

BORT Verbandschuh Comfort



Gebrauchsanweisung

REF 930 320/930 320 R/L



D930320I2022-04/006 ML | Rev. 01

BORT. Das Plus an Ihrer Seite.

DE BORT Verbandschuh Comfort

Vielen Dank für das Vertrauen in ein Medizinprodukt der BORT GmbH. Bitte lesen Sie die vorliegende Gebrauchsanweisung sorgfältig durch. Bei Fragen wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Fachhandel von dem Sie dieses Medizinprodukt erhalten haben.

Zweckbestimmung

Bei diesem Medizinprodukt handelt es sich um einen Therapieschuh / Verbandschuh (Kurzzeit / Langzeit) und dient überwiegend der Behandlung von akuten Schädigungen am Fuß und stellt zum Teil die Mobilität wieder her.

Indikationen

Postoperative oder sonstige Wunden, auch versorgt mit ausgedehnten, evtl. gepolsterten Verbänden, deren Heilungsvorgang über einen längeren Zeitraum verläuft und Teilbelastung des Fußes beim Gehen, auch außer Haus, zulässt. Keine zusätzliche Bettung erforderlich.

Kontraindikationen

Bei bestimmungsgemäßem Gebrauch, keine Kontraindikationen bekannt.

Anwendungsrisiken/Wichtige Hinweise △

Dieses Medizinprodukt ist ein verordnungsfähiges Produkt. Sprechen Sie Anwendung und Dauer mit Ihrem verordnenden Arzt ab. Die Auswahl der geeigneten Größe und eine Einweisung erfolgt durch das Fachpersonal, von dem Sie das Medizinprodukt erhalten haben.

- Medizinprodukt vor radiologischen Untersuchungen ablegen
- Während Sie den BORT Verbandschuh tragen, dürfen Sie kein Fahrzeug steuern.
- Wurde das Tragen bei Nacht angeordnet, Beeinträchtigungen des Blutkreislaufs vermeiden.
- bei Taubheitsgefühl Medizinprodukt lockern oder ggf. abnehmen
- bei anhaltenden Beschwerden den Arzt oder Fachhandel aufsuchen
- Medizinprodukt indikationsgerecht einsetzen
- gleichzeitige Nutzung anderer Produkte nur nach Rücksprache mit Ihrem Arzt
- keine Änderungen am Produkt vornehmen
- nicht auf offenen Wunden tragen
- nicht verwenden bei Unverträglichkeiten gegen eines der verwendeten Materialien
- kein Wiedereinsatz – dieses Hilfsmittel ist zur Versorgung eines Patienten bestimmt
- während der Tragedauer der Orthese: keine lokale Anwendung von Cremes oder Salben im Bereich des angelegten Hilfsmittels – kann Material zerstören.

Anziehanleitung

Wichtig: Zum An- und Ausziehen der Verbandschuhe benutzen Sie bitte den Reißverschluss an der Ferse. Die Klettverschlüsse des Verbandschuhs dienen nur zur Regulierung der Weite und Passform.

Schützen Sie die offene Verletzung am Fuß durch einen Verband oder ähnlichem. Tragen Sie an Ihrem gesunden Fuß immer einen rutschfesten Schuh mit gleicher Absatzhöhe. Tragen Sie den Schuh nicht direkt auf die Haut.

Öffnen Sie die seitlichen Klettverschlüsse und klappen Sie die Lasche nach vorne. Im zweiten Schritt öffnen Sie die Lasche im Bereich des Mittelfußes. Abschließend den Reißverschluss an der Ferse. Prüfen Sie den Schuh auf Fremdkörper und entfernen Sie diese, bevor Sie in den Schuh einsteigen.

Stellen Sie den Fuß in den Verbandschuh. Im nächsten Schritt schließen Sie zuerst den Reißverschluss an der Ferse, anschließend den überlappenden Bereich über dem Mittelfuß. Zum Schluss wird die zentrale vordere Lasche mittig positioniert und an beiden Seiten mittels Klettverschluss fixiert.

Ablegen

Öffnen Sie die seitlichen Klettverschlüsse und klappen Sie die Lasche nach vorne. Im zweiten Schritt öffnen Sie die Lasche im Bereich des Mittelfußes. Zum Schluss den Reißverschluss an der Ferse. Steigen Sie mit dem Fuß aus dem Verbandschuh aus.

Tipp: Schließen Sie den Klettverschluss, um einen frühzeitigen Verschleiß der Klettfläche zu vermeiden.

Materialzusammensetzung

50% Polyurethan (PUR), 35% Polyester (PES), 15% Polyamid (PA)

Reinigungshinweise

Handwasche Nicht bleichen Nicht im Wäschetrockner trocknen

Nicht bügeln Nicht chemisch reinigen

Den Schuh mit lauwarmem Wasser von Hand mit mildem Feinwaschmittel waschen.

Gewährleistung

Für das erworbene Produkt gelten die gesetzlichen Bestimmungen des Landes, in dem Sie das Produkt bezogen haben. Bitte wenden Sie sich an Ihren Fachhandel, sollten Sie einen Gewährleistungsfall vermuten. Bitte das Produkt vor Einreichung eines Gewährleistungsfalles reinigen. Wurden beiliegende Hinweise der Gebrauchsanweisung nicht ausreichend beachtet, so kann die Gewährleistung beeinträchtigt werden bzw. entfallen. Ausgeschlossen ist eine Gewährleistung bei nicht indikationsgerechter Anwendung, Nichtbeachtung der Anwendungsrisiken, -hinweise sowie eigenmächtig vorgenommenen Änderungen am Produkt.

Nutzungsdauer / Lebensdauer des Produkts

Die Lebensdauer des Medizinprodukts wird durch den natürlichen Verschleiß bei sach- und anwendungsgemäßem Umgang bestimmt.

Meldepflicht

Kommt es bei der Anwendung des Medizinproduktes zu einer schwerwiegenden Verschlechterung des Gesundheitszustandes, dann melden Sie dies Ihrem Fachhändler oder uns als Hersteller sowie dem BfArM (Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte).

Unsere Kontaktdaten entnehmen Sie der vorliegenden Gebrauchsanweisung. Die Kontaktdaten der zuständigen nationalen Behörde Ihres Landes finden Sie unter folgendem Link: www.bort.com/md-eu-kontakt.

Entsorgung

Nach Nutzungsende muss das Produkt entsprechend örtlicher Vorgaben entsorgt werden.

Konformitätserklärung

Wir bestätigen, dass dieses Produkt den Anforderungen der VERORDNUNG (EU) 2017/745 DES EUROPÄISCHEN PARLAMENTS UND DES RATES entspricht. Die aktuelle Konformitätserklärung finden Sie unter folgendem Link: www.bort.com/konformitaet

Stand: 04.2022

Medizinprodukt | Einzelter Patient – mehrfach anwendbar

in the orthopaedic shoe. As the next step first close the zip on the heel, then the overlapping area over the metatarsal. Finally, position the central front flap centrally and fix it on both sides using Velcro fasteners.

Removal

Open the Velcro fasteners at the side and fold the flap forwards. As a second step, open the flap in the metatarsal. Finally, the zip on the heel. Remove your foot from the orthopaedic shoe.

Tipp: Close the Velcro fastener in order to avoid early wear to the Velcro surface.

