

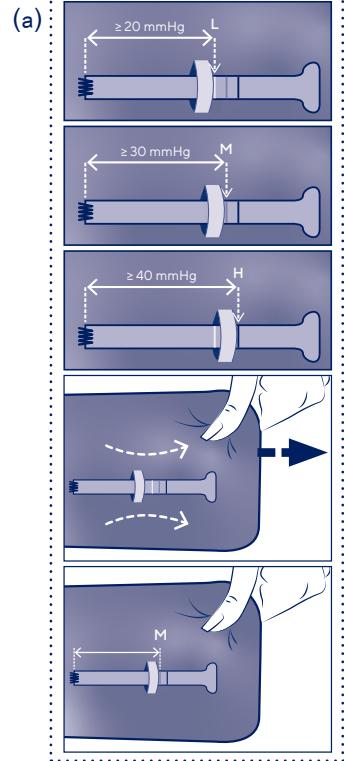
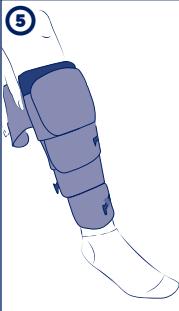
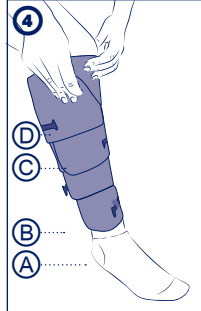
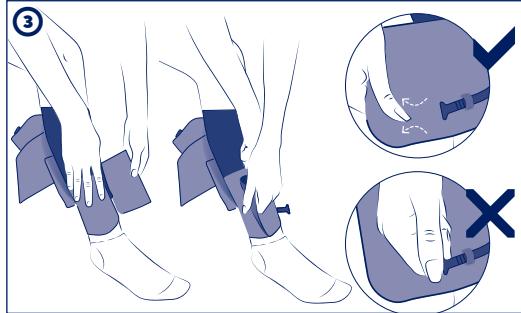
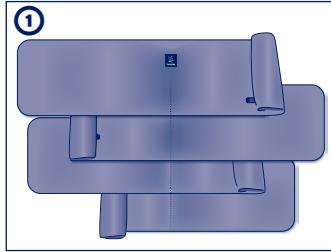
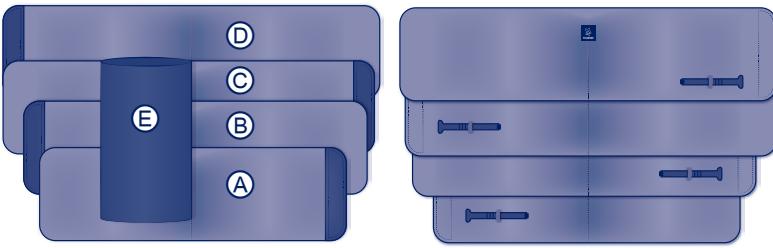


THUASNE®

BIFLEX Self Adjust

en	Adjustable compression device for calf and foot	6
nl	Verstelbaar compressiehulpmiddel voor kuit en voet	6
sv	Justerbar kompressionsanordning för vad och fot	7
pl	Regulowana opaska uciskowa na łydkę i stopę	8
fr	Dispositif compressif ajustable pour mollet et pied	9
de	Verstellbare Kompressionsbandage für Wade und Fuß	10
it	Dispositivo di compressione regolabile per polpaccio e piede	11
es	Dispositivo compresivo ajustable para pantorrilla y pie	12
pt	Dispositivo de compressão ajustável para a barriga da perna e o pé	13
da	Justerbar kompressionsanordning til læg og fod	14
fi	Säädettävä kompressiotuote pohkeeseen ja jalkaan	14
no	Justerbar kompresjonsinnretning for legg og fot	15
el	Προβολέμενο οδηγητικό συμπλέσσον κνήμης και άκρου ποδιού	16
cs	Nastaviteľná komprezívna pomôcka pro lýtko a chodidlo	17
lv	Pielāgojams kompresijas izstrādājums apakšstūlībam un pēdai	18
lt	Reguliuojama kompresinė priemonė blauzdai ir pėdai	19
et	Reguleeritav kompressiooniseade säärele ja jalale	20
sl	Nastavljeni kompresijski prijomoček za meča in stopalo	20
sk	Nastaviteľná komprezívna pomôcka na lýtku a chodidlá	21
hu	Állítható kompressziós eszköz a lábszárra és a lábférje	22
bg	Регулируемо компресиращо изделие за прасец и ходило	23
ro	Dispozitiv de compresie ajustabil pentru gambă și laba piciorului	24
hr	Podesiva oprema za kompresiju lista i stopala	25
zh	可调节的小腿或足部压力装置	26
ja	ふくらはぎと足用の調節可能な圧迫装具	26
ko	종아리와 발을 위한 조절 가능한 압박 장치	27
ar	تجهيزة ضاغطة قابلة للتعديل لرمل الساق و القدم	29

Calf - Kuit - Vad - Łydka - Mollet - Wade - Polpaccio - Pantorrilla - Barriga da perna - Læg - Pohje - Legg - Kvñun - Lýtko - Apakšstilbs - Blauzda - Säär - Meča - Lýtko - Vádli - Працеу - Gambā- List - 小腿 - ふくらはぎ - 종아리 - ربلة الساق -

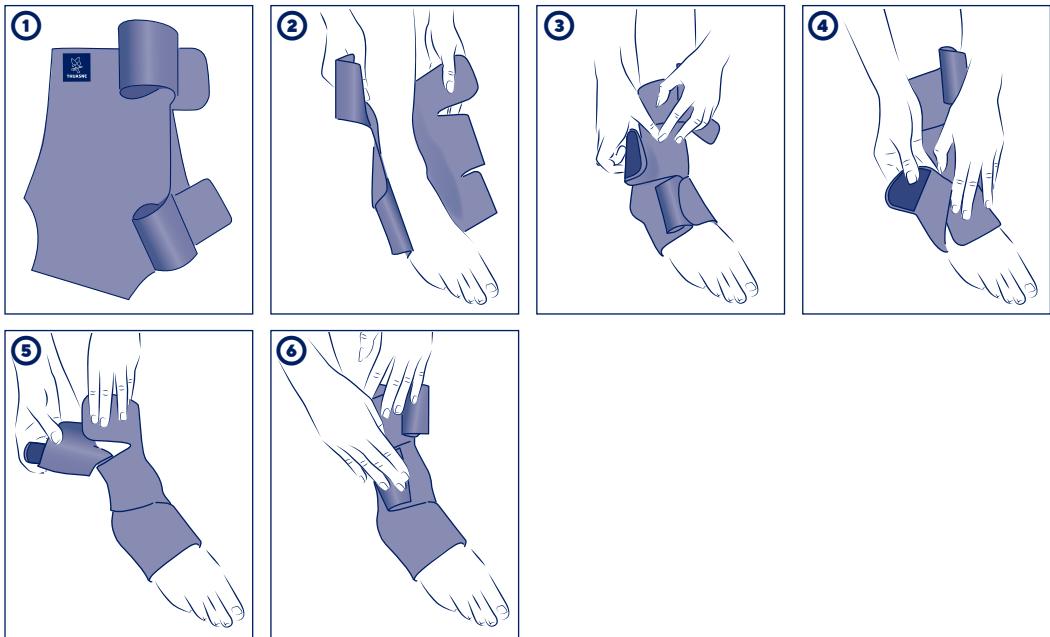
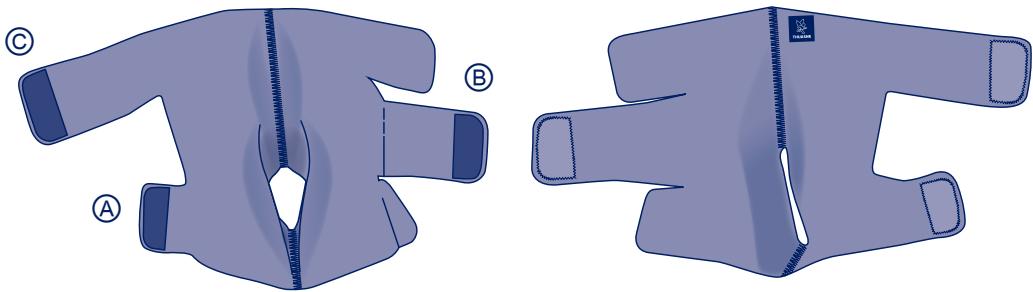


	cB	cC	cD
1	16 - 24 cm 6.5 - 9.5"	24 - 35 cm 9.5 - 14"	25 - 36 cm 10 - 14"
	20 - 28 cm 8 - 11"	32 - 43 cm 12.5 - 17"	32 - 43 cm 12.5 - 17"
	24 - 32 cm 9.5 - 12.5"	40 - 51 cm 15.5 - 20"	39 - 50 cm 15.5 - 19.5"
		48 - 59 cm 19 - 23"	46 - 57 cm 18 - 22.5"

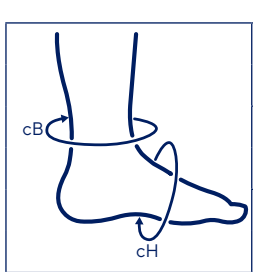
N	L
$\ell < 36 \text{ cm} / 14"$	$\ell > 36 \text{ cm} / 14"$

	ℓ	cB	cC	cD	N	L
en	Ankle-knee height	Ankle circumference (narrowest point)	Calf circumference (widest point)	Circumference below the knee	Normal	Long
nl	Hoogte enkel-knie	Omtrek van de enkel (kleinste omtrek)	Omtrek van de kuit (grootste omtrek)	Omtrek onder de knie	Normaal	Lang
sv	Höjd ankель-knä	Omkrets ankel (på det smalaste stället)	Omkrets vad (på det breddaste stället)	Omkrets under knä	Normal	Lång
pl	Wysokość kostka-kolan	Obwód kostki (w miejscu najciśszym)	Obwód tydki (w miejscu najciśszym)	Obwód pod kolanem	Normalna	Długa
fr	Hauteur cheville-genou	Circonférence de cheville (au plus fin)	Circonférence de mollet (au plus fort)	Circonférence sous le genou	Normal	Long
de	Knöchel-Knie-Höhe	Knöchelumfang (an der schmalsten Stelle)	Wadenumfang (an der stärksten Stelle)	Umfang unterhalb des Knie	Normal	Lang
it	Distanza caviglia-ginocchio	Circonferenza della caviglia (nel punto più stretto)	Circonferenza del polpaccio (nel punto più ampio)	Circonferenza sotto il ginocchio	Normale	Lunga
es	Altura tobillo-rodilla	Contorno del tobillo (parte más fina)	Contorno de la pantorrilla (parte más gruesa)	Contorno bajo la rodilla	Normal	Larga
pt	Altura do tornozelo ao joelho	Circunferência do tornozelo (na parte mais fina)	Circunferência da barriga da perna (na parte mais grossa)	Circunferência sob o joelho	Normal	Longa
da	Højde ankel-knæ	Anklens omkreds (det smalleste sted)	Læggens omkreds (det kraftigste sted)	Omkreds under knæ	Normal	Lang
fi	Korkeus nilkasta polveen	Nilkan ympärysmitta (ohuimmat kohdasta)	Pohkeen ympärysmitta (paksimmat kohdasta)	Ympärysmitta polven alapuolella	Normaali	Pitkä
no	Ankel-kne høyde	Ankelens omkrets (på det tykreste)	Leggens omkrets (på det tykkeste)	Omkrets under kneet	Normal	Lang
el	Υψος από αστράγαλο μέχρι γόνατο	Περιφέρεια αστράγαλου (στο λεπτότερο σημείο)	Περιφέρεια κνήμης (στο πακύτερο σημείο)	Περιφέρεια κάτω από το γόνατο	Κανονικό	Μακρύ
cs	Výška od kotníku ke kolenu	Obvod kotníku (v nejúzším místě)	Obvod lýtky (v nejúzším místě)	Obvod pod kolennem	Normální	Dlouhá
lv	Augstums no potītes līdz celgalam	Potītes apkārtmērs (šaurākajā punktā)	Apkārtmērs (augstākajā punktā)	Apkārtmērs zem celgala	Standarta	Garas
lt	Aukštis nu kulkšnies iki kelio	Kulkšnies apimtis (ploniasioje vietoje)	Blauzdos apimtis (storiusioje vietoje)	Apimtis po keliu	Iprasitas	Ilgas
et	Kõrgus hüppeliigesest põlveni	Pahkluu ümbermõõt (kõige peenemast kohast)	Sääremarja ümbermõõt (kõige jámedamast kohast)	Põlvealune ümbermõõt	Tavamõõt	Pikk
sl	Višina od gležnja do kolena	Obseg gležnja (na najožjem delu)	Obseg meč (na najširšem delu)	Obseg pod kolénom	Normalna	Dolga
sk	Výška od členku po koleno	Obvod členka (najmenší nad klbom)	Obvod lýtky (najväčší)	Obvod pod kolénom	Normálna	Dlhá
hu	Boka-terd távolsága	A boka kerülete (a legkeskenyebb részen)	A váldi kerülete (a legvastagabb részen)	Körméret a térd alatt	Normál	Hosszú
bg	Височина глезнен-коляно	Обиколка на глезнена (в най-фината долна част)	Обиколка на прасеца (в най-широката част)	Обиколка под колянато	Normalna	Дължина
ro	Înălțimea gleznă-genunchi	Circumferinta gleznei (zona cea mai subțire)	Circumferinta gambei (zona cel mai groasă)	Circumferință sub genunchi	Normal	Lung
hr	Visina od pete do koljenja	Opseg gležnja (najmanji)	Opseg lista (najveći)	Opseg ispod koljena	Normalne	Duge
zh	从脚踝到膝盖的高度	脚腕围 (最细处)	小腿围 (最粗处)	膝盖以下的周长	普通	长
ja	足首から膝までの高さ	足首周り (いちばん細い部分)	ふくらはぎ周り (いちばん太い部分)	膝下周り	ノーマル	ロング
ko	발목-무릎 높이	발목 둘레(가장 가는 부분)	종아리 둘레(가장 굵은 부분)	무릎 아래 둘레	일반	통
ar	العلو: من الكاحل إلى الركبة	محيط الكاحل (في أعرض مكان)	محيط الساق (في أعرض مكان)	محيط ما تحت الركبة	مقاس عادي	مقاس طويل

Foot - Voet - Fot - Stopa - Pied - Fuß - Piede - Pie - Pé - Fod - Jalka - Fot - Ākro пόδι - Chodidlo - Pēda - Pēda - Jalg - Stopalo - Chodidlo - Lábfej - Ходило - Laba piciorului - Stopalo - 足部 - 足 - 발 - مدقلا



	cB	cH
1	< 36 cm	19 - 24 cm
	< 14"	7.5 - 9.5"
2	< 36 cm	24 - 29 cm
	< 14"	9.5 - 11.5"
3	< 41 cm	29 - 34 cm
	< 16"	11.5 - 13.5"



The diagram illustrates the measurement points for cB and cH. cB is measured around the heel, indicated by a circular arrow. cH is measured around the widest part of the heel, indicated by a horizontal arrow pointing to the right.

	cB	cH
en	Ankle circumference	Instep circumference
nl	Omtrek van de enkel	Omtrek van de wreef
sv	Omkrets ankель	Omkrets fot (tåbasen)
pl	Obwód kostki	Obwód podbicia
fr	Circonférence de cheville	Circonférence cou-de-pied
de	Knöchelumfang	Fußrückenumfang
it	Circonferenza della caviglia	Circonferenza collo del piede
es	Contorno del tobillo	Contorno del empeine
pt	Circunferência do tornozelo	Circunferência do peito do pé
da	Anklens omkreds	Vristens omkreds
fi	Nilkan ympärysmitta	Jalkapöydän ympärysmitta
no	Ankelens omkrets	Vristens omkrets
el	Περιφέρεια αστραγάλου	Περιφέρεια πάχης ποδιού (κουντεπέ)
cs	Obvod kotníku	Obvod nártu
lv	Potētes apkārtmērs	Pēdas pacēluma apkārtmērs
lt	Kulkšnies apimtis	Kelties apimtis
et	Pahkluu ümbermõõt	Jalalaba ümbermõõt
sl	Obseg gležnja	Obseg narta
sk	Obvod členku	Obvod priehlavku/päty
hu	A boka kerülete	A rüsszt kerülete
bg	Обиколка на глезена	Обиколка на горната част на ходилото
ro	Circumferința gleznei	Circumferința căpătei
hr	Opseg gležnja	Opseg rista
zh	脚腕围	跗围
ja	足首周り	足の甲周り
ko	발목 둘레	발등 둘레
ar	محيط الكاحل	محيط وجه القدم

ADJUSTABLE COMPRESSION DEVICE FOR CALF AND FOOT

Description/Destination

The device comprises a number of adjustable and repositionable overlapping straps which are closed with hook-and-loop fasteners.

Different models are available to fit various parts of the body: foot, calf, knee, thigh, arm and hand.

The calf and thigh models have a tightening system used to control and reproduce the desired level of pressure: low (minimum 20 mmHg), medium (minimum 30 mmHg) and high (minimum 40 mmHg).

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

Composition

Components for the calf model:

Textile components: polyamide - elastane - polyurethane - polyester.

Tightening system: polyamide - polyurethane.

Components for the foot model:

Polyamide - synthetic rubber (CR) - polyester - elastane.

Properties/Mode of action

The devices provide compression by applying pressure to the limb. They promote venous and lymphatic circulation, help prevent the formation of edema and maintain volume.

Inelastic short-stretch material (average pressure between 20 and 50 mmHg).

Indications

Management of edema (venous, lymphatic and caused by injury).

Chronic venous insufficiency (C3 to C6).

Symptomatic treatment of lipedema.

Contraindications

Do not use in case of major dermatological conditions on an affected limb.

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

Do not use in case of lower limb peripheral arterial disease (PAD) with ankle-brachial index (ABI) < 0.6.

Do not use in the event of decompensated heart failure.

Do not use in the event of advanced diabetic microangiopathy (for a compression > 30 mmHg).

Do not use in case of severe peripheral neuropathy of the affected limb.

Do not use in the event of phlegmasia cerulea dolens (painful blue phlebitis with arterial compression) of an affected limb.

Do not use in case of extra-anatomical bypass of the affected limb.

Do not use in the event of septic thrombosis.

Do not use on the upper limbs in the following cases:

- Do not use in case of brachial plexus condition.
- Do not use in case of vasculitis of the extremities.

Precautions

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

If the device seems to be too tight at the recommended tightness, remove it and see a healthcare professional.

The risk/benefit ratio and the adequate level of pressure must be regularly re-assessed by a healthcare professional in the event of:

- PAD with ABPI between 0.6 and 0.9
- Advanced peripheral neuropathy
- Weeping or eczematous dermatitis.

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

In the event of discomfort, significant restriction, pain, variation in limb volume, deterioration of skin condition, infection, unusual sensations, change in the colour of the extremities, or changes in the performance of the product, remove the product and seek the advice of a healthcare professional.

Examine the shape of the leg; if there are any deformed or bony areas, use the protective foam bandages or Varico pads to make the shape of the limb uniform.

In the event of a venous ulcer, a Doppler examination is necessary before using the device in order to ensure there is no associated severe arterial disease.

In the event of lipedema, compression can be used to help relieve the symptoms. Seek advice from a healthcare professional for compression and other solutions for managing lipedema.

For some conditions (or situations) such as venous thrombosis, the device should be used in combination with an anticoagulant treatment; consult a healthcare professional for advice.

Do not use products on the skin (creams, ointments, oils, gels, patches...) before applying the device, it could damage the product.

Do not apply the product directly to an open wound without a dressing.

Undesirable side-effect

This device can cause skin reactions (redness, itching, burns, blisters...) or wounds of various degrees of severity or cutaneous dryness.

Any serious device-related incidents occurring 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

Verify the product's integrity before every use.

Do not use the device if it is damaged.

Choose the appropriate size to fit the patient, referring to the size chart.

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

Putting the calf model on:

1. Before putting it on, ensure that the hook-and-loop fasteners are rolled up.
2. Pull the sleeve  up to mid-calf height.
3. If the patient is unable to put the sleeve on, it can be left at the back of the calf.
4. Unroll the bottom strap  and tighten the hook-and-loop fastener on the other part of the strap (do not fasten to the sleeve) and tighten on the limb according to the desired level of pressure.
5. Take care not to pull on the adjuster.
6. Repeat with all the other straps from bottom to top (,  and ).
7. Position the top of the product 2 finger breadths below the back of the knee.
8. To remove, undo the straps from top to bottom and roll the hook-and-loop fasteners up again.

Using the pressure adjuster :

The adjuster comes with 3 levels of pressure: **L** low (light blue line), **M** medium (blue line) and **H** high (dark blue line).

Pressure is reached by pulling on the strap which slides the adjuster until it the outside of the loop is over the desired level of pressure.

When putting it on and wearing it, ensure no large folds appear.

If necessary, the segment pressure can be adjusted by adjusting the loops from bottom to top.

Putting the foot model on:

1. Before putting it on, ensure that the hook-and-loop fasteners are rolled up.
2. Place the foot in the device with the heel positioned in the hole.
3. Unroll the middle strap  and fasten on the other side while tightening it on the limb.
4. Position the bottom strap  hold the inner part against the skin, tighten the other part over it and fasten with the hook-and-loop fastener.
5. Repeat with the top strap .
6. To remove, undo the straps from top to bottom and roll the hook-and-loop fasteners up again.

Garment care

Compression devices are designed for daily use over a 6-month period (i.e. 90 washes). After this time, garments should be replaced to ensure the treatment is effective and technical performance is not affected. Close the hook-and-loop fasteners before washing. Machine washable at 30°C (delicate programme). If possible use a washing net. Do not use detergents, fabric softeners or aggressive products (products containing chlorine, etc.). Squeeze out excess water. Dry away from any direct heat source (radiator, sun, etc.). Dry flat. If the device is exposed to seawater or chlorinated water, make sure to rinse it in clear water and dry it.

Storage

Store at room temperature, preferably in the original packaging.

Disposal

Dispose of in accordance with local regulations.

Keep this instruction leaflet.

nl

VERSTELBAAR COMPRESSIEHULPMIDDEL VOOR KUIT EN VOET

Omschrijving/Gebruik

Het hulpmiddel bestaat uit verschillende verstelbare en herpositioneerbare overlappende zwachtels die met klittenband worden vastgezet.

Er zijn verschillende modellen beschikbaar voor verschillende delen van het lichaam: voet, kuit, knie, dij, arm en hand.

De kuit- en dijmodellen zijn uitgerust met een spansysteem om het gewenste drukniveau te controleren en te reproduceren: laag (minimaal 20 mmHg), gemiddeld (minimaal 30 mmHg) en hoog (minimaal 40 mmHg).

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

Samenstelling

Componenten voor het kuitmodel:

Textielcomponenten: polyamide - elastean - polyurethaan - polyester.

Spansysteem: polyamide - polyurethaan.

Componenten voor het voetmodel:

Polyamide - synthetisch rubber (CR) - polyester - elastean.

Eigenschappen/Werking

De hulpmiddelen bieden compressie, oefenen druk uit op de ledemaat en bevorderen zo de veneuze en lymphatische circulatie, helpen de vorming van oedeem te voorkomen en het volume ervan onder controle te houden.

Niet-elastisch materiaal met korte rek (gemiddeld drukniveau tussen 20 en 50 mmHg).

Indicaties

Beheersing van (veneus, lymphatisch en traumatisch) oedeem.

Chronische veneuze insufficiëntie (C3 tot C6).

Symptomatische behandeling van lipödem.

Contra-indicaties

Niet gebruiken in geval van ernstige dermatologische aandoeningen van de betrokken ledemaat.

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

Niet gebruiken in het geval van obliteratief arterieel vaatlijden van de onderste ledematen (AOMI) met een systolische drukindex (SPI) < 0,6.

Niet gebruiken in het geval van gedecompenseerd hartfalen.

Niet gebruiken in het geval van vergevorderde diabetische microangiopathie (voor compressie > 30 mmHg).

Niet gebruiken in het geval van ernstige perifere neuropathie van de betrokken ledemaat.

Niet gebruiken in het geval van flegmatia coerulea dolens (pijnlijke blauwe blefitis met arteriële compressie) van de betrokken ledemaat.

Niet gebruiken in geval van extra-anatomische bypass van de betrokken ledemaat.

Niet gebruiken in het geval van sceptische trombose.

Niet gebruiken op de bovenste ledematen in de volgende gevallen:

- Niet gebruiken ingeval van brachiale plexus pathologie.
- Niet gebruiken in het geval van vasculitis van de ledematen.

Voorzorgsmaatregelen

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

Als het hulpmiddel te strak lijkt te zitten, verwijderd u het en raadpleegt u een zorgprofessional.

Regelmatige herbeoordeling van de baten/risicoverhouding en het juiste drukniveau door een gezondheidswerker is vereist in geval van:

- AOMI met EAI tussen 0,6 en 0,9
- Ernstige perifere neuropathie
- Uitstromende of eczematiseerde dermatose.

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

In geval van ongemak, aanzienlijke hinder, pijn, verschil in omvang van de ledematen, verslechtering van de huidconditie, infectie, een abnormaal gevoel of verandering in de kleur van de ledematen, of verandering van de prestaties, verwijder het hulpmiddel en neem contact op met een zorgverlener.

Kijk naar de vorm van het been; gebruik in geval van botuitsteeksels of dysmorfie beschermend schuim of kussens van het Varico-type om het been gelijk te maken.

In het geval van veneuze ulcera is het noodzakelijk om vóór het gebruik van het hulpmiddel een doppleronderzoek uit te voeren, om er zeker van te zijn dat er geen sprake is van een gerelateerde ernstige arteriële aandoening.

Bij lipödem kan compressie worden gebruikt om de symptomen te verlichten. Raadpleeg een zorgprofessional voor advies over compressie en andere oplossingen voor de behandeling van lipöedeem.

Voor bepaalde aandoeningen (of situaties), zoals veneuze trombose, moet het hulpmiddel worden gebruikt in combinatie met een antistollingstherapie; daarvoor verwijzen wij u naar het advies van een zorgprofessional.

Breng geen producten aan op de huid (crèmes, zalfen, oliën, gels, pleisters, enz.) voordat u het hulpmiddel aantrengt, aangezien deze het product kunnen beschadigen.

Het product niet rechtstreeks op beschadigde huid of een open wond aanbrengen zonder aangepast verband.

Ongewenste bijwerkingen

Dit hulpmiddel kan huidreacties (roodheid, jeuk, branderigheid, blaren, enz.) of zelfs wonden in verschillende mate van ernst of uitdroging van de huid veroorzaken.

Elk ernstig incident in verband met het dragen van dit hulpmiddel moet bekend worden gemaakt aan de fabrikant en aan het bevoegde gezag van de Lidstaat waar de gebruiker en/of patiënt gevestigd is.

Gebruiksaanwijzing

Controleer de betrouwbaarheid van het hulpmiddel vóór elk gebruik.

Gebruik het hulpmiddel niet als het beschadigd is.

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

Het wordt aanbevolen dat een zorgprofessional meekeert bij de eerste toepassing.

Aantrekken van het kuitmodel:

1. Zorg er vóór het aanbrengen voor dat de klittenbandsluitingen zijn opgerold.①

2. Trek de sleeve aan ② tot halfweg de kuit.③

3. Als de patiënt de sleeve niet kan aantrekken, mag deze aan de achterkant van de kuit blijven zitten.

4. Rol de onderste zwachtel ④ af, trek de klittenbandsluiting aan op het andere deel van de zwachtel (niet vastzetten op de sleeve) en span deze aan op de ledemaat volgens het gewenste drukniveau. ⑤ ⑥

5. Zorg ervoor dat u niet aan de instelstrook trekt.

6. Herhaal dit met alle andere zwachtels (⑦, ⑧, ⑨) van onder naar boven. ⑩

7. De bovenkant van het product moet 2 vingers onder de knieholte liggen.

8. Om ze te verwijderen, maakt u de zwachtels van boven naar onder los en rolt u de klittenbandsluiting weer op.⑪

Gebruik van de drukregeling ⑫:

De instelstrook heeft 3 drukniveaus: **L** laag (lichtblauwe lijn), **M** gemiddeld (blauwe lijn) en **H** hoog (blauwe lijn).

Het drukniveau wordt bereikt door aan de zwachtel te trekken, waardoor de instelstrook verschuift tot de buitenkant van de klittenband en het gewenste drukniveau elkaar overlappen.

Let er bij het aantrekken en dragen op dat er geen grote plooien ontstaan.

Indien nodig kan de druk van het segment worden aangepast door de bandjes van onder naar boven te verstrekken.

