

# LumboFAST

ORTHO SERVICE  
RO+TEN

Take care feel better



REF.23070  
Lumbofast



REF.23070F  
Lumbofast Forte



• Zusätzliches Pelotten-Kit für Lumbofast • Additional pads kit for Lumbofast • Kit plaques supplémentaires pour Lumbofast  
• Дополнительная пластина для Lumbofast • Dodatkowy zestaw podkładek dla Lumbofast  
• Kit pelote aggiuntive per Lumbofast



Größe, Size, Mesure, Taglia,  
Razmer, Rozmiar: 1



Größe, Size, Mesure, Taglia,  
Razmer, Rozmiar: 2

Schnittführung, Cutting guide, Guide de coupe, Guida al taglio, Przewodnik cięcia, направляющая для резки



## ПРОЧИТАЙТЕ ВНИМАТЕЛЬНО ДАННУЮ ИНСТРУКЦИЮ И СОХРАНИТЕ ЕЕ

- REF.23070 корсет с облегченной лентой для стабилизации и разгрузки поясничного отдела позвоночника, с жесткими термоформуемыми пластинами  
REF.23070F корсет с облегченной лентой для стабилизации и разгрузки поясничного отдела позвоночника, с дополнительной пластиной

### 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 ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

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 этикете. Не рекомендуется одевать изделие вблизи открытого огня или сильных электромагнитных источников. Не применять при прямом контакте с открытыми ранами.

### ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Это медицинское приспособление должно быть выпущено 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 недобросовестного использования изделия. Рекомендуется использовать только для одного пациента, в противном случае производитель снимает с себя всякую ответственность, основанную на требованиях к медицинским изделиям. У гиперчувствительных пациентов при непосредственном контакте с кожей могут появиться покраснение или раздражение. В случае возникновения болевых ощущений, отеков, припухлостей немедленно обратитесь к своему лечащему врачу, и при наличии серьезных последствий проинформировать производителя и компетентные органы в соответствующей стране. Эффективность медицинского изделия будет обеспечена только в случае использования всех его компонентов.

### ТАБЛИЦА РАЗМЕРОВ

Арт. Размер	REF.23070 - REF.23070F	REF.23070 - REF.23070F
Обхват талии (см)	1 70-106	2 106-145
Передняя высота (см)	16	16
Задняя высота (см)	24	24
Цвет: серый		

Дополнительные опции: REF.23070P дополнительная пластина для Lumbofast

### УХОД ЗА ИЗДЕЛИЕМ

- ☒ Не отбеливать ☒ не подвергать химической чистке
- ☒ не гладить ☒ не сушить в сушилке
- ☒ Инструкции по мойке: Ручная мойка водой температурой до 30°C и РН-нейтральным мылом. Сушить следует вдали от источников тепла. Высыпать в местах, специально предназначенных для сбора мусора как само изделие, так и любую из составляющих его частей

### ПОКАЗАНИЯ

- Боли в пояснице;
- Лимбомишиас и лумбокурауляgia;
- Сpondiloартроз и поясничная дископатия;
- Легкие травмы в поясничнокрестцовом отделе и контрактуры паравертебральных мышц в поясничной области;
- Последооперационный период;
- Последствия стабильных компрессионных переломов поясничного отдела позвоночника;
- Дегенеративный сколиоз поясничного отдела позвоночника
- Сpondilolistez s ili with listezza pivoznochnika

### ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

На данный момент не известно

### ХАРАКТЕРИСТИКА И МАТЕРИАЛЫ

- Стальная базовая ткань (внутренняя сторона из трехмерной сетки, а наружная сторона из технической ткани с эксклюзивной печатью): жесткая для обеспечения максимальной плотности, дышащая для максимального комфорта.
- Система натяжения с лентой и шкивом для достижения оптимальной стабилизации и максимальной фиксации с минимальными усилиями.
- Удобный захват для легкой и анатомической фиксации.
- Только два размера: система регулировки задней части позволяет обрезать лишнюю часть корсета. Жесткая поясничная термоформуемая пластина прикреплена с помощью автоматических кнопок: гарантирует устойчивую фиксацию и защищает от соприкосновения с ремнями.
- Полипропиленовая защита ремней
- Захват спереди для удобства фиксации на липучках Velcro®
- Передние термоформуемые пластины для вставки в специально предусмотренные карманы на корсете.
- Современный анатомический дизайн
- Легкий
- Опция: термоформируемый комплект пластин (задний большой и боковые)

