

 PRZECZYTAJ UWAGNIE I ZACHOWAJ PONIŻSZĄ INSTRUKCJĘ

Aparat Stacka (palczki dystalne)

DEKLARACJA ZGODNOŚCI

Jako producent, firma ORTHOSERVICE AG oświadcza, 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 wyrobu medycznego.

ZNAKI HANDLOWE MATERIAŁÓW

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

ZALECENIA DOTYCZĄCE UŻYTKOWANIA

Zaleca się, aby nacisk wywierany przez urządzenie nie działał na części ciała, które są zranione, opuchnięte lub obrzęknięte. Wskazane jest, aby nie dociągać nadmiernie produktu, by nie powodować miejscowego nadmiernego ciśnienia lub ucisku leżących w tym obszarze nerwów i/lub naczyń krwionośnych. W razie wątpliwości odnośnie sposobu zastosowania, należy skonsultować się z wykwalifikowanym personelem. Należy uważnie przeczytać skład produktu na wewnętrznej etykiecie. Nie zaleca się umieszczania i używania wyrobu w pobliżu otwartych płomieni. Nie stosować w bezpośrednim kontakcie z otwartymi ranami.

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 ustawień 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 zrzeka się wszelkiej odpowiedzialności, opierając się na przepisach rozporządzenia o wyrobach medycznych. U osób nadwrażliwych, bezpośredni kontakt produktu ze skórą może powodować zaczerwienienie lub podrażnienie. W przypadku pojawienia się bólu, obrzęku, opuchlizny lub jakiegokolwiek innej nietypowej reakcji, należy niezwłocznie skonsultować się z lekarzem, a w przypadku problemu szczególnej wagi, 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

Rozmiar	REF.2001
Dostępne rozmiary w (patrz zdjęcie z boku)	1 - 2 - 3 - 4 - 5 - 5 1/2 - 6 - 7
Kolor	przezroczysty

KONSERWACJA I PRZECHOWYWANIE

- ⌘ Nie chlorować
- ⌘ Nie prać chemicznie
- ⌘ Nie prasować
- ⌘ Nie suszyć mechanicznie
- 📖 Instrukcja prania: Przecierać miękką gąbką nasączoną ciepłą wodą z neutralnym mydłem. Osuszyć ściereczką.

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

WSKAZANIA

- Uraz ścięgna prostowników
- Uszkodzenie Segonda
- Złamania paliczków dystalnych
- Zniekształcenie dystalne stawu
- Uszkodzenia paznokci
- Rekonwalescencja pooperacyjna

PRZECIWWSKAZANIA

Na chwilę obecną brak znanych przeciwwskazań

WŁAŚCIWOŚCI I MATERIAŁY

- Wykonane z przezroczystego plastiku
- Sztynny plastik z otworami transpiracyjnymi

ZASTOSOWANIE

1 Wsuń palec w ortezę, tak aby paznokieć znalazł się na wysokości jej odkrytej górnej części.

2 Użyj taśmy klejącej lub rzepu, aby przymocować ortezę do palca.

 MOLIMO VAS DA PAŽLJIVO PROČITATE OVE UPUTE I SAČUVATE IH

Udlaga za prst

IZJAVA O SUKLADNOSTI

ORTHOSERVICE AG, kao proizvođač, pod punom odgovornošću izjavljuje da je ovo medicinski proizvod klase I koji je proizveden i procijenjen prema EU Uredbi 2017/745 (MDR). Ove upute su sastavljene sukladno spomenutoj Uredbi. Namjena ovih uputa je osigurati primjerenu i sigurnu uporabu medicinskog proizvoda.

ZAŠTIĆENI ZNAKOVI MATERIJALA

Velcro® je zaštićeni znak marke Velcro Industries B.V.

SIGURNOSNE PREDOSTROŽNOSTI

Preporučamo da ne primjenjujete pritisak koji stvara ovaj proizvod na dijelove tijela na kojima se nalazi rana, otok ili modrica. Preporučamo da proizvod ne stegnute prejako kako bi se izbjeglo stvaranje pretjeranog lokalnog pritiska ili kompresije na žilce i/ili krvne žile u blizini mjesta primjene proizvoda. Ukoliko ste u nedoumici kako primijeniti proizvod, kontaktirajte liječnika, fizioterapeuta ili ortopedskog tehničara. Pročitajte sastav proizvoda na unutarnjoj etiketi pažljivo. Preporučamo da ne koristite proizvod u blizini otvorenog plamena. Ne nanositi u izravnom kontaktu s otvorenim ranama.

