

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.caredesign.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



KubiTal polstret albuebandage

Varenummer: 055100

XS, S, M, L, XL



BORT KubiTal polstret albuebandage - Care Design varenummer: 055100

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 cirkulært komprimerende albue-kompressionsbandage med elastiske pelotter og profilpolstring. Produktet er beregnet til mekanisk støtte, aflastning og beskyttelse af albueleddet.

Medicinsk udstyr – klasse I

Én patient – flerbrug

Indikationer

Produktet er indiceret til anvendelse ved:

- Kroniske bløddelsirritationer i albueområdet
- Posttraumatiske tilstande
- Postoperative tilstande
- Kompression af nervus ulnaris (sulcus-ulnaris-syndrom / kubitaltunnelsyndrom)
- Bursitis i albueleddet

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 anvendelsesområdet
- Kendt latexallergi

Anvendelsesrisici / Vigtige bemærkninger

- Produktet er medicinsk udstyr, hvor anvendelse og varighed skal fastlægges af sundhedsfagligt personale
- Produktet skal fjernes før radiologiske undersøgelser
- Produktet bør fjernes under længere hvileperioder, herunder søvn
- Ved følelsesløshed, smerte eller ubehag skal bandagen løsnes eller fjernes
- Ved vedvarende eller forværrede symptomer skal læge eller faghandel kontaktes
- Produktet må kun anvendes i overensstemmelse med indikationen
- Samtidig anvendelse med andet medicinsk udstyr må kun ske efter lægelig vurdering
- Produktet må ikke modificeres
- Må ikke anvendes på åbne sår
- Ingen lokal anvendelse af cremer eller salver under bandagen (kan beskadige materialer)
- Ikke genanvendeligt – beregnet til brug for én enkelt patient

Påtagning

Bandagen påføres således, at udskæringen i silikonepolstringen er korrekt positioneret over albueleddet.

Aftagning

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

Materialiesammensætning

- Polyamid (PA)
- Elastodien / latex (LA)
- Viskose (CV)
- Elastan (EL)

Den præcise sammensætning fremgår af den isyede tekstiletiket.

Indeholder latex. Kan forårsage allergiske reaktioner.



Symbol forklaring:

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