

## 50R49 Dorso Carezza Posture

DE	Gebrauchsanweisung .....	3
EN	Instructions for Use .....	7
FR	Instructions d'utilisation .....	11
IT	Istruzioni per l'uso .....	15
ES	Instrucciones de uso .....	19
NL	Gebruiksaanwijzing .....	23
PL	Instrukcja użytkowania .....	28
HU	Használati utasítás .....	32
CS	Návod k použití .....	36
SK	Návod na používanie .....	40
TR	Kullanma talimatı .....	44
RU	Руководство по применению .....	48
JA	取扱説明書 .....	52
ZH	使用说明书 .....	56



1



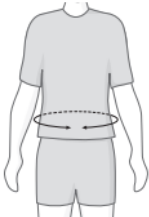
2



3



4

	<b>Größe / Size</b>	<b>Taillenumfang* / Waist circumference</b>	
		<b>cm</b>	<b>inch</b>
XXS		60 – 70	23.6 – 27.6
XS		70 – 80	27.6 – 31.5
S		80 – 90	31.5 – 35.4
M		90 – 100	35.4 – 39.4

\* ca. 2 cm oberhalb des Beckenkamms / approx. 2 cm / 0.8 inch above the iliac crest



<b>Material</b>	Gewebe / Fabric: PA, EL, Lycra® Korsettstäbe / Corset Splints: POM
-----------------	---

## 1 Vorwort

### INFORMATION

Datum der letzten Aktualisierung: 2012-05-24

- Lesen Sie dieses Dokument aufmerksam durch.
- Beachten Sie die Sicherheitshinweise.

Die Gebrauchsanweisung gibt Ihnen wichtige Informationen für das Anpassen und Anlegen der Brustwirbelsäulenorthese Dorso Carezza Posture 50R49.

## 2 Verwendung

### 2.1 Verwendungszweck

Die Orthese ist **ausschließlich** zur orthetischen Versorgung des Rumpfes einzusetzen und **ausschließlich** für den Kontakt mit intakter Haut bestimmt.

Die Orthese muss indikationsgerecht und nach Anweisung des Arztes eingesetzt werden.

### 2.2 Indikationen

- Haltungsschwäche (nicht knöchern fixierter Rundrücken, Morbus Scheuermann)
- Dorsalgien (Schmerzen im Bereich der Brustwirbelsäule)

Die Indikation wird vom Arzt gestellt.

### 2.3 Kontraindikationen

#### 2.3.1 Absolute Kontraindikationen

Nicht bekannt.

#### 2.3.2 Relative Kontraindikationen

Bei nachfolgenden Indikationen ist eine Rücksprache mit dem Arzt erforderlich: Hauterkrankungen/-verletzungen, Entzündungen, aufgeworfene Narben mit Schwellung, Rötung und Überwärmung im versorgten Körperabschnitt, Tumoren, Lymphabfluss-Störungen – auch unklare Weichteilschwellungen körperfern des Hilfsmittels, Sensibilitätsstörungen im Bereich der Beine.

### 2.4 Wirkungsweise

Die Orthese unterstützt eine aktive Aufrichtung der Brustwirbelsäule und aktiviert deren muskuläre Stabilisierung.

## 3 Sicherheit

### 3.1 Bedeutung der Warnsymbolik

**△ VORSICHT** Warnung vor möglichen Unfall- und Verletzungsgefahren

**HINWEIS** Warnung vor möglichen technischen Schäden

### 3.2 Allgemeine Sicherheitshinweise

**△ VORSICHT**

#### **Verwenden des Produkts ohne Beachtung der Gebrauchsanweisung**

Verschlechterung des Gesundheitszustands sowie Schäden am Produkt durch Nichtbeachtung der Sicherheitshinweise

- ▶ Beachten Sie die Sicherheitshinweise dieser Gebrauchsanweisung.
- ▶ Geben Sie alle Sicherheitshinweise an den Patienten weiter, die mit „**Informieren Sie den Patienten.**“ gekennzeichnet sind.

