

## Balstošais apsējs rokas fiksācijai (bērnu)

## ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIA

Ražotājs ORTHOSERVICE AG ar pilnu atbildību paziņo, ka šis izstrādājums ir I klasses medicīnas ierice un tas ir rāzots un novērtēts saskaņā ar ES Noteikumiem 2017/745 (MDR). Šīs lietošanas instrukcijas ir sagatavotas saskaņā ar iepriekš minēto Noteikumu prasībām. Tās mērķis ir nodrošināt atbilstošu un drošu medicīniskās ierices lietošanu.

## MATERIĀLU PREČU ZĪMES

Velcro® Velcro Industries B.V. reģistrēta preču zīme.

## DROŠĪBAS PASĀKUMI

Iesakām izvietot izstrādājumu tā, lai tas nespiestu uz ķermeņa daļām, uz kurām ir brūces, pietūkumi vai piepampumi. Izstrādājumu rekomendējāt pārāk cieši, lai izvairītos no spiediena punktu veidošanas, vai zem tā esošo nervu vai asinsvadu saspišešanas. Ieteicams valkāt izstrādājumu vīrs apgērba, izvairoties no tiešas saskares ar ādu. Ja rodas šaubas par izstrādājuma izmantošanu, sazinieties ar ārstu, fizioterapeitu vai ortopēdu – tehniku. Lūdz, uzmanīgi izlasiet izstrādājuma sastāvu uz birkas iekšpusē. Ierīci nedrīkst lietot atklātas liesmas.

Nelietot tiešā saskarē ar atvērtām brūcēm.

## BRĪDINĀJUMI

Izstrādājumu iesakam izmantot tikai medicīnisku indikāciju gadījumā pēc ārsta vai fizioterapeita norādījuma, saskaņā ar zemāk izklaſīto, un tas jāuzliek ortopēdam - specialistam, atbilstoši pacienta individuālām vajadzībām. Lai nodrošinātu efektivitāti, panesamību un pareizu darbību, ierīce ir jāuzliek līoti priesardzīgi.

Nekādā gadījumā nedrīkst mainīt ārsta/fizioterapeita/vai ortopēda - tehnika veiktos iestatījumus. Ražotājs nenes atbilstušu gadījumā ja izstrādājums tiek pielietots vai uzstādīts neatbilstoši. Izstrādājumu paredzēts lietot tikai vienam pacientam.

Ja ortozi tiek lietoti neatbilstoši, ražotājs neuzņemās atbilstušu vai saistības saskaņā ar medicīnisku izstrādājuma instrukciju. Pacientiem ar paugstītni jutību tiešs kontakts ar ādu var izraisīt apsārtumu vai kairinājumu. Sāļu, pietūkumi, piepampumi vai jebkādu neparaustu reakciju gadījumā nekavējoties sazinieties ar savu ārstu, bet īpaši smagu nevēlamu notikumu gadījumā, ziņojiet par notikumu razotājam un kompetentām iestādēm jūsu valstī. Izstrādājuma ortopēdiskā efektivitāte var tikt garantēta tikai ja pielieto visas tā daļas.

## IZVĒLE/IZMĒRS

Artikuls	REF.OFT310
Izmērs	Universāls
Kabatas garums, cm	24 cm
Krāsa	zila

Piemērots abām rokām

## KOPŠANA

Nebalināt  Kimiski netirīt  
 Negludināt  Nežāvēt žāvētājā  
 Mazgašanas instrukcijas: mazgāt ar rokām līdz max.30°C, pielietojot maigas ziepes.

Žāvēt prom no siltuma avotiem.

Izstrādājumu un tā daļas izmērs tiek išķārti savām vajadzībām.

