suavizantes o productos agresivos (productos clorados...). No secar en secadora. No planchar. Escurrir mediante presión.

Secar lejos de una fuente directa de calor (radiador, sol...). Seque en posición plana.

Almacenamiento

Almacenar a temperatura ambiente, preferentemente en el embalaje original.

Eliminación

Eliminar conforme a la reglamentación local vigente.

Conservar estas instrucciones.

pt

CINTA DE SUPORTE LOMBAR REFORÇADA COM COMPRESSÃO HOMOGÉNEA

Descrição/Destino

Este dispositivo é destinado unicamente ao tratamento das indicações listadas e para pacientes cujas medidas correspondem à tabela de tamanhos. Tecido Combitech elástico arejado e respirante. ① Painéis abdominais com superfície autofixante e espaço para o dedo. ② Fita adicional com espaços para o dedo. ③ Almofadas dorsais ajustáveis. ④

Composição

Componentes têxteis: poliamida - poliéster - elastano - poliuretano.

Componentes não têxteis: aço temperado escovado - polioximetileno - polipropileno - polietileno.

Propriedades/Modo de ação

O dispositivo permite aliviar as dores lombares proporcionando suporte à coluna através de um aumento da pressão intra-abdominal. Isto permite aliviar a carga sobre os discos intervertebrais.

Indicações

Lombalgias comuns não específicas (fases aguda, subaguda e crónica). Prevenção da recidiva das lombalgias em associação com uma retoma da atividade e/ou uma informação terapêutica. Canal lombar estreito.

Estabilidade da coluna vertebral.

Regresso à atividade.

Contraindicações

Não utilizar em caso de alergia conhecida em relação a um de seus componentes.

*Não utilizar em mulheres grávidas.

Não utilizar em caso de hérnia de hiato.

Não utilizar em caso de cancro dos ossos com metástases ao nível da coluna vertebral.

Não utilizar em caso de problemas circulatórios, pulmonares ou cardiovasculares em doentes para os quais um aumento da tensão arterial não é recomendado.

Precauções

Verificar a integridade do dispositivo antes de cada utilização.

Não utilizar se o dispositivo estiver danificado.

Usar o dispositivo por cima de uma roupa fina.

Manter-se em estrita conformidade com a prescrição e o protocolo de utilização recomendado pelo seu profissional de saúde.

Este produto destina-se ao tratamento de uma patologia determinada, estando a sua duração de utilização limitada a este tratamento.

Não utilizar o dispositivo durante o sono.

Em caso de desconforto, de incômodo grave, de dor e sensações anormais, retirar o dispositivo e consultar um profissional de saúde.

A utilização de um dispositivo médico por uma criança deve ser realizada sob a supervisão de um adulto ou de um profissional de saúde.

Medir a altura do doente no ponto médio entre as cristas ilíacas e as costelas flutuantes.

Escolher o tamanho adequado ao paciente orientando-se pela tabela de tamanhos.

É recomendado que um profissional de saúde realize a supervisão da primeira aplicação.

Por motivos de higiene, segurança e desempenho, não reutilizar o dispositivo para um outro paciente.

Não utilizar o dispositivo em um sistema médico de imagem.

Efeitos secundários indesejáveis

Este dispositivo pode provocar reações cutâneas (rubores, comichão, irritação,...).

Qualquer incidente grave que ocorra relacionado com o dispositivo deverá ser objeto de notificação junto do fabricante e junto da autoridade competente do Estado Membro em que o utilizador e/ou paciente está estabelecido.

Aplicação/Colocação

Antes da primeira utilização, recomenda-se que um profissional de saúde adapte as almofadas às costas do doente. ④

Colocar a cinta à volta da cintura fazendo passar as mãos pelos espaços situados nos plastrões abdominais. ⑤

O logótipo da Thuasne irá indicar-lhe o sentido da colocação.

Puxar simultaneamente e de modo homogéneo os espaços situados nos plastrões abdominais.

Fechar a cinta com o lado direito por cima do lado esquerdo, ajustando o nível de aperto desejado. ⑥

A cinta deve estar centrada em relação à coluna vertebral: as almofadas dorsais devem estar colocadas de um lado e do outro da coluna vertebral. ⑦

A parte de baixo da cinta deve chegar ao nível da dobra interglútea. ⑧

Para uma compressão reforçada, é possível apertar a fita adicional.

Puxar simultaneamente e de modo homogéneo o espaço da fita adicional. ⑨

Fixar as partes autofixantes da fita adicional aos painéis abdominais da cinta ou sobreponer-las uma sobre a outra. ⑩

Durante o dia, é possível ajustar o nível de compressão em função das necessidades.

Cuidados

Produto lavável segundo as condições indicadas neste folheto e na rotulagem. Fechar os autofixantes antes da lavagem. Lavável na máquina a 30°C (ciclo delicado). O dispositivo foi testado durante 15 ciclos de lavagem (base média: 1 lavagem por mês). Não limpar a seco. Não utilizar detergentes, amaciadores ou produtos agressivos (produtos com cloro...). Não utilizar máquina de secar roupa. Não passar a ferro. Escorrer através de pressão. Secar longe de fontes diretas de calor (radiador, sol...). Secar em posição plana.

Armazenamento

Armazenar em temperatura ambiente, de preferência na embalagem de origem.

Eliminação

Eliminar em conformidade com a regulamentação local em vigor.

Guardar estas instruções

da

FORSTÆRKET LÆNDESTØTTEBÆLTE MED ENSARTET KOMPRESION

Beskrivelse/Tiltænkt anvendelse

Udstyret er udelukkende beregnet til behandling af de anførte indikationer og til patienter med mål, som svarer til størrelsesskemaet.

Luftigt, elastisk Combitex-materiale, der tillader huden at ånde. ①

Maveplader med burrebånd og fingerstroppe. ②

Ekstra strop med fingerstroppe. ③

Formtilpasselige dorsale astivere. ④

Sammensætning

Elementer i tekstil: polyamid - polyester - elastan - polyurethan.

Ikke tekniske komponenter: børstet hærdet stål - polyoxymethylen - polypropylen - polyethylen.

Egenskaber/Handlingsmekanisme

Udstyret lindrer lændesmerter ved at støtte columna ved hjælp af en forøgelse af det intraabdominale tryk. Det tillader at aflaste belastningen af bruskskiverne mellem hvirlerne.

Indikationer

Ikke-specifikke lændesmerter (akutte, subakutte og kroniske). Forebyggelse af recidiverende lændesmerter kombineret med en genoptagelse af aktiviteten og/eller en terapeutisk information.

Forsnævret rygmarvskanal i læden.

Stabilitet af columna vertebralis.

Genoptagelse af aktiviteten.

Kontraindikationer

Må ikke bruges i tilfælde af kendt allergi over for et af komponenterne.

*Må ikke bruges til gravide kvinder.

Må ikke anvendes i tilfælde af hiatushernie.

Må ikke anvendes i tilfælde af knoglekræft med metastaser i rygsøjlen.

Må ikke anvendes i tilfælde af problemer med blodcirkulationen, lungerne eller hjertekarsystemet hos patienter for hvem et øget arterielt blodtryk ikke anbefales.

Forholdsregler

Kontroller, at produktet er intakt før hver brug.

Udstyret må ikke bruges, hvis det er beskadiget.

Udstyret skal bæres over en tyndbeklædningsgenstand. Den sundhedsfaglige persons ordinering og protokol vedrørende anvendelse skal følges meget nøje.

Dette produkt er beregnet til behandling af en bestemt patologi og dets brugsvirighed er begrænset til denne behandling.

Brug ikke udstyret, når du sover.

I tilfælde af ubehag, større gener, smerter eller unormale følelser, skal udstyret fjernes og en sundhedsfaglig person kontaktes.

Hvis et medicinsk udstyr bruges af et barn, skal det ske under opsyn af en voksen eller en sundhedsfaglig person.

Mål patientens livvidde i halv afstand mellem hoftekammen og de nederste ribben.

Vælg en størrelse, der er egnet til patienten ved hjælp af størrelsesskemaet.

Det anbefales, at en sundhedsfaglig person kontrollerer den første påsætning.

Udstyret må ikke bruges til en anden patient af hygiejinske og sikkerhedsmæssige årsager og for at bevare udstyrets ydeevne.

Brug ikke udstyr i et medicinsk billeddannelsessystem.

Bivirkninger

Dette udstyr kan fremkalde hudreaktioner (rødmen, kløe, irritationer...).

Enhver alvorlig hændelse, som er opstået i forbindelse med udstyret, skal meddeles til producenten og de kompetente myndigheder i den medlemsstat, hvor brugeren og/eller patienten er bosat.

Brugsanvisning/Påsætning

Inden første brug anbefales det, at en sundhedsfaglig person tilpasser afstiverne til patientens ryg. ☐

Placer bæltet omkring taljen ved hjælp af fingerstropperne på maveforstærkningerne. ☐

Thuasne-logoet angiver bæreretningen.

Træk samtidigt og på en ensartet måde i fingerstropperne på maveforstærkningerne.

Luk bæltet ved at føre højre side over venstre side og justere til den ønskede stramning. ☐

Bæltet skal være centreret på rygsøjlen: rygafstiverne skal være placeret på hver sin side af rygsøjlen. ☐

Den nederste del af bæltet skal nå ned til kløften mellem ballerne. ☐

Det er muligt at stramme den ekstra strop for at opnå en forstærket kompression.

Træk samtidigt og på en ensartet måde i fingerstropperne på den ekstra strop. ☐

Fastgør den ekstra strops dele med burrebånd på bæltets maveplader eller sæt dem ovenpå hinanden. ☒
Det er muligt at justere kompressionen i løbet af dagen efter behov.

Pleje

Vaskbart produkt under de anførte betingelser i denne vejledning og på etiketten. Luk burrebåndene før vask. Kan vaskes i maskine ved 30°C (skåneprogram). Udstyret er blevet testet under 15 vaskecyklusser (gennemsnitlig værdi: 1 vask pr. måned). Må ikke kemisk renses. Brug ikke rensemidler, blødgøringsmidler eller aggressive produkter (klorholdige produkter m.m.) Må ikke tørretumbles. Må ikke stryges. Pres vandet ud. Lad tørre på afstand af en direkte varmekilde (radiator, sol m.m.). Lad tørre fladt.

Opbevaring

Opbevares ved stuetemperatur og helst i den originale emballage.

Bortskaffelse

Skal bortskaffes i overensstemmelse med gældende lokale bestemmelser.

Opbevar vejledningen

fi

VAHVISTETTU LANNERANGAN TUKIVYÖ - TASAINEN PURISTUS

Kuvaus/Käyttötarkoitus

Tämä väline on tarkoitettu vain lueteltujen käyttöaiheiden hoitoon ja valitsemalla potilaalle oikea koko oheisesta kokotaulukosta.

Ilmava ja hengittävä Combitex-joustokangas. ①

Vatsalevyt, joissa on tarrapinta ja sormilenkki. ②

Liähihna sormilenkeillä. ③

Mukautuvat selkävahvikkeet. ④

Rakenne

Tekstiilikomponentit: polyamidi - polyesteri - elastaani - polyuretaani.

Ei-tekstiilikomponentit: harjattu karkaistu teräs - polyoksimetyyleeni - polypropeeni - polyeteeni.

Ominaisuudet/Toimintatapa

Tuote auttaa helpottamaan alaselän kipuja tukemalla lannerankaa lisäämällä vatsan sisäpuolista painetta. Tämä auttaa keventämään nikamaväilevyjen kuormitusta.

Käyttöaiheet

Epäspesifiset yleiset alaselän sairaudet (akuutti-, puoliakuutti- ja krooninen vaihe). Alaselän sairauksien uusiutumisen estäminen yhdessä liikunnan uudelleen aloittamisen ja/tai hoitoon liittyvän tiedon kanssa.

Ahdas lannekanava.

Selkäringan stabilisointi.

Liikunnan aloittaminen uudelleen.

Vasta-aiheet

Älä käytä, jos tiedossa on allergia jollekin rakenneosista.

*Ei saa käyttää raskauden aikana.

Älä käytä tuotetta, jos sinulla on palleatyrä.

Älä käytä tuotetta, jos sinulla on luisyöpä, jossa esiintyy etäpesäkkeitä selkärangassa.

Älä käytä tuotetta, jos sinulla on ongelmia verenkierrossa, keuhkoissa tai sydämessä ja verisuistonissa eikä verenpaineen nousu ole suotavaa.

Varotoimet

Tarkista laitteen eheys ennen jokaista käyttöä.

Älä käytä välinettä, jos se on vaurioitunut.

Käytä välinettä ohuen vaatteiden päällä.

Noudata ehdottomasti lääkärin antamia ohjeita ja käyttösuoituskuksia.

Tämä tuote on tarkoitettu tietyn vamman hoitoon, sen käyttöaikaan ja rajoitettu kyseiseen hoitoon.

Älä käytä välinettä nukkuessasi.

