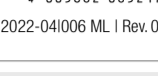


## Gebrauchsanweisung

REF 112 730

### BORT. Das Plus an Ihrer Seite.



D112730I2022-04/006 ML | Rev. 01

#### DE BORT ManuStabil kurz

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 eine Handgelenkorthese zur Immobilisierung in mindestens zwei Bewegungsrichtungen

#### Indikationen

Präoperative, postoperativ, posttraumatisch z.B. Distorsion, degenerativ, z.B. Karpaltunnelsyndrom (CTS), Tendovaginitis, peripherie Nervenlärmung

#### Kontraindikationen

Peripherie arterielle Verschlusskrankheit (PAVK), Lymphabflussstörungen auch unklare Weichteilschwellungen Körperfern des angelegten Hilfsmittels, Empfindungs- und Durchblutungsstörungen der versorgten Körperregion, Erkrankungen der Haut im versorgten Körperabschnitt

#### 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
- bei längeren Ruhephasen nicht zu fest verschließen z.B. beim Schlafen
- 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

Vor dem Anlegen Alu-Schienen in gewünschte Form biegen. Positionieren Sie die dorsale Schiene in einer der beiden zur Verfügung stehenden Schienentaschen, je nach Indikationsstellung. Öffnen Sie die Klettverschlüsse und das Band und legen Sie die Orthese an das betroffene Handgelenk an. Schließen Sie zuerst den Verschluss zwischen Daumen und Zeigefinger, dann die nachfolgenden Klettverschlüsse. Wickeln Sie das Band zirkular um das Handgelenk und kletten Sie es am Velours fest.

#### Ablegen

Zum Ablegen der Orthese öffnen Sie bitte das Band und die Klettverschlüsse.

Fassen Sie die Schiene an der Handfläche und ziehen Sie die Orthese über die Finger ab. Schließen Sie die Klettverschlüsse um einen frühzeitigen Verschleiß der Klettfläche zu vermeiden.

#### Materialzusammensetzung

schwarz: Polyamid (PA), Polyester (PES), Baumwolle (BW), Elasthan (EL)  
grau, beige: Polyamid (PA), Polyester (PES), Elasthan (EL)  
Die genaue Materialzusammensetzung entnehmen Sie bitte dem eingenähten Textiletikett.

#### Reinigungshinweise

Waschen Sie das Produkt mit einem Waschmittel mit 30 °C. Nicht bleichen. Nicht im Wäschetrockner trocken. Nicht bügeln. Nicht chemisch reinigen. Alu-Schienen vor dem Waschen herausnehmen. Klettverschlüsse schließen, um Beschädigung anderer Wäschestücke zu vermeiden. Keinen Weichspüler verwenden. In Form ziehen und an der Luft trocknen.

#### 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](http://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](http://www.bort.com/konformitaet)

Stand: 04.2022

Medizinprodukt | Einzelner Patient – mehrfach anwendbar

#### EN BORT ManuStabil short

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 wrist brace for immobilisation in at least two directions of movement.

#### Indications

Pre-operative, post-operative, post-traumatic, e.g. in case of distortion, degenerative complaints, e.g. carpal tunnel syndrome (CTS), Tenosynovitis, peripheral nerve paralysis.

#### Contraindications

Peripheral arterial occlusive disease (PAOD), lymph drainage disorders, also unclear soft tissue swellings distal to the aid positioned, sensory and circulatory disorders with the region of the body treated, skin diseases in the part of the body treated.

#### 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
- do not close it too tightly during longer periods of rest, e.g. when sleeping
- 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 in the vicinity of the attached aid as they can destroy the material

#### Fitting instructions

Before putting on, bend the aluminium splints to the desired shape. Position the dorsal splint in one of the two available splint bags, dependent on the indication position. Open the Velcro fasteners and the strap and place the brace on the wrist affected. Close the fastener between the thumb and index finger first, then the following Velcro fasteners. Wind the strap circumferentially around the wrist and attach it to the velour using the Velcro.

#### Removal

To remove the brace, please open the strap and the Velcro fasteners. Grasp the splint in the palm area and pull the brace off over the fingers. Close the Velcro fasteners in order to avoid early wear to the Velcro surface.