### ПРИМЕНЕНИЕ ПЕРВОЕ ПРИМЕНЕНИЕ

- 1 Отрегулируйте длину корсета
  - Измерить обхват талии пациента
  - Отпустите кнопки и снимите заднюю полоту (рис.A1)
  - Отсоедините заднюю часть (рис.A2)
  - Отрежьте лишнюю часть ориентируясь на выделенные цифры, нанесенные на корсете (рис. A3). ИСТОРОЖНО, постарайтесь не отрезать лишнего (если бы сомневаетесь, то сначала сложите лишнюю часть, затем обрежьте)
  - Прикрепите снова заднюю часть на липучках Velcro® (рис.A4), снова заправьте прокладку (рис.A5) и снова защепите пуговицы (рис.A6).
- 2 Раскройте корсет (убедитесь, чтобы этикетка была сверху и надеть его зафиксировав хорошо с помощью липучек Velcro® по середине (рис.C). Примечание: натяните до конца.
- 3 Расположите корсет так, чтобы этикетка была сверху и надеть его зафиксировав хорошо с помощью липучек Velcro® по середине (рис.C). Примечание: натяните до конца.
- 4 Убедитесь, что фиксация застежек по центру.
- 5 Застегните корсет потянув за ленты Velcro® (рис.D1) и закрепите их на передней поверхности на липучках (рис.D2)
- 6 Если ленты получились слишком длинные, завяжите узел (рис.E1), а лишене обрезать (рис.E2)
- 7 При необходимости заднюю термоформуемую пластины можно подогнать под анатомию пациента.
- 8 Передние пластины по назначению врача можно вставить в специальные карманы, предусмотренные на корсете (рис.F).
- ТОЛЬКО Lumbofast Forte REF.23070F
- 9 Чтобы вставить задние большие пластины необходимо сначала вытащить те, которые идут в комплекте и закрепите большие с помощью автоматических кнопок (рис.G1 G2)
- 10 Боковые пластины вставьте в корсет и зафиксируйте на липучках Velcro® (рис.H)
- ПОСЛЕДУЮЩЕЕ ПРИМЕНЕНИЕ
- 1 Раскройте корсет (убедитесь, что ленты расправлены) и закрепите их предварительно на липучках Velcro® (рис.I)
- 2 Расположите корсет так, что этикетка была сверху, наденьте натянув хорошо липучки Velcro® по центру (рис.I). Примечание: натяните его хорошо до упора.
- 3 Убедитесь, что фиксация корсета по центру.
- 4 Застегните корсет потянув за ленты Velcro® (рис.M1) и закрепите их на передней поверхности на липучках (рис.M2)

## ПРZCZYTAJ UWAŻNIE I ZACHOWAJ PONIŻSZĄ INSTRUKCJĘ

- REF.23070 Gorset ortopedyczny z łatwą trakcją do stabilizacji i odciążenia kręgosłupa lędźwiowego, sztywny, termo formowany  
REF. 23070F Gorset ortopedyczny z łatwą trakcją do stabilizacji i odciążenia kręgosłupa lędźwiowego, dodatkowy zestaw podkładek

### DEKLARACJA ZGODNOŚCI

Jako producent, firma ORTHOSERVICE AG oświadczycia, na swoją wyłączną odpowiedzialność, że niniejszy wybór medyczny należy do klasy I i został wyprodukowany zgodnie z wymogami Rozporządzenia UE 2017/745 (EU MDR). Instrukcje te zostały sporządzone w zastosowaniu wżej wymienionego rozporządzenia. Mały jest na celu zapewnienie prawidłowego i bezpiecznego użytkowania wyrobu medycznego.