## INDIKĀCIJAS

- Ideāli, ja nepieciešams atbalsts apakšēdēm un plaukstas locītavai
- Noderīgs atbalsts, kad roka ir ieģipsēta
- Noderīgi, kad ir nepieciešama atpūta akromiālai atslēgas kaula locītavai (pēc 1.pakēpes sublukšācijas) vai pleca locītavai
- Noderīgs augšēdēla imobilizācijai, kad elkonis atrodas saliekta stāvoklī

## KONTRINDIKĀCIJAS

Pašlaik nav zināmas.

## RAKSTŪRLIELUMI UN MATERIĀLI

- Apsējs izgatavots no jauktā kokvilnas auduma
- Velcro® stiprinājums
- Plecs siksna nodrošināta ar kakla aizsardzības polsterējumu

## IZSTRĀDĀJUMA UZLIKŠANA

- Ievietojet salieko roku balstošājā kabatā
- Virziet spriegušanas siksnu pāri atbalstāmās rokas pretējam plecam
- Novietojet kakla aizsargspilventu pareizā stāvoklī
- Izvelciet siksnu caur sprādzi un nostipriniet ar Velcro®

- Šajā dokumentā ietvertie apraksti un attēli ir paredzēti tikai ilustratiem un komerciāliem mērķiem. Orthoservice patur tiesības tos mainīt atbilstoši savām vajadzībām.

## ПРОЧИТАЙТЕ УВАЖНО ДАНУ ИНСТРУКЦІЮ І ЗБЕРІГАЙТЕ ЇЇ

## Бандаж фіксуючий на плечовий суглоб дитячий

## ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ ВІД ВИРОБНИКА

Виробник в особі компанії ORTHOSERVICE AG заявляє про свою виняткову відповідальність, що це медичний виріб класу I, та виготовлений відповідно до вимог Регламенту ЄС 2017/745 (EU MDR). Ці інструкції були підготовлені відповідно до основоположних принципів, згаданих вище. Вони призначенні для забезпечення належного та безпечної використання медичного виробу.

## ТОРГОВІ МАРКИ МАТЕРІАЛІВ

Velcro® – це зареєстрована торгова марка компанії Velcro Industries B.V.

## ЗАПОБІЖНІ ЗАХОДИ

Наприклад, що створюється виробом, не повинна здавлювати пошкоджені ділянки шкіри або припухlosti. Не рекомендується занадто перетягувати виріб, щоб уникнути небажаного тиску на нервові та судинні закінчення. Рекомендується одягати виріб на бавовняну майку, щоб уникнути прямого контакту зі шкірою.

У разі виникнення сумнівів у застосуванні виробу зверніться до лікаря, фізіотерапевта, техніка-ортопеда. Уважно ознайомтеся зі складом виробу, який вказаний на внутрішній етикетці. Не рекомендується одягати виріб поблизу відкритого вогню. Не застосовувати при пряму kontakt зі відкритими ранами.

## ПОПЕРЕДЖЕННЯ

Цей медичний виріб повинен бути виписаний лікарем або фізіотерапевтом і накладений техніком-ортопедом відповідно до індивідуальних потреб пацієнта.

Правильне застосування виробу необхідне для забезпечення його ефективності. Усі зміни конструкції мають бути призначенні лікарем/фізіотерапевтом/техніком-ортопедом. Виробник не несе відповідальність у разі неналежного використання виробу.

Рекомендується використовувати тільки для одного пацієнта, інакше виробник звіає з себе будь-яку відповідальність, ґрунтуючись на вимогах до медичних виробів. У гіперчутливих пацієнтів при безпосередньому контакти зі шкірою можуть виникнути почервоніння або подразнення. У разі виникнення болювих відчуттів, набряків, припухlosti негайно звернутися до свого лікаря, і з наявності серйозних наслідків проінформувати виробника та компетентні органи у відповідній країні. Ефективність медичного виробу буде забезпечена лише у разі використання всіх його компонентів.