#### Material composition

black: polyamide (PA), polyester (PES), cotton (CO), elastane (EL)  
grey, beige: polyamide (PA), polyester (PES), elastane (EL)

The sewn in textile label provides the precise material composition.

#### Cleaning information

Delicate wash 30 °C. Do not bleach. Do not dry in a tumble dryer.  
Do not iron. Do not clean chemically.  
Remove the aluminium splints before washing. Close the Velcro fasteners in order to avoid damaging other items of clothing. Do not use fabric conditioner. Stretch back into shape and dry in the fresh air.

#### 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](http://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](http://www.bort.com/conformity)

Stand: 04.2022

Medical device | Single patient – multiple use

#### FR BORT ManuStabil court

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 un bandage pour le poignet pour immobilisation dans au moins deux directions de mouvement.

#### Indications

Pré-opératoire, post-opératoire, post-traumatique, p. ex. distorsion, dégénération, p. ex. syndrome du tunnel carpéen (STC), tendovaginitis, paralysie des nerfs périphériques.

#### Contre-indications

Artériopathie oblitérante périphérique (AOP), troubles de la circulation lymphatique y compris tuméfaction des tissus mous d'origine inconnue de l'aide posée, troubles de sensation et de la circulation sanguine des régions corporelles traitées, maladies cutanées sur les zones traitées.

#### 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 pas serrer trop lors des phases de repos prolongées p. ex. pendant le sommeil
- 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 localement de crème ou de pomade dans la zone d'utilisation du dispositif posé, risque d'endommagement du matériau

#### Instruction d'application

Avant la pose, plier les tiges en aluminium dans la forme souhaitée. Positionnez la tige dorsale dans l'une des deux poches de tiges disponibles, en fonction de l'indication. Ouvrez les fermetures Velcro et la bande, puis posez l'orthèse sur le poignet concerné. Fermez d'abord la fermeture Velcro entre le pouce et l'index, puis fermez les fermetures Velcro suivantes.

#### Retirer

Pour retirer le bandage, ouvrez la bande et les fermetures Velcro. Saisissez les tiges sur la paume de main et retirez l'orthèse en passant par-dessus les doigts. Fermez les fermetures Velcro pour éviter une usure précoce de la surface auto-agrippante.

## Composition des matières

noir : polyamide (PA), polyester (PES), coton (CO), élasthanne (EL)  
gris, beige : polyamide (PA), polyester (PES), élasthanne (EL)  
Vous trouverez la composition exacte sur l'étiquette textile cousue au produit.

## Conseils de lavage

Lavage délicat 30 °C ☒ Ne pas blanchir ☒ Ne pas sécher au sèche-linge ☒ Ne pas repasser ☒ Ne pas nettoyer à sec

Retirer les tiges en aluminium avant le lavage. Fermer les fermetures Velcro pour éviter d'endommager d'autres vêtements. Ne pas utiliser d'assouplissant. Mettre en forme et faire sécher à l'air libre.

## 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 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/Durée de vie du produit

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

## ES BORT ManuStabil corta

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 una ótesis de muñeca para la inmovilización en al menos dos direcciones de movimiento.

### Indicaciones

Estados preoperatorios, postoperatorios y posttraumáticos, p. ej., esguinces, enfermedades degenerativas, p. ej., síndrome del túnel carpiano (STC), tenosinovitis, parálisis de los nervios periféricos.

### Contraindicaciones

Enfermedad oclusiva arterial periférica (EOAP), trastornos del drenaje linfático, incluidas inflamaciones de los tejidos blandos de origen desconocido y en zonas alejadas de la zona donde se ha colocado el vendaje, trastornos de sensibilidad y del riego sanguíneo en la zona tratada, enfermedades de la piel en la zona tratada.

### 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
- no apriete demasiado el producto durante períodos largos de reposo, p. ej. durante la noche
- 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 ótesis, no aplique ninguna crema ni pomada en la zona donde se encuentra el vendaje, pues puede dañar el material

### Instrucciones de colocación

Antes colocarlas, doble las férulas de aluminio en la forma deseada. Coloque la férula dorsal en uno de los dos bolsillos existentes para la férula, en función de la indicación. Abra los cierres de velcro y la correa y coloque la ótesis en la muñeca afectada. Cierre primero el cierre situado entre el pulgar y el dedo índice y, después, los siguientes cierres de velcro. Enrolle la correa en sentido circular alrededor de la muñeca y fíjela a la parte aterciopelada mediante el velcro.

