

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



Akillesene bandage

Varenummer: 053100SP

S, M, L, XL, XXL



BORT Akillessene bandage - Care Design varenummer: 053100SP

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 bandage til kompression af akillessenen med lokale trykpelletter af fleksibelt materiale, der er beregnet til at udøve en mekanisk, masserende påvirkning af akillessenen.

Medicinsk udstyr – klasse I

Én patient – flerbrug

Indikationer

Produktet er indiceret til anvendelse ved:

- Kroniske eller posttraumatiske irritationstilstande i akillesseneområdet
- Trykømhed i området omkring akillessenen
- Irritationstilstande ved Haglund-hæl
- Achillodyni
- Irritation og smerter i akillessenen og tilstødende områder
- Postoperative tilstande, f.eks. efter akillesseneruptur
- Bursitis subachillea

Kontraindikationer

Produktet må ikke anvendes ved:

- Øget risiko for trombose
- Svær varikosis
- Perifer arteriel okklusiv sygdom (PAVK)
- Lymfedrænageforstyrrelser, herunder uklare bløddelhævelser distalt for anvendelsesområdet
- Sensoriske eller kredsløbsmæssige forstyrrelser i det behandlede område
- 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 følelsesløshed skal bandagen løsnes eller om nødvendigt 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

- Før foden ind i den medfølgende påtagningshjælp.
- Tag fat i bandagens øverste kant og træk den over foden.
- Sørg for, at profileinlægget dækker akillessenen fuldstændigt.
- Korrigér om nødvendigt bandagens placering.
- Træk herefter påtagningshjælpen fremad og ud af bandagen.

For yderligere aflastning af akillessenen kan én af de medfølgende hækiler placeres i skoen på det afficerede ben.

For at undgå benlængdeforskel placeres den anden hækile i skoen på det raske ben.

Aftagning

Tag fat i bandagens nederste kant og træk bandagen ned over foden.

Materialiesammensætning

Polyamid / COOLMAX® (PA), polyamid (PA), elastodien / LYCRA® (ED), silikone (SI)

Den præcise materialesammensætning fremgår af den isyede tekstiletiket.

Produktet indeholder latex og kan forårsage allergiske reaktioner. 

Symbol forklaring:

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