

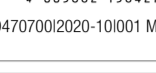
BORT Knopfloch PIP Schiene



Gebrauchsanweisung

REF 470 700

BORT. Das Plus an Ihrer Seite.



D470700I2020-101001 ML

DE BORT Knopfloch PIP Schiene

Bitte lesen Sie die vorliegende Gebrauchsanweisung sorgfältig durch. Bei Fragen wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Fachhandel von dem Sie dieses Medizinprodukt erhalten haben.

Zweckbestimmung

Bei diesem Medizinprodukt handelt es sich um eine Orthese zur Immobilisierung des PIP-Gelenks.

Indikationen

Knopflochdeformität (Boutonnière Deformity), Immobilisierung der PIP-Gelenke.

Kontraindikationen

Unklare Weichteilschwellungen, Empfindungs- und Durchblutungsstörungen der versorgten Körperregion, Erkrankungen der Haut im versorgten Körperabschnitt.

Anwendungsrisiken / Wichtige Hinweise

Dieses Medizinprodukt ist ein verordnungsfähiges Produkt. Sprechen Sie Anwendung und Dauer mit Ihrem verordnenden Arzt ab. Die Auswahl der geeigneten Größe und eine Einweisung erfolgt durch das Fachpersonal, von dem Sie das Medizinprodukt erhalten haben.

- Medizinprodukt vor radiologischen Untersuchungen ablegen
- bei längeren Ruhephasen ablegen, z. B. beim Schlafen
- bei Taubheitsgefühl Medizinprodukt lockern oder ggf. abnehmen
- bei anhaltenden Beschwerden den Arzt oder Fachhandel aufsuchen
- Medizinprodukt indikationsgerecht einsetzen
- gleichzeitige Nutzung anderer Produkte nur nach Rücksprache mit Ihrem Arzt
- nicht auf offenen Wunden tragen
- nicht verwenden bei Unverträglichkeiten gegen eines der verwendeten Materialien
- kein Wiedereinsatz – dieses Hilfsmittel ist zur Versorgung eines Patienten bestimmt
- während der Tragedauer der Orthese: keine lokale Anwendung von Cremes oder Salben im Bereich des angelegten Hilfsmittels – kann Material zerstören

Anziehanleitung

Stecken Sie die Schiene über den betroffenen Finger, so dass das PIP-Gelenk von der Orthese abgedeckt und das DIP-Gelenk noch gebeugt werden kann. Bitte beachten Sie, dass das distale Ende der Orthese nicht über die distale Beugefalte reichen darf.

Um die Schiene zu befestigen, können Sie ein hautfreundliches selbstklebendes Fixierband (nicht im Lieferumfang enthalten) zirkular um das hintere Ende der Schiene legen und somit die Orthese am Finger fixieren.

Ist die Schiene zu lang, kann diese mit einer Trichterfräse bei niedriger

Drehzahl bearbeitet, oder mittels Anwendung von Wärme (ca. 150°C) thermoplastisch verformt werden.

Diese Bearbeitung sollte nur von geschultem Fachpersonal vorgenommen werden. Orthese nicht in erwärmtem Zustand auf der Haut anformen. Verbrennungen vermeiden.

Ablegen

Zum Ablegen der Schiene entfernen Sie den verwendeten Verschluss und ziehen Sie die Schiene vorsichtig ab.

Materialzusammensetzung

100% Polyethylen (PE)

Reinigungshinweise

- Handwäsche
- Nicht chemisch reinigen
- Nicht bleichen
- Nicht im Wäschetrockner trocknen
- Nicht bügeln

Keinen Weichspülern verwenden. An der Luft trocknen.

Gewährleistung

Für das erworbenen Produkt gelten die gesetzlichen Bestimmungen des Landes, in dem Sie das Produkt bezogen haben. Bitte wenden Sie sich an Ihren Fachhandel, sollten Sie einen Gewährleistungsfall vermuten. Bitte das Produkt vor Einreichung eines Gewährleistungsfalles reinigen. Wurden beiliegende Hinweise der Gebrauchsanweisung nicht ausreichend beachtet, so kann die Gewährleistung beeinträchtigt werden bzw. entfallen. Ausgeschlossen ist eine Gewährleistung bei nicht indikationsgerechter Anwendung, Nichtbeachtung der Anwendungsrisiken, -hinweise sowie eigenmächtig vorgenommenen Änderungen am Produkt.

Nutzungsdauer / Lebensdauer des Produkts

Die Lebensdauer des Medizinprodukts wird durch den natürlichen Verschleiß bei sach- und anwendungsgemäßem Umgang bestimmt.

Meldepflicht

Kommt es bei der Anwendung des Medizinproduktes zu einer schwerwiegenden Verschlechterung des Gesundheitszustandes, dann melden Sie dies Ihrem Fachhändler oder uns als Hersteller sowie dem BfArM (Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte). Unsere Kontaktadaten entnehmen Sie der vorliegenden Gebrauchsanweisung. Die Kontaktadaten der benannten Stelle Ihres Landes finden Sie unter folgendem Link: www.bort.com/md-eu-kontakt.

Entsorgung

Nach Nutzungsende muss das Produkt entsprechend örtlicher Vorgaben entsorgt werden.

Konformitätserklärung

Wir bestätigen, dass dieses Produkt den Anforderungen der VERORDNUNG (EU) 2017/745 DES EUROPÄISCHEN PARLAMENTS UND DES RATES entspricht. Die aktuelle Konformitätserklärung finden Sie unter folgendem Link: www.bort.com/konformitaet

Stand: 09.2020

Medizinprodukt | Einzelter Patient – mehrfach anwendbar

EN BORT Buttonhole PIP splint

Many thanks for placing your trust in a medical device from BORT GmbH. Please read the existing instructions for use carefully. If you have any questions, please refer to your physician or the specialist retailer from whom you purchased this medical device.

Intended purpose

This medical device is a brace for immobilisation of the PIP joint.

Indications

Buttonhole deformity (Boutonnière Deformity), immobilisation of the PIP joints.

Contraindications

Unclear soft tissue swelling, impaired sensation and circulation in the specific body region, skin diseases in the specific part of the body.

Application risks/Important notes

This medical device is a prescribable product. Discuss the use and duration with your treating physician. The expert staff from whom you have received the medical device will select the appropriate size and instruct you regarding its use.