**△ VORSICHT**

#### **Kontakt mit Hitze, Glut oder Feuer**

Verletzungen (z. B. Verbrennungen) durch Schmelzen des Materials

- ▶ Halten Sie das Produkt von offenem Feuer, Glut oder anderen Hitzequellen fern.
- ▶ **Informieren Sie den Patienten.**

**△ VORSICHT**

#### **Wiederverwendung an anderem Patienten und mangelhafte Reinigung**

Hautirritationen, Bildung von Ekzemen oder Infektionen durch Kontamination mit Keimen

- ▶ Verwenden Sie das Produkt nur für einen Patienten.
- ▶ Reinigen Sie das Produkt regelmäßig.
- ▶ **Informieren Sie den Patienten.**

**HINWEIS**

#### **Kontakt mit fett- und säurehaltigen Mitteln, Salben und Lotionen**

Unzureichende Stabilisierung durch Funktionsverlust des Materials

- ▶ Setzen Sie das Produkt keinen fett- und säurehaltigen Mitteln, Salben und Lotionen aus.
- ▶ **Informieren Sie den Patienten.**

## 4 Handhabung

### INFORMATION

- Die tägliche Tragedauer und der Anwendungszeitraum werden in der Regel vom Arzt festgelegt.
- Die erstmalige Anpassung und Anwendung des Produkts darf nur durch Fachpersonal erfolgen.
- Weisen Sie den Patienten in die Handhabung und Pflege des Produkts ein.
- Weisen Sie den Patienten darauf hin, dass er umgehend einen Arzt aufsuchen soll, wenn er außergewöhnliche Veränderungen an sich feststellt (z. B. Zunahme der Beschwerden).

### 4.1 Auswählen der Größe

- 1) Den Taillenumfang ca. 2 cm über dem Beckenkamm messen.
- 2) Die Orthesengröße ermitteln (siehe Größentabelle).

### 4.2 Anpassen und Anlegen

#### ⚠ VORSICHT

##### Direkter Hautkontakt mit dem Produkt

Hautirritationen durch Reibung oder Schweißbildung

- Tragen Sie das Produkt nicht direkt auf der Haut.
- **Informieren Sie den Patienten.**

#### ⚠ VORSICHT

##### Falsches oder zu festes Anlegen

Lokale Druckerscheinungen und Einengungen an durchlaufenden Blutgefäßen und Nerven durch falsches oder zu festes Anlegen

- Stellen Sie das korrekte Anlegen und den korrekten Sitz der Orthese sicher.
- **Informieren Sie den Patienten.**

#### HINWEIS

##### Verwendung eines verschlissenen oder beschädigten Produkts

Eingeschränkte Wirkung

- Weisen Sie den Patienten darauf hin, dass er das Produkt vor jedem Gebrauch auf Funktionstüchtigkeit, Verschleiß oder Schäden untersucht.

- Machen Sie den Patienten darauf aufmerksam, dass das Produkt nicht mehr verwendet werden soll, wenn das Produkt oder ein Teil des Produkts Verschleißerscheinungen (z. B. Risse, Verformungen, schlechte Passform) oder Schäden aufweist.

- 1) **Anlegen** (siehe Abb. 1): Die Orthese wie einen Rucksack um die Schultern führen.
- 2) **Kletten:** Die Enden des unteren Gurtes nach vorne führen (siehe Abb. 2) und zusammenkletten (siehe Abb. 3). Die Enden des Schultergurtes nach vorne um den Brustkorb führen und unterhalb der Brust zusammenkletten (siehe Abb. 4).
- 3) **Abschließende Kontrolle:** Bei Abgabe an den Patienten sind die Passform und der korrekte Sitz der Orthese zu überprüfen.
- 4) **Patient einweisen:** Dem Patienten das Anlegen der Orthese und das Sicherstellen des korrekten Sitzes erläutern. Gemeinsam das An- und Ablegen der Orthese üben.

### 4.3 Reinigung

Die Orthese regelmäßig reinigen.

- 1) Alle Klettverschlüsse schließen.
- 2) **Empfehlung:** Waschbeutel oder -netz verwenden.
- 3) Die Orthese in 40 °C warmen Wasser mit einem handelsüblichen Feinwaschmittel waschen. Keinen Weichspüler verwenden. Gut ausspülen.
- 4) An der Luft trocknen lassen. Keine direkte Hitzeeinwirkung (z. B. Sonnenbestrahlung, Ofen- oder Heizkörperhitze).

