

Rengøring og vedligehold

- Skånevask ved 30 °C
- Må ikke bleges
- Må ikke tørretumbles
- Må ikke stryges
- Må ikke kemisk renses
- Ingen skyllemiddel
- Trækkes i form og lufttørres
- Beskyttes mod direkte sollys og varme



Levetid

Produktets forventede levetid afhænger af naturligt slid ved korrekt og indiceret brug

Indberetning af alvorlige hændelser (Vigilance)

Enhver alvorlig hændelse eller forværring af helbredstilstand i forbindelse med anvendelse af produktet skal indberettes til:

- Distributør eller fabrikant
- Relevant national kompetent myndighed (I Danmark: Lægemiddelstyrelsen)

Bortskaffelse

Produktet skal bortskaffes i overensstemmelse med lokale affaldsregler efter endt brug.

Overensstemmelse

Produktet er i overensstemmelse med Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2017/745 (MDR).

Aktuel overensstemmelseserklæring forefindes hos producenten.

Dansk distributør

CARE® Design

Englandsvej 8
5700 Svendborg-DK
Telefon: +45 65 97 70 80

E-mail: caresign@caresign.dk
www.caresign.dk



BORT Medical GmbH

Am Schweizerbach 1
71384 Weinstadt-Benzach-DE
Telefon: +49 - 71 51 - 9 92 00 - 0

E-mail: medical@bort.com
www.bort.com




Albuestøtte, kompressionsbind

Varenummer: 054200
XS, S, M, L, XL



BORT Albuestøtte, kompressionsbind - Care Design varenummer: 054200

Tak for din tillid til et medicinsk udstyr fra BORT GmbH. 

Læs venligst denne brugsanvisning omhyggeligt. Hvis du har spørgsmål, bedes du kontakte din læge eller den specialforretning, hvor du har købt produktet.

Formål

Dette medicinske udstyr er en albue-kompressionsbandage fremstillet af tovejs-elastisk materiale, beregnet til cirkulær kompression af bløddelene omkring albueledet.

Medicinsk udstyr – klasse I

Én patient – flerbrug

Indikationer

Produktet er indiceret til anvendelse ved:

- Kroniske bløddelsirritationer i albueområdet
- Posttraumatiske tilstande
- Postoperative tilstande
- Ledansamling (ledansamling/ledudgydning)
- Distorsion (forstuvning)
- Artrose
- Kontusion (slag/skade)

Kontraindikationer

Produktet må ikke anvendes ved:

- Perifer arteriel okklusiv sygdom (PAVK)
- Lymfedrænageforstyrrelser, herunder uklare bløddelhævelser distalt for anvendelsesområdet
- Sensoriske eller kredsløbsmæssige forstyrrelser i det behandlede kropsområde
- Hudsygdomme i det behandlede område

Anvendelsesrisici / Vigtige bemærkninger

- Dette produkt er medicinsk udstyr. Anvendelse og varighed skal aftales med fagpersonale. Valg af korrekt størrelse og instruktion foretages af fagpersonale.
- Produktet skal fjernes før radiologiske undersøgelser
- Produktet bør fjernes under længere hvileperioder, f.eks. under søvn
- Ved følelseløshed skal bandagen løsnes eller fjernes
- Ved vedvarende gener skal læge eller faghandel kontaktes
- Produktet må kun anvendes i overensstemmelse med indikationen
- Samtidig anvendelse af andre produkter må kun ske efter aftale med læge
- Produktet må ikke modificeres
- Må ikke anvendes på åbne sår
- Må ikke anvendes ved intolerance over for et af de anvendte materialer
- Produktet må ikke genanvendes til andre patienter
- Under brug må der ikke anvendes cremer eller salver i anvendelsesområdet, da dette kan beskadige materialet

Påtagning

Bandagen påføres således, at det farvemæssigt markerede område er placeret over albuen. Den bredere åbning (markeret med tekstiletiketten) skal vende mod overarmen, og den smallere åbning mod underarmen.







Aftagning

Tag fat i bandagens nederste kant og træk bandagen af over underarmen i retning mod hånden.

Materialesammensætning

- Polyamid (PA)
- Elastan (EL)
- Den præcise materialsammensætning fremgår af den isyede tekstiletiket.

Symbol forklaring:

	Advarsel		(EU) 2017/745		Beskyt mod sollys
	Fabrikant		Medicinsk udstyr		Læs vejledning