UPOZORENJA

Preporučljivo je da ovaj proizvod, namijenjen za specifične indikacije navedene niže, propiše liječnik ili fizioterapeut, a postavi ortopedski tehničar sukladno specifičnim potrebama pacijenta. Kako bi se osigurala učinkovitost, podnošljivost i pravilno funkcioniranje, proizvod se mora postaviti s pažnjom. Nikada nemojte mijenjati prilagodbe proizvoda koje je napravio liječnik, fizioterapeut ili ortopedski tehničar. Odgovornost proizvođača se gubi u slučaju nepravilne uporabe ili prilagodbe proizvoda. Ortoza je namijenjena uporabi od strane samo jednog pacijenta. Ukoliko se ortoza nepravilno rabi, proizvođač ne snosi odgovornost sukladno Uredbi o medicinskim proizvodima. Kod pacijenata s osjetljivom kožom, uslijed direktnog kontakta proizvoda s kožom, može doći do crvenila i iritacije. U slučaju pojave boli, otoka, modrica ili bilo koje druge neželjene reakcije, odmah se obratite liječniku. U slučaju štetnog događaja, prijavite štetni događaj proizvođaču i nadležnom tijelu u Vašoj zemlji. Učinkovitost proizvoda je moguća samo ako sve komponente proizvoda pravilno funkcioniraju.

IZBOR/VELIČINA

Kodirati	REF.2001
Dostupne veličine (vidi sliku)	1 - 2 - 3 - 4 - 5 - 5 1/2 - 6 - 7
Boja	trasparente

ODRŽAVANJE

- ⌘ Ne izbjeljivati
- ⌘ Ne čistiti kemijski
- ⌘ Ne glačati
- ⌘ Ne sušiti u sušilici
- 📖 Upute za pranje: obrišite kožne dijelove sa spužvom umočenom u mlaku vodu i blagim sapunom. Ostaviti da se posuši podalje od direktnih izvora topline.

Nemojte bacati ovaj proizvod niti njegove komponente u okoliš.

INDIKACIJE

- Ozljeđa tetive ekstenzora
- Druga lezija
- Prijelomi zadnjih falanga
- Distorzije distalnog interfalangealnog
- Modrice na noktima
- Postoperativno liječenje operacija na tetivama ekstenzora

