

LÜDZU, UZMANĪGI IZLASIET UN SAGLABĀJIET INSTRUKCIJAS

REF.550N/560N (short) Pastaigu zābaks ar diviem piepūšamiem gaisa polsterējumiem (airstep tight walker - lat.)

ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs ORTHOSERVICE AG ar pilnu atbildību paziņo, ka šis izstrādājums ir I klasses medicīnas ierīce un tas ir zaļots un novērtēts saskaņā ar ES Noteikumiem 2017/745 (MDR). Šīs lietošanas instrukcijas ir sagatavotas saskaņā ar iepriekš minēto Noteikumu prasībām. Tās mērķis ir nodrošināt atbilstošu un drošu medicīniskās ierīces lietošanu.

MATERIĀLU PREČU ZĪMES

Velcro® ir Velcro Industries B.V. reģistrēta preču zīme.

DROŠĪBAS PASĀKUMI

Iesakām izvietot izstrādājumu tā, lai tas nespiektu uz ķermena daļām, uz kurām ir brūces, pietūkumi vai piepampumi. Izstrādājumu rekomendējam nepievilkāt pārāk cieši, lai izvairītos no spiediena punktu veidošanas, vai zem tā esošo nervu vai asinsvadu saspiešanas. Ieteicams vālkt izstrādājumu virs apgēra, izvairīties no tiešas saskares ar ādu.

Ja rodas šaubas par izstrādājuma izmantošanu, sazinieties ar ārstu, fizioterapeitu vai ortopēdu - tehniku. Lūdz, uzmanīgi izlasiet izstrādājuma sastāvu uz birkas iekšpusē. Ierici nedrīkst lietot atklātās līnes vai stipru elektromagnētisku lauku tuvumā. Nelietot tiešā saskarē ar atvērtām brūcēm.

BRĪDINĀJUMI

Izstrādājumu iesakam izmantot tikai medicīnisku indikāciju gadījumā pēc ārsta vai fizioterapeita norādījuma, saskaņā ar zemāk izstādinātu, un tas jāuzliek ortopēdam - specialistam, atbilstoši pacienta individuālajam vajadzībām. Lai nodrošinātu efektivitāti, panesāmību un pareizu darbību, ierīce ir jāuzliek loti piesardzīgi. Nekādā gadījumā nedrīkst mainīt ārstu/fizioterapeita/vai ortopēda - tehnika veikto stāfatu. Ražotājs nenes atbilstu gadījumā ja izstrādājums tiek pielietots vai uzstādīts neatbilstoši. Izstrādājumu paredzēts lietot tikai vienam pacientam. Ja ortoze tiek lietota neatbilstoši, ražotājs neuzņemas atbilstību vai saistības saskaņā ar medicīnas izstrādājuma instrukcijām. Pacientiem ar paagūstītu ādu var izraisīt apsārtumu vai kairinājumu. Sāpju, pietūkumu, piepampumu vai jebkādu neparastu reakciju gadījumā nekaķējoties sazinieties ar savu ārstu, bet išpaši smagu nevēlamu notikumu gadījumā, ziņojiet par notikumu razotājam un kompetentām iestādēm īsu valstī. Izstrādājuma ortopēdiskā efektivitāte var tikt garantēta tikai ja pieleto visas tā dasas.

IZVĒLE/IZMĒRS

Artikuls	REF.550N/560N(short)			
Izmērs	S	M	L	XL
Apavu izmērs	35/39	39/44	44/47	>47
Krāsa	pelēka			

Piemērots abām kājām

KOPŠANA

▲ Nebalināt
▲ Negludināt
☒ Kimiski neturīt
☒ Nežāvēt zāvētājā
☒ Taiki vienam pacientam
☒ Mazgāšanas instrukcijas:
• Polsterējums: mazgāt ar rokām līdz max.30°C, plielietot maigas ziepes; rūpīgi izskalot.
• Žāvēt prom no siltuma avotiem.
• Cietas dasas: ūtīt ar sūku kas ir iemērķis remdenā ūdenī (līdz max.30°C). Nosusināt ar drānu. Izstrādājumu un tā daļas izmest tai išpaši paredzētājās vietās.