## 5 Entsorgung

Das Produkt gemäß den geltenden nationalen Vorschriften entsorgen.

## 6 Rechtliche Hinweise

### 6.1 Haftung

Der Hersteller haftet nur, wenn das Produkt unter den vorgegebenen Bedingungen und zu den vorgegebenen Zwecken eingesetzt wird. Der Hersteller empfiehlt das Produkt sachgemäß zu handhaben und entsprechend der Anleitung zu pflegen.

### 6.2 CE-Konformität

Das Produkt erfüllt die Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG für Medizinprodukte. Aufgrund der Klassifizierungskriterien für Medizinprodukte nach Anhang IX der Richtlinie wurde das Produkt in die Klasse I eingestuft.

## 1 Foreword

### INFORMATION

Date of the last update: 2012-05-24

- Please read this document carefully.
- Follow the safety instructions.

These instructions for use provide important information on the fitting and application of the 50R49 Dorso Carezza Posture thoracic spine orthosis.

## 2 Application

### 2.1 Intended Use

The orthosis is intended **exclusively** for orthotic fittings of the trunk and **exclusively** for contact with intact skin.

The orthosis must be used according to the indications and following the instructions of a physician.

### 2.2 Indications

- Poor body posture (hunchback without fused vertebrae, Scheuermann's disease)
- Back pain (thoracic spine)

Indications must be determined by the physician.

### 2.3 Contraindications

#### 2.3.1 Absolute Contraindications

Not known.

#### 2.3.2 Relative contraindications

Consult the physician if any of the following occur: skin diseases/injuries, inflammation, raised scars with swelling, reddening, and warming in the area where the orthosis is fitted, tumours, lymphatic congestion – including unclear swelling of soft tissue distal to the device, and dysaesthesia in the legs.

## **2.4 Effects**

The orthosis supports muscular stabilisation of the thoracic spine and straightens it actively.

## **3 Safety**

### **3.1 Explanation of Warning Symbols**

**△ CAUTION** Warning regarding possible risks of accident or injury

**NOTICE** Warning regarding possible technical damage

### **3.2 General Safety Instructions**

**△ CAUTION**

#### **Using the product without following the instructions for use**

Deteriorating health condition and damage to the product because of failure to follow the safety information

- ▶ Observe the safety information in these instructions for use.
- ▶ Make the patient aware of all safety instructions marked with "**Inform the patient**".

**△ CAUTION**

#### **Contact with heat, embers or fire**

Injuries (e.g. burns) caused by melting of the material

- ▶ Keep the product away from open flame, embers and other sources of heat.
- ▶ **Inform the patient.**

**△ CAUTION**

#### **Reuse on other patients and improper cleaning**

Skin irritation, formation of eczema or infections due to contamination with germs

- ▶ Only use the product for a single patient.
- ▶ Clean the product regularly.
- ▶ **Inform the patient.**

## **NOTICE**

### **Contact with salves, lotions or other products that contain oils or acids**

Insufficient stabilisation due to loss of material functionality

- ▶ Do not expose the product to salves, lotions or other products that contain oils or acids.
- ▶ **Inform the patient.**

## **4 Handling**

### **INFORMATION**

- ▶ The daily duration of use and period of application are generally determined by the physician.
- ▶ The initial fitting and application of the product must be carried out by qualified personnel.
- ▶ Instruct the patient in the handling and care of the product.
- ▶ Instruct the patient to see a physician immediately if any exceptional changes are noted (e.g. worsening of the complaint).

### **4.1 Selecting the size**

- 1) Measure the waist circumference approx. 2 cm above the iliac crest.
- 2) Determine the orthosis size (see size table).

