

DE **CH** **AT** BITTE DIE VORLIEGENDE ANLEITUNG SORGFÄLTIG LESEN UND AUFBEWAHREN

REF.550N/560N (short) Gehschuh mit zwei aufblasbaren Luftpolstern (kurz)

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 Tumescenzen 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 erlischt 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, Tumescenzen oder anderen anormalen Reaktionen bitte sofort an den eigenen Arzt wenden und, in besonders schwerwiegenden Fällen, die Tatsache dem Hersteller und der zuständige 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 trocken

Das Produkt und seine Bestandteile nach dem Gebrauch sachgerecht entsorgen.

ZWECKBESTIMMUNG: Die Airstep Walker Unterschenkel-Fußorthese ist ausschließlich für die orthetische Versorgung des Sprunggelenkes, der Unterschenkels 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 gummiartigem 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

- Alle Bänder öffnen und provisorisch hinter dem Schuh schliessen. Die Polsterung aus der Kunststoffschale herausziehen und öffnen.
- Die Polsterung anziehen, so dass die Ferse gut am hinteren Teil anliegt, und danach mit dem Klettverschluss schließen (Abb. A).
- Die Plastikschiene weiten und den Gehschuh von unten auf das Bein ziehen (Abb. B).
- Beim Verschliessen der Klettbander ist zu beachten, dass beim Untersten begonnen (in Zehennähe) (Abb. C) und nach oben hin fortgesetzt wird (Abb. D).
- Die Luftpolster aufpumpen (Abb. E) und einen bequemen Sitz herstellen. Zum Entleeren das entsprechende Ventil drücken. Der zuständige Orthopädietechniker muss dem Patienten erklären, wie Sitz, Bequemlichkeit und Druck angemessen eingestellt werden können, damit der Patient den Schuh später selbst anziehen kann.
- Wenn nötig, kann man die beigelegten Zusatzpolster verwenden, um die Orthese noch genauer dem Bein des Patienten anzupassen (Abb. F).

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).

 FR PLEASE READ THESE INSTRUCTIONS CAREFULLY AND KEEP THEM

REF.550N/560N (short) Walker with two inflatable air padding

DECLARATION OF CONFORMITY

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.

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

Item	REF.550N/560N(short)			
Size	S	M	L	XL
Shoe size	35/39	39/44	44/47	>47
Colour	grey			
	fits right and left			

MAINTENANCE

- Do not bleach No chemical cleaning
- Do not iron Do not tumble-dry
- One patient only Washing instructions:
 - Padding: Wash by hand in lukewarm water (max. 30°C) with neutral soap; rinse thoroughly. Dry away from heat sources
 - 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.

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 tenorrhaphy 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 misalignments

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

- 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.
- Put on the padding so that the heel rests firmly up against the rear section and then close using the Velcro® fastening (Fig. A).
- Put the plastic boot on the leg from the bottom, spreading the plastic splint (Fig. B).
- Close the Velcro® straps, starting from those closest to the toes (Fig. C) and moving upward (Fig. D).
- 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.
- 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).

 FR LIRE ATTENTIVEMENT CES INSTRUCTIONS ET LES CONSERVER

REF.550N/560N (short) Botte tuteur rigide avec deux coussins à air gonflables (courte)

DÉCLARATION DE CONFORMITÉ

En qualité de fabricant, ORTHOSERVICE AG déclare sous sa responsabilité exclusive que ce produit est un dispositif médical de Classe I et qu'il a été réalisé conformément aux conditions requises par le Règlement UE 2017/745 (MDR). Ces instructions ont été rédigées en accord avec ledit règlement et ont pour but de garantir l'utilisation correcte et sûre du dispositif médical.

MARQUES COMMERCIALES DES MATÉRIAUX

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, contactez 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 reportées 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 toléré 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.