- remove the medical device prior to radiological examinations
- remove it during longer periods of rest, e.g. when sleeping
- in case of numbness, loosen the medical device and remove it if necessary
- in case of persistent complaints, consult the physician or specialist retailer
- use the medical device in accordance with therapeutic needs
- only use other products simultaneously after consultation with your physician
- do not wear it on open wounds
- do not use in case of intolerance of one of the materials used
- no re-use – this medical aid is intended for treating one patient
- whilst wearing the brace, please neither use any creams nor ointments on or around it as they can destroy the material

Fitting instructions

Put the splint over the finger affected so that the PIP joint can be covered by the brace and the DIP joint can still be bent.

Please observe that the distal end of the brace must not reach beyond the distal antecubital fold.

To attach the splint, you can use a skin-friendly, self-adhesive fixing tape (not included in the scope of delivery) and place it circumferentially around the rear end of the splint, thus attaching the brace to the finger.

If the splint is too long, it can be processed using a funnel grinding machine at low rotational speed or shaped thermoplastically using heat (approx. 150°C). Only trained expert staff should carry out this processing. Do not shape the brace on the skin when heated. Avoid burns.

Removal

To remove the splint, remove the fastener used and pull the splint off cautiously.

Material composition

100% polyethylene (PE)

Cleaning information

- Hand-washing
- Do not clean chemically
- Do not bleach

- Do not dry in a tumble dryer
- Do not iron

Do not use fabric conditioner. Dry in the fresh air.

Guarantee

The legal regulations of the country in which you acquired the product apply to the purchased product. Please contact your specialist retailer if you suspect a warranty claim. Please clean the product before submitting a warranty claim. If the enclosed instructions for use have not been properly observed, the warranty may be impaired or cancelled. The warranty does not cover use of the product inappropriate for the indication, non-observance of application risks, instructions and unauthorised modifications to the product.

Useful life/Lifetime of the product

The lifetime of the medical device is determined by its natural wear and tear if treated appropriately and as recommended.

Duty of notification

If a serious worsening of the state of health occurs when using the medical device, you are obliged to notify the specialist dealer or us as the manufacturer and the Medicines & Healthcare products Regulatory Agency (MHRA).

You can find our contact information in these instructions for use. You can find the contact information for the appointed authority for your country under the following link: www.bort.com/md-eu-contact.

Disposal

Upon the termination of use, the product must be disposed of in accordance with the corresponding local requirements.

Declaration of conformity

We confirm that this device conforms with the requirements of REGULATION (EU) 2017/745 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL. You can find the current declaration of conformity under the following link: www.bort.com/conformity

Status: 09.2020

Medical device | Single patient – multiple use

FR BORT Attelle IPP boutonnier

Nous vous remercions de la confiance que vous accordez à l'un des dispositifs médicaux de la société BORT GmbH. Veuillez lire attentivement l'intégralité du présent mode d'emploi. En cas de question, consultez votre médecin ou le magasin spécialisé qui vous fournit ce dispositif médical.

Utilisation prévue

Ce dispositif médical est une orthèse permettant d'immobiliser l'articulation IPP.

Indications

Déformation en boutonnière (Boutonnière Deformity), immobilisation de l'articulation IPP.

Contre-indications

Tuméfaction des tissus mous d'origine inconnue, troubles de sensation et de la circulation sanguine des régions corporelles traitées, maladies cutanées sur les zones traitées.

Risques inhérents à l'utilisation/Remarques importantes

Ce dispositif médical est un produit prescrit sur ordonnance. Consultez votre

médecin prescripteur pour en connaître l'utilisation et la durée de port. Le

choix de la taille ainsi qu'une présentation du produit seront réalisés par le

personnel spécialisé qui vous fournira ce dispositif médical.

- retirer le dispositif médical avant les examens radiologiques

- retirer lors des phases de repos prolongées p. ex. pendant le sommeil

- en cas de sensation d'engourdissement, desserrer ou retirer éventuellement le dispositif médical

- consulter un médecin ou un magasin spécialisé en cas de gêne persistante

- utiliser le dispositif médical conformément aux indications

- utilisation simultanée d'autres produits exclusivement sur avis de votre médecin

- ne pas porter sur des plaies ouvertes

- ne pas utiliser en cas d'intolérance à l'un des matériaux utilisés
- ne pas réutiliser. Ce dispositif est conçu pour le soin d'un seul patient.

- pendant le port de l'orthèse : ne pas utiliser de crème ou de pommade dans la zone d'utilisation du produit, risque de dommage du matériau

Instruction d'application

Enfilez l'attelle sur le doigt concerné de sorte que l'articulation IPP soit recouverte par l'orthèse et que l'articulation IPD puisse encore être fléchie. Veillez à ce que l'extrémité distale de l'orthèse ne puisse passer par-dessus le pli articulaire distal.

Pour fixer l'attelle, vous pouvez poser de façon circulaire une bande de fixation douce pour la peau et autoadhésive autour de l'extrémité arrière de l'attelle (bande non fournie avec le produit) et fixer ainsi l'orthèse au doigt.

Si elle est trop longue, l'attelle peut être modifiée avec une fraiseuse à vitesse de rotation réduite ou mise en forme de manière thermoplastique en utilisant la chaleur (env. 150 °C).

Cet ajustement doit être uniquement effectué par un spécialiste formé. Ne pas modeler l'orthèse chaude sur la peau. Éviter les brûlures.

Retirer

Pour retirer l'attelle, ouvrez la fermeture utilisée, puis enlevez délicatement.

Composition des matières

100 % polyéthylène (PE)

Conseils de lavage

- Lavage à la main
- Ne pas nettoyer à sec
- Ne pas blanchir

- Ne pas sécher au sèche-linge
- Ne pas repasser

Ne pas utiliser d'assouplissant. Faire sécher à l'air libre.

Garantie

Les dispositions légales du pays dans lequel vous vous procuré le produit sont applicables au produit acquis. Veuillez vous adresser à votre magasin spécialisé si vous suspectez un cas relevant de la garantie. Veuillez nettoyer le produit avant de l'envoyer en cas de recours à la garantie. Si les présentes

indications du mode d'emploi n'ont pas été suffisamment respectées, le recours à la garantie peut être impacté ou exclu. Le recours à la garantie est exclu en cas d'utilisation non conforme aux indications, en cas de non-respect des risques inhérents à l'utilisation, en cas d'instructions et de modifications du produit effectuées de votre propre initiative.

Durée d'utilisation/Durée de vie du produit

La durée de vie du dispositif médical est conditionnée par l'usure naturelle et par une utilisation appropriée et conforme.