Material composition

50% Polyurethane (PUR), 35% polyester (PES), 15% polyamide (PA)

Cleaning information

Hand-washing Do not bleach Do not dry in a tumble dryer

Do not iron Do not clean chemically

Hand wash the shoe using lukewarm water and mild detergents.

Guarantee

The legal regulations of the country in which you acquired the product apply to the purchased product. Please contact your specialist retailer if you suspect a warranty claim. Please clean the product before submitting a warranty claim. If the enclosed instructions for use have not been properly observed, the warranty may be impaired or cancelled. The warranty does not cover use of the product inappropriate for the indication, non-observance of application risks, instructions and unauthorised modifications to the product.

Useful life/Lifetime of the product

The lifetime of the medical device is determined by its natural wear and tear if treated appropriately and as recommended.

Duty of notification

If a serious worsening of the state of health occurs when using the medical device, you are obliged to notify the specialist dealer or us as the manufacturer and the Medicines & Healthcare products Regulatory Agency (MHRA).

You can find our contact information in these instructions for use. You can find the contact information for the national authority responsible for your country under the following link: www.bort.com/md-eu-contact.

Disposal

Upon the termination of use, the product must be disposed of in accordance with the corresponding local requirements.

Declaration of conformity

We confirm that this device conforms with the requirements of REGULATION (EU) 2017/745 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL.

You can find the current declaration of conformity under the following link: www.bort.com/conformity

Status: 04.2022

Medical device | Single patient – multiple use

Risques inhérents à l'utilisation/Remarques importantes △

Ce dispositif médical est un produit prescrit sur ordonnance. Consultez votre médecin prescripteur pour en connaître l'utilisation et la durée de port. Le choix de la taille ainsi qu'une présentation du produit seront réalisés par le personnel spécialisé qui vous fournira ce dispositif médical.

– retirer le dispositif médical avant les examens radiologiques

– Ne conduisez aucun véhicule lorsque vous portez la chaussure orthopédique BORT.

– en cas de prescription de port de nuit, évitez toute entrave à la circulation sanguine

– en cas de sensation d'engourdissement, desserrer ou retirer éventuellement le dispositif médical

– consulter un médecin ou un magasin spécialisé en cas de gêne persistante

– utiliser le dispositif médical conformément aux indications

– utilisation simultanée d'autres produits exclusivement sur avis de votre médecin

– ne pas modifier le produit

– ne pas porter sur des plaies ouvertes

– ne pas utiliser en cas d'intolérance à l'un des matériaux utilisés

– ne pas réutiliser. Ce dispositif est conçu pour le soin d'un seul patient.

– pendant le port de l'orthèse : ne pas utiliser de crème ou de pomade dans la zone d'utilisation du produit, risque de dommage du matériau

EN BORT Comfort Orthopaedic Shoe

Many thanks for placing your trust in a medical device from BORT GmbH. Please read the existing instructions for use carefully. If you have any questions, please refer to your physician or the specialist retailer from whom you purchased this medical device.

Intended purpose

This medical device is a therapeutic shoe/orthopaedic shoe (short-term/long-term) and is mostly used for the treatment of acute damages to the foot and restores mobility in-part.

Indications

Post-operative and other wounds, even when treated with extensive and possibly padded bandaging, where the healing process takes place over an extended period of time and weight can be placed partially on the foot whilst walking, even outdoors. An additional insole is not required.

Contraindications

No contraindications are known if used correctly.

Application risks/Important notes △

This medical device is a prescribable product. Discuss the use and duration with your treating physician. The expert staff from whom you have received the medical device will select the appropriate size and instruct you regarding its use.

- remove the medical device prior to radiological examinations
- you may not drive a vehicle whilst wearing the BORT orthopaedic shoe
- if wearing at night is prescribed, avoid negative influence on the circulatory system
- in case of numbness, loosen the medical device and remove it if necessary
- in case of persistent complaints, consult the physician or specialist retailer
- use the medical device in accordance with therapeutic needs
- only use other products simultaneously after consultation with your physician
- do not make any changes to the product
- do not wear it on open wounds
- do not use in case of intolerance of one of the materials used
- no re-use – this medical aid is intended for treating one patient
- whilst wearing the brace, please neither use any creams nor ointments on or around it as they can destroy the material

Fitting instructions

Important: For putting the orthopaedic shoes on and removing them, please use the zip on the heel. The Velcro fasteners on the orthopaedic shoe are only used to adjust the width and fit.

Protect the open injury on the foot with a bandage or similar. Always wear a non-slip shoe with the same heel height on the healthy foot. Do not wear the shoe directly on the skin.

Open the Velcro fasteners at the side and fold the flap forwards. As a second step, open the flap in the metatarsal. Then, the zip on the heel. Check the shoe for foreign bodies and remove them before putting it on. Place your foot

FR BORT Chaussure orthopédique Comfort

Nous vous remercions de la confiance que vous accordez à l'un des dispositifs médicaux de la société BORT GmbH. Veuillez lire attentivement l'intégralité du présent mode d'emploi. En cas de question, consultez votre médecin ou le magasin spécialisé qui vous a fourni ce dispositif médical.

Utilisation prévue

Ce dispositif médical est une chaussure thérapeutique/orthopédique (court terme/long terme) qui sert principalement à traiter des dommages aigus au pied. Elle rétablit aussi en partie la mobilité.

Indications

Post-opératoire ou autres plaies même soignées par bandages extensibles et éventuellement rembourrés dont le processus de guérison s'étend sur une longue période et permet une sollicitation partielle du pied même en dehors du domicile. Aucune semelle supplémentaire n'est nécessaire.

Contre-indications

Pas de contre-indications connues si la chaussure est utilisée correctement.

Risques inhérents à l'utilisation/Remarques importantes △

Ce dispositif médical est un produit prescrit sur ordonnance. Consultez votre médecin prescripteur pour en connaître l'utilisation et la durée de port. Le choix de la taille ainsi qu'une présentation du produit seront réalisés par le personnel spécialisé qui vous fournira ce dispositif médical.

– retirer le dispositif médical avant les examens radiologiques

– Ne conduisez aucun véhicule lorsque vous portez la chaussure orthopédique BORT.

– en cas de prescription de port de nuit, évitez toute entrave à la circulation sanguine

– en cas de sensation d'engourdissement, desserrer ou retirer éventuellement le dispositif médical

– consulter un médecin ou un magasin spécialisé en cas de gêne persistante

– utiliser le dispositif médical conformément aux indications

– utilisation simultanée d'autres produits exclusivement sur avis de votre médecin

– ne pas modifier le produit

– ne pas porter sur des plaies ouvertes

– ne pas utiliser en cas d'intolérance à l'un des matériaux utilisés

– ne pas réutiliser. Ce dispositif est conçu pour le soin d'un seul patient.

– pendant le port de l'orthèse : ne pas utiliser de crème ou de pomade dans la zone d'utilisation du produit, risque de dommage du matériau

Instruction d'application

Important : Pour mettre et enlever les chaussures, utilisez la fermeture éclair sur le talon. Les fermetures Velcro de la chaussure orthopédique servent uniquement à régler la largeur et l'ajustement.
Protégez les blessures ouvertes du pied avec p. ex. un pansement. Portez toujours au pied sain une chaussure antidiérapante à hauteur de talon égale. Ne portez pas la chaussure directement sur la peau.
Ouvrez les fermetures Velcro latérales et rabattez la languette vers l'avant. Dans une deuxième étape, ouvrez la languette au niveau du métatarse. Ouvrez ensuite la fermeture éclair située sur le talon. Vérifiez que la chaussure ne contient pas de corps étrangers. Enlevez-les avant de mettre la chaussure. Posez le pied dans la chaussure orthopédique. L'étape suivante consiste à fermer d'abord les fermetures éclair sur le talon, puis la zone chevauchante recouvrant le métatarse. Enfin, mettez au milieu la languette avant centrale et fixez-la sur les deux côtés avec la fermeture Velcro.