## IT BORT ManuStabil corta

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 un'ortesi per l'articolazione del polso per l'immobilizzazione in almeno due direzioni di movimento.

### Indicazioni

Ambito preoperatorio, postoperatorio, post-traumatico, ad es. distorsione, stati degenerativi, ad es. sindrome del tunnel carpale (STC), tendovaginitis, paralisi dei nervi periferici.

### Contraindicationi

Arteriopatia obstruttiva periferica (AOP), disturbi del flusso linfatico e gonfiore poco chiaro dei tessuti molli distanti dall'ausilio applicato, disturbi della sensibilità e della circolazione nelle regioni anatomiche interessate dal trattamento, patologie cutanee nella zona del corpo interessata.

### 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
- non chiuderlo troppo stretto durante periodi di riposo prolungati, ad esempio durante il sonno
- 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

Prima dell'applicazione, piegare le stecche in alluminio nella forma desiderata. Posizionare la stecca dorsale in una delle due tasche disponibili, a seconda dell'indicazione. Aprire le chiusure in velcro e la fascia e applicare l'ortesi al polso interessato. Chiudere prima la chiusura tra il pollice e l'indice, poi le seguenti chiusure in velcro. Avvolgere la fascia circolarmente intorno al polso e fissarla al velour.

## NL BORT ManuStabil kort

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

### Beoogd gebruik

Dit medische hulpmiddel is een polsorthese voor immobilisatie in ten minste twee bewegingsrichtingen.

### Indicaties

Preoperatief, postoperatorisch, posttraumatisch bijvoorbeeld distorsie, degeneratief bijvoorbeeld carpal tunnel syndroom (CTS), tendovaginitis, reënzuwfetsel met parese.

### Contra-indicaties

Perifeer oclusief arterieel vaatlijden (PAV), stoornissen van de lymfe-afvoer

## 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](http://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](http://www.bort.com/conformity)

État du : 04.2022

Dispositif médical | ☒ Un seul patient – à usage multiple

## Retirar

Para retirar el vendaje, abra la correa y los cierres de velcro. Agarre la férula de la palma de la mano y retire la ótesis a través de los dedos. Cierre los cierres de velcro para evitar un desgaste prematuro de la superficie de velcro.

## Composición de los materiales

negro: poliamida (PA), poliéster (PES), algodón (CO), elastano (EL)  
gris, beige: poliamida (PA), poliéster (PES), elastano (EL)

Puede consultar la composición exacta en la etiqueta textil cosida en la prenda.

## Indicaciones de lavado

Programa delicado 30 °C ☒ No usar blanqueador ☒ No secar en la secadora ☒ No planchar ☒ No lavar en seco  
Extraiga las férulas de aluminio antes del lavado. Cierre los cierres de velcro para no dañar otras prendas al lavar el producto. No utilizar suavizante. Tiéndala de modo que recupere su forma original y déjela secar al aire libre.

## 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 indicaciones y 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](http://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](http://www.bort.com/conformity)

Versión: 04.2022

Producto sanitario | ☒ Un solo paciente – uso múltiple

## Rimozione

Per rimuovere il bendaggio, aprire la fascia e le chiusure in velcro. Afferrare la stecca con il palmo della mano e tirare via l'ortesi facendola passare sulle dita. Chiudere le chiusure in velcro per evitare l'usura prematura della superficie in velcro.

## Composizione dei materiali

nero: poliammide (PA), poliestere (PES), cotone (CO), elastan (EL)

grigio, beige: poliammide (PA), poliestere (PES), elastan (EL)

Per l'essatta composizione dei materiali consultare l'etichetta tessile cucita dentro il prodotto.

## Istruzioni per la pulizia

Ciclo delicato 30 °C ☒ Non candeggiare ☒ Non asciugare in asciugatrice ☒ Non stirare ☒ Non lavare a secco  
Rimuovere le stecche in alluminio prima del lavaggio. Chiudere le chiusure in velcro per evitare che vengano danneggiati altri capi. Non utilizzare alcun ammorbidente. Mettere il capo in forma e farlo asciugare all'aria aperta.

## 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](http://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](http://www.bort.com/conformity)

Aggiornato al: 04.2022

Dispositivo medico | ☒ Singolo paziente – uso multiplo

en bij onverklaard oedeem van weke delen distaal van het aangelegde hulpmiddel, overgevoeligheids- en doorbloedingsstoornissen van het te behandelen lichaamsdeel, huidaandoeningen van het te behandelen lichaamsdeel.

## Gebruiksrisico's/belangrijke instructies

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

– Dit medische hulpmiddel moet voorafgaand aan radiologische onderzoeken worden afgedaan.

– Tijdens langere rustperiodes, bijvoorbeeld tijdens het slapen, mag het product niet te strak worden gesloten.

– 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 product aan.
- Niet dragen op open wonden.
- Niet gebruiken bij allergie of overgevoeligheid voor een van de gebruikte materialen.
- Niet geschikt voor hergebruik; dit hulpmiddel is uitsluitend bestemd voor het behandelen van één patiënt.
- Breng tijdens de draagduur van de orthese geen crème of zalf aan op de huid onder het aangelegde product omdat dit het materiaal kan aantasten.

#### Aanwijzingen voor het aanbrengen

Buig de aluminium spalk in de gewenste vorm voordat u de orthese aanlegt. Doe de dorsale spalk afhankelijk van de indicatie in een van de twee beschikbare spalkvakjes. Open de klittenbandsluitingen en de band en leg de orthese aan op de aangedane pols. Sluit eerst de klittenbandsluiting tussen de duim en de wijsvinger, daarna pas de volgende klittenbandsluitingen. Wickel de band rondom de pols en plak deze op het klittenbandvlakje vast.

#### Afnemen

Voor het afnemen van de orthese maakt u de band los en open en de klittenbandsluitingen. Pak de spalk vast bij de handpalm en trek de orthese over de vingers uit. Sluit de klittenbandsluitingen om voortijdige slijtage van de klevende oppervlakken te voorkomen.

#### Materiaalsamenstelling

zwart: polyamide (PA), polyester (PES), katoen (CO), elastaan (EL)  
grijs, beige: polyamide (PA), polyester (PES), elastaan (EL)

Voor de precieze materiaalsamenstelling raadpleegt u het ingenaaid label.

#### Reinigingsinstructies

 Wasmachine op het programma voor fijne was 30 °C

 Geen bleekmiddel gebruiken  Niet drogen in de wasdroger

 Niet strijken  Niet chemisch reinigen

De aluminium spalken verwijderen voordat de orthese wordt gewassen.

Klittenbandsluitingen sluiten om beschadiging van andere was te voorkomen.

Geen wasverzachter gebruiken. In model trekken en aan de lucht drogen.

#### CS BORT ManuStabil krátká

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

#### Účel použití

Tento zdravotnický prostředek je zálepstní ortéza k imobilizaci v alespoň dvou směrům pohybu.

#### Indikace

Předoperární, pooperační, posttraumatické, např. distenze, degenerativní, např. syndrom karpálního tunelu (CTS), tendovaginitida, paralyza periferního nervu.

#### Kontraindikace

Periferální arteriální okluzivní onemocnění (PAD), poruchy odtoku lymfy a také nejasné otoky měkké tkáně distálně od přiložené pomůcky, senzorická a oběhové poruchy ošetřené oblasti těla, kožní onemocnění v ošetřené části těla.

#### Rizika aplikace / důležité pokyny △

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

- Před radiologickým vyšetřením zdravotnický prostředek odložit.
- Po delších fázích odpocinku nezapínajte příliš pevně, např. při spánku.
- V případě znečistivosti zdravotnický prostředek uvolněte nebo případně sejměte.
- Pokud potíže přetrývávají, vyhledejte lékaře nebo speciálně upřesněného prodejce.
- Zdravotnický prostředek používejte podle indikací.
- Současně používat jiných výrobků je dovoleno pouze po konzultaci s vaším lékařem.
- Na výrobek neprovádějte žádné změny.
- Nenoste na otevřených ranách.
- Nepoužívejte při nesnášenlivosti s některým použitým materiélem.
- Nepoužívejte opakován – tato pomůcka je určena k ošetření jednoho pacienta.
- Během období nošení ortézy: žádná lokální aplikace krémů nebo mastí v oblasti nasazené pomůcky – může zničit materiál.

#### Návod k navléčení

Před přiložením ohněte hliníkové dlahy do požadovaného tvaru. Dorzální dlahu umístěte do jedné ze dvou dostupných kapac na dlahu podle indikované polohy. Rozepněte uzávěry se suchým zipem a pásek a ortézu přiložte na postižené zálepstí. Nejprve zapněte uzávěr mezi palcem a ukazováčkem, poté následující uzávěry se suchým zipem. Pásek kruhově omotejte kolem zálepstí a zapněte jej na veluru suchým zipem.

#### ET BORT ManuStabil lühike ortoos

Täname BORT GmbH meditsiiniseadme usaldamise eest. Palun lugege käesolev kasutusjuhend hoolikalt läbi. Küsimuste korral pöörduge oma arsti või edasimüüja poolle, kelle käest selle meditsiiniseadme saite.

#### Ostarve

See meditsiiniseade on vähemalt kahes liikumissuunas fikseeriv randmeorthoos.

#### Näidustused

Operatsioonielsett, operatsioonijärgselt, traumajärgselt, nt nihestuse korral, degeneratiivselt, nt karpalkanali sündroomi, kõlulasetupeõletiku, perifeerse närvili halvatusse korral.

#### Vastutäidustused

Perifeerne arterite oklusoonhaigus, lümfringe häired, ka ebaselge põhjusega pehmesti kudede tersed paigaldused abivahendist eemal asuvates kehaosaades, sensoorides ja verevarustushäired vastavas keha piirkonnas, nahahaigused vastaval kehaosal.

#### Kasutamisega seotud ohud/olulised juhised △

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

- eemalda meditsiiniseadme enne radiooloogilisi uuringuid
- ärge sulgege pikemate puhiageadega, et magamise ajaks liiga tugevalt
- tundetuse korral lõdvendage meditsiiniseadet või vörte see ära
- kaebuatse püsimeisu korral vörte ühendust arsti või edasimüüjaga
- kasutage meditsiiniseadet näidustusest kohaselt
- muude toodete samaaegne kasutamine üksnes kokkuleppel teie arstiga
- ärge muutke toodet
- mitte kanda lahtistel haavadel
- ärge kasutage mõne kasutatud materjalit talumatuse korral
- ei ole taaskasutatav - käesolev abivahend on möeldud ühe patsiendi jaoks
- ortoosi kandmise ajal: ärge kasutage paigaldatud abivahendi piirkonnas loakaalsest kreemest ega salvest, see võib materjalit hävitada

#### Paigaldusjuhised

Enne paigaldamist painutage alumiiniumtoed soovitud kujule. Paigutage käseläppalood tugi ühte kahest kasutatavast toekotist, sõltuvalt näidustuse asukohast. Avage takjakinnised ja rihm ning asetage ortoos vigastatud liigesele. Sulgege esmalt kinnis pöörla ja nimetusõrme vahel, siis järgmiselt takjakinnised. Mähkige rihm ümber randmellegise ja kinnitage see takjakinnisega veeluropinnaile.

#### Przeznaczenie

Niniejszy wyrob medyczny jest ortezą służącą do unieruchomienia nadgarstka w co najmniej dwóch kierunkach ruchu.

#### Wskazania

Przed operacjami, po operacjach, po przebytych urazach, np. po skręceniu, w przypadku zwrodnienia, np. zespołu cieśni kanału nadgarstka (CTS), zapalenia pochewek ścięgnistnych, porażenia nerwów obwodowych.

#### 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 verontschuldiging van de gebruikssituatie 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 sluiting bij vakkundig gebruik conform de indicatie.

#### Meldplicht

Als het gebruik van dit medische hulpmiddel leidt tot een ernstige verslechting 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](http://www.bort.com/md-eu-contact).

#### Weggoen

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](http://www.bort.com/conformity)

Versie: 04-2022

Medisch hulpmiddel |  Eén patiënt – meervoudig gebruik

#### Odložení

Chcete-li bandáz odložit, rozepněte pásek a uzávěry se suchým zipem. Uchopte dlahu na dlani a stáhněte ortézu přes prsty. Zapněte uzávěry se suchým zipem, abyste předešli předčasnemu opotřebení plochy suchého zipu.

#### Složení materiálu

černá: polyamid (PA), polyester (PES), bavlna (CO), elastaan (EL)  
šedá, bězová: polyamid (PA), polyester (PES), elastaan (EL)

Přesné složení materiálu naleznete na všíté textilní etiketě.

#### Pokyny k čištění



Před praním vyměňte hliníkové dlahy. Abyste předešli poškození jiných kusů prádla, zapněte uzávěry se suchým zipem. Nepoužívejte aviváz. Vytáhněte tuvaru a sušte na vzduchu.

#### Záruka

Pro zakoupený výrobek platí zákonné ustanovení země, ve které je výrobek zakoupen. V případě podezření na záruční případ se obrátěte na svého specializovaného prodejce. Před uplatněním záruky výrobek vyčistěte. Pokud přiložené pokyny k návodu k používání dostaly dodačky, může být záruka omezena nebo zanikla. Vyloučeno je záruční plnění při použití v rozporu s indikacemi, nedodržením aplikáčních rizik, pokynů a svévolné provedení změn výrobku.

#### Doba použití / životnost výrobku

Životnost zdravotnického prostředku je určena přirozeným opotřebením při rádné 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](http://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](http://www.bort.com/conformity)

Stav: 04.2022

Zdravotnický prostředek |  Jeden pacient – vícenásobné použití

#### Eemaldamine

Bandaazi eemaldamiseks avage rihm ja takjakinnised. Haarake peopesal asuvast toest ja tömmake ortoos üle sõrmede ära. Takjapinna enne aegseks kulumise vältimiseks sulgege takjakinnised.

#### Koostis

must: polüamiid (PA), polüester (PES), puuvill (CO), elastaan (EL)  
hall, beež: polüamiid (PA), polüester (PES), elastaan (EL)

Materjalil täpselt koostist saate vaadata sissemõeldud tekstilililetikil.

#### Puhastamisjuhised

Enne pesemist vältke aluminiiumtoed välja. Sulgege takjakinnised, et vältida teiste pesusesmete kahjustamist. Ärge kasutage pesuloputusvahendit. Venitate vormi ja laske öhu käes kuivada.

#### Garanti

Omendantootele kehitavad selle riigi seadusesätted, kus olete toote hankinud. Garantiliidu kahtlusse korral pöörduge oma edasimüüjuga pool. Puhastage toodet enne garantiliidu esitamist. Kui kasutusjuhendi juhised ei järgitud pilasvall, võib see mõjutada garantii või selle tühistada. Garantiliidus on vältistud mulu kui näidustuse korras kasutamisel, kasutamisega seotud ohtude, juhistele eriamisel, samuti toote omavalliliste muudatustute tegemisel.

#### Toote kasutusiga

Meditiisimiseadme kasutusega määrab loomulik kulmine asja- ja nõuetekohasel kasutamisel.

#### Teatamiskohustus

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

Meie kontaktandmed leiate käesolevast kasutusjuhendist. Pädeva riikliku asutuse kontaktandmed teie riigis saate järgmiselt veebiaadressilt: [www.bort.com/md-eu-contact](http://www.bort.com/md-eu-contact).

#### Jäätmekäitlus

Päramat kasutamise lõppu tuleb toode vastavalt kohalikele nõuetele suunata jäätmekäitlusesse.

#### Vastavusdeklaratsiooni

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

Seisuga: 04.2022

Meditiisimiseadme |  Ühel patsiendil korduvalt kasutavat

#### Przeciwskazania

Choroba tetric obwodowych, zaburzenia odpływu limfy oraz obrzęki tkanek miękkich niejasnego pochodzenia występujące odsiębie od zastosowanej pompy ortopedycznej, zaburzenia czuciowe i krążenia w zaopatrzonej okolicy ciała, choroby skóry w zaopatrzonej części ciała.

#### 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, powinno w wyborze odpowiedniego rozmiaru i poinstrujcie, jak go użytkować.

– zdjąć wyrob medyczny przed badaniem radiologicznym

– nie zapinać zbyt ciężko w przypadku dłuższych faz odopcynku, np. podczas snu

– w przypadku wystąpienia drętwienia poluzować lub w razie potrzeby zdjąć wyrob medyczny

#### PL BORT ManuStabil Orteza krótka

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 jest ortezą służącą do unieruchomienia nadgarstka w co najmniej dwóch kierunkach ruchu.

#### Wskazania

Przed operacjami, po operacjach, po przebytych urazach, np. po skręceniu, w przypadku zwrodnienia, np. zespołu cieśni kanału nadgarstka (CTS), zapalenia pochewek ścięgnistnych, porażenia nerwów obwodowych.

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

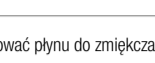
**IT** italiano Istruzioni per l'uso  
**NL** nederlands Gebruiksaanwijzing  
**CS** český Návod k použití  
**ET** eesti Kasutusjuhend

**PL** polski Instrukcja użytkowania  
**RO** românesc Instrucțiuni de utilizare

 PDF: ga.bort.com



 **BORT GmbH**  
Am Schweizerbach 1 | D-71384 Weinstadt | [www.bort.com](http://www.bort.com)



- 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 używać na ranach otwarty
- nie używać w przypadku nietolerancji którejkolwiek z użytych materiałów
- nie używać ponownie w przypadku innego pacjenta – niniejszy wyrob medyczny przeznaczony jest do użytku przez jednego pacjenta
- w okresie noszenia ortez: nie stosować miejscowo kremów ani maści w obszarze zastosowanego środka pomocy ortopedycznej – może to zniszczyć materiał

#### Instrukcja zakładania

Przed zalożeniem wygięć szyny aluminiowe, nadając im żądany kształt. Umieść szynę grzbietową w jednej z dwóch kieszeni na szynie, w zależności od wskazania do stosowania. Odpiąć rzepy i taśmę, nałożyć ortezę na dany nadgarstek. Najpierw zapiąć rzep pomiędzy kciukiem a palcem wskazującym, a później kolejne rzepy. Poprowadzi taśmę okrężnie wokół nadgarstka i zamocować na rzep na welurze.

#### Zdejmowanie

Przed zdjęciem opaski odpiąć taśmę i rzepy. Uchwycić szynę przy powierzchni dłoni i przeciągnąć ortezę przez palce. Zapiąć rzepy, aby zapobiec przedwczesnemu zużyciu ich powierzchni.

#### Skład

czarny: poliamid (PA), poliester (PES), bawełna (CO), elastan (EL)

szary, beżowy: poliamid (PA), poliester (PES), elastan (EL)

Dokładną informację na temat składu materialu można znaleźć na wszystkich metecach.

#### Wskazówki dotyczące czyszczenia

 Prac w trybie delikatnym 30 °C  Nie wybierać  Nie suszyć w suszarkie  Nie prasować  Nie czyszczyć chemicznie Wyjąć szyny aluminiowe przed praniem. Zapiąć rzepy, aby nie uszkodzić ubrań

#### **RO** BORT ManuStabil de mici dimensiuni

Vă mulțumim pentru încrederea acordată unui dispozitiv medical produs de BORT GmbH. Vă rugăm să cățăriți 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 o orteză pentru încheietura mâinii pentru îmobilizare în cel puțin două direcții de mișcare.

#### Indicații

Preoperatoriu, postoperatoriu, posttraumatic, de exemplu, distorsione, degenerativ, de ex. sindromul de tunel carpien (STC), tendovaginită, paralizia nervilor periferici.

#### Contraindicații

Boala arterială ocluzivă periferică (BAOP), afectiuni de drenaj limfatic, umflarea țesuturilor moi din cauze neclare distal față de dispozitivul medical auxiliar aplicat, perturbări senzoriale și ale circulației sanguine la nivelul regiunii tratate a corpului, boli cutanate la nivelul regiunii tratate.