INDIKĀCIJAS

• Pēdas/potītes un kājas lūzumu konservatīva un pēcoperācijas ārstēšana
• Pēcoperācijas imobilizācija pēc kīrūrgiskas pēdas/potītes lūzumu ārstēšanas pacientiem ar īsām īkstremitātiem (airstep tight Walker short)
• Smaga potītes distorsija pakāpēs no 1.līdz 3.
• Konservatīvā ārstēšana pēc Ahileja cipelas plūsuma
• Pēckīrūrgiska ārstēšana pēc Ahileja cipelas tenorāfijas
• Pirms-un pēcoperācijas / posttraumatiskās imobilizācija

KONTRINDIKĀCIJAS

Šīs ortozes lietošana ir ieteicama tikai tad, ja ir dokumentēts, ka lūzums ir stabils un ka pastāv pieņemamas lenķa un rotācijas neatbilstību robežas.

RAKSTŪRIELUMI UN MATERIĀLI

• Stiprinātie apvalki priekšpusē un aizmugurē, lielākai stabilitātei
• Piepūsāmās gaisa polsteris optimālai pieguļēšanai pie ekstremitātes uzlabotai stabilitātei
• Struktūra no vieglos, izturīgas plastmasas; spāles daļa no gumijas materiāla
• Integrēti sūknis, lai piepūstītu/iztukšotu polsterējumu
• Zole no nesildīšķa materiāla
• Izvēles polsterējums papildu pielāgošanai kājai

PIRMĀ UZLIKŠANA - INSTRUKCIJA ĀRSTAM/TEHNĪKIM-ORTOPĒDĀM

1 Atveriet vienas siksni un izplatiet tās atsevišķi (aizmugurē). Piestipriniet tos uz laiku uz sevis. Nonemiet polsterējumu plastmasas zābaku iekšpusē un atveriet to.
2 Uzliediet polsterējumu tā, lai papādis stingri balstītos pret aizmugurējo daļu un pēc tam aizveriet, izmantojot Velcro® stīpinājumu (zīm.A).
3 Uzliediet plastmasas zābaku uz kājas no apakšas, izplatot plastmasas šīnu (zīm.B).
4 Aizveriet Velcro® siksnes, sākot no tām, kas ir vistuvāk kājas pirkstiem (zīm.C) un virzoties uz augšu (zīm.D).
5 Piepūst gaisa spilvenītu (zīm.E) un nodrošināt ērtu uzstādīšanu. Lai iztukšotu, nos piediet atbilstošo vārstu. Norīkotajām veselības aprūpes personālam jāiemāca pacientam, kā iegūt piemērotā, komfortu un atbilstošu gaisa kompresiju gadījumos kad pacientam vēlāk būs pašam atkārtoti jāuzliek zābaku.
6 Ja nepieciešams, izmantojiet pievienoto papildu polsterējumu lai pielāgotos pacienta kājai (zīm.F).

Uzmanību: Nonemiet zābaku tikai tad, ja to ir noteicis veselības aprūpes speciālists (lai nonemtu zābaku, ievērojiet iepriekš minēto secību agrīzētā virzienā).

- Šajā dokumentā ieteictie apraksti un attēli ir paredzēti tikai ilustratīviem un komerciāliem mērķiem. Orthoservice patur tiesības tos mainīt atbilstoši savām vajadzībām.