### ZNAK HANLOWE MATERIAŁÓW

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

### ZALECENIA DOTYCZĄCE UŻYTKOWANIA

Zaleca się, aby nacisk wywierany przez produkt nie działał na części ciała, które są zranione, opuchnięte lub obrzękniete. 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 odniósł się sposobu zastosowania, należy skonsultować się z lekarzem, fizjoterapeutą lub technikiem ortopedą. Należy uważać przede wszystkim składu produktu na wewnętrznej etykietce. Nie zaleca się noszenia produktu w pobliżu otwartych plomieni lub silnych pol elektromagnetycznych. 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 ustaleń dokonanych przez lekarza / fizjoterapeutę / technika ortopedę. Odpowiedzialność producenta nie ma zastosowania w przypadku niewłaściwego użycowania lub dostosowania. Orteza jest przeznaczona do użytku tylko przez jednego pacjenta; w przeciwnym razie producent zrezyka się wszelkiej odpowiedzialności, opierając się na przepisach rozporządzenia o wyrobach medycznych. U osób nadwrażliwych, bezpośredni kontakt produktu ze skórą może powodować zaczepienie lub podrażnienie. W przypadku pojawienia się bólu, obrzęku, opuchlizny lub jakiejkolwiek innej nietypowej reakcji, należy niezwłocznie skonsultować się z lekarzem, a w przypadku problemu szczególnej 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

Kod	REF.23070 - REF.23070F
Rozmiar	
Odwód bioder [cm]	1 70-106 2 106-145
Wysokość z przedu [cm]	16 16
Wysokość tyłu [cm]	24 24

Kolor: szary

Opis: REF.23070P dodatkowy zestaw podkładek dla Lumbofast

### KONSERWACJA I PRZEHOWYwanIE

- ☒ Nie chlorować ☒ Nie prać chemicznie
- ☒ Nie prasować ☒ Nie suszyć mechanicznie
- ☒ Instrukcja prania: Prać ręcznie w temperaturze do 30°C przy użyciu neutralnego mydła.

Suszyć z dala od źródła ciepła.

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

### WSKAZANIA

- Lumbago
- Lumbosciatica i lumbocurralgia
- Spondyloartoza i dyskopatia lędźwiowa
- Drobne urazy kręgosłupa lędźwiowo-krzyżowego i przykurcze przykręgowe, lędźwiowy
- Przebieg pooperacyjny
- Wyniki leczenia uszkodzeń kręgów lędźwiowych
- Leczenie złamanych wyrostków poprzecznych

### TYŁKO REF.23070F

- Zwyrodnienia kręgosłupa lędźwiowego
- Spontanego
- PRZECIWWSKAZANIA
  - Na chwilę obecną brak znanych przeciwwskazań
- CHARAKTERYSTYKA I MATERIAŁY
  - Laminowana tkanina tworząca bazę (wewnątrz trójwymiarowa siatka, na zewnątrz tkanina techniczna z ekskluzywnym nadrukiem): sztywny, gwarantuje maksymalne dopasowanie, transpirację i komfort
  - System traction z linką i kolami pasowymi, do optymalnej stabilizacji i przyczepności nawet przy minimalnym wysiłku
  - Zaciiski trakcyjne pasków z anatomicznym uchwytem
  - Tylko dwa rozmiary: tylny system regulacji pozwala na zmniejszenie rozmiaru
  - Termoformowana sztywna podkładka lędźwiowa nakładana za pomocą zatrasków: zapewnia stabilność kręgosłupa i chroni przed kontaktem z linkami/sznurkami.
  - Polipropylenowa wzmacnianie chroniące paski
  - Przednie uchwyty do łatwego zapinania na rzepy Velcro®
  - Termoformowana pełota przednia do umieszczenia w kieszeniach znajdujących się na tułowiu
  - Anatomiczny i nowoczesny design
  - Lekki
  - Opis: termoformowany zestaw pełot (duża tylna i boczna)