SÉLECTION/TAILLES

Code	REF.550N/560N(short)			
Mesure	S	M	L	XL
Mesure soulier	35/39	39/44	44/47	>47
Couleur	gris			
	ambidextre			

ENTRETIEN

- Ne pas blanchir Pas de nettoyage chimique
- Ne pas repasser Ne pas sécher en séchoir
- Seulement un patient Instructions de lavage:
 - Rembourrage : laver à la main à l'eau tiède (max. 30°C) du savon neutre , bien rincer. Sécher loin de toute source de chaleur.
 - Pièces fixes : Essuyer avec une éponge à l'eau tiède (max. 30°C) du savon neutre. Sécher avec un chiffon.

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

INDICATIONS

- Traitement conservateur et postopératoire de fracture du pied/de la malléole et de la jambe
- Immobilisation postopératoire 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 postopératoire après ténorraphie du tendon d'Achille
- Immobilisation pré et postopératoire/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 difformité angulaire et rotatoire sont acceptables

CARACTÉRISTIQUES ET MATÉRIAUX

- Valves de renforcement antérieure et postérieure pour plus de 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 matériau caoutchouteux
- Pompe intégrée pour gonfler/dégonfler le rembourrage
- Semelle en matière antidérapante
- Rembourrage en option pour une adaptation supplémentaire à la jambe

ADAPTATION POUR LE MÉDECIN / L'ORTHOPÉDISTE - ORTHÉSISTE

- Ouvrir toutes les bandes et les fermées provisoirement derrière la chaussure. Sortir et ouvrir le rembourrage de la coque en plastique.
- Enfiler le rembourrage de manière a ce que le talon soit bien positionné a l'arrière. Fermer ensuite a l'aide de la fermeture Velcro® (Fig. A).
- Élargir la gouttière en plastique et mettre la botte tuteur rigide par le bas sur la jambe (Fig. B).
- Fermer les bandes Velcro® en commençant par le bas (Fig. C) puis vers le haut (Fig. D).
- Gonfler les coussins à air (Fig. E) et réaliser un port confortable. Pour dégonfler, appuyez sur la valve appropriée. L'orthopédiste-orthésiste est tenu d'expliquer au patient ce qu'il doit faire pour régler la mise en place, le confort et la pression de sorte que le patient puisse mettre la botte tout seul à l'aventir.
- Si nécessaire, utiliser le coussin additionnel fourni pour adapter l'orthèse à la jambe du patient (Fig. F).

Attention: Enlever l'attelle uniquement au moment prescrit par le personnel médical. (Pour enlever l'attelle suivre les indications dans le sens inverse).

 IT LEGGERE ACCURATAMENTE LE PRESENTI ISTRUZIONI E CONSERVARLE

REF.550N/560N (short) Tutore a stivaletto rigido con due imbottiture ad aria gonfiabili (basso)

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ

Quale fabbricante, la ORTHOSERVICE AG dichiara, sotto la propria unica responsabilità, che il presente dispositivo medico è di classe I ed è stato fabbricato secondo i requisiti richiesti dal Regolamento UE 2017/745 (MDR). Le presenti istruzioni sono state redatte in applicazione del Regolamento sopra menzionato. Esse hanno lo scopo di garantire un utilizzo adeguato e sicuro del dispositivo medico.

MARCHI COMMERCIALI DEI MATERIALI

Velcro® è un marchio di fabbrica registrato di Velcro Industries B.V.

PRECAUZIONI D'USO

Si raccomanda che le pressioni esercitate dal dispositivo non agiscano su parti del corpo che presentano ferite, gonfiori o tumefazioni. È consigliabile non stringere eccessivamente il prodotto per non generare zone di pressione locale eccessiva o la compressione di nervi e/o vasi sanguigni sottostanti. È consigliabile indossare un indumento, evitando il contatto diretto con la pelle. In caso di dubbio sulle modalità di applicazione, rivolgersi ad un medico, un fisioterapista o un tecnico ortopedico. Leggere attentamente la composizione del prodotto sull'etichetta interna. È consigliabile non indossare il dispositivo in vicinanza di fiamme libere o forti campi elettromagnetici. Non applicare a contatto diretto con ferite aperte.