## ПІДБІР/РОЗМІРИ

Код	REF.OFT310
Розмір	Універсальний
Довжина кишени см	24 см
Колір	синій

Підходить для лівої та правої

## ДОГЛЯД ЗА ВИРОБОМ

- Не відбілювати  Не піддавати хімічному чищенню
- Не гладити  Не сушити в сушильній машинці
- Інструкція з прання: Ручне прання водою при температурі до 30 ° C з нейтральним миючим засобом. Сушити слід подалі від прямих джерел тепла.

Не викидайте товар або будь-які його компоненти в навколошній середовищі.

## ПОКАЗАННЯ

- Розвантаження та корекція положення передпліччя, променово-зап'ясткового суглоба та плеча в період лікування та реабілітації після переломів, травм та операцій.
- Переломи, травми, вивихи верхньої кінцівки, пошкодження капсули плечового суглоба, травматичні порозі та паралічі плечового сплетіння

## ПРОТИПОКАЗАННЯ

На даний момент не виявлено

## ХАРАКТЕРИСТИКИ ТА МАТЕРІАЛИ

- Структура тканини із суміші бавовни
- Застібка Velcro®
- Затягування навколо плеча із захисною підкладкою для ший

## ВДЯГАННЯ ВИРОБУ

- Помістіть зігнуту під кутом руку в полотняну кишеню
  - Протягніть затяжку зверху над плечем, протилемн руці, яку потрібно підтримувати
  - Розмістіть підкладку для захисту ший
  - протягніть затяжку через пряжку та застебніть за допомогою липучок Velcro®
- Описи та зображення, представлені в цьому документі мають рекомендаційний та комерційний характер. Компанія Ортосервіс залишає за собою право за необхідності вносити зміни.

## PRZECZYTAJ UWAŻNIE I ZACHOWAJ PONIŻSZA INSTRUKCJĘ

## Temblak kończyny górnej (pediatryczny)

## ДЕКЛАРАЦІЯ ЗГОДНОСІ

Якож продуcent, firma ORTHOSERVICE AG oswiadcza, na swoją wyłączną odpowiedzialność, że niniejszy wyrób medyczny należy do klasy I i został wyprodukowany zgodnie z wymogami Rozporządzenia UE 2017/745 (MDR). Instrukcje te zostały sporządzone w zastosowaniu wyżej wymienionego rozporządzenia. Mają one na celu zapewnienie prawidłowego i bezpiecznego użytkowania wyróbu medycznego.

## ZNAKI HANDLOWE MATERIAŁÓW

Velcro® jest zastrzeżonym znakiem towarowym Velcro Industries B.V.

## ZALECENIA DOTYCZĄCE UŻYTKOWANIA

Zaleca się, aby naszki wywierane przez produkt nie działały na części ciała, które są zranione, opuchnięte lub obrzęknione. Wskazane jest, aby nie docisnąć nadmiernie produktu, by nie powodować miejscowego nadmiernego ciśnienia lub ucisku leżących w tym obszarze nerwów i/lub naczyń krwionośnych. Zaleca się noszenie bielizny, unikając bezpośredniego kontaktu ze skórą. W razie wątpliwości odnośnie sposobu zastosowania, należy skonsultować się z lekarzem, fizjoterapeutem lub technikiem ortopedą. W razie wystąpienia sumniewów o zastosowaniu wyróbu, należy skonsultować się z lekarzem, a w przypadku problemu szczególniej wagii, należy zgłosić ten fakt producentowi i właściwemu organowi w swoim kraju. Skuteczność ortopedyczna produktu jest gwarantowana tylko przy użyciu wszystkich jego elementów.