Retirer

Ouvrez les fermetures Velcro latérales et rabattez la languette vers l'avant. Dans une deuxième étape, ouvrez la languette au niveau du métatarse. Ouvrez ensuite la fermeture éclair située sur le talon. Retirez le pied de la chaussure orthopédique.
Conseil : Fermez la fermeture Velcro pour éviter une usure précoce de la surface auto-agrippante.

Composition des matières

Polyuréthane (PUR) 50%, polyester (PES) 35%, polyamide (PA) 15%

Conseils de lavage

☒ Lavage à la main ☒ Ne pas blanchir ☒ Ne pas sécher au sèche-linge
☒ Ne pas repasser ☒ Ne pas nettoyer à sec
Laver la chaussure à la main avec de l'eau tiède, avec un nettoyant doux pour linge délicat.

Garantie

Les dispositions légales du pays dans lequel vous vous êtes procuré le produit sont applicables au produit acquis. Veuillez vous adresser à votre magasin

ES BORT Zapato quirúrgico Comfort

Muchas gracias por confiar en un producto sanitario de BORT GmbH. Lea atentamente estas instrucciones de uso. Si le surge cualquier duda, consulte a su médico o al distribuidor especializado en el que ha adquirido este producto sanitario.

Uso previsto

Este producto sanitario es un zapato terapéutico/ortopédico (para llevar a corto o largo plazo) y sirve sobre todo para el tratamiento de lesiones agudas en el pie y el restablecimiento parcial de la movilidad.

Indicaciones

Heridas postoperatorias o de otro tipo, incluidas las tratadas con apósitos extensos, en su caso, acolchados, cuyo proceso de cicatrización transcurre durante un período de tiempo más o menos prolongado y permite una carga parcial del pie al caminar, también fuera de casa. No se necesita una plantilla adicional.

Contraindicaciones

Si se realiza un uso apropiado, no se conocen contraindicaciones.

Riesgos de aplicación/Indicaciones importantes

Este producto sanitario es un producto prescribible. Hable con el médico que le ha recetado este producto acerca de su aplicación y duración. El personal especializado que le ha entregado el producto sanitario debe seleccionar el tamaño adecuado del producto y le explicará cómo debe usarlo.

- retire el producto sanitario antes de realizar un examen radiológico
- mientras lleva el zapato ortopédico BORT, no debe conducir ningún vehículo
- si se ha prescrito su uso durante la noche, evite que la circulación sanguínea se vea afectada
- en caso de entumecimiento, afloje el producto sanitario o retírelo de ser necesario
- en caso de molestias persistentes, consulte a su médico o distribuidor especializado
- emplee el producto sanitario de acuerdo con las indicaciones
- emplee simultáneamente con otros productos solo después de haberlo consultado con su médico
- no lleve a cabo ninguna modificación en el producto
- no lo lleve encima de heridas abiertas
- no lo emplee en caso de alergia a alguno de los materiales utilizados
- no lo reutilice. Este producto está destinado al cuidado de un solo paciente
- durante el período de uso de la ortesis, no aplique ninguna crema ni pomada en la zona donde se encuentra la ortesis, pues puede dañar el material

Instrucciones de colocación

Importante: Para ponerte o quitarte el zapato quirúrgico, utilice el cierre de cremallera del talón. Los cierres de velcro del zapato quirúrgico sirven únicamente para regular la anchura y el ajuste.

Proteja la herida abierta del pie con un vendaje o similar. Utilice siempre en el pie sano un zapato antiséptico que tenga el mismo tacón que el ortopédico. No lleve el zapato directamente sobre la piel.

Abra los cierres de velcro laterales y pliegue la solapa hacia delante. En el segundo paso, abra la solapa en la zona del metatarsal. A continuación, haga lo mismo con el cierre de cremallera del talón. Compruebe el zapato para ver si presenta cuerpos extraños y, en su caso, retírelos antes de

IT BORT Scarpa ortopedica Comfort

La ringraziamo per aver preferito un dispositivo medico di BORT GmbH. Leggere attentamente le presenti istruzioni per l'uso. In caso di domande, contattare il medico o il rivenditore specializzato da cui è stato ricevuto questo dispositivo medico.

Destinazione

Questo dispositivo medico è una scarpa terapeutica/fasciante (a breve e a lungo termine) utilizzata principalmente per il trattamento di danni acuti al piede e per ripristinare parzialmente la mobilità.

Indicazioni

Ferite postoperatorie o di altro tipo, anche curate con fasciature estese ed eventualmente imbottite, il cui processo di guarigione dura per un periodo prolungato. L'ortesi consente di appoggiare parzialmente il piede nella deambulazione, anche fuori casa. Non sono necessari sottopiedi aggiuntivi.

Controindicazioni

Non sono note controindicazioni se la scarpa è usata correttamente.

Rischi correlati all'applicazione/Avvertenze importanti

Questo dispositivo medico è un prodotto prescrivibile. Chiedere informazioni sull'uso e la durata al medico prescrittore. La selezione della misura e delle istruzioni adatte è effettuata dallo specialista da cui ha ricevuto il dispositivo medico.

- rimuovere il dispositivo medico prima di sottoporsi ad esami radiologici
- quando si indossa la scarpa ortopedica BORT non è consentito guidare veicoli
- nel caso sia stato prescritto di indossarlo nelle ore notturne, fare in modo di evitare di limitare la circolazione sanguigna
- in caso di intorpidimento, allentare o, se necessario, rimuovere il dispositivo medico
- se i sintomi persistono, consultare un medico o un rivenditore specializzato
- utilizzare il dispositivo medico secondo le indicazioni
- l'uso simultaneo di altri prodotti può avvenire solo dopo aver consultato il suo medico
- non apportare alcuna modifica al prodotto
- non indossare su ferite aperte
- non utilizzare in caso di incompatibilità con uno dei materiali utilizzati
- non è consentito il riutilizzo del prodotto - il presente ausilio è destinato al trattamento di un solo paziente
- durante il periodo d'uso dell'ortesi: evitare l'applicazione locale di creme o unguenti nella zona di applicazione dell'ausilio, perché può danneggiare il materiale

Istruzioni per indossare l'articolo

Importante: per indossare e togliere la scarpa, utilizzare la cerniera sul tallone. Le chiusure a strappo della scarpa ortopedica servono solo per regolare la larghezza e l'aderenza.

Proteggere la lesione aperta sul piede con una fasciatura o similari. Al piede sano indossare sempre una scarpa antiscivolo avente la stessa altezza di tacco. Non indossare la scarpa direttamente sulla cute.