#### Riscuri asociate utilizării/indicării 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 vă va oferi instruire cu privire la modul de utilizare.

- îndepărtați dispozitivul medical înaintea examinărilor radiologice

- în cazul perioadelor mai lungi de repaus, de ex. în timpul somnului, asigurați-vă că dispozitivul medical nu este încis pe strâns

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

- contactați medicul sau comerciantul, dacă simptomele persistă

- utilizați 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 ortezei: nu aplicați creme sau uguante în regiunea unde este fixat dispozitivul medical auxiliar – în caz contrar, este posibilă deteriorarea materialului din care este confectionat produsul

#### Instrucțiuni privind aplicarea produsului

Înainte de aplicare, aduceți atele de aluminiu la forma dorită. Poziționați atela dorsală într-unul din cele două buzunare pentru atele disponibile, în funcție de indicație. Desfaceți sistemele cu scai și banda și asezați orteză la nivelul încheieturii mâinii afectate. Închideți mai întâi sistemul de închidere dintre degetul mare și degetul arătător, apoi închideți celelalte sisteme cu scai. Înfășurați banda în jurul încheieturii și fixați-o cu ajutorul scaiului.

#### Îndepărtarea produsului

Pentru îndepărtarea bandajului, desfaceți banda și sistemele cu scai. Prindeți

pranych razem z wyrokiem medycznym. Nie stosować płynu do zmiękczenia tkanin. Uformować i suszyć na powietrzu.

#### 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 wyczytanie 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 zgłoszania incydentów

Jesli podczas użytkowania wyrobu medycznego dojdzie do poważnego pogorszenia stanu zdrowia, należy poinformować dystrybutora lub nas jako producenta oraz Departament Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, 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](http://www.bort.com/md-eu-contact).

#### Utylizacja

Po użyciu produkt 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](http://www.bort.com/conformity)

Stan na: 04.2022

Wyrob medyczny |  Wielokrotne użycie u jednego pacjenta

atela de la nivelul podului palmei și trageți orteză de pe degete. Închideți sistemele cu scai pentru a evita uzura prematură a scaiului.

#### Compoziție

negră: poliamidă (PA), poliester (PES), bumbac (CO), elastan (EL)

gri, bej: poliamidă (PA), poliester (PES), elastan (EL)

Pentru informații privind compozitia exactă, vă rugăm să consultați eticheta textilă aplicată la nivelul produsului.

#### Indicații privind curățarea

 Program de spălare pentru articole delicate 30 °C  A nu se folosi înălțitor  A nu se uscă prin centrifugare  A nu se căcă  A nu se curăță chimic

Îndepărtați atele de aluminiu înainte de spălare. Închideți sistemele cu scai pentru a evita deteriorarea altor articole vestimentare. A nu se utilizează balsam de rufe. Redațeți produsul la forma inițială și lăsați să se uscă la aer.

#### Garanție

Se aplică prevederile legale din țara în care a fost achiziționat produsul.

Pentru eventuale pretenții de garanție, vă rugăm să va adresați comerciantului de la care ați achiziționat produsul. Vă rugăm să curățați produsul înaintea formulării unei pretenții de garanție. Nerespectarea instrucțiunilor de utilizare poate afecta condițiile de acordare a garanției sau poate duce la anularea acesteia. Garanție este exclusă în cazul utilizării produsului în mod contrar indicațiilor, dacă nu sunt luate în considerare risurile 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 distribuitorului specializat de la care a fost achiziționat produsul sau producătorului, precum și Agenției Naționale a Medicamentelor și a Dispozitivelor Medicale orice eveniment care duce la agravarea seminificativă 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 competență din țara dumneavoastră, vă rugăm să accesați următorul link: [www.bort.com/md-eu-contact](http://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 și AL CONSILIU. Pentru varianța actuală a declarației de conformitate, accesați următorul link: [www.bort.com/conformity](http://www.bort.com/conformity)

Versiunea: 04.2022

Dispozitiv medical |  Un singur pacient – utilizare multiplă