Jos tuote on epämukava, se aiheuttaa merkittävää haittaa, kipua tai epätavanomaisia tuntemuksia, poista tuote ja kysy neuvoa terveydenhuollon ammattilaiselta.

Lapset saavat käyttää lääkinnällistä laitetta vain aikuisen tai terveydenhuollon ammattilaisen valvonnassa.

Mittaa potilaan koko istuinkyhmyjen (suoliluun harjojen) ja vapaiden kylkiluiden puolivälistä.

Valitse oikea koko potilaalle kokotaulukosta.

On suositeltavaa, että terveydenhuollon ammattilainen valvoo tuotteen ensimmäistä asetusta.

Hygienian, turvallisuuden ja suorituskyvyn ylläpitämiseksi älä käytä välinettä uudelleen toisella potilaalla.

Älä käytä välinettä lääketieteellisessä kuvantamisjärjestelmässä.

Ei-toivotut sivuvaikutukset

Tämä tuote voi aiheuttaa ihoreaktioita (esim. punoitusta, kutinaa, ärsytystä).

Kaikista välineen yhteydessä tapahtuvista vakavista tapauksista on ilmoitettava valmistajalle ja sen jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle, jossa käyttäjä ja/tai potilas on.

Käyttöohje/Asettaminen

Suosittelemme, että terveydenhuollon ammattilainen säättää pystytuet potilaan selälle sopivaksi ennen ensimmäistä käyttökertaa. ®

Aseta vyö vyötärön ympärille viemällä kädet vatsavahvikkeiden päällä sijaitseviin sormilenkeihin. ® Thuanse-logo osoittaa pukemissuunnan.

Vedä samanaikaisesti ja tasaisesti vatsavahvikkeiden sormilenkeistä.

Sulje vyön oikea puoli vasemman puolen päälle ja säädä se haluttuun kireyteen. ®

Vyö tulee asettaa keskelle selkärankaa: selkävahvikkeet tulee sijoittaa selkärangan molemminkin puolin. ®

Vyön alareunan on yllettävä pakaravaon kohdalle asti. © Lisähihnaa voidaan kiristää puristuksen vahvistamiseksi.

Vedä samanaikaisesti ja tasaisesti lisähihnan sormilenkeistä. ®

Kiinnitä lisähihnan tarrosat vyön vatsalevyjen keskelle tai laita ne päällekkäin. ®

Voit päävän mittaan säättää puristusta tarpeen mukaan.

Hoito

Tuote voidaan pestä tämän pakkauselosteen ja etikettien ohjeiden mukaisesti. Sulje tarrakinnikkeet ennen pesua. Konepestävä 30°C:ssa (hienepesan). Tuotetta on testattu 15 pesussa (keskimäärin: 1 pesu kuukaudessa). Ei saa kuivapestää. Älä käytä pesuaineita, huuhteluaineita tai voimakkaita tuotteita (kloria sisältävät tuotteet). Ei saa kuivata kuivausrummassa. Ei saa silttää. Puristele liika vesi pois. Anna kuivua etääällä suorasta lämmönlähteestä (lämpöpatteri, auringonvalo jne.). Kuivata tasossa.

Säilytys

Säilytä huoneenlämmössä, mieluiten alkuperäisessä pakkauskassassa.

Hävittäminen

Hävitä voimassa olevien paikallisten määräysten mukaisesti.

Säilytä nämä käyttöohjeet

sv

FÖRSTÄRKT RYGGÖRDEL FÖR LÄNDRYGGEN MED JÄMN KOMPRESION

Beskrivning/Avsedd användning

Enheten är endast avsedd för behandling av de angivna indikationerna och för patienter vars mått motsvarar storlekstabellen.

Luftigt och elastiskt Combitex-tyg som andas. ①

Bukpaneler med kardborreband och fingerficka. ②

Extra rem med tumhål. ③

Formbara ryggskenor. ④

Sammansättning

Material textilier: polyamid - polyester - elastan - polyuretan.

Icke-textila komponenter: borstat härdat stål - polyoximetylén - polypropylen - polyeten.

Egenskaper/Verkningssätt

Med den här produkten kan du lindra smärta i nedre delen av ryggen och stödja ländryggen genom en ökning av det intraabdominala trycket.. Detta gör det möjligt att läta belastningen på mellankotskivorna.

Indikationer

Vanlig ospecifik smärta i ländryggen (akut, subakut och kroniskt stadium). Förebygga återkommande smärta i ländryggen tillsammans med återupptagande av en aktivitet och/eller en terapeutisk information.

Trång ryggradskanal.

Ryggradens stabilitet.

Återuppta aktivitet.

Kontraindikationer

Får ej användas vid känd allergi mot något av innehållssämnena.

*Får ej användas på gravida kvinnor.

Använd inte produkten vid hiatusbråck.

Använd inte produkten vid skelettcancer med metastaser i höjd med ryggraden.

Använd inte hos patienter som har problem med blodcirkulationen, lungorna eller hjärtat eftersom ett ökat blodtryck inte är ett rekommenderat för dessa personer.

Försiktighetsåtgärder

Kontrollera att produkten är hel före varje användning.

Får ej användas om produkten är skadad.

Bär produkten över ett tunt klädesplagg.

Följ noga rekommendationer och bruksanvisningar från sjukvärdspersonalen.

Denna produkt är avsedd för att behandla en given patologi och användningstiden är begränsad till denna behandling.

Använd inte produkten när du sover.

Vid obehag, betydande besvär, smärta eller onormala förmimmelser bör produkten avlägsnas och vårdpersonal kontaktas.

Ett barns användning av medicinsk utrustning bör ske under överinseende av en vuxen eller vårdpersonal.

Mät patientens midjemått halvvägs mellan höftbenskammarna och de flytande revbenen.

Välj en storlek som är lämplig för patienten med hjälp av storleksstabellen.

Sjukvärdspersonal bör övervaka den första appliceringen.

Av hygien-, säkerhets- och prestandaskäl ska produkten inte återanvändas av en annan patient.

Använd inte produkten i en apparat för medicinsk avbildning.

Biverkningar

Produkten kan orsaka hudreaktioner (rodnad, klåda, irritation osv.).

Alla allvarliga incidenter i samband med användningen av denna produkt ska anmälas till tillverkaren och till behörig myndighet i den medlemsstat där användaren och/eller patienten är etablerad.

Bruksanvisning/användning

Före första användning rekommenderas det att vårdpersonalen formar skenorna efter patientens rygg. ©

Placera bältet runt midjan genom att placera händerna i fingerhållet som sitter på magplattorna. ® Thuanse-loggan visar korrekt placering.

Dra samtidigt och jämnt i tumhålen på magplattorna. Stäng bältet på höger sida över vänster sida och justera önskad åtdrägning. ®

Bältet ska vara centrerat på ryggraden: ryggskenorna måste placeras på vardera sida om ryggraden. ®

Bältets nedre del måste placeras i linje med ryggslutet. ©

Den extra remmen kan dras åt, för en förstärkt kompression.

Dra samtidigt och jämnt i fingerhålen på den extra remmen. ®

Fäst den extra remmens kardborreband på bukpanelerna på bältet eller lägg dem ovanpå varandra. ®

Under dagen kan du justera kompressionsnivån efter behov.

Skötsel

Produkten kan tvättas enligt tvättanvisningarna i denna bipacksedel och på etiketten. Förslut kardborrebanden före tvätt. Kan tvättas i maskin i högst 30°C (skontvätt). Enheten har testats under 15 tvättcykler (i genomsnitt: 1 gång per månad). Får ej kemtvättas. Använd inte rengöringsmedel, sköljmedel eller alltför starka produkter (med klor). Får ej torktumlas. Får ej strykas. Pressa ur vattnet. Låt lufttorka långt ifrån direkta värmekällor (värmeelement, sol osv.). Torkas plant.

Förvaring

Förvaras vid rumstemperatur, helst i ursprungsförpackningen.

Kassering

Kassera i enlighet med gällande lokala föreskrifter.

Behåll dessa instruktioner

ει

ΖΩΝΗ ΕΝΙΣΧΥΜΈΝΗΣ ΟΣΦΥΪΚΗΣ ΥΠΟΣΤΗΡΙΞΗΣ ΜΕ ΟΜΟΙΟΜΟΡΦΗ ΣΥΜΠΙΕΣΗ

Περιγραφή/Σημείο εφαρμογής

Η συσκευή προορίζεται μόνο για τη θεραπεία των αναφερόμενων ενδείξεων και για ασθενείς των οποίων οι διαστάσεις αντιστοιχούν στον πίνακα μεγεθών.

Αεριζόμενο και διαπερατό από τον αέρα ελαστικό ύφασμα Combitech. ①

Κοιλιακές πλάκες με αυτοκόλλητη επιφάνεια και θηλιές δαχτύλων. ②

Πρόσθετος μάντας με θηλιά δαχτύλου. ③

Διαμορφούμενες ραχιαίες μπανέλες. ④

Σύνθεση

Εξαρτήματα από ύφασμα: πολυαμίδη - πολυεστέρας - ελαστάν - πολυουρεθάνη.

Εξαρτήματα που δεν είναι από ύφασμα: χάλυβας ενισχυμένος με βαφή - πολυοξυμεθυλένιο - πολυυπούλεντο - πολυαιθυλένιο.

Ιδιότητες/Μηχανισμός δράσης

Το προϊόν επιτρέπει την ανακούφιση των οσφυϊκών πόνων χάρη στην υποστήριξη της σπονδυλικής στήλης, μέσω αύξησης της κοιλιακής πίεσης. Αυτή επιτρέπει την αποφόρτιση των μεσοσπονδύλιων δύσκων.

Ενδείξεις

Κοινή, μη ειδική οσφυαλγία (οξεία, υποξεία και χρόνια). Πρόληψη της υποτροπής των οσφυαλγιών

σε συνδυασμό με ανάληψη δραστηριότητας ή/και θεραπευτική ενημέρωση.

Στένωση του σπονδυλικού σωλήνων.

Σταθερότητα της σπονδυλικής στήλης.

Ανάληψη της δραστηριότητας.

Αντενδείξεις

Μην το χρησιμοποιείτε σε περίπτωση γνωστής αλλεργίας σε οποιοδήποτε από τα συστατικά.

*Να μην χρησιμοποιείται από έγκυες γυναίκες.

Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση διαφραγματοκλήνης.

Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση καρκίνου των οστών με μεταστάσεις στη σπονδυλική στήλη.

Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση κυκλοφορικών, πνευμονικών ή καρδιαγγειακών προβλημάτων σε ασθενείς για τους οποίους δεν συνιστάται αύξηση της αρτηριακής πίεσης.

Προφυλάξεις

Βεβαίωσθε για την ακεραιότητα του προϊόντος πριν από κάθε χρήση.

Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή εάν έχει υποστεί ζημιά.

Να φοράτε τη συσκευή πάνω από λεπτά ρούχα.

Τηρείτε αυστηρά τη συνταγή και το πρωτόκολλο χρήσης που συνιστά ο επαγγελματίας υγείας που σας παρακολούθει.

Το προϊόν αυτό προορίζεται για την θεραπευτική αντιψετώπιση μιας συγκεκριμένης παθολογίας. Η διάρκεια χρήσης του περιορίζεται στην θεραπεία αυτή.

Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν κατά τον ύπνο.

Σε περίπτωση ενόχλησης, έντονης δυσφορίας, πόνου ή μη φυσιολογικών αισθήσεων, αφαιρέστε το προϊόν και συμβουλευτείτε έναν επαγγελματία υγείας.

Η χρήση ενός ιατροτεχνολογικού προϊόντος από παιδιά θα πρέπει να γίνεται υπό την επίβλεψη ενός ενήλικα ή επαγγελματία υγείας.

Μετράτε την μέση του ασθενούς στην μέση της απόστασης μεταξύ των λαγόνιων ακρολοφών και των νόθων ασύντακτων πλευρών.

Επιλέξτε το σωστό μέγεθος για τον ασθενή ανατρέχοντας στον πίνακα μεγεθών.

Συνιστάται η πρώτη εφαρμογή να επιβλέπεται από έναν επαγγελματία υγείας.

Για λόγους υγειεινής, ασφαλείας και απόδοσης, μην επαναχρησιμοποιείτε τη συσκευή σε άλλον ασθενή.

Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν σε σύστημα ιατρικής απεικόνισης.

Δευτερεύουσες ανεπιθύμητες ενέργειες

Το προϊόν αυτό μπορεί να προκαλέσει δερματικές αντιδράσεις (κοκκινίλες, κνησμό, ερεθισμό...).

Κάθε σοβαρό συμβάν που προκύπτει και σχετίζεται με το προϊόν θα πρέπει να κοινοποιείται στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο χρήστης και/ή ο ασθενής.