### APLIKACJA

#### PIERWSZE ZASTOSOWANIE

- 1 Wyreguluj długość:
  - Zmierzyc obwód miednicy pacjenta
  - Puść przyciski i zdjąć tylną pełotę (rys.A1)
  - Usunąć tylną część (rys. A2)
  - Odciąć nadmiar, używając
    - numerów wygrawerowanych jako punktu odniesienia (rys. A3). UWAGA, aby nie ciąć nadmiernie (jeśli nie masz pewności, to najpierw wykonaj test, po prostu składając nadmiar i przytnij dopiero później)
    - Ponownie przyczepić rzep Vel



BITTE DIE VORLIEGENDE ANLEITUNG SORGFÄLTIG LESEN UND AUFBEWAHREN

REF.23070 Orthese mit vereinfachter Traktion zum Stabilisieren und Entlasten der Lendenwirbelsäule, mit formstabil, thermoverformbarer Pelotte

REF.23070F Orthese mit vereinfachter Traktion zum Stabilisieren und Entlasten der Lendenwirbelsäule, mit zusätzliches Pelotten-Kit

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 MATERIALEN

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 Tumorszenen aufweisen. Es ist ratsam, das Produkt nicht zu fest anzuziehen, um keine übermäßig, lokalen Druckstellen zu erzeugen und keine Kompression der darunterliegenden Nerven und/oder Blutgefäßen auszulösen. Es ist ratsam, ein Kleidungsstück zu tragen, das den direkten Kontakt mit den Händen verhindert. Bei Bedenken zur Anwendung des Produkts bitte an einen Arzt, Physiotherapeuten oder Orthopädietherapeuten wenden. Bitte sorgfältig das Innentickett mit der Material-Zusammensetzung des Produkts lesen. Es ist ratsam, das Produkt nicht in der Nähe von offenen Flammen oder starken elektromagnetischen Feldern verwendet werden. Nicht bei direktem Kontakt mit offenen Wunden auftragen.

HINWEIS

Es ist ratsam, dass das Produkt, das für die unten aufgeführten spezifischen Indikationen bestimmt ist, von einem Arzt oder Physiotherapeuten verschrieben und von einem Orthopädietherapeuten 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/Orthopädietherapeuten vorgenommen Einstellung verändert werden. Bei nicht bestimmungsmäßer Anwendung oder Einstellung erhält 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, Tumorszenen oder anderen abnormalen Reaktionen bitte sofort an den eigenen Arzt wenden und, in besonders schwerwiegenden Fällen, die Tatsache dem Hersteller und der zuständige Behörde in eignen Land melden. Die orthopädische Wirksamkeit des Produktes ist nur dann gewährleistet, wenn alle seine Komponenten verwendet werden.

AUSWAHL/GRÖSSEN

Art.-Nummer

REF.23070 - REF.23070F

Größen

1

2

Umfang Becken cm

70-106

106-145

Höhe vorne cm

16

16

Höhe hinten cm

24

24

Farbe: grau

Option: REF.23070P zusätzliche Pelotten-Kit für Lumbofast

PFLEGE

Nicht bleichen  Keine chemische Reinigung

Nicht bügeln  Nicht im Trockner trocken

Waschanweisung: Handwasche bis 30 °C mit neutraler Seife, nicht in der Nähe von Wärmequellen trocken. Das Produkt und seine Bestandteile nach dem Gebrauch sachgerecht entsorgen.

MATERIALIEN

Textilteile: Polyamid, Polyester, Polyurethan, Elasthan, Baumwolle. Kunststoffteile: Polypropylen, Polyamid.