Aprire completamente le chiusure laterali in velcro e piegare la linguetta in avanti. Quindi aprire il lembo nella zona del metatarsal. Infine aprire la cerniera sul tallone. Controllare che non vi siano corpi estranei nella scarpa e rimuoverli prima di indossare la scarpa. Inserire il piede nella scarpa ortopedica. Successivamente chiudere prima la cerniera sul tallone, poi sovrapporre le parti sopra il metatarsal. Infine, posizionare al centro la linguetta anteriore centrale e fissarla su entrambi i lati, mediante chiusura in velcro.

spécialisé si vous suspectez un cas relevant de la garantie. Veuillez nettoyer le produit avant de l'envoyer en cas de recours à la garantie. Si les présentes indications du mode d'emploi n'ont pas été suffisamment respectées, le recours à la garantie peut être impacté ou exclu. Le recours à la garantie est exclu en cas d'utilisation non conforme aux indications, en cas de non-respect des risques inhérents à l'utilisation, en cas d'instructions et de modifications du produit effectuées de votre propre initiative.

Durée d'utilisation/Vie du produit

La durée de vie du dispositif médical est conditionnée par l'usure naturelle et par une utilisation appropriée et conforme.

Obligation de signalement

Si une détérioration grave de l'état de santé d'un patient se produit lors de l'utilisation du dispositif médical, veuillez en informer votre distributeur spécialisé ou nous avertir en tant que fabricant et avertir l'ANSM (Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé).

Nos coordonnées figurent dans le présent mode d'emploi. Vous trouverez les coordonnées de l'autorité nationale compétente de votre pays à l'adresse suivante : www.bort.com/md-eu-contact.

Élimination

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

Déclaration de conformité

Nous attestons que le présent produit est conforme aux exigences du RÈGLEMENT (UE) 2017/745 DU PARLEMENT EUROPÉEN ET DU CONSEIL. La déclaration de conformité actuelle figure dans le lien suivant : www.bort.com/conformity

État du : 04.2022

Dispositif médical | Un seul patient – à usage multiple

ponerse el zapato. Introduzca el pie en el zapato quirúrgico. En el siguiente paso, cierre primero el cierre de cremallera del talón y, a continuación, la zona superpuesta por encima del metatarsal. Por último, coloque la solapa delantera central en posición centrada y fíjela en ambos lados mediante el cierre de velcro.

Retirar

Abra los cierres de velcro laterales y pliegue la solapa hacia delante. En el segundo paso, abra la solapa en la zona del metatarsal. Por último, haga lo mismo con el cierre de cremallera del talón. Saque el pie del zapato quirúrgico.

Consejo: Cierre el cierre de velcro para evitar un desgaste prematuro de la superficie de velcro.

Composición de los materiales

50% Poliuretano (PUR), 35 % poliéster (PES), 15 % poliamida (PA)

Indicaciones de lavado

☒ Lavado a mano ☒ No usar blanqueador ☒ No secar en la secadora
☒ No planchar ☒ No lavar en seco
Lavar el zapato a mano con agua tibia y un detergente suave.

Garantía

Para el producto adquirido se aplican las disposiciones legales del país en el que se ha adquirido el producto. Si sospecha de un caso de garantía, contacte con su distribuidor especializado. Antes de presentar la reclamación de garantía, lave el producto. Si no se han seguido debidamente las indicaciones de las instrucciones de uso, la garantía puede verse afectada o perder su validez. Quedan excluidos de la garantía el uso no conforme a las indicaciones, así como la inobservancia de los riesgos de aplicación o de las modificaciones no autorizadas en el producto.

Duración de utilización/Vida útil del producto

Si el producto sanitario se maneja y utiliza debidamente, su vida útil viene determinada por el desgaste natural.

Obligación de notificación

Si se produce un incidente que provoque un empeoramiento importante del estado de salud del paciente durante el uso del producto sanitario, notifique el hecho a su distribuidor, a nosotros, el fabricante, o a la AEMPS (Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios).

Encontrará nuestros datos de contacto en estas instrucciones de uso. Para conocer los datos de contacto de la autoridad nacional competente de su país, visite el siguiente enlace: www.bort.com/md-eu-contact.

Eliminación

Al final de la vida útil, el producto debe eliminarse de acuerdo con las normativas locales.

Declaración de conformidad

Confirmamos que este producto cumple los requisitos del Reglamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo. La declaración de conformidad actual puede consultarse en el siguiente enlace: www.bort.com/conformity

Versión: 04.2022

Producto sanitario | Un solo paciente – uso múltiple

Rimozione

Aprire completamente le chiusure laterali in velcro e piegare la linguetta in avanti. Quindi aprire il lembo nella zona del metatarsal. Infine aprire la cerniera sul tallone. Estrarre il piede dalla scarpa ortopedica.

Suggerimento: Chiudere la chiusura in velcro per evitare l'usura prematura della superficie in velcro.

Composizione dei materiali

50% Poliuretano (PUR), 35% poliestere (PES), 15% poliammide (PA)

Istruzioni per la pulizia

☒ Lavaggio a mano ☒ Non candeggiare ☒ Non asciugare in asciugatrice
☒ Non stirare ☒ Non lavare a secco
Lavare la scarpa a mano con acqua tiepida, utilizzando un detergente delicato.

Garanzia

Per il prodotto acquistato si applicano le leggi del Paese in cui è stato comprato. Se si sospetta un difetto che giustifica una richiesta di intervento in garanzia, rivolgersi al proprio rivenditore specializzato. Si raccomanda di pulire il prodotto prima di presentare una richiesta di intervento in garanzia. Se le indicazioni delle istruzioni per l'uso non sono state adeguatamente rispettate, la garanzia potrebbe essere compromessa o annullata. La garanzia è esclusa in caso di utilizzo non conforme alle indicazioni, inosservanza dei rischi correlati all'applicazione e delle indicazioni, come pure in caso di modifiche non autorizzate al prodotto.

Vita utile/durata utile del prodotto

La durata utile del dispositivo medico è determinata dall'usura naturale se maneggiato correttamente e in conformità alle istruzioni per l'uso.

Obbligo di segnalazione

In caso di grave deterioramento dello stato di salute durante l'utilizzo del dispositivo medico, segnalarlo al rivenditore specializzato o a noi in quanto produttori, inoltre in Italia anche al Ministero della Salute.

I nostri dati di recapito si trovano in queste istruzioni per l'uso. I dati di recapito della autorità nazionale competente nel rispettivo Paese sono indicati nel seguente link: www.bort.com/md-eu-contact.

Smaltimento

Dopo l'uso, il prodotto deve essere smaltito in conformità alle normative locali.

Dichiarazione di conformità

Si dichiara che questo prodotto è conforme ai requisiti del REGOLAMENTO (UE) 2017/745 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO.

La dichiarazione di conformità aggiornata si trova al seguente link: www.bort.com/conformity

Aggiornato al: 04.2022

Dispositivo medico | Singolo paziente – uso multiplo

NL BORT-verbandschoen Comfort

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

Beoogd gebruik

Dit medische hulpmiddel is een therapeutische schoen/verbandschoen (voorkant of lange duur). De schoen is vooral bedoeld voor het behandelen van acute letslens van de voet en voor het deels herstellen van de mobiliteit.

Indicaties

Postoperatieve of andere wonderen, ook wanneer deze behandeld worden met elastische en eventueel gepolsterde verbanden, waarvan het genezingsverloop plaatsvindt in een langere periode en waarbij een gedeeltelijke belasting van de voet bij het lopen, ook buitenshuis, mogelijk is. Geen extra voetbed noodzakelijk.