Aantrekken van het voetmodel:

1. Zorg er vóór het aanbrengen voor dat de klittenbandsluitingen op zichzelf zijn opgerold.⑪

2. Plaats de voet in het hulpmiddel met de hiel in de opening ⑬.

3. Rol de middelste zwachtel af ⑭, zet deze aan de andere kant vast en span deze daarbij aan op de ledemaat ⑮.

4. Positioneer de onderste zwachtel ⑯: houd het binnenste deel tegen de huid, trek het andere deel eroverheen en zet het vast met de klittenbandsluiting.⑰

5. Herhaal dit met de bovenste zwachtel ⑯.

6. Om ze te verwijderen, maakt u de zwachtels van boven naar onder los en rolt u de klittenbandsluiting weer op.⑱

Verzorging

De compressiehulpmiddelen zijn ontworpen voor dagelijks gebruik gedurende een periode van 6 maanden (d.w.z. 90 wasbeurten). We raden aan om ze daarna te vervangen, want dan verliezen ze hun technische eigenschappen, waardoor de behandeling niet meer effectief is. Sluit de klittenbandsluitingen voor elke wasbeurt. Machinewasbaar op 30°C (fijne was). Gebruik indien mogelijk een wasnetje. Gebruik geen reinigingsmiddelen, weekmakers of agressieve middelen (chloroproducten, enz.). Overtollig water uitwringen. Uit de buut van warmtebronnen laten drogen (radiator, zon, enz.). Liggend laten drogen. Indien het hulpmiddel met zeewater of chloorwater in contact is gekomen, spoel het dan met helder water af en laat het drogen.

Bewaaradvies

Bewaren op kamertemperatuur, bij voorkeur in de originele verpakking.

Verwijdering

Voer het hulpmiddel af in overeenstemming met de plaatselijke voorschriften.

Deze handleiding bewaren.

sv

JUSTERBAR KOMPRESSSANORDNING FÖR VAD OCH FOT

Beskrivning/Avsedd användning

Enheten består av olika överlappande justerbara och flyttbara remmar som stänger med kardborrefästen.

Olika modeller finns tillgängliga för att passa olika delar av kroppen: fot, vad, knä, lär, arm och hand.

Vad- och lärmödelerna har ett fästsysteem för att kontrollera och uppnå önskad trycknivå: låg (minimum 20 mmHg), medel (minimum 30 mmHg) och hög (minimum 40 mmHg).

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

Sammansättning

Material i vadmodellen:

Material textilier: polyamid - elastan - polyuretan - polyester.

Fästsysteem: polyamid - polyuretan.

Material i fotmodellen:

Polyamid - syntetiskt gummi (CR) - polyester - elastan.

Egenskaper/Verkningsätt

Produkterna ger kompression genom att tillämpa ett tryck på extremiteten; venös och lymfatisk cirkulation främjas och bidrar till förhindra uppkomsten av ödem och att bibehålla volymreducering.

Oelastiskt material med kort stretch (medeltrycknivå mellan 20 och 50 mmHg).

Indikationer

Hantering av ödem (venös, lymfatiskt och av traumatiskt ursprung).

Kronisk venös insufficiens (C3-C6).

Symptomatisk behandling av lipödem.

Kontraindikationer

Använd inte vid allvarliga dermatologiska besvär i den berörda extremiteten.

Får ej användas vid känd allergi mot något av innehållsstoffen.

Använd inte vid arteriell sjukdom i de nedre extremiteterna (PAD) med systolisk tryckindex (SPI) < 0,6.

Använd inte vid dekompenserat hjärtsvikt.

Använt inte vid avancerad diabetisk mikroangiopati (för en kompression > 30 mmHg).

Använt inte vid allvarlig perifer neuropati i den berörda extremiteten.

Använt inte vid phlegmatia coerulea dolens (smärtsam blå febit med arteriell kompression) i den berörda extremiteten.

Använt inte vid extraatromatisk bypass av den berörda extremiteten.

Använt inte vid septiskt trombos.

Använt inte på de övre extremiteterna i följande fall:

- Använt inte vid patologi i plexus brachialis.
- Använt inte vid vaskult i extremiteterna.

Försiktighetsåtgärder

Följ noga rekommendationer och bruksanvisningar från sjukvårdspersonalen.

Om enheten verkar för åtdrägen vid rekommenderad åtdrägnings bör du ta bort den och kontakta sjukvårdspersonal.

En regelbunden ny bedömnning av risk/nyttaförhållandet och lämplig trycknivå av sjukvårdspersonal måste utföras vid:

- perifer arteriell obstruktiv sjukdom med ett ABPI-värde mellan 0,6 och 0,9
- Avancerad perifer neuropati
- Vätskande eller eksemartad dermatos.

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

Ta av produkten och rådgör med sjukvårdspersonalen vid obehag, besvär, smärt, försämring av hudens tillstånd, infektion eller om armen eller benet ändrar storlek eller färg eller känns annorlunda, eller vid förändrad prestanda.

Undersök armen eller benets form. Använd skumskydd eller kuddar av typen Varico vid benutskott eller dysmorfi för att jämma ut formen.

I händelse av ett venöst sår måste en dopplerundersökning genomföras före användning av enheten för att säkerställa att det inte finns någon allvarlig artarsjukdom.

Vid lipödem kan kompression användas för att lindra symptomen. Se råd från sjukvårdspersonal för kompression och andra lösningar vid hantering av lipödem.

För vissa sjukdomar (eller i vissa situationer), såsom ventrombos, måste strumpan användas tillsammans med antikoagulerande behandling. Följ sjukvårdspersonalens bedömning.

Applicera inga produkter på huden (krämer, salvor, oljor, geler, plåster m.m.) innan strumpan sätts på då den kan skadas av dem.

Bandaget får inte läggas direkt på skadad hud eller öppet sår utan lämpligt förband.

Biverkningar

Denna produkt kan orsaka hudreaktioner (råd, klåda, brännskador, blåsor m.m.) eller sår med olika grad av allvarlighet eller hudtorrhet.

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

Kontrollera att produkten är hel före varje användning.

Får ej användas om produkten är skadad.

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

Sjukvårdspersonal bör övervaka den första appliceringen.

Att ta på sig vadmodellen:

1. Kontrollera att kardborrefästena är ihoprullade före användning.

2. Dra på strumpan upp till halva vaden.

3. Om patienten inte kan ta på sig strumpan kan patienten lämna den på vadens baksida.

4. Rulla upp den nedre remmen, dra åt kardborrebandens fästen på remmens andra del (fäste på strumpan) och dra åt på benet enligt önskad trycknivå.

5. Var noga med att dra i tryckinställningen.

6. Upprepa gesten med resterande remmar nedirfrån och upp.

7. Produktens avslut måste vara placerat ca 2-3 cm under knävecket.

8. För borttagning, lossa remmarna uppifrån och ned och rulla tillbaka kardborrefästena över varandra.

Så här använder du tryckinställningen :

Tryckinställningen har 3 trycknivåer: **L** låg (ljusblå linje), **M** medel (blå linje) och **H** hög (mörkblå linje).

Trycknivån uppnås genom att dra i den rem som skjuter reglaget tills utsidan av slingan överläppar med den önskade trycknivån.

Se till att inga större veck bildas nära den tas på eller nära den används.

Vid behov är det möjligt att justera trycket på segmentet genom att justera öglorna från botten och uppåt.

Att ta på sig fotmodellen:

1. Kontrollera att kardborrefästena är ihoprullade före användning.

2. Placerat foten i enheten med hälen i hålet.

3. Rulla upp den mittersta remmen och stäng på andra sidan genom att dra åt om vristen.

4. Placerar den nedre remmen ; håll den inre delen mot huden, dra åt den andra delen över den och stäng med kardborrefästet.

5. Upprepa med den övre remmen

6. För borttagning, lossa remmarna uppifrån och ned och rulla tillbaka kardborrefästena över varandra.

Skötsel

Kompressionsprodukterna är utformade för att användas dagligen under en period på sex månader (det vill säga 90 tvättar). Det rekommenderas att de därefter byts ut för att produkternas tekniska egenskaper och behandlingens verkan ska bibehållas. Förslut kardborrebanden före tvätt. Kan tvättas i maskin i högst 30°C (skontäkt). Använd om möjligt tvättspapper. Använd inte rengöringsmedel, sköljmedel eller alltför starka produkter (med klor). Pressa ur vattnet. Låt lufttorka långt ifrån direkt värmeällor (värmeelement, solosv.). Torkas plant. Om enheten utsätts för havsvatten eller klarerat vatten, ska du skölja den noggrant med rent vatten och sedan torka den.

Förvaring

Förvaras vid rumstemperatur, helst i ursprungsförpackningen.

Kassering

Kassera i enlighet med gällande lokala föreskrifter.

Spara denna bipacksedel.

pl

REGULOWANA OPASKA UCISKOWA NA ŁYDKĘ I STOPĘ

Opis/Przeznaczenie

Regulowana opaska uciskowa złożona jest z różnych regulowanych i nakładających się na siebie pasków zapinanych na zępy, które można dowolnie umieszczać.

Różne modele dopasować można do różnych części ciała: stopy, łydki, kolana, uda, ramienia i dłoni.

Modele przeznaczone na łydkę i udo wyposażone są w system zapinania, który umożliwia kontrolę i wywieranie pożądanej poziomu naciśku: niskiego (minimum 20 mmHg), średniego (minimum 30 mmHg) i wysokiego (minimum 40 mmHg). Wyrób jest przeznaczony wyłącznie do stosowania w wymienionych wskazaniach oraz u pacjentów, których wymiary odpowiadają tabeli rozmiarów.

Szkad

Komponenty modelu na łydkę:

Elementy tekstylne: poliamid - elastan - poliuretan - poliester.

System zapięć: poliamid - poliuretan.

Komponenty modelu na stopę:

Poliarnit - kauczuk syntetyczny (CR) - poliester - elastan.

Właściwości/Działanie

Wyrób wywiera naciśk na koźyczynę, zapewniając w ten sposób ucisk i wspomagając krążenie żylnego i limfatycznego, co zapobiega powstawaniu obrzęków i utrzymuje odpowiednią objętość koźyczyny.

Materiał nieelastyczny wydłużający się w niewielkim stopniu (średni poziom ucisku od 20 do 50 mmHg).

Wskazania

Leczenie obrzęków (żylnych, limfatycznych i pourazowych).

Przewlekła niewydolność żylna (C3-C6).

Objawowe leczenie obrzęku lipidowego.

Przeciwwskazania

Nie stosować w przypadku poważnych zmian skórnich na danej koźyczynie.

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

Nie stosować w przypadku występowania choroby tętnic obwodowych (PAD) ze wskaźnikiem kostka-ramię (ABI) < 0,6.

Nie stosować w przypadku występowania zdekompensowanej niewydolności serca.

Nie stosować w przypadku występowania zaawansowanej mikroangiopatią cukrzycowej (w przypadku ucisku > 30 mmHg).

Nie stosować w przypadku występowania ciężkiej neuropatii obwodowej w danej koźyczynie.

Nie stosować w przypadku występowania phlegmasia cerulea dolens (bolesnego obrzęku sienniczego z uciskiem żył) na danej koźyczynie.

Nie stosować w przypadku obecności pomostów pozaanatomicznych na danej koźyczynie.

Nie stosować w przypadku występowania zakażeń septycznych.

Nie stosować na koźyczynach górnych w poniższych przypadkach:

- Nie stosować w przypadku urazu splotu ramieniowego.
- Nie stosować w przypadku zapalenia naczyń koźyczyn.

Konieczne środki ostrożności

Należy ścisłe przestrzegać wytycznych i protokołu użytkowania zalecanego przez personel medyczny.

Jeśli przy zalecanym ucisku wyrób jest zbyt cięsną, należy go zdjąć i skonsultować się z lekarzem.

W następujących przypadkach konieczna jest regularna ocena stosunku korzyści do ryzyka i odpowiedniego poziomu ucisku dokonywana przez specjalistę:

- Choroba tętnic obwodowych ze wskaźnikiem kostkowo-ramiennym ABI pomiędzy 0,6 a 0,9
- Zaawansowana neuropatia obwodowa

• Sącząca się lub egzematyczna dermataza.

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

W razie lekkiego lub silnego dyskomfortu, bólu, zmiany wielkości kończyn, pogorszenia stanu skóry, infekcji, zaburzeń czuciowych lub zmiany koloru zakończeń palców lub zmiany działania należy zdjąć wyrób i zasięgnąć porady lekarza. Sprawdzić kształt nogi; w przypadku występowania cech dysmorficznych zastosować ochronne lub poduszkę typu Varico w celu nadania jednorodności kończyn. W przypadku wzroźdzeń żylnych przed rozpoczęciem użytkowania wyrobu konieczne jest wykonanie badania dopplerowskiego w celu upewnienia się co do braku poważnej choroby tworzącej tętnic obwodowych.

W przypadku obrzęku lipidowego można zastosować kompresję, aby złagodzić jego objawy. Zasięgnąć porady lekarza w zakresie wywierania ucisku i innych metod leczenia obrzęku lipidowego.

W przypadku niektórych schorzeń (lub sytuacji), takich jak zakrzepowe zapalenie żył, wyrób należy stosować wraz z lekami przeciwzakrzepowymi. Należy postępować zgodnie z zaleceniami wydanymi przez pracownika ochrony zdrowia.

Przed założeniem wyrobu nie pokrywać skóry kremem, maścią, olejem, żellem, plasterami itp., ponieważ mogą one uszkodzić wyrób.

Nie umieszczać produktu bezpośrednio na skórze uszkodzonej lub na otwartej ranie bez odpowiedniego opatrunku.

Niepożądane skutki uboczne

Wyrób może spowodować reakcje skórne (zaczernienie, swędzenie, pieczenie, pęcherze itp.), a nawet rany o różnym nasileniu lub wysuszać skórę.

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

Sposób użycia/Sposób zakładania

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

Nie używać wyróbu, jeśli jest uszkodzony.

Wybrać rozmiar dobrany do pacjenta, korzystając z tabeli rozmiarów.

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

Zakładanie modelu na łydce:

1. Przed założeniem należy sprawdzić, czy rzepy są zwinięte jeden na drugim. 
2. Założyć rękaw  do połowy łydki.
3. Jeśli pacjent nie jest w stanie założyć rękawa, można zostawić go z tyłu łydki.
4. Rozwinąć dolny pasek  Zapiąć rzep na drugiej części paska (nie chwytać za rękaw) i zapiąć na kończynie, wywierając żądany nacisk. 
5. Uważać, aby nie ciągnąć za elementy do regulacji.
6. Powtórzyć tę czynność na wszystkich paskach , ,  od dołu do góry.
7. Górną część wyrobu należy umieścić 2 palce poniżej zagłębienia kolana.
8. W celu zdjęcia wyrobu należy rozpinać paski od góry do dołu, a następnie zwinać rzepy tak, aby znajdowały się jeden na drugim.

Korzystanie z regulacji ciśnienia .

Elementy do regulacji umożliwiają osiągnięcie 3 poziomów nacisku: **L** niski (jasnoniebieska linia), **M** średni (niebieska linia) i **H** wysoki (ciemnoniebieska linia).

Poziom ucisku osiągany jest przez pociągnięcie paska i przesunięcia suwaka, aż zewnętrzna część rękawa pokryje się z żadanym poziomem ucisku.

Podczas zakładania i noszenia pilnować, aby nie powstawały żadne większe zagniecenia.

W razie potrzeby można regulować docisk poszczególnych segmentów poprzez regulację kończyn od dołu do góry.

Zakładanie modelu na stopę:

1. Przed założeniem należy sprawdzić, czy rzepy są zwinięte jeden na drugim.
2. Włożyć stopę do wyrobu tak, aby pięta była w otworze.
3. Rozwinąć środkowy pasek  i dobrze zapiąć jego drugą część na kończynie.
4. Ustawić dolny pasek : część wewnętrzna należy docisnąć do skóry, a druga zaciśnąć od góry i następnie zapiąć rzepem.
5. Powtórzyć tę czynność na górnym pasku 
6. W celu zdjęcia wyrobu należy rozpinać paski od góry do dołu, a następnie zwinać rzepy tak, aby znajdowały się jeden na drugim.

Utrzymanie

Wyrób przeznaczony jest do codziennego stosowania przez okres 6 miesięcy (czyli 90 dni). Zaleca się ich późniejszą wymianę, aby zachować techniczne parametry tych wyrobów i utrzymać skuteczność leczenia. Przed praniem należy zapiąć rzepy. Nadaje się do prania w pralce w temp. 30°C (cykl delikatny). Jeśli to możliwe, używać siatki do prania. Nie używać detergentów, produktów zmniejszających agresywne (zawierających chlор itp.) i wycisnąć. Suszyć z dala od bezpośrednich źródeł ciepła (grzejniki, stolnice itp.). Suszyć w stanie rozłożonym. Jeśli produkt zostanie nałożony na działanie wody morskiej lub wody chlorkowanej, należy dokładnie wypłukać go czystą wodą i wysuszyć.

Przechowywanie

Przechowywać w temperaturze pokojowej, najlepiej w oryginalnym opakowaniu.

Utylizacja

Utylizować zgodnie z lokalnie obowiązującymi przepisami.

Zachować tą instrukcję.

fr

DISPOSITIF COMPRESSIF AJUSTABLE POUR MOLLET ET PIED

Description/Destination

Le dispositif est composé de différentes bandes superposées ajustables et repositionnables fermées par des attaches auto-agrippantes.

Différents modèles sont disponibles pour appareiller les différentes parties du corps : pied, mollet, genou, cuisse, bras et main.

Les modèles mollet et cuisse sont équipés d'un système de serrage permettant de contrôler et reproduire le niveau de pression souhaité : bas (minimum 20 mmHg), moyen (minimum 30 mmHg) et haut (minimum 40 mmHg).

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

Composition

Composants pour le modèle mollet :

Composants textiles : polyamide - élasthanne - polyuréthane - polyester.

Système de serrage de polyamide - polyuréthane.

Composants pour le modèle pied :

Polyamide - caoutchouc synthétique (CR) - polyester - élasthanne.

Propriétés/Mode d'action

Les dispositifs apportent de la compression, en appliquant une pression sur le membre, ils favorisent ainsi la circulation veineuse et lymphatique, aident à prévenir la formation de l'œdème et à maintenir son volume.

Matière allongement court inélastique (niveau de pression en moyenne entre 20 et 50 mmHg).

Indications

Gestion de l'œdème (veineux, lymphatique et d'origine traumatique).

Insuffisance veineuse chronique (C3 à C6).

Traitements symptomatiques du lipœdème.

Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'affections dermatologiques majeures d'un membre concerné.

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

Ne pas utiliser en cas d'arthropathie oblitérante des membres inférieurs (AOMI) avec indice de pression systolique (IPS) > 0,6.

Ne pas utiliser en cas d'insuffisance cardiaque décompensée.

Ne pas utiliser en cas de microangiopathie diabétique évolutionnée (pour une compression > 30 mmHg).

Ne pas utiliser en cas de neuropathie périphérique sévère du membre concerné.

Ne pas utiliser en cas de phlegmatia corde dolens (phlébite bleue douloureuse avec compression artérielle) du membre concerné.

Ne pas utiliser en cas de pontage extra-anatomique du membre concerné.

Ne pas utiliser en cas de thrombose septique.

Ne pas utiliser sur les membres supérieurs dans les cas suivants :

- Ne pas utiliser en cas de pathologie du plexus brachial.
- Ne pas utiliser en cas de vascularite des extrémités.

Précautions

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

Si le dispositif semble trop serré au serrage préconisé, le retirer et consulter un professionnel de santé.

Une réévaluation régulière du rapport bénéfice/risque et du niveau adéquat de pression par un professionnel de santé s'impose en cas de :

- AOMI avec IPS entre 0,6 et 0,9
- Neuropathie périphérique évolutionnée
- Dermatosuite suintante ou eczématisée.

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

En cas d'inconfort, de gêne importante, de douleur, de variation du volume du membre, de dégradation de l'état de la peau, d'infection, de sensations anormales, de changement de couleur des extrémités, ou de changement de performances, retirer le dispositif et consulter un professionnel de santé.

Examiner la forme de la jambe ; en cas de saillies osseuses ou de dysmorphies, utiliser des mousses de protection ou des coussins type Varico pour uniformiser le membre. Dans le cadre d'ulcère veineux, le recours à un examen doppler est nécessaire avant l'utilisation du dispositif afin de s'assurer de l'absence d'arthropathie sévère associée. Dans le cadre du lipœdème, la compression peut être utilisée pour aider à soulager les symptômes. Se référer à l'avis d'un professionnel de santé pour la compression et autres solutions dans le management du lipœdème.

Pour certaines pathologies (ou situations) telles que la thrombose veineuse, le dispositif doit être utilisé en association avec un traitement anticoagulant ; se référer à l'avis d'un professionnel de santé.

Ne pas appliquer de produits sur la peau (crèmes, pomades, huiles, gels, patchs...) avant la mise en place du dispositif, ceux-ci pouvant endommager le produit.

Ne pas appliquer le produit directement sur une peau lésée ou plâtrée ouverte sans pansement adapté.

Effets secondaires indésirables

Ce dispositif peut entraîner des réactions cutanées (rougeurs, démangeaisons, brûlures, cloques...) voire des plaies de sévérités variables ou une sécheresse cutanée. 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

Vérifier l'intégrité du dispositif avant chaque utilisation.

Ne pas utiliser le dispositif s'il est endommagé.

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

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

Enfilage du modèle mollet :

1. Avant la mise en place, s'assurer que les attaches auto-agrippantes sont enroulées sur elles-mêmes.①
2. Enfiler le manchon ② à mi-mollet.③
3. Si le patient ne peut pas enfiler le manchon, celui-ci peut le laisser à l'arrière du mollet.
4. Détourner la bande ④ du bas, serrer l'attache auto-agrippante sur l'autre partie de la bande (ne pas agripper sur le manchon) et serrer sur le membre en fonction du niveau de pression souhaité. ⑤ ⑥
5. Attention à ne pas tirer sur la réglette.
6. Répéter le geste avec toutes les autres bandes (⑧, ⑨, ⑩) du bas vers le haut.⑪
7. Le haut du produit doit être positionné 2 doigts en dessous du creux du genou.
8. Pour le retrait, défaire les bandes du haut vers le bas et réenrouler les attaches auto-agrippantes sur elles-mêmes.⑫

Comment utiliser le réglage de pression ⑬ :

La réglette contient 3 niveaux de pression : **L** bas (trait bleu clair), **M** moyen (trait bleu) et **H** haut (trait bleu foncé).

Le niveau de pression est atteint en tirant sur la bande qui fait coulisser la réglette jusqu'à superposition de l'extérieur du passant et du niveau de pression souhaité.

Pendant l'enfilage et le port, veiller à ce qu'aucun pli important ne se forme.

Si nécessaire, il est possible d'ajuster la pression du segment en ajustant les brides du bas vers le haut.

Enfilage du modèle pied :

1. Avant la mise en place, s'assurer que les attaches auto-agrippantes sont enroulées sur elles-mêmes.①
2. Positionner le pied dans le dispositif avec le talon dans le trou ②
3. Dérouler la bande du milieu ④ et fermer de l'autre côté en serrant sur le membre.⑤
4. Positionner la bande du bas ④ : maintenir la partie interne contre la peau, serrer l'autre partie par-dessus et fermer avec l'attache auto-agrippante.⑥
5. Répéter avec la bande du haut ⑦ ⑧
6. Pour le retrait, défaire les bandes du haut vers le bas et réenrouler les attaches auto-agrippantes sur elles-mêmes.⑨

Entretien

Les dispositifs de compression sont conçus pour une utilisation quotidienne sur une durée de 6 mois (soit 90 lavages). Il est conseillé de les remplacer ensuite afin de conserver leurs caractéristiques techniques et l'efficacité du traitement. Fermer les attaches auto-agrippantes avant lavage. Lavable en machine à 30°C (cycle délicat). Si possible utiliser un filet de lavage. Ne pas utiliser de détergents, adoucissants ou de produits agressifs (produits chlorés...). Essorer par pression. Sécher loin d'une source directe de chaleur (radiateur, soleil...). Sécher à plat. Si le dispositif est exposé à l'eau de mer ou à l'eau chlorée, prendre soin de bien le rincer à l'eau claire et le sécher.

Stockage

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

Élimination

Éliminer conformément à la réglementation locale en vigueur.

Premier marquage CE : 2024

Conserver cette notice.

de VERSTELLBARE KOMPRESSSIONSBANDAGE FÜR WADE UND FUSS

Beschreibung/Zweckbestimmung

Die Bandage besteht aus verschiedenen übereinander angeordneten, verstell- und anpassbaren Bändern, die mit Klettverschlüssen geschlossen werden.

Es stehen verschiedene Modelle für die verschiedenen Körperteile zur Verfügung: Fuß, Wade, Knie, Oberschenkel, Arm und Hand.

Die Modelle für Wade und Oberschenkel sind mit einem Spannsystem ausgestattet, mit dessen Hilfe der gewünschte Druckgrad kontrolliert und reproduziert werden kann: niedrig (mind. 20 mmHg), mittel (mind. 30 mmHg) und hoch (mind. 40 mmHg). Das Produkt ist ausschließlich für die Behandlung der aufgeführten Indikationen und für Patienten vorgesehen, deren Körpermaße der Größentabelle entsprechen.

Zusammensetzung

Bestandteile der Wadenbandage:

Textilkomponenten: Polyamid - Elastan - Polyurethan - Polyester.

Spannsystem: Polyamid - Polyurethan.

Bestandteile der Fußbandage:

Polyamid - Synthesekautschuk CR - Polyester - Elasthan.

Eigenschaften/Wirkweise

Die Bandagen sorgen für Kompression, indem sie Druck auf die Gliedmaße ausüben. Sie unterstützen die venöse und lymphatische Zirkulation, helfen der Bildung von Ödemen vorzubeugen und das Volumen der Gliedmaße zu bewahren. Unelastische Kurzzug-Bandage (Druckstärke durchschnittlich zwischen 20 und 50 mmHg).

Indikationen

Therapie von Ödemen (venösen, lymphatischen oder traumatischen Ursprungs).

Chronische Veneninsuffizienz (C3 bis C6).

Symptomatische Behandlung von Lipödemen.

Gegenanzeigen

Nicht bei größeren dermatologischen Erkrankungen einer betroffenen Gliedmaße verwenden.

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

Nicht anwenden, wenn eine periphere arterielle Verschlusskrankheit (pAVK) mit Knöchel-Arm-Index (ABI) < 0,6 vorliegt.

Nicht bei dekompensierter Herzinsuffizienz anwenden.

Nicht bei fortgeschrittener diabetischer Mikroangiopathie anwenden (bei einer Kompression > 30 mmHg).

Das Produkt nicht bei schwerer Neuropathie der betroffenen Gliedmaße anwenden.

Nicht anwenden bei Phlegmatia coerulea dolens (schmerzhafte blaue Phlebitis mit Arterienkompression) der betroffenen Gliedmaße.

Nicht verwenden, wenn eine extraanatomische Bypassoperation der betroffenen Gliedmaße vorliegt.

Nicht anwenden, wenn eine septische Thrombose vorliegt.

In folgenden Fällen nicht an den oberen Gliedmaßen anwenden:

- Nicht bei einer Erkrankung des Plexus brachialis anwenden.
- Nicht bei Vasculitis der Extremitäten anwenden.

Vorsichtsmaßnahmen

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

Falls die Bandage bei der empfohlenen Spannung zu eng zu sitzen scheint, die Bandage abnehmen und eine medizinische Fachkraft zu Rate ziehen.

Eine regelmäßige Überprüfung des Nutzen-/Risiko-Verhältnisses und des passenden Druckgrades durch eine medizinische Fachkraft ist Pflicht bei:

- pAVK mit ABI zwischen 0,6 und 0,9
- fortgeschrittener peripherer Neuropathie
- nässeader oder ekzematisierte Dermatosit.

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

Bei Unwohlsein, übermäßigen Beschwerden, Schmerzen, einer Änderung des Volumens der Gliedmaße, Verschlechterung des Hautzustands, Infektionen, ungewöhnlichen Empfindungen, Verfärbung der Extremitäten oder Veränderung der Wirksamkeit das Produkt abnehmen und den Rat einer medizinischen Fachkraft einholen.

Die Form des Beins untersuchen; im Fall von Knochenvorsprüngen oder Dysmorphien zum Schutz Schaumstoff oder Varico-Kissen verwenden, um die Form der Gliedmaße zu vereinheitlichen.

Im Falle eines venösen Geschwürs ist vor Verwendung der Bandage eine Dopplersondenuntersuchung erforderlich, um sicherzustellen, dass keine begleitende schwere Verschlusskrankheit vorliegt.

Bei Lipödemen kann die Kompression zur Symptomlinderung eingesetzt werden. Zu Fragen bezüglich der Kompression und weiteren Lösungen in der Therapie von Lipödemen ist der Rat einer medizinischen Fachkraft einzuhören.

Bei gewissen Erkrankungen (oder in gewissen Situationen), wie etwa einer Venenthrombose, muss das Produkt in Kombination mit einem blutverdünnernden Medikament verwendet werden; bitte ziehen Sie hierzu den Rat einer medizinischen Fachkraft hinzu.

Vor dem Anlegen des Produkts keine Pflege (Cremes, Salben, Öle, Gele, Pflaster usw.) auf die Haut auftragen, da diese das Produkt beschädigen könnten.

Das Produkt nicht direkt auf eine offene Wunde ohne Verband anlegen.

Unerwünschte Nebenwirkungen

Dieses Produkt kann Hautreaktionen (Rötungen, Juckreiz, Verbrennungen, Blasen usw.) oder sogar Wunden mit unterschiedlichem Schweregrad sowie Hauttrockenheit verursachen.