### **4.2 Fitting and Application**

#### **⚠ CAUTION**

##### **Direct skin contact with the product**

Skin irritation due to chafing or sweat formation

- ▶ Do not wear this product directly on the skin.
- ▶ **Inform the patient.**

#### **⚠ CAUTION**

##### **Incorrect or excessively tight application**

Risk of local pressure and constriction of blood vessels and nerves due to improper or excessively tight application

- ▶ Ensure that the orthosis is applied properly and fits correctly.
- ▶ **Inform the patient.**

## NOTICE

### Use of a worn or damaged product

Limited effectiveness

- Instruct the patient to inspect the product for proper functionality, wear and damage prior to each use.
- Advise the patient that the product must not be used if the product or part of the product exhibits signs of wear (e.g. cracks, deformation, poor fit) or damage.

- 1) **Application** (see Fig. 1): Place the orthosis over the shoulders like a backpack.
- 2) **Hook and loop material:** Route the ends of the lower strap to the front (see Fig. 2) and secure the hook and loop closure (see Fig. 3). Route the ends of the shoulder strap to the front around the chest and secure the hook and loop closure below the chest (see Fig. 4).
- 3) **Final check:** The correct fit and proper positioning of the orthosis must be checked during handover to the patient.
- 4) **Instruct the patient:** Explain to the patient how to don the orthosis and ensure that it is seated correctly. Practice donning and doffing of the orthosis with the patient.

### 4.3 Cleaning

Clean the orthosis regularly.

- 1) Close all hook and loop closures.
- 2) **Recommendation:** Use a laundry bag or net.
- 3) Wash the orthosis in warm water at 40 °C with standard mild detergent. Do not use fabric softener. Rinse thoroughly.
- 4) Allow to air dry. Do not expose to direct heat (e.g. from the sun, an oven or radiator).

### 5 Disposal

Dispose of the product in accordance with national regulations.

### 6 Legal Information

#### 6.1 Liability

The manufacturer's warranty applies only if the device has been used under the conditions and for the purposes described. The manufacturer recommends that the device be used and maintained according to the instructions for use.

## **6.2 CE Conformity**

This device meets the requirements of the 93 / 42 / EEC guidelines for medical devices. This device has been classified as a class I device according to the classification criteria outlined in appendix IX of the guidelines. The declaration of conformity was therefore created by the manufacturer with sole responsibility according to appendix VII of the guidelines.

Français

## **1 Avant-propos**

### **INFORMATION**

Date de la dernière mise à jour : 2012-05-24

- ▶ Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce document.
- ▶ Respectez les consignes de sécurité.

La présente notice d'utilisation vous fournit des informations importantes relatives à l'ajustement et à la mise en place de l'orthèse du rachis thoracique Dorso Carezza Posture 50R49.

## **2 Utilisation**

### **2.1 Emploi prévu**

L'orthèse est **exclusivement** destinée à un appareillage orthétique du tronc et conçue **uniquement** pour entrer en contact avec une peau intacte.

L'orthèse doit être utilisée conformément aux indications médicales et aux instructions du médecin.

### **2.2 Indications**

- Faiblesse du maintien postural (dos rond sans fixation osseuse, maladie de Scheuermann)
- Dorsalgies (douleurs du rachis thoracique)

L'indication est déterminée par le médecin.

### **2.3 Contre-indications**

#### **2.3.1 Contre-indications absolues**

Inconnues.

#### **2.3.2 Contre-indications relatives**

Il est nécessaire de consulter un médecin en présence des indications suivantes : affections ou lésions cutanées, inflammations, cicatrices exubérantes avec gonflement, rougeur et hyperthermie dans la région appareillée,

tumeurs, troubles de l'écoulement lymphatique, gonflements des parties molles dans la partie distale de l'orthèse et troubles de la sensibilité dans la région des jambes.

## 2.4 Effets thérapeutiques

L'orthèse favorise le redressement actif du rachis thoracique et stimule la stabilisation musculaire de celui-ci.