Contra-indicaties

Bij gebruik zoals bedoeld zijn geen contra-indicaties bekend.

Gebruiksrisico's/belangrijke instructies △

Dit medische hulpmiddel is een product dat op voorschrift wordt geleverd. Bespreek het gebruik en de gebruiksduur met de arts die u dit hulpmiddel voorschrijft. De vakhandel bij wie u het hulpmiddel koopt, kiest de juiste maat van het hulpmiddel en geeft u de gebruiksinstucties.

- Dit medische hulpmiddel moet voorafgaand aan radiologische onderzoeken worden afgedaan.
- Tijdens het dragen van de BORT-verbandschoen mag u geen voertuig besturen.
- Als voorgeschreven is dit hulpmiddel 's nachts te dragen, moet belemmering van de bloedcirculatie vermeden worden.
- Bij een doof gevoel moet dit medische hulpmiddel losser worden aangebracht of worden afgedaan.
- Raadpleeg uw arts of de vakhandel bij aanhoudende klachten.
- Dit medische hulpmiddel mag alleen conform de indicaties worden gebruikt.
- Gelijkzeitig gebruik van andere producten uitsluitend na overleg met uw arts.
- Breng geen veranderingen aan het hulpmiddel aan.
- Niet dragen op open wonden.
- Niet gebruiken bij allergie of overgevoeligheid voor een van de gebruikte materialen.
- Niet geschikt voor heergebruik: dit hulpmiddel is uitsluitend bestemd voor het behandelen van één patiënt.
- Breng tijdens de draagduur van de bandage geen crème of zalf aan op de huid onder het aangelegde hulpmiddel omdat dit het materiaal kan aantasten.

Aanwijzingen voor het aantrekken

Belangrijk: Gebruik voor het aan- en uittrekken van de verbandschoen de ritssluiting op de hiel. De klittenbandsluitingen van de verbandschoen zijn uitsluitend bedoeld voor het instellen van de wijde en de pasvorm. Beschermt open wonden aan de voet met een verband of iets dergelijks. Draag aan de gezonde voet altijd een antislip schoen met gelijke hakhoogte. Draag de schoen niet direct op de huid.

Open de klittenbandsluitingen aan de zijkant en klap de flap naar voren. In de tweede stap opent u de flap voor de middenvoet. Hierna opent u de

ritssluiting op de hiel. Controleer de schoen op eventuele aanwezige vreemde voorwerpen en haal deze uit de schoen voordat u de schoen aantrekt. Zet de voet in de verbandschoen. In de volgende stap sluit u eerst de ritssluiting op de hiel en daarna de flap over de middenvoet. Tot slot legt u de flap aan de voorkant in het midden en zet u deze aan beide kanten met behulp van de klittenbandsluiting vast.

Afnemen

Open de klittenbandsluitingen aan de zijkant en klap de flap naar voren. In de tweede stap opent u de flap voor de middenvoet. Tot slot opent u de ritssluiting op de hiel. Haal de voet uit de verbandschoen.

Tip: Sluit de klittenbandsluiting om voortijdige slijtage van de klevende oppervlakken te voorkomen.

Materiaalsamenstelling

50% polyurethaan (PUR), 35% polyester (PES), 15% polyamide (PA)

Reinigingsinstructies

Handwas Geen bleekmiddel gebruiken Niet drogen in de wasdroger
 Niet strijken Niet chemisch reinigen

De schoen moet de hand wassen met lauwarm water en een mild fijnwasmiddel.

Garantie

Voor het gekochte hulpmiddel gelden de wettelijke bepalingen van het land waarin u het hulpmiddel hebt gekocht. Raadpleeg uw vakhandel als u aanspraak wilt maken op garantie. Reinig het hulpmiddel voordat u het terugbrengt voor een garantieclaim. Als de in deze gebruiksaanwijzing vermelde instructies niet of onvoldoende in acht worden genomen, kan de garantie worden beperkt of nietig worden verklaard. Bij gebruik voor een hier niet vermelde indicatie, bij veronachting van de gebruiksriskos en -instructies, en bij eigenhandig uitgevoerde veranderingen, is de garantie nietig.

Gebruiks- en levensduur van het hulpmiddel

De levensduur van dit medische hulpmiddel wordt bepaald door de natuurlijke slijtage bij vakkundig gebruik conform de indicatie.

Meldplicht

Als het gebruik van dit medische hulpmiddel leidt tot een ernstige verslechtering van de gezondheidstoestand, moet u dit melden aan uw vakhandel of aan ons als fabrikant, maar ook aan de IGJ (Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd).

U vindt onze contactgegevens in deze gebruiksaanwijzing. De contactgegevens van de verantwoordelijke nationale instantie van uw land vindt u via de volgende link: www.bort.com/md-eu-contact.

Weggoien

Wanneer de levensduur van het hulpmiddel is verstreken, moet dit hulpmiddel conform de plaatselijke voorschriften worden weggegooid.

Conformiteitsverklaring

Wij bevestigen dat dit hulpmiddel voldoet aan de eisen van VERORDENING (EU) 2017/745 VAN HET EUROPEES PARLEMENT EN DE RAAD. De actuele conformiteitsverklaring vindt u via de volgende link: www.bort.com/conformity

Versie: 04-2022

Medisch hulpmiddel |  Eén patiënt – meervoudig gebruik

CS BORT Obvazová bota Comfort

Velice děkujeme za důvěru ve zdravotnický prostředek od společnosti BORT GmbH. Přečtěte si pečlivě tento návod k použití. Máte-li dotazy, obrátte se na svého lékaře nebo specializovaného prodejce, od kterého jste tento zdravotnický prostředek obdrželi.

Účel použití

Tento zdravotnický prostředek je terapeutická/obvazová bota (krátkodobá/dlouhodobá) a slouží převážně k péči o akutní poškození na chodidle a z části obnovuje mobilitu.

Indikace

Pooperácní a jiné rány, ošetřené také rozměrnými, popř. polstrovánými obvazy, jejichž proces léčení vyžaduje delší dobu a zároveň dovoluje částečné zatištění chodidla chůzi i mimo domov. Není třeba žádat lože navíc.

Kontraindikace

Při správném použití nejsou známy žádné kontraindikace.

Rizika aplikace / důležité pokyny △

Tento zdravotnický prostředek je výrobek na lékařský předpis. Aplikaci a dobu trvání si dohodněte se svým předepisujícím lékařem. Výběr vhodné velikosti a poučení provádí odborný personál, od kterého jste zdravotnický prostředek obdrželi.

- Před radiologickým vyšetřením zdravotnický prostředek odložte.
- Během nošení obvazové boty BORT nesmíte řídit žádné vozidlo.
- Bylo-li předepsáno nošení v noci, zabraňte negativnímu ovlivnění krevního oběhu.
- V případě znečistivého zdravotnického prostředku uvolněte nebo případně sejměte.
- Pokud potíže přetravávají, vyhledejte lékaře nebo specializovaného prodejce.
- Zdravotnický prostředek používejte podle indikaci.

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

- Na výrobku neprovádějte žádné změny.

- Renostě na otevřených ranách.

- Nepoužívejte při nesnášlivosti s některým použitým materiálem.

- Nepoužívejte opakován - tato pomůcka je určena k ošetření jednoho pacienta.

- Během obdobi nošení ortézy: žádná lokální aplikace krémů nebo mastí v oblasti nasazené pomůcky - může zničit materiál.

Návod k navléčení

Důležité: K nazouvání a vyzouvání obvazové boty použijte zip umístěný na patě. Uzávěry se suchým zipem na obvazové botě slouží pouze k regulaci šířky a anatomického tvaru.

Otevřený poranění na chodidle překryjte obvazem nebo chráňte podobným způsobem. Na zdravé noze noste vždy protiskluzovou obuv se stejnou výškou podpatku. Botu nenošte přímo na holé kůži.

Zopřeňte boční uzávěry se suchým zipem a vyklopěte jazyk směrem dopředu. V druhém kroku rozepněte jazyk v oblasti nártu. Nakonec zip na

patě. Zkontrolujte, zda se v botě nenachází žádná cizí tělesa, případně je před nazulím boty odstraňte. Vložte chodidlo do boty. V dalším kroku nejprve zapněte zip na patě a následně přesahující část nad nártom. Na závěr umístěte centrální přední jazyk do středu a na obou stranách zafixujte uzávěrem se suchým zipem.

Odložení

Rozepněte boční uzávěry se suchým zipem a vyklopěte jazyk směrem dopředu. V druhém kroku rozepněte jazyk v oblasti nártu. Nakonec zapněte zip na patě. Nyní vyměňte chodidlo z obvazové boty.

Tip: Zapněte uzávěr se suchým zipem, abyste předešli předčasnému opotrebení plochy suchého zipu.

Složení materiálu

50% Polyuretan (PUR), 35% polyester (PES), 15 % polyamid (PA)

Pokyny k čištění

ruční praní nebělit nesušit v sušičce nežehlit

nečistít chemicky

Botu omyte ručně vlažnou vodou a jemným mycím prostředkem.

Záruka

Pro zakoupený výrobek platí zákonná ustanovení země, ve které jste výrobek zakoupili. V případě podezření na záruční případ se obrátte na svého specializovaného prodejce. Před uplatněním záruky výrobek vyčistěte. Pokud přiložené pokyny k návodu k použití nebyly dostatečně dodrženy, může být záruka omezena nebo zanikná. Vyloučeno je záruční plnění při použití v rozporu s indikacemi, nedodržení aplikáčních rizik, pokynů a svévolném provedení změn na výrobku.

Doba použití / životnost výrobku

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

Oznámovací povinnost

Dojde-li při používání zdravotnického prostředku k vážnému zhoršení zdravotního stavu pacienta, oznamte to svému odbornému prodejci nebo nám coby výrobci a Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv (SÚKL). Naše kontaktní údaje naleznete v tomto návodu k použití. Kontaktní údaje příslušného národního úřadu ve vaší zemi naleznete pod následujícím odkazem: www.bort.com/md-eu-contact.

Likvidace

Po ukončení použití musí být výrobek zlikvidován v souladu s místními předpisy.

Prohlášení o shodě

Potvrzujeme, že tento výrobek splňuje požadavky NAŘÍZENÍ EVROPSKÉHO PARLAMENTU A RADY (EU) 2017/745. Aktuální prohlášení o shodě naleznete na následujícím odkazu: www.bort.com/conformity

Stav: 04.2022

Zdravotnický prostředek |  Jeden pacient – vícenásobné použití

ET BORTi reguleeritava kinnisega jalats Comfort

Táhame BORT GmbH meditsiiniseadme usaldamise eest. Palun luguge käesolev kasutusjuhend hoolikalt läbi. Küsime korral pöörduge oma arsti või edasimüüja poole, kelle käest selle meditsiiniseadme saite.

Ostarve

See meditsiiniseade on ravijalats/reguleeritava kinnisega jalats (lühiajaline/pikaajaline), see on eelkõige mõeldud labajala akutsete kahjustustele raviks ning taastab osaliselt liikuvuse.

Näidustused

Operatsiooni järgselt või muud haavat, millel on mahulised või polsterdatud sidemed ja mille paranemisprotsess on pikemaajaline ning mis võimaldavad labajala osalist koormust kõndimisel, ka välistingimustes. Lisatallatagi ei ole vajalik.

Vastunäidustused

Nõuetekohasel kasutamisel ei ole vastunäidustusi teada.

Kasutamise seotud ohud/olulised juhised △

Käesolev meditsiiniseade on toode, mis on teatavatel juhtudel väljastatav retsepti alusel. Konsulteerige oma arstiga kasutamise ja kestuse suhtes. Sobiiva suuruse valib ja toote kasutamist juhendab eripersonal, kellega meditsiiniseadme saite.

- eemaldage meditsiiniseadme enne radioloogilisi uuringuid.

- BORTi reguleeritava kinnisega jalatsi kandmise ajal ei tohi te söödikut juhtida

- kui määratud on kandmine öösel, vältige vereringe möjutamist

- tundetuse korral lõvdendale meditsiiniseadet või vötké see ära

- kaebuse püsimise korral vötké ühest astri või edasimüüjaga

- kasutage meditsiiniseadet näidustuste kohta

- muude toodete samaaegne kasutamine üksnes kokkuleppel teie arstiga

- ärge muutke toodet

- mitte kanda lahtistel haavadel

- ärge kasutage mõneks kasutatud materjalit laumatuuse korral

- ei ole taaskasutatav – käesolev abivahend on mõeldud ühe patsiendi jaoks

- ortoosi kandmise ajal: ärge kasutage paigaldatud abivahendi piirkonnas

- loakaalsest kreemest ega salve, see võib materjalit hävitada

Paigaldusjuhised

Oliine: Reguleeritava kinnisega jalatsite jalgaparemiseks ja äravõtmiseks kasutage tömbblkku kannal. Reguleeritava kinnisega jalatsi takjakinnised on mõeldud laiuse ja sobivuse reguleerimiseks.

Kaitse lahtist hava labajala sideme või muu sarnasega. Kandke alati oma tervel jalal libisemiskindlat jalatsit, millel on sama kõrgel konts. Ärge kandke jalatsit otse nahal.

Avage kulgimised takjakinnised ja pöörake keel ette. Teise sammuna avage keel piirkonnas. Seejärel avage tömbblkku kannal. Kontrollige jalatsit vörükrahade suhtes ja eemaldage need enne jalatsisse astumist. Pange labajala reguleeritava kinnisega jalatsisse. Järgmine sammuna sulgege esmalt tömbblkku kannal, seejärel kattuv osa pööla kohal. Lõpetuseks paigutatakse keskne eesmine keel keskse ja kinnitatakse mõlemalt küljelt takjakinnise.

Eemaldamine

Avage kulgimised takjakinnised ja pöörake keel ette. Teise sammuna avage keel piirkonnas. Lõpetuseks avage tömbblkku kannal. Astuge reguleeritava kinnisega jalatsist välja.

Nõuanne: Takjakinniinna enneaege kulumise vältimiseks sulgege takjakinnise.

Koostis

50% Polüuretaan (PUR), 35% polüester (PES), 15% polüamiid (PA)

Puhastamisjuhised

Käsipesu Mitte pleegitada Mitte kuivatada pesukuivatis

Mitte trikiida Mitte keemiliselt puhaslada

Peske jalatsit käsitsi sooga veega kasutades pehmetoimelist pesuvahendit.