ПРОЧИТАЙТЕ УВАЖНО ДАНУ ИНСТРУКЦІЮ І ЗБЕРІГАЙТЕ ЇЇ

REF.550N/560N (short) Тутор-чобіток на гомілковостопний суглоб, з двома пневматичними підкладками

ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ ВІД ВИРОБНИКА

Виробник в особі компанії ORTHOSERVICE AG заявляє про свою виняткову відповідальність, що це медичний виріб класу I, та виготовлений відповідно до вимог Регламенту ЄС 2017/745 (EU MDR). Ці інструкції були підготовлені відповідно до основов положеній принципів, згаданих вище. Вони призначенні для забезпечення належного та безпечноного використання медичного виробу.

ТОРГОВІ МАРКИ МАТЕРІАЛІВ

Velcro® – це зареєстрована торгова марка компанії Velcro Industries B.V.

ЗАПОБІЖНІ СХОДИ

Наприкінці, що створюється виробом, не повинна здавлювати пошкоджені ділянки шкіри або припухлих. Не рекомендується занадто перетягувати виріб, щоб уникнути небажаного тиску на нервові та судинні закінчення. Рекомендується одягати виріб на бавовняну майку, щоб уникнути прямого контакту зі шкірою.

У разі виникнення сумнівів у застосуванні виробу зверніться до лікаря, фізіотерапевта, техніка-ортопеда. Уважно ознайомтеся зі складом виробу, який вказаний на внутрішній етикетці.

Не рекомендується одягати виріб поблизу відкритого вогню або потужних електромагнітних джерел. Не застосовувати при прямуому контакті зі відкритими ранами.

ПОПЕРЕДЖЕННЯ

Цей медичний виріб повинен бути висписаний лікарем або фізіотерапевтом і накладений техніком-ортопедом відповідно до індивідуальних потреб pacienta. Правильне застосування виробу необхідне для забезпечення його ефективності. Усі зміни конструкції мають бути призначеними лікарем/фізіотерапевтом/техніком-ортопедом. Виробник несе відповідальність у разі неналежного використання виробу. Рекомендується використовувати тільки для одного pacienta, інакше виробник зінімає з себе будь-яку відповідальність, ґрунтуючись на вимогах до медичних виробів. У перечікувальних pacientiv при безпосередньому kontakti зі шкірою можуть виникнути почеворніна або подразнення. У разі виникнення болювих відчуттів, набряків, припухлостей негайно зверніться до свого лікаря, і за наявності серйозних наслідків проінформувати виробника про компетентні органи у відповідному країні. Ефективність медичного виробу буде забезпечена лише у разі використання всіх його компонентів.

ТАБЛИЦЯ РОЗМІРІВ

Код	REF.550N/560N(короткий)			
Розмір	S	M	L	XL
Розмір взуття	35/39	39/44	44/47	>47
Колір	сірий			

Підходить для лівої та правої

ДОГЛЯД ЗА ВІРОБОМ

☒ Не відбілювати
☒ Не гладити
☒ Тільки один користувач
☒ Не сушити в сушильній машинці
• Не піддавати хімічному чищенню
• Не розпрашувати
• Підкладка: Ручне миття водкою при температурі до 30°C з нейтральним миючим засобом. Сушити слід подалі від прямих джерел тепла.
• Жорсткі частини: очищувати губкою, замоченою в теплій воді при температурі до 30°C з нейтральним муючим засобом. Протріти ганчіркою.
Не викidайте tovar abo будь-яki його komponenti в nавkolishne seredovische.

ПОКАЗАННЯ ДО ЗАСТОСУВАННЯ

• Консервативне та післяоперативне лікування переломів стопи/гомілковостопного суглоба та гомілки
• Післяоперативна іммобілізація після хірургічного лікування переломів стопи/щиколотки для pacientiv з короткими кінцівками (Airstep tight Walker short)
• Серозне викривлення кістки від 1 do 3 ступеня
• Консервативне лікування після розриву ахіллового сухожилля
• Післяоперативне лікування після теноррафії ахіллового сухожилля
• Перед- та післяоперативна/posttraumatica іммобілізація

ПРОТИПОКАЗАННЯ

Застосування цього виробу рекомендується лише тоді, коли лікарем підтверджено, що перелом є стабільним і счинюють допустимі межі кутової та ротаційної деформації.

ХАРАКТЕРИСТИКИ ТА МАТЕРІАЛІВ

• Підсилювальні вставки спереду та ззаду для підвищення стабільності
• Надувні півгірні подушки для оптимального прилягання до кінцівок та покращення стабільності
• Конструкція з легкого, міцного пластику; кінцева частина з гумового матеріалу
• Вбудований насос для накачування/zduvania набивки
• Підошва з нековзаного матеріалу
• Додаткова підкладка для ще кращого прилягання до ноги

ІНСТРУКЦІЯ ПО ЗАСТОСУВАННЮ ДЛЯ ЛІКАРЯ/СПЕЦІАЛІСТА

1 Відкрийте всі лінки та розв'яжіть їх (ззаду). Закріпіть їх тимчасово одна на одній. Вийміть підкладку всередині пластикового корпусу та розкрайте її.
2 Одягніть підкладку так, щоб п'ята цільно прилягала до задньої частини, а потім закрійте за допомогою ремінці Velcro® (mal. A).
3 Застібніть ремінці Velcro®, починаючи з тих, що більше до пальців nīg (mal. C) i ruxauchis.
4 Надійте півгірні подушки (mal. E) i налаштуйте зручну посадку. Щоб спустити півгірні, натисніть відповідний клапан. Медичний фахівець повинен наочніти pacienta, як досягти правильної посадки, комфорту та правильного стиснення, щоб pacient використовував tutore самостійно.
6 Якщо необхідно, використуйте додаткову прокладку, що входить до комплекту, щоб адаптувати шину до ноги pacienta (mal. F).

Важливо: зімніть черевик лише за призначеннем медичного фахівця (щоб зняти черевик, дотримуйтесь інструкції вище, послідовність у зворотному порядку).

- Á Opciya i zoobrazenia, predstavenie v címu dokumentu majúte rekomendáciu a komerční charakter. Kompania Orthoservice zapisáva za svoju právo za neobhodnosť vnositi změny.

ПРЗЕЧЫТАЙ УВАЖНО І ЗАХОВАЙ ПОНІЗША ІНСТРУКЦІЈ

REF.550N/560N (short) Orteza sztywna na goleni i stopę typu "Walker" (krótka) pneumatyczna dwukomorowa

ДЕКЛАРАЦІЯ ЗГОДНОСІ

Jako producent, firma ORTHOSERVICE AG oświadcza, na swoją wyłączną odpowiedzialność, że niniejszy wyrób medyczny należy do klasy I i został wyproduk

KONFORMITÄTserklärung
Die ORTHOSERVICE AG erklärt, in seiner Funktion als Hersteller, in alleiniger Verantwortung, dass dieses vorliegende Medizinprodukt der Klasse I angehört und gemäß den Anforderungen der EU-Verordnung 2017/745 (MDR) hergestellt wurde. Die vorliegende Anleitung wurde unter Anwendung der vorgenannten Verordnung erstellt. Sie dient dazu, den ordnungsgemäßen und sicheren Gebrauch des Medizinprodukts zu gewährleisten.

WARENMARKEN DER MATERIALIEN
Velcro® ist eine eingetragene Warenmarke von Velcro Industries B.V.

VORSICHTSMASSNAHMEN
Es wird empfohlen, dass der vom Produkt ausgeübte Druck nicht auf die Teile des Körpers einwirkt, die Verletzungen, Schwellungen oder Tumoren aufweisen. Es ist ratsam, das Produkt nicht zu fest anzuziehen, um keine übermäßigen, lokalen Druckstellen zu erzeugen und keine Kompression der darunterliegenden Nerven und/oder Blutgefäße auszulösen. Es ist ratsam, ein Kleidungsstück zu tragen, das den direkten Kontakt mit der Haut vermeidet. Bei Bedenken zur Anwendung des Produkts bitte an einen Arzt, Physiotherapeuten oder Orthopädietechniker wenden. Bitte sorgfältig das Innenetikett mit der Material-Zusammensetzung des Produkts lesen. Es ist ratsam, das Produkt nicht in der Nähe von offenen Flammen oder starken elektromagnetischen Feldern verwendet werden. Nicht bei direktem Kontakt mit offenen Wunden auftragen.

HINWEISE
Es ist ratsam, dass das Produkt, das für die unten aufgeführten spezifischen Indikationen bestimmt ist, von einem Arzt oder Physiotherapeuten verschrieben und von einem Orthopädietechniker entsprechend den individuellen Bedürfnissen angepasst wird. Um die Wirksamkeit, Verträglichkeit und korrekte Funktionalität zu gewährleisten, muss die Applikation mit größter Sorgfalt durchgeführt werden. Keinesfalls darf die vom Arzt/Physiotherapeuten/Orthopädietechniker vorgenommene Einstellung verändert werden. Bei nicht bestimmungsgemäßer Anwendung oder Einstellung erhält die Haftung des Herstellers. Die Orthese ist nur für den Gebrauch durch einen einzigen Patienten bestimmt, andernfalls übernimmt der Hersteller keine Haftung gemäß der Verordnung für Medizinprodukte. Bei überempfindlichen Personen kann es bei direktem Hautkontakt zu Rötungen oder Reizungen kommen. Bei Auftreten von Schmerzen, Schwellungen, Tumoren oder anderen abnormalen Reaktionen bitte sofort an den eigenen Arzt wenden und, in besonderen schwerwiegenden Fällen, die Tatsache dem Hersteller und der zuständigen Behörde in eigenen Land melden. Die orthopädische Wirksamkeit des Produktes ist nur dann gewährleistet, wenn alle seine Komponenten verwendet werden.

AUSWAHL/GRÖSSEN

Artikelnummer	REF.550N/560N(short)			
Größen	S	M	L	XL
Schuhgröße	35/39	39/44	44/47	>47
Farbe	grau			

beidseitig anwendbar

PFLEGE

- Nicht bleichen
- Keine chemische Reinigung
- Nicht bügeln
- Nicht im Trockner trocknen
- Nur für eine Person
- Waschanweisung:
 - Polster: Von Hand in handwarmem Wasser (max. 30°C) mit neutraler Seife waschen, gründlich ausspülen. Nicht in der Nähe von Wärmequellen trocknen lassen
 - Feste Teile: Mit einem Schwamm mit handwarmem Wasser (max. 30°C) und neutraler Seife abreiben. Mit einem Lappen trocknen

Das Produkt und seine Bestandteile nach dem Gebrauch sachgerecht entsorgen.

ZWECKBESTIMMUNG: Die Airstep Walker Unterschenkel-Fußorthese ist ausschließlich für die orthopädische Versorgung des Sprunggelenks, der Unterschenkel und der Fußes einzusetzen. Einsatzbereich ist das Sprunggelenk, der Unterschenkel und der Fuß.

INDIKATIONEN

- Konservative und postoperative Behandlung von Fuß-/Knöchel- und Beinbruch
- Postoperative Immobilisierung nach chirurgischer Behandlung von Fuß-/Knöchelbruch bei Patienten mit kurzen Gliedmaßen (Airstep tight Walker kurz)
- Schwere Knöcheldistorsion Grad I bis III
- Konservative Behandlung nach Riss der Achillessehne
- Postoperative Behandlung nach Tenorrhaphie der Achillessehne
- Prä- und postoperative/posttraumatische Immobilisierung

KONTRAINDIKATIONEN

Die Anwendung dieser Orthese wird nur empfohlen, wenn dokumentiert ist, dass die Fraktur stabil ist und akzeptable Grenzen in Bezug auf Achs- und Drehfehlstellung nicht überschritten werden

EIGENSCHAFTEN UND MATERIAL

- Verstärkungsschalen vorne und hinten für eine bessere Stabilität
- Aufblasbares Luftpolster für optimalen Tragekomfort und einen besseren Halt
- Grundkörper aus leichtem, widerstandsfähigem Kunststoff; Endteil aus gummigartigem Material
- Optionale Polster zur zusätzlichen Anpassung an das Bein
- Integrierte Pumpe zum Aufblasen/Entleeren der Polsterung
- Sohle aus rutschfestem Material

ANPASSEN FÜR DEN ARZT / TECHNIKER

- 1 Alle Bänder öffnen und provisorisch hinter dem Schuh schließen. Die Polsterung aus der Kunststoffschale herausnehmen und öffnen.
 - 2 Die Polsterung anziehen, so dass die Ferse gut am hinteren Teil anliegt, und danach mit dem Klettverschluss schließen (Abb. A).
 - 3 Die Plastikschiene weiten und den Gehschuh von unten auf das Bein ziehen (Abb. B).
 - 4 Beim Verschließen der Klettbänder ist zu beachten, dass beim Untersten begonnen (in Zehennähe) (Abb. C) und nach oben hin fortgesetzt wird (Abb. D).
 - 5 Die Luftpumpe aufpumpen (Abb. E) und einen bequemen Sitz herstellen. Zum Entleeren des entsprechenden Ventil drücken. Der zuständige Orthopädietechniker muss den Patienten erklären, wie Sitz, Bequemlichkeit und Druck angemessen eingestellt werden können, damit der Patient den Schuh später selbst anziehen kann.
 - 6 Wenn nötig, kann man die beigelegten Zusatzpolster verwenden, um die Orthese noch genauer dem Bein des Patienten anzupassen (Abb. F).
- Important:** Remove the boot only when prescribed by the healthcare operator (to remove the boot follow the above sequence in reverse).

Achtung: Die Orthese darf nur mit der Zustimmung des zuständigen Orthopädie-technikers abgenommen werden (um die Orthese abzunehmen, führt man das oben beschriebene Verfahren in umgekehrter Reihenfolge aus).

DECLARATION OF CONFORMITY

Die ORTHOSERVICE AG erklärt, in seiner Funktion als Hersteller, in alleiniger Verantwortung, dass dieses vorliegende Medizinprodukt der Klasse I angehört und gemäß den Anforderungen der EU-Verordnung 2017/745 (MDR) hergestellt wurde. Die vorliegende Anleitung wurde unter Anwendung der vorgenannten Verordnung erstellt. Sie dient dazu, den ordnungsgemäßen und sicheren Gebrauch des Medizinprodukts zu gewährleisten.

TRADEMARKS OF MATERIALS

Velcro® is a registered trademark of Velcro Industries B.V.

SAFETY PRECAUTIONS

We recommend that the pressure exerted by the device does not act on parts of the body with wounds, swelling, or welts. It is advisable to not over tighten the device so as to avoid generating areas of excessive local pressure or the compression of underlying nerves and/or blood vessels. Furthermore, we recommend wearing a garment to avoid direct contact with the skin. If in doubt on how to apply the device, contact a doctor, physiotherapist, or an orthopedic technician. Read the product composition on the internal label carefully. We recommend to not wear the device in the proximity of free flames or strong electromagnetic fields. Do not apply in direct contact with open wounds.