AVVERTENZE

È consigliabile che il prodotto, studiato per le specifiche indicazioni sotto riportate, venga prescritto da un medico o da un fisioterapista e applicato da un tecnico ortopedico, in conformità alle esigenze individuali. Per garantire l'efficacia, la tollerabilità e il corretto funzionamento è necessario che l'applicazione venga effettuata con la massima cura. Non alterare assolutamente la regolazione effettuata dal medico/fisioterapista/tecnico ortopedico. La responsabilità del fabbricante decade in caso di utilizzo o adattamento inappropriato. L'ortesi è fatta per l'utilizzo da parte di un solo paziente; in caso contrario il fabbricante declina ogni responsabilità, in base a quanto previsto dal regolamento per i dispositivi medici. In soggetti ipersensibili il contatto diretto con la pelle potrebbe causare rossori o irritazioni. In caso di comparsa di dolori, gonfiori, tumefazioni o qualsiasi altra reazione anomala, rivolgersi immediatamente al proprio medico e, in caso di particolare gravità, segnalare il fatto al fabbricante e all'autorità competente del proprio Stato. L'efficacia ortopedica del prodotto è garantita solo con l'utilizzo di tutte le sue componenti.

SCELTADI MENSIONI

Codice	REF.550N/560N(short)			
Taglia	S	M	L	XL
Misura scarpa	35/39	39/44	44/47	>47
Colore	grigio			
	ambidestro			

MANUTENZIONE

- Non candeggiare Pulizia chimica non consentita
- Non stirare Non asciugare in asciugatrice
- Solo un paziente Istruzioni per il lavaggio:
 - Imbottitura: lavare a mano in acqua tiepida (max. 30°C) con sapone neutro; risciacquare accuratamente. Lasciare asciugare lontano da fonti di calore.
 - Parti rigide: strofinare con una spugna imbevuta in acqua tiepida (max. 30°C) e sapone neutro. Asciugare con un panno.

Non disperdere nell'ambiente il dispositivo né alcuna sua componente.

INDICAZIONI

- Trattamento conservativo e post-operatorio per frattura piede/caviglia/gamba
- Immobilizzazione post-operatoria dopo trattamento chirurgico della frattura piede/ caviglia in pazienti con arti corti (Airstep tight Walker short)
- Grave distorsione alla caviglia, grado da I a III
- Trattamento conservativo dopo la rottura del tendine di Achille
- Trattamento post-operatorio dopo tenorrafia tendine Achilleo
- Immobilizzazione pre e post-operatoria/post-traumatica

CONTROINDICAZIONI

L'applicazione di questo tutore è consigliata unicamente nel caso in cui sia documentato che la frattura è stabile e sussistano limiti accettabili di deformità angolare e rotatoria

CARATTERISTICHE E MATERIALI

- Valve di rinforzo, anteriore e posteriore, per una maggiore stabilità
- Imbottitura gonfiabile ad aria per un'ottimale aderenza all'arto e una migliore stabilizzazione
- Struttura in materiale plastico, leggera e resistente; parte terminale in materiale gommoso
- Pompetta integrata per gonfiare/sgonfiare l'imbottitura
- Suola in materiale antiscivolo
- Imbottitura opzionale per ulteriore adattamento alla gamba

ADATTAMENTO PER IL MEDICO/IL TECNICO ORTOPEDICO

- Aprire tutti i cinturini, allargarli (nella parte posteriore) e richiuderli provvisoriamente su loro stessi. Sfilare l'imbottitura dallo stivaletto in plastica ed aprirla.
- Indossare l'imbottitura in modo che il tallone sia ben aderente alla parte posteriore e chiuderla a Velcro® (Fig. A).
- Allargare la guida in plastica e tirare il tutore a stivaletto rigido sulla gamba, dal basso (Fig. B).
- Chiudere i cinturini a Velcro®, partendo da quelli più vicini alle dita del piede (Fig. C) e salendo verso l'alto (Fig. D).
- Gonfiare le imbottiture ad aria (Fig. E) e creare una buona vestibilità. Per sgonfiare premere l'apposita valvola. L'operatore sanitario abilitato deve insegnare al paziente come ottenere aderenza, comodità e compressione adeguate quando lo stivaletto verrà riapplicato successivamente dal paziente stesso.
- Se necessario è possibile utilizzare le imbottiture aggiuntive in dotazione per adattare ancor più precisamente il tutore alla gamba del paziente (Fig. F).

Attenzione: rimuovere lo stivaletto solo e quando prescritto dall'operatore sanitario abilitato (per rimuovere lo stivaletto seguire la sequenza sopra descritta al contrario)

 RU ПРОЧИТАЙТЕ ВНИМАТЕЛЬНО ДАННУЮ ИНСТРУКЦИЮ И СОХРАНИТЕ ЕЕ

REF.550N/560N Ортез на голенощопный сустав (короткий)

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ ОТ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

Производитель в лице компании ORTHOSERVICE AG заявляет о своей исключительной ответственности, что это медицинское изделие класса I, и изготовлено в соответствии с требованиями Регламента ЕС 2017/745 (EU MDR). Эти инструкции были подготовлены в соответствии с основополагающими принципами, упомянутыми выше. Они предназначены для обеспечения надлежащего и безопасного использования медицинского изделия

ТОРГОВЫЕ МАРКИ МАТЕРИАЛОВ

Velcro® - это зарегистрированная торговая марка компании Velcro Industries B.V.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Напряжение, создаваемое изделием не должно сдавливать поврежденные участки кожи или опухоли. Не рекомендуется слишком перетягивать изделие во избежание нежелательного давления на нервные и сосудистые окончания. Рекомендуется одевать изделие на х/б майку во избежание прямого контакта с кожей. В случае возникновения сомнений в применении изделия обратиться к врачу, физиотерапевту, технику-ортопеду. Ознакомиться внимательно с составом изделия, который указан на внутренней этикетке. Не рекомендуется одевать изделие вблизи открытого огня или сильных электромагнитных источников. Не применять при прямом контакте с открытыми ранами.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Это медицинское приспособление должно быть выписано врачом или физиотерапевтом и наложено техникум-ортопедом в соответствии с индивидуальными потребностями пациента. Правильное применение изделия необходимо для обеспечения его эффективности. Все изменения конструкции должны быть назначены врачом/физиотерапевтом/техником-ортопедом. Производитель не несет ответственность в случае ненадлежащего использования изделия. Рекомендуется использовать только для одного пациента, в противном случае производитель снимает с себя всякую ответственность основываясь на требованиях к медицинским изделиям. У гиперчувствительных пациентов при непосредственном контакте с кожей могут появиться покраснение или раздражение. В случае возникновения болевых ощущений, отеков, припулостей немедленно обратиться к своему лечащему врачу, и при наличии серьезных последствий проинформировать производителя и компетентные органы в соответствующей стране. Эффективность медицинского изделия будет обеспечена только в случае использования всех его компонентов.

ТАБЛИЦА РАЗМЕРОВ

APT.	REF.550N/560N(short)			
Размер	S	M	L	XL
Размер обуви	35/39	39/44	44/47	>47
Цвет	серый			
	Двусторонний			

УХОД ЗА ИЗДЕЛИЕМ

- Не отбеливать Не подвергать химической чистке
- Не гладить Не сушить в сушилке
- Только один пациент Инструкции по мойке
 - Набивка: ручная стирка в теплой воде (макс. 30°C) с нейтральным мылом; смывать внимательно. Оставьте сохнуть вдали от источников тепла.
 - Жесткие части: протрите губкой, смоченной в теплой воде (макс. 30°C) и нейтральном мыле. Высушите тканью.

Не выбрасывайте устройство или какие-либо его компоненты в окружающую среду.

ПОКАЗАНИЯ

- Консервативное и послеоперационное лечение переломов стопы, голеностопа и ног;
- значительные деформации костей III-й степени;
- консервативное лечение после разрыва Ахиллосова сухожилия;
- Послеоперационный уход после соединения разорванного Ахиллосова сухожилия;
- до- и послеоперационная / посттравматическая иммобилизация.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Использование данного ортеза рекомендовано только при наличии письменного заключения о стабильном характере перелома и приемлемых пределах углового и ротационного смещения.

ХАРАКТЕР