KONTRAINDIKACIJE

Trenutno nema poznatih

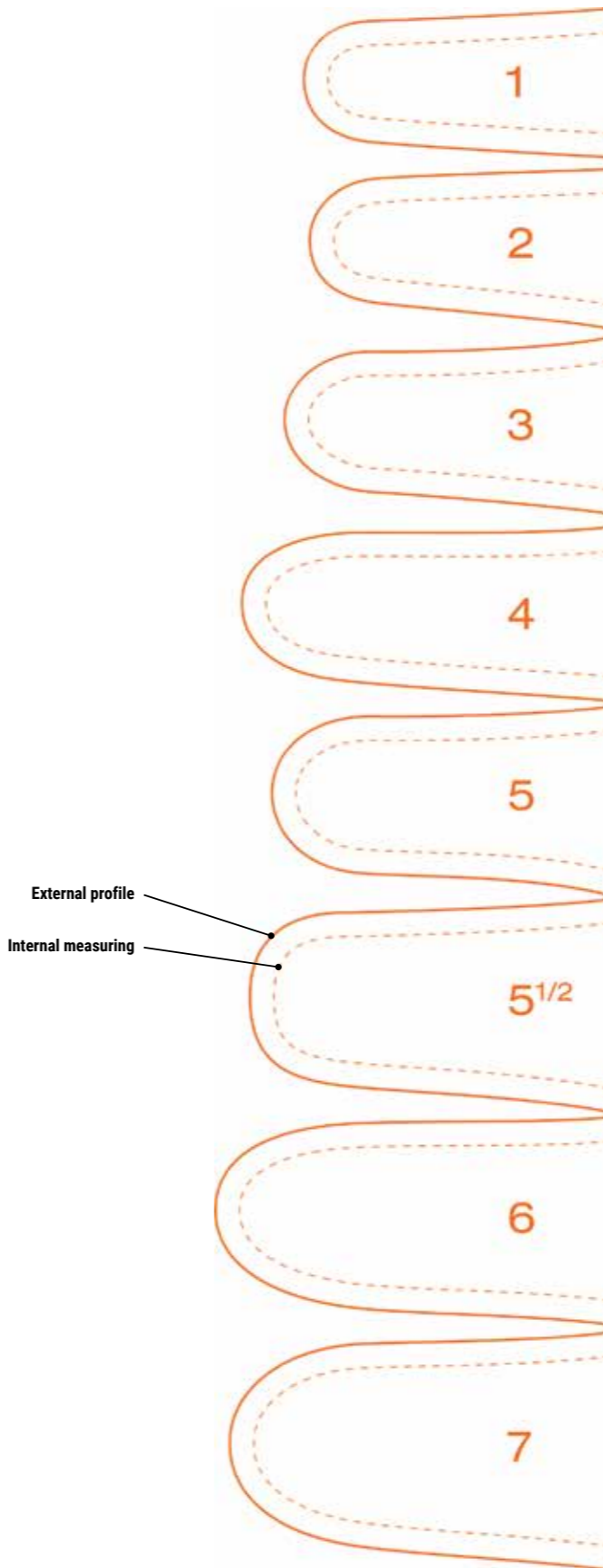
KARAKTERISTIKE I MATERIJALI

- Struktura od prozirnog plastičnog materijala
- Rupe za prozračnost

UPUTE ZA UPORABU

- 1 Umetnite prst u zaštitu, pritom pazeci da je nokat postavljen na otvor na ortozi.
- 2 Upotrijebite traku ili čičak trake kako biste pričvrstili zaštitu na prste.

- Opisi i slike u ovom dokumentu su isključivo u ilustrativne i komercijalne svrhe. Orthoservice zadržava pravo izmjene prema svojim potrebama bez prethodne obavijesti.



stax

REF.2001

Finger splint (distal phalanx)



ORTHOSERVICE
RO+TEN
Take care feel better

- DE – Die in diesem Dokument vorhandenen Beschreibungen und Bilder dienen nur zur Veranschaulichung und zu kommerziellen Zwecken. Orthoservice behält sich das Recht vor, Änderungen entsprechend den eigenen Anforderungen vorzunehmen.
- EN – The descriptions and images in this document are for illustrative and commercial purposes only. Orthoservice reserves the right to make modifications without prior notice based on their needs.
- FR – Les descriptions et les images contenues dans ce document sont présentées à titre d'exemple et à des fins commerciales. La société Orthoservice se réserve le droit de les modifier selon ses besoins.
- RU – Описания и изображения, представленные в этом документе носят рекомендательный и коммерческий характер. Компания Ортосервис оставляет за собой право при необходимости вносить изменения.
- PL – Opisy i obrazy w tym dokumencie służą wyłącznie do celów ilustracyjnych i handlowych. Firma Orthoservice zastrzega sobie prawo do ich modyfikacji zgodnie z ich potrzebami.
- IT – Le descrizioni e le immagini presenti in questo documento sono a mero scopo esemplificativo e commerciale. Lazienda Orthoservice si riserva il diritto di modificarle in base alle proprie necessità.



9DCFG00182ZINT01.0522
 **Headquarter: ORTHOSERVICE AG**
Via Milano 7 · CH-6830 Chiasso (TI) · Switzerland
Tel. 0041 (0) 91 822 00 88 · Fax 0041 (0) 91 822 00 89
info@orthoservice.com · www.orthoservice.com
Niederlassung Deutschland: Orthoservice Deutschland GmbH
Flugstraße 8 · D-76532 Baden-Baden · Deutschland
Tel. 0049 (0) 7221 991 39 11 · Fax 0049 (0) 7221 991 39 13
info@orthoservice.de · www.orthoservice.de
Siedziba w Polsce: ORTHOSERVICE POLSKA Sp. z o.o.
ul. Warszawska 41 6a · 42-209 Częstochowa Polska
Tel.: +48 (0) 34 340 13 10 · (NIP): 9492246785
www.orthoservice.pl · info@orthoservice.pl
Sede italiana: RO+TEN S.r.l.
Sede legale: Via Marco De Marchi, 7 · I-20121 Milano (MI) · Italia
Sede operativa e amministrativa:
Via Comasina, 111 · I-20843 Verano Brianza (MB) · Italia
Tel. 0039 039 601 40 94 · Fax 0039 039 601 42 34
info@roplusten.com · www.roplusten.com