Οδηγίες χρήσης/Τοποθέτηση

Πριν από την πρώτη χρήση, συνιστάται οι μπανέλες να διαμορφωθούν ώστε να προσαρμοστούν στην πλάτη του ασθενούς από έναν επαγγελματία υγείας. ①
Τοποθετήστε τη ζώνη γύρω από τη μέση σας κρατώντας την με τα χέρια από τις θηλιές δαχτύλων που βρίσκονται επάνω στα πρόσθια τμήματα. ②
Το λογότυπο Thusnes σας υποδεικνύει τη φορά τοποθέτησης.

Τραβήξτε ταυτόχρονα και ομοιόμορφα τις θηλιές δαχτύλων που βρίσκονται επάνω στα πρόσθια τμήματα.

Κλείστε τη ζώνη τοποθετώντας τη δεξιά πλευρά πάνω από την αριστερή πλευρά και ρυθμίστε τη σύσφιξη στο επιθυμητό επίπεδο. ③

Η ζώνη πρέπει να είναι κεντραρισμένη στη σπονδυλική στήλη: οι ραχιαίες μπανέλες πρέπει να τοποθετηθούν και στις δύο πλευρές της σπονδυλικής στήλης. ④

Το κάτω μέρος της ζώνης πρέπει να φτάνει στο άνω μέρος των γλουτών. ⑤

Για ενισχυμένη συμπίεση, μπορείτε να σφίξετε τον πρόσθιο ιμάντα.

Τραβήξτε ταυτόχρονα και ομοιόμορφα τις θηλιές δαχτύλων του πρόσθιου ιμάντα. ⑥

Σταθεροποιήστε τα αυτοκόλλητα τμήματα του πρόσθιου ιμάντα πάνω στις κοιλιακές πλάκες της ζώνης ή τοποθετήστε τα το ένα επάνω στο άλλο. ⑦

Κατά τη διάρκεια της πημέας, μπορείτε να ρυθμίζετε το επίπεδο συμπίεσης ανάλογα με τις ανάγκες σας.

Συντήρηση

Το προϊόν μπορεί να πλυθεί σύμφωνα με τους όρους που αναγράφονται στο παρόν φύλλο οδηγιών και στην ετικέτα. Κλείστε τις αυτοκόλλητες επιφάνειες πριν από το πλύσιμο. Πλένεται στο πλυντήριο, στους 30°C (στο πρόγραμμα για τα ευαίσθητα). Η διάταξη έχει δοκιμαστεί για 15 κύκλους πλύσης (βασικός μέσος όρος: 1 πλύση τον μήνα). Μην υποβάλετε σε στεγνό καθαρισμό. Μην χρησιμοποιείτε απορρυπαντικά ή πολύ ισχυρά προϊόντα (προϊόντα με βάση την χλωρίνη...). Μην χρησιμοποιείτε στεγνωτήριο. Μη σιδερώνετε. Στραγγίστε πιέζοντας. Στεγνώνετε μακριά από άμεση πηγή θερμότητας (καλοριφέρ, ήλιος...). Αφήστε να στεγνώσει σε επίπεδη επιφάνεια.

Αποθήκευση

Φυλάξτε σε θερμοκρασία περιβάλλοντος, κατά προτίμηση στο αρχικό κουτί.

Απόρριψη

Απορρίψτε σύμφωνα με τους ισχύοντες τοπικούς κανονισμούς.

Φυλάξτε αυτό το φυλλάδιο

VYZTUŽENÝ BEDERNÍ PÁS S ROVNOHŘNOU KOMPRESÍ

Popis/Použití

Pomůcka je určena pouze kléčbě uvedených indikací a pro pacienty, kteří mají příslušnou velikost dle tabulky velikostí.

Vzdružná a prodyšná elastická látka Combitex. ①

Břišní panely se suchými zipy a poutkem pro prsty. ②

Pás s dodatečným tahem s poutky pro prsty. ③

Tvarovatelné zádové výztuže. ④

Složení

Textilní části: polyamid - polyester - elastan - polyuretan.

Netextilní části: kartáčovaná kalená ocel - polyoxymethylene - polypropylene - polyethylene.

Vlastnosti/Mechanismus účinku

Pomůcka zmírňuje bolesti v bederní části zad tím, že podporuje páteř zvýšeným nitrobrříšním tlakem, který snižuje zatížení meziobratlových plotének.

Indikace

Běžné nespecifikované bolesti dolní části zad (akutní, subakutní a chronické stavy). Prevence recidivy bolestí dolní části zad ve spojení s obnovením aktivity a/nebo s poučením od terapeuta.

Zúžený páteřní kanál (Spinální stenóza)

Stabilita páteře.

Obnovení aktivit.

Kontraindikace

Výrobek nepoužívejte, pokud máte prokázanou alergii na některou složku výrobku.

*Nepoužívat u těhotných žen.

Nepoužívejte v případě brániční kůly.

Nepoužívejte v případě, že trpíte rakovinou kostí s metastázami v oblasti páteře.

Nepoužívejte v případě oběhových, plicních nebo kardiovaskulárních problémů u pacientů, u kterých se nedoporučuje zvýšení krevního tlaku.

Upozornění

Před každým použitím zkontrolujte, že je pomůcka neporušená.

Poškozenou pomůcku nepoužívejte.

Pomůcku noste přes tenké oblečení.

Je nutné se přesně řídit předpisem a pokyny k použití, které vám dal lékař.

Tato pomůcka je určena k klečbě daného onemocnění a doba jejího používání je omezena na tuto léčbu.

Pomůcku nenoste na spaní.

V případě nepohodlí, značných obtíží, bolesti nebo neobvyklých pocitů pomůcku sundejte a poradte se se zdravotníkem.

Dítě smí používat zdravotnický prostředek pod dohledem dospělé osoby nebo zdravotnického pracovníka.

Změřte výšku pacienta ve středu mezi kyčelními hřebeny a volnými žebry.

Vhodnou velikost vyberte pomocí tabulky velikostí. První nasazení by mělo proběhnout za přítomnosti lékaře.

Z hygienických důvodů a z důvodu bezpečnosti a správného fungování je pomůcka určena jednomu pacientovi.

Pomůcku nepoužívejte při použití zdravotnické zobrazovací techniky.

Nezádoucí vedlejší účinky

Pomůcka může vyvolat kožní reakce (začervenání, svědění, popáleniny, podráždění...).

Dojde-li v souvislosti s touto pomůrkou k závažnému incidentu, je nutné o tom informovat výrobce a příslušné úřady členského státu, ve kterém uživatel a/nebo pacient žije.

Návod k použití/Aplikace

Před prvním použitím doporučujeme, aby výztuhy nastavil zdravotník podle zad pacienta. ④

Nasadte pás kolem pasu tak, že protáhnete prsty poutky umístěnými na břišních panelech. ④

Logo Thuisnes ukazuje směr umístění.

Stejně silně zatahněte zároveň za poutka pro prsty na pásu dodatečného tahu.

Zapněte pás tak, že pravá strana přijde na levou, a utáhněte pás podle potřeby. ④

Střed pásu musí být na páteři: Zádové výztuhy musí být umístěny po obou stranách páteře. ④

Spodní hrana pásu musí dosahovat ke kostrci. ④

Chcete-li zesílit kompresi, více utáhněte pás dodatečného tahu.

Stejně silně zatahněte zároveň za poutka pro prsty na pásu dodatečného tahu. ④

Upevněte suché zipy pásu dodatečného tahu na břišní panely nebo je přeložte jeden přes druhý. ④

Během dne můžete stupeň komprese pásu podle potřeby regulovat.

Údržba

Výrobek perte podle pokynů uvedených v tomto návodu a na etiketě. Před praním zavřete suché zipy.

Lze práť v pračce na 30°C (jemné praní). Zdravotnický prostředek byl testován při více než 15 pracích cyklech (průměrně: perte 1krát za měsíc). Nečistit za sucha. Nepoužívat žádné čisticí a zmékčovací prostředky nebo agresivní přípravky (chlorované přípravky...). Nesušit v sušičce. Nežehlit. Využímejte přebytečnou vodu.

Nesušit v blízkosti přímého zdroje tepla (radiátoru, slunce...). Sušit naležato.

Skladování

Skladujte při pokojové teplotě, nejlépe v originálném balení.

Likvidace

Likvidujte v souladu s místními právními předpisy.

Tento návod uschovějte.

PI

WZMOCNIONA ORTEZA ŁĘDZIOWA Z RÓWNOMIERNYM NACISKIEM

Opis/Przeznaczenie

Wyrób jest przeznaczony wyłącznie do stosowania w wymienionych wskazaniach oraz u pacjentów, których wymiary odpowiadają tabeli rozmiarów.

Przewiewny, oddychający materiał elastyczny Combitek. ①

Panele brzusne z rzepem i otworem na palce. ②

Dodatkowy pasek z otworem na palce. ③

Fiszbyny grzbietowe dopasowujące się do kształtu. ④

Skład

Elementy tekstylne: poliamid - poliester - elastan - poliuretan.

Elementy nietekstylne: stal hartowana szczotkowana - polioksymetylen - polipropylen - polietylen.

Właściwości/Działanie

Produkt łagodzi ból w odcinku lędźwiowym, podtrzymując kręgosłup poprzez zwiększenie nacisku na wysokość brzucha. Zapewnia to zmniejszenie obciążenia krążków międzykręgowych.

Wskazania

Typowe dolegliwości bólowe (w fazie ostrej, podostrej i przewlekłej). Zapobieganie nawrotom dolegliwości bólowych w związku z powrotem do uprawiania aktywności fizycznej i/lub informacją terapeutyczną. Wąski kanał lędźwiowy.

Stabilność kręgosłupa.

Powrót do uprawiania aktywności fizycznej.

Przeciwskazania

Nie stosować w przypadku stwierdzonej alergii na jeden z elementów składowych.

*Nie stosować u kobiet w ciąży.

Nie używać w przypadku przepukliny przeponowej rozworu przełykowego.

Nie używać w przypadku choroby nowotworowej kości z przerzutami do kręgosłupa.

Nie używać w przypadku problemów z krążeniem, płucami lub układem sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których wzrost ciśnienia krwi nie jest zalecany.

Konieczne środki ostrożności

Przed każdym użyciem sprawdzić, czy wyrób jest w należytym stanie.

Nie używać wyróbu, jeśli jest uszkodzony.

Wyrób należy nosić na cienkiej odzieży.

Należy ścisłe przestrzegać wytycznych i protokołu użytkowania zalecanego przez personel medyczny. Ten produkt jest przeznaczony do leczenia ścisłe określonego stanu chorobowego, a jego czas stosowania jest ograniczony do tego leczenia.

Nie używać wyróbu podczas snu.

W przypadku dyskomfortu, poważnej uciążliwości, bólu, niecodziennego odczucia należy zdjąć produkt i skontaktować się z lekarzem.

Stosowanie wyróbu medycznego przez dziecko musi się odbywać pod nadzorem osoby dorosłej lub lekarza.

Zmierzyć wzrost pacjenta w połowie odległości między grzebieniem biodrowym a żebrami wolnymi. Wybrać rozmiar dobrany do pacjenta, korzystając z tabeli rozmiarów.

Zaleca się, aby pierwsze zastosowanie przebiegało pod nadzorem pracownika służby zdrowia.

Ze względów higienicznych i w trosce o bezpieczeństwo i skuteczność działania nie należy używać ponownie tego wyróbu u innego pacjenta.

Nie używać wyróbu w systemie obrazowania medycznego.

Niepożądane skutki uboczne

Produkt może wywołać reakcje skórne (zaczernienie, swędzenie, podrażnienia itp.).

Każdy poważny incydent związany z wyröbem należy zgłosić producentowi i właściwemu organowi państwa członkowskiego, w którym użytkownik i/lub pacjent mają miejsce zamieszkania.

Sposób użycia/Sposób zakładania

Przed pierwszym użyciem zaleca się dopasowanie fiszbin do kształtu pleców pacjenta przez pracownika ochrony zdrowia. ⑤

Żałożyć pas w talii, używając otworów na palce wykonanych we panelach brzuszych. ⑥

Logo Thuisnes wskazuje prawidłowy kierunek zakładania.

Jednocześnie równomiernie pociągnąć otwory na palce we wkładkach brzusnych.

Zamocować pas tak, aby prawa strona znalazła się powyżej strony lewej, dopasowując żadany poziom zaciśnięcia. ⑦

Pas powinien być wyśrodkowany na kręgosłupie: fiszbyny grzbietowe powinny być umieszczone po obu stronach kręgosłupa. ⑧

Dolna część pasa powinna znajdować się na wysokości pośladków. ⑨

W celu zwiększenia nacisku istnieje możliwość zaciśnięcia dodatkowego paska.

Jednocześnie równomiernie pociągnąć otwory na palce w dodatkowym pasku. ⑩

Zamocować części rzepowe dodatkowego paska do paneli brzuszych pasa lub nałożyć je jedna na drugą. ⑪

Można w dowolny sposób regulować siłę ucisku w ciągu dnia w zależności od potrzeb.

Utrzymanie

Produkt nadaje się do prania w warunkach określonych w niniejszej instrukcji i na oznakowaniu. Przed praniem należy zapiąć rzepy. Nadaje się do prania w pralce w temp. 30°C (cykl delikatny). Wyrób został poddany testowi obejmującemu 15 cykli prania (w ujęciu średnim: 1 pranie na miesiąc). Nie czyścić

na suchu. Nie używać detergentów, produktów zmiękczających ani agresywnych (zawierających chlór itp.). Nie suszyć w suszarce. Nie prasować. Wycisnąć.

Suszyć z dala od bezpośrednich źródeł ciepła (grzejniki, słońce itp.). Suszyć w stanie rozłożonym.

Przechowywanie

Przechowywać w temperaturze pokojowej, najlepiej w oryginalnym opakowaniu.

Utylizacja

Utylizować zgodnie z lokalnie obowiązującymi przepisami.

Zachować tą instrukcję

Iv

STIPRINĀTA MUGURAS JOSTAS DALAS ATBALSTA JOSTA AR VIENMĒRĪGU KOMPRESIJU

Apraksts/Paredzētais mērķis

Ierīce ir paredzēta tikai minēto indikāciju ārstēšanai pacientiem, kuru mērķumi atbilst izmēru tabulai.

Combitex elpojošs elastīgs audums. ①

Vēdera plāksnes ar pašliipošu virsmu uz pirkstiem paredzētajiem šķēlumiem. ②

Papildu siksna ar pirkstiem paredzētiem šķēlumiem. ③

Ērti muguras atbalsta elementi. ④

Sastāvs

Tekstila sastāvdalas: poliamīds – poliesters – elastāns – poliuretāns.

Netekstila sastāvdalas: matēts rūdītais tērauds – polioksimetilēns – polipropilēns – polietilēns.

Īpašības / darbības veids

Ierīce mazina sāpes jostas daļā, palielinot spiedienu uz vēdera dobuma daļu un tādējādi sniedzot atbalstu mugurkaulam. Tādējādi tiek mazināta slodze uz starpskrīmēju diskiem.

Indikācijas

Nespecifiskas muguras lejasdalas sāpes (akūtas, subakūtas un hroniskas stadijas). Muguras lejasdalas sāpuļu atkārtošanās novēršana saistībā ar aktivitāšu atsākšanu un/vai terapiju.

Mugurkaula kanāla sašaurinājums.

Mugurkaula stabilitātes nodrošināšana.

Aktivitāšu atsākšana.

Kontrindikācijas

Nelietojojet, ja ir zināma alerģija pret kādu no sastāvdalām.

*Nelietojojet grūtniecēm.

Nelietojojet hiatālās trūces gadījumā.

Nelietojojet kaulu vēža ar metastāzem mugurkaulā gadījumā.

Nelietojojet pacientiem ar asinsrites, plaušu vai sirds un asinsvadu sistēmas traucējumiem, kuriem nav ieteicama asinsspiediena paaugstināšanā.

Piesardzība lietošanā

Pirms lietošanas pārbaudiet, vai prece nav bojāta.

Nelietojojet ierīci, ja tā ir bojāta.

Valkājiet ierīci virs plāna apgērba.

Stingri ievērojet jūsu veselības aprūpes speciālista ieteikumus un lietošanas norādījumus.

Šī ierīce ir paredzēta noteiktas patoloģijas ārstēšanai, tās lietošanas ilgums ir ierobežots līdz šīs patoloģijas izārstēšanai.

Nelietojojet ierīci miega laikā.

Ja rodas diskomforta sajūta, nopietns kairinājums, sāpes, rodas neparastas sajūtas, pārtrauciet ierīces lietošanu un sazinieties ar veselības aprūpes speciālistu.

Medicīniskās ierīces izmantošanai bērnam ir jānotiek pieaugušā vai veselības aprūpes speciālista uzraudzībā.

Izmēriet pacienta vidukli viduspunktā starp iegurņa kaulu pauguru un kustīgajām ribām.

Izvēlieties pacientam atbilstošu izmēru, nemot vērā izmēru tabulu.

Pirmajā uzlikšanas reizē ieteicama veselības aprūpes speciālista līdzdalība.

Higiēnas, drošības un veikspējas apsvērumu dēļ nelietojojet ierīci atkārtoti ciemiem pacientiem.

Nelietojojet ierīci medicīniskajā attēlveidošanas sistēmā.

Nevēlamas blaknes

Šī ierīce var izraisīt ādas reakcijas (apsārtumus, niezi, kairinājumu u.c.).

Par jebkuriem smagiem negadījumiem, kas notikuši saistībā ar šo produktu, ir jāziņo ražotājam un dalībvalstis, kurā uzturas lietotājs un/vai pacients, atbildīgajai iestādei.

Lietošanas veids/Uzlikšana

Pirms pirmās lietošanas reizes, veselības aprūpes speciālistam ir ieteicams pielāgot atbalsta elementus atbilstoši pacienta muguras formai. ⑤

Aplieciest jostu ap vidukli, novietojot plaukstas uz pirkstiem paredzētajiem šķēlumiem, kas atrodas uz vēdera ielaiduma daļām. ⑥

Thuasne logotips norāda pareizu uzstādīšanas virzienu.

Vienlaikus un vienmērīgi velciet aiz vēdera daļu pirkstiem paredzētajiem šķēlumiem.

Aiztaisiet jostu, liekot labo pusī pāri kreisajai pusei, noregulējot vēlamo savilkuma līmeni. ⑦

Jostai jābūt centrētai uz mugurkaulu: muguras atbalsta elementiem jābūt novietotiem katrā mugurkaula pusē. ⑧

Jostas lejasdalai ir jāatrodas vienā līmenī ar sēžamvietas augšdaļu. ⑨

Papildu kompresijas nodrošināšanai var savilkpt papildu siksni.

Vienlaikus un vienmērīgi velciet aiz papildu jostas pirkstiem paredzētajiem šķēlumiem. ⑩

Piestipriniet papildu siksni pašliipošās aizdares pie jostas vēdera plāksnēm vai pārkāpjet tās vienu otru virsū. ⑪

Dienas laikā ir iespējams pielāgot kompresijas stiprumu atbilstoši vajadzībām.

Uzturēšana

Produkts mazgājams saskaņā ar šajā lietošanas instrukcijā un markējumā sniegtajiem nosacījumiem. Pirms mazgāšanas aizveriet pašlīpošās aizdares. Var mazgāt veļasmasinā 30°C temperatūrā (cikls smalkai veļai). Ierīce tika pārbaudīta ar 15 mazgāšanas cikliem (vidēji: 1 mazgāšanas reize mēnesi). Nenododiet kīmiskajā tīrišanā. Neizmantojiet mazgāšanas līdzekļus, mīkstinātājus vai agresīvas iedarbības līdzekļus (hlora izstrādājumus u.tml.). Nelietojiet veļas žāvētāju. Negludiniet. Izspiediet ūdeni ar spiedienu. Žāvējiet drošā attālumā no tieša siltuma avota (radiatora, saules utt.). Žāvējiet izklātu.

Uzglabāšana

Uzglabājiet istabas temperatūrā, vēlams, oriģinālajā iepakojumā.

Likvidēšana

Likvidējiet saskaņā ar spēkā esošajiem vietējiem noteikumiem.

Saglabājiet šo instrukciju

It

SUTVIRTINTAS PALAIKOMASIS VIENODO SUSPAUDIMO JUOSMENS DIRŽAS

Aprašymas ir paskirtis

Priemonē skirta tik išvādytoms indikacijoms gydyti ir tik pacientams, kurių kūno matmenys atitinka dydžių lentele.

Vēdinamas ir kvēpuojanties tamprus „Combitech” audinys. ①

Priekinēs dalys su kibiojuo paviršiumi ir pirštu kilpa. ②

Papildomas diržas su pirštu kilpa. ③

Pritaikomos nugaros dalies plokštēlēs. ④

Sudētis

Tekstilinēs dalys: poliamidas - poliesteris - elastanas - poliuretanas.

Ne tekstilinēs dalys: grūdintasis matinis plienas - polioksimetilenas - polipropilenas - polietilenas.

Savybēs ir veikimo būdas

Priemonē malšina juosmens skausmus palaiķydama stuburu padidināt vidinā spaudumā pilvo srityje. Šītaip sumažināma tarplankstelinių diskų apkrova.

Indikācijos

Bendrieji nespecifiniai skausmai juosmens srityje (ūminiai, poūminiai ir létinai). Juosmens skausmo pasikartojimo prevencija derinant su grīžimu prie veiklos ir (arba) su gydymu susijusia informacija.

Juosmeninēs stuburo dalies kanalo susiaurējimas.

Stuburo stabilmumas.

Grīžimas prie veiklos.

Kontraindikācijos

Nenaudokite gaminio, jei yra alergija bet kuriai sudētinei medžiagai.

*Netinka naudoti nēščiosioms.

Nenaudokite, jei turite stuburo išvaržą.

20

Nenaudokite, jei sergate kaulu vēžu su metastazēmis stubure.

Nenaudokite esant kraujotakos, plauči ar širdies ir kraujagyslių susirgimams, kai pacientams nerekomenduojamas kraujospūdžio padidējimas.

Atsargumo priemonēs

Kiekvienu kartu prieš naudodami patikrinkite, ar priemonē tvarkinga, ar jai netrūksta daļu.

Nenaudokite priemonēs, jei ji pažeista.

Dēvēkite priemonē ant plonu drabužu.

Griežtai naudoti pagal sveikatos specialisto nurodytą naudojimosi protokolu ir receptā.

Šis gaminis skirtas konkretai patologijai gydyti ir jį galima naudoti tik gydymo metu.

Nenaudokite miegodam.

Pajutę nepatogumą arba labai nemalonii pojūcių, skausmā ar kitu neprastu pojūcių, nusiimkite priemonę ir kreipkitės į sveikatos priežiūros specialistą.

Vaikas medicinos priemonę gali naudoti tik prižiūrimas suaugusiojo ar sveikatos priežiūros specialisto.

Išmatuokite paciento juosmens apimtī per vidurē tarp dubenkaulių viršaus ir apatinii šonkaulių.

Remdamies dydžių lentele, pasirinkite pacientui tinkamą dydi.

Rekomenduojama, kad pirmā kartą gaminį padētu užsidiēti sveikatos priežiūros specialistas.

Higienos, saugos ir tinkamo veikimo sumetimais gaminio negali naudoti kitas pacientas.

Nenaudokite priemonės medicininių vaizdo tyrimų metu.

Nepageidaujamas šalutinis poveikis

Dévint, ši priemonė gali sukelti odos reakciju (paraudimą, niežulj, sudirginimą ir pan.).

Apie visus rimtus su gaminiu susijusius įvykius turētu būti pranešama gamintojui ir valstybės narės, kurioje gyvena vartotojas ir (arba) pacientas, kompetentingai institucijai.

Naudojimas

Prieš pirmā kartu naudojant nugarines plokštēles prie nugaros turētu pritaikyti sveikatos priežiūros specialistas. ⑤

Apjuoskite diržu juosmenę naudodami priekinėse dalyse esančias pirštu kilpas. ⑥

„Thuisne“ logotipas rodo apsijuosimo kryptį.

Vienu metu vienodai traukite priekinių daļu pirštu kilpas.

Užsekte diržo dešinijā dalj virš kairiosios, suverž iki norimo lygio. ⑦

Diržo vidurus turi būti ties jūsų stuburu: nugarinės plokštēlēs turi būti išsidėščiusios abiejose stuburo pusėse. ⑧

Apatinė diržo dalis turi būti ties uodegikauliu. ⑨

Norint suspausti stipriau, galima suveržti papildomą diržą.

Vienu metu vienodai traukite papildomo diržo pirštu kilpas. ⑩

Prisekite papildomo diržo kibiasias dalis prie juosmens diržo priekinių dalių arba susekite uždėjėjai vieną ant kitos. ©
Dienai bégant galima reguliuoti suspaudimo lygi pagal savo poreikius.

Priežiūra

Gaminj galima plauti šioje instrukcijoje ir ant etiketės nurodytomis sąlygomis. Prieš skalbdami užsekitė kibiasias juostas. Skalbtį skalbyklęje 30°C temperatūroje (švelniu ciklu). Priemonė buvo išbandyta atlikus 15 skalbimo ciklų (vidutiniškai vienas skalbimas per mėnesį). Nevalytį sausuoju būdu. Nenaudoti valiklių, minkštiklių ar ēsdinančių produktų (priemonių su chloru). Nedžiovinti džioviklėje. Nelyginti. Nusausinti spaudžiant. Džiovinti toli nuo tiesioginio šilumos židinio (radiatoriaus, saulės ar pan.). Džiovinti horizontaliai.

Laikymas

Laikyti kambario temperatūroje, pageidautina originalioje pakuočėje.

Išmetimas

Šalininkite pagal galiojančias vietos taisykles.