Obligation de signalement

Si une détérioration grave de l'état de santé d'un patient se produit lors de l'utilisation du dispositif médical, veuillez en informer votre distributeur spécialisé ou nous avertir en tant que fabricant et avertir l'ANSM (Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé).

Nos coordonnées figurent dans le présent mode d'emploi. Vous trouverez les

coordonnées de l'organisme notifié de votre pays à l'adresse suivante : www.bort.com/md-eu-contact.

Élimination

Le produit doit être éliminé après son utilisation conformément aux dispositions locales.

Déclaration de conformité

Nous attestons que le présent produit est conforme aux exigences du RÈGLEMENT (UE) 2017/745 DU PARLEMENT EUROPÉEN ET DU CONSEIL.

La déclaration de conformité actuelle figure dans le lien suivant :

www.bort.com/conformity

État du : 09.2020

Dispositif médical | Un seul patient – à usage multiple

ES BORT Férrula con ojal para articulación interfalángica proximal

Muchas gracias por confiar en un producto sanitario de BORT GmbH. Lea atentamente estas instrucciones de uso. Si le surge cualquier duda, consulte a su médico o al distribuidor especializado en el que ha adquirido este producto sanitario.

Uso previsto

Este producto sanitario es una ótesis para la inmovilización de la articulación interfalángica proximal.

Indicaciones

Deformidad en ojal, inmovilización de las articulaciones interfalangicas proximales.

Contraindicaciones

Inflamaciones inciertas de los tejidos blandos, trastornos de sensibilidad y el riego sanguíneo en la zona tratada, enfermedades de la piel en la zona tratada.

Riesgos de aplicación/Indicaciones importantes

Este producto sanitario es un producto prescriptible. Hable con el médico que le ha recetado este producto acerca de su aplicación y duración. El personal especializado que le ha entregado el producto sanitario debe seleccionar el tamaño adecuado del producto y le explicará cómo debe usarlo.

- retire el producto sanitario antes de realizar un examen radiológico
- retire el producto durante períodos largos de reposo, p. ej. durante la noche
- en caso de entumecimiento, afloje el producto sanitario o retirelo de ser necesario
- en caso de molestias persistentes, consulte a su médico o distribuidor especializado
- emplee el producto sanitario de acuerdo con las indicaciones
- emplee simultáneamente con otros productos solo después de haberlo consultado con su médico
- no lo lleve encima de heridas abiertas
- no lo emplee en caso de alergia a alguno de los materiales utilizados
- no lo reutilice. Este producto está destinado al cuidado de un solo paciente
- durante el periodo de uso de la ótesis, no aplique ninguna crema ni pomada en la zona donde se encuentra la ótesis, pues puede dañar el material

Instrucciones de colocación

Introduzca la férula a través del dedo afectado, de manera que la articulación interfalángica proximal quede cubierta por la ótesis y siga siendo posible doblar la articulación interfalángica distal.

Asegúrese de que el extremo distal de la ótesis no sobresalga de la flexura distal.

Para fijar la férula, puede colocar una cinta de fijación autoadhesiva agradable para la piel (no incluida en el volumen de suministro) en sentido circular alrededor del extremo posterior de la férula y, de este modo, fijar la ótesis en el dedo.

Si la férula es demasiado larga, puede rectificárla con una fresa cónica a

bajas revoluciones, o modelarla termoplásticamente mediante la aplicación de calor (aprox. 150 °C).

Esta rectificación debe correr a cargo exclusivamente de personal técnico debidamente formado. No modele la ótesis sobre la piel cuando esté caliente. Evite quemaduras.

Retirar

Para retirar la férula, quite el cierre utilizado y extrágala con cuidado.

Composición de los materiales

100 % polietileno (PE)

Indicaciones de lavado

- Lavado a mano No lavar en seco No usar secador No planchar
 No secar en la secadora No planchar
No utilizar suavizante. Deje secar al aire libre.

Garantía

Para el producto adquirido se aplican las disposiciones legales del país en el que se ha adquirido el producto. Si sospecha de un caso de garantía, contacte con su distribuidor especializado. Antes de presentar la reclamación de garantía, lave el producto. Si no se han seguido debidamente las indicaciones de las instrucciones de uso, la garantía puede verse afectada o perder su validez. Quedan excluidos de la garantía el uso no conforme a las indicaciones, así como la inobservancia de los riesgos de aplicación o de las indicaciones y las modificaciones no autorizadas en el producto.

Duración de utilización/Vida útil del producto

Si el producto sanitario se maneja y utiliza debidamente, su vida útil viene determinada por el desgaste natural.

Obligación de notificación

Si se produce un incidente que provoque un empeoramiento importante del estado de salud del paciente durante el uso del producto sanitario, notifique el hecho a su distribuidor, a nosotros, el fabricante, o a la AEMPS (Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios).

Encontrará nuestros datos de contacto en estas instrucciones de uso. Para conocer los datos de contacto del organismo notificado, visite el siguiente enlace: www.bort.com/md-eu-contact.

Eliminación

Al final de la vida útil, el producto debe eliminarse de acuerdo con las normativas locales.

Declaración de conformidad

Confirmamos que este producto cumple los requisitos del Reglamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo. La declaración de conformidad actual puede consultarse en el siguiente enlace: www.bort.com/conformity

Versión: 09.2020

Producto sanitario | Un solo paciente – uso múltiple

Se la stecca è troppo lunga, può essere lavorata a bassa velocità con una fresatrice a imbuco o modellata termoplasticamente tramite l'applicazione di calore (circa 150°C)

Questa lavorazione deve essere effettuata solo da personale addestrato. Non modellare l'ortesi sulla cute se riscaldata. Evitare ustioni.

Rimozione

Per togliere la stecca, rimuovere il fissaggio utilizzato ed estrarre la stecca con cautela.

Composizione dei materiali

100% polietilene (PE)

Istruzioni per la pulizia

- Lavaggio a mano Non lavare a secco Non candeggiare
 Non asciugare in asciugatrice Non stirare
Non utilizzare alcun ammorbidente. Asciugare all'aria.

Garanzia

Per el producto adquirido se aplican las leyes del País en el que se ha comprado. Se si sospecha un defecto que justifica una solicitud de intervención en garantía, dirigirse al propio distribuidor especializado. Se recomienda de pulir el producto prima de presentar una solicitud de intervención en garantía. Se le indicaron las instrucciones para el uso no son state adequately respetate, la garantía potrebbe essere compromessa o annullata. La garantía esclusa en caso de uso no conforme a las indicaciones, inobservanza de los rieschi correlati all'applicazione e delle indicazioni, come pure en caso de modifiche non autorizadas al producto.