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

Gebrauchsweisung/Anlegetechnik

Vor jeder Verwendung die Unversehrtheit des Produkts überprüfen.

Das Produkt nicht verwenden, wenn es beschädigt ist.

Die für den Patienten geeignete Größe anhand der Größentabelle auswählen.

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

Anlegen der Wadenbandage:

1. Vor dem Anlegen sicherstellen, dass die Klettverschlüsse aufgewickelt sind.①
2. In die Stulpe schlüpfen ② und auf halbe Wadenhöhe ziehen.③
3. Falls der Patient die Stulpe nicht anziehen kann, kann diese auf der Rückseite der Wade belassen werden.
4. Unteres Band ④ abwickeln und den Klettverschluss auf der gegenüberliegenden Seite des Bandes schließen (nicht an der Stulpe befestigen), dabei je nach gewünschtem Druckgrad über der Gliedmaße festziehen.⑤
5. Darauf achten, dass nicht am Einstellstreifen gezogen wird.
6. Den Vorgang von unten nach oben mit allen weiteren Bändern (⑥, ⑦ und ⑧) wiederholen.⑨
7. Der obere Rand der Bandage muss 2 Fingerbreit unter der Kniekehle sitzen.
8. Zum Abnehmen die Bänder von oben nach unten lösen und die Klettverschlüsse wieder aufwickeln.⑩

Verwendung der Druckeinstellung ⑪:

Der Einstellstreifen umfasst 3 Druckstufen: **L** niedrig (hellblauer Strich), **M** mittel (blauer Strich) und **H** hoch (dunkelblauer Strich).

Die Druckstärke wird durch Ziehen am Band so eingestellt, dass sich der Einstellstreifen verschiebt, bis die Außenseite der Schnalle und die gewünschte Druckstufe übereinanderliegen.

Beim Anlegen und Tragen darauf achten, dass sich keine starken Falten bilden.

Bei Bedarf kann der Druck am Segment durch Verstellen der Riemchen von unten nach oben angepasst werden.

Anlegen der Fußbandage:

1. Vor dem Anlegen sicherstellen, dass die Klettverschlüsse aufgewickelt sind.⑪
2. Fuß mit der Ferse in der Öffnung in der Bandage positionieren.⑫
3. Mittleres Band ⑬ abwickeln und auf der gegenüberliegenden Seite schließen, dabei über der Gliedmaße festziehen.⑭
4. Unteres Band ⑮ anbringen: Den inneren Teil auf der Haut festhalten, den anderen Teil darüber festziehen und mithilfe des Klettverschlusses schließen.⑯
5. Vorgang mit dem oberen Band ⑰ wiederholen.⑱
6. Zum Abnehmen die Bänder von oben nach unten lösen und die Klettverschlüsse wieder aufwickeln.⑲

Pflege

Die Kompressionsbandagen sind für den täglichen Gebrauch über eine Dauer von 6 Monaten (d.h. 90 Waschgänge) ausgelegt. Nach diesem Zeitraum wird empfohlen, sie auszuwechseln, um die technischen Eigenschaften und die Wirksamkeit der Behandlung zu gewährleisten. Klettverschlüsse vor dem Waschen schließen. Maschinenwaschbar bei 30°C (Schonwaschgang). Wenn möglich, ein Wäschenetz verwenden. Keine Reinigungsmittel, Weichspüler oder aggressive Produkte (chlorhaltige Produkte o. Ä.) verwenden. Wasser gut ausdrücken. Fern von direkten Wärmequellen (Heizkörper, Sonne usw.) trocknen lassen. Flach ausgebreitet trocknen. Wenn das Produkt Meer- oder Chlorwasser ausgesetzt war, muss es gut mit klarem Wasser abgespült und getrocknet werden.

Aufbewahrung

Bei Raumtemperatur und vorzugsweise in der Originalverpackung aufzubewahren.

Entsorgung

Den örtlich geltenden Vorschriften entsprechend entsorgen.

Diesen Beipackzettel aufzubewahren.

it

DISPOSITIVO DI COMPRESSIONE REGOLABILE PER POLPACCIO E PIEDE

Descrizione/Destinazione d'uso

Il dispositivo è composto da varie fasce sovrapposte regolabili e riposizionabili chiuse con chiusure a strappo.

Sono disponibili vari modelli per adattarsi alle varie parti del corpo: piede, polpaccio, ginocchio, coscia, braccio e mano.

I modelli per polpaccio e coscia dispongono di un sistema di serraggio che permette di controllare e riprodurre il livello di pressione desiderato: basso (minimo 20 mmHg), medio (minimo 30 mmHg) e alto (minimo 40 mmHg).

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

Composizione

Componenti per il modello polpaccio:

Componenti tessili: poliammide - elastan - poliuretano - poliestere.

Sistema di serraggio: poliammide - poliuretano.

Componenti per il modello piede:

Poliuretano - gomma sintetica (CR) - poliestere - elastan.

Proprietà/Modalità di funzionamento

I dispositivi applicano una compressione sull'arto, esercitando una pressione sullo stesso, favorendo così la circolazione venosa linfatica, aiutando a prevenire la formazione di edemi e a mantenerne il volume.

Materiale ad allungamento corto anelastico (livello di pressione in media tra 20 e 50 mmHg).

Indicazioni

Gestione dell'edema (venoso, linfatico e di origine traumatica).

Insufficienza venosa cronica (C3-C6).

Trattamento sintomatico del lipedema.

Controindicazioni

Non utilizzare in caso di affezioni dermatologiche maggiori di un arto interessato.

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

Non utilizzare in caso di arteriopatia obliterante degli arti inferiori con indice di pressione sistolica (IPS) < 0,6.

Non utilizzare in caso di insufficienza cardiaca scompensata.

Non utilizzare in caso di microangiopatia diabetica avanzata (per una compressione > 30 mmHg).

Non utilizzare in caso di neuropatia periferica grave dell'arto interessato.

Non utilizzare in caso di phlegmasia cerulea dolens (flebite blu dolente con compressione arteriosa) dell'arto interessato.

Non utilizzare in caso di bypass extra-anatomico dell'arto interessato.

Non utilizzare in caso di trombosi settica.

Non utilizzare sugli arti superiori nei seguenti casi:

- Non utilizzare in caso di patologia del plesso brachiale.
- Non utilizzare in caso di vasculite delle estremità.

Precauzioni

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

Se il dispositivo risulta troppo stretto al serraggio consigliato, toglierlo e consultare un professionista sanitario.

Nei seguenti casi è necessaria una rivalutazione regolare del rapporto beneficio/rischio e del livello adeguato di pressione da parte di un professionista sanitario:

- Arteriopatia obliterante degli arti inferiori con indice di pressione sistolica compreso tra 0,6 e 0,9

- Neuropatia periferica avanzata

- Dermatite umida o eczematosi.

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

In caso di fastidio, disagio importante, dolore, variazione del volume dell'arto, alterazioni cutanee, infezione, sensazioni anomale o cambio di colore delle estremità o variazione delle prestazioni, rimuovere il dispositivo e rivolgersi a un professionista sanitario.

Essaminare la forma della gamba; in caso di sporgenze ossee o disomorfie, utilizzare schiume protettive o cuscinietti tipo Varico per uniformare la forma dell'arto.

In caso di ulcera venosa, è necessario eseguire un esame doppler prima di utilizzare il dispositivo per verificare l'assenza di arteriopatia grave.

In caso di lipedema, la compressione può essere utilizzata per alleviare i sintomi. Chiedere e seguire il parere di un professionista sanitario per la compressione e altre soluzioni di gestione del lipedema.

Per determinate patologie (o situazioni) come la trombosí venosa, il dispositivo deve essere utilizzato in associazione a un trattamento anticoagulante; chiedere e seguire il parere di un professionista sanitario.

Non applicare prodotti sulla pelle (creme, unguenti, oli, gel, patch, ecc.) prima di applicare il dispositivo, poiché potrebbero danneggiare il prodotto.

Non mettere il prodotto direttamente a contatto con la pelle lesa o con una ferita aperta senza una medicazione adeguata.

Effetti indesiderati secondari

Questo dispositivo può provocare reazioni cutanee (rossori, prurito, bruciori, bolle, ecc.) o addirittura ferite di gravità variabile oppure seccchezza cutanea.

Qualsiasi incidente grave che si verifichi in relazione al dispositivo deve essere comunicato al fabbricante e all'autorità competente dello Stato Membro nel quale risiedono l'utente e/o il paziente.

Istruzioni d'uso/Posizionamento

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

Non utilizzare il dispositivo se danneggiato.

Scegliere la taglia adatta al paziente consultando la relativa tabella.

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

Come infilare il modello polpaccio:

1. Assicurarsi che le chiusure a strappo siano arrotolate su sé stesse prima di posizionare il dispositivo.①

2. Infilarlo il manicotto ② fino a metà polpaccio.③

3. Se il paziente non è in grado di infilare il manicotto, quest'ultimo può essere lasciato sulla parte posteriore del polpaccio.

4. Srotolare la fascia ④ inferiore, fissare la chiusura a strappo sull'altra parte della fascia (non fissarla sul manicotto) e stringere sull'arto in funzione del livello di pressione desiderato.⑤

5. Fare attenzione a non tirare il regolatore.

6. Ripetere l'operazione con tutte le altre fasce (⑥, ⑦, ⑧) dal basso verso l'alto.⑨

7. La parte superiore del prodotto deve essere posizionata 2 dita sotto la cavità poplitea.

8. Per togliere il dispositivo, aprire le fasce dall'alto verso il basso e rirottolare le chiusure a strappo su sé stesse.①

Come utilizzare il regolatore di pressione ②:

Il regolatore ha 3 livelli di pressione: **L** basso (linea blu chiara), **M** medio (linea blu) e **H** alto (linea blu scuro).

Il livello di pressione viene raggiunto tirando la fascia che fa scorrere il regolatore fino a sovrapporre la parte esterna del passante al livello di pressione desiderato.

Quando si infila il dispositivo e durante l'uso, verificare che non si formino grosse pieghe.

Se necessario, è possibile regolare la pressione del segmento regolando i cinturini dal basso verso l'alto.

Come infilare il modello piede:

1. Assicurarsi che le chiusure a strappo siano arrotolate su sé stesse prima di posizionare il dispositivo.①

2. Posizionare il piede nel dispositivo con il tallone nel foro.②

3. Srotolare la fascia centrale ③ e chiudere dall'altro lato stringendo sull'arto.④

4. Posizionare la fascia inferiore ⑤: mantenere la parte interna in contatto con la pelle, passare l'altra parte sopra a questa e chiudere con la chiusura a strappo.⑥

5. Ripetere l'operazione con la fascia superiore ⑦.⑧

6. Per togliere il dispositivo, aprire le fasce dall'alto verso il basso e rirottolare le chiusure a strappo su sé stesse.①

Manutenzione

I dispositivi di compressione sono concepiti per un uso quotidiano per un periodo di 6 mesi (o 90 lavaggi). Oltre questi tempi si consiglia di sostituirli onde continuare a usufruire delle loro caratteristiche tecniche e dell'efficacia del trattamento. Richiudere le chiusure a strappo prima del lavaggio. Lavabile in lavatrice a 30°C (ciclo delicato). Se possibile, utilizzare una rete di lavaggio. Non utilizzare prodotti detergenti, ammorbidente o aggressivi (prodotti clorati, ecc.). Strizzare senza torcere. Far asciugare lontano da fonti di calore dirette (calorifero, sole, ecc.). Far asciugare in piano. Se il dispositivo viene esposto all'acqua di mare o all'acqua clorata, assicurarsi di sciacuarlo bene con acqua corrente e asciugarlo.

Conservazione

Conservare a temperatura ambiente, preferibilmente nella confezione originale.

Smaltimento

Smaltire conformemente alla regolamentazione locale in vigore.

Conservare queste istruzioni.

es

DISPOSITIVO COMPRESIVO AJUSTABLE PARA PANTORRILLA Y PIE

Descripción/Uso

El dispositivo está compuesto por distintas vendas superpuestas, ajustables y reposicionables, cerradas por enganches autoadherentes.

Existen distintos modelos que se adaptan a las distintas partes del cuerpo: pie, pantorrilla, rodilla, muslo, brazo y mano.

Los modelos de pantorrilla y muslo están dotados de un sistema de apriete para controlar y reproducir el nivel de presión deseado: baja (mínimo 20 mmHg), media (mínimo 30 mmHg) y alta (mínimo 40 mmHg).

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

Composición

Componentes del modelo de pantorrilla:

Componentes textiles: poliamida - elastano - poliuretano - poliéster.

Sistema de apriete: poliamida - poliuretano.

Componentes del modelo de pie:

Poliámid - caucho sintético (CR) - poliéster - elastano.

Propiedades/Modo de acción

Los dispositivos proporcionan compresión aplicando presión sobre el miembro, favorecen la circulación venosa y linfática y ayudan a prevenir la formación de edemas y a mantener su volumen.

Material de alargamiento corto inelástico (nivel promedio de presión entre 20 y 50 mmHg).

Indicaciones

Gestión del edema (venoso, linfático y de origen traumático).

Insuficiencia venosa crónica (C3 a C6).

Tratamiento sintomático del lipedema.

Contraindicaciones

No utilizar en caso de afecciones dermatológicas importantes del miembro concernido.

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

No utilizar en caso de arteriopatía obliterante de los miembros inferiores (AOMI) con índice de presión sistólica (IPS) < 0,6.

No utilizar en caso de insuficiencia cardíaca descompensada.

No utilizar en caso de microangiopatía diabética avanzada (para una compresión > 30 mmHg).

No utilizar en caso de neuropatía periférica grave del miembro concernido.

No utilizar en caso de flegmasia cerúlea dolens (lebitis azul dolorosa con compresión arterial) del miembro concernido.

No utilizar en caso de derivación extra-anatómica del miembro concernido.

No utilizar en caso de trombosis séptica.

No utilizar en los miembros superiores en los siguientes casos:

- No utilizar en caso de patología delplexo braquial.

- No utilizar en caso de vasculitis de los miembros.

Precauciones

Seguir estrictamente la prescripción y el protocolo de utilización recomendado por el profesional de la salud.

Si el dispositivo parece demasiado apretado en el apriete recomendado, quitarlo y consultar a un profesional sanitario.

Es necesario que un profesional sanitario reevalúe periódicamente la relación beneficio/riesgo y el nivel adecuado de presión en caso de:

- AOMI con IPS entre 0,6 y 0,9

- Neuropatía periférica evolucionada

- Dermatosis supurante o ecematizada.

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

En caso de incomodidad, molestia importante, dolor, variación del volumen del miembro, alteración de la piel, infección, sensaciones anormales, cambio de color de los miembros o cambio del rendimiento, retirar el dispositivo y consultar a un profesional sanitario.

Examinar la forma de la pierna; en caso de protuberancias óseas o dismorfias, utilizar espumas de protección o almohadillas de tipo Varico para uniformizar el miembro.

En caso de úlcera venosa, es necesaria la realización de un examen Doppler antes de la utilización del dispositivo para asegurarse de la ausencia de arteriopatía grave asociada.

En caso de lipedema, la compresión puede utilizarse para ayudar a aliviar los síntomas. Remitirse al consejo de un profesional sanitario para la compresión y otras soluciones en la gestión del lipedema.

En algunas enfermedades (o situaciones), como la trombosis venosa, el dispositivo debe utilizarse asociado a un tratamiento anticoagulante; siga las indicaciones de un profesional sanitario.

No aplique ningún producto sobre la piel (cremas, pomadas, aceites, geles, parches, etc.) antes de aplicar el dispositivo, ya que podrían dañarlo.

No colocar el producto directamente sobre una piel dañada o una herida abierta sin un apósito adecuado.

Efectos secundarios indeseables

Este dispositivo puede producir reacciones cutáneas (rojeces, picor, quemazón, ampollas...) e incluso heridas de gravedad variable o sequedad cutánea.

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

Verificar la integridad del dispositivo antes de utilizarlo.

No utilizar el dispositivo si está dañado.

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

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

Colocación del modelo de pantorrilla:

1. Antes de la colocación, asegurarse de que los enganches autoadherentes están enrollados sobre sí mismos.①

2. Introducir el manguito ② hasta la mitad de la pantorrilla.③

3. Si el paciente no puede colocarse el manguito, puede dejárselo en la parte posterior de la pantorrilla.

4. Desenrollar la venda ④ de abajo, apretar el enganche autoadherente en la otra parte de la venda (no engancharlo en el manguito) y apretar en el miembro según el nivel de presión deseado.⑤⑥

5. Procurar no tirar de la regleta.

6. Repetir el gesto con todas las demás vendas (⑦, ⑧, ⑨) de abajo hacia arriba.⑩

7. La parte superior del producto debe situarse 2 dedos por debajo del hueco de la rodilla.

8. Para retirarlo, deshacer las vendas de arriba hacia abajo y volver a enrollar los enganches autoadherentes.⑪

Cómo utilizar el ajuste de la presión ⑫:

La regleta contiene 3 niveles de presión: **L** bajo (raya azul clara), **M** medio (raya azul) y **H** alto (raya azul oscuro).

El nivel de presión se ajusta tirando de la vena que desliza la regleta hasta que la parte exterior de la presilla se superponga con el nivel de presión deseado.

Durante la colocación y la utilización, procurar que no se formen pliegues significativos.

Si es necesario, se puede ajustar la presión del segmento moviendo las bridas desde abajo hacia arriba.

Colocación del modelo de pie:

1. Antes de la colocación, asegurarse de que los enganches autoadherentes están enrolados sobre sí mismos.^①
2. Colocar el pie en el dispositivo con el talón en el agujero.^②
3. Desenrollar la venda del medio ^③ e cerrarla al otro lado apretando el miembro.^④
4. Colocar la venda de abajo ^④: sujetar la parte inferior contra la piel, tirar de la otra parte por encima y cerrar con el enganche autoadherente.^⑤
5. Repetir con la venda de arriba ^④ ^⑤
6. Para retirarlo, deshacer las vendas de arriba hacia abajo y volver a enrollar los enganches autoadherentes.^⑥

Mantenimiento

Los dispositivos de compresión están diseñados para un uso diario durante un periodo de 6 meses (es decir, 90 lavados). Se recomienda sustituirlos después a fin de conservar sus características técnicas y la eficacia del tratamiento. Cierre los enganches autoadherentes antes del lavado. Lavable a máquina a 30°C (ciclo delicado). Si es posible, utilizar una red de lavado. No utilizar detergentes, suavizantes o productos agresivos (productos clorados...). Escurrir mediante presión. Secar lejos de una fuente directa de calor (radiador, sol...). Seque en posición plana. Si se expone el dispositivo al agua de mar o agua con cloro, aclararlo bien con agua limpia y secarlo.

Almacenamiento

Guardar a temperatura ambiente, preferentemente en el envase de origen.

Eliminación

Eliminar conforme a la reglamentación local vigente.

Conservar estas instrucciones.

pt DISPOSITIVO DE COMPRESSÃO AJUSTÁVEL PARA A BARRIGA DA Perna E O Pé

Descrição/Destino

O dispositivo é composto por diferentes tiras sobrepostas ajustáveis e reposicionáveis fechadas por fechos autofixantes.

Estão disponíveis diferentes modelos para se adaptarem a diferentes partes do corpo: pé, barriga da perna, joelho, coxa, braço e mão.

Os modelos para a barriga da perna e para a coxa estão equipados com um sistema de aperto que permite controlar e reproduzir o nível de pressão desejado: baixo (mínimo de 20 mmHg), médio (mínimo de 30 mmHg) e alto (mínimo de 40 mmHg).

Este dispositivo é destinado unicamente ao tratamento das indicações listadas e para pacientes cujas medidas correspondem à tabela de tamanhos.

Composição

Componentes para o modelo da barriga da perna:

Componentes têxteis: poliamida - elastano - poliuretano - poliéster.

Sistema de aperto: poliamida - poliuretano.

Componentes para o modelo do pé:

Poliamaida - borracha sintética (CR) - poliéster - elastano.

Propriedades/Modo de ação

Os dispositivos fornecem compressão através da aplicação de pressão no membro, promovendo assim a circulação venosa e linfática e ajudando a prevenir a formação de edema e a manter o seu volume.

Material inelástico de alongamento curto (nível de pressão em média entre 20 e 50 mmHg).

Indicações

Tratamento do edema (venoso, linfático e de origem traumática).

Insuficiência venosa crônica (C3 a C6).

Tratamento sintomático do lipedema.

Contraindicações

Não utilizar em caso de afeções dermatológicas graves de um membro afetado.

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

Não utilizar em caso de arteriopatia obliterante dos membros inferiores (AOIM) com um índice de pressão sistólica (IPS) < 0,6

Não utilizar em caso de insuficiência cardíaca descompensada.

Não utilizar em caso de microangiopatia diabética avançada (para uma compressão > 30 mmHg).

Não utilizar em caso de neuropatia periférica grave do membro afetado.

Não utilizar em caso de "phlegmatismus coeruleus dolens" (flebite azul dolorosa com compressão arterial) do membro afetado.

Não utilizar em caso de bypass[®] extra-anatómico do membro afetado.

Não utilizar em caso de trombose séptica.

Não utilizar nos membros superiores nos seguintes casos:

- Não utilizar em caso de patologia do plexo braquial.
- Não utilizar em caso de vascularidade das extremidades.

Precauções

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

Se o dispositivo parecer demasiado apertado face ao que foi recomendado, retirá-lo e consultar um profissional de saúde.

Impõe-se a realização de uma reavaliação frequente da relação benefício/risco e do nível adequado de pressão por um profissional de saúde em caso de:

- AOIM com IPS entre 0,6 e 0,9
- Neuropatia periférica avançada
- Dermatoses exudativa ou com eczema.

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

Em caso de desconforto, de grande incômodo, de dor, de variação de volume do membro, de deterioração do estado da pele, de infecção, de sensações anormais, de alteração da cor das extremidades ou de alteração do desempenho, retirar o dispositivo e consultar um profissional de saúde.

Examinar a forma da perna: em caso de saliências ósseas ou dismorfias, utilizar espumas de proteção ou almofadas de tipo Varicosa para uniformizar o membro.

No contexto de úlcera venosa, é necessário o recurso a um creme dopantil antes de utilizar o dispositivo para se assegurar da inexistência de arteriopatia grave associada.

No contexto de lipedema, a compressão pode ser utilizada para ajudar a aliviar os sintomas. Consultar um profissional de saúde para a compressão e outras soluções no tratamento do lipedema.

Para determinadas patologias (ou situações), tal como a trombose venosa, o dispositivo deve ser utilizado em associação com um tratamento anticoagulante; consultar um profissional de saúde.

Não aplicar produtos na pele (cremes, pomadas, óleos, geles, patches...) antes da colocação do dispositivo, pois podem danificar o produto.

Não aplicar o produto diretamente sobre a pele ferida ou uma ferida aberta, sem ligadura adaptada.

Efeitos secundários indesejáveis

Este dispositivo pode provocar reações cutâneas (vermelhidão, comichão, queimaduras, bolhas...) ou mesmo feridas de gravidade variável ou uma dessecção cutânea.

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/o paciente está estabelecido.

Aplicação/Colocação

Verificar a integridade do dispositivo antes de cada utilização.

Não utilizar se o dispositivo estiver danificado.

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.

Colocação do modelo da barriga da perna:

1. Antes da colocação, certificar-se de que os fechos autofixantes estão enrolados sobre si próprios.^①

2. Colocar a manga ^② até meio da barriga da perna.^③

3. Se o doente não for capaz de colocar a manga, esta pode ser deixada na parte de trás da barriga da perna.

4. Desenrolar a tira ^④ inferior, apertar o fecho autofixante na outra parte da tira (não fixar na manga) e apertar no membro em função do nível de pressão desejado. ^⑤ ^⑥

5. Ter cuidado para não puxar a fita.

6. Repetir o gesto com todas as outras tiras (^⑦, ^⑧, ^⑨) de baixo para cima.^⑩

7. A parte superior do produto deve ser posicionada 2 dedos abaixo da cavidade do joelho.

8. Para retirar, desapertar as tiras de cima para baixo e voltar a enrolar os fechos autofixantes sobre si próprios.^⑪

Como utilizar o ajuste de pressão ^⑫:

A fita contém 3 níveis de pressão: **L** baixo (linha azul clara), **M** médio (linha azul) e **H** alto (linha azul escuro).

O nível de pressão é regulado puxando a banda que faz deslizar a fita até que o exterior do laço se sobreponha ao nível de pressão pretendido.

Durante a colocação e o uso, certificar-se de que não se formam vincos importantes. Se necessário, é possível ajustar a pressão do segmento ajustando as pinças de cima para baixo.

Colocação do modelo do pé:

1. Antes da colocação, certificar-se de que os fechos autofixantes estão enrolados sobre si próprios.^⑬

2. Posicionar o pé no dispositivo com o calcaneo no orifício.^⑭

3. Desenrolar a tira do meio ^⑮ e fechar do outro lado apertando o membro.^⑯

4. Posicionar a tira inferior ^⑰: seguir a parte interna contra a pele, apertar a outra parte por cima e fechar com o fecho autofixante.^⑱

5. Repetir com a tira de cima ^⑲.^⑳

6. Para retirar, desapertar as tiras de cima para baixo e voltar a enrolar os fechos autofixantes sobre si próprios.^㉑

Cuidados

Os dispositivos de compressão são concebidos para uma utilização diária durante um período de 6 meses (ou seja, 90 lavagens). De seguida, aconselha-se a troca de forma a conservar as suas características técnicas e a eficácia do tratamento. Fechar os fechos autoaderentes antes da lavagem. Lavável na máquina a 30°C (ciclo delicado). Se possível, utilizar uma rede de lavagem. Não utilizar detergentes, amaciadores ou produtos agressivos (produtos com cloro...). Escorrer através de pressão. Secar longe de fontes diretas de calor (radiador, sol...). Secar em posição plana. Se o dispositivo

for exposto à água do mar ou água com cloro, ter o cuidado de o enxaguar bem com água limpa e secá-lo.

Armazenamento

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

Eliminação

Eliminar em conformidade com a regulamentação local em vigor.

Conservar estas instruções.

da JUSTERBAR KOMPRESSSANORDNING TIL LÆG OG FOD

Beskrivelse/Tiltænkt anvendelse

Anordningen består af forskellige justerbare og omplacerbare overlappende stropper, der lukkes ved burrebånd.

Der findes forskellige modeller, som passer til forskellige dele af kroppen: fod, læg, knæ, lår, arm og hånd.

Læg- og lärmødderne er udstyret med et spændesystem til at kontrollere og reproducere det ønskede trykniveau: lav (mindst 20 mmHg), middel (mindst 30 mmHg) og høj (mindst 40 mmHg).

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

Sammensætning

Elementer til lægmodellen:

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

Spændesystem: polyamid - polyurethan.

Elementer til fodmodellen:

Polyamid - syntetisk gummi (CR) - polyester - elastan.

Egenskaber/Handlingsmekanisme

Produkterne giver kompression ved at udøve et tryk på ekstremiteten. De fremmér således vene- og lymfekredsløbet, bidrager til at forhindre dannelsen af et ødem samt at opretholde ekstremitetens volumen.

Uelastisk materiale med kort strækbarhed (gennemsnitligt trykniveau mellem 20 og 50 mmHg).

Indikationer

Behandling af ødemer (venøse, lymfatiske og traumatiske).

Kronisk venøs insufficiens (C3 til C6).

Symptomatisk behandling af lipødem.

Kontraindikationer

Må ikke bruges i tilfælde af svære dermatologiske lidelser på det pågældende lem.

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

Må ikke bruges i tilfælde af obstruktiv arteriopati af nedre lemmer (AOMI) med et systolisk trykindeks (SPI) < 0,6.

Må ikke anvendes i tilfælde af hjerteinsufficiens.

Må ikke bruges i tilfælde af avanceret diabetisk mikroangiopati (for en kompression > 30 mmHg).

Må ikke bruges i tilfælde af svær perifer neuropati på det pågældende lem.

Må ikke bruges i tilfælde af phlegmatia coerulea dolens (dyb venøs trombose med arteriel kompression) på det pågældende lem.

Må ikke bruges i tilfælde af ekstra-anatomisk bypass på det pågældende lem.

Må ikke bruges i tilfælde af septisk trombose.

Må ikke anvendes på overekstremiteterne i følgende tilfælde:

- Må ikke anvendes i tilfælde af plexus brachialis-patologi;
- Må ikke anvendes i tilfælde af vaskulitis i ekstremiteterne.

Forholdsregler

Den sundhedsfaglige persons ordinering og protokol vedrørende anvendelse skal følges meget nøje.

Hvis produktet sidder for stramt ved den anbefalede tilspænding, så tag det af og kontak en sundhedsfaglig person.

Det er strengt nødvendigt at udføre en regelmæssig evaluering af benefit/risk-forholdet og det passende kompressionsniveau af en sundhedsfaglig person i tilfælde af:

- AOMI med SPI mellem 0,6 og 0,9
- Svær perifer neuropati

- Sivende eller eksematisøs dermatose.

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

I tilfælde af ubehag, store gener, smertær, ændring af lemmets omkreds, forværring af hudens tilstand, betændelse, unormale fornemmelses, ændring af ekstremiteters farve, eller ændring af ydeevne, skal udstyret tages af og en sundhedsfaglig person skal konsultere.