Išsaugokite šį informacinį lapelį

et

NIMMEPIIRKONNA TUGEVDATUD, ÜHTLASE KOMPRESSIOONIGA TUGIVÖÖ

Kirjeldus/Sihtkasutus

Kasutage vahendit vaid loetletud näidustustele korral ning patsientide puhul, kelle kehamõodud vastavad mõõtude tabelile.

Elastne, hingav ja õhku läbilaskev kangas Combitex. ①

Takjapinna ja sõrmeavaga kõhuplaadid. ②

Lisarihm sõrmeavadega. ③

Kohandatavad seljatoed. ④

Koostis

Tekstiliist osad: polüamiid - polüester - elastaan - polüüretaan.

Mittetekstiilsed osad: karastatud harjatud teras - polüoksüümteilene - polüpropüülen - polüüleene.

Omadused/Toimevis

Seade pakub alaseljavaluile leevedust, toestades nimmepiirkonda kõhupiirkonna toestava kokkutõmbamise teel. See aitab vähendada lülivahetaste koormust.

Näidustused

Mitbespetsiifiline alaseljavalu (äge, alaäge ja krooniline staadium). Alaseljavalu kordumise ennetamine seoses aktiivsuse taastamisega ja/või terapeutilise teabega.

Kitsas nimmekanal.

Lüüsamba stabilsus.

Aktiivsuse taastamine.

Vastunäidustused

Mite kasutada allergia puhul toote ühe koostisosaa suhtes.

*Mite kasutada raseduse ajal.

Mite kasutada vahelihasesonga korral.

Mite kasutada luuvähi korral koos metastaasidega lüüsambas.

Mite kasutada vereringe-, kopsu- või südameveresoonkonna häirete korral patsientidel, kelle puhul vererõhu tõus ei ole soovitatav.

Ettevaatusabinööd

Enne igat kasutamist kontrollige vahendi terviklikkust.

Mite kasutada vahendit, kui see on kahjustatud.

Kandke vahendit öhukese rõivaeseme peal.

Järgige rangelt oma tervishoiutöötaja poolseid nõutavaid ettekirjutusi ja kasutusjuhiseid.

Toode on mõeldud konkreetse haiguse raviks ja selle kasutusaeg piirdub nimetatud raviga.

Mite kasutada vahendit magamise ajal.

Ebamugavustunde, olulisse häirimistunde, valuaistingute või sensoorseste muutuste esinemise korral eemaldage seade ja pidage nõu tervishoiutöötajaga.

Kui meditsiiniseadet kasutab laps, tuleb seda teha täiskasvanu või tervishoiutöötaja järelevalve all.

Mõõtke patsiendi niudeluu tiibade ja ebaroiete vaheline kaugus.

Valige patsiendile õige suurusega vahend, lähtudes mõõtude tabelist.

Esmakordsete kasutamisel on soovitav lasta tervishoiutöötajal selle paigaldamist jälgida.

Tõhususe ja turvalisuse eesmärgil ning hügieeni tagamiseks mitte kasutada vahendit uesti teistel patsientidel.

Mitte kasutada vahendit meditsiinilises piltdiagnoistikas.

Kõrvaltoimed

Seade võib põhjustada nahareaktsioone (punetus, sügelus, ärritus,...).

Seadmega seotud mis tahes tõsisest vahejuhtumist tuleb teatada tootjale ning kasutaja ja/või patsiendi asukoha liikmesriigi pädevale asutusele.

Kasutusjuhend/paigaldamine

Enne esimest kasutuskorda on soovitatav lasta tervishoiutöötajal seljatugesid vastavalt patsiendi seljale kohandada. ⑤

Asetage võö ümber talje, viies käed läbi kõhupadjakestel paikneva sõrmeava. ⑥

Thunas'ni logo tähistab paigalduse sunda.

Tõmmake kõhupatjad sõrmeavasid korraga ja ühtlaselt.

Kinnitage võö paremal poolel üle vasaku poole ning reguleerige soovitud pingutuseni. ⑦

Võö tuleb tsentreerida lüüsambale: seljatoed peavad asuma teine teisel pool lüüsammast. ⑧

Võö alaosa peab ulatuma välja kuni tuharatevaheni. ⑨

Tugevdatud toetuse saamiseks on teil võimalik kasutada lisarhma.

Tõmmake lisarhma sõrmeavasid korraga ja ühtlaselt. © Kinnitage lisarhma takjapaelaga osad korseti kõhuplaatide külge või asetage need üksteise peale. ® Päeva jooksul on võimalik surve tugevust vastavalt vajadusele reguleerida.

Puhastamine

Vahend on pestav vastavalt kasutusjuhendi ja tootemärgise tingimustele. Enne pesemist sulgege takjapaelad. Masinpestav 30°C juures (örn programm). Seadet katsetati 15 pesutükli kestel (alust keskmiselt: 1 pesu kuus). Ärge puhastage keemiliselt. Ärge kasutage puhastusaineid, pesupühmendajaid ega agressiivseid tooteid (klooriga tooteid). Ärge kasutage pesukuivatit. Ärge triikige. Ärge trummelkuivatage, vaid pressige liigne vesivälgja.

Laske kuivada otseese kuumuse allikast (radiaator, päike jne) eemal. Kuivatage siledal pinnal.

Säälitamine

Säilitage toatemperatuuril, soovitavalt originaalpakendis.

Kõrvaldamine

Kõrvaldage vahend vastavalt kohalikule seadusandlusele.

Hoidke see juhend alles.

sl

OJAČAN OPORNI KRIŽNI PAS S HOMOGENO KOMPRESIJO

Opis/Namen

Izdelek je zasnovan le za zdravljenje navedenih indikacij in je namenjen pacientom, katerih mere ustrezajo meram v tabeli velikosti.

Elastičen in zračen material Combitek, ki diha. ①

Trebušne ploščice s sprijemalnim trakom in odprtinama za prst. ②

Dodaten trak z odprtinama za prst. ③

Udobne hrbtnе opore. ④

Sestava

Tekstilni materiali: poliamid - poliester - elastan - poliuretan.

Netekstilni deli: brušeno kaljeno jeklo - polioksimetilen - polipropilen - polietilen.

Lastnosti/Način delovanja

Pripomoček lajša bolečine v ledvenem delu hrbenice tako, da razbremeni hrbenico z večanjem intraabdominalnega tlaka. To razbremeni intervertebralne ploščice.

Indikacije

Nespecifične bolečine v križu (akutne, subakutne in kronične). Preprečevanje ponovne pojavitve bolečin v ledvenem delu hrbenice, povezane s ponovno telesno dejavnostjo in/ali informacijami o zdravljenju. Ozek hrbenični kanal.

Stabilnost hrbenice.

Ponovna telesna dejavnost.

Kontraindikacije

Izdelka ne uporabljajte v primeru znane alergije na katerokoli sestavino.

*Izdelka ne smejo uporabljati nosečnice.

Ni primeren za osebe, ki imajo hiatalno hernijo.

Ni primeren za osebe, ki imajo kostnega raka in metastaze na hrbenici.

Ni primeren za osebe, ki imajo težave s krvnim obtokom, pljuči ali srcem in ožiljem, pri katerih je odsvetovano povišanje krvnega tlaka.

Previdnostni ukrepi

Pred vsako uporabo preverite, v kakšnem stanju je izdelek.

Če je izdelek poškodovan, ga ne uporabite.

Izdelek nosite prek tankih oblačil.

Skrbno upoštevajte navodila in postopek uporabe, ki ga priporoča zdravstveni delavec.

Ta izdelek je primeren za zdravljene dane patologije, to pomeni, da je trajanje uporabe omejeno na to zdravljenje.

Izdelka ne uporabljajte med spanjem.

V primeru neudobja, močnega stisnjena, bolečine in neobičajnih občutkov pripomoček odstranite in se posvetujte z zdravstvenim strokovnjakom.

Otrok lahko medicinski pripomoček uporablja le pod nadzorom odrasle osebe ali zdravstvenega strokovnjaka.

Izmerite sredinsko razdaljo med iliakalno kristo in plavajočimi rebrji.

S pomočjo tabele velikosti izberite pravilno velikost za pacienta.

Priporočamo, da prvo nameščanje nadzoruje zdravstveni delavec.

Zaradi zagotavljanja higiene, varnosti in učinkovitosti, izdelka ne uporabljajte na drugem pacientu.

Izdelka ne uporabljajte v napravah za rentgensko slikanje.

Neželeni stranski učinki

Izdelek lahko povzroči kožne reakcije (pordelost, srbenje, draženje itd.).

O vseh resnih težavah, ki so povezane z izdelkom, obvestite proizvajalca ali pristojni organ v državi, kjer se nahaja uporabnik in/ali pacient.

Navodila za uporabo/Namestitev

Priporočamo, da zdravstveni osebje pred prvo uporabo prilagodi opore hrbtnu pacienta. ®

Z uporabo zank za prste na trebušnih plastronih namestite pas okoli pasu. ®

Logotip Thasus prikazuje smer nameščanja.

Hkrati enakomerno potegnite za odprtine za prste na trebušnih plastronih.

Desno stran pasu zapnite prek leve strani ter prilagodite stopnjo zatezanja. ®

Pas morate poravnati na hrbenici: hrbtnе opore morajo biti nameščene na obe strani hrbenice. ®

Spodnji del pasu se mora nahajati v višini zadnjicnega pregiba. ©

Kompresijo lahko dodatno povečate tako, da zategnete dodatni trak.

Hkrati enakomerno potegnite za odprtine za prste na dodatnem traku. ®

Pritrdite sprijemalne zanke dodatnega traku na trebušne ploščice opornice ali jih namestite eno na drugo.®

Čez dan lahko po potrebi prilagodite stopnjo kompresije.

Vzdrževanje

Izdelek operate po navodilih za uporabo in navodilih na etiketi. Pred pranjem zapnite sprijemalne trakove. Izdelek lahko operate v pralnem stroju pri 30°C (program za občutljivo perilo). Pripomoček je bil preizkušen v 15 ciklih pranja (povprečno: 1 pranje na mesec). Izdelek ni primeren za kemično čiščenje. Ne uporabljajte detergentov, mehčalca ali agresivnih sredstev (izdelki, ki vsebujejo klor). Izdelka ne sušite v sušilnem stroju. Izdelka ne likajte. Iztisnite odvečno vodo.

Izdelek ne izpostavljajte neposrednim virom topote (radiator, sonce itd.). Izdelek plosko posušite.

Shranjevanje

Izdelek hranite pri sobni temperaturi, če je možno, v originalni embalaži.

Odlaganje

Zavržite skladno z veljavnimi lokalnimi predpisi.

Navodila shranite.

sk

SPEVNENÝ DRIEKOVÝ PÁS S ROVNOMERNOU KOMPRESIOM

Popis/Použitie

Táto zdravotnícka pomôcka je určená výhradne na liečbu ochorení podľa uvedených indikácií a pre pacientov, ktorých miery zodpovedajú tabuľke veľkostí.

Vzdušný a priedušný elastický materiál Combitech. ①

Brušné panely so suchým zipom a slučkami na prsty. ②

Pridávny popruh so slučkami na prsty. ③

Tvarovateľné výstuže v oblasti chrvtia. ④

Zloženie

Textilné zložky: polyamid - polyester - elastan - polyuretán.

Netextilné zložky: leštená kalená ocel - polioxymetylén - polypropylén - polyetylén.

Vlastnosti/Mechanizmus účinku

Pomôcka umožňuje zmieriť bolesti driekovej oblasti zvýšením vnútrobrušného tlaku. Tým sa opäťovne vyrovnaná záťaž na medzistavcové platničky.

Indikácie

Nešpecifické bolesti spodnej časti chrvtice (akútne, subakútne a chronické štadiá). Prevencia recidív bolesti chrvtia v kombinácii s návratom k aktivite a/

alebo liečebnými postupmi, odporúčaniami alebo informáciami.

Bedrová stenoza.

Stabilita chrvtice.

Návrat k aktivite.

Kontraindikácie

Nepoužívajte v prípade známej alergie na niektorú zo zložiek výrobku.

*Nepoužívajte u tehotných žien.

Nepoužívajte v prípade hiátovej prietreže.

Nepoužívajte v prípade rakoviny kostí s metastázami na chrvtici.

Nepoužívajte v prípade obehových, plúcnych alebo srdecovo-cievnych problémov u pacientov, u ktorých sa neodporúča zvýšenie krvného tlaku.

Upozornenia

Pred každým použitím skontrolujte, či pomôcka nie je porušená.

Ak je pomôcka poškodená, nepoužívajte ju.

Pomôcku noste na tenkom odevе.

Príne dodržiavajte predpis a protokol používania odporúčaný zdravotníckym odborníkom.

Tento výrobok slúži na liečbu danej patológie a doba používania tohto výrobku je obmedzená touto liečbou.

Pomôcku nepoužívajte počas spánku.