ZWECKBESTIMMUNG

Diese Orthese Lumbofast/Lumbofast FORTE stützt die Wirbelsäule. Anwendungsbereich: Wirbelsäule

INDIKATIONEN

- Lumbalgia
- Sciatic lumbalgia and cruralgia
- Spondylarthrosis and lumbar discopathies
- Slight traumas of the lumbosacral column and paravertebral lumbar contractures
- Postoperative recovery
- After-effects of stable compression fractures of the lumbar vertebrae
- Treatment of fracture of transverse processes

ONLINE REF.23070F

- Degenerative lumbar scoliosis
- Spondylosis with or without vertebral listhesis

CONTRAINDICATIONS

Currently no known

CHARACTERISTICS AND MATERIALS

- Bi-coupled fabric: three-dimensional mesh on the inside with an exclusive printed technical fabric on the outside. Rigid for maximum hold and breathable for maximum comfort
- System of belt and Umlenkrolle for an optimal stabilization and maximum traction force at minimum effort
- Zugeschnitte mit anatomisch geformten und leicht zu greifenden Endstücken
- Nur zwei Größen: das System zum Anpassen auf der Rückseite ermöglicht das Zuschneiden auf die entsprechende Größe
- Thermoformbare, feste Lendenpelotte mit Druckknöpfen angebracht: garantiert Stabilität für die Wirbelsäule und schützt vor dem Kontakt mit den Zugeschnitten
- Verstärkung aus Polypropylen zum Schutz des Seils
- Griffschlaufen vom zum einfacheren Schließen des Klettverschlusses
- Thermoverformbare Pelotten vorne zum Einsticken in die entsprechenden Taschen an der Orthese
- Anatomisches und modernes Design
- Leicht
- Option: thermoformables Pelotten-Kit (für die Seiten und groß für hinten)

ANWENDUNG ERSTE ANWENDUNG

- 1 Anpassen der Länge der Orthese:
- Den Beckenumfang des Patienten messen
- Den beiden Druckknöpfen in der Mitte lösen und die hintere Pelotte entfernen (Abb.A1)
- Den hinteren Teil abnehmen (Abb.A2)
- Den überschüssigen Teil abschneiden, dabei an den vorgestanzten Flächen und den eingravierten Zahlen an der Orthese selbst orientieren (Abb.A3). ACHTUNG, nicht zu viel abzuschneiden (wenn Sie sich nicht sicher sind, bitte zunächst testen, indem Sie den Überstand umschlagen und erst später abschneiden)
- Den hinteren Teil mit dem Klettverschluss wieder befestigen (Abb.A4), die Pelotte einfädeln (Abb.A5) und die beiden Druckknöpfe wieder festdrücken (Abb.A6)
- 2 Die Orthese öffnen (darauf achten, dass die Zugsäule gut gelockert sind) und die Enden der Klettverschlüsse provisorisch seitlich fixieren (Abb.B).
- 3 Die Orthese so positionieren, dass das Etikett nach oben zeigt. Nun anlegen und gut mit dem mittleren Klettverschluss (Abb.C) fixieren. Hinweis: Gut straffen bis zum Anschlag.
- 4 Darauf achten, dass der Verschluss gut zentriert ist.
- 5 Das Korsett spannen. Dafür das System mithilfe der Endstücke mit Klettband ziehen (Abb.D1) und am vorderen Klettband befestigen (Abb.D2).
- 6 Wenn die Seile zu lang sind, können sie durch einen Knoten (Abb.E1) und Heißscheiden des Überstandes (Abb.E2) gekürzt werden.
- 7 Falls erforderlich, kann die hintere Pelotte durch Wärme an die Anatomie des Patienten angepasst werden. Die vorderen Pelotten (im Lieferumfang der Orthese enthalten) müssen nach medizinischer Verordnung in die entsprechenden Taschen an der Orthese eingesetzt werden (Abb.F).

NUR bei Lumbofast Forte REF.23070F

- 9 Zum Anbringen der großen hinteren Pelote, vorher die mitgelieferten abnehmen. Nun die großen hinteren Pelote an ihrer Stelle einlegen und mit den Druckknöpfen befestigen (Abb.G1 und G2).
- 10 Um die seitlichen Pelotten anzubringen, in die Orthese einstecken und mit dem Klettband an der gewünschten Stelle befestigen (Abb.H).

FOLGENDE ANWENDUNGEN

- 1 Die Orthese öffnen (darauf achten, dass die Zugeschnitte gut gelockert sind) und die Enden der Klettverschlüsse provisorisch seitlich fixieren (Abb.I).
- 2 Die Orthese so positionieren, dass das Etikett nach oben zeigt. Nun anlegen und gut mit dem mittleren Klettverschluss (Abb.L) fixieren. Hinweis: Gut straffen bis zum Anschlag.
- 3 Darauf achten, dass der Verschluss gut zentriert ist.
- 4 Das Korsett spannen. Dafür das System mithilfe der Endstücke mit Klettband ziehen (Abb.M1) und am vorderen Klettband befestigen (Abb.M2).

PLEASE READ THESE INSTRUCTIONS CAREFULLY AND KEEP THEM

REF.23070 Orthosis with a facilitated traction system to stabilize the lumbar rachis and relieve pressure with rigid thermoformable pads

REF.23070F Orthosis with a facilitated traction system to stabilize the lumbar rachis and relieve pressure with additional pads kit

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) hergestellt wurde. Die vorliegende Anleitung wurde unter Anwendung der vorgenannten Verordnung erstellt. Sie dient dazu, den ordnungsgemäßen und sicheren Gebrauch des Medizinprodukts zu gewährleisten.

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 or strong electromagnetic fields. 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

Item	REF.23070 - REF.23070F	
Size	1	2
Pelvic circumference	70-106	106-145
Front height cm	16	16
Back height cm	24	24

Color: grey

Option: REF.23070P additional pads kit for Lumbofast

MANTENIMENTO

No 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

Lumbago

Sciatic lumbalgia and cruralgia

Spondylarthrosis and lumbar discopathies

Slight traumas of the lumbosacral column and paravertebral lumbar contractures

Postoperative recovery

After-effects of stable compression fractures of the lumbar vertebrae

Treatment of fracture of transverse processes

ONLINE REF.23070F

• Degenerative lumbar scoliosis

• Spondylosis with or without vertebral listhesis

CONTRAINDICATIONS

Currently no known

CHARACTERISTICS AND MATERIALS

• Tissu de base assemblé (intérieur en maille tridimensionnelle et extérieur en tissu technique avec imprime exclusif): rigide pour assurer un maintien optimal, respirant pour offrir un maximum de confort.

• Système de traction avec cordon et poulies, pour obtenir une stabilisation parfaite et un maximum de traction avec un minimum d'effort.

• Deux tailles uniquement : le système de réglage postérieur permet d'ajuster l'orthèse à la mesure souhaitée.

• Plaque lombaire rigide et thermoformable appliquée à l'aide de boutons-pression : garantit stabilité à la colonne et protège le contact avec les cordons.

• Renfort en polypropylène pour protéger le cordon.

• Poignées à l'avant pour faciliter la fermeture à Velcro®.

• Plaques antérieures thermoformables à insérer dans les poches présentes sur l'orthèse.

• Design anatomique et moderne

• Légère

• Option: kit plaques thermoformables (grande postérieure et latérales).

APPLICATION

PREMIERE APPLICATION

1 Adjust the length of the orthosis:

- Measure the patient's pelvic circumference

- Detach the back part (fig.A1)

- Remove the buttons and remove the back pad (fig.A2)

- Cut off the excess using the pre-cut flattenings and numbers engraved on the orthosis itself as reference (fig.A3). BE CAREFUL to not over-cut (if you are not sure, test first by folding over the excess part and proceed to cut only once verified)

- Re-attach the back part with Velcro® (fig.A4), re-thread the pad (fig.A5), and re-hook the buttons (