Undersøg benets form. Hvis der findes fremspringende knogler eller dysmorfier, bruges beskyttende skum eller pudser af typen Varico for at gøre lemmet ensartet.

I tilfælde af venøse sår er det nødvendigt at udføre en Dopplerundersøgelse før brug af produktet, for at sikre, at der ikke er tilknyttet svær arteriopati.

Ved lipødem kan man bruge kompression til at lindre symptomerne. Rådspørg en sundhedsfaglig person om kompression og andre løsninger til behandling af lipødem. I forbindelse med visse patologier (eller situationer) som feks. venetrombose, skal udstyret bruges sammen med en antikoagulansbehandling, følg den sundhedsfaglige persons vejledning.

Kom ikke produkter på huden (creme, pommade, olie, gel, patch osv.) før påsætning af udstyret, da de kan beskadige produktet.

Brug aldrig produktet direkte på en læderet hud eller et åbent sår uden et egnet plaster.

Bivirkninger

Dette udstyr kan medføre hudreaktioner (røden, klø, forbrenninger, vabler m.m.) og endda sår af forskellige sverhedsgrader eller en tør hud.

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

Kontroller, at produktet er intakt før hver brug.

Udstyret må ikke bruges, hvis det er beskadiget.

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

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

Tilpasning af lægmodellen:

- Før montering skal man sikre sig, at burrebåndene er rullet op om sig selv.

- Træk manchetten Θ op til midt på læggen.

- Hvis patienten ikke kan tage manchetten på, kan den blive siddende bag på læggen.

- Rul den nederste Θ strop ud, stram burrebåndet på den anden del af struppen (uden at tage fat i manchetten), og stram til på lemmet i forhold til det ønskede trykniveau. Θ

- Pas på ikke at trække i regulatorene.

- Gentag med alle øvrige strapper (Θ , Θ , Θ) fra nederst til øverst.

- Produktets øverste del skal være placeret 2 fingre under knæhulen.

- For at tage den af, skal stropperne løsnes fra top til bund og burrebåndet rulles tilbage om sig selv.

Sådan anvendes trykindstillingen Θ :

Regulatorene indeholder 3 trykniveauer. L lav (lyseblå streg), M middel (blå streg) og H høj (mørkeblå streg).

Trykniveauet opnås ved at trække i struppen, som får regulatoren til at glide, indtil den udvendige side af struppen og det ønskede trykniveau overlapper.

Når det tager på og bærer, skal det sikres, at der ikke dannes større folder.

Om nødvendigt er det muligt at justere trykket i segmentet ved at justere flangerne fra bunden til toppen.

Tilpasning af fodmodellen:

- Før montering skal du sikre dig, at burrebåndet er rullet op om sig selv.

- Placer foden i produktet med hælen i hulleret.

- Rul den midterste strop ud Θ og luk den anden side ved at stramme den til på lemmet.

- Sæt den nederste strop på plads Θ : hold den nederste del mod huden, stram den anden del over den og luk med burrebåndet.

- Gentag med den øverste strop Θ

- For at tage den af, skal stropperne løsnes fra top til bund og burrebåndet rulles tilbage om sig selv.

Pleje

Kompressionsprodukterne er beregnet til en daglig anvendelse over en varighed på 6 måneder (dvs. 90 vaske). Derefter anbefales det at udskifte det for at bevare udstyrets tekniske egenskaber og behåndelingseffektivitet. Luk burrebåndene fra vask. Kan vaskes i maskine ved 30°C (skåneprogram). Brug et vaskenet, hvis det er muligt. Brug ikke rensemidler, blødgøringsmidler eller aggressive produkter (klorholdige produkter m.m.). Pres vandet ud. Lad tørre på afstand af en direkte varmekilde (radiator, sol m.m.). Lad tørre fladt. Hvis udstyret udsættes for saltvand eller klorholdigt vand, skyld det grundigt i klart vand og lad tørre.

Opbevaring

Opbevares ved stuetemperatur og helst i den originale emballage.

Bortskaffelse

Skal bortskaffes i overensstemmelse med gældende lokale bestemmelser.

Opbevar denne brugsanvisning.

fi

SÄÄDETTÄVÄ KOMPRESSIOTUOTE POKEESEEN JA JALKAAKAN

Kuvaus/Käyttötarkoitus

Laita koostuu erilaisista säädettävistä ja siirrettävistä perättäisistä hiihnoista, jotka kiinnitettään tarraanauhakiinikkaille.

Saatavana on erilaisia malleja eri ruumiinosia tukemista varten: jalkaan, pohkeeseen, polveen, reiteen, käsivaruste ja käteen.

Pohje- ja reisimalleissa on varusteena kiristysjärjestelmä, joka mahdollistaa halutun paineluokun säätämisen ja toistamisen: matala (vähintään 20 mmHg), keskinkertainen (vähintään 30 mmHg) ja korkea (vähintään 40 mmHg).

Tämä väline on tarkoitettu vain lueltujen käyttööiden hoitoon ja valitsemalla potilaalle oikea koko oheisesta kokotaulukosta.

Rakenne

Pohjemaillin komponentit:

Tekstiilikomponentit: polyamidi - elastaani - polyuretaani - polyesteri.

Kiristysjärjestelmä: polyamidi - polyuretaani.

Jalkamallin komponentit:

Polyamidi - syntetinen CR-kumi - polyesteri - elastaani.

Ominaisuudet/Toimintatapa

Tuotteista kohdistuu raajan purustusta edistäen laskimo- ja imukertoja ja auttaen estämään ja vähentämään turvotusta.

Jouastamaton vähäläisten materiaali (keskimääräinen paineluokka 20–50 mmHg).

Käyttöalheet

(Laskimo-, lympä- ja traumaperäisen) turvotuksen hallinta.

Krooninen laskimoturvotus (C3-C6).

Lipoödeeman oireennukkainen hoito.

Vasta-aisteet

Älä käytä, jos potilaalla on merkittävä ihotauteja kyseisessä raajassa.

Älä käytä, jos tiedossa on allergia jollekin rakenneosista.

Älä käytä, jos potilaalla on alaraajojen tukkiva valtimotauti (PAD), kun systolinen paineindeksi ABI < 0,6.

Älä käytä tuotetta, jos potilaalla on dekompensoitu sydämen vajaatoiminta.

Älä käytä tuotetta, jos potilaalla on edistynyt diabeettinen mikroangiopatia (kompressio > 30 mmHg).

Älä käytä, jos potilaalla on vakava periferinen neuropatia kyseisessä raajassa.

Älä käytä, jos potilaalla on phlegmatia coerulea dolens (erityisen voimakas turvotus ja sinertyminen) kyseisessä raajassa.

Älä käytä, jos kyseisessä raajassa on ekstra-anatominen ohitus.

Älä käytä, jos potilaalla on septiini laskimotulehdus.

Älä käytä läraajoissa seuraavissa tapauksissa:

• Älä käytä tuotetta, jos potilaalla on olkapunossairaus.

• Älä käytä tuotetta, jos potilaalla on raajojen vaskuliitti.

Varotoimet

Noudata ehdottomasti lääkärin antamia ohjeita ja käyttösuosituksia.

Jos tuote vaikuttaa suosituellissa kireydessä liian kireältä, riisi se ja ota yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen.

Terveydenhuollon ammattilaisten on ehdottomasti arvioitava säännöllisesti hyötyriskisuhdetta ja sopivaa painetasoa seuraavissa tapauksissa:

• PAD:n ABI on 0,6–0,9

• Vaka periferinen neuropatia

• Erittävä tai eksemaattinen ihotauti.

Hygienian, turvalisuden ja suoituskyvyn ylläpitämiseksi älä käytä vähinettä uudelleen toisella potilaalla.

Jos ilmenee epämukavuutta, merkittävä haittaa, kipua, raajan tilavuuden muutoksia, ihmisen tulon huonumista, infektiota, epäätavanomaisia tuntemuksia, raajojen värinmuutoksia tai toimintakyvyn muuttumista, poista tuote ja ota yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen.

Tutki jalan muoto: liu-ulokkeiden tai epämutoisuuksien tapauksessa käytä suojavahtoja tai Varico-pehmusteita raajan muodon tasottamiseksi.

Säärhävän yhteydessä doppler-tutkimus on tarpeen ennen laitteiden käyttöä vaikean valtimosairauden poissulkuksiin.

Lipoödeeman yhteydessä kompressiota voidaan käyttää helpottamaan oireita. Pyydä terveydenhuollon ammattihenkilöltä lausuntoa kompressiosta ja muista ratkaisuista lipoödeeman hallinnassa.

Tiettyissä patologioissa (tai tilanteissa), kuten laskimotromboosi, tuotetta on käytettävä yhdessä antikoagulanttioiden kanssa. Noudatta terveydenhuollon ammattihenkilön suosituksia.

Älä levitä iholle tuotetta (voiteet, rasvat, öljyt, geelit, laastarit jne.) ennen tuotteen asettamista paikalleen, koska ne voivat vahingoittaa tuotetta.

Älä aseta tuotetta suoraan kosketukseen vaurioituneen ihmän tai avohaan kanssa ilman sopivaa haavasidosta.

Ei-toivotut sivuvalikutukset

Väline voi aiheuttaa ihoreaktioita (punoitusta, kutinaa, palovammoja, rakkuloita jne.) tai jopa vahitelevan vaikusaaseen haavoja tai ihmisen kuivumista.

Tuotteenseen liittyvistä vaikavista varasilanteista on ilmoitettava valmistajalle ja käyttäjän ja/tai potilaan sijaintitilanteeseen toimivaltaiselle viranomaiselle.

Käyttöohje/Asettaminen

Tarkista laitteen ehys ennen jokaista käyttöä.

Älä käytä vähinettä, jos se on vaurioitunut.

Valitse oikea koko potilaalle kokotaulukosta.

On suositeltavaa, että terveydenhuollon ammattilaisten valvoo tuotteen ensimmäistä asetusta.

Pohjemaillin pukeminen:

1. Varmista ennen asettamista, että taranauhakiinnikkeet on kierretty itsensä ympäri. ①
2. Vie side ② pohkeen keskikohdalle. ③
3. Jollei potilaas pysty pukemaan sidettä, sen voi jättää pohkeen takapuolelle.
4. Avaa alanauka ④ paikalleen, kiristä taranauhakiinnike nauhan toisen osan päälle (älä kiinnitä sitä siteeseen) ja kiristä raajan päälle halutun kireyteen. ⑤ ⑥
5. Huomio: älä vedä säätöihinasta.
6. Toista sama kaikille muille nauhoille (⑥, ⑦, ⑧) alhaalta ylöspäin. ⑨
7. Tuotteen lääsyö on asettettava 2 sormenlevyden päähan polvitaipeen alapuolelle.
8. Poista irrottamalla nauhat ylhältä alas paini ja kiertämällä taranauhakiinnikkeet takaisin itsensä ympäri. ⑩

Paineensäädön ⑪ käyttö:

Säätöihinassa on 3 paineluokkaa: L matala (vaaleansininen viiva), M keskinkertainen (sininen viiva) ja H korkea (tummansininen viiva).

Paineluokka säädetään vetämällä nauhasta, joka liu'uttaa säätöihinnaa, kunnes soljen ulkoreuna on halutun paineluokan kohdalla.

Varmista pukemisen ja käytön aikana, ettei tuotteeseen jää taiteita.

Segmentin painetta voi tarvittaessa muuttua säätämällä hihoja alhaalta ylöspäin.

Jalkamallin pukeminen:

1. Varmista ennen asettamista, että taranauhakiinnikkeet on kierretty itsensä ympäri. ①
2. Aseta jalka tukeen niin, että katpanpää on reilässä. ②
3. Avaa keskimmäinen nauha ③ ja kiinnitä toiselta puolelta kiristäen raajan päälle. ④
4. Aseta alanauka ④ paikalleen: pidä sisäosaa ihoa vasten, kiristä toinen osa sen päälle ja kiinnitä taranauhakiinikkeellä. ⑤
5. Toista sama lääydhallalle ⑥.
6. Poista irrottamalla nauhat ylhältä alas paini ja kiertämällä taranauhakiinnikkeet takaisin itsensä ympäri. ⑩

Hoito

Kompressiotuotteet on suunniteltu käytettäviksi päivittäin 6 kuukauden ajan (vasta 90 pesukertaa). Tuote tulisi sen jälkeen vahita uuteen, jotta sen tekniset ominaisuudet ja hoidon tehotkuus säilyvät. Sulje taranauhakiinnikkeet ennen pesua. Konepesistävää 30 °C:ssa (hienospesu). Jos mahdollista, käytä pesupussia. Älä käytä pesuineita, huutelutelineita tai voimakkaita tuotteita (kloro sisältävä pesuaine). Puristele liki vesipoli. Anna kuivua etääli suorasta lämmönlähteestä (lämpöpatteri, auringonvalo jne.). Kuivata tasossa. Jos laite on altistunut meri- tai kloorivedelle, muista huudella se hyvin puhtaalla vedellä ja kuivata se.

Säilytys

Säilytä huoneenlämmössä, mieluiten alkuperäisessä pakkauksessa.

Hävitäminen

Hävitä voimassa olevien paikallisten määräysten mukaisesti.

Säilytä tämä käyttööhje.

no

JUSTERBAR KOMPRESJONSINNRETNING FOR LEGG OG FOT

Beskrivelse/tiltenkt bruk

Innretningen består av forskjellige overlappende bånd som kan justeres og opplasseres, og som lukkes med bårelåser.

Det finnes ulike modeller for de ulike delene av kroppen: fot, legg, kne, lår, arm og hånd.

Modellene for legg og lår er utstyrt med et låsesystem som gjør at du kan kontrollere og oppnå ønsket kompresjonsnivå: lavt (minimum 20 mmHg), middels (minimum 30 mmHg) og høyt (minimum 40 mmHg).

Innretningen er kun beregnet til behandling av de listeferde indikasjonene og for pasienter med mål som samsvarer med størrelsestabellen.

Materiale

Bestanddeler for leggmodellen:

Tekstiler: polyamid – elastaan – polyuretan – polyester.

Stramme system: polyamid – polyuretan.

Bestanddeler for fotmodellen:

Polyamid – syntetisk gummi – polyester – elastaan.

Egenskaper/virkemåte

Innretningene komprimerer, og ved å påføre et trykk mot kroppsdelene, fremmer de dermed venøs og lymfatisk sirkulasjon og bidrar til å forhindre dannelsen av ødem og opprettholde dess volum.

Uelastisk kort for lengselge (gjennomsnittlig trykknivå 20–50 mmHg).

Indikasjoner

Behandling av ødem (venøs, lymfatisk) og med traumatisk opprinnelse.

Kronisk venøs insuffisians (C3 til C6).

Symptomatisk behandling av lipoødem.

Kontraindikasjoner

Må ikke brukes hvis man har alvorlige hudsykdommer på den aktuelle kroppsdelen.

Må ikke brukes hvis man har kjent allergi mot en av bestanddelene.

Må ikke brukes hvis man har perifer arteriesykdom (PAS) med systolisk trykkindeks (SPI) < 0,6.

Må ikke brukes hvis man har dekompensert hjertesvikt.

Må ikke brukes hvis man har fremskreden diabetisk mikroangiopati (med trykk > 30 mmHg).

Må ikke brukes hvis man har alvorlig neuropati i den berørte kroppsdel.

Må ikke brukes hvis man har phlegmatis coerulea dolens (blå og smertefull fleibitt med arterietykk) i den berørte kroppsdel.

Må ikke brukes hvis man har ekstraanatomisk bypass i den berørte kroppsdelen.

Må ikke brukes hvis man har septisk trombose.

Må ikke brukes på armene i følgende tilfeller:

- Må ikke brukes hvis man har en patologi i plexus brachialis.

- Må ikke brukes hvis man har perifer vaskulitt.

Forholdsregler

Resepeten og bruksprotokollen som er anbefalt av helsepersonellet, må overholdes nøyde.

Dersom innretningen virker for stram ved anbefalt stramming, fjern den og ta kontakt med helsepersonell.

Regelmessig revurdering av nytte/risiko-forholdet og passende trykknivå utført av helsepersonell er påkrevd i følgende tilfeller:

- PAS med SPI mellom 0,6 og 0,9.

- Fremskreden neuropati.

- Væskende eller eksematisert dermatose.

Av hygiene- sikkerhets- og ytelsesmessige årsaker, må innretningen ikke brukes på andre pasienter.

Hvis du opplever ubekvemhet, betydelig ubehag, smerte, endringer i størrelsen på kroppsdelen, forverring av hudtilstanden, infeksjon, unormale fornemmelser, endringer i fargen på ekstremitetten eller endringer i tytselen, må du fjerne innretningen og kontakte helsepersonell.

Undersøk benets form; hvis det er benete fremspring eller dysmorphi, bruk beskyttende skum eller puter av Varico-typen for å jevnne ut kroppsdelen.

Når det gjelder venøse sår, er det nødvendig med en Dopplerundersøkelse før innretningen brukes for å sikre at det ikke foreligger tilnokt avslorlig arteriopati.

Ved lipødem kan kompresjon brukes for å lindre symptomen. Be om råd fra helsepersonell om kompresjon og andre løsningsformer for behandling av lipødem.

Fors visse patologier (eller situasjoner), f.eks. venetrombose, bør innretningen brukes i kombinasjon med antikoagulasjonsbehandling. Rådfør deg med helsepersonell.

Ikke påfør produkter på huden (kremmer, salver, oljer, geler, plaster, osv.) før du plasserer innretningen, da disse kan skade produktet.

Ikke påfør produktet direkte på skadet hud eller åpne sår uten egnet bandasje.

Uønskede bivirkninger

Denne innretningen kan forårsake hudreaksjoner (rødhet, kløe, svie, blemmer osv.) eller til og med sår av varierende alvorlighetsgrad eller hudtørhet.

Alvorlige hendelser i forbindelse med bruk av innretningen skal meldes fra om til produsenten og til kompetent myndighet i det medlemslandet som brukeren og/eller pasienten oppholder seg i.

Bruksanvisning/Påsetting

Kontroller at produktet er helt og uskadet før hver bruk.

Innretningen må ikke brukes dersom den er blitt skadet.

Velg styrrelse som passer til pasienten ved hjelp av størrelsesskjemaet.

Det anbefales at helsepersonell er til stede ved første plassering.

Ta på leggmøllen:

1. Før plassering må du sørge for at borrelåsene er rullet sammen.**①**

2. Tre mufflebandsjen **②** på midt på leggen **③**

3. Dersom pasienten ikke kan tre på mufflebandsjen selv, kan han eller hun legge den bak leggen, uten å tre den på.

4. Rull ut det nederste båndet **④**, stram borrelåsen på den andre delen av båndet (ikke fest den på mufflebandsjen) og stram til på kroppsdelen i henhold til ønsket trykknivå **⑤** **⑥**

5. Pass på at du ikke drar i trykkjusteringen.

6. Gjenta denne fremgangsmåten med alle de andre båndene (**⑦**, **⑧**, **⑨**) nedenfra og opp **⑩**

7. Produkters øvre del skal plasseres to fingre under knehasen.

8. Når du skal fjerne det, løsner du båndene ovenfra og ned og ruller borrelåsene sammen igjen.**⑪**

Slik bruker du trykkjusteringen **⑫**:

Trykkjusteringen har 3 trykknivåer: **L** lavt (lyseblå strek), **M** middels (blå strek) og **H** høyt (mørkeblå strek).

Trykknivået nås ved å dra i båndet som får trykkjusteringen til å gli helt til overlegging på utsiden av hæmpen og ønsket trykknivå.

Når du trer det på og bruker det, må du passe på at det ikke formas større folder.

Om nødvendig, kan du justere trykket i delen ved å justere hæmpene nedenfra og opp.

Ta på fotmodellen:

1. Før plassering må du sørge for at borrelåsene er rullet sammen.**⑬**

2. Plasser foten i innretningen med hælen i hullet.**⑭**

3. Rull ut båndet på midten **⑮** og lukk fra den andre siden ved å stramme det mot kroppsdelen.**⑯**

4. Plasser båndet nede **⑰**: Hold den innvendige delen mot huden, stram den andre delen over og lukk med borrelåsen.**⑱**

5. Gjenta med det øvre båndet **⑲**.

6. Når du skal fjerne det, løsner du båndene ovenfra og ned og ruller borrelåsene sammen igjen.**⑳**

Vedlikehold

Trykkinnretningene er beregnet på daglig bruk i 6 måneder (dvs. 90 vask). Det anbefales å skifte dem ut etterpå for å opprettholde deres tekniske egenskaper og behandlings effektivitet. Lukk borrelåsene før vask. Maskinvask på 30°C (skånsomt program). Om mulig, bruk vaskepose. Ikke bruk rengjøringsmidler, tøymykner eller aggressive midler (produkter som inneholder klor). Trykk vannet ut. Tørkes på god avstand fra varmekilder (varmovn, solstråler, osv.). Tørkes flatt. Hvis innretningen utsettes for sjøvann eller klarer vann, må du sørge for å skylle den grundig med rent vann og tørke den.

Oppbevaring

Skal oppbevares i romtemperatur, og helst i originalesbalasjen.

Avhending

Avhendes i samsvar med gjeldende lokale forskrifter.

Ta vare på denne bruksanvisningen.

ei

ΡΥΘΜΙΖΟΜΕΝΟ ΣΥΣΤΗΜΑ ΣΥΜΠΙΕΣΗΣ ΚΝΗΜΗΣ ΚΑΙ ΑΚΡΟΥ ΠΟΔΙΟΥ

Περιγραφή/Σημεία εφαρμογούς

Το σύστημα αποτελείται από διαφορετικές επαλλοπλες ρυθμιζόμενες και επαναποτεθουμένες λωρίδες που κλίνουν με αυτοκόλλητα κουμπώματα.

Διατίθενται διάφορα μοντέλα που προσαρμόζονται σε διάφορα μέρη του σώματος: άκρα πόδη, κνημή, γόνατο, μπροστινό, πλαϊνό, βραχίονα και άκρο χέρι.

Τα μοντέλα για την κνήμη και τον μπροστινό σύστημα σύσφιξης που επιτρέπει το έλεγχο και την αναπαραγώγη του επιθυμητού επιπέδου πίεσης: χαμηλό (τουλάχιστον 20 mmHg), μεσαίο (τουλάχιστον 30 mmHg) και υψηλό (τουλάχιστον 40 mmHg).

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

Σύνθετον

Εξαρτήματα για το μοντέλο κνήμης:

Εξαρτήματα από ύφασμα: πολυαμιδό - ελαστάν - πολυουρεθάνη - πολυεστέρας. Σύστημα σύσφιξης: πολυαμιδό - πολυουρεθάνη.

Εξαρτήματα για το μοντέλο άκρου ποδιού:

Πολυαμιδό - συνθετικό καουστόσκοπο στρεβείου - βουταδιενίου (CR) - πολυεστέρας - ελαστάν.

Ιδιότητες/Μηχανισμός Δράσης

Τα συστήματα παρέχουν συμπίεση, ασκώντας πίεση στο άκρο, προάγοντας τη φλεβική και λεμφική κυκλοφορία, συμβάλλοντας στην πρόληψη σηματισμού οιδημάτων και στη διατήρηση του όγκου του.

Ανελατικό υλικό μικρού μήκους (μέσο επιπέδο πίεσης μεταξύ 20 και 50 mmHg).

Ενδείξεις

Διακείριση του οιδημάτος (φλεβικό, λεμφικό και τραυματικό).

Χρόνια φλεβική ανεπάρκεια (C3 και C6).

Συμπτωματική θεραπεία του λιποδήματος.

Αντενδείξεις

Μήν το χρησιμοποιείτε σε περίπτωση μειζόνων δερματολογικών παθήσεων του σκετικού άκρου.

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

Μήν χρησιμοποιείτε το προϊόν σε περίπτωση περιφερικής αποφρακτικής αρτηριολόγειας (ΠΑ) των κάτω άκρων, με δείκτη συστολικής πίεσης (ΔΠ) < 0,6.

Μήν το χρησιμοποιείτε σε περίπτωση αντιρροπούμενης καρδιακής ανεπάρκειας.

Μήν το χρησιμοποιείτε σε περίπτωση πρωχωρημένης διαβητικής μικροαγγειοπάθειας (για συμπτώματα > 30 mmHg).

Μήν το χρησιμοποιείτε σε περίπτωση σοβαρής περιφερικής νευροπάθειας του σκετικού άκρου.

Μήν το χρησιμοποιείτε σε περίπτωση phlebitis με συμπτώματα της αρτηριας (πολεμαγκός).

Μήν το χρησιμοποιείτε σε περίπτωση εξωανατομικής παράκαμψης του σκετικού άκρου.

Μήν το χρησιμοποιείτε σε περίπτωση σπητικής θρυμβοφλεβίτιδας.

Μήν το χρησιμοποιείτε στα άνω άκρα στις ακόλουθες περιπτώσεις:

- Μήν χρησιμοποιείτε το προϊόν σε περίπτωση παθολογίας του βραχιονίου πλευράς.

- Μήν το χρησιμοποιείτε σε περίπτωση αγγειίτιδας των άκρων.

Προσφύλαξης

Τηρείτε αυστηρά τη συνταγή και το πρωτόκολλο χρήσης που συνιστά η επαγγελματίας συγέας που σας παρακολούθει.

Εάν το προϊόν φαίνεται πολύ σφικτό με τη συνιστώμενη σύσφιξη, αφαιρέστε το καλ συμβούλουντες έναν επαγγελματία υγείας.

Η τακτική επαναξιολόγησης από επαγγελματία της υγείας της σχέσης οφέλους/κινδύνων και του κατάλληλου επιπέδου πίεσης επιβάλλεται σε περίπτωση:

- ΠΑΑ ή ΔΣΠ μεταξύ 0,6 και 0,9
- Προχωρημένη περιφερική νευροπάθεια
- Φλυκατινώδους ή εκζεματώδους δερματοπάθειας.

Για λόγους αυγενίες, ασφαλείας και απόσδοσης, μην επαναχρησιμοποιείτε τη συσκευή σ' αλλού ασθενή.

Σε περίπτωση δυσφορίας, σπαρτικής ενόλθιμης, πόνου, μεταβολής του όγκου του άκρου, αλλοίωσης της κατάστασης της επιδερμίδας, μόλυνσης, ασυνήθιστων αιτιοθεσιών, αλλαγής του χρώματος των άκρων ή αλλαγής των επιδόσεών του, αφαιρέστε το προϊόν και συμβούλουντες έναν επαγγελματία υγείας.

Ελέγετε την εμφάνιση της γάμπας. Σε περίπτωση οστικών προεθούν όμως δυσμορφιών, χρησιμοποιήστε αφρώδες προστατευτικό υλικό ή μαξιλαράκια τύπου Varico για να ξεμολύνετε το άκρο.

Για φλεβικά έλκη, η διενέργεια εξετάστε με υπερηχογραφία Doppler είναι απαραίτητη πριν από την χρήση του προϊόντος ώστε να εξασφαλιστεί η απουσία σκετιζόμενης συσφάριας αρτηριακής νόσου.

Για λιποθίμηση, η συμπίεση μπορεί να χρησιμοποιηθεί για την ανακούφιση των συμπτωμάτων Συμβούλουντες έναν επαγγελματία υγείας για τη συμπίεση και άλλες λύσεις για τη διαλειρίση του λιποθίμηματος.

Για οριμεσής παθήσεις (ή καταστάσεις) όπως η φλεβική θρόμβωση, το προϊόν θα πρέπει να χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με αντιπεπτική αγωγή. Συμβούλουντείτε έναν επαγγελματία υγείας σκετικά με αυτό το θέμα.

Μην εφαρμόζετε προύντα (κρέμες, αλοφέρ, έλαια, τζέλ, πατς...) στην επιδερμίδα πριν από την εφαρμογή του προϊόντος καθώς αυτά μπορούν να προκαλέσουν φθορές στο προϊόν.

Μην εφαρμόζετε το προϊόν απευθείας σε τραυματισμένη επιδερμίδα ή σε ανοικτή πληγή, χωρίς την χρήση κατάλληλου επιδεσμού.

Δευτερεύουσες ανεπιθύμητες ενέργειες

Το προϊόν αυτό ενδέκεται να προκαλέσει δερματικές αντιρράσεις (ερυθρότητα, κνημόρι, εγκαύματα, φουσκωλές...) ή ακόμη και πληγές διαφορετικής εντάσεως ή Ερπότητα του δέρματος.

Κάθε ουσιαρό συμβόλου που προκύπτει και σκετιζεται με το προϊόν θα πρέπει να κοινοποιείται στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο κριτικής και/ή ο ασθενής.

Οδηγίες χρήσης/Τοποθέτηση

Βεβαιωθείτε για την ακεραιότητα του προϊόντος πριν από κάθε χρήση.

Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή έξel υποτεθη ζημιά.

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

Συνιστάται η πρώτη εφαρμογή για επιβλέπεται από έναν επαγγελματία υγείας.