# 3 Sécurité

## 3.1 Signification des symboles de mise en garde

<b>⚠ PRUDENCE</b>	Mise en garde contre les éventuels risques d'accidents et de blessures
<b>AVIS</b>	Mise en garde contre les éventuels dommages techniques

## 3.2 Consignes de sécurité générales

<b>⚠ PRUDENCE</b>	<b>Usage du produit sans respecter les instructions d'utilisation</b> Dégénération de l'état de santé et endommagement du produit dû au non-respect des consignes de sécurité ► Respectez les consignes de sécurité mentionnées dans ces instructions d'utilisation. ► Merci de bien vouloir communiquer à vos patients l'ensemble des consignes de sécurité signalées par le message « <b>Informez le patient</b> ».
-------------------	--

<b>⚠ PRUDENCE</b>	<b>Contact avec la chaleur, la braise ou le feu</b> Blessures (par ex. des brûlures) causées par la fusion du matériau ► Tenez le produit éloigné des flammes, de la braise ou d'autres sources de chaleur. ► <b>Informez le patient.</b>
-------------------	--

<b>⚠ PRUDENCE</b>	<b>Réutilisation sur un autre patient et nettoyage insuffisant</b> Irritations cutanées et formation d'eczémas ou d'infections due à une contamination par germes ► Veuillez n'utiliser le produit que sur un seul patient.
-------------------	---

- ▶ Nettoyez le produit à intervalles réguliers.
- ▶ **Informez le patient.**

### AVIS

#### **Contact avec des produits gras et acides, des crèmes et des lotions**

Stabilisation insuffisante en raison de la perte de fonctionnalité de la matière du produit

- ▶ Évitez tout contact avec des produits gras et acides, des crèmes et des lotions.
- ▶ **Informez le patient.**

## 4 Manipulation du produit

### INFORMATION

- ▶ En général, le médecin détermine la durée quotidienne du port du produit et sa période d'utilisation.
- ▶ Seul le personnel spécialisé est habilité à procéder à la première mise en place et à la première utilisation du produit.
- ▶ Apprenez au patient comment manipuler et entretenir correctement le produit.
- ▶ Indiquez au patient qu'il doit immédiatement consulter un médecin s'il constate des changements anormaux sur sa personne (par ex. une augmentation des douleurs).

### 4.1 Sélection de la taille

- 1) Prenez la mesure du tour de taille environ 2 cm au-dessus de la crête iliaque.
- 2) Sélectionnez la taille de l'orthèse (voir tableau des mesures et des tailles).

### 4.2 Ajustement et mise en place

### ⚠ PRUDENCE

#### **Contact cutané direct avec le produit**

Irritations cutanées provoquées par un frottement ou par de la transpiration

- ▶ Ne portez pas le produit directement sur la peau.
- ▶ **Informez le patient.**

## **▲ PRUDENCE**

### **Mise en place incorrecte du produit ou produit trop serré**

Pressions locales et compression des vaisseaux sanguins et des nerfs causées par une mise en place incorrecte ou par un serrage excessif

- ▶ Assurez-vous que l'orthèse est mise en place correctement et qu'elle est bien ajustée.
- ▶ **Informez le patient.**

## **AVIS**

### **Utilisation d'un produit usé ou endommagé**

Effet restreint

- ▶ Indiquez au patient qu'il doit vérifier avant chaque utilisation si le produit fonctionne bien et si ce dernier présente des signes d'usure ou d'endommagement.
- ▶ Attirez l'attention du patient sur le fait qu'il ne peut continuer à utiliser un produit si ce dernier ou l'un de ses éléments est usé ou endommagé (par ex. des fissures, des déformations, une forme non appropriée).

- 1) **Mise en place** (Voir ill. 1) : placez l'orthèse autour des épaules à la manière d'un sac à dos.
- 2) **Attacher l'orthèse** : faites passer les extrémités de la ceinture inférieure vers l'avant (Voir ill. 2) et fermez les extrémités en les collant (Voir ill. 3). Faites passer les extrémités de la ceinture pour épaules vers l'avant, autour du thorax et fermez-les en les collant sous la poitrine (Voir ill. 4).
- 3) **Contrôle final** : vérifiez la forme ainsi que la bonne fixation de l'orthèse au moment de remettre celle-ci au patient.
- 4) **Initiation du patient** : veuillez expliquer au patient comment bien procéder à la mise en place et à la fixation de l'orthèse. Entraînez-vous avec votre patient à mettre en place et à retirer l'orthèse.

### **4.3 Nettoyage**

Nettoyez l'orthèse régulièrement.