V prípade nepohodlia, významného diskomfortu, bolesti alebo nezvyčajných pocitov si pomôcku zložte a poraďte sa so zdravotníckym odborníkom.

Používanie zdravotníckej pomôcky dietátom musí prebiehať pod dohľadom dospelej osoby alebo zdravotníckeho odborníka.

Zmerajte obvod pása pacienta v strednej výške medzi horným okrajom bedrovej kosti a posledným volným rebrom.

Podľa tabuľky veľkostí si vyberte vhodnú veľkosť pre pacienta.

Pri prvom použití je odporučená asistencia zdravotníckeho odborníka.

Z hygienických dôvodov a z dôvodu bezpečnosti a účinnosti nepoužívajte výrobok u iného pacienta.

Pri výšetrení pomocou zobrazovacích systémov výrobok zložte.

Nežiaduce vedľajšie účinky

Táto pomôcka môže spôsobiť kožné reakcie (začervenanie, svrbenie, podráždenie...).

Akúkoľvek závažnú udalosť týkajúcu sa používania pomôcky je potrebné označiť výrobcovi a príslušnému orgánu členského štátu, v ktorom sídlí používateľ/a/alebo pacient.

Návod na použitie /aplikácia

Pred prvým použitím sa odporúča nastavenie dláh podľa morfológie pacientovo chrbta zdravotníckym odborníkom. ®

Pás umiestnite okolo pása pomocou slučiek na prsty na brušných paneloch. ®

Logo Thuisne naznačuje smer umiestnenia.

Slučky a prsty na brušných paneloch tiahajte súčasne a rovnomerne.

Pás uzavorte preložením pravej strany cez ľavú stranu a upravte požadovaný stupeň kompresie. ⑧ Pás musí byť vycentrovaný na chrbtici: chrbtové výstuže musia byť umiestnené na oboch stranach chrbtice. ⑨

Spodná časť pásu musí siahať po gluteálnu ryhu. ⑩ Na zvýšenie kompresie utiahnite pridavný popruh.

Slučky na prsty na prídavnom popruhu tiahajte súčasne a rovnomerne. ⑪

Pripevnite časti prídavného popruhu so suchým zipsom k brušnému panelom pásu alebo ich prekryte jednu cez druhú. ⑫

V priebehu dňa si môžete prispôsobiť úroveň kompresie podľa potreby.

Údržba

Výrobok sa dá prať za podmienok uvedených v tomto návode a na obale. Pred praním zatvorite suché zipsy. Možnosť prania pri 30 °C (jemný cyklus). Pomôcka sa testovala pri 15 pracích cykloch (v priemere: 1 pranie mesačne). Nečistote chemicky. Nepoužívajte agresívne prácie prostriedky, zmäkčovaďa (chlórované výrobky,...). Nepoužívajte sušičku na bielizeri. Nežehlite. Prebytočnú vodu vytlačte.

Sušte mimo priameho zdroja tepla (radiátor, slnko,...). Sušte vystreté v rovnej polohe.

Skladovanie

Uchovávajte pri izbovej teplote, podľa možnosti v pôvodnom obale.

Likvidácia

Výrobok likvidujte podľa platných miestnych predpisov.

Tento návod uschovajte.

hu

MEGERŐSÍTETT ÁGYÉKI FŰZŐ HOMOGÉN KOMPRESSZIÓVAL

Leírás/Rendeltetés

Az eszköz kizárolag a felsorolt indikációk kezelésére szolgál azon betegek esetében, akiknek a méretei megfelelnek a mérettáblázatban szereplőknek.

Combitech szellőző és lélegző elasztikus szövet. ①

Tépőzáras felületű haspanelek és ujjbújtató. ②

Kiegészítő pánt ujjbújtatóval. ③

Alakítható hámtervezítő lapok. ④

Összetétel

Textil alkotóelemek: poliamid - poliészter - elasztán - poliuretan.

Nem textil alkotóelemek: szálcsiszolt edzett acél - polioximetilén - polipropilén - polietilen.

Tulajdonságok/Hatásmód

Az eszköz a hasüregi nyomás növelésével megtámasztja a gerincet, így enyhíti az ágyéki gerincfájdalmat. A hasüregi nyomás növelése tehermentesíti a porckorongokat.

Indikációk

Általános, nem specifikus deréktáji fájdalom (akut, szubakut és krónikus). A deréktáji fájdalom kiújulásának megelőzése a tevékenység újrakezdésével és/vagy terapiás tájékoztatással kombinálva.

Keskeny ágyéki csatorna.

A gerinc stabilitása.

Tevékenység újrakezdése.

Kontraindikációk

Ne használja ismert allergia esetén valamely összetevőre.

*Terhes nők nem használhatják.

Rekesziszomsérő esetén nem alkalmazható.

Csontrák, vagy gerincmetasztázis esetén nem alkalmazhatók.

Nem alkalmazható keringési problémák, a tüdő működésének rendellenessége vagy szív- és érrendszeri megbetegedések esetén, olyan betegeknél, aiknél a vérnyomás növelése nem javasolt.

Óvintézkedések

Minden egyes használat előtt ellenőrizze a termék épségét.

Ne használja a terméket, ha az sérült.

Az eszköz vékony ruhadarabon viselendő.

Szigorúan tartsa be az egészségügyi szakember előírásait és az általa javallt használatra vonatkozó protokollt.

A termék egy adott betegség kezelésére szolgál, használatának ideje a kezelés idejére korlátozódik.

Ne használja az eszközt alvás közben.

Kényelmetlenség, jelentős zavaró érzés, fájdalom vagy rendellenes érzés esetén vegye le az eszközt és forduljon egészségügyi szakemberhez.

Gyermekek csak felnőtt vagy egészségügyi szakember felügyelete alatt használhatnak orvostechnikai eszközt.

Mérje meg a páciens körfogatát a csípőcsontok és a lengő bordák között félúton.

A mérettáblázat segítségével válassza ki a betegnek megfelelő méretet.

Javasolt, hogy az eszköz első alkalmazása egészségügyi szakember felügyelete mellett történjen.

Higiéniai és biztonsági okokból, illetve az eszköz teljesítménye végett ne használja fel újra a terméket másik betegnél.

Ne használja az eszköz ortoszió káplaktás során.

Nemkívántos mellékhatások

Ez az eszköz bőrrreakciókat okozhat (bőrpír, viszketés, irritáció stb.).

Az eszközzel kapcsolatban fellépő bármilyen súlyos incidensről tájékoztatni kell a gyártót, valamint annak a tagállamnak az illetékes hatóságát, ahol a felhasználó és/vagy a beteg tartózkodik.

Használati útmutató/felhelyezés

Az első használat előtt javasolt, hogy a merevítőket egészségügyi szakember igazítsa a páciens körvonalaihoz. Ⓛ

Helyezze az övet a dereka köré a hasi paneleken elhelyezkedő ujjbújtatónál fogva. Ⓛ

A Thuisas logója jelzi a felhelyezés irányát.

Húzza meg egyidejűleg és egyenletesen a hasi támasztórész ujjbújtatóit.

Zárja össze az övet a jobb szélét a bal szélre hajtva, és állítsa be a kívánt feszességi szintet. Ⓛ

A fűző közepének a gerinc vonalában kell lennie: a hátmervőt lapoknak a gerinc vonalától jobbra és balra kell elhelyezkedniük. Ⓛ

A fűző aljának a fenékvágat felső vonaláig kell érnie. Ⓛ

A megerősített kompresszió érdekében lehetőség van a kiegészítő pánt meghúzására.

Húzza meg egyidejűleg és egyenletesen a kiegészítő pánt ujjbújtatóit. Ⓛ

Rögzítse a kiegészítő pánt tépozáras részeit a fűző haspaneljeire, vagy fektesse egyiket a másikra. Ⓛ

Napközben igénye szerint állíthat a kompresszió erősségeit.

Ápolás

A jelen útmutatóban és a címkén feltüntetett információk szerint mosható termék. Mosás előtt csatolja össze a tépozáras pántokat. Mosogáspben mosható 30°C-on (kímélő program). Az eszközöt 15 mosási ciklusra tesztelték (átlagosan: havonta egy mosás). Tilos vegyítstíltani. Ne használjon tisztítószert, öblítőt vagy agresszív (klórtartalmú stb.) vegyszert. Ne tegye szártítógéphez. Tilos vasalni. Nyomkodja ki belőle a vizet.

Közvetlen hőforrástól (rádiátor, napsugárzás stb.) távol száritsa. Fektetve száritsa.

Tárolás

Szobahőmérsékleten tárolja, lehetőség szerint az eredeti csomagolásában.

Ártalmatlanítás

A helyi előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani.

Tartsa meg ezt az útmutatót

bg

ПОДСИЛЕН ЛУМБАЛЕН КОЛАН С ХОМОГЕННА КОМПРЕСИЯ

Описание/Предназначение

Изделието е предназначено единствено за лечение при избраните показания и за пациенти, чито телесни мерки съответстват на таблицата с размери.

Провертива и дишаша еластична материя Combitex. Ⓛ

Коремни панели със самозалепваща се повърхност иджоб за пръсти. Ⓛ

Допълнителна лента с джоб за пръсти. Ⓛ

Комфортни дорзални опори. Ⓛ

Състав

Текстилни компоненти: полиамид - полиестер - еластан - полиуретан.

Нетекстилни компоненти: матирана закалена стомана - полиоксиметилен - полипропилен - полиетилен.

Свойства/Начин на действие

Изделието облекчава лумбалните болки чрез поддържане на гръбначния стълб, което се постига чрез увеличаване на интраабдоминалното налягане. По този начин се облекчава натоварването върху междуупрешленните дискове.

Показания

Чести неспецифични лумбални болки (остри, подостри и хронични стадии). Предотвратяване на повторна появя на лумбална болка във връзка с възстановяване на дейността и/или терапевтична информация.

Тесен лумбален канал.

Стабилност на гръбначния стълб.

Връщане към дейността.

Противопоказания

Не използвайте, ако имате алергия към някой от компонентите.

*Не използвайте при бременно жени.

Да не се използва в случай на хиatalна херния.

Да не се използва при рак на костите с метастази в гръбначния стълб.

Не използвайте в случай на проблеми с кръвообращението, белите дробове или сърдечно-съдовата система при пациенти, за които не се препоръчва повишаване на кръвното налягане.

Предпазни мерки

Преди всяка употреба проверявайте за целостта на изделието.

Не използвайте изделието, ако е повредено.

Носете изделието върху фино облекло.

Спазвайте стриктно предписанията и схемата за използване, предоставени от вашия здравен специалист.

Този продукт е предназначен за лечение на конкретна патология, продължителността на употреба е ограничена до това лечение.

Не използвайте изделието по време на сън.

В случай на дискомфорт, значително неудобство, болка, необичайни усещания - премахнете изделието и се консултирайте със здравен специалист.

Използването на медицинско изделие от дете трябва да се извършва под наблюдението на възрастен или на здравен специалист.

Измерете височината на пациента в средната точка между хълбочните гребени и плаващите ребра.

Изберете подходящата за пациента големина, като направите справка в таблицата с размерите.

Препоръчва се първото приложение да се проследи от здравен специалист.

От гледна точка на хигиенни съображения, сигурност и работни характеристики не използвайте повторно изделието за друг пациент. Не използвайте изделието при образна диагностика.

Нежелани странични ефекти

Това изделие може да причини кожни реакции (зачервявания, сърбеки, дразнения...).

Всеки сериозен инцидент, възникнал във връзка с продукта, трябва да бъде предмет на уведомление, адресирано до производителя и до компетентния орган на държавата членка, в която е установен потребителя и/или пациентъ.

Начин на употреба/Поставяне

Преди първата употреба се препоръчва опорите да се нагласят на гърба на пациента от здравен специалист. ④

Поставете колана около талията си, прекарвайки ръцете си през джобовете за пръсти, разположени върху коремните панели. ④

Логото на Thasne показва по какъв начин да бъде поставен коланът.

Издърпайте едновременно и по равномерен начин джобовете за пръсти на коремните панели. Затворете колана от дясната страна над лявата страна, регулирайки нивото на желаната затегнатост. ④

Коланът трябва да бъде центриран върху гръбначния стълб: дорсалните опори трябва да бъдат сложени от двете страни на гръбначния стълб. ④

Долната част на колана трябва да достига до нивото на интерглутеалната гънка. ④

За допълнителна компресия допълнителната лента може да се затегне.

Издърпайте едновременно и по равномерен начин джоба за пръсти на допълнителната лента. ④

Прикрепете частите със самозалепваща се повърхност на допълнителната лента към коремните панели на колана или ги припокройте. ④

През деня е възможно да регулирате нивото на компресия в зависимост от нуждите.