Εφαρμογή του μοντέλου κνήμης:

1. Πριν από την τοποθέτηση, βεβαιωθείτε ότι τα αυτοκόλλητα κουμπώματα είναι τυλιγμένα.①

2. Φορέστε το μανίκι ② μέχρι τη μέση της κνήμης.③

3. Εάν ο ασθενής δεν είναι σε θέση να φορέσει το μανίκι, μπορεί να το τοποθετήσει στο πίσω μέρος της κνήμης χωρίς να το φορέσει.

4. Ξεδιλώστε την κάτω ④ λωρίδα, εφαρμόστε το κούμπωμα στο άλλο μέρος της λωρίδας (μνη εφαρμόστε πάνω στο μανίκι) και σφίξτε την πάνω στο άκρο ανάλογα με το επιμυητό επίπεδο πίεσης. ⑤ ⑥

5. Προσέρχετε να μην τραβήξετε την τανία ρύθμισης πίεσης.

6. Επαναλάβετε το ίδιο με όλες τις άλλες λωρίδες (⑦, ⑧, ⑨) από κάτω προς τα πάνω. ⑩

7. Το πάνω μέρος του προϊόντος θα πρέπει να βρίσκεται 2 δάκτυλα κάτω από το πίσω μέρος του γόνατος.

8. Για να το αφαιρέσετε, αποκολλήστε τις λωρίδες από πάνω προς τα κάτω και τυλίξτε πάλι τα αυτοκόλλητα κουμπώματα.⑪

Πώς να χρησιμοποιήσετε την τανία ρύθμισης πίεσης :

Η τανία ρύθμισης έχει 3 επίπεδα πίεσης: **L** χαμπλό (γαλάζια γραμμή), **M** μεσαίο (μπλε γραμμή) και **H** υψηλό (σκούρα μπλε γραμμή).

Το επίπεδο πίεσης ρυθμίζεται τραβώντας τη λωρίδα που μετακινεί την τανία ρύθμισης μέχρι το εξωτερικό της ζώνης να ξεπέρασε το επιθυμητό επίπεδο πίεσης.

Κατά την εφαρμογή του, βεβαιωθείτε ότι δεν σηκωτίζονται μεγάλες πτυχές.

Εάν είναι απαραίτητο, μπορείτε να ρυθμίσετε την πίεση κάθε τμήματος ρυθμίζοντας τα κουμπώματα από κάτω προς τα πάνω.

Εφαρμογή του μοντέλου άκρου ποδίου:

1. Πριν από την τοποθέτηση, βεβαιωθείτε ότι τα αυτοκόλλητα κουμπώματα είναι τυλιγμένα.⑫

2. Τοποθετήστε το πόδι μέσα στο προϊόν με τη φτέρνα στην οπί.⑬

3. Ξεδιλώστε τη μεσαία λωρίδα ⑭ και κλείστε τη στην άλλη πλευρά σφίγγοντάς την γύρω από το άκρο.⑮

4. Τοποθετήστε την κάτω λωρίδα ⑯: κρατήστε το εσωτερικό μέρος πάνω στο δέρμα, τραβήξτε το άλλο μέρος από πάνω και κλείστε το με τα αυτοκόλλητα κουμπώματα.⑰

5. Επαναλάβετε το ίδιο με την πάνω λωρίδα ⑯.⑱

6. Για το αφαιρέστε, αποκολλήστε τις λωρίδες από πάνω προς τα κάτω και τυλίξτε πάλι τα αυτοκόλλητα κουμπώματα.⑲

Συντήρηση

Τα συστήματα συμπίεσης έχουν σχεδιαστεί για καθημερινή χρήση για περίοδο 6 μηνών (όπλ. 90 πλύσεις). Συνιστάται να αντικαθιστώνται στη συνέχεια, προκειμένου να διατηρούνται τα τεχνικά χαρακτηριστικά τους και ν αποτελεσματικότητα της θεραπείας. Κλείστε τα αυτοκόλλητα κουμπώματα πριν από το πλύσιμο. Πλένεται στο πλυντήριο, στους 30°C (στο πρόγραμμα για τη ευαίσθητη). Εάν είναι δυνατόν, χρησιμοποιήστε ένα δύντικό πλυντήριο. Μην χρησιμοποιείτε απόρρυπτα πιό πολύ ισχυρά προϊόντα (πρόσιτα με βάση τη λιγότερη). Στραγγίστε μακριά από άμεση πηγή θερμότητας (καλούπρι, πλ. λιοντ.). Στραγγίστε πιέζοντας. Στεγνώνετε μακριά από άμεση πηγή θερμότητας (καλούπρι, πλ. λιοντ.). Αφήστε να στεγνώσετε σε επιπλέον επιφάνεια. Εάν το προϊόν εκτεθεί σε θαλασσινό υέρν περίπου με χώριο, ζεπλύνετε το καλ με υέρν και στεγνώστε το.

Αποθήκευση

Φυλάξτε σε θερμοκρασία περιβάλλοντος, κατά προτίμηση στο αρχικό κουτί.

Ανόρρωψη

Απορρίψτε σύμφωνα με τους ιαχύοντες τοπικούς κανονισμούς.

Φυλάξτε αυτές τις οδηγίες χρήσης.

cs

NASTAVITELNÁ KOMPRESNÍ POMŮCKA PRO LÝTKO A CHODIDLO

Popis/Použití

Pomůcka se skládá z různých nastavitelelných a překryvajících se polohovatelných pruhů, které se uzavírají pomocí suchých zipů.

K dispozici jsou modely pro různé části těla: chodidlo, lýtko, koleno, stehno, paže a ruka. Modely pro lýtko a stehno jsou vybaveny stahovacím systémem pro kontrolu a opětovné nastavení požadovaného tlaku: nízký (minimálně 20 mmHg), střední (minimálně 30 mmHg) a vysoký (minimálně 40 mmHg).

Pomůcka je určena pouze k lečbě uvedených indikací a pro pacienty, kteří mají příslušnou velikost dle tabulek velikosti.

Složení

Součásti modelu pro lýtko:

Textilní části: polyamid - elastan - polyuretan - polyester.

Utahovací systém: polyamid - polyuretan.

Součásti modelu pro chodidlo:

Polyamid - syntetický kaučuk (CR) - polyester - elastan.

Vlastnosti/Mechanismus účinku

Zdravotnické pomůcky zajišťují kompresi tlakem na končetinu, čímž podporují krevní a lymfatický obědum, pomáhají předcházet vzniku edemu a udržovat jeho objem. Neelastický krátkotáhný materiál (průměrná hodnota tlaku 20 až 50 mmHg).

Indikace

Lečba edému (žilního, lymfatického a traumatického původu).

Chronická žilní nedostatečnost (C3 až C6).

Symptomatická lečba lipedému.

Kontraindikace

Nepoužívejte v případě závažných dermatologických poruch příslušné končetiny. Výrobek nepoužívejte, pokud máte prokázanou alergii na některou složku výrobku.

Nepoužívejte v případě onemocnění periferních tepen dolních končetin (PAD) s indexem systolického tlaku (ABI) < 0,6.

Nepoužívejte v případě dekompenzace srdečního selhání.

Nepoužívejte v případě rozvinuté diabetické mikroangiopatie (pokud je tlak > 30 mmHg).

Nepoužívejte v případě závažné periferní neuropatie příslušné končetiny.

Nepoužívejte v případě phlegmasia coerulea dolens (forma flegmazie doprovázená modrými skvrnami, bolestí a útlakem tepen) příslušné končetiny.

Nepoužívejte v případě extraanatomického bypassu příslušné končetiny.

Nepoužívejte při nestabilních zlomeninách.

Nepoužívejte na horních končetinách v tétočtu případech:

• Nepoužívejte v případě poruchy brachialního plexu.

• Nepoužívejte v případě vaskulitidy okrajových částí končetin.

Upozornění

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

Pokud máte pocit, že je pomůcka při doporučeném utažení příliš těsná, sundejte ji a vyhledejte zdravotníka.

Pravidelně přehodnocování poměru příenosu a rizika a odpovídající hodnoty tlaku provádí zdravotník v případě:

- Onemocnění periferních tepen dolních končetin (PAD) s indexem ABI v rozsahu 0,6 až 0,9.

- Těžké periferní neuropatie.

- Mokrév nebo ekzematické dermatitidy.

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

V případě nepohodlí, značných obtíží, bolesti, změny objemu končetiny, zhoršení stavu pokožky, infekce, neobvyklé změny citlivosti, změny barvy kůže na periférních končetin nebo při změně funkčnosti pomůcku sundejte a vyhledejte lékaře.

Prohlédněte si tvar končetiny. Pokud objevíte kostní výrůstky nebo tvarové abnormality, použijte ochranné pěnové krytí nebo polštáry Varico, aby se tvar končetiny sjednotil.

V případě žilního vředu je nutné před použitím pomůcky provést Dopplerovské ultrazvukové vyšetření, aby bylo vyloučeno příručené vzdálené postízení tepen.

V případě lipedemu lze ke zmírnění příznaků použít komprese. O komprezi a dalších řešeních při lečbě lipedemu se poradíte se zdravotníkem.

U některých onemocnění (nebo u vícetich situacích) jako v případě žilní trombózy je nutné pomůcku používat současně s antikoagulační léčbou; poradte se s lékařem.

Pomůcku nepoužívejte, pokud jsou na pokožce naneseny nějaké přípravky (krém, masti, oleje, gely, náplasti atd.), mohly by pomůcku poškodit.

Nepřikládejte pomůcku přímo na poraněnou kůži nebo na otevřenou ránu nezakrytu vhodným obzavem.

Nezádoucí vedlejší účinky

Tato pomůcka může vyvolat kožní reakce (začervenání, svědění, popáleniny, puchýře...), nebo dokonce různá závažné rány či vysušení pokožky.

Každý incident spojený s tímto výrobkem je třeba oznámit výrobci a příslušnému státnímu orgánu ve členském státě, ve kterém uživatel/pacient žije.

Návod k použití/Aplikace

Před každým použitím zkонтrolujte, že je pomůcka neporušená.

Poškozenou pomůcku nepoužívejte.

Vhodnou velikost vyberte pomocí tabulky velikosti.

První nasazení by mělo proběhnout za přítomnosti lékaře.

Navlékání modelu pro tlak:

- Před umístěním zkонтrolujte, zda jsou suché zipy navinuty na sebe.①
- Natáhněte návlek ② do půli tlaku.③
- Pokud si pacient není schopen návlek nasadit, lze jej ponechat na zadní straně lýtka.
- Rozvíjte spodní pruh ④, užáhněte suchý zip na druhé části pruhu (neuchycuje na návleku) a užáhněte na končetině podle požadované úrovně tlaku. ⑤ ⑥
- Dávejte pozor, abyste netahali za měřítko.
- Postup opakujte se všemi ostatními pruhy (⑦,⑧,⑨) odspodu nahoru.⑩
- Horní část pomůcky by měla být umístěna 2 prsty pod kolenní jamkou.
- Chcete-li pomůcku sejmout, rozepněte pruhy seshora dolů a znova naviňte na sebe suché zipy.⑪

Jak nastavit tlak ⑫:

Na měřítku jsou vyznačeny 3 úrovně tlaku: **L** nízký (světle modrá čárka), **M** střední (modrá čárka) a **H** vysoký (tmavě modrá čárka).

Úrovně tlaku se dosáhne zatažením za pruh, čímž se měřítko posouvá, dokud se vnější strana poutka a požadovaná úroveň tlaku nepřekryjí.

Při navlékání a nošení dbejte na to, aby se netvořily žádné velké záhyby.

V případě potřeby je možné upravit tlak segmentu nastavením upínek odspodu nahoru.

Navlékání modelu pro chodidlo:

- Před umístěním zkонтrolujte, zda jsou suché zipy navinuty na sebe.①
- Vložte chodidlo do pomůcky tak, aby bylo patou v otvoru.②
- Rozvíjte prostřední pruh ③ a uzavřete ho na druhé straně, přičemž jej na končetině utáhněte.④
- Umístěte spodní pruh ⑤: přiložte vnitřní část ke kůži, přetáhněte přes ni druhou část a uzavřete ji pomocí suchého zipu.⑥
- U horního pruhu postupujte obdobně ⑦,⑧.
- Chcete-li pomůcku sejmout, rozepněte pruhy seshora dolů a znova naviňte na sebe suché zipy.⑪

Údržba

Kompresivní pomůcky jsou určeny pro každodenní používání po dobu 6 měsíců (90 dní). Po uplynutí této doby doporučujeme výrobek vyměnit, aby byly zachovány technické vlastnosti a účinnost lečeby. Před praním zapněte suché zipy. Lze práv v práci na 30°C (jemné praní). Doporučujeme použít sítnu na praní. Nepoužívat žádné čisticí, změlcovací prostředky nebo agresivní přípravky (chlorované přípravky...). Vyzdímejte přebytečnou vodu. Nesušit v blízkosti přímeho zdroje tepla (radiátoru, slunce...). Sušit naležato. Pokud je zdravotnický prostředek vystaven působení mořské nebo chlorované vody, pečlivě ho opláchněte čistou vodou a osušte.

Skladování

Skladujte při pokojové teplotě, nejlépe v originálním balení.

Likvidace

Likvidujte v souladu s místními právními předpisy.

Tento návod si uschovejte.

I

PIELĀGOJAMS KOMPRESIJAS IZSTRĀDĀJUMS APAKŠSTILBAM UN PĒDAI

Apraksts/Paredzētais mērķis

Irīce sastāv no dažādām pielāgojamām un pārvietojamām pārklājošajām saitēm, kurus var aizvērt ar pašlīpsojām aizdarēm.

Pieejami dažādi modeli, kas piemēroti dažādam kermena dalām: pēdai, apakšstilbam, cejlalam, augšstilbam, rokai un plaukstai.

18

Apakšstilba a augšstilba modeļi ir aprīkoti ar savilkšanas sistēmu, kas laju kontrolēt a reproducēt vēlamo spiedienu līmeni: zemu (vismaz 20 mmHg), vidēju (vismaz 30 mmHg) un augstu (vismaz 40 mmHg).

Irīce ir paredzēta tikai minēto indikāciju ārstēšanai pacientiem, kuru mērījumi atbilst izmēru tabulai.

Sastāvs

Apakšstilba modeļa sastāvdalas:

Texstila sastāvdalas: poliamīds – elastāns – poliuretāns – poliesters.

Savilkšanas sistēma: poliamīds – poliuretāns.

Pēdas modeļa sastāvdalas:

Poliamīds – sintētiskais kaučuks (CR) – poliesters – elastāns.

Īpašības / darbības veids

Izstrādājumi nodrošina kompresiju, piemērojot spiedienu uz ekstremitāti; tādējādi tie veicenu venozu limfātiskas cirkulāciju, palīdz novērst tūkas veidošanos un saglabāt apjomu.

Neelastīgs tā izstiepuma materiāls (vidējais spiediena līmenis no 20 līdz 50 mmHg).

Indikācijas

Tūkas (venozas, limfātiskas a traumatiskas izcelesmes) ārstēšana.

Hroniska venoa nepieletēkamība (C3 līdz C6).

Lipedēmas simptomātiskā ārstēšana.

Kontrindikācijas

Nelietojat attiecīgās ekstremitātes nopielno dermatologisku slimību gadījumā.

Nelietojiet, ja ir zināma alergija pret kādu no sastāvdalām.

Nelietot apakšējo ekstremitāšu obliterējošas arteriopatijas (PAD) gadījumā ar sistolišķā spiedienā indeksu (SPI) < 0,6.

Nelietot nelīdzvarotas sirds mazspējas gadījumā.

Nelietot progresējošas diabētiskās mikroangiopatijs gadījumā (komprezijai > 30 mmHg).

Nelietot smagais attiecīgās ekstremitātes perifērās neiroptātijas gadījumā.

Nelietot attiecīgās ekstremitātes flegmatia coerulea dolens (sāpīgs zils flebīts ar arteriālu kompreziju) gadījumā.

Nelietot attiecīgās ekstremitātes ekstraanatomiskas apiešanas gadījumā.

Nelietot septikās trombozes gadījumā.

Nelietojiet uz augšējām ekstremitātēm šādos gadījumos:

- Nelietot brahiāla pinuma patologijas gadījumā.
- Nelietot ekstremitāšu vaskulīta gadījumā.

Piesardzība lietošanā

Stingri ievērojiet jūsu veselības aprūpes speciālista ieteikumus un lietošanas norādījumus.

Ja izstrādājums šķiet pārkā piecīš, nonemiet to un konsultējieties ar veselības aprūpes speciālistu.

Veselības aprūpes speciālistam ir regulāri jāpārvērtē ieguvuma/riska attiecība un nepieciešamais spiediena līmenis, ja ir:

- PAS ar SSI no 0,6 līdz 0,9
- Progresējoša perifērā neiroptātija
- Atvērtas brūces vai ekzemātiska dermatoze.

Higiēnas, drošības un veiklspējas apsvērumu dēļ nelietojiet irīci atkārtoti ciemam pacientiem.

Diskomforta, ievērojama diskomforta, sāpju, ekstremitāšu apjoma svārībā, ādas stāvokli pasliktināšanās, infekcijas, neparastu sajūtu, ekstremitāšu krāsas mainas vai funkcionālities izmaiņu gadījumā nonemiet irīci un konsultējieties ar veselības aprūpes speciālistu.

Pārbaudiet kājas formu; kauli, izvirzījumu vai dismorfiju gadījumā izmantojet aizsargājošas putas vai Varico tipa spilvus, lai standartizētu ekstremitāti.

Vēnu čūlu gadījumā pirms izstrādājuma lietošanas ir jāveic Doplera analīze, lai pārliecinātos, ka nav saistīta smagais arteriopātija.

Lipedēmas gadījumā simptomu maiņu gadījumā var izmantot kompresiju. Vērsieties pie veselības aprūpes speciālista, lai saņemtu padomu par kompresijas un ciemam lipedēmas ārstēšanas risinājumiem.

Noteiktai patologijai (vai situācijai) gadījumā, piemēram, ja ir vēnu tromboze, irīce jālieto kombināciju ar ārstēšanu, kurā izmanto antikoagulantus; vērsieties pie veselības aprūpes speciālistu pēc padoma.

Pirms irīces uzstādīšanas neuzlikājiet uz ādas nekādus produktus (krēmi, ziedes, eļjas, geli, plāksteri u. c.), jo tie var sabojāt irīci.

Nelietojiet produktu tieši uz valējas brūces bez pārsēja.

Nevēlamas blaknes

Šī irīce var izraisīt ādas reakcijas (apsārtumu, niezi, apdegumus, tulzns utt.) vai pat dažāda smaguma brūces vai sausus ādus.

Par jebkuru nopielno starpgadījumu, kas saistīts ar izstrādājumu ir jāinformē ražotājs un attiecīgās daļībalvās kompetentā iestāde, kurā lietotājs un/vai paciens atrodas.

Lietošanas veids / Uzlīdzība

Pirms lietošanas pārbaudiet, vai prece nav bojāta.

Nelietojiet irīci, ja tā ir bojāta.

Izvēlieties pacientam atbilstošu izmēru, nemot vērā izmēru tabulu.

Pirmajā uzlīdzīšanas reizē ieteicama veselības aprūpes speciālista līdzdalība.

Apakštība modeļa uzvilkšana:

- Pirms uzvilkšanas pārliecinieties, vai pašlīpošās aizdares ir saritinātas atpakaļ. **①**
- Uzlieciet pārsēju **②** līdz apakštība vidum. **③**
- Jā pacents nespēj uzvilk pārsēju, to var atstāt apakštība aizmugurē.
- Atritīniet apakšējo saiti **④**, savelciet pašlīpošo aizdarī otrā saites daļā (nesatveriet pārsēju) un savelciet uz ekstremitātes atbilstoši vēlamajam spiediena līmenim. **⑤** **⑥**
- Ievērojet piesardzību, lai nepavilktu aiz spiediena regulētāja skalas.
- Atkārtojiet šīs darbības ar visām pārējām saitēm (**⑦**, **⑧**, **⑨**), sakot no zemākās līdz augstākajai **⑩**.
- Produkta augšdalai jāatrodas 2 pirkstu platumā zem paceles.
- Lai nonemtu izstrādājumu, atveriet saites no augšas uz leju, sarullējet pašlīpošās aizdares. **⑪**

Kā lietot spiediena regulētāju:

Uz skalas ir 3 spiediena līmeni: **L** zems (gaiši zila līnija), **M** vidējs (zila līnija) un **H** augsts (tumši zila līnija).

Atbilstošais spiediena līmenis tiek sasniegti, velket aiz saites, kas pārvieto skalu, līdz cilpiņas ārējā puse pārkājas ar vēlamo spiediena līmena atzīmi.

Uzvelkot un Valkājot, pārliecinieties, ka nav izveidojušies lieli ielocijumi.

Ja nepieciešams, segmenta pliemēroto spiedienu var pielāgot, pārvietojot atlokus no apakšas uz augšu.

Pēdas modeļa uzvilkšana:

- Pirms uzvilkšanas pārliecinieties, vai pašlīpošās aizdares ir saritinātas atpakaļ. **①**
- Novietojiet pēdu uz izstrādājumu tā, lai saglabātu izstrādājuma tehniskos raksturlielumus un terapeišķo efektivitāti, pēc minētā laika ir ieteicams to nomainīt. Pirms mazgāšanas aiztaisiet liplentes aizdares. Var mazgāt velasmaiņā 30 °C temperatūrā (cikls smalkai veļai). Ja īespējams, izmantojiet mazgāšanas tīklīnu. Neizmantojiet mazgāšanas līdzekļus, mīkstinātājus vai agregāvas iedarbības līdzekļus (hlorā izstrādājums u.tml.). Izspiediet ūdeni ar spiedienu. Žāvējiet drošā attālumā no tieša siltuma avota (radiatora, saules utt.). Žāvējiet izklātu. Ja jericē ir tikusi pakļauta jūras vai hlorēta ūdens ietekmei, noteikti izskalojiet to tārī ūdeni un nosusiniet.
- Atkārtojiet to pašu darbību ar augšējo saiti. **②** **③**
- Lai nonemtu izstrādājumu, atveriet saites no augšas uz leju, sarullējet pašlīpošās aizdares. **④**

Uzturēšana

Kompresijas izstrādājumi ir paredzēti iķdienas lietošanai līdz 6 mēnešiem (t.i., 90 mazgāšanas reiziem). Lai saglabātu izstrādājuma tehniskos raksturlielumus un terapeišķo efektivitāti, pēc minētā laika ir ieteicams to nomainīt. Pirms mazgāšanas aiztaisiet liplentes aizdares. Var mazgāt velasmaiņā 30 °C temperatūrā (cikls smalkai veļai). Ja īespējams, izmantojiet mazgāšanas tīklīnu. Neizmantojiet mazgāšanas līdzekļus, mīkstinātājus vai agregāvas iedarbības līdzekļus (hlorā izstrādājums u.tml.). Izspiediet ūdeni ar spiedienu. Žāvējiet drošā attālumā no tieša siltuma avota (radiatora, saules utt.). Žāvējiet izklātu. Ja jericē ir tikusi pakļauta jūras vai hlorēta ūdens ietekmei, noteikti izskalojiet to tārī ūdeni un nosusiniet.

Uzglabāšana

Uzglabājiet istabas temperatūrā, vēlams, oriģinālājā iepakojumā.

Likvidēšana

Likvidējiet saskaņā ar spēkā esošajiem vietējiem noteikumiem.

Saglabājiet šo instrukciju.

It

REGULUOJAMA KOMPRESINĒ PRIEMONĒ BLAUZDAI IR PĒDAI

Aprašmas un paskirtis

Priemonē sudaro jauvīrai persidengiančios, reguliujamos, keiçiamos padēties juostos, uzsēgošanas kibiosioms juostomis.

Yra jauvīrai modeli, skirty jauvīriem kūno dalims: pēdai, blauzdai, kelui, šlauniai, rankai ir plāštakai.

Blauzdai iš šlauniai skirto modeliai turi suveržimo sistēmu, kuri leidzia kontrolioti ir pasiekīti norīmo suveržimo lygio: mažo (mažāusiai 20 mmHg), vidutinio (mažāusiai 30 mmHg) ir didelio (mažāusiai 40 mmHg).

Priemonē skirta tik išvārdytoņu indikācijoms gydyti ir tik pacientams, kuriu kūno matmenys atitinka dydžių lentelę.

Sudētis

Blauzdai skirto modelio sudedamosios daly:

Tekstilinēs daly: poliamidas - elastanas - poliuretanas - poliesteris.

Suveržimo sistema: poliamidas - poliuretanas.

Pēdai skirto modelio sudedamosios daly:

Poliamidas - CR sintetinis kaučuķas - poliesteris - elastanas.

Savybēs ir veikimo būdas

Priemoni kompresijas princips pagrīst galūnēs suspaudīmu; jī gerina kraujino venoso ir limfosis tekējim, neleidzot atsīrstī ar didēti tīnīmu.

Netampri, mažai besītempanti medžiaga (vidutinis suspaudīmo lygis 20-50 mmHg).

Indikācijos

Venīni, limfinis ir traumēni edemos valdymas.

Lētīns venu nepakankamums (C3-C6).

Simptominis lipoedēmos gydymas.

Kontraindikācijos

Nenaudokite esant riņķiem dermatologiniem atitinkamos galūnēs pažēidimams.

Nenaudokite gamino, jei yra alergija bet kuriai sudētinei medžiagai.

Nenaudokite esant išsešenījusai apatinī galūnī periferīni arteriju ligai, kai sistolinis indeksas (SI) < 0,6.

Nenaudokite esant dekompensuotām širdies nepakankamumui.

Nenaudokite esant pažengusai mikroangiopatiā del diabēto (jei suspaudīmas 30 mmHg).

Nenaudokite esant atītingamkos galūnēs pažengusai periferīnei neuropatiājai.

Nenaudokite esant stipriam galūnēs venu uzdeginīmu (phlegmatik corerulea dolens).

Nenaudokite esant atītingamkos galūnēs ekstraanatomīniem šuntui.

Nenaudokite esant sepsēni trombozei.

• Nenaudokite esant pēties nervīno rezgīnio patologijai.

• Nenaudokite esant galūnī vaskultūti.

Atsargumo priemonēs

Griežtā naudoti pagal sveikatos specialisto nurodyta naudojimosi protokolā ir receptā. Jei ūterus pagal rekomendācijas priemonē pernelyg spaudīmo, nusiimkite jā ir pasarītētie sveikatos priežūros specialista.

Toliau nurodytais atvejais sveikatos priežūros specialistas turi reguliarīai ivertinti naudos ir pavojus sāntykī un tīkamā suspaudīmo lygi:

- Apatinū galūnī periferīni arteriju liga, kai sistolinis indeksas (SI) 0,6-0,9
- Pažengusi periferīne neuropatiā
- Šlapuojantis ar egzemīni dermatitas.

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

Jei jaučiate didēli hepatogumā, nemalonius pojūcius, skausmā, pakinta galūnēs dydis, suprastēja odos būklē, kyla uzdeginās, jaučiate kitu neprastu pojūciu, pakinta galūnēs spalva arba pasiekiā jaunības. Jei vīkīmas, nusiimkite priemonē ir kreipkitēs ī sveikatos priežūros specialista.

Apzīrējot koja: jei yra išsīkšūs kaulū ar formos pakitumī, kojos formai suvienodinti naudokite apsgausinu putplācīo īdeklus arba „Varico” tipo pagalvēles.

Jei yra trofinī opu, prieš pradējant naudoti priemonē būtina attliko Doplerio echoskopiju, siekiant išķinti, kad nērīs trīsītis arteriju ligos.

Esant lipodemai kompresija galima naudoti simptomas palengvinti. Komprezijos ir kitu sprendīmu valdant lipoedēmā klausīmās kreipkitēs ī sveikatos priežūros specialista.

Esant tam tīkriems susirigmāms (ar būklēm), pavyzdžiū, venu trombozei, priemonē naudoti kartu antikoagulānta, kreipkitēs ī sveikatos priežūros specialistā.

Esant ūzīdēdamā gamini netiekpate odos jokomiems priemonēm (kreimais, tepalais, aliejas, gelias, nekljuuotie peistri un pāri.). Joss galī gamini sagudāti.

Nenaudokite gamini tiesīgai ant pažēitos odos ar atviruos žāzdos be specialaus tvārcio.

Nepeageidaujamas šalutinis poveikis

Šī priemonē galu sukelti odos reakcijā (pvz., paraudīmu, niežulī, nudiegimus ar pūšes) ar netīvārus sunkumo žāzdos arba odos sausumā.

Apie visus rītus su gaminu susijusius ievykius turētu būti pranešama gaminojui ir valstybēs nāres, kuriobe gyvena vartotojas ir (arba) pacientas, kompetentingai institūcijai.

Naudojimas

Kiekvienu kartu prieš naudodami patirkinkite, ar priemonē tvarkinga, ar jai netrūksta dali.

Nenaudokite priemonēs, jei jī pažeista.

Remdāmies dydžiū lentele, pasirinkite pacientui tinkamā dydi.

Rekomenduojama, kad pirmā kartā gamini padētu ūzīdēti sveikatos priežūros specialista.