Garantii

Ommandatud tootele kehitavad selle riigi seadusesätted, kus olete toote hankinud. Garantiinõude kahtluse korral pöörduge oma edasimüüjaga poole.

Puhastage toodet enne garantiinõude esitamist. Kui kasutusjuhendi juhiseid ei järgitud piisavalt, võib see mõjutada garantii või selle tühistada. Garantiinõigus on välistatud muul kui näidustuste kohasel kasutamisel, kasutamise ja seotud ohtude, juhistele eiramisel, samuti toote omavaliliste muudatustega tegemisel.

Toote kasutusiga

Meditiiniseadme kasutusega määrab loomulik kulmine asja- ja nõuetekohasel kasutamisel.

Teatamiskohustus

Kui meditsiiniseadme kasutamisel halveneb tervislik seisund olulisel määral, teavitage sellest oma edasimüüjat või meid kui tootjat ning ka Eesti Terviseametit.

DE deutsch Gebrauchsanweisung
EN english Instructions for use
FR français Mode d'emploi
ES español Instrucciones de uso

IT italiano Istruzioni per l'uso
NL nederlands Gebruiksaanwijzing
CS český Návod k použití
ET eesti Kasutusjuhend

PL polski Instrukcja użytkowania
RO românesc Instrucțiuni de utilizare

 PDF: ga.bort.com



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



Meie kontaktandmed leiate käesolevast kasutusjuhendist. Pädeva riikliku asutuse kontaktnimed teie riigis saate järgmiselt veebiadressilt: www.bort.com/md-eu-contact.

Jäätmekäitlus

Pärast kasutamise lõppu tuleb toode vastavalt kohalikele nõuetele suunata jäätmekäitusesse.

Vastavusdeklaratsiooni

Kinnitame, et käesolev toode vastab EUROOPA PARLAMENTI JA NÖUKOGU MÄÄRUSE (EL) 2017/745 nõuetele. Kehtiva vastavusdeklaratsiooni leiate järgmiselt lingil: www.bort.com/conformity

Seisuga: 04.2022

Meditiiniseade |  Ühel patsiendi korduvalt kasutatav

PL BORT But ochronny na opatrunki Comfort

Dziękujemy za zaufanie firmie BORT GmbH i jej wyrobom medycznym. Prosimy uważnie przeczytać niniejszą instrukcję użytkowania. W przypadku jakichkolwiek pytań prosimy o kontakt z lekarzem lub dostawcą, od którego otrzymali Państwo niniejszy wyrob medyczny.

Przeznaczenie

Niniejszy wyrob medyczny to but terapeutyczny/but ochronny na opatrunki (krótko-/długookresowy), stosowany głównie do leczenia ostrych stanów uszkodzeń stopy i do częstocowego przywracenia mobilności.

Wskazania

Rany pooperacyjne lub inne, również zaopatrzone rozległymi, ewentualnie wyściełanymi opatrunkami, których proces gojenia się trwa przez dłuższy czas i umożliwia częściowe obciążenie stopy podczas chodzenia, nawet poza domem. Nie jest wymagana dodatkowa wkładka.

Przeciwwskazania

Brak znanych przeciwwskazań, gdy wyrob jest użytkowany zgodnie z przeznaczeniem.

Ryzyko związane z użytkowaniem/Ważne wskazówki ▲

Niniejszy wyrob medyczny może zostać przepisany na receptę. Prosimy o konsultowanie czasu i sposobu użytkowania z lekarzem przepisującym.

Wykwalifikowany personel, od którego otrzymają Państwo wyrob medyczny, pomoże w wyborze odpowiedniego rozmiaru i poinstruuje, jak go użytkować.

- zdjąć wyrob medyczny przed badaniem radiologicznym

- nie kierować pojazdami podczas noszenia buta ochronnego na opatrunki BORT

- jeżeli wymagane jest również zakładanie na noc, unikać niekorzystnego wpływu na układ krążenia

- w przypadku wystąpienia drżwienia poluzować lub w razie potrzeby zdjąć wyrob medyczny

- jeżeli objawy utrzymują się przez dłuższy czas, należy skontaktować się z lekarzem lub dostawcą

- użytkować wyrob medyczny zgodnie ze wskazaniami

- jednocześnie stosowanie innych produktów dozwolone jest wyłącznie po konsultacji z lekarzem prowadzącym

- nie wprowadzać żadnych zmian w wyrobie medycznym

- nie użytkować na ranach otwartych

- nie użytkować w przypadku nietolerancji którejkolwiek z użytych materiałów

- nie użytkować ponownie w przypadku innego pacjenta – niniejszy wyrob medyczny przeznaczony jest do użytku przez jednego pacjenta

- w okresie noszenia ortezu: nie stosować miejscowego kremów ani maści w obszarze zastosowanego środka pomocy ortopedycznej – może to zniszczyć materiał

Instrukcja zakładania

Ważne: Zapiąć lub rozpiętać zamek błyskawiczny na pięcie, aby założyć lub zdjąć but ochronny na opatrunki. Zapięcia na rzep służą jedynie do regulacji szerokości i dopasowania buta ochronnego na opatrunki.

Osłonić otwartą ranę na stopie opatrunkiem lub podobnym zabezpieczeniem. Na zdrojowej stopie nosić zawsze obuwie antypoślizgowe z podeszwą o tej samej wysokości. Nie zakładać buta bezpośrednio na golią skórę.

Odpiąć boczne rzepy i odchylić język do przodu. W drugim kroku odchylić język w obszarze śródstopia. Następnie rozpiętać zamek błyskawiczny na pięcie.

RO BORT Pantof ortopedic Comfort

Vă mulțumim pentru încrederea acordată unui dispozitiv medical produs de BORT GmbH. Vă rugăm să călări cu atenție și în întregime aceste instrucțiuni de utilizare. În cazul în care aveți întrebări, adresați-vă medicului dumneavoastră sau comerciantului de la care ați achiziționat dispozitivul medical.

Destinația de utilizare

Acest dispozitiv medical este un pantof terapeutic/ortopedic (pentru termen scurt/lung), conceput în special pentru tratarea vătămărilor acute la nivelul labei piciorului și restabilirea parțială a mobilității.

Indicații

Postoperatoriu sau pentru alte leziuni, inclusiv în tratamentul bazat pe utilizarea în mod extensiv a unor bandaje, eventual căptușite, al căror proces de vindecare durează o perioadă lungă de timp și în cazul cărora piciorul poate susține parțial greutatea în timpul mersului, și în spații exterioare. Nu sunt necesare branțuri suplimentare.

Contraindicații

În cazul utilizării corespunzătoare, nu se cunosc contraindicații.

Riscuri asociate utilizării/indicații importante ▲

Acest dispozitiv medical este un produs disponibil pe bază de prescripție. Discutați despre modul de utilizare și durata utilizării cu medicul dumneavoastră curant. Personalul specializat de la care ați primit dispozitivul medical va selecta dimensiunea adecvată a acestuia și va va oferi instruire cu privire la modul de utilizare.

- îndepărtați dispozitivul medical înaintea examinărilor radiologice

- În timpul purtării pantofului ortopedic BORT nu este permisă conducerea unui autovehicul.