Съхранение

Продуктът се пере при условията, посочени в тази инструкция и на етикета. Преди изпиране затворете самозалепващите се краища. Може да се пере в пералня при 30°C (деликатна програма). Изделието е тествано по време на 15 цикъла на пране (средно: 1 пране на месец). Не прилагайте химическо почистване. Не използвайте перилни препарати, омекотители или продукти с агресивен ефект (хлорирани продукти и др.). Не използвайте сушилка. Не гладете. Изцеждайте с притискане. Сушете далеч от пряк източник на топлина (радиатор, слънце и др.). Сушете в хоризонтално положение.

Съхранение

Съхранявайте при стайна температура, за предпочитане в оригиналната опаковка.

Изхвърляне

Изхвърляйте в съответствие с действащата местна нормативна уредба.

Запазете настоящото упътване

ro

CENTURĂ DE SUSTINERE LOMBARĂ ÎNTĂRITĂ CU COMPRESIE OMΟGENĂ

Descriere/Destinație

Dispozitivul este destinat exclusiv pentru tratamentul indicațiilor enumerate și pentru pacienții ale căror dimensiuni corespund tabelului de mărimi.

Tesătură elastică Combitec, aerată, ce permite respirația. ①

Panouri abdominale cu suprafață autoadezivă și orificiu pentru degete. ②

Fașă suplimentară cu orificii pentru degete. ③

Lamele dorsale deformabile. ④

Compoziție

Componente textile: poliamidă - poliester - elastan - poliuretan.

Componente netextile: oțel călit periat - polioximetilenă - polipropilenă - polietilenă.

Proprietăți/Mod de acțiune

Dispozitivul permite ameliorarea durerilor lombare prin susținerea coloanei vertebrale printr-o creștere a presiunii intraabdominale. Acest lucru ușurează sarcina asupra discurilor intervertebrale.

Indicații

Lombalgii comune nespecifice (acute, subacute și cronice). Prevenirea recidivei lombalgii în combinație cu o revenire la activitate și/sau informații terapeutice.

Canal lombar îngust.

Stabilitatea coloanei vertebrale.

Revenirea la activitate.

Contraindicații

Nu utilizați în cazul unei alergii cunoscute la oricare dintre componente.

*Nu utilizați în cazul femeilor însărcinate.

Nu utilizați produsul în caz de hernie hiatală.

Nu utilizați produsul în caz de cancer osos cu metastaze la nivelul coloanei vertebrale.

Nu utilizați produsul în caz de probleme circulatorii, pulmonare sau cardiovasculare la pacientii pentru care nu este recomandată o creștere a tensiunii arteriale.

Precauții

Verificați integritatea dispozitivului înainte de fiecare utilizare.

Nu utilizați dispozitivul dacă este deteriorat.

Puțați dispozitivul peste haine subțiri.

Respectați cu strictețe rețeta și protocolul de utilizare recomandate de către medicul dumneavoastră.

Acest produs este destinat tratării unei anumite patologii, iar durata utilizării sale se limitează la tratamentul respectiv.

Nu utilizați dispozitivul în timpul somnului.

În caz de disconfort, jenă accentuată, durere, senzații anormale, îndepărtați dispozitivul și consultați un specialist în domeniul sănătății.

Utilizarea unui dispozitiv medical de către un copil trebuie să aibă loc sub supravegherea unui adult sau a unui profesionist din domeniul sănătății.

Măsurăți mărimea pacientului la mijlocul distanței dintre crestele iliaci și coastele flotante.

Alegeți dimensiunea adaptată pentru pacient, consultând tabelul de mărimi.

Se recomandă ca un specialist în domeniul sănătății să supravegheze prima aplicare.

Din motive de igienă, securitate și performanță, nu refolosiți dispozitivul pentru alt pacient.

Nu utilizați dispozitivul într-un sistem de imagistică medicală.

Reacții adverse nedorite

Acest dispozitiv poate provoca reacții cutanate (roșeață, măncărime, iritații, etc.).

Orice incident grav survenit în legătură cu dispozitivul trebuie să facă obiectul unei notificări transmise producătorului și autorității competente din statul membru în care este stabilit utilizatorul și/ sau pacientul.

Mod de utilizare/Pozitionare

Înainte de prima utilizare, este recomandat ca un specialist în domeniul sănătății să ajusteze lamelele pe spatele pacientului.

Pozitionați centura în jurul taliei, utilizând orificiile pentru degete situate pe plastroanele abdominale.

Sigla Thuisne indică direcția de montare.

Trageți simultan și uniform orificiile pentru degete ale plastroanelor abdominale.

Închideți centura din partea dreaptă peste partea stângă, ajustând nivelul de strângere dorit.

Centura trebuie centrată pe coloana vertebrală: lamelele dorsale trebuie plasate de ambele părți ale coloanei vertebrale.

Partea inferioară a centurii trebuie să ajungă la nivelul pliului interfesier.

Pentru o compresie întărită, fașa suplimentară poate fi strânsă.

Trageți simultan și uniform orificiile pentru degete ale chingii suplimentare.

Ataşați părțile autoadezive ale feșii suplimentare la panourile abdominale ale centurii sau suprapuneti-le.

În timpul zilei, nivelul de compresie poate fi reglat în funcție de nevoile dvs.

Întreținere

Produs lavabil în conformitate cu condițiile prezentate în acest prospect și pe etichetă. Închideți părțile autoadezive înainte de spălare. Spălați în mașină la 30°C (ciclu delicat). Dispozitivul a fost testat timp de 15 de cicluri de spălare (bază medie: 1 spălare pe lună). A nu se curăță chimic. Nu utilizați detergenți, balsamuri sau produse agresive (produse clorurate etc.). Nu folosiți un uscător de rufe. Nu călcați. Stoarceți prin presare.

Uscați departe de o sursă directă de căldură (radiator, soare etc.). Uscați în poziție orizontală.

Depozitare

Depozitați la temperatura camerei, de preferință în ambalajul original.

Eliminare

Eliminați în conformitate cu reglementările locale în vigoare.

Păstrați acest prospect

ru

УСИЛЕННЫЙ ОПОРНЫЙ ПОЯСНИЧНЫЙ КОРСЕТ С РАВНОМЕРНОЙ КОМПРЕССИЕЙ

Описание/назначение

Изделие предназначено исключительно для использования при наличии перечисленных показаний. Размер изделия следует подбирать строго в соответствии с таблицей размеров.

Эластичная, дышащая и влагопроницаемая ткань Combitech.

Передние панели на текстильной застежке с петлями для пальцев.

Дополнительный ремень с петлями для пальцев.

Моделируемые ребра жесткости в спинной части ортеза.

Состав

Состав текстильной части: полиамид - полиэстер - эластан - полиуретан.

Состав нетекстильной части: матированная закаленная сталь - полиоксиметилен - полипропилен - полизтилен.

Свойства/принцип действия

Изделие помогает снять боль в пояснице и поддержать поясничный отдел позвоночника за счет увеличения внутрибрюшного давления. Это позволяет снизить нагрузку на межпозвоночные диски.

Показания

Неспецифическая боль в области поясничного отдела позвоночника (острая, подострая и хроническая стадии). Предотвращение рецидивов боли в области поясничного отдела позвоночника в сочетании с возвращением к активности и (или) терапевтической информацией.

Стеноз позвоночного канала в поясничном отделе. Устойчивость позвоночного столба. Возобновление активности.

Противопоказания

Не используйте в случае наличия аллергии на любую из компонентов.

*Не используйте для беременных женщин.

Не используйте в случае диафрагмальной грыжи.

Не используйте в случае рака костей с метастазами на уровне позвоночного столба.

Не используйте при проблемах с кровообращением, легкими или сердечно-сосудистой системой у пациентов, для которых не рекомендуется повышение артериального давления.

Рекомендации

Перед началом использования убедитесь в целостности изделия.

Не используйте изделие, если оно повреждено.

Носите изделие поверх тонкой одежды.

Строго придерживайтесь врачебного назначения и соблюдайте порядок использования, предписанный лечащим врачом.

Данное изделие предназначено для лечения определенных патологий. Применяйте изделие только в период лечения.

Снимайте изделие на время сна.

В случае возникновения сильного дискомфорта или ощущения стесненности, боли или необычных ощущений снимите изделие и обратитесь к лечащему врачу.

Использование медицинского изделия детьми должно осуществляться под наблюдением взрослого или лечащего врача.

Измерьте рост пациента в средней точке между подвздошными гребнями и блуждающими ребрами.

Выберите размер, который подходит пациенту, руководствуясь таблицей размеров.

Рекомендуется, чтобы лечащий врач наблюдал за первым наложением.

Из соображений гигиены, безопасности и эффективности не используйте изделие повторно для другого пациента.

Не используйте изделие во время прохождения лучевой диагностики.

Нежелательные последствия

Использование этого изделия может вызвать кожную реакцию (покраснение, зуд, раздражение и т. п.).

Обо всех серьезных инцидентах, связанных с использованием настоящего изделия, следует сообщать изготовителю и в компетентный орган страны – члену ЕС, на территории которой находится пользователь и/или пациент.

Порядок использования/процедура наложения

Перед первым использованием ортеза рекомендуется обратиться к своему лечащему врачу для адаптации спинных вставок по форме спины пациента. ©

Оберните бандаж вокруг поясницы и проденьте пальцы в петли на передних частях бандажа. ® Логотип «Thasne» указывает направление надевания.

Одновременно и равномерно потяните петли на передней части корсета.

Застегните корсет справа налево внахлест, затянув его с нужной силой. ®

Корсет необходимо правильно центрировать относительно позвоночника: спинные ребра жесткости должны располагаться симметрично с обеих сторон от позвоночника. ©

Нижняя часть корсета должна доходить до уровня ягодичной складки. ©

Для усиленной компрессии можно затянуть дополнительный ремень.

Одновременно и равномерно потяните петли на дополнительном ремне. ®

Прикрепите текстильную застежку дополнительного ремня к передней панели или наложите их друг на друга. ®

В течение дня при необходимости можно регулировать уровень компрессии.

Уход

Изделие можно стирать. Обязательные к соблюдению условия стирки приведены в этой инструкции и на этикетке. Перед стиркой застегните все липучки. Можно стирать в стиральной машине при температуре 30°C (в режиме деликатной стирки). Изделие прошло испытание в течение 15 циклов стирки (в среднем одна стирка в месяц). Не сдавайте в химчистку. Не используйте отбеливатели, кондиционеры или другие моющие средства, содержащие агрессивные компоненты (в особенности хлорсодержащие). Не используйте сушку для белья. Не гладьте утюгом. Отжимайте руками.

Сушите вдали от прямых источников тепла (радиатора, солнца и т. д.). Сушите в горизонтальном положении.

Хранение

Хранить изделие рекомендуется при комнатной температуре, желательно в оригинальной упаковке.

Утилизация

Утилизируйте в соответствии с требованиями местного законодательства.

Сохраните эту инструкцию.

hr

OJAČANI LUMBALNI POTPORNÍ POJAS S HOMOGENOM KOMPRESIJOM

Opis/namjena

Proizvod je namijenjen samo za liječenje navedenih indikacija kod pacijenata čije mjere odgovaraju onima u tablici veličina.

Rastezljivo prozračno tkanje Combitex koje diše. ①
Trbušna ploča s površinom za samoučvršćivanje i otvorom za prste. ②

Dodata na traka s otvorima za prste. ③
Udobne šipke na ledima. ④

Sastav

Tekstilne komponente: poliamid - poliester - elastan - poliuretan.

Netekstilne komponente: kaljeni izglađani čelik - polioksimetilen - polipropilen - polietilen.

Svojstva/način rada

Proizvod omogućuje smanjenje lumbalnih bolova podupiranjem kralježnice: povećanjem

intraabdominalnog pritiska. Ovim se smanjuje opterećenje intervertebralnih diskova.

Indikacije

Česta neodređena bol u donjem dijelu leđa (akutna, subakutna i kronična). Prevencija ponovne pojave boli u donjem dijelu leđa u vezi s nastavkom aktivnosti i/ili terapijskim informacijama.

Uzak lumbalni kanal.

Stabilnost kralježnice.

Povratak na aktivnost.

Kontraindikacije

Nemojte upotrebljavati ako imate utvrđenu alergiju na neki od sastojaka.

*Nemojte upotrebljavati kod trudnica.

Ne upotrebljavajte u slučaju problema s kimetom.

Ne upotrebljavajte u slučaju raka kostiju s metastazama u kralježnici.

Ne upotrebljavajte kod problema s cirkulacijom, plućima, kardiovaskularnih problema kod pacijenata kod kojih se ne preporučuje povećanje arterijskog tlaka.

Mjere opreza

Prije svake upotrebe provjerite sadrži li proizvod sve dijelove.

Proizvod nemojte upotrebljavati ako je oštećen.

Proizvod nosite ispod tanke odjeće.

Strogo se pridržavajte uputa i protokola za upotrebu koje preporučuje liječnik.

Ovaj je proizvod namijenjen liječenju određene patologije i trajanje njegove uporabe ograničeno je na to liječenje.

Proizvod nemojte upotrebljavati tijekom spavanja.