Vita utile/durata utile del prodotto

La durata utile del dispositivo medico è determinata dall'usura naturale se maneggiato correttamente e in conformità alle istruzioni per l'uso.

Obbligo di segnalazione

In caso di grave deterioramento dello stato di salute durante l'utilizzo del dispositivo medico, segnalarlo al rivenditore specializzato o a noi in quanto produttori, inoltre in Italia anche al Ministero della Salute.

I nostri dati di recapito si trovano in queste istruzioni per l'uso. I dati di recapito dell'organismo notificato nel rispettivo Paese sono indicati nel seguente link: www.bort.com/md-eu-contact.

Smaltimento

Dopo l'uso, il prodotto deve essere smaltito in conformità alle normative locali.

Dichiarazione di conformità

Si dichiara che questo prodotto è conforme ai requisiti del REGOLAMENTO (UE) 2017/745 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO.

La dichiarazione di conformità aggiornata si trova al seguente link: www.bort.com/conformity

Aggiornato al: 09.2020

Dispositivo medico | Singolo paziente – uso multiplo

IT BORT Stecca per deformità a bottoniera dell'articolazione interfalangea prossimale

La ringraziamo per aver preferito un dispositivo medico di BORT GmbH. Leggere attentamente le presenti istruzioni per l'uso. In caso di domande, contattare il medico o il rivenditore specializzato da cui è stato ricevuto questo dispositivo medico.

Destinazione

Questo dispositivo medico è un'ortesi per l'immobilizzazione dell'articolazione interfalangea prossimale (PIP).

Indicazioni

Deformità a bottoniera (Boutonnière Deformity), immobilizzazione dell'articolazione interfalangea prossimale (PIP).

Controindicazioni

Gonfiore poco chiari dei tessuti molli, disturbi sensoriali e circolatori nella regione del corpo da trattare, malattie cutanee nella parte del corpo da trattare.

Rischi correlati all'applicazione/Avvertenze importanti

Questo dispositivo medico è un producto prescriptible. Chiedere informazioni sull'uso e la durata al medico prescriptor. La selezione della misura e delle istrucciones adatte è effettuata dallo specialista da cui ha ricevuto il dispositivo medico.

- rimuovere el dispositivo medico prima di sotroporsi ad esami radiologici
- rimuovere durante periodi di reposo più lunghi, ad esempio prima de andare a dormire
- en caso de intropidimento, alentare o, se necesario, rimuovere el dispositivo medico
- se i sintomi persistono, consultar un medico o un rivenditore specializzato
- utilizar el dispositivo medico secondo le indicaciones
- l'uso simultaneo di altri prodotti può avvenire solo dopo aver consultato il suo medico
- non indossare su ferite aperte
- non utilizar en caso de incompatibilità con uno dei materiales utilizados
- non è consentito el riutilizzo del producto – el presente auxilio è destinato al tratamiento de un solo paciente
- durante el periodo de uso de la ortesis: evitare l'applicazione locale de creme o ungüentos en la zona de aplicación del auxilio, porque può dañar el material

Istruzioni per indossare l'articolo

Posizionare la stecca sul dito interessato en modo que l'articolazione PIP sia coperta d'ortesi e l'articolazione interfalangea distale (DIP) possa ancora essere flessa.

Si prega de notare que l'estremidad distale dell'ortesi non deve estendersi oltre la piega de flessione distale.

Per fissare la stecca, è possibile avvolgere circolarmente un nastro di fissaggio autoadhesivo ben tollerato dalla pelle (non incluso) attorno alla parte posteriore della stecca e en questo modo fissare l'ortesi al dito.

Se la stecca è troppo lunga, può essere lavorata a bassa velocità con una fresatrice a imbuco o modellata termoplasticamente tramite l'applicazione di calore (circa 150°C)

Questa lavorazione deve essere effettuata solo da personale addestrato. Non modellare l'ortesi sulla cute se riscaldata. Evitare ustioni.

Rimozione

Per togliere la stecca, rimuovere il fissaggio utilizzato ed estrarre la stecca con cautela.

Composizione dei materiali

100% polietilene (PE)

Istruzioni per la pulizia

- Lavaggio a mano Non lavare a secco Non candeggiare
 Non asciugare in asciugatrice Non stirare
Non utilizzare alcun ammorbidente. Asciugare all'aria.

Garanzia

Per el producto adquirido se aplican las leyes del País en el que se ha comprado. Se si sospecha un defecto que justifica una solicitud de intervención en garantía, dirigirse al propio distribuidor especializado. Se recomienda de pulir el producto prima de presentar una solicitud de intervención en garantía. Se le indicaron las instrucciones para el uso no son state adequately respetate, la garantía potrebbe essere compromessa o annullata. La garantía esclusa en caso de uso no conforme a las indicaciones, inobservanza de los rieschi correlati all'applicazione e delle indicazioni, come pure en caso de modifiche non autorizadas al producto.

Vita utile/durata utile del prodotto

La durata utile del dispositivo medico è determinata dall'usura naturale se maneggiato correttamente e in conformità alle istruzioni per l'uso.

Obbligo di segnalazione

In caso di grave deterioramento dello stato di salute durante l'utilizzo del dispositivo medico, segnalarlo al rivenditore specializzato o a noi in quanto produttori, inoltre in Italia anche al Ministero della Salute.

I nostri dati di recapito si trovano in queste istruzioni per l'uso. I dati di recapito dell'organismo notificato nel rispettivo Paese sono indicati nel seguente link: www.bort.com/md-eu-contact.

Smaltimento

Dopo l'uso, il prodotto deve essere smaltito in conformità alle normative locali.

Dichiarazione di conformità

Si dichiara che questo prodotto è conforme ai requisiti del REGOLAMENTO (UE) 2017/745 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO.

La dichiarazione di conformità aggiornata si trova al seguente link: www.bort.com/conformity

Aggiornato al: 09.2020

Dispositivo medico | Singolo paziente – uso multiplo

NL BORT Boutonnière PIP-spalk

Hartelijk dank voor uw vertrouwen in een medisch hulpmiddel van BORT GmbH. Lees deze gebruiksaanwijzing aandachtig door. Als u vragen hebt, raadpleeg dan uw arts of de vakhandel waar u dit medische hulpmiddel gekocht heeft.

Beoogd gebruik

Dit medische hulpmiddel is een orthese voor immobilisatie van het PIP-gewricht.

Indicaties

Knooptsgatdeformiteit ('Boutonnière Deformity'), immobilisatie van het PIP-gewricht.

Contra-indicaties

Onverklaard oedeem van weke delen, overgevoeligheids- en doorbloedingsstoornissen van het te behandelen lichaamsdeel, huidaandoeningen van het te behandelen lichaamsdeel.

Gebruiksrisko's/belangrijke instructies

Dit medische hulpmiddel is een product dat op voorschrift wordt geleverd. Bespreekt het gebruik en de gebruiksduur met de arts die u dit hulpmiddel voorschrijft. De vakhandel bij wie u het hulpmiddel koopt, kiest de juiste maat van het hulpmiddel en geeft u de gebruiksinstructies.

- Dit medische hulpmiddel moet voorafgaand aan radiologische onderzoeken worden afgedaan.

- Draag dit hulpmiddel niet tijdens langere rustperiodes bijvoorbeeld tijdens het slapen.

- Bij een doof gevoel moet dit medische hulpmiddel losser worden aangebracht of worden afgedaan.

- Raadpleeg uw arts of de vakhandel bij aanhoudende klachten.

- Dit medische hulpmiddel mag alleen conform de indicaties worden gebruikt.

- Gelijktijdig gebruik van andere producten uitsluitend na overleg met uw arts.

- Niet dragen op open wonden.

- Niet gebruiken bij allergie of overgevoeligheid voor een van de gebruikte materialen.

- Niet geschikt voor hergebruik: dit hulpmiddel is uitsluitend bestemd voor het behandelen van één patiënt.

- Breng tijdens de draagduur van de orthese geen crème of zelf afdampeling op de huid onder het aangelegde hulpmiddel omdat dit het materiaal kan aantasten.

Anwesenheiten für das Anziehen

Leg de spalk zodanig over de betreffende vinger dat het PIP-gewricht wordt afgedeekt door de orthese en het DIP-gewicht nog gebogen kan worden.

Let erop dat het distale uiteinde van de orthese niet boven de distale buigplooi mag uitkomen.

Om de spalk te bevestigen, kunt u een huidvriendelijk, zelfklevend fixatiebandje (niet bijgeleverd) circulair om het achterste uiteinde van de spalk wikkelen en hiermee de orthese op de vinger fixeren.

Als de spalk te lang is, kan deze met een trechterrees op een laag toerental bewerkt worden, of met behulp van warmte (ongeveer 150°C) thermoplastisch worden vervormd.

Dit mag uitsluitend worden uitgevoerd door hiervoor opgeleide professionals.

Orthese niet in verwarmde toestand op de huid bijvormen. Verbrandingen vermijden.

Afnemen

Voor het afnemen van de orthese verwijderd u de gebruikte sluiting en trekt u de spalk voorzichtig van de vinger af.

Materiaalsamenstelling

100% polyethyleen (PE)

Reinigingsinstructies

- ✓ Handwas ✕ Niet chemisch reinigen ✕ Geen bleekmiddel gebruiken
- ✗ Niet drogen in de wasdroger ✕ Niet strijken

Geen wasverzachter gebruiken. Aan de lucht drogen.

Garantie

Voor het gekochte hulpmiddel gelden de wettelijke bepalingen van het land waarin u het hulpmiddel hebt gekocht. Raadpleeg uw vakhandel als u aanspraak wilt maken op garantie. Reinig het hulpmiddel voordat u het terugbrengt voor een garantieclaim. Als de in deze gebruiksaanwijzing vermelde instructies niet of onvoldoende in acht worden genomen, kan de garantie worden beperkt of nietig worden verklaard. Bij gebruik voor een hier niet vermelde indicatie, bij veronachtzaming van de gebruiksriskoso's en -instructies, en bij eigenhandig uitgevoerde veranderingen, is de garantie nietig.

Gebruiks- en levensduur van het hulpmiddel

De levensduur van dit medische hulpmiddel wordt bepaald door de natuurlijke slijtage bij vakkundig gebruik conform de indicatie.

CS BORT PIP dlaha na knoflikový prst

Velice děkujeme za důvěru ve zdravotnický prostředek od společnosti BORT GmbH. Přečtěte si pečlivě tento návod k použití. Máte-li dotazy, obrátěte se na svého lékaře nebo specializovaného prodejce, od kterého jste tento zdravotnický prostředek obdrželi.

Účel použití

Tento zdravotnický prostředek je určen k imobilizaci PIP kloubu.

Indikace

Knofliková dírka (deformita typu boutonniere), imobilizace PIP kloubů.

Kontraindikace

Nejasné otoky měkké tkáně, senzorická a oběhové poruchy ošetřené oblasti těla, kožní onemocnění v ošetřené části těla.

Rizika aplikace/důležité pokyny △

Tento zdravotnický prostředek je výrobek na lékařský předpis. Aplikaci a dobu trvání si dohodněte se svým předepisujícím lékařem. Výběr vhodné velikosti a poučení provádí odborný personál, od kterého jste zdravotnický prostředek obdrželi.

- Před radiologickým vyšetřením zdravotnický prostředek odložte.
- Při delších fázích odpočinku odložte, např. při spánku.
- V případě znečištění zdravotnický prostředek uvolněte nebo případně sejměte.
- Pokud potřebejete vyměnit, vyhledejte lékaře nebo specializovaného prodejce.
- Zdravotnický prostředek používejte podle indikaci.
- Současně použíjte jiných výrobků je dovoleno pouze po konzultaci s vaším lékařem.
- Nenosete na otevřených ranách.
- Nepoužívejte při nesnášenlivosti s některým použitým materiélem.
- Nepoužívejte opakováně – tato pomůcka je určena k ošetření jednoho pacienta.
- Během období nošení ortézy: žádná lokální aplikace krémů nebo mastí v oblasti nasazené pomůcky – může zničit materiál.

Návod k návleknutí

Dlaha nasuňte na postižený prst tak, aby PIP kloub byl zakryt ortézou a DIP kloub bylo možné ještě ohnout.

Dávajte pozor na to, že distální konec ortézy nesmí přesahovat přes distální přehyb.

Pro upevnění dlahy můžete kolem zadního konce dlahy omotat samolepicí fixační pásku nedráždící pokožku (není součástí balení) a tím ortézu fixovat na prstu.

Pokud je dlaha příliš dlouhá, můžete ji upravit pomocí trhýřové frézky při nízkých otáčkách nebo termoplasticky deformovat působením tepla (cca 150 °C).

ET BORTI nn nööpaugu-PIP-liigese tugi

Täname BORT GmbH meditsiiniseadme usaldamise eest. Palun lugege käesolev kasutusjuhend hoolikalt läbi. Küsimuste korral pöörduge oma arsti või edasimüüja poole, kelle käest selle meditsiiniseadme saite.

Osttarve

See meditsiiniseade on PIP-liigest fikseeriv ortoos.

Näidustused

Nn nööpaugu-deformatsioon (boutonniére deformity), PIP-liigeste fikseerimine.

Vastnäidustused

Ebaselge põhjusega pehmene kudedee tersed, sensoorsed ja verevarustushäired vastavas keha piirkonnas, nahahäigused vastaval kehaosal.

Kasutamisega seotud ohud/olulised juhised △

Käesolev meditsiiniseade on toode, mis on teatavatelt juhtudel väljastatav retsepti alusel. Konsulteerige oma arstiga kasutamise ja kestuse suhtes. Sobiiv suuruse valib ja toote kasutamist juhendab eripersonal, kellelt meditsiiniseadme saite.

- eemaldage meditsiiniseade enne radioloogilisi uuringuid
- eemaldage pikemate puhekaaside ajaks, nt magamiseks
- tundetuse korral lõdvendage meditsiiniseadet või vötki see ära
- kaebuse püsimise korral vötké ühendust arsti või edasimüüjaga
- kasutage meditsiiniseadet näidustustele kohaselt
- muude toodeid samaaegne kasutamine üksnes kokkuleppel teie arstiga
- mitte kanda lahtisel haavaadel
- ärge kasutage mõne kasutatud materjalil talumatusse korral
- ei ole taaskasutatav – käesolev abivahend on mõeldud ühe patsiendi jaoks
- ortoosi kandmise ajal: ärge kasutage paigaldatud abivahendi piirkonnas loakaalsest kreeme ega salve, see võib materjalit hävitada

Paigaldusjuhis

Torgake tugi üle vigastatud sörme nii, et ortoos katab PIP-liigest ja DIP-liigest saab veel painutada.

Arvestage, et ortoosi distalaalne serv ei tohi ulatuda üle distalaalse painutusvoldi. Toe kinnitamiseks võite toe tagumise otsa ümber mässida nahasõbraliku iseliimiva fikseerimislindi (ei sisaldu tarnekomplektis) ja nii ortoosi sörmele fikseerida.

Kui tugi on liiga pikk, saab seda lehterfreesiga madala pöörlemisseadusest töödelda või soojust (u 150 °C) kasutades termoplastiliselt vormida.

Sel viisi tohib töödelda üksnes koolitud spetsialist. Ärge vormige soojendatud olekus ortoosi nahal. Vältige pöletusti.

PL BORT Szyna stawu międzymiędzypaliczkowego bliższego palca butonierkowatego

Dziękujemy za zaufanie firmie BORT GmbH i jej wyrobom medycznym. Prosimy uważnie przeczytać niniejszą instrukcję użytkowania. W przypadku jakichkolwiek pytań prosimy o kontakt z lekarzem lub dostawcą, od którego otrzymali Państwo niniejszy wyrob medyczny.

Przeznaczenie

Niniejszy wyrob medyczny jest ortezą, służącą do unieruchomienia stawu międzymiędzypaliczkowego bliższego.

Wskazania

Palec butonierkowy (boutonnière deformity), unieruchomienie stawów międzymiędzypaliczkowych bliższych.

Przeciwwskazania

Obrzęki tkanek miękkich niejasnego pochodzenia, zaburzenia czuciowe i krążenia w zaopatrzonej okolicy ciała, choroby skóry w zaopatrzonej części ciała.

Ryzyko związane z użytkowaniem/Ważne wskazówki ▲

Niniejszy wyrob medyczny może zostać przepisany na receptę. Prosimy o konsultowanie czasu i sposobu użytkowania z lekarzem przepisującym.

Wykwalifikowany personel, od którego otrzymają Państwo wyrob medyczny, powie w wyborze odpowiedniego rozmiaru i poinstruktuje, jak go użytkować.

- zdjąć wyrob medyczny przed badaniem radiologicznym
- zdjąć w przypadku dłuższych faz odpoczynku, np. podczas snu
- w przypadku wystąpienia drętwienia poluzować lub w razie potrzeby zdjąć wyrob medyczny

- jeżeli objawy utrzymują się przez dłuższy czas, należy skontaktować się z lekarzem lub dostawcą

- użytkować wyrob medyczny zgodnie ze wskazaniami

- jednocześnie stosowanie innych produktów dozwolone jest wyłącznie po konsultacji z lekarzem prowadzącym

- nie użytkować na ranach otwartych

Meldplicht

Als het gebruik van dit medische hulpmiddel leidt tot een ernstige verslechtering van de gezondheidstoestand, moet u dit melden aan uw vakhandel of aan ons als fabrikant, maar ook aan de IGJ (Inspectie Gezondheidsdienst en Jeugd).

U vindt onze contactgegevens in deze gebruiksaanwijzing. De contactgegevens van de aangemelde instantie vindt u via de volgende link: www.bort.com/md-eu-contact.

Weggooien

Wanneer de levensduur van het hulpmiddel is verstreken, moet dit hulpmiddel conform de plaatselijke voorschriften worden weggegooid.

Conformiteitsverklaring

Wij bevestigen dat dit hulpmiddel voldoet aan de eisen van VERORDENING (EU) 2017/745 VAN HET EUROPEES PARLEMENT EN DE RAAD. De actuele conformiteitsverklaring vindt u via de volgende link: www.bort.com/conformity

Versie: 09-2020

Medisch hulpmiddel | Eén patiënt – meervoudig gebruik

Tuto úpravy by měl provádět pouze školený odborný personál. Ortézu netvarujte na kůži v zahrátém stavu. Zabraňte popáleninám.

Odložení

Pokud chcete dlahu sundat, odstraňte použitý uzávěr a opatrně dlahu stáhněte.

Složení materiálu

100 % polyetylen (PE)

Pokyny k čištění

- ✓ ruční praní ✕ nečistit chemicky ✕ nebělit ✕ nesušit v sušičce
- ✗ nezehlít

Nepoužívejte aviváz. Sušte na vzduchu.