- în cazul în care este prescrisă purtarea dispozitivului pe parcursul noptii, evitați afectarea sistemului circulator

- în cazul unor senzații de amețelă, slăbiți dispozitivul medical sau îndepărtați-l, dacă este necesar

- contactați medicul sau comerciantul, dacă simptomele persistă

- utilizăți dispozitivul medical conform indicațiilor

- utilizarea simultană a altor produse este permisă numai după consultarea cu medicul dumneavoastră

- nu modificați produsul

- nu aplicați produsul pe plăgi deschise

- nu utilizați produsul în cazul intoleranței la unul dintre materialele componente

- produs nereutilizabil – acest dispozitiv medical auxiliar este destinat tratamentului unui singur pacient

- în timpul purtării ortezelor: nu aplicați creme sau unguento în regiunea unde este fixat dispozitivul medical auxiliar – în caz contrar, este posibilă deteriorarea materialului din care este confecționat produsul

Instrucțiuni privind aplicarea produsului

Important: Pentru încălțarea și îndepărtarea pantofilor ortopedici, utilizați fermoarul de la nivelul călcăiului. Sistemele cu scai ale pantofului ortopedic servesc doar la reglarea lățimii și la fixarea optimă.

Protejați leziunea deschisă de la nivelul piciorului cu ajutorul unui bandaj sau al unui produs similar. Purtați întotdeauna un pantof aderent de aceeași înălțime în piciorul sănătos. Nu purtați pantoful în contact direct cu pielea.

Desfaceți complet sistemele cu scai laterale și plăti elementul de prindere în fată. În continuare, desfaceți elementul de prindere din zona metatarsului.

Apoi, deschideți fermoarul de la nivelul călcăiului. Verificați pantoful în privința

Sprawdzić, czy w bucie nie ma claf obcych, i usunąć je przed założeniem buta. Umieścić stopę w bucie ochronnym na opatrunku. W kolejnym kroku zamknąć najpierw zamek błyskawiczny na pięcie, a następnie język nad śródstopiem. Na koniec wyregulować śródstopki przedni język do pozycji środkowej i zapiąć po obu stronach na rzep.

Zdejmowanie

Odpiąć boczne rzepy i odchylić język do przodu. W drugim kroku odchylić język w obszarze śródstopia. Na koniec rozpiąć zamek błyskawiczny na pięcie. Wyjąć stopę z buta ochronnego na opatrunku.

Porada: Zapiąć rzep, aby zapobiec przedwcześniemu zużyciu jego powierzchni.

Skład

50% poliuretan (PUR), 35% poliester (PES), 15% poliamid (PA)

Wskazówki dotyczące czyszczenia

 Prać ręcznie  Nie myśbić  Nie suszyć w suszarce

 Nie prasować  Nie czyszczyć chemicznie

Prać but ręcznie w letniej wodzie z dodatkiem łagodnego środka do prania tkanin delikatnych.

Gwarancja

W przypadku niniejszego produktu mają zastosowanie przepisy kraju, w którym został on zakupiony. W przypadku reklamacji prosimy o kontakt z dostawcą, u którego zakupili Państwo produkt. Prosimy o wyczyszczenie produktu przed złożeniem do reklamacji. Nieprzestrzeganie wskazówek zawartych w niniejszej instrukcji użytkowania może skutkować ograniczeniem lub utratą gwarancji. Nie udziela się gwarancji w przypadku użytkowania niezgodnego ze wskazaniami, nieprzestrzegania ryzyka związanego z zastosowaniem i instrukcji użytkowania lub wprowadzania zmian w produkcji.

Czas użytkowania/Trwałość produktu

Trwałość wyrobu medycznego zależy od naturalnego zużycia przy prawidłowym stosowaniu zgodnie z instrukcją użytkowania.

Obowiązek zgłoszenia incydentów

Jeśli podczas użytkowania wyrobu medycznego dojdzie do poważnego pogorszenia stanu zdrowia, należy poinformować dystrybutora lub nas jako producenta oraz Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działali Produktów Lecniczych Urzędu Rejestracji Produktów Lecniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Nasze dane kontaktowe znajdują się w niniejszej instrukcji użytkowania. Dane kontaktowe właściwego organu krajowego w danym kraju można znaleźć, klikając na poniższy link: www.bort.com/md-eu-contact.

Utylizacja

Po użyciu produktu należy zutylizować zgodnie z lokalnymi przepisami.

Deklaracja zgodności

Potwierdzamy, że ten produkt spełnia wymagania ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745. Aktualna deklaracja zgodności jest dostępna pod następującym linkiem:

www.bort.com/conformity

Stan na: 04.2022

Wyrob medyczny |  Wielokrotne użycie u jednego pacjenta

existenței corporilor strâini și îndepărtați-le înaintea de a-l încălța. Introduceți piciorul în pantoful ortopedic. Închideți mai întâi fermoarul de la nivelul călcăiului și apoi secțiunile suprapuse din zona metatarsului. În cele din urmă, elementul de prindere central din partea din fată se va poziționa pe mijloc și se va fixa pe ambele părți cu ajutorul scaiului.

Îndepărtarea produsului

Desfaceți complet sistemele cu scai laterale și plăti elementul de prindere în fată. În continuare, desfaceți elementul de prindere din zona metatarsului. Ulterior, deschideți fermoarul de la nivelul călcăiului. Scoateți piciorul din pantof ortopedic.

Sugestie: Închideți sistemul cu scai pentru a evita uzura prematură a scaiului.

Compozitie

50% Poliuretan (PUR), 35% poliester (PES), 15% poliamid (PA)

Indicații privind curățarea

 Spălare manuală  A nu se folosi înălbitor  A nu se usca prin centrifugare  A nu se călca  A nu se curăță chimic

Spălați manual pantoful cu apă caldă și un detergent pentru rufe delicate.

Garanție

Se aplică prevederile legale din țara în care a fost achiziționat produsul. Pentru eventuale pretenții de garanție, vă rugăm să căutați produsul înaintea formularului unei pretenții de garanție. Nerespectarea instrucțiunilor de utilizare poate afecta condițiile de acordare a garanției sau poate duce la anularea acesteia. Garanția este exclusă în cazul utilizării produsului în mod contrar indicațiilor, dacă nu sunt luate în considerare riscurile asociate utilizării, în cazul nerespectării instrucțiunilor de utilizare, precum și în cazul modificărilor neautorizate la nivelul produsului.

Durata de utilizare/durata de viață a produsului

Durata de viață a produsului este determinată de uzura naturală în cazul utilizării acestuia în mod corespunzător și conform recomandărilor.

Obligația de notificare

Aveți obligația de a notifica distributorului specializat de la care a fost achiziționat produsul sau producătorului, precum și Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale orice eveniment care duce la agravarea semnificativă a stării dumneavoastră de sănătate în timpul utilizării acestui dispozitiv medical.

Datele noastre de contact sunt menționate în prezentele instrucțiuni de utilizare. Pentru datele de contact ale autorității naționale competente din țara dumneavoastră, vă rugăm să accesați următorul link: www.bort.com/md-eu-contact.

Eliminare ca deșeu

La finalul duratei de viață, produsul trebuie eliminat ca deșeu conform reglementărilor locale aplicabile.

Declarație de conformitate

Confirmăm faptul că acest produs corespunde cerințelor REGULAMENTULUI (UE) 2017/745 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN SI AL CONSILIULUI. Pentru varianța actuală a declarației de conformitate, accesați următorul link: www.bort.com/conformity

Versiunea: 04.2022

Dispozitiv medical | Un singur pacient – utilizare multiplă