## OSTRZEŻENIA

Zaleca się, aby produkt, przeznaczony do wymienionych poniżej wskazań, został przepisany przez lekarza lub fizjoterapeutę i dopasowany przez technika ortopedę, zgodnie z indywidualnymi potrzebami. Aby zapewnić skuteczność produktu, tolerancję i prawidłowe działanie, aplikacja musi być przeprowadzona z najwyższą starannością. Nigdy nie należy zmieniać ustawań dokonanych przez lekarza / fizjoterapeutę / technika ortopedę. Odpowiedzialność producenta nie ma zastosowania w przypadku niewłaściwego użytkowania lub dostosowania. Orteza jest przeznaczona do użytku tylko przez jednego pacjenta; w przeciwnym razie producent zrezykuje się wszelkiej odpowiedzialności, opierając się na przepisach rozporządzenia o wyrobach medycznych. U osób nadwrażliwych, bezpośredni kontakt produktu ze skórą może powodować zaczernienie lub podrażnienie. W przypadku pojawią się ból, obrzęk, opuchlizna lub jakiekolwiek innej nietypowej reakcji, należy niezwłocznie skonsultować się z lekarzem, a w przypadku problemu szczególniej wagii, należy zgłosić ten fakt producentowi i właściwemu organowi w swoim kraju. Skuteczność ortopedyczna produktu jest gwarantowana tylko przy użyciu wszystkich jego elementów.

## NUMER KATALOGOWY / WYMIARY

Код	REF.OFT310
Розмір	Uniwersalny
Довжина торбы w cm	24 см
Колір	синій

pasuje do prawej i lewej strony

## KONSERWACJA I PRZECHOWYWANIE

- Nie chłorować  Nie prać chemicznie
- Nie prasować  Nie suszyć mechanicznie
- Інструкція з прання: Prać ręcznie w temperaturze do 30 ° C przy użyciu neutralnego mydła; Suszyć z dala od źródła ciepła.

Produkt, ani żadnych jego części, nie wolno utylizować w kanalizacji oraz w pojemnikach domowego użytku

## WSKAZANIA

- Stabilizacja przedramienia i nadgarstka
- J

## Einfacher Armhalter (pädiatrisch)

## Arm sling (pediatric)

## KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Die ORTHOSERVICE AG erklärt, in seiner Funktion als Hersteller, in alleiniger Verantwortung, dass dieses vorliegende Medizinprodukt der Klasse I angehört und gemäß den Anforderungen der EU-Verordnung 2017/745 (MDR) hergestellt wurde. Die vorliegende Anleitung wurde unter Anwendung der vorgenannten Verordnung erstellt. Sie dient dazu, den ordnungsgemäßen und sicheren Gebrauch des Medizinprodukts zu gewährleisten.

## WARENMARKE DER MATERIALIEN

Velcro® ist eine eingetragene Warenmarke von Velcro Industries B.V.

## VORSICHTSMASSNAHMEN

Es wird empfohlen, dass der vom Produkt ausgeübte Druck nicht auf die Teile des Körpers einwirkt, die Verletzungen, Schwellungen oder Tumeszenzen aufweisen. Es ist ratsam, das Produkt nicht zu fest anzuziehen, um keine übermäßigen, lokalen Druckstellen zu erzeugen und keine Kompression der darunterliegenden Nerven und/oder Blutgefäße auszulösen. Es ist ratsam, ein Kleidungsstück zu tragen, das den direkten Kontakt mit der Haut vermeidet. Bei Bedenken zur Anwendung des Produkts bitte an einen Arzt, Physiotherapeuten oder Orthopädietechniker wenden. Bitte sorgfältig das Innenetikett mit der Material-Zusammensetzung des Produkts lesen. Es ist ratsam, das Produkt nicht in der Nähe von offenen Flammen. Nicht bei direktem Kontakt mit offenen Wunden auftragen.

## HINWEISE

Es ist ratsam, dass das Produkt, das für die unten aufgeführten spezifischen Indikationen bestimmt ist, von einem Arzt oder Physiotherapeuten verschrieben und von einem Orthopädietechniker entsprechend den individuellen Bedürfnissen angepasst wird. Um die Wirksamkeit, Verträglichkeit und korrekte Funktionalität zu gewährleisten, muss die Applikation mit größter Sorgfalt durchgeführt werden. Keinesfalls darf die vom Arzt/Physiotherapeuten/Orthopädietechniker vorgenommene Einstellung verändert werden. Bei nicht bestimmungsgemäßer Anwendung oder Einstellung erlischt die Haftung des Herstellers. Die Orthese ist nur für den Gebrauch durch einen einzigen Patienten bestimmt, andernfalls übernimmt der Hersteller keine Haftung gemäß der Verordnung für Medizinprodukte. Bei überempfindlichen Personen kann es bei direktem Hautkontakt zu Rötungen oder Reizungen kommen. Bei Auftreten von Schmerzen, Schwellungen, Tumeszenzen oder anderen abnormalen Reaktionen bitte sofort an den eigenen Arzt wenden und, in besonderen schwerwiegenden Fällen, die Tatsache dem Hersteller und der zuständige Behörde in eigenem Land melden. Die orthopädische Wirksamkeit des Produktes ist nur dann gewährleistet, wenn alle seine Komponenten verwendet werden.

## AUSWAHL/GRÖSSEN

Artikelnummer	REF.OFT310
Größen	Einheitsgröße
Länge der Tasche in cm	24 cm
Farbe	blau

beidseitig anwendbar

**PFLEGE**  
 Nicht bleichen       Keine chemische Reinigung  
 Nicht bügeln       Nicht im Trockner trocken  
 Waschanweisung: Handwäsche bis 30°C mit neutraler Seife, nicht in der Nähe von Wärmequellen trocken.

Das Produkt und seine Bestandteile nach dem Gebrauch sachgerecht entsorgen.  
**ZWECKBESTIMMUNG**  
Das Produkt ORTHO 14-310 unterstützt den Schulterbereich. Anwendungsbereich: Schulter.

## INDIKATIONEN

- Halter für den Unterarm und das Handgelenk
- Als Halterung bei eingegipstem Arm
- Zur Entlastung des Acromionclaviculargelenks (nach Subluxation 1. Grades) oder des Glenohumeralgelenks
- Zur Immobilisierung des Oberarms bei gebeugtem Ellenbogen

## KONTRAINDIKATIONEN

Zur Zeit keine bekannt

## EIGENSCHAFTEN UND MATERIAL

- Arthalter aus Baumwoll-Mischgewebe
- Klettverschluss
- Schulterschlaufe mit Schutzmanschette für den Hals

## ANLEGEN

- Den angewinkelten Arm in die Stofftasche legen
- Zuggurt über die gegenüberliegende Schulter des zu stützenden Arms führen.
- Das Nackenpolster (C) in die richtige Position bringen.
- Gurt durch die Schnalle ziehen und mit dem Klettverschluss fixieren

## Écharpe de bras simple (pédiatrique)

## DECLARATION OF CONFORMITY

As the manufacturer, ORTHOSERVICE AG declares, under its sole responsibility, that this is a class I medical device that has been manufactured and assessed, according to the EU Regulation 2017/745 (MDR). These instructions have been drawn up in application of the aforementioned Regulation. They are intended to ensure an adequate and safe use of the medical device.

## TRADEMARKS OF MATERIALS

Velcro® is a registered trademark of Velcro Industries B.V.

## SAFETY PRECAUTIONS

We recommend that the pressure exerted by the device does not act on parts of the body with wounds, swelling, or welts. It is advisable to not over tighten the device so as to avoid generating areas of excessive local pressure or the compression of underlying nerves and/or blood vessels. Furthermore, we recommend wearing a garment to avoid direct contact with the skin. If in doubt on how to apply the device, contact a doctor, physiotherapist, or an orthopedic technician. Read the product composition on the internal label carefully. We recommend to not wear the device in the proximity of free flames. Do not apply in direct contact with open wounds.

## WARNINGS

It is advisable that the device, designed for the specific indications as set out below, be prescribed by a doctor or a physiotherapist and applied by an orthopedic technician, according to the specific needs of the patient. To ensure effectiveness, tolerability, and proper functioning, the application must be carried out with the utmost care. Never alter the adjustment made by the doctor/physiotherapist/ or orthopedic technician. The responsibilities of the manufacturer shall lapse in case of inappropriate use or adaptation. The orthosis is made and to be used by only one patient. Should the orthosis be inappropriately used, the manufacturer declines all responsibility, as provided by the regulation for medical devices. In hypersensitive individuals, direct contact with the skin may cause redness and irritation. In case of pain, swelling, welts, or any other adverse reaction, contact your doctor immediately, and in case of a particularly severe adverse event, report the incident to the manufacturer and the competent authority of your country. The effectiveness of the orthopedic product is only guaranteed when all the components are properly in use.

## SELECTION/SIZE

Code	REF.OFT310
Size	universal
Length of the bag in cm	24 cm
Colour	blue

fits right and left

## MAINTENANCE

- Do not bleach       No chemical cleaning
- Do not iron       Do not tumble-dry
- Washing instructions: hand wash at max. 30°C with neutral soap. Dry away from heat sources.

Do not dispose of the product or any of its components into the environment.

## INDICATIONS

- Forearm and wrist support aid
- As support in cases of cast limb
- Useful if resting of the acromioclavicular (after a subluxation grade 1) or glenohumeral joint is required
- Useful in case of immobilisation of the upper arm with the elbow in flexed position

## CONTRAINdications

Currently no known

## CHARACTERISTICS AND MATERIALS

- Structure made of cotton blended fabric
- Velcro® fastening
- Shoulder strap with neck protection padding

## PUTTING ON THE APPLIANCE

- Place the bent arm in the cloth pocket
- Guide the tension strap across the opposite shoulder of the arm to be supported
- Bring the neck pad in the correct position.
- Pass the strap through the buckle and fasten with Velcro®

- Placer le bras plié dans la poche
- Insérer la sangle au-dessus de l'épaule opposée au bras qui doit être soutenu.
- Positionner correctement le rembourrage pour le cou
- Insérer la sangle dans la boucle et fermer grâce au Velcro®

## Reggibraccio semplice (pediatrico)

## DICHIArazione DI CONFORMità

Quale fabbricante, 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). Queste istruzioni sono state redatte in applicazione del Regolamento sopra menzionato. Esse hanno lo scopo di garantire un utilizzo adeguato e sicuro del dispositivo medico.

## MARQUES COMMERCIALES DES MATERIAUX

Velcro® est une marque enregistrée de Velcro Industries B.V.

## PRÉCAUTIONS D'UTILISATION

Veuillez à ce que la pression exercée par le dispositif n'agisse pas sur les parties du corps présentant des lésions, enflures ou tuméfactions. Il est conseillé de ne pas trop serrer le produit, afin de ne générer aucune zone de pression locale excessive et d'éviter la compression des nerfs et/ou des vaisseaux sanguins. Il est préférable de porter l'orthèse sur un vêtement, en évitant le contact direct avec la peau. En cas de doute sur les modes d'application, contacter un médecin, un kinésithérapeute ou un technicien orthopédiste. Lire attentivement la composition du produit sur l'étiquette située à l'intérieur. Il est recommandé de ne pas porter le dispositif à proximité de flammes nues. Ne pas appliquer en contact direct avec des plaies ouvertes.

## AVERTISSEMENTS

Le produit étant spécifiquement conçu pour les indications reportées ci-dessous, il est conseillé de l'utiliser sur prescription d'un médecin ou d'un kinésithérapeute et de le faire appliquer par un technicien orthopédiste, conformément aux exigences individuelles. Afin de garantir son efficacité, sa capacité à être toléré et son bon fonctionnement, produit doit absolument être appliqué avec le plus grand soin. Ne modifier en aucun cas le réglage effectué par le médecin/kinésithérapeute/technicien orthopédiste. En cas d'utilisation ou d'adaptation inappropriée, fabrictne ne sera pas tenue responsable. L'utilisation de l'orthèse est prévue pour un seul patient à la fois ; dans le cas contraire, le fabricant décline toute responsabilité, conformément aux dispositions du règlement relatif aux dispositifs médicaux. Pour les sujets hypersensibles, le contact direct avec la peau pourrait causer des rougeurs ou des irritations. En cas d'apparition de douleurs, enflures, tuméfactions ou en cas de toute autre réaction anormale, s'adresser immédiatement à son médecin et, en cas de problème particulièrement grave, signaler le fait au fabricant et à l'autorité compétente de son pays. L'efficacité orthopédique du produit n'est garantie que lorsqu'il est utilisé avec tous ses composants.

## SÉLECTION/TAILLES

Code	REF.OFT310
Mesure	universel
Longueur du sac en cm	24 cm
Couleur	bleu

ambidextre

## ENTRETIEN

- Ne pas blanchir       Pas de nettoyage chimique
- Ne pas repasser       Ne pas sécher en séchoir
- Instructions de lavage: lavage à la main jusqu'à 30°C avec du savon neutre. Laisser sécher loin de toute source de chaleur.

L'orthèse et ses composants doivent être éliminés en respectant les normes environnementales.

## INDICATIONS

- Soutien de l'avant-bras et du poignet
- Recommandée en cas de membre plâtré
- Recommandée si l'articulation acromio-claviculaire (suite à une subluxation de type I) ou gléno-humérale doit être laissée au repos
- Recommandée en cas d'immobilisation du membre supérieur, coude fléchi

## CONTRE-INDICATIONS

Aucune connue à ce jour

## CARACTÉRISTIQUES ET MATERIAUX

- Structure en textile mélangé coton
- Fermerture en Velcro®
- Tirant à tour d'épaule avec protection matelassée pour le cou

## ENFILEAGE

- Placer le bras plié dans la poche
- Insérer la sangle au-dessus de l'épaule opposée au bras qui doit être soutenu.
- Positionner correctement le rembourrage pour le cou
- Insérer la sangle dans la boucle et fermer grâce au Velcro®

- Alloggiare il braccio, piegato ad angolo, nella tasca in tela
- Far passare il tirante sopra la spalla opposta al braccio da sostener.
- Posizionare l'imbottitura passante a protezione del collo.
- Inserire il tirante nella fibbia e chiudere a Velcro®

- Placer le bras plié dans la poche
- Insérer la sangle au-dessus de l'épaule opposée au bras qui doit être soutenu.
- Positionner correctement le rembourrage pour le cou
- Insérer la sangle dans la boucle et fermer grâce au Velcro®

## APPLICAZIONE

- Alloggiare il braccio, piegato ad angolo, nella tasca in tela
- Far passare il tirante sopra la spalla opposta al braccio da sostener.
- Posizionare l'imbottitura passante a protezione del collo.
- Inserire il tirante nella fibbia e chiudere a Velcro®

## Ortez-shina для поддержки руки (детский)

## Декларация о соответствии

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

## ТОРГОВЫЕ МАРКИ МАТЕРИАЛОВ

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

## МЕРЫ ПРЕДОСТОРЖНОСТИ

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

## ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Это медицинское приспособление должно быть выписано врачом или физиотерапевтом и наложено техником-ортопедом в соответствии с индивидуальными потребностями пациента. Правильное применение изделия необходимо для обеспечения его эффективности. Все изменения конструкции должны быть назначены врачом/физиотерапевтом/техником-ортопедом. Производитель не несет ответственность в случае недоброжелательного использования изделия. Рекомендуется использовать только для одного пациента, в противном случае производитель снимает с себя всякую ответств