U slučaju neugode, težih smetnji, bolova ili neuobičajenih osjeta, skinite proizvod i posavjetujte se s medicinskim stručnjakom.

Medicinske proizvode djeca smiju koristiti pod nadzorom odrasle osobe ili zdravstvenog djelatnika. Izmjerite visinu pacijenta na sredini između vrhova ilijaka i plutajućih rebara.

Pomoću tablice veličina odaberite odgovarajuću veličinu za pacijenta.

Preporučujemo da se prva primjena vrši pod nadzorom liječnika.

Zbog higijenskih i sigurnosnih razloga i djelovanja proizvoda, nemojte ga ponovno upotrebljavati kod drugih pacijenata.

Proizvod nemojte upotrebljavati za medicinsku radiologiju.

Nezeljene nuspojave

Ovaj proizvod može izazvati kožne reakcije (crvenilo, svrbež, iritacije...).

Svaki ozbiljni incident u vezi s proizvodom treba prijaviti proizvođaču i nadležnom tijelu države članice u kojoj su korisnik i/ili pacijent smješteni.

Način uporabe/Postavljanje

Prije prve uporabe preporučuje se da zdravstveni stručnjak postavi šipke na ledima pacijenta. @

Namjestite pojas oko struka koristeći otvore za ruke koji se nalaze na abdominalnim štitnicima. @

Logotip Thuesne pokazuje smjer položaja.

Istovremeno i ujednačeno povucite otvore za prste na abdominalnim štitnicima.

Zakopčajte pojas na desnoj strani preko lijeve strane prilagođavajući žljenu razinu zatezanja. @

Pojas je potrebno centrirati uz kralježnicu: šipke za leđa moraju se postaviti sa svake strane kralježnice. ©

Donji dio pojasa treba dosezati razinu međuglutealnog nabora. ©

Za pojačanu kompresiju moguće je zategnuti dodatnu traku.

Istovremeno i ujednačeno povucite otvor za prste na dodatnoj traci. @

Pričvrstite dijelove dodatne postavljene trake na kopču za trbušnu ploču s površinom za samoučvršćivanje i otvore za prste ili ih preklopite jedan na drugi. @

Tijekom dana moguće je, po potrebi, prilagoditi razinu kompresije.

Upute za pranje

Proizvod je periv prema uputama u ovom priručniku. Prije pranja zlijepite čičak-trake. Perivo u perilici na temperaturi od 30°C (ciklus za osjetljivo rublje).

Proizvod je ispitivan u 15 ciklusa pranja (prosječna baza: 1 pranje mjesечно). Ne čistiti kemijski. Nemojte upotrebljavati deterdžente, omekšivače ili agresivna sredstva (sredstva s klorom...). Nemojte sušiti u sušilici rublje. Ne glaćati. Iscijedite višak vode.

Sušite podalje od izravnog izvora topline (radijatora, sunca...). Sušite postavljanjem na ravnu površinu.

Spremanje

Spremite na sobnoj temperaturi, po mogućnosti u originalnu ambalažu.

Zbrinjavanje

Zbrinjite u skladu s važećim lokalnim propisima.

Sačuvajte ovaj priručnik

zh

均匀施压的加强型腰部支撑带

说明/用途

该装备仅用于治疗所列出的适应症，以及尺寸符合尺寸表的客户。

Combitex弹性透气面料。①

带粘合扣表面和手指孔的腹板。②

附送背带，带指孔。③

一体柔软背带。④

组成部件

织物成分：聚酰胺-聚酯纤维-氨纶-聚氨酯纤维。

无纺成分：淬火钢材-聚甲醛-聚丙烯-聚乙烯。

属性/作用方式

护腰通过支撑腰椎，缓解腰痛，这通过提高腹内压力实现。即通过上述增压，来实现腰部的分区减压。

适应症

非特殊特异性腰痛治疗（急性/亚急性/慢性）；配合

恢复活动和/或治疗信息，来预防腰痛复发。

腰椎管狭窄；

脊柱稳定。

恢复活动。

禁忌症

如已知对任一组件过敏，请勿使用。

*请勿用于孕妇。

如患有食管裂孔疝，请勿使用。

如患有脊椎转移性骨癌，请勿使用。

如患者存在循环、肺部或心血管问题，则请勿在这些动脉升压不推荐的患者身上使用。

注意事项

每次使用前请检查产品是否完好。

如产品有损，请勿使用。

请将该产品戴在薄衣服上。

严格遵守专业医护人员推荐的处方和使用方法。

本品专用于治疗特定疾病，其使用期限仅限于治疗该项疾病期间。

请勿在睡眠时使用该装备。

如果觉得不舒服、出现严重不适、疼痛、或异常感觉，请停止使用本产品并咨询医疗专业人员。

儿童对医疗器械的使用应在成人或医疗保健专业人员的监督下进行。

在患者髂嵴和肋骨中点距离处测量腰围。

请参照尺寸表为患者挑选合适的尺寸。

建议由专业医护人员监督初次穿戴。

出于卫生、安全和性能的考虑，请勿将该装备重复用于其他患者。

请勿在医学成像系统中使用该装备。

不良副作用

该设备可能引起皮肤刺激（红肿、发痒、发炎等）。

如发生任何与该产品有关的严重事故，请与患者所在地区的制造商及国家监管机构联系。

使用说明/穿戴方法

首次使用前，建议让专业医务人员按照患者背部的曲线对护腰带金属支架塑形。①

把护腰围在腰部，并将双手穿过位于前面板上的手环。②

Thuasne标志指示穿戴方向。

同时用力均匀的拉起腹板的指孔。

系上腰带：右侧在上左侧在下，适当系紧。③

腰带应在脊柱位置居中：背带应位于脊柱的两侧。④

护腰下部须位于股沟水平。⑤

如需增加压力，可收紧附加背带。

同时用力均匀地拉动附加背带的指孔。⑥

将附加背带的各自粘部分固定在护腰的腹板上，或是将它们层叠放置。⑦

白天，您可以根据需要调整压力强度。

保养

可根据本说明和标签上的条件洗涤该产品。清洗之前，请闭合钩环紧固件。可在30°C下机洗（轻柔模式）。本装置已经15次洗涤周期测试（洗涤频率：每月1次）。请勿干洗。请勿使用洗涤剂、柔软剂或腐蚀性产品（氯化产品等）。请勿使用脱水机。请勿熨烫。施压拧紧。

远离热源（加热器、阳光等）晾干。平放晾干。

存放

请室温保存，最好存放在原始包装中。

弃置

根据本地现行规范弃置。

请保留本说明书单页

حزام مقوى لدعم أسفل الظهر بميزة الضغط المتاجنس

الوصف/الغرض

الجهاز مخصص فقط لعلاج المؤشرات المذكورة وللمرضى الذين توافق فئاتهم مع جدول المقايسات.

تسجيح Combitex من جيد التهوية ومسامي.

ألاوح للبطن مع سطح لاصق وحلقات للاصبع.

حزام اضافي مع حلقات للاصبع.

شريان مريح عند الظهر.

التكوين

المكونات القماشية: البولي أميد - بوليستر - إيلاستين - بولي يوريثين.

المكونات غير القماشية صلب مقسى مطلي - بولي أوكسي ميثيلين - بولي بروبيلين - بولي إيتيلين.

الخصائص/طريقة العمل

يسهم الجهاز بتسكين آلام أسفل الظهر عن طريق دعم العمود الفقري بزيادة الضغط البطني الداخلي. وتحسّن ذلك تخفيف التقلّب على الأفواض بين الفقرات.

دواعي الاستعمال

الآلام العقلية (أسفل الظهر) الشائعة غير المحددة (في المراحل الحادة دون الحادة والمزمنة). الوقاية من التعرض مجدداً لآلام أسفل الظهر عند استئناف النشاط وأو تلقّي علاج. تضيق القناة القطنية.

استقرار العمود الفقري.

استئناف الشاشات.

موانع الاستعمال

لا يستخدم في حالة وجود حساسية معروفة لأي من مكوناته.

لا يستخدم مع السيدات الحوامل.

لا يستعمل في حالة الإصابة بفتق حجاب.

لا يستعمل في حالة الإصابة بسرطان العظام مع نقالات على مستوى العمود الفقري.

لا يستعمل في حالة وجود مشكلات في الدورة الدموية، أو الرئتين، أو القلب والأوعية لدى المرضى الذين لا يُنصح برفع ضغفهم الشريان.

الاحتياطات

تحقق من سلامة الجهاز قبل كل استخدام.

لا تستخدم الجهاز إذا كان ثالقاً.

ارتد الجهاز فوق ملابس رقيقة.

الترم يبدأ بذلة الوقفة الطبية وببروتوكول الاستخدام الذي أوصى به أخصائي الرعاية الصحية الخاص بك.

هذا الترم موجه لعلاج مرض محدد ويجب أن تقتصر مدة استعماله على هذا العلاج.

لا تستخدم الجهاز أثناء النوم.

في حالة الإحساس بعدم الراحة، أو الانزعاج الشديد، أو الآلام، أو باحاسيس غير طبيعية، قم بإزالة الجهاز واستشارة أخصائي رعاية صحية.

يجب أن يتم استخدام أي جهاز طيب من قبل طفل تحت إشراف شخص بالغ أو أخصائي رعاية صحية.

قم بقياس خاصرة المريض عند منتصف المسافة بين عرف الحرقفة والأخلاض العائمة.

اختير المقاس الملائم للمريض بالرجوع إلى جدول المقايسات.

يوصى بأن يشرف أخصائي رعاية صحية على وضعه في المرة الأولى.

لا تعد استعمال الجهاز لمريض آخر، لاعتبارات تتعلق بالنظافة والسلامة وحسن الأداء.

لا تستخدم الجهاز مع نظام التصوير الطبي.

الأثار الثانوية غير المرغوب فيها

يمكن أن يسبب هذا الجهاز تفاعلات جلدية (احمرار، حكة، تهيج، الخ).

يجب إبلاغ الشركة المصنعة والسلطنة المختصة في الدولة

العضو التي يوجد فيها المستخدم وأو المريض بأي حدث خطير يتعلق بالتجهيز.

طريقة الاستعمال/الوضع

قبل أول استخدام للجهاز، يوصى بشكيل الشرائح على ظهر المريض بواسطة أخصائي رعاية صحية.

ضع الحزام حول الخصر باستخدام حلقات الأصابع الموجودة على الصمامات البطنية.

يشير رمز شركة Thusane إلى اتجاه الشريط الصحيح.

في وقت واحد وبشكل متساوٍ، اخذ حلقات الأصابع من الصمامات البطنية.

أغلق الحزام على الجانب الأيمن فوق الجانب الأيسر، واضبط مستوى الشد المطلوب.

يجب توسيط الحزام على العمود الفقري: يجب وضع الشرائح على ظهر على جانب العمود الفقري.

يجب أن يصل أسفل الحزام إلى مستوى شق الأليتين.

اضغط أكثر ملائمة، يمكن تنزيل الحزام الإضافي.

في وقت واحد وبشكل متساوٍ، اخذ حلقات الأصابع من الحزام الإضافي.

ثبت الواسط الذائية للحزام الإضافي على الواح البطن في الحزام أو وضع الواحدة فوق الأخرى.

خلال النهار، يمكن ضبط مستوى الضغط وفقاً لاحتياجات الصياغة.

منتج قابل للغسل حسب الشروط الموجدة في هذا الدليل والملاحقات. أغلق الماسكات الذائية قبل الغسل. يمكن غسله بالغسالة الكهربائية على درجة حرارة 30 درجة مئوية (دورة الملابس الرقيقة). تم اختبار الجهاز في الشهرين. (المعدل: الغسل مرة واحدة في الشهرين). لا تستخدم التنظيف الجاف. لا تستخدم المنظفات أو المتعقات أو المستحبات القوية (المتجانسات المضاد لها كلور...). لا تستخدم المجفف. لا يتم كي المنتج يتم حصر المنتج عن طريق الضغط.

يتم التجفيف بعيداً عن مصدر الحرارة المباشرة (المبردات، الشمس...). يتم التجفيف على سطح مستوي التخزين.

يتم تخزينه في درجة حرارة الغرفة، ويفضل أن يتم تخزينه في عبوته الأصلية.

التخلص

تخلص من المنتج وفقاً للوائح المحلية المعمول بها.

احتفظ بهذا الدليل.

www.thuasne.com

www.thuasne.com/global-contact



UK Responsible Person (UKRP):
THUASNE UK Ltd
Unit 4 Orchard Business Centre
North Farm Road
Tunbridge Wells, TN2 3XF,
United Kingdom

©Thuasne - 2042601(2022-10)



Réserve pour labels certif. papier



À CHANGER avant envoi de l'EN, cf BDC



avec ou sans imprim vert à valider avec
les achats

Thuasne SAS – SIREN/RCS Nanterre 542 091 186
capital 1 950 000 euros
120, rue Marius Aufan 92300 Levallois-Perret (France)