- 1) Fermez toutes les fermetures auto-agrippantes.
- 2) **Recommandation** : utilisez un sac ou un filet de lavage.
- 3) Lavez l'orthèse à 40 °C avec une lessive pour linge délicat disponible dans le commerce. N'utilisez pas d'adoucissant. Rincez bien le produit.
- 4) Laissez sécher le produit à l'air libre. Évitez toute exposition directe à la chaleur (par ex. aux rayons du soleil et à la chaleur des poêles et des radiateurs).

## **5 Mise au rebut**

Éliminez le produit conformément aux prescriptions nationales en vigueur.

## **6 Notices légales**

### **6.1 Garantie**

Le fabricant accorde uniquement une garantie si le produit a fait l'objet d'une utilisation conforme aux instructions prévues par le fabricant et dont l'usage est celui auquel il est destiné. Le fabricant conseille de manier le produit conformément à l'usage et de l'entretenir conformément aux instructions.

### **6.2 Conformité CE**

Ce produit répond aux exigences de la directive 93 / 42 / CEE relative aux dispositifs médicaux. Le produit a été classé dans la catégorie I en raison des critères de classification des dispositifs médicaux d'après l'annexe IX de la directive. La déclaration de conformité a été établie par le fabricant sous sa propre responsabilité, conformément à l'annexe VII de la directive.

Italiano

## **1 Introduzione**

### **INFORMAZIONE**

Data dell'ultimo aggiornamento: 2012-05-24

- ▶ Leggete attentamente il seguente documento.
- ▶ Attenersi alle indicazioni di sicurezza.

Le istruzioni d'uso contengono informazioni importanti per l'applicazione e l'adattamento dell'ortesi dorsale Dorso Carezza Posture 50R49.

## **2 Utilizzo**

### **2.1 Uso previsto**

L'ortesi è indicata **esclusivamente** per il trattamento del tronco ed è destinata **esclusivamente** al contatto con epidermide integra.

L'ortesi deve essere impiegata secondo le indicazioni e le prescrizioni del medico.

### **2.2 Indicazioni**

- Deficit posturale (cifosi idiopatica, malattia di Scheuermann)
- Dolori a carico del rachide toracico

La prescrizione deve essere effettuata dal medico.

## 2.3 Controindicazioni

### 2.3.1 Controindicazioni assolute

Nessuna.

### 2.3.2 Controindicazioni relative

Nei seguenti casi si rende necessaria la consultazione del medico: lesioni o patologie cutanee, infiammazioni, cicatrici protruse con rigonfiamenti, arrossamenti e surriscaldamenti della parte trattata, gonfiori, disturbi della circolazione linfatica - anche gonfiori delle parti molli di natura sconosciuta in distretti lontani dall'ortesi, disturbi della sensibilità a carico degli arti inferiori.

## 2.4 Azione terapeutica

L'ortesi favorisce il raddrizzamento attivo della colonna dorsale attivandone la stabilizzazione muscolare.

## 3 Sicurezza

### 3.1 Significato dei simboli utilizzati

 CAUTELA	Avviso su possibili pericoli di incidente e lesioni
 AVVISO	Avviso relativo a possibili guasti tecnici

### 3.2 Indicazioni generali per la sicurezza

 CAUTELA
<b>Uso del prodotto senza osservare le istruzioni per l'uso</b> Peggioramento delle condizioni di salute e danni al prodotto dovuti alla mancata osservanza delle indicazioni per la sicurezza
► Osservare le indicazioni per la sicurezza riportate in queste istruzioni per l'uso. ► Consegnare al paziente tutte le indicazioni per la sicurezza contrassegnate da " <b>Informare il paziente.</b> ".

 CAUTELA
<b>Contatto con fonti di calore, brace o fuoco</b> Lesioni (per es. ustioni) dovute alla fusione del materiale
► Non esporre il prodotto a fuoco, brace o ad altre fonti di calore. ► <b>Informare il paziente.</b>

### **△ CAUTELA**

#### **Utilizzo su un altro paziente e pulizia insufficiente**

Rischio di irritazioni cutanee, formazione di eczemi o infezioni dovute a contaminazione da germi

- ▶ Utilizzare il prodotto solo su un paziente.
- ▶ Pulire il prodotto regolarmente.
- ▶ **Informare il paziente.**