Blauzdai skirto modelio ūzīdējums:

- Prieš ūzīdēdamā priemonē išķinkite, kad kibiosios juostos yra suvyniots. **①**
- Uzsimaukite moq **②** iki blauzdos vidurio. **③**
- Jei pacientas negali ūzīmaiti movos, ja galima palikti užpakanīneje blauzdos dalyje. **④**
- Išvyniokite apatinū juostas **⑤**, priskrite kibija juostā prie antroju juostas galā (nesezikite ant movos) ir suvērķeite ant galūnēs pasīrinķe norīmu suspaudīmu. **⑥**
- Dēmesio, neatrakauj už pāvītinoju stāvētējā.
- Atlikite šiuos veiksmus su kitomis juostomis (**⑦**, **⑧**, **⑨**) iš apačiā un viršu.
- Gaminu viršus turi būti per 2 pīršus zēmāu pakinklio.
- Norādām iusiūmī, atsekiēt juostas iš viršus ī apāciā un suvīniokiete kibija juostas. **⑩**

Kājp naudoti suspaudīmo regulāvimo sistemā :

Matavimo juostelēje yra 3 suspaudīmo lygiā **L** mažas (švesiai mēlynas brūkšnelis), **M** vidutinis (mēlynas brūkšnelis) ir **H** didelis (tamsiai mēlynas brūkšnelis).

Suspaudīmo lygis pasiekiamas traukiant juostā, kādēl matavimo juostelē ītraukiamā už kilpos iki norīmu suspaudīmo lygio.

Uzīdēdamāi ir dēvēdamā priemonē ūzīrēkite, kad nesusidarytī didēli raukšķi.

Jei reikia, komprezijā suspaudīmu galima reguliūoti sureguliuojant juostas īš apačios ī viršu.

Pēdai skirto modelio ūzīdējums:

- Prieš ūzīdēdamā priemonē išķinkite, ar kibiosios juostos yra suvyniots. **①**
- Istatykiēt pēdā ī priemonē, kulkas turi būti angote. **②**
- Išvyniokite vidurinē juostā **③** ir užsekiēt kitoje puseje suspaudami galūnē. **④**
- Uzdeķikite apatinē juostā **⑤**: prispauskite vidurinē dalī prie odos, apjuoskite kita dalimi

per viršu ir užsekite kibiaja juosta.

5. Pakartokite šiuos veiksmus su viršutine juosta © ©

6. Noredami nusiimti, atsekiute juostas iš viršaus į apačią ir susvyniokite kibiašias juostas. ©

Priežiūra

Kompresinės priemonės skirtos naudoti kasdien, 6 mėnesius (t.y. 90 skalbimų). Paskui rekomenduojama priemonę pakeisti, siekiant išsaugoti jos techninę charakteristiką ir gydomo efektyvumą. Prieš skalbdami užsekite kibiašias juostas. Skalbtai skalbkylije 30°C temperatūroje (švelnii ciklu). Jei įmanoma, naudokite skalbimo tinkleli. Nenaudoti valiklių, minkštikių ar esdinaminių produktų (priemonių su chloru). Nusausinti spaudžiant. Džiovinti tololi nuo tiesioginių šilumos židinio (radiatoriaus, saulės ar pan.). Džiovinti horizontaliai. Jei priemonę veikė jūros ar chloruotas vanduo, gerai nuskalaukite ją gėlu vandeniu ir išdžiovinkite.

Laiškumas

Laikytu kambario temperatūroje, pageidautina originalioje pakuočioje.

Išmetimas

Šalininkite pagal galiojančias vietas taisyklės.

Išsaugokite šią instrukciją.

et

REGULEERITAV KOMPRESSIOONISEADE SÄÄRELE JA JALALE

Kirjeldus/Sihtkasatus

Seade koosneb erinevatest reguleeritavatest ja ümberpaigutavatest üksteise peale asetatastavest ribadest, mis suletakse takjakinnistega.

Saadaval on eri mudelid erinevate kehaosa jaoks: jalgs, säärs, pölv, reis, käsivars ja käelaba.

Säärtele ja reiele möeldud mudelid on varustatud pingutussüsteemiga soovitud surveataseme reguleerimiseks ja taastamiseks: madal (minimaalset 20 mmHg), keskmine (vähemalt 30 mmHg) ja kõrge (vähemalt 40 mmHg).

Kasutage vahendit vaid loetletud näidustuste korral ning patsientide puhul, kelle kehamöödud vastavad möödute tabelile.

Koostis

Säärtele möeldud mudeli komponendid:

Tekstiilist osad: polüamidi - elastaan - polüüreetaan - polüester.

Kinnitussüsteemi polüamidi - polüüreetaani.

Jalalabale möeldud mudeli komponendid:

Polüamidi - suunteeline kautšuk (CR) - polüüster - elastaan.

Omadused/Toimevis

Kompresiontooted on jäsemele surveet avaldava toimega; need soodustavad seliabi venosset ja lümfringet, aidates ennetada öödeemi tekete ja hoida seda kontrolli all. Mitteelastne lühikese venivusega materjal (keskmine survevase vahemikus 20 kuni 50 mmHg).

Näidustused

Öödeemi (venoosne, lümfaatiliine ja traumast tingitud) kontrolli all hoidmine.

Krooniline venoosne puudulikkus (C3 kuni C6).

Lipodeemi sümptomaatiline ravi.

Vastunäidustused

Mitte kasutada jäseme tösisteh nahahaiguste korral.

Mitte kasutada allergia puhul toote ühe koostisosaa suhtes.

Mitte kasutada alajäsemete perifeerseste arterite okluseeriva haiguse korral, süstooles rõhu indeksiga <0,6.

Mitte kasutada kompenseerimata südamepuudulikkuse korral.

Mitte kasutada kauglearenenud diabeetilise mikroangiopatiata korral (kompresion > 30 mmHg).

Mitte kasutada jäseme raskse perifeerse neuropatiata korral.

Mitte kasutada jäseme phlegmatia coerulea dolensi (raskekujuline süvaveenitromboos) korral.

Mitte kasutada jäseme ekstraanatomilise šundi korral.

Mitte kasutada septilise tromboosi korral.

Ärge kasutage kompresiontooteid üläjäsemetel järgmistel juhtudel.

- Mitte kasutada olavarrepöömi patoloogia korral.

- Mitte kasutada jäsemete vaskuliidi korral.

Ettevatasabinoud

Järgige rangelt oma tervishoiutöötaja poolseid nöutavaid ettekirjutusi ja kasutusjuhioid.

Kui seade tundub soovitatud pingutamise tulemusel liiga pingul, eemaldage see ja pidage nōu tervishoiutöötajaga.

Tervishoiutöötaja peab toote kasutamise kasulikkuse ja riski suhet ning sobivat surve regulaarselt uesti hindama järgmistel juhtudel.

- Alajäsemete perifeerseste arterite okluseeriv haigus süstooles rõhu indeksiga vahemikus 0,6 kuni 0,9.
- Kauglearenenud perifeerne neuropatiata.
- Immitsev või eksemaatilne dermatit.

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

20

Ebamugavustunde, olulise ärrituse, valu, jäseme suuruse muutuse, naha seisundi halvenemise, infektsiooni, ebanormaalsete aistingu, jäsemete värvuse muutuse või tegutsemisvõime muutuse korral eemaldage vahend ja pidage nōu tervishoiutöötaja. Uurige jäseme kuuja; luude väljalaatuvate osade või düsmorfismi korral kasutage jäseme ühtlastimiseks kaitsevahtri või Varico tüüp padjandite.

Venoosse haavandi korral tuleb enne seadme kasutamist teha Doppleri uring, et välistada raske arteriaalse haiguse esinemine.

Lipodeemi korral võib sümptome leevedamiseks kasutada kompressiooni. Konsulteerige tervishoiutöötajaga kompressiooni ja muude lahenduste osas lipodeemi ravis.

Teatavate haigusseisundite (või olukordade) puhul, nagu veneeritromboos, tuleb vahendit kasutada koos antikoagulantraviga. Järgige tervishoiutöötaja juhiseid.

Ärge kasutage enne vahendi paigaldamist nahal tooteid nagu kreemid, salvid, ölid, geeliid, plastrid jne, kuna need võivad vahendit kahjustada.

Ärge kandke tootet kahjustatud nahal ega otse lahtisel haaval ilma vastava sidemeta.

Kõrvaltoimed

Vahend võib esile kutsuda nahareaktsioone (punetust, sügelust, pöletustunnet, ville jne) või isegi erineva raskusastmeaga haavandeid või naha kuvust.

Seadme seotud mis tahes tõisisest vahjeühtumist tuleb teatada tootjale ning kasutaja ja/või patsiendi asukohta liikmesriigi pädevale asutusele.

Kasutusjuhend/paigaldamine

Enne igat kasutamist kontrollige vahendit tektilikust.

Mitte kasutada vahendit, kui see on kahjustatud.

Valige patsiendile õige surusega vahend, lähtudes möödute tabelist.

Esmakordset kasutamiseni on soovitav lasta tervishoiutöötajal selle paigaldamist jälgida.

Säärele möeldud mudeli paigaldamine:

1. Enne paigaldamist veenduge, et taksjakinnised oleksid rulli keeratud.
2. Asetage manset @ sääre keskoole.
3. Kui patsient ei saa säät rántsetisse sisse panna, võib ta jäätta manseti sääre tagumisele küljel.
4. Rullige alumine riba @ lahti , pingutage takjakinnis teisele ribale (ärge haarake mansetist) ja pingutage ning kinnitage jäseme külge vastavalt soovitud surveasemele. © ©
5. Olge ettevaatlik ja ära tömmake reguleerimisrihmast.

6. Korrale liigutust kõigi teiste ribadega (®, ®, ®) altpoolt ülespoole.

7. Toote ülaosa peab asuma põlevaõuna 2 sõrme vörre allpool.

8. Eemaldamiseks keerake ribad ülalt alla lahti, keerake takjakinnised tagasi rulli.©

Kuidas reguleerida surve@:

Reguleerimisrihamal on 3 surveaset: L madal (helesinine joon), M keskmine (sinine joon) ja H kõrge (tumesinine joon).

Survase saavutamiseks tulbed tömmata ribast, mis libistab reguleerimisrihma kuni aasa väiskülg on soovitud surveaseme märgi peal.

Veenduge, et toote paigaldamisel ja kandmisel ei tekiks suuri kortsete.

Vajadusel on võimalik segmendi rõhkku reguleerida, reguleerides äärkuid alt üles.

Jalalabale möeldud mudeli paigaldamine:

1. Enne paigaldamist veenduge, et takjakinnised oleksid rulli keeratud.
2. Asetage jalgs seadmisse nii, et kand jääb augu kohta.
3. Rullige keskmine riba lahti @ ja sulgege teine pool tihedalt jäseme külge.
4. Paigutage alumine riba @: Hoidke sisemist osa vastu nahka, pingutage teine osa selle peale ja sulgege see takjakinnisega.
5. Korrale toimingut ülemise ribaga ©. ©
6. Eemaldamiseks keerake ribad ülalt alla lahti, keerake takjakinnised tagasi rulli.©

Puhastamine

Kompresiontooted on möeldud ügapevaseks kasutamiseks 6 kuu jooksul (ehk 90 pesukorda). Seejärel tuleks need välja vahetada, et säilitada nende tehnilised omadused ja ravi töhustus. Enne pesemist sulgege takjakinnised. Masinipestav 30°C juures (õrn programm). Võimalusel kasutage pesukut. Ärge kasutage puhasustaineid, pesupuhmendajaid ega agressiivseid tooteid (klooriga tooteid). Ärge trummelkuvitage, vaid pressige liigne vesi välja. Laske kuivata osetuse kuumuse allikast (raadiator, päike jne) eemal. Kuivatage siledal pinnal. Seadme kokkupuute korral merevee või klorooreega loputage seda hoolikalt puhta veega ja kuivatage seade.

Säilitamine

Säilitage toatemperatuuril, soovitavalt originaalkakendis.

Kõrvaldamine

Kõrvaldage vahend vastavalt kohalikule seadusandlusele.

Hoidke see kasutusjuhend alles.

sl

NASTAVLJIVI KOMPRESIJSKI PRIPOMOČEK ZA MEČA IN STOPALO

Opis/Namen

Pripomoček je sestavljen iz različnih nastavljivih in prestavljenih trakov, eden preko drugega, ki se zapirajo s sprijemalnimi deli.

Za različne dele telesa so na voljo različni modeli: stopalo, meča, koleno, stegno, roka in dlan.

Modeli za meča in stegno so opremljeni s sistemom zategovanja, ki omogoča upravljanje in želeno stopnjo kompresije: nizka (min. 20 mmHg), srednja (min. 30 mmHg) in visoka (min. 40 mmHg).

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

Sestava

Sestava modela za meča:

Tekstilni materiali: poliamid – elastan – poliuretan – poliester.

Sistem zategovanja: poliamid – poliuretan.

Sestava modela za stopalo:

Poliamid – sintetični kavčuk (CR) – poliester – elastan.

Lastnosti/Način delovanja

Pripomočki zagotavljajo kompresijo tako, da stisnejo okončino in s tem spodbujajo venko in limfno cirkulacijo ter pripomorejo k preprečevanju nastanka edema in ohranjanju prostornine.

Neelastičen material s kratkim raztezkom (stopnja kompresije med 20 in 50 mmHg).

Indikacije

Upravljanje edemov (venski, limfni ali posledica travme).

Kronična venska insuficienca (C3 do C6).

Simptomatsko zdravljenje limfedema.

Kontraindikacije

Ne uporabljajte pri obsežnejši bolezni kože na prizadeti okončini.

Ne uporabljajte pri znani alergiji na katerokoli sestavino.

Ne uporabljajte pri periferni arterijski bolezni spodnjih okončin (PAB) z indeksom sistoličnega tlaka (IPS) <0,6.

Ne uporabljajte pri dekompenziranem srčnem popuščanju.

Ne uporabljajte pri diabetični mikroangiopatiji (za kompresijo >30 mmHg).

Ne uporabljajte pri hujši periferni nevropatični prizadeti okončini.

Ne uporabljajte pri napredni diabetični akutni fulminantni obliki globoke venske tromboze (phlegmatisca coerulea dolens) (boleče vnetje sten ven in okolnega tkiva z arterijsko kompresijo) na prizadeti okončini.

Ne uporabljajte pri obvodu, nameščenem dodatno glede na anatomijo (extra-anatomic bypass) na prizadeti okončini.

Ne uporabljajte pri septični trombozi.

V naslednjih primerih ne uporabljajte za zgornje okončine:

- Ne uporabljajte pri poškodbah brahialnega pleteža.

- Ne uporabljajte pri vaskularni bolezni udov.

Previdnostni ukrepi

Skrbno upoštevajte navodila in postopek uporabe, ki ga priporoča zdravstveni delavec. Če je pripomoček pretesen pri priporočeni kompresiji, ga odstranite in se posvetujte z zdravstvenim osebjem.

Zdravstveno osebju mora redno spremljati oceno razmerja med koristjo in tveganjem ter ustrezen raven tlaka:

- periferni arterijski bolezni z gleženjskim indeksom (ABI) med 0,6 in 0,9
- Napredna periferna nevropatija
- Bolesni kože z izcedkom ali ekcemom.

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

V primeru neugodja, večjega neudobja, bolečine, spremenjene prostornine okončine, poslabšanja stanja kože, okužbe, nenormalnih občutkov, spremenjene barve okončin ali spremenjena delovanja pripomoček odstranite in se o tem posvetujte z zdravstvenim osebjem.

Preglejte, v kakšnem stanju je noga. V primeru izbočenih kosti ali dismorfije uporabite zaščitne blazine ali blazine tipa Varico, s katerimi poravnate nogo.

Pri venski razjadi morate pred uporabo pripomočka opraviti dopplersko preiskavo, ki potrdi odstotnost pridruženih resnih arterijskih bolezni.

Pri lipedemu simptomevo ni dovoljeno lajšati kompresijo. Posvetujte se z zdravstvenim osebjem o kompresiji in drugih rešitvah upravljanja lipedema.

Pri določenih patologijah (v določenih situacijah), kot je venska tromboza, je treba pripomoček uporabljati skupaj z antikoagulacijskimi zdravili. O tem se posvetujte z zdravstvenim osebjem.

Najprej namestite pripomoček na mesto, šele nato nanesite različne izdelke na kožo (kreme, mazila, olje, geli, obliži itd.); nevarnost poškodb.

Izdelka ne nameščajte neposredno na poškodovanjo kožo ali odprtlo rano, ki je niste predhodno primerno obvezali.

Neželeni stranski učinki

Pripomoček lahko povzroči reakcije na koži (poredost, srbenje, opekljne, žulje itd.), razlike velike rane ali suho kožo.

O vseh resnih težavah, ki so povezane s pripomočkom, obvestite proizvajalca ali pristojni organ v državi članici, v kateri je uporabnik in/ali pacient.

Navodila za uporabo/Namestitve

Pred vsako uporabo preverite, v kakšnem stanju je izdelek.

Če je izdelek poškodovan, ga ne uporabite.

S pomočjo tabele velikosti izberite pravilno velikost za pacienta.

Priporočamo, da prvo nameščanje nadzoruje zdravstveni delavec.

Namestitvi model za meča:

1. Preden namestite, preverite, da so sprjemalni trakovi naviti sami nase. 
2. Namestite pripomoček  na sredino meč. 
3. Če si pacient ne more nadeti opornice, jo lahko pusti na hrbtni strani meč.
4.  Odvijte spodnji trak, zategnite sprjemalni trak na drugi del traku (ne držte opornice) in pritrivte na okončino na želeno stopnjo kompresije. 
5. Pozor! Ne vleči za merilo.
6. Isto naredite z drugimi trakovi , od spodaj na gor. 
7. Zgorji pripomočka je treba umakniti in namestiti za 2 prsta pod podkoljenico.
8. Odstranite tako, da odprtne trake od zgoraj na dol, navijete sprjemalne trake same nase. 

Kako uporabljati regulator kompresije

Merilo ima 3 stopnje kompresije: L nizka (svetlo modra črta), M srednja (modra črta) in H visoka (temno modra črta).

Stopnjo kompresije ustvarite tako, da povlečete trak, pri čemer merilo zdrsne iz zanke in na želeno stopnjo kompresije.

Ko si namestite in nosite pripomoček, preverjajte, da se ne guba preveč.

Po potrebi nastavite kompresijo na predelu tako, da prestavite zanke od spodaj na gor.

Namestitvi model za stopalo:

1. Preden namestite, preverite, da so sprjemalni trakovi zavrhani sami nase.
2. Potisnite stopalo v pripomoček, peto poravnajte v pripomoček 
3. Odvijte sredinski trak  in zaprite drugi stran tesno ob okončino. 
4. Namestite v naravnate spodnji trak  Pridržite notranji del ob kožo, na vrhu zategnite drugi del in zapnite s sprjemalnim trakom. 
5. Naredite isto z zgornjim trakom 
6. Odstranite tako, da odprtne trake od zgoraj na dol, navijete sprjemalne trake same nase. 

Vzdrževanje

Kompresijski pripomočki so oblikovani in izdelani za uporabo vsak dan 6 mesecev (tj. 90 pranji). Priporočamo, da nato izdelek zamenjate, da ohranite tehnične lastnosti in učinkovitost zdravljenja. Pred pranjem zapnite trake z ježki. Izdelek lahko operete v pralnem stroju pri 30°C (program za občutljivo perilo). Če je možno, uporabite mrzlasto vrečko za pranje. Ne uporabljajte detergov, mehčala ali agresivnih sredstev (izdelki, ki vsebujejo klor). Izstisnite odvečno vodo. Izdelka ne izpostavljajte neposredno v rimu toploti (radiator, sonce itd.). Izdelka plasko posušite. Pripomoček, ki se je zmožil slano vodo ali klorirano vodo, dobro sperite s sladko vodo in ga posušite.

Shranjevanje

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

Odlaganje

Zavrzite skladno z veljavnimi lokalnimi predpisi.

Shranite ta navodila.

sk

NASTAVITELNÁ KOMPRESÍVNA POMÓCKA NA LÝTKA A CHODIDLÁ

Popis/Použitie

Pomôcka tvoria rôzne nad sebou umiestnené nastaviteľné a polohovateľné pásy so zapínaním na suchý zip.

K dispozícii sú rôzne modely pre rôzne časti tela: chodidlo, lýtko, koleno, stehno, rameno a ruku.

Modely určené pre lýtko a stehná sú vybavené upínacím systémom, ktorý umožňuje kontrolovať a vytvárať požadovanú úroveň tlaku: nízky (minimálne 20 mmHg), stredný (minimálne 30 mmHg) a vysoký (minimálne 40 mmHg).

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

Zloženie

Dielny pre model pre lýtká:

Textilné zložky: polyamid – elastan – polyuretan – polyester.

Upínací systém: polyamid – polyuretan.

Dielny pre model pre chodidlá:

Polyamid – syntetická guma CR – polyester – elastan.

Vlastnosti/Mechanizmus účinku

Pomôcka vytvárajú kompresiu pôsobením tlaku; v dôsledku toho podporujú žilový lymfatický obeh, pomáhajú predchádzať tvorbe edémov a udržiavajú objem končatiny. Neelastičný krátkotážny materiál (piemerná úroveň tlaku medzi 20 a 50 mmHg).

Indikácie

Liečba edému (žilového, lymfatického a pouzárového).

Chronická žilová nedostatočnosť (C3 až C6).

Sympatomatička liečba lipodéemu.

Kontraindikácie

Nepoužívajte v prípade závažných dermatologických ochorení postihnutých končatin. Nepoužívajte v prípade známej alergie na niektorú zo zložiek výrobku.

Nepoužívajte pri obliterujúcom arteriovom ochorení dolných končatín (AOMI) so systolickým tlakovým indexom (SPI) <0,6.

Nepoužívajte v prípade dekompenzovaného srdcového zlyhania.

Nepoužívajte pri pokročnej diabetické mikroangiopatií (pri komprezii >30 mmHg).

Nepoužívajte v prípade závažnej periférnej neuropatie príslušnej končatiny.

Nepoužívajte v prípade phlegmatia coerulea dolens (bolestivá modrá flebitída s kompreziou tepien) príslušnej končatiny.

Nepoužívajte v prípadoch extraanatomického bypassu príslušnej končatiny.

Nepoužívajte v prípade hnisavej trombózy.

Nepoužívajte na horných končatinách v nasledujúcich prípadoch:

- Nepoužívajte v prípade patológie brachialnéhoplexu.
- Nepoužívajte v prípade vaskulítidy končatín.

Upozornenia

Prisne dodržiavajte predpis a protokol používania odporúčaný zdravotníckym odborníkom.

Ak sa vám pomôcka pri odporúčanom utiahnutí zdá príliš tesná, zložte si ju a poradte sa so zdravotníckym pracovníkom.

Pravidelné prehodnocovanie pomeru prínosu a rizika a vhodnej úrovne tlaku zdravotníckym pracovníkom je potrebné v prípadoch:

- OAMI s SPI medzi 0,6 a 0,9
- Pokročilá periférna neuropatia
- Výtoková alebo ekzematotická dermatóza.

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

Ak sa vyskytnú neprijemné pocity, výrazné nepohodlie, bolest, zmena velkosti končatín, zhoršenie stavu kože, infekcia, abnormálny pocit, zmena farby končatín alebo zmena výkonu, pomôcku vyberte a poradte sa so zdravotníckym pracovníkom. Preskúmajte tvar končatiny, v prípade kostných výrastkov alebo dysmorfíi použite na vyrównanie tvaru končatiny ochrannú penu alebo podložky typu Varico.

V prípade žilových vredov by ste sa pred použitím pomôcky malo vykonať Dopplerovo ultrazvukové výstreňenie, aby sa vylúčili pridružené väzne ochorenie tepien.

V prípade lipoedému sa na zmiernenie príznakov môže použiť komprezia. V prípade komprezie a iných riešení pri liečbe lipoedému sa obrátte na zdravotníckeho pracovníka.

Pri určitých stavoch (alebo situáciach), ako je napríklad žilová trombóza, by sa pomôcka mala používať v kombinácii s antikoagulačnou liečbou; poradte sa so zdravotníckym pracovníkom.

Pred použitím nemôžete používať na pokožku žiadne prípravky (krémy, masti, oleje, gely, náplasti atď.), pretože môžu poškodiť výrobok.

Neumiestňujte priamo na poranenie pokožku alebo otvorenú ranu bez použitia vhodného obvázu.

Nezáduse vedľajšie účinky

Táto pomôcka môže vyvoláť kožné reakcie (začervenanie, svrbenie, pálenie, pľuzganie atď.) alebo dokonca ránovú závažnosť alebo suchot.

Akúkolvek závažnú udalosť týkajúcu sa používania pomôcky je potrebné oznamovať výrobcovi a príslušnému orgánu členského štátu (ŠUKL), v ktorom sídlí používateľ a/alebo pacient.

Návod na použitie /aplikácia

Pred každým použitím skontrolujte, či pomôcka nie je porušená.

Ak je pomôcka poškodená, nepoužívajte ju.

Podla tabuľky veľkosti si vyberte vhodnú velkosť pre pacienta.

Pri prvom použití je odporúčaná asistencia zdravotníckeho odborníka.

Nasadenie modelu pre lytku:

1. Pred nasadením sa uistite, či je zapinanie na suchý zip zvinuté.①
2. Navlečte si návlek ② do polovice lytku.
3. Ak si pacient nemôže naviesť návlek, môže ho nechať na zadnej strane lytku.
4. Rozvrite spodný pás ③, utiahnite zapinanie na suchý zip na druhej časti pásu (nezachytávajte na návlek) a utiahnite na končatinu na požadovanú úroveň tlaku. ④ ⑤
5. Dajte pozor, aby ste netiahali za regulátory.
6. Postup opakujte so všetkými ostatnými pásmi (⑥, ⑦, ⑧) zdola nahor.⑨
7. Horná časť výrobku by sa mala umiestniť 2 prsty pod jamkou kolena.
8. Ak ju chcete zložiť, uvoľnite pásy zhora nadol a zvíňte zapinanie na suchý zip.⑩

Postup nastavenia tlaku ⑪ :

Regulátor má 3 úrovne tlaku: **L** nízky (bledomodrá čiara), **M** stredný (modrá čiara) a **H** vysoký (tmavomodrá čiara).

Úroveň tlaku sa dosiahne potiahnutím za pásek, ktorý posúva regulátor, až kým sa vonkajšia strana slučky nedostane nad požadovanú úroveň tlaku.

Pri navliekaní a nosení dajte pozor, aby sa netvorili žiadne výrazné záhyby.

V prípade potreby možno nastaviť tlak segmentu nastavením slučiek zdola nahor.

Nasadenie modelu pre chodidlo:

1. Pred nasadením sa uistite, či je zapinanie na suchý zip zvinuté.①
2. Navlečte nohu do pomôcky tak, aby bol na päte otvor.②
3. Rozvrite stredný pás ③ a upnutejte ho na druhej strane s utiahnutím na končatinu.④
4. Umiestnite spodný pás ⑤: vnútornú časť pridržte pri koži, druhú časť utiahnite cez ňu a zavorte suchým zipom.⑥
5. To isté opakujte s horným pásmom ⑦, ⑧
6. Ak ju chcete zložiť, uvoľnite pásy zhora nadol a zvíňte zapinanie na suchý zip.⑨

Údržba

Kompresívne pomôcky sú určené na každodenné používanie po dobu 6 mesiacov (teda 90 prani). Po uplynutí tejto doby sa odporúča pomôcky vymeniť, aby boli zachované technické vlastnosti a účinnosť liečby. Pred praním zavrite suché zipsy. Možnosť prania pri 30°C (jenny cyklus). Ak je to možné, použite sieťku na pranie. Nepoužívajte agresívne pracie prostriedky, zmäkčovač (chlórované výrobky atď.). Prebytočnú vodu vytlačte. Sušte mimo príameho zdroja tepla (radiátor, slnko atď.). Sušte vystretné v rovnej polohe. Ak je pomôcka vystavaná morskej alebo chlóranej vode, nezabudnite ju dobre prepláchnut ľistou vodom a vysušiť.

Skladovanie

Uchovávajte pri izbovej teplote, podľa možnosti v pôvodnom obale.

Likvidácia

Výrobok likvidujte podľa platných miestnych predpisov.

Tento návod si uchovajte.

hu

ÁLLÍTHATÓ KOMPRESSZIÓS ESZKÖZ A LÁBSZÁRRA ÉS A LÁBEJERE

Leírás/Rendelettelés

Az eszköz különöző, egymást átfedő, állítható és áthelyezhető pántokból áll, amelyek tépázárral zárdódnak.

Különböző modellek általános rendelkezésre más-más testrésszen való alkalmazáshoz: lábje, lábszár, térd, comb, kar és kéz.

A lábszár- és combmodellek feszítőrendszerrel vannak felszerelve, amely lehetővé teszi a kívánt nyomásint szabályozását és reprodukálását: alacsony (minimum 20 mmHg), közepes (minimum 30 mmHg) és magas (minimum 40 mmHg).

Az eszköz kizárolás a felosztott indikációk kezelésére szolgál azon betegek esetében, akiknek a méretei megfelelnek a méretláblázatban szereplőknek.

Összetétel

A lábszárra használálandó modell összetétele:

Textil alkatóelelem: poliamid – elasztán – poliuretán – poliészter.

Feszítő rendszer: poliamid – poliuretán.

A lábejere használálandó modell összetétele:

Poliamid – szintetikus gumi (CR) – poliészter – elasztán.