Záruka

Pro zakoupený výrobek platí zákonná ustanovení země, ve které jste výrobek zakoupili. V případě podezření na záruční případ se obrátěte na svého specializovaného prodejce. Před uplatněním záruky výrobek vyučtěte. Pokud přiložené pokyny k návodu k použití nebyly dostatečně dodrženy, může být záruka omezena nebo zaniká. Vyloučeno je záruční plnění při použití v rozporu s indikacemi, nedodržení aplikačních rizik, pokynů a svedolném provedení změn na výrobku.

Doba použití/zivotnost výroby

Zivotnost zdravotnického prostředku je určena pětirozeným opotřebením při řádné a vhodné manipulaci.

Oznámení povinnost

Dojde-li při používání zdravotnického prostředku k vážnému zhorení zdravotního stavu pacienta, oznamte to svému odbornému prodejci nebo nám výrobci v rámci Státního ústavu pro kontrolu léčiv (SÚKL). Naše kontaktní údaje naleznete v tomto návodu k použití. Kontaktní údaje označeného subjektu ve vaši zemi naleznete pod následujícím odkazem: www.bort.com/md-eu-contact.

Likvidace

Po ukončení použití musí být výrobek zlikvidován v souladu s místními předpisy.

Prohlášení o shodě

Potvrzujeme, že tento výrobek splňuje požadavky NAŘÍZENÍ EVROPSKÉHO PARLAMENTU A RADY (EU) 2017/745. Aktuální prohlášení o shodě naleznete na následujícím odkazu: www.bort.com/conformity

Stav: 09.2020

Zdravotnický prostředek | Jeden pacient – vícenásobné použití

Eemaldamine

Tee eemaldamiseks eemaldage kasutatud kinnis ja tömmake tugi ettevaatlikult ära.

Koostis

100% polietylén (PE)

Puhastamisjuhised

- ✓ Käsipesu ✕ Mitte keemiliselt puhastada ✕ Mitte pleegitada
- ✗ Mitte kuivatada pesukuvattis ✕ Mitte triikida

Ärge kasutage pesulõputusvahendit. Kuivatage öhu käes.

Garantii

Omandatud tootele kehtivad selle riigi seadusesätted, kus olete toote hankinud. Garantiinõude kahtluse korral pöörduge oma edasimüüjaga poole. Puhistage toodet enne garantiinõude esitamist. Kui kasutusjuhendi juhised ei järgitud piisavalt, võib see mõjutada garantii või selle tühistada. Garantiitõigu on välistatud muul kui näidustustesse kohasel kasutamisel, kasutamisega seotud on välistatud, juhiste eiramisel, samuti toote omavoliliste muudatustesse tegemisel.

Toote kasutusiga

Meditsiiniseadme kasutusega määramine loomulik kulmine asja- ja nõuetekohasel kasutamisel.

Teatamiskohustus

Kui meditsiiniseadme kasutamisel halveneb tervislik seisund olulisel määral, teavitage sellest oma edasimüüjat või meid kui tootjat ning ka Eesti Terviseametit.

Meie kontaktandmed leiate käesolevast kasutusjuhendist. Nimetatud asutuse kontaktandmed teie riigis saatte järgmiselt veebiaadressilt: www.bort.com/md-eu-contact.

Jäätmekäitus

Päras kasutamise lõppu tuleb toode vastavalt kohalikele nõuetele suunata jäätmekäitusesse.

Vastavusdeklaratsiooni

Kinnitame, et käesolev toode vastab EUROOPA PARLAMENTI JA NÖUKOGU MÄÄRUSE (EL) 2017/745 nõuetele. Kehtiva vastavusdeklaratsiooni leiate järgmiselt lingilt: www.bort.com/conformity

Seisuga: 09.2020

Meditsiiniseade | Ühel patsiendil korduvalt kasutatav

– nie użytkować w przypadku nietolerancji któregośkolwiek z użytych materiałów

– nie użytkować ponownie w przypadku innego pacjenta – niniejszy wyrob medyczny przeznaczony jest do użytku przez jednego pacjenta

– w okresie noszenia ortezy: nie stosować kremów ani masek w obszarze zastosowanego środka pomocy ortopedycznej – może zniszczyć materiał

Instrukcja zakładania

Nalożyc szynę na chory palec, tak aby ortezza staw międzymiędzypaliczkowy bliższy i umożliwiała jeszcze zginanie stawu międzymiędzypaliczkowego bliższego. Pamiętaj, aby dystylny koniec rurki nie występował poza dystylnym zgiciem.

Do zamocowania szyny można użyć przyjaznej dla skóry samoprzylepnej mocującej (nie jest zawarta w zestawie), owijając nią tylny koniec szyny i mocując tym samym ortezę do palca.

Jeśli szyna jest zbyt długa, można ją skrócić za pomocą pracującego na wolnych obrotach frezarki z lejkową końcówką albo wymodelować materiał termoplastyczny z użyciem ciepła (ok. 150 °C).

Taka obróbka może być wykonana wyłącznie przez przeszkołony personel specjalistyczny. Nie modelować ogrzanej ortezzy na skórze. Unikaj oparzeń.

Zdejmowanie

Przed zdjęciem usunąć zapięcie, ostrożnie zsunąć szynę.

Skład

polietylén (PE) 100%

Wskazówki dotyczące czyszczenia

- ✓ Prać ręcznie ✕ Nie czyścić chemicznie ✕ Nie wybielać
- ✗ Nie suszyć w suszarkie ✕ Nie prasować

Nie stosować płynu do zmiękczenia tkanin. Suszyć na powietrzu.

Gwarancja

W przypadku niniejszego produktu mają zastosowanie przepisy kraju, w którym został on zakupiony. W przypadku reklamacji prosimy o kontakt z dostawcą, u którego zakupili Państwo produkt. Prosimy o wyczyszczenie produktu przed złożeniem do reklamacji. Nieprzestrzeganie wskazówek

DE deutsch Gebrauchsanweisung
EN english Instructions for use
FR français Mode d'emploi
ES español Instrucciones de uso

IT italiano Istruzioni per l'uso
NL nederlands Gebruiksaanwijzing
CS český Návod k použití¹
ET eesti Kasutusjuhend

PL polski Instrukcja użytkowania
RO românesc Instrucțiuni de utilizare

 PDF: ga.bort.com



 **BORT GmbH**
Am Schweizerbach 1 | D-71384 Weinstadt | www.bort.com



zawartych w niniejszej instrukcji użytkowania może skutkować ograniczeniem lub utratą gwarancji. Nie udziela się gwarancji w przypadku użytkowania niezgodnego ze wskazaniami, nieprzestrzegania ryzyka związanego z zastosowaniem i instrukcji użytkowania lub wprowadzania zmian w produkcie.

Czas użytkowania/Trwałość produktu

Trwałość wyrobu medycznego zależy od naturalnego zużycia przy prawidłowym stosowaniu zgodnie z instrukcją użytkowania.

Obowiązek zgłoszania incydentów

Jeśli podczas użytkowania wyrobu medycznego dojdzie do poważnego pogorszenia stanu zdrowia, należy poinformować dystrybutora lub nas jako producenta oraz Departament Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Nasze dane kontaktowe znajdują się w niniejszej instrukcji użytkowania. Dane kontaktowe jednostki w danym kraju można znaleźć, klikając na poniższy link: www.bort.com/md-eu-contact.

Użytyczacja

Po użyciu produkt należy zutylizować zgodnie z lokalnymi przepisami.

Deklaracja zgodności

Potwierdzamy, że ten produkt spełnia wymagania ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745. Aktualna deklaracja zgodności jest dostępna pod następującym linkiem: www.bort.com/conformity

Stan na: 09.2020

Wyrób medyczny | Wielokrotne użycie u jednego pacjenta

RO BORT Atelă pentru articulația PIP destinată tratamentului diformității în butonieră

Vă mulțumim pentru încrederea acordată unui dispozitiv medical produs de BORT GmbH. Vă rugăm să citiți cu atenție și în întregime aceste instrucții de utilizare. În cazul în care aveți întrebări, adresați-vă medicului dumneavoastră sau comercialantului de la care ați achiziționat dispozitivul medical.

Destinația de utilizare

Acest dispozitiv medical este o orteză pentru imobilizarea articulației PIP.

Indicații

Diformitate în butonieră, imobilizarea articulațiilor PIP.

Contraindicații

Umflarea țesuturilor moi din cauze neclare, perturbări senzoriale și ale circulației sanguine la nivelul regiunii tratate a corpului, boli cutanate la nivelul regiunii tratate.

Riscuri asociate utilizării/indicări importante ▲

Acest dispozitiv medical este un produs disponibil pe bază de prescripție. Discutați despre modul de utilizare și durata utilizării cu medicul dumneavoastră curant. Personalul specializat de la care ați primit dispozitivul medical va selecta dimensiunea adecvată a acestuia și vă va oferi instruire cu privire la modul de utilizare.

- Îndepărtați dispozitivul medical înaintea examinărilor radiologice
- Îndepărtați dispozitivul medical în cazul perioadelor mai lungi de repaus, de ex. în timpul somnului
- În cazul unor senzații de amorteală, slăbiți dispozitivul medical sau îndepărtați-l, dacă este necesar
- Contactați medicul sau comercialant, dacă simptomele persistă
- Utilizați dispozitivul medical conform indicațiilor
- Utilizarea simultană a altor produse este permisă numai după consultarea cu medicul dumneavoastră
- nu aplicați produsul pe plăgi deschise
- nu utilizați produsul în cazul intoleranței la unul dintre materialele componente
- produs nereutilizabil – acest dispozitiv medical auxiliar este destinat tratamentului unui singur pacient
- În timpul purtării ortezei: nu aplicați creme sau unguento în regiunea unde este fixat dispozitivul medical auxiliar – în caz contrar, este posibilă deteriorarea materialului din care este confectionat produsul

Instrucțiuni privind aplicarea produsului

Așezați atela peste degetul afectat, astfel încât articulația PIP să fie acoperită de orteză, iar articulația DIP să poată fi în continuare îndoită.

Asigurați-vă că marginea distală a ortezei nu depășește pliul distal.

Pentru fixarea atelei, respectiv a ortezei la nivelul degetului, puteți înfășura o bandă de fixare autoadezivă, compatibilă cu pielea sensibilă (nu este inclusă în pachetul de livrare), în jurul capătului inferior al atelei.

Dacă atela este prea lungă, aceasta poate fi prelucrată cu o freză conică la turărie redusă, sau termoplastice, sub influența căldurii (aprox. 150 °C).

Prelucrarea trebuie realizată doar de personal calificat. Nu realizați adaptarea

ortezei la caracteristicile anatomicale ale pacientului în stare încălzită. Evitați sursele.

Îndepărtarea produsului

Pentru îndepărtarea atelei, îndepărtați sistemul de închidere utilizat și trageți de atela cu grijă.

Compoziție

100% polietilenă (PE)

Indicații privind curățarea

- Spălare manuală
- A nu se curăță chimic
- A nu se folosi înălbitor
- A nu se usca prin centrifugare
- A nu se călăra
- A nu se utilizează balsam de rufe. Lăsați să se usuce la aer.

Garanție

Se aplică prevederile legale din țara în care a fost achiziționat produsul. Pentru eventuale pretенții de garanție, vă rugăm să vă adresați comercialantului de la care ați achiziționat produsul. Vă rugăm să curățați produsul înaintea formulării unei pretенții de garanție. Nerespectarea instrucțiunilor de utilizare poate afecta condițiile de acordare a garanției sau poate duce la anularea acesteia. Garanția este exclusă în cazul utilizării produsului în mod contrar indicațiilor, dacă nu sunt luate în considerare risurile asociate utilizării, în cazul nerespectării instrucțiunilor de utilizare, precum și în cazul modificărilor neautorizate la nivelul produsului.

Durata de utilizare/durata de viață a produsului

Durata de viață a produsului este determinată de uzura naturală în cazul utilizării acestuia în mod corespunzător și conform recomandărilor.

Obligația de notificare

Aveți obligația de a notifica distribuitorului specializat de la care a fost achiziționat produsul sau producătorului, precum și Agentiei Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale orice eveniment care duce la agravație semnificativă a stării dumneavoastră de sănătate în timpul utilizării acestui dispozitiv medical.

Datele noastre de contact sunt menționate în prezentele instrucțiuni de utilizare. Pentru datele de contact ale autorității desemnate din țara dumneavoastră, vă rugăm să accesați următorul link: www.bort.com/md-eu-contact.

Eliminare ca deșeu

La finalul duratei de viață, produsul trebuie eliminat ca deșeu conform reglementărilor locale aplicabile.

Declarație de conformitate

Confirmăm faptul că acest produs corespunde cerințelor REGULAMENTULUI (UE) 2017/745 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN SI AL CONSILIUULUI. Pentru varianța actuală a declarației de conformitate, accesați următorul link: www.bort.com/conformity

Versiunea: 09.2020

Dispozitiv medical | Un singur pacient – utilizare multiplă