WARNINGS

It is advisable that the device, designed for the specific indications as set out below, be prescribed by a doctor or a physiotherapist and applied by an orthopedic technician, according to the specific needs of the patient. To ensure effectiveness, tolerability, and proper functioning, the application must be carried out with the utmost care. Never alter the adjustment made by the doctor/physiotherapist/ or orthopedic technician. The responsibilities of the manufacturer shall lapse in case of inappropriate use or adaptation. The orthosis is made and to be used by only one patient. Should the orthosis be inappropriately used, the manufacturer declines all responsibility, as provided by the regulation for medical devices. In hypersensitive individuals, direct contact with the skin may cause redness and irritation. In case of pain, swelling, welts, or any other adverse reaction, contact your doctor immediately, and in case of a particularly severe adverse event, report the incident to the manufacturer and the competent authority of your country. The effectiveness of the orthopedic product is only guaranteed when all the components are properly in use.

SELECTION/SIZE

REF.550N/560N(short)				
Item	S	M	L	XL
Size	35/39	39/44	44/47	>47
Shoe size	35/39	39/44	44/47	>47

fits right and left

MAINTENANCE

- Do not bleach
- Do not iron
- One patient only
- Do not tumble-dry
- Washing instructions:
 - Padding: Wash by hand in lukewarm water (max. 30°C) with neutral soap; rinse thoroughly. Dry away from heat sources
 - Feste Teile: Clean with a sponge soaked in lukewarm water (max. 30°C) and neutral soap. Dry with a cloth

Do not dispose of the product or any of its components into the environment.

INDICATIONS

- Conservative and post-operative treatment of foot/ankle and leg fractures
- Post-operative immobilisation after surgical treatment of foot/ankle fractures for patients with short limbs (Airstep tight Walker short)
- Serious bone distortion grade 1 to 3
- Conservative treatment after a tear in the Achilles tendon
- Post-surgical treatment after tenotomy of the Achilles tendon
- Pre- and post-operative/post-traumatic immobilisation

CONTRAINDICATIONS

The application of this brace is advised only when it is documented that the fracture is stable and there are acceptable limits of angular and rotational malalignments

CHARACTERISTICS AND MATERIALS

- Reinforcing shells on the front and back, for increased stability
- Inflatable air pads for optimum fit to the limb and improved stability
- Structure in lightweight, sturdy plastic; terminal part in rubbery material
- Integrated pump to inflate/deflate the padding
- Sole in non-slip material
- Optional padding for additional adaptation to the leg

ADAPTING FOR THE DOCTOR / TECHNICIAN

- 1 Open all the straps and spread them apart (on the back). Fasten them temporarily on themselves. Remove the padding inside the plastic boot and open it.
- 2 Put on the padding so that the heel rests firmly up against the rear section and then close using the Velcro® fastening (Fig. A).
- 3 Put the plastic boot on the leg from the bottom, spreading the plastic splint (Fig. B).
- 4 Close the Velcro® straps, starting from those closest to the toes (Fig. C) and moving upward (Fig. D).
- 5 Inflate the air pads (Fig. E) and ensure comfortable fit. To deflate, press the appropriate valve. The healthcare personnel assigned should teach the patient how to obtain adherence, comfort and adequate compression, for when the boot is reapplied later by the patient.
- 6 If necessary, use the additional padding supplied to adapt the splint to the patient's leg (Fig. F).

Important: Remove the boot only when prescribed by the healthcare operator (to remove the boot follow the above sequence in reverse).

Achtung: Die Orthese darf nur mit der Zustimmung des zuständigen Orthopädie-technikers abgenommen werden (um die Orthese abzunehmen, führt man das oben beschriebene Verfahren in umgekehrter Reihenfolge aus).

DECLARATION DE CONFORMITÉ

As the manufacturer, ORTHOSERVICE AG declares, under its sole responsibility, that this is a class I medical device that has been manufactured and assessed, according to the EU Regulation 2017/745 (MDR). These instructions have been drawn up in application of the aforementioned Regulation. They are intended to ensure an adequate and safe use of the medical device.

MARQUES COMMERCIALES DES MATERIAUX

Velcro® est une marque enregistrée de Velcro Industries B.V.

PRÉCAUTIONS D'UTILISATION

Veiller à ce que la pression exercée par le dispositif n'agisse pas sur les parties du corps présentant des lésions, enflures ou tuméfactions. Il est conseillé de ne pas trop serrer le produit, afin de ne générer aucune zone de pression locale excessive et d'éviter la compression des nerfs et/ou des vaisseaux sanguins. Il est préférable de porter l'orthèse sur un vêtement, en évitant le contact direct avec la peau. En cas de doute sur les modes d'application, contacter un médecin, un kinésithérapeute ou un technicien orthopédiste. Lire attentivement la composition du produit sur l'étiquette située à l'intérieur. Il est recommandé de ne pas porter le dispositif à proximité de flammes nues ou à des champs magnétiques importants. Ne pas appliquer en contact direct avec des plaies ouvertes.

AVERTISSEMENTS

Le produit étant spécifiquement conçu pour les indications ci-dessous, il est conseillé de l'utiliser sur prescription d'un médecin ou d'un kinésithérapeute et de le faire appliquer par un technicien orthopédiste, conformément aux exigences individuelles. Afin de garantir son efficacité, sa capacité à être tolérée et son bon fonctionnement, le produit doit absolument être appliqué avec le plus grand soin. Ne modifier en aucun cas le réglage effectué par le médecin/kinésithérapeute/technicien orthopédiste. En cas d'utilisation ou d'adaptation inappropriée, le fabricant ne sera pas tenu responsable. L'utilisation de l'orthèse est prévue pour un seul patient à la fois ; dans le cas contraire, le fabricant décline toute responsabilité, conformément aux dispositions du règlement relatif aux dispositifs médicaux. Pour les sujets hypersensibles, le contact direct avec la peau pourrait causer des rougeurs ou des irritations. En cas d'apparition de douleurs, enflures, tuméfactions ou en cas de toute autre réaction anormale, s'adresser immédiatement à son médecin et, en cas de problème particulièrement grave, signaler le fait au fabricant et à l'autorité compétente de son pays. L'efficacité orthopédique du produit n'est garantie que lorsqu'il est utilisé avec tous ses composants.

ENTRETIEN

- Ne pas blanchir
- Ne pas repasser
- Seulement un patient
- Pas de nettoyage chimique
- Pas de sécher en séchoir
- Instructions de lavage:
 - Rembourrage : laver à la main à l'eau tiède (max. 30°C) du savon neutre , bien rincez. Sécher loin de toute source de chaleur.
 - Rigid parts: Clean with a sponge soaked in lukewarm water (max. 30°C) and neutral soap. Dry with a cloth
- Do not dispose of the product or any of its components into the environment.

Le produit et ses composants doivent être éliminés en conformité avec les impératifs écologiques.

INDICATIONS

- Traitement conservatoire et post-operatorio de fracture du pied/de la malléole et de la jambe
- Immobilisation post-operatorio après traitement chirurgical de fracture du pied/ de la malléole chez des patients aux membres courts (Airstep tight Walker short)
- Distorsion grave de la malléole de degré I à III
- Traitement conservateur après fissure du tendon d'Achille
- Traitement post-operatorio après tenotomie du tendon d'Achille
- Immobilisation pré et post-operatorio/post-traumatique

CONTRE-INDICATIONS

L'application de ce tuteur est conseillée uniquement dans les cas où il a été démontré que la fracture est stable et que les limites de déformité angulaire et rotatoire sont acceptables

CARACTÉRISTIQUES ET MATERIAUX

- Valve de renfort, antérieure et postérieure, pour une meilleure stabilité
 - Rembourrage gonflable à air donnant une adhérence optimale au corps et une meilleure stabilisation
 - Structure en matière plastique, légère et résistante; partie terminale en matière caoutchoutée
 - Pompe intégrée pour gonfler/dégonfler le rembourrage
 - Semelle en matière antidérapante
 - Rembourrage en option pour une adaptation supplémentaire à la jambe
- </div