Società soggetta a Direzione e Coordinamento
(art. 2497bis CC): **Orthoservice AG** (CH)
6830 Chiasso (TI) · Switzerland



SINGLE PATIENT
MULTIPLE USE



ORTHOSERVICE
RO+TEN
Take care feel better

DEUTSCH
 FRANZÖSISCH
 ITALIENISCH
BITTE DIE VORLIEGENDE ANLEITUNG SORGFÄLTIG LESEN UND AUFBEWAHREN

Fingerschiene (Fingerendglieder)

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.

WARENMARKEN 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. 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 anormalen Reaktionen bitte sofort an den eigenen Arzt wenden und, in besonders schwerwiegenden Fällen, die Tatsache dem Hersteller und der zuständige Behörde in eigenen Land melden. Die orthopädische Wirksamkeit des Produktes ist nur dann gewährleistet, wenn alle seine Komponenten verwendet werden.

AUSWAHL/GRÖSSEN

Art.-Nummer	REF.2001
Verfügbare Größen (siehe Abbildung)	1 - 2 - 3 - 4 - 5 - 5 1/2 - 6 - 7
Farbe	transparent

Art.-Nummer	REF.2001
Verfügbare Größen (siehe Abbildung)	1 - 2 - 3 - 4 - 5 - 5 1/2 - 6 - 7
Farbe	transparent
Pflege	<div> <div>☒ Nicht bleichen</div> <div>☒ Keine chemische Reinigung</div> <div>☒ Nicht bügeln</div> <div>☒ Nicht im Trockner trocknen</div> <div>☒ Waschanleitung: Lederränder mit einem weichen Schwamm, getränkt in lauwarmem Wasser und neutraler Seife, abreiben. Nicht in der Nähe von Wärmequellen trocknen lassen.</div> </div>

Das Produkt und seine Bestandteile nach dem Gebrauch sachgerecht entsorgen
--

INDIKATIONEN

- Verletzung der Strecksehne
- Segond-Läsion
- Frakturen der Fingerendgelenke
- Distorsionen des distalen Interphalangealgelenks
- Nagelquetschungen
- Postoperative Versorgung nach Eingriffen an den Strecksehnen

KONTRAINDIKATIONEN

Zur Zeit keine bekannt

EIGENSCHAFTEN

- Transparente Hartkunststoffschale mit Transpirationslöchern

ANLEGEN

1 Führen Sie den Finger in die Schiene ein, so dass der Nagel mit dem freien oberen Teil übereinstimmt

2 Verwenden Sie Klebeband oder Klettband, um die Orthese am Finger zu verankern

 DEUTSCH
 FRANZÖSISCH
 ITALIENISCH
PLEASE READ THESE INSTRUCTIONS CAREFULLY AND KEEP THEM

Finger splint (distal phalanx)

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 medcal 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. 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.2001
Available sizes (For sizes, check the picture)	1 - 2 - 3 - 4 - 5 - 5 1/2 - 6 - 7
Colour	transparent

Code	REF.2001
Available sizes (For sizes, check the picture)	1 - 2 - 3 - 4 - 5 - 5 1/2 - 6 - 7
Colour	transparent
Maintenance	<div> <div>☒ Do not bleach</div> <div>☒ No chemical cleaning</div> <div>☒ Do not iron</div> <div>☒ Do not tumble-dry</div> <div>☒ Washing instructions: wipe the leather parts with a sponge dipped in lukewarm water and mild soap. Leave to dry away from direct heat.</div> </div>

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

INDICATIONS

- Injury to extensor tendon
- Segond’s lesion
- Fractures of the distal phalanx
- Sprain of distal interphalangeal joint
- Bruised nails
- Post-surgery of extensor tendon

CONTRAINDICATIONS

Currently no known

CHARACTERISTICS AND MATERIALS

- Clear plastic
- Rigid plastic and transpiration holes

PUTTING ON THE APPLIANCE

1 Slip the finger into the protector, making sure, the nail coincides with the free upper part.

2 Use tape or velcro to fasten the protector to the finger.

 FRANZÖSISCH
 ITALIENISCH
LIRE ATTENTIVEMENT CES INSTRUCTIONS ET LES CONSERVER

Attele de doigt (phalanges distales)

DÉCLARATION DE CONFORMITÉ

En qualité de fabricant, ORTHOSERVICE AG déclare sous sa responsabilité exclusive que ce produit est un dispositif médical de Classe I et qu’il a été réalisé conformément aux conditions requises par le Règlement UE 2017/745 (MDR). Ces instructions ont été rédigées en accord avec ledit règlement et ont pour but de garantir l’utilisation correcte et sûre du dispositif médical.

MARQUES COMMERCIALES DES MATÉRIAUX

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

PRÉCAUTIONS D’UTILISATION

Veiller 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. 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, le 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, le fabricant ne sera pas tenu 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.2001
Tailles disponibles (voir image)	1 - 2 - 3 - 4 - 5 - 5 1/2 - 6 - 7
Couleur	transparent

Code	REF.2001
Tailles disponibles (voir image)	1 - 2 - 3 - 4 - 5 - 5 1/2 - 6 - 7
Couleur	transparent
Entretien	<div> <div>☒ Ne pas blanchir</div> <div>☒ Pas de nettoyage chimique</div> <div>☒ Ne pas repasser</div> <div>☒ Ne pas sécher en séchoir</div> <div>☒ Instructions de lavage: frotter les bords en cuir avec une éponge imbibée d’eau tiède et du savon au pH neutre. Laisser sécher loin de toute source de chaleur.</div> </div>

Le produit et ses composants doivent être éliminés en conformité avec les impératifs écologiques
--

INDICATIONS

- Lésion du tendon extenseur
- Fracture de Segond
- Fractures des dernières phalanges
- Entorses de l’inter-phalange distale
- Contusions ongulaires
- Traitement post-opératoire des interventions sur les tendons extenseurs

CONTRE-INDICATIONS

Aucune connue à ce jour

CARACTÉRISTIQUES ET MATÉRIAUX

- En matière plastique transparente
- Trous pour la transpiration

ENFILAGE

1 Placer le doigt dans l’attelle en faisant coïncider l’ongle avec la partie supérieure libre

2 Utiliser du ruban adhésif ou du velcro pour fixer l’attelle au doigt

 FRANZÖSISCH
 ITALIENISCH
LEGGERE ACCURATAMENTE LE PRESENTI ISTRUZIONI E CONSERVARLE

Tutore per dito singolo (falangi distali)

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 diretto contatto con ferite aperte.

AVVERTENZE

E’ 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.2001
Misure disponibili (vedi disegno)	1 - 2 - 3 - 4 - 5 - 5 1/2 - 6 - 7
Colore	trasparente

Code	REF.2001
Misure disponibili (vedi disegno)	1 - 2 - 3 - 4 - 5 - 5 1/2 - 6 - 7
Colore	trasparente
Manutenzione	<div> <div>☒ Non candeggiare</div> <div>☒ Pulizia chimica non consentita</div> <div>☒ Non stirare</div> <div>☒ Non asciugare in asciugatrice</div> <div>☒ Istruzioni per il lavaggio: strofinare le parti coperte di pelle con una spugna morbida imbevuta di acqua tiepida e sapone neutro. Asciugare con un panno.</div> </div>

Non disperdere nell’ambiente il dispositivo né alcuna sua componente
--

INDICAZIONI

- Lesione del tendine estensore
- Lesione di Segond
- Fratture delle ultime falangi
- Distorsioni dell’interfalangea distale
- Contusioni ungueali
- Trattamento post-operatorio degli interventi sui tendini estensori

CONTROINDICAZIONI

Al momento nessuna conosciuta

CARATTERISTICHE E MATERIALI

- Struttura in materiale plastico trasparente
- Fori per la traspirazione

APPLICAZIONE

1 Infilare il dito nel tutore facendo coincidere l’unghia con la parte superiore libera.

2 Utilizzare nastro adesivo o velcro per l’ancoraggio del tutore al dito.