

LEGGERE ACCURATAMENTE LE PRESENTI ISTRUZIONI E CONSERVARLE

REF. 8104-8105-8106-8107 Ortesi per immobilizzazione del ginocchio a 0°

REF. 8104F-8105F-8106F-8107F Ortesi per immobilizzazione del ginocchio a 20°

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ

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

MARCHI COMMERCIALI DEI MATERIALI

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

PRECAUZIONI D'USO

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

AVVERTENZE

È consigliabile che il prodotto, studiato per le specifiche indicazioni sotto riportate, venga prescritto da un medico o da un fisioterapista e applicato da un tecnico ortopedico, in conformità alle esigenze individuali. Per garantirne l'efficacia, la tollerabilità e il corretto funzionamento è necessario che l'applicazione venga effettuata con la massima cura.

Non alterare assolutamente la regolazione effettuata dal medico/fisioterapista/tecnico ortopedico. La responsabilità del fabbricante decade in caso di utilizzo o adattamento inappropriato. L'ortesi è fatta per l'utilizzo da parte di un solo paziente; in caso contrario il fabbricante declina ogni responsabilità, in base a quanto previsto dal regolamento per i dispositivi medici. In soggetti ipersensibili il contatto diretto con la pelle potrebbe causare rossori o irritazioni. In caso di comparsa di dolori, gonfiori, tumefazioni o qualsiasi altra reazione anomala, rivolgersi immediatamente al proprio medico e, in caso di particolare gravità, segnalare il fatto al fabbricante e all'autorità competente del proprio Stato. L'efficacia ortopedica del prodotto è garantita solo con l'utilizzo di tutte le sue componenti.

SCELTA/DIMENSIONI

Codice	REF.8104	REF.8105	REF.8106	REF.8107
Immobilizzazione a	0°	0°	0°	0°
Lunghezza cm	40	50	60	70
Colore	nero			
ambidestro				

Codice	REF.8104/F	REF.8105/F	REF.8106/F	REF.8107/F
Immobilizzazione a	20°	20°	20°	20°
Lunghezza cm	40	50	60	70
Colore	nero			
ambidestro				

MANUTENZIONE

- ☒ Non candeggiare ☒ Pulizia chimica non consentita
 - ☒ Non stirare ☒ Non asciugare in asciugatrice
 - ☒ Istruzioni per il lavaggio: Lavaggio a mano fino a 30°C con sapone neutro; lasciare asciugare lontano da fonti di calore
- Non disperdere nell'ambiente il dispositivo né alcuna sua componente.

INDICAZIONI

- **REF. 8104 - 8107:** Necessità di immobilizzazione con ginocchio in estensione (post-chirurgica o post-traumatica)
- **REF. 8104/F - 8107/F:** Necessità di immobilizzazione con ginocchio a 20° (post-chirurgica o post-traumatica)

CONTROINDICAZIONI

Al momento nessuna conosciuta

CARATTERISTICHE E MATERIALI

- Struttura in morbida gommaschiuma bifoderata
- Rivestimento interno in spugna
- Aste rigide mediali-laterali e posteriori in lega leggera modellabili (solo REF. 8104/F - 8107/F: posizionate con una flessione di 20°)
- Pannelli mediale e laterale regolabili
- Apertura rotulea
- Lavabile

APPLICAZIONE

PRIMA APPLICAZIONE PER IL MEDICO / TECNICO

- 1 Aprire i cinturini richiudendoli provvisoriamente su loro stessi. Staccare i pannelli laterali da quello posteriore.
- 2 Applicare il pannello posteriore centralmente sulla gamba utilizzando gli appositi cinturini in dotazione (fig. A), in modo che una estremità del cinturino sia il più vicino possibile al bordo del pannello.
- 3 Applicare i pannelli laterali su quello posteriore tramite Velcro® in modo che le aste risultino laterali e che si crei una sede adeguata per l'alloggiamento della rotula (fig. B). Il foro anteriore deve essere centrato sulla rotula.
- 4 Se necessario modellare le aste seguendo il profilo anatomico della gamba.
- 5 Stringere e fissare i cinturini a Velcro® in sequenza alternata (coscia/gamba) partendo da quelli più vicini al centro ginocchio (fig. C).

APPLICAZIONI SUCCESSIVE

- 1 Aprire i cinturini richiudendoli provvisoriamente su loro stessi.
- 2 Chiudere i cinturini del pannello posteriore per pre-posizionare l'immobilizzatore. Il foro anteriore deve essere centrato sulla rotula.
- 3 Stringere e fissare i cinturini a Velcro® in sequenza alternata (coscia/gamba) partendo da quelli più vicini al centro ginocchio (fig. C).



immok 0°/20°

REF. 8104-8105-8106-8107

Knee orthosis for immobilization of 0°

REF. 8104F-8105F-8106F-8107F

Knee orthosis for immobilization of 20°



Öffnung für die Patella
Patella opening
Ouverture rotulienne
Открытая коленная чашечка
Otwór na rzepkę
Aptvēršana ceļa skriemelim
Apertura rotulea