### **AVVISO**

#### **Contatto con sostanze contenenti acidi o grassi, creme e lozioni**

Stabilizzazione insufficiente dovuta ad usura del prodotto

- ▶ Evitare il contatto tra il prodotto e sostanze contenenti acidi o grassi, creme e lozioni.
- ▶ **Informare il paziente.**

## **4 Utilizzo**

### **INFORMAZIONE**

- ▶ È il medico a stabilire generalmente il tempo di impiego giornaliero e la durata di utilizzo.
- ▶ La prima applicazione del prodotto e il primo adattamento al corpo del paziente deve essere eseguito esclusivamente da personale specializzato.
- ▶ Istruire il paziente circa l'uso e la cura corretta del prodotto.
- ▶ Il paziente deve essere informato della necessità di recarsi immediatamente da un medico nel caso in cui notasse cambiamenti inusuali (p.es. aumento del dolore).

### **4.1 Scelta della misura dell'ortesi**

- 1) Misurate la circonferenza vita circa 2 cm al di sopra della cresta iliaca.
- 2) Calcolare la taglia dell'ortesi (vedi tabella misure e taglie).

### **4.2 Adattamento e applicazione dell'ortesi**

### **△ CAUTELA**

#### **Contatto diretto tra epidermide e prodotto**

Irritazioni della pelle dovute a sfregamento o formazione di sudore

- ▶ Non indossare il prodotto a diretto contatto con la pelle.
- ▶ **Informare il paziente.**

## CAUTELA

### **Applicazione errata o troppo stretta**

Un'applicazione errata o troppo stretta del prodotto può comportare la comparsa di punti di pressione localizzati e comprimere vasi sanguigni e nervi.

- Verificare la corretta applicazione e posizione dell'ortesi.
- **Informare il paziente.**

## AVVISO

### **Utilizzo di un prodotto usurato o danneggiato**

Azione limitata

- Informare il paziente sulla necessità di controllare prima di ogni utilizzo che il prodotto funzioni bene, non sia usurato o danneggiato.
- Richiamare l'attenzione del paziente sul fatto che il prodotto non deve essere più utilizzato se il prodotto o parte del prodotto presenta segni di usura (tagli, deformazioni, cattiva aderenza, ecc.) o danneggiamento.

- 1) **Applicazione** (v. fig. 1): indossare l'ortesi sulle spalle tipo zaino.
- 2) **Chiusura a velcro:** portare sul davanti le estremità della cintura inferiore (v. fig. 2) e unirle (v. fig. 3). Portare sul davanti le estremità della cintura scapolare avvolgendole intorno al torace e fissarle sotto il petto con la chiusura a velcro (v. fig. 4).
- 3) **Controllo finale:** al momento della consegna dell'ortesi al paziente è necessario controllarne la vestibilità e il corretto posizionamento.
- 4) **Istruzioni per il paziente:** illustrare al paziente l'applicazione dell'ortesi e spiegargli come verificarne il corretto posizionamento. Esercitare l'applicazione e la rimozione dell'ortesi assieme al paziente.

### **4.3 Pulizia**

Pulire regolarmente l'ortesi.

- 1) Chiudere tutte le chiusure a velcro.
- 2) **Suggerimento:** per il lavaggio utilizzare una rete o un sacchetto per biancheria.
- 3) Lavare l'ortesi a 40° C con un comune detergente per prodotti delicati. Non utilizzare ammorbidente. Risciacquare bene.
- 4) Lasciare asciugare all'aria. Evitare l'esposizione diretta a fonti di calore (ad es. radiazione solare, forni o radiatori).

## **5 Smaltimento**

Smaltite il prodotto in conformità alle vigenti prescrizioni nazionali.

## **6 Indicazioni legali**

### **6.1 Responsabilità**

La garanzia è valida solo qualora il prodotto venga impiegato agli scopi previsti e alle condizioni riportate. Il produttore raccomanda di utilizzare correttamente il prodotto e di attenersi alle istruzioni fornite.

