

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



ActiveColor ankel støttebind

Varenummer: 1450

S, M, L, XL, XXL



BORT ActiveColor ankel støttebind - Care Design varenummer: 1450

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 ankelbandage til kompression af blødt væv.
Medicinsk udstyr – klasse I
En patient – flerbrug

Indikationer

Produktet er indiceret til anvendelse ved:

- Profylakse mod overbelastning
- Forstrækning
- Forstuvninger
- Belastningsudløste irritationstilstande

Kontraindikationer

Produktet må ikke anvendes ved:

- Perifer arteriel okklusiv sygdom (PAVK)
- Lymfedrænageforstyrrelser, herunder uklare bløddelshævelser distalt for det anlagte hjælpemiddel
- 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 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 området, hvor bandagen er anlagt, da dette kan beskadige materialet

Påtagning

Træk bandagen over anklen. Hælen skal være placeret i den dertil indrettede tekstile strækzone.

Aftagning

Tag fat i materialet ved foden og træk bandagen af over tæerne.

Materialesammensætning

Polyamid (PA), elasthan (EL)

Den præcise materialesammensætning fremgår af mærkningen på bandagen.

Symbol forklaring:

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