Tulajdonságok/Hatásmod

Az eszközök kompressziót biztosítanak, nyomást gyakorolva a végtagra így támogatva a vénás és nyirokkeringést, segítenek megelőzni az ödéma kialakulását és fenntartani annak tefrogatát.

Inelasztikus, rövid megnýúlású anyag (átlagos nyomásértékek 20 és 50 mmHg között).

Indikációk

Ödéma kezelésére (vénás, nyirok- és traumás eredetű).

Krónikus vénás elégletlenség (C3-C6).

Lípopédmá tunéti kezelése.

Kontraindikációk

Ne alkalmazza az érintett végtag súlyos dermatológiai rendellenessége esetén.

Ne használja, ha ismert allergia áll fenn a termék bármely összetevőjével szemben.

Ne alkalmazza az alsó végtagok perifériás artériás betegség (PAD) esetén, amennyiben a boka-kar index (BKI) < 0,6.

Ne alkalmazza dekompenált szívélégtelenség esetén.

Ne alkalmazza előrehaladott diabéteszes mikroangiopátia esetén (30 mmHg-nál nagyobbró kompresszió esetén).

Ne alkalmazza az érintett végtag súlyos perifériás neuropatiája esetén.

Ne alkalmazza az érintett végtag phlegmasia cerulea dolens betegsége (súlyos mélyválasztás artériás kompresszióval) esetén.

Ne alkalmazza az érintett végtag extra-anatómiai bypassa esetén.

Ne alkalmazza szkeptikus trombózis esetén.

Ne használja az eszközökkel a felső végtagokon a következő esetekben:

- Ne alkalmazza plexus brachialis megbegedés esetén.
- Ne alkalmazza a végtagok érgyülladása esetén.

Öntvézetkedések

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

Ha az eszköz túl szorosnak bizonyul a javasolt feszességnél, vegye le és forduljon egészségügyi szakemberhez.

Szükséges, hogy egészségügyi szakember rendszeresen újra értékelje az előny/ kockázat arányt és a megfelelő nyomásintszintet a következő esetben:

- Perifériás artériás betegség 0,6–0,9 közötti sziszolólesnyomás-indexszel
- Előrehaladott perifériás neuropatia
- Váladékozás vagy ekcmás dermatózis.

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

Kellemetlen érzés, jelentős zavaró érzés, fájdalom, a végtag adagadása, a bőr állapotromlása, fertőzés, rendellenes érzés, a végtagok elszíneződése vagy teljesítményük megváltozása esetén vegye le az eszközöt, és forduljon egészségügyi szakemberhez.

Vizsgálja meg a vétag alakját: csontos kiemelkedés vagy rendellenes forma esetén használjon védő habszivacsot vagy Varico típusú betétet a vétag alakjának kiegyenlítéséhez.

Vénás fekely esetén az eszköz alkalmazása előtt Doppler vizsgálatot szükséges végezni a súlyos arteriás megbetegedést kizárása érdekében.

Lipödémára esetén a kompressziót tünetek enyhítésére lehet használni. Lipödémára kezelésében a kompressziós és egyéb megoldásokkal kapcsolatban kérje ki egészségügyi szakember véleményt.

Binizos körfolyamatok (vagy helyzetek) esetén, mint például a vénás trombózis, az eszköz vérvaladásigató készítmény adása (kezelés) mellett kell alkalmazni; konzultájón egészségügyi szakemberrel és kövesse az általa előírtakat.

Az eszköz felhelyezés előtt ne használjon a bőrön különöző ápoló termékeket (krémek, kenőcsök, olajok, gélek, tapaszok stb.), mert ezek kárt tehetnek az eszközben. Ne alkalmazza a terméket közvetlenül sérült bőrön vagy nyílt sebén anélkül, hogy az megfelelően le lenne töközve.

Nemkívánatos mellékhatások

Az eszköz bőrreakciót (prirosságot, viszketést, ingerűtést, hólyagosodást stb.), akár változó súlyosbaggal lehetővé tevő bőrszászágot is előidézhet.

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

Használati útmutató/felhelyezés

Minden egyes használat előtt ellenőrizze a termék épségét.

Ne használja a terméket, ha az sebült.

A mérettáblázat segítségével válassza ki a betegnek megfelelő méretet.

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

A lábszár modell felvétele:

1. Az eszköz felvétel előtt győződjön meg arról, hogy a tépőzáras rögzítők önmagukra fel legyenek terelve.①

2. Húzza fel a harisnyát ② lábszárközépig.③

3. Ha a beteg nem képes felvenni a harisnyát, akkor azt a vádlí hálóján lehet hagyni.

4. Tekerje ki az alsó pánttal ④, feszítse meg a tépőzáras rögzítőt a pánt másik végén (ne rögzítse az eszközre) majd a kívánt nyomásszintnek megfelelően feszítse meg a végtáton.⑤

5. Ügyeljen arra, hogy ne húzza meg a szabályozót.

6. Ismételje meg a moduláztatott többi pánttal is (⑥,⑦,⑧) lentről felfelé haladva.⑨

7. A termék felső szélé a térdhajlat alatt két ujjnyival helyezkedjen el.

8. Az eszköz levételéhez fentről lefelé haladva oldja ki a pántokat és tekerje vissza a tépőzáras rögzítőket.⑩

A nyomásszabályozó használata ⑪:

A szabályozó 3 nyomásszintet tartalmaz: L alsó (világoskék vonás), M középső (kék vonás) és H felső (sötétkék vonás).

A nyomásszintet úgy érhetjük el, ha meghúzzuk a szabályozót csúsztató pántot, amíg a hurok különböző részei az átl a nem fedi a kívánt nyomásszintet.

Az eszköz felvitelekor és viselés közben ügyeljen arra, hogy ne alakuljanak ki gyűrűsek.

Amennyiben szükséges a pántok átállításával az eszköz egyes részein a nyomás megváltoztatható, haladjon lentről felfelé.

A lábfeljedelezés modell felvétele:

1. Az eszköz felvétel előtt győződjön meg arról, hogy a tépőzáras rögzítők önmagukra fel legyenek terelve.①

2. Helyezze a lábfeljedelezést az eszközbe, a sarika legyen a nyíllasban.②

3. Tekerje ki a középső pántot ③ és feszítse el a rögzítése le a vétag másik oldalán.④

4. Az alsó pánt pozícionálása ⑤: tartsa a belső részt a bőrre fiktetve a másik részt megfeszítve húzza rá és rögzítse a tépőzárral.⑥

5. Ismételje meg ezt a felső pánttal ⑦.

6. Az eszköz levételéhez fentről lefelé haladva oldja ki a pántokat és tekerje vissza a tépőzáras rögzítőket.⑧

Ápolás

A kompressziós eszközök napi használatra készültek 6 hónap időtartamon keresztül (ami 90 mosásnak felel meg). Ezt követően a technikai jellemzők biztosítása és a kezelés hatékonysága érdekében javasolt az eszköz lecserélni.. Mosás előtt rögzítse a tépőzáras pántokat. Mosogépen mosható 30°C-on (kímélő program). Lehetőség szerint használjon mosohálót. Ne használjon tisztítószert, öblítőt vagy aggresszív (klórtaimál stb.) vegyszert. Nyomodkja ki belőle a vizet. Közvetlen hőforrásról (radiátor, napsgárcs stb.) távol szárits. Feketetve száritsza. Ha az eszköz tengeriviz vagy klóros víz érte, mindenkiéppen alaposan öblítse le tisztá vizzel és száritsa meg.

Tárolás

Szobahőmérsékleten tárolja, lehetőség szerint az eredeti csomagolásában.

Ártalmatlanítás

A helyi előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani.

Órizze meg ezt a betegtájékoztatót.

bg

РЕГУЛИРУЕМО КОМПРЕСИРАЩО ИЗДЕЛИЕ ЗА ПРАСЕЦ И ХОДИЛО

Описание/Предназначение

Изделието е съставено от различни ленти, насложени една върху друга, които могат да се регулират и да се наместват, затварящи се чрез самозалепващи се кашики.

Налични са разнообразни модели за пригодяване към различните части на тялото: ходило, прасец, коляно, бедро, ръка (рамо до китка и китка до пръсти).

Моделите за прасец и бедро са снабдени със система за закопчаване, която позволява регулирането и създаването на желаното ниво на компресиране: ниско (мин. 20 mmHg), средно (мин. 30 mmHg) и високо (мин. 40 mmHg).

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

Състав

Съставни елементи на модела за прасец:

Текстилни компоненти: полиамид - еластан - полиуретан - полиестер.

Система за закопчаване: полиамид - полиуретан.

Съставни елементи на модела за ходило:

Полиамид - синтетичен каучук (CR) - полиестер - еластан.

Свойства/Начин на действие

Изделията осигуряват компресия, като притискат крайника и по този начин благоприятстват венозната и лимфната циркуляция, спомагат за предотвратяване на образуването на оток и за поддържане на обема.

Материя на късото нееластично удължение (ниво на написк средно между 20 и 50 mmHg).

Показания

Опладяване на оток (венозен, лимфен и в следствие на травма).

Хронична венозна недостатъчност (C3 и C6).

Симптоматично лечение на липедема.

Противопоказания

Не използвайте в случай на сериозни дерматологични заболявания на засегнатия крайник.

Не използвайте, ако имате алергия към някой от компонентите.

Не използвайте в случай на облитерираща артериопатия на долните крайници (ОАДК) с индекс наsistолно налягане (ИСЧ) < 0,6.

Не използвайте в случай на декомпенсирана сърдечна недостатъчност.

Не използвайте при напреднала диабетна микроangiопатия (при компресия > 30 mmHg).

Не използвайте в случай на тежка перифериална невропатия на засегнатия крайник.

Не използвайте в случай на phlegmatia coerulea dolens (син болезнен флейбът с артериална компресия) на засегнат крайник.

Не използвайте в случай на екстракраниомичен бандаж на засегнатия крайник.

Не използвайте в случай на септична тромбоза.

Не използвайте за горните крайници в следните случаи:

- Не използвайте при плексопатии на брахиалния сплит.
- Не използвайте при ваксулит на крайниците.

Предпазни мерки

Следват стриктно предписанията и схемата за използване, предоставени от вашият здравен специалист.

В случай че изделието изглежда прекалено стегнато според препоръчваното компресиране, отстрани го и се консултирайте със здравен специалист.

Необходимо е редовна преоценка на състоянието на позла/риск и подходящото ниво на написк от страна на здравен специалист в случай на:

- ОАДК с ИСЧ между 0,6 и 0,9

• Перифериална невропатия в напреднал стадий

• Изтапища или екзематозна дерматоза.

От гледна точка на хигиена съображения, сигурност и работни характеристики не използвайте повторно изделието за друг пациент.

При дискомфорт, чувствително неудобство, болка, промяна в обема на крайника, влошаване състоянието на кожата, инфекция, необичайни усещания, промяна в цвета по периферията или промяна във функционирането свалете изделието и се консултирайте със здравен специалист.

Проучете формата на крака; в случай на костни издатини или дисморфизи, използвайте предпазни подложки от пеномебранен материал или възглавнички тип Varico с цел уединяване на формата на крайника.

При венозни язви е необходимо провеждането на изследване с доплер преди употреба на изделието, за да се потвърди, че няма наличие на тежка артериална болест, свързана с тях.

При липедема компресията може да се използва за облекчаване на симптомите. Консултирайте се с предписанията на здравен специалист относно компресията и други решения при лечението на липедема.

При някои заболявания (или състояния) като венозна тромбоза, изделието трябва да се използва в комбинация с антикоагулантно лечение; консултирайте се с предписанията на здравен специалист.

Не нанасяйте никакви продукти върху кожата (кремове, меклеми, масла, гелове, лепенки и др.) преди поставянето на изделието, тъй като те могат да повредят продукта.

Не прилагайте продукта директно върху увредена кожа или отворена рана без подходяща превръзка.

Нежелани странични ефекти

Това изделие може да предизвика кожни реакции (зачеряване, сърбех, изгаряне, мекури и др.) или дори рани с различна степен тежест или сухота на кожата. Всеки тежък инцидент, възникнал във връзка с изделието, следва да се съобщава на производителя и на съответния компетентен орган на държавата членка, в която е установен ползвателят и/или пациентът.

Начин на употреба/Поставяне

Преди всяка употреба проверявайте за целостта на изделието.

Не използвайте изделието, ако е повредено.

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

Препоръчва се пръвото приложение да се проследи от здравен специалист.

Поставяне на модела за прасец:

1. Преди поставяне, се уверете че самозалепващите кайшки са завити върху тях самите. 

2. Обуйте чорапа  до средата на прасеца 

3. Ако пациентът не може да обуе чорапа, той може да го остави под прасеца.

4. Развийте най-долната  лента, затегнете самозалепващата кайшка върху другата част на лентата (не залепвайте върху чорапа) и затегнете върху крайника според желаното ниво на натиск.  

5. Не дръпайте регулируемата кайшка.

6. Повторете действие с всички други ленти (, , ) отдолу нагоре. 

7. Горната част на продукта трябва да се намира на 2 пръста под вдълбнатата част на колянето.

8. За премахването, разкопчайте лентите отгоре надолу и завийте отново самозалепващите кайшки върху тях самите. 

Как се регулира нивото на компресиране :

Регулируемата кайшка има 3 нива на компресиране: **L** ниско (светлосиня черта), **M** средно (синя черта) и **H** високо (мъхисиня черта).

Съответното ниво на компресиране се достига чрез издързване на лентата, на която се припълзва регулируемата кайшка до преминаването ѝ от външната страна на прореза и до желаното ниво.

При поставяне и по време на носене, обърнете внимание да не се образува никакво сериозно претърпване.

При необходимост: регулирането на компресията на съответната част е възможно чрез наместване на кайшките отдолу нагоре.

Поставяне на модела за ходило:

1. Преди поставяне, се уверете че самозалепващите кайшки са завити върху тях самите. 

2. Наместете ходилото в изделието като поставите петата в отвора. 

3. Развийте средната лента  и затворете другата страна като я пристегнете върху крайника. 

4. Поставете най-долната лента : поддържайте вътрешната страна наложена върху коката, върху нея затегнете другата част и закрепете чрез самозалепваща кайшка 

5. Повторете същото действие с горната лента . 

6. За премахването, разкопчайте лентите отгоре надолу и завийте отново самозалепващите кайшки върху тях самите. 

Поддръжка

Компресиращите изделия са предназначени за ежедневна употреба за период от 6 месеца (или 90 изпразнения). Препоръчва се след това да се подменят, за да се запазят техническите им характеристики и ефикасността при лечението. Преди излизане затворете самозалепващите се краища. Може да се пере в пералня при 30°C (деликатен програма). При възможност да се използва мрежичка за пране. Не използвайте перилни препарати, омекотители или продукти с агресивен ефект (хлорирани продукти и др.). Изцеждайте с притискане. Сушете дланчета от прък източник на топлина (радиатор, слънце и др.). Сушете в хоризонтално положение. Ако уредът е изложен на морска или хлорирана вода, не забравяйте да го изплакнете добре с чиста вода и да го изсушите.

Съхранение

Съхранявайте при стайна температура, за предпочитане в оригиналната опаковка.

Извърляне

Извърляйте в съответствие с действащата местна нормативна уредба.

Запазете настоящото упутване.

DISPOZITIV DE COMPRESIE AJUSTABIL PENTRU GAMBĂ ȘI LABA PICORULUI

Descriere/Destinație

Dispozitivul este alcătuit din diferite benzi suprapuse ajustabile și repoziționabile, închise prin elemente de fixare auto-adhezive.

Sunt disponibile diferite modele pentru a se potrivi diferitelor părți ale corpului: laba piciorului, gambă, genunchi, coapsă, braț și mână.

Modelele pentru gambă și coapsă sunt echipate cu un sistem de strângere care să permite să controlați și să reproduceți nivelul dorit de presiune: scăzut (minimum 20 mmHg), mediu (minimum 30 mmHg) și ridicat (minimum 40 mmHg).

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

Compoziție

Componențe ale modelului pentru gambă:

Componente textile: poliamidă - elastan - poliuretan - poliester.

Sistem de strângere: poliamidă - poliuretan.

Componențe ale modelului pentru laba piciorului:

Poliamică - cauciuc sintetic (CR) - poliester - elastan.

Proprietăți/Mod de acțiune

Dispozitivele conferă compresie, prin aplicarea unei presiuni asupra membrului, favorizează astfel circulația venoasă și limfatică, ajută la prevenirea formării edemului și la menținerea volumului acestuia.

Material elastic cu scurtă alungire (nivel mediu de presiune între 20 și 50 mmHg).

Indicații

Abordarea terapeutică a edemului (venos, limfatic și traumatic).

Insuficiență venoasă cronică (C3 până la C6).

Tratament simptomatic al lipedemului.

Contraindicații

Nu utilizati în caz de afecțiuni dermatologice majore ale membrului vizat.

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

Nu utilizati în caz de arteriopatie obliterantă a membrelor inferioare (AOMI) cu indice de presiune sistolică (IPS) < 0,6.

Nu utilizati în caz de insuficiență cardiacă decompensată.

Nu utilizati în caz de microangiopatie diabetică avansată (pentru compresie > 30 mmHg).

Nu utilizati în caz de neuropatie periferică severă a membrului vizat.

Nu utilizati în caz de phlegmatia coerulea dolens (flebită albastră durerosă cu compresie arterială) a membrului vizat.

Nu utilizati în caz de bypass extra-anatomic al membrului vizat.

Nu utilizati în caz de tromboza septică.

Nu utilizati pe membrele superioare în următoarele cazuri:

- Nu utilizati în caz de patologie aplexului brahial.
- Nu utilizati în caz de vascularitate a extremităților.

Precauții

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

Dacă dispozitivul se simte prea strâns la strângerea recomandată, scoateți-l și consultați un specialist din domeniul sănătății.

Reevaluarea periodică a raportului beneficiu/risc și a nivelului adecvat de presiune de către un specialist din domeniul sănătății este necesară în cazurile de:

- AO MI cu IPS între 0,6 și 0,9
- Neuropatie periferică evoluată
- Dermatoză purulentă sau eczematosa.

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

În caz de disconfort, deranj semnificativ, durere, variație a volumului membrului, degradare a stării pielii, infecție, sensații anormale, schimbare a culorii extremităților sau modificare a performanțelor, îndepărtați dispozitivul și consultați-vă cu un specialist din domeniul sănătății.

Examinați forma piciorului; în cazul unor proeminent osoase sau disformii, folosiți spumele de protecție sau pernițele tip Varico pentru a uniformiza membrul.

În cazul ulcerului venos, examinarea Doppler este necesară înainte de utilizarea dispozitivului pentru a se asigura că nu există o arteriopatie severă asociată.

În cazul lipedemului, compresia poate fi utilizată pentru a ajuta la ameliorarea simptomelor. Consultați sfatul unui specialist din domeniul sănătății pentru compresie și alte soluții în abordarea terapeutică a lipedemului.

Pentru anumite patologii (sau situații), cum ar fi tromboza venoasă, dispozitivul trebuie utilizat în combinație cu un tratament anticoagulant; consultați opinia unui profesionist din domeniul sănătății.

Nu aplicați niciodată produs pe piele (creme, unguento, uleiuri, geluri, plăsti etc.) înainte de poziționarea dispozitivului, deoarece acestea pot deteriora produsul.

Nu aplicați produsul direct pe pielea lezată sau pe o plagă deschisă fără un pansament adecvat.

Reacții adverse nedutorite

Acest dispozitiv poate provoca reacții cutanate (roșeață, măncărime, arsuri, vezicule etc.) sau chiar plăgi de severitate variabilă sau piele uscată.

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

Verificați integritatea dispozitivului înainte de fiecare utilizare.

Nu utilizați dispozitivul dacă este deteriorat.

Alegeți dimensiunea adaptată pentru pacient, consultând tabelul de mărimi. Se recomandă ca un specialist în domeniul sănătății să supravegheze prima aplicare.

Punerea modelului pentru gambă:

1. Înainte de instalare, asigurați-vă că elementele de fixare auto-adezive sunt înfășurate între ele.
2. Puneti manșonul  la jumătatea gambei.
3. Dați pacientului să poată pune manșonul, îl poate lăsa pe spatele gambei.
4. Desfășurați banda de jos , strângăți dispozitivul de fixare auto-adeziv de pe cealaltă parte a benzi (nu apăcați de manșon) și strângăți pe membru în funcție de nivelul de presiune dorit. 
5. Aveți grijă să nu trageti de regulator.
6. Repetați procedura cu toate celelalte benzi , ,  de jos în sus.
7. Partea superioară a produsului trebuie poziționată cu 2 degete sub scobitura genunchiului.
8. Pentru scoatere, desfaceți benzile de sus în jos și înfășurați la loc elementele de fixare auto-adezive și trageti produsul în jos.

Cum se utilizează regulatorul de presiune :

Regulatorul include 3 niveluri de presiune: **L** jos (linie albastră deschis), **M** mijloc (linie albastră) și **H** sus (linie albastră închis). Nivelul de presiune se atinge prin trageră benzii care glisează pe regulator până când se suprapun exterior buclei și se atinge nivelul de presiune dorit.

În timpul instalației și purtării, asigurați-vă că nu se formează cute semnificative. Dacă este necesar, este posibilă reglarea presiunii segmentului prin ajustarea flanșelor de jos în sus.

Punerea modelului pentru laba piciorului:

1. Înainte de instalare, asigurați-vă că elementele de fixare auto-adezive sunt înfășurate între ele.
2. Poziționați laba piciorului în dispozitiv cu călcău în orificiu.
3. Desfășurați banda din mijloc , și închideți cealaltă parte strângând pe membru.
4. Poziționați banda de jos , prindeți partea interioară pe piele, strângăți cealaltă parte deasupra și închideți cu dispozitivul de fixare auto-adeziv.
5. Repetați cu banda de sus 
6. Pentru scoatere, desfaceți benzile de sus în jos și înfășurați la loc elementele de fixare auto-adezive și trageti produsul în jos.

Întrebări

Dispozitivele de compresie sunt concepute pentru utilizare zilnică pe o perioadă de 6 luni (adică 90 de spații). Este recomandabil să le înlocuți ulterior pentru a menține caracteristicile tehnice și eficiența tratamentului. Închideți elementele de fixare auto-adezive înainte de spălare. Spălați în mașină la 30 °C (ciclu delicat). Dacă este posibil, utilizați un săculeț de spălat. Nu utilizați detergenți, balsamuri sau produse agresive (produse clorurăte etc.). Stoarcăți prin presare. Uscăți departe de o sură sau directă de căldură (radiator, soare etc.). Uscăți în poziție orizontală. Dacă dispozitivul este expus la apă mări sau la apă clorurată, aveți grijă să îl călătiți bine cu apă curată și apoi să îl ușcați.

Depozitare

Depozitați la temperatură camerei, de preferință în ambalajul original.

Eliminare

Eliminări în conformitate cu reglementările locale în vigoare.

Păstrați acest prospect.

hr

PODESIVA OPREMA ZA KOMPRESIJU LISTA I STOPALA

Opis/namjena

Proizvod se sastoji od različitih traka postavljenih jedna na drugu koje se mogu podešavati i premeštati i koje se učvršćuju samohvatajućim zatvaračima.

Dostupni su različiti modeli koji se postavljaju na različite dijelove tijela: stopalo, rist, koljeno, bedro, rukav i šaku.

Modeli za list i bedro imaju sustav zatezanja koji omogućuje reguliranje i postizanje željenog pritiska: nizak (minimalno 20 mmHg), srednji (minimalno 30 mmHg) i visoki (minimalno 40 mmHg).

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

Sastav

Dijelovi modela za list:

Tekstilne komponente: poliamid - elastan - poliuretan - poliester.

Sustav zatezanja: poliamid - poliuretan.

Dijelovi modela za stopalo:

Poliamid - sintetički kaučuk (CR) - poliester - elastan.

Svojstva/način rada

Proizvodi osiguravaju kompresiju, primjenom pritiska na ekstremitet, čime potiču venu și limfni cirkulaciju, pomažu u sprječavanju nastanka edema i održavanju njegova volumena.

Materijal za kratki produžetak koji nije elastičan (prosječna razina pritiska od 20 do 50 mmHg).

Indikacije

Pracrjenje edema (venskog, limfnog i traumatskog porijekla).

Kronična venska insuficijencija (C3 do C6).

Simptomatsko liječenje lipedema.

Kontraindikacije

Nemojte upotrebljavati kod težih dermatoloških oboljenja zahvaćenog ekstremiteta.

Nemojte upotrebljavati ako imate utvrđenu alergiju na neki od sastojaka.

Nemojte upotrebljavati kod okluzivne bolesti perifernih arterija (AOMI) s indikacijom sistoličkog tlaka (PT) < 0,6.

Nemojte upotrebljavati kod dekompenzacijskog zatajenja srca.

Nemojte upotrebljavati kod uznapredovale dijabetičke mikroangiopatije (kompresija > 30 mmHg).

Nemojte upotrebljavati kod težih oboljenja perifernih živaca zahvaćenog ekstremiteta.

Nemojte upotrebljavati kod phlegmasia coerulea dolens (bolni plavi flebitis s kompresijom arterija) zahvaćenog ekstremiteta.

Nemojte upotrebljavati kod ekstra-anatomiske premosnice zahvaćenog ekstremiteta.

Nemojte upotrebljavati kod septičke tromboze.

Nemojte upotrebljavati na gornjim ekstremitetima u sljedećim slučajevima:

- Nemojte upotrebljavati u slučaju patologije brahjalnog pleksusa.
- Nemojte upotrebljavati u slučaju vaskulariteta ekstremiteta.

Mjere opreza

Strogo se pridržavajte uputa i protokola za upotrebu koje preporučuje liječnik. Ako je čini da je proizvod stegnut više nego je to preporučeno, skinite ga i posavjetujte se sa zdravstvenim stručnjakom.

Redovno preispitivanje prednosti i rizika odgovarajuće razine pritiska koje treba obaviti liječnik potrebno je u slučaju:

- da je AOMI s IPS-om između 0,6 i 0,9
- teške periferne neuropatije
- Dermatitis (impetigo) ili ekzem.

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

U slučaju nelagode, značajnijih smetnji, boli, promjene volumena ekstremiteta, degradacije stanja kože, infekcije, neubodčenih osjećaja, promjene boje kože na ekstremitetu ili promjene razine izdržljivosti, otkloni provod i obratite se liječniku. Pregledajte u kojem je stanju nogu: u slučaju izbočenja kostiju ili dismorfija upotrijebite zaštitne trake ili Varico jastučice kako biste ekstremitet postavili u pravilan položaj.

U slučaju venskog ulkusa, prije korištenja proizvoda potrebno je obaviti pregled doplerom, kako biste bili sigurni da ne postoji povezan teški oblik arteriopatije.

U slučaju lipoedema, kompresija se mora koristiti kao pomoć u ublažavanju simptoma. Za kompresiju i ostala rješenja postupanja u slučaju lipoedema obratite se zdravstvenom stručnjaku.

U slučaju nekih stanja (ili situacija) poput venske tromboze, zavoje treba koristiti u kombinaciji s antikoagulanšima; molimo potražite savjet liječnika.

Proizvod (krem, balzam, ulja, gel, flastere...) nemojte nanositi na kožu prije stavljanja naprave jer time možete oštetići proizvod.

Nemojte proizvod stavljati izravno na otvorenu ranu bez odgovarajućeg zavoja.

Neželjene nuspojave

Ovaj proizvod može prouzročiti reakcije na koži (crvenilo, svrab, opekljene, žuljeve...) ozjedje različitih stupnjeva ili isušivanje kože.

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 svake upotrebe provjerite sadrži li proizvod sve dijelove.

Proizvod nemojte upotrebljavati ako je oštećen.

Pomoću tablice veličina odaberite odgovarajuću veličinu za pacijenta.

Preporučujemo da se prva primjena vrši pod nadzorom liječnika.

Navlačenje modela za list:

1. Prije postavljanja na željeno mjesto uvjerite se da su samohvatajući zatvarači omotani.
2. Navucite nogavicu do  polovice lista.
3. Ako pacijent ne može navući nogavicu, može ju otpustiti na stražnjoj strani lista.
4. Traku omotajte počevši od  dole, stegnite samohvatajući zatvarač na drugoj strani trake (nemojte ga učvršćivati na nogavicu) i stegnite na ekstremitetu ovisno o jačini željenog pritiska. 
5. Prispazite da ne povlačite za podešavač.
6. Postupak ponovite sa svim ostalim trakama ,  od dolje prema gore.
7. Vrh proizvoda treba namjestiti 2 prsta iznad pregiba koljena.
8. Za skidanje, trake odmotajte od gore prema dolje i namotajte samohvatajuće zatvarače same oko sebe.

Kako se koristi podešavanje pritiska :

Podešivač ima 3 razine pritiska: **L** nizak (svjetloplava linija), **M** srednji (plava linija) i **H** visoki (tamnoplasna linija).

Razina pritiska postiže se povlačenjem za traku koja podešivač pomiče do položaja iznad vanjskog prolaza i do željenog pritiska.

Tijekom navlačenja i nošenja pripazite da se ne stvaraju veći nabori.

Ako je potrebno, pritisak se može prilagoditi podešavanjem uzica povlačenjem prema gore.

Navlačenje modela za stopalo:

- Prije postavljanja na željeno mjesto uvjerite se da su samohvatajući zatvarači omotani.①
- Stopalo namjestite u proizvod na način da petu stavite u otvor.②
- Traku odmotajte od sredine ③ i zatvorite na suprotnoj strani stezanjem na ekstremitetu.④
- Postavljanje trake od dolje ④: unutarnji dio prislonite na kožu, stegnite drugu stranu preko njega i učvrstite samohvatajućim zatvaračem.⑤
- Postupak ponovite s gornjom trakom ⑤.
- Da skidanje, trake odmotajte od gore prema dolje i namotajte samohvatajuće zatvarače same oko sebe.⑥

Upute za pranje

Prozvodi za kompresiju osmišljeni su za svakodnevnu uporabu u trajanju od 6 mjeseci (odnosno 90 pranja). Preporučuje se da ih zatim zamijenite kako biste sačuvali njihove tehničke karakteristike i učinkovitost u liječenju. Prije pranja zalijepite čičak-trake. Perivo u perilici na temperaturi od 30°C (ciklus za osjetljivo rublje). Po mogućnosti upotrijebite mrežicu za pranje. Nemojte upotrebljavati deterdžente, omećivajuće ili agresivna sredstva (sredstva s klorom...). Iscjedite višak vode. Sušite podajte od izravnog izvora topline (radijatora, sunca...). Sušite postavljanjem na ravnu površinu. Ako pomagalo dođe u doticaj s morskom ili kloriranom vodom, temeljito ga isperite čistom vodom i osušite.

Spremanje

Spremite na sobnoj temperaturi, po mogućnosti u originalnu ambalažu.

Zbrinjavanje

Zbrinjite u skladu s važećim lokalnim propisima.

Sačuvajte ovaj priručnik.

zh

可调节的小腿或足部压力装置

说明/用途

该装置由不同的可调整和可重新定位的迭加条组成，使用魔术贴钩环封闭。

不同的型号可适用于身体的不同部位：足部、小腿、膝盖、大腿、手臂及手部。

适用于小腿和大腿的型号配备了收紧系统，以控制并复制所需的压力水平：低（至少20毫米汞柱）、中（至少30毫米汞柱）及高（至少40毫米汞柱）。

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患者。

组成部分

适用于小腿型号的成分：

织物成分：聚酰胺-氨纶-聚氨酯纤维-聚酯纤维。

按压系统：聚酰胺-聚氨酯纤维。

适用于足部型号的成分：

聚酰胺-CR 合成橡胶-聚酯纤维-氨纶。

属性/作用方式

该系列装置提供按压，通过对肢体施加压力来促进静脉和淋巴循环，从而有助于防止水肿形成并维持其体积。

可短伸长非弹性材料（平均压力水平在20-50毫米汞柱之间）。

适应症

治疗水肿（静脉、淋巴和外伤性）。

慢性静脉功能不全（C3至C6）。

脂肪水肿症治疗。

禁忌症

如相关肢体有严重皮肤病，请勿使用。

如已知对任一组件过敏，请勿使用。

如患有下肢动脉闭塞症（PADI），收缩压指数（IPS）< 0.6，请勿使用。

如患有代偿性心力衰竭，请勿使用。

如患有晚期糖尿病微血管病（在压力>30毫米汞柱时），请勿使用。

如相关肢体有严重周围神经病变，请勿使用。

如相关肢体患有急性期股青肿（伴有动脉压迫引起的疼痛性蓝色水肿），请勿使用。

如相关肢体有解剖外旁路搭桥术，请勿使用。

如患有败血性血栓，请勿使用。

在此情况下，请勿用于上肢：

• 如患有臂丛神经疾病，请勿使用。

• 如患有肢端血管炎，请勿使用。

注意事项

严格遵守专业医护人员推荐的处方和使用方法。

如果调节至建议的收紧程度时，该装置显得太紧，请将其取下并咨询专业医护人员。

在下列情况下，须由专业医护人员定期开展功效/风险对比评估，以及适当压力等级评估：

• 对于下肢动脉闭塞症（PADI）收缩压指数（IPS）介于0.6和0.9之间的患者

• 严重周围神经病变

• 渗出性或湿疹性皮肤病。

出于卫生、安全性和性能的考虑，请勿将该装备重复用于其他患者。

如果觉得不舒服、出现严重不适、疼痛、肢体肿胀、皮肤状况恶化、感染、感觉异常、肢端变色或功能异常，请停用本装置，并请咨询医疗专业人员。

检查腿部形状；如果出现骨突起或畸形，请使用保护性泡沫或Varico枕垫，固定肢体

形状。

如患有静脉溃疡，在使用该装置之前必须进行多普勒超声检查，以确保没有任何相关的严重动脉病变。

如患有脂肪水肿，可通过按压来帮助缓解症状。请参考专业医护人员的建议，以了解按压和其他解决方案在脂肪水肿治疗方法如何应用。

在某些病程（或情况）下，例如静脉血栓，需将该装置与抗凝血剂药物配合使用；详情请咨询专业医护人员的意见。

在穿戴本装置前，请勿在皮肤上涂抹产品（乳霜、软膏、油、凝胶、贴片……），因为上述产品可能会损坏本装置。

请勿将本产品直接接触未经敷料覆盖的受损皮肤或伤口。

不良副作用

该装备可能会引起皮肤反应（发红、发痒、灼热、起泡等）甚至不同程度的伤口，或是皮肤干燥。

如发生任何与该产品有关的严重事故，请与用户和/或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

每次使用前请检查产品是否完好。

如产品有损，请勿使用。

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。

适用于小腿型号的穿戴：

1. 穿戴前，请确保魔术贴钩环本身已卷好。①

2. 将袖套②拉到一半小腿。②

3. 如果患者无法穿上袖套，则可将其穿在小腿后部。

4. ④将下面的条展开，将魔术贴钩环在条的另一部分上收紧（请勿钩在袖套上），并按照要求在肢体上拉紧。④⑤

5. 注意不要拉调节滑块。

6. 重复这一动作，将其他条（⑥、⑦、⑧）也都从下到上展开。⑥

7. 产品顶部应位于脚踝下方2寸手指处。

8. 要将其取下，请从上到下松开各条，并将魔术贴钩环重新卷起来。⑨

如何使用压力调节⑩：

调节滑块含三級压カ：L（浅蓝色线）、M（蓝色线）及H（深蓝色线）。

通过拉动条来使滑块滑动，直到条外部和滑块重合，以达到所需压力水平。

穿戴及使用时，确保不要形成大的折痕。

如有必要，可以通过从下到上调整法兰来调整每段的压力。

适用于足部型号的穿戴：

1. 穿戴前，请确保魔术贴钩环本身已卷好。①

2. 将脚放在装置中，脚跟放在孔中。②

3. 将中间的条展开③，并通过将其收紧在肢体上来封闭另一侧。③

4. 将下面的条放置到位④：将内侧部分贴紧皮肤，将另一部分在上方收紧，然后用魔术贴钩环封闭。④

5. 对上方的条重复上述动作⑤。⑤

6. 要将其取下，请从上到下松开各条，并将魔术贴钩环重新卷起来。⑨

保养

按压装置设计用于6个月内的日常使用（90次清洗）。为保持产品性能及治疗效果，建议在寿命到期时进行更换。清洗之前，请闭合钩环。可在30°C下机洗（轻柔模式）。如有可能，请使用洗衣网。请勿使用洗涤剂、柔软剂或腐蚀性产品（氯化产品等）。施压拧紧。远离热源（加热器、阳光等）晾干。平放晾干。如果本装置接触到了海水或含氯的水，请用清水仔细漂洗并晾干。

存放

弃置

保留本说明页。

ja

ふくらはぎと足用の調節可能な圧迫装具

説明 / 用途

本装置はさまざまなバンド（帯）を重ね合わせて作られたもので、マジックテープで開閉します。調節可能で、何度も装着できます。

他の各種部位（足・ふくらはぎ・膝・大腿部・腕・手）に対応したモデルが用意されています。

ふくらはぎと大腿部用モデルには、希望する圧迫レベルを制御・再現するための締め付けシステムが装備されています：低（最低20mmHg）、中（最低30mmHg）、高（最低40mmHg）。

本装置は、記載されている適応症の治療のためサイズ表を基に正しいサイズを選択している患者のみを対象としています。

構成

ふくらはぎ用モデルの材質：

繊維の構成要素：ポリアミド-スパンデックス-ポリウレタン-ポリエチル。

締め付けシステム：ポリアミド-ポリウレタン。

足用モデルの材質：

ポリアミド-合成ゴム（CR）-ポリエチル-スパンデックス。

特性 / 作用機序

本製品は、肢体を圧迫することで静脈とリンパ液の循環を促し、浮腫の形成を防いで肢体の状態を維持するのに役立ちます。

非弾性的ショートストレッチ素材（平均圧迫レベルは20~50mmHg）。

適応症

浮腫の管理（静脈性、リンパ性、外傷性）。

慢性静脈不全（C3～C6）。

脂肪浮腫の対症療法。

禁忌症

当該上肢：下肢に重大な皮膚疾患がある場合は使用しないでください。

成分のいずれかに対するアレルギーがあることが解っている場合には、使用しないでください。

収縮期血圧指数（SPI）が0.6未満の閉塞性下肢動脈疾患（AOMI）には使用しないでください。

心不全による心機能低下がある方はご使用にならないでください。

糖尿病性微小血管障害が進行している場合は使用しないでください（圧迫圧が30mmHgを超える場合）。

当該上肢：下肢に深刻な末梢神経障害がある場合は使用しないでください。

当該上肢：下肢の有痛性青筋腫（動脈圧迫を伴う有痛性青色靜脈炎）の場合は使用しないでください。

当該上肢：下肢に非解剖学的バイパスがある場合は使用しないでください。

敗血症性血栓症の方はご使用にならないでください。

以下の場合は上肢に使用しないでください：

・腕神経叢症のある方はご使用にならないでください。

・四肢の血管炎の場合は使用しないでください。

注意事項

医療専門家が推奨する処方および使用法を厳守してください。

締め付けが強すぎる場合は、装具を外して医療専門家に相談してください。

以下の場合、医療専門家による有益性／危険性の比率と適切な圧迫レベルの定期的な再評価が不可欠です：

・ SPIが0.6～0.9のAOMI

・進行性末梢神経障害。

・滲出性または湿疹性皮膚炎。

衛生上、安全性および性能上の理由から、装具を別の患者に再利用しないでください。重大な違和感、心地の悪さ、痛み、肌状態の悪化、感染、異常な感覚（例：しひれ）、手足の先端の変色、性能の変化が生じたときは器具を外して医療専門家に相談してください。

脚の形状を確認します。骨突起または変形がみられる場合には、保護フォームまたはVarico クッションを使用して肢体形状を均一にします。

静脈性潰瘍の場合、本製品を使用する前にドップラー検査を行い、付随する重度の動脈疾患がないことを確認する必要があります。

脂肪浮腫の場合、圧迫することで症状を和らげることができます。脂肪浮腫の管理における圧迫やその他の方法については、医療専門家からの助言を得てください。

静脈血栓症などの特定の病状（または状況）では、包帯を抗凝固療法と組み合わせて使用する必要があります。医療専門家からの助言を得てください。

本装具を装着する前に、いかなる皮膚用製品（クリーム、軟膏、オイル、ジェル、パッチなど）も付けないでください。製品を傷める可能性があります。

本製品を、ガーゼなしで傷んだ肌や開いた傷口に直接当てないでください。

注意しなければいけない副作用

本装具は、皮膚反応（発赤、かゆみ、火傷、水疱など）やさまざまな重症度の傷、ドライスキンを引き起こす可能性があります。

本装具に関連する重大な事故は、利用者およびまたは患者が居住する加盟国の製造元と管轄当局に通知する必要があります。

使用方法 / 装着方法

毎回の使用に前、装具が完全な状態であるかを確認します。

装具が破損している場合には、使用しないでください。

サイズ表を参考に、患者に適したサイズをお選びください。

医師が初回適合を確認することをお勧めします。

ふくらはぎ用モデルの装着方法：

1.装着する前に、マジックテープが巻き戻っていることを確認します。①

2.スリーブ⑥にふくらはぎを通してます。②

3.患者がスリーブにふくらはぎを通すことができない場合は、ふくらはぎの後ろに当てておこむことができます。

4.下側のバンド⑩を閉め、マジックテープを留めます（スリーブの上で留めないと）。希望する圧迫レベルに合わせて締めます。③④

5.調整部を引っ張らないように注意してください。

6.同様に、他のバンド（⑥、⑦、⑧）についても、下側から順に閉めます。⑤

7.装具の上端が、膝のくぼみから指2本分下の位置にくるようにしてください。

8.取り外す場合は、上側のバンドから順に外し、マジックテープを巻き戻します。⑩

圧迫調整の仕方 ⑪ :

圧迫調整部には3つのレベルがあります：L 低（水色の線）、M 中（青線）、およびH 高（濃い青線）。

圧迫レベルは、調整部をスライドさせるバンドを引っ張って、ループの外側の位置が希望の圧迫レベルになるように調節します。

装着する際、またご使用時に、大きくなしができないように注意してください。

必要であれば、下のバンドを上に引き上げて、圧迫力を調整してください。

足用モデルの装着方法：

1.装着する前に、マジックテープが巻き戻っていることを確認します。①

2.かかとホール部分に入るように、装具を足に当てます。②

3.中央のバンド⑩を閉め、腰部分を圧迫しながら反対側で留めます。③

4.下側のバンドの位置決め④：内側のバーツを肌に当て、もう一方のバーツをそのままから締め、マジックテープで閉じます。④

5.上側のバンド⑪で同じ動作を繰り返します。⑤

6.取り外す場合は、上側のバンドから順に外し、マジックテープを巻き戻します。⑪

お手入れ

圧迫医療装具は、6ヶ月間毎日の使用（洗浄90回）を想定してデザインされています。その技術的特性と治療の有効性を維持するため、その後に製品を交換することをお勧めします。洗う前にマジックテープを留めてください。30℃の洗濯機で洗濯可能（柔軟なマゴード）。できれば、洗濯ネットを使用してください。洗剤、柔軟剤や漂白剤（塩素系製品など）は使用しないでください。加圧して絞ります。直接熱源（放熱器、太陽など）から離なして乾かしてください。平らに乾かします。海水や塩素の入った水に触れた場合は、きれいな水で十分に洗い流し、乾燥させてください。

保管

室温で、可能であれば元の包装の中に保管してください。

廃棄

現地の規制に従って廃棄してください。

本説明書を保管してください。

ko

종아리와 발을 위한 조절 가능한 압박 장치

설명/대상

이 기기는 후크 앤 루프 패스너로 닫혀 있는 조절 및 위치 변경이 가능한 여러 겹의 스트립으로 구성되어 있습니다.

발, 종아리, 무릎, 허벅지, 팔, 손 등 신체의 다양한 부위에 맞는 다양한 모델로 제공됩니다.

종아리 및 허벅지 모델에는 낮음(최소 20mmHg), 중간(최소 30mmHg), 높음(최소 40mmHg) 중 원하는 압력 레벨을 조절하고 재현할 수 있는 조임 시스템이 장착되어 있습니다.

이 의료 기기는 다음에 나열된 적응증의 치료에서 치수가 사이즈 조건과 일치하는 일부 환자에게만 사용하도록 제작되었습니다.

구성

종아리 모델의 구성 요소:

섬유 구성 성분: 폴리아미드 - 엘라스탄 - 폴리우레тан - 폴리에스테르.

조임 시스템: 폴리아미드 - 폴리우레탄.

발 모델의 구성 요소:

폴리아미드 - 합성고무(CR) - 폴리에스테르 - 엘라스탄.

특성/작용 기전

이 기기는 사지에 압력을 가하여 압박함으로써 정맥 및 림프 순환을 촉진하여 부종 형성을 예방하고 그 부피를 유지하는 데 도움을 줍니다

신축성이 낮은 비탄성 소재(평균 압력 레벨 20~50mmHg).

적응증

부종(정맥, 림프, 외상성) 관리.

만성 정액 부전(C3-C6).

지방부종의 증상 치료.

금기증

사지와 관련된 심각한 피부 질환이 있는 경우에는 사용하지 마십시오.

성분 중 하나라도 이에 대해 알려진 알레르기 있는 경우에는 이 제품을 사용하지 마십시오.

IPS(발목상완지수)가 0.6 미만인 AOMI(하지의 말살 등록 질환)가 있는 경우에는 사용하지 마십시오.

비대상성 심부전인 경우에는 이 제품을 사용하지 마십시오.

진행된 당뇨병성 미세혈관병증을 앓고 있는 경우 사용하지 마십시오(압박이 30mmHg를 초과하는 경우).

사지와 관련된 심각한 말초신경병증을 앓고 있는 경우에는 사용하지 마십시오.

사지와 관련된 phlegmasia cerulea dolens(동맥 압박을 동반하는 통증성 망상 정맥염)을 앓고 있는 경우에는 사용하지 마십시오.

사지와 관련된 외부화학적 우회술을 한 경우에는 사용하지 마십시오.

혈전증인 경우 이 제품을 사용하지 마십시오.

다리과 같은 경우에는 상지에 사용하지 마십시오.

• 상완 신경총 장애가 있는 경우 사용하지 마십시오.

• 사지 혈관염이 있는 경우 사용하지 마십시오.

주의 사항

의료 전문가는 권장하는 처방전 및 사용 방법을 엄격히 준수하십시오.

기기가 권장 조임 강도에서 너무 조이는 것 같으면 기기를 제거하고 의료 전문가와 상담하십시오.

다음의 경우는 유익성/위험성 비율 및 의료 전문가의 적절한 압박 수준에 대한 정기적인 재평가가 필요합니다:

• IPS가 0.6~0.9인 AOMI

• 말초신경병증

• 진물 또는 습진피부염.

위생, 안전 및 성능상의 이유로 다른 환자가 기기를 재사용하지 않도록 하십시오.

불편함, 심각한 불쾌감, 통증, 사지 부피 변화, 피부 상태 악화, 감염, 각각 이상, 사지 말단의 착색 또는 기능 변화가 발생한 경우 가면적 압력을 중단하고 의료 전문가와 상담하십시오.

다리의 형태를 확인하십시오. 뼈, 둘출부 또는 이형 부위의 경우 보호용 패드 또는 바리코 퍼드를 사용하여 해당 부위를 표준 형태로 만드십시오.

정맥 궤양이 있는 경우, 기기를 사용하기 전에 도풀리 검사를 통해 심각한 동맥 병증여부

없는지 확인해야 합니다.

지방부종의 경우 압박을 통해 증상을 완화할 수 있습니다. 지방부종 관리 시 압박 및 기타 해결 방법에 대해서는 의료 전문가의 조언을 참조하십시오.

정액 혈전증과 같은 특정 질환(또는 상황)의 경우 항응고제와 함께 사용해야 합니다. 의료 전문가의 조언을 참조하십시오.

기기를 착용하기 전 피부에 어떠한 제품(크림, 연고, 오일, 젤, 패치 등)도 바르지 마십시오. 제품이 손상될 수 있습니다.

적절한 드레싱 없이 제품을 상처난 피부나 얼린 상처에 직접 사용하지 마십시오.

부작용

이 기기는 피부 반응(발적, 가려움, 화상, 물집 등), 심지어 심각도가 다양한 상처 또는 피부 검조를 유발할 수 있습니다.

이 제품과 관련된 심각한 사고는 제조업체와, 사용자 및/또는 환자가 거주하는 회원국의 관할 기관에 신고해야 합니다.

사용/착용 방법

매번 사용하기 전에 기기에 결함이 있는지 확인하십시오.

기기가 손상된 경우 사용하지 마십시오.

사이즈 조건표를 참조하여 환자에게 맞는 사이즈를 선택하십시오.

처음 사용할 때는 의료 전문가의 감독 하에 사용할 것을 권장합니다.

종아리 모델의 착용 방법:

1. 착용하기 전에 후크 앤 루프 패스너가 감겨져 있는지 확인합니다.◎
2. 종아리 중간 지점에서 ◎슬리브를 착용합니다.◎
3. 환자가 슬리브를 착용할 수 없는 경우 종아리 뒤쪽에 놓아도 됩니다.
4. 아래쪽 스트립을 풀고 ◎스트립의 다른 부분에 있는 후크 앤 루프 패스너를 조인 다음(슬리브를 잡지 마세요) 원하는 압력 레벨에 따라 사지에 조입니다. ◎ ◎
5. 슬라이드를 당기지 않도록 주의하십시오.
6. 다른 스트립(◎, ◎, ◎)도 아래에서 위로 같은 동작을 반복합니다.◎
7. 제품의 상단이 무릎의 옆쪽 들어간 부분보다 손가락 2개 정도 아래에 위치해야 합니다.
8. 제거하려면 스트립을 위에서 아래로 풀고 후크 앤 루프 패스너를 다시 감습니다.◎

압력 조절 방법◎:

슬라이드에는 3가지 압력 레벨이 있습니다: L 낮음(밝은 파란색 선), M 중간(파란색 선), H 높음(짙은 파란색 선).

스트립을 당겨 압력 레벨에 도달하면 슬라이드가 루프 바깥쪽과 원하는 압력 레벨이 겹쳐질 때까지 미끄러집니다.

착용할 때 큰 주름이 생기지 않도록 주의합니다.

필요한 경우 스트립을 아래에서 위로 조정하여 세그먼트의 압력을 조정할 수 있습니다.

발 모델의 착용 방법:

1. 착용하기 전에 후크 앤 루프 패스너가 감겨져 있는지 확인합니다.◎
2. 발뒤꿈치가 구멍에 들어가도록 장치에 발을 넣습니다.◎
3. 중간 스트립을 풀고 ◎반대쪽을 닫아 사지를 조입니다.◎
4. 하단 ◎스트립을 배치합니다. 안쪽 부분을 피부에 대고 다른 부분을 그 위에 조인 다음 후크 앤 루프 패스너로 닫습니다.◎
5. 상단 ◎스트립도 같은 동작을 반복합니다.◎
6. 제거하려면 스트립을 위에서 아래로 풀고 후크 앤 루프 패스너를 다시 감습니다.◎

유지 관리

압박 장치는 6개월 동안 매일 사용(90회 세탁)하도록 설계되었습니다. 기술적 특성과 치료 효과를 유지하기 위해 상기 기간 동안 사용한 후에는 교체하는 것이 좋습니다.

세탁하기 전에 자동 그리핑 패스너를 채우십시오. 30°C에서 세탁기로 세탁할 수 있습니다(악화전). 가능하면 세탁망을 사용하십시오. 세제, 유연제 또는 부식성 제품(염소 처리된 제품 등)을 사용하지 마십시오. 놀러 짜십시오. 직접적인 열원(라디에이터, 태양 등)에서 멀리 떨어진 곳에서 말리십시오. 평평히 펴서 말리십시오. 기기가 해수 또는 석회수에 노출된 경우에는 깨끗한 물로 조심스럽게 철저히 헝구고 말리십시오.

보관

실온에서 보관하고, 가능한 한 원래의 포장에 담아 보관하십시오.

폐기

시행 중인 현지 규정에 따라 폐기하십시오.

이 설명서를 잘 보관하십시오.

تجهيزه ضاغطة قابلة للتتعديل بربطة الساق والقدم

الوصف/الغرض

هذه التجهيزه ملوله من اربطة مختلفة مراكبة على بعضها وقابلة للتتعديل يمكن تغيير مكانها و

مقاييس يما يساك بالجهة ملقة دارا.

هناك عددة موديلات متوفرة لتجهزه مختلف أنحاء الجسم: القدم، ربلة الساق، الركبة، الفخذ، الذراع، اليد.

تكون هذه الموديلات المتخصصة بربطة الساق والذخذ مزدوج ببناطق شد سيسمح بمقاومة مستوى الضغط المرغوب

واعادة تشكيلاً ضغط منخفض (20 mmHg على الاقل)، ضغط منوسط (30 mmHg على الاقل)، ضغط منتفع (40 mmHg على الاقل).

الجهار مخصوص فقط لعلاج المؤشرات المذكورة والممرضى الذين توافق قياساتهم مع جدول

المقايس.

التكوين

المكونات للموديل الخاص بربطة الساق:

المكونات المنشورة: البولي أميد - إيلاستين - بولي بوريفن - بوليستر.

نظام الشد: البولي أميد - بولي بوريفن.

المكونات للموديل اصطناع بالقدم:

البولي أميد - إيلاستين - بوليستر - إيلاستين.

الخصائص/طريقة العمل

تمنع هذه التجهيزات الضغط على الطرف، ويند ذلك إلى تحفيز الدورة الدموية الوريدية والمفاواة.

وبالإضافة ساعد ذلك على الواقية من مشكل الورماء وإبقاء جسمها كما هو.

مادة تهدىء ضغط غير مرنة (متوسط الضغط ما بين 20 و50 mmHg).

داعي الاستعمال

ادارة الورماء (الوريدية والمفاواة والناتجة عن الارضوح).

القصور الوريدي المزمن (C3 الى C6).

علاج اعراض الورماء الشديدة.

موقع الاستعمال

لا يستعمل في حالة وجود عدوى حادة في العضو المعنى.

لا يستخدم في حالة وجود حساسية معروفة لأي من مكوناته.

لا يستخدم المنتج إذا كانت الأطراف السفلية مصابة بمرض الشريان المحيطي بممؤشر ضغط انسدادي > 0.6.

لا يستعمل في حالة وجود احتلال السكري المتقد للساعيرات الدموية (ضغط < 30 mmHg).

لا يستعمل في حالة وجود احتلال عصب طارئ في العضو المعنى.

لا يستعمل في حالة وجود تهاب (Phlegmatia coerulea dolens) (التهاب) مع انصفاط شرايين.

لا يستعمل المنتج في حالة القيام بجراحة غير شريرة على العضو المعنى.

لا يستعمل في حالة خثار ثان.

لا يستعمل للأطراف العلوية في الحالات التالية:

٠. لا يستعمل في حالة مرض المفقرة الصدرية.

٠. لا يستعمل في حالة وجود التهاب وعاني طرف.

الاحتياطات

الترم بدأ بالوصفة الطبية وبريونوكول الاستخدام الذي أوصى به أخصائي الرعاية الخاص بك.

إذا بدأ تجهيزه ملوله للغاية مقارنة بالشد الموصى به، ينبغي تزويده واستشارة أخصائي الرعاية

الصحية.

يج ب أن يعيده أخصائي الرعاية الصحية تقييم مستوى المفعنة/المخاطر ومستوى الضغط الملائم في

الحالات التالية:

٠. مرض شريان محاطن للأطراف السفلية بمؤشر ضغط انسدادي بين 0.6 و0.9.

٠. احتلال العصب المحيطي المنقطع.

٠. التهاب جلي ناضج أو اكريسي.

لا تُعد استعمال جهاز مرضي آخر، لاعتبارات تعليق بالنظافة والسلامة وحسن الأداء.

في حالة الشعور بعدم الراحة، أو تزلاج الشد، أو الالم، أو تغير حجم عضو الجسم، أو تدهور حالة

البشرة، أو الشعور بالأحساس غير الطبيعية، أو تغير لون الأطراف، أو تغير إداء الجهاز، قم بإزالة الجهاز

واستشارة أخصائي رعاية صحية.

اخصم شكل الساق وفي حالة وجود تهارات عظمية أو شذوذ البنية، استخدم المطاط الاسفينجي

عندما يتعطل شريان جار مرتبط بذلك.

عندما يتعطل شريان جار مرتبط بذلك، يمكن استخدام الضمادة على تخفيف الأعراض. يرجى

استشارة أخصائي رعاية صحية قبل استخدام الضمادة والحلول الأخرى لإدارة الورماء الشعيبة.

بالنسبة لبعض الأمراض (أو الوضاع) مثل الخثار الوريدي، يجب استخدام التجهيزه بالإشتراك مع علاج

مضاد للتخثر، أطلب النصائح من أخصائي الرعاية الصحية.

لا وضع مواد على البشرة (مثل الكريم، المراهم، الزيوت، الجل، الزيغ...) قبل وضع التجهيزه، لأنها قد

تؤدي إلى انسداد التجهيزه.

لا تضع على الموضعية على شرارة مصابة أو جرح مفتوح دون ضمانة ملائمة.

الأثار الجانبية غير المرغوب فيها

يمكن أن تسبب هذه التجهيزه في تفاعلات حادة (احمرار، حكة، حرقة، بثور...) أو حتى جروح مفتوحة

الشدة أو حفاف الجلد.

يجب إبلاغ الشركة المصنعة والسلطة المختصة في الدولة العضو التي يوجد فيها المستخدم وألو

المريض بأي حدث خطير يتعلق بالتجهزه.

www.thuasne.com

www.thuasne.com/global-contact



THUASNE

120, rue Marius Aufan
92300 Levallois-Perret
France

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

©Thuasne - 2053701 (2024-03)



Réserve pour labels certif. papier



À CHANGER avant envoi de l'EN, cf BDC



avec ou sans imprim'vert en fonction du lieu d'impression

Thuasne SAS - SIREN/RCS Nanterre 542 091186

capital 1 950 000 euros

120, rue Marius Aufan 92300 Levallois-Perret (France)