### **6.2 Conformità CE**

Il prodotto è conforme agli obblighi della direttiva CEE 93/42 relativa ai prodotti medicali. In virtù dei criteri di classificazione per prodotti medicali ai sensi dell'allegato IX della direttiva, il prodotto è stato classificato sotto la classe I. La dichiarazione di conformità è stata pertanto emessa dalla Otto Bock, sotto la propria unica responsabilità, ai sensi dell'allegato VII della direttiva.

---

Español

## **1 Introducción**

### **INFORMACIÓN**

Fecha de la última actualización: 2012-05-24

- Lea atentamente este documento.
- Siga las indicaciones de seguridad.

Estas instrucciones de uso le proporcionan información importante relacionada con la adaptación y la colocación de la ótesis para columna dorsal Dorso Carezza Posture 50R49.

## **2 Uso**

### **2.1 Uso previsto**

Esta ótesis debe emplearse **exclusivamente** para la ortetización del tronco y está prevista **exclusivamente** para el contacto con piel intacta.

La ótesis debe utilizarse de acuerdo con las indicaciones al paciente y las instrucciones del médico.

## **2.2 Indicaciones**

- Debilidades posturales (hipercifosis permanente no ósea, enfermedad de Scheuermann)
- Dorsalgias (dolores en la zona de la columna dorsal)

El médico será quien determine la indicación.

## **2.3 Contraindicaciones**

### **2.3.1 Contraindicaciones absolutas**

Se desconocen.

### **2.3.2 Contraindicaciones relativas**

En caso de que se produzcan los siguientes cuadros acuda al médico: enfermedades/lesiones cutáneas, inflamaciones, cicatrices con hinchazón, enrojecimiento y sobrecalentamiento en las partes del cuerpo tratadas, tumores, trastornos del flujo linfático, así como hinchazones difusas de las partes blandas alejadas del medio auxiliar y trastornos de sensibilidad en las piernas.

## **2.4 Modo de funcionalidad**

La órtesis contribuye a enderezar de forma activa la columna dorsal y fomenta su estabilización muscular.

# **3 Seguridad**

## **3.1 Significado de los símbolos de advertencia**

<b>PRECAUCIÓN</b>	Advertencias sobre posibles riesgos de accidentes y lesiones
<b>AVISO</b>	Advertencias sobre posibles daños técnicos

## **3.2 Advertencias generales de seguridad**

### **PRECAUCIÓN**

#### **Uso del producto sin tener en cuenta las instrucciones de uso**

Empeoramiento del estado de salud, así como daños en el producto, por no tener en cuenta las advertencias de seguridad

- Tenga en cuenta las advertencias de seguridad incluidas en estas instrucciones de uso.
- Comunique al paciente todas las advertencias de seguridad en las que se indique: "**Informe al paciente**".

### **⚠ PRECAUCIÓN**

#### **Contacto con calor, brasas o fuego**

Lesiones (p. ej., quemaduras) debido a que se derrita el material

- ▶ Mantenga el producto alejado del fuego directo, brasas u otras fuentes de calor.
- ▶ **Informe al paciente.**

### **⚠ PRECAUCIÓN**

#### **Reutilización en otro paciente y limpieza deficiente**

Irritaciones cutáneas, aparición de eccemas o infecciones debidas a una contaminación con gérmenes

- ▶ Utilice el producto en un único paciente.
- ▶ Limpie el producto con cierta frecuencia.
- ▶ **Informe al paciente.**

### **AVISO**

#### **Contacto con sustancias grasas o ácidas, pomadas y lociones**

Estabilización insuficiente debida a una pérdida de funcionamiento del material

- ▶ No exponga el producto a sustancias grasas o ácidas, pomadas ni lociones.
- ▶ **Informe al paciente.**

## **4 Manejo**

### **INFORMACIÓN**

- ▶ El periodo de tiempo que se puede llevar puesta la ótesis diariamente y el periodo de uso dependen generalmente de las indicaciones del médico.
- ▶ La primera adaptación y el primer uso del producto han de ser efectuados exclusivamente por el personal técnico.
- ▶ Instruya al paciente en el manejo y el cuidado del producto.
- ▶ Indique al paciente que tiene que acudir inmediatamente a un médico en caso de que note algún cambio fuera de lo común (p. ej., un aumento de las molestias).

## **4.1 Elección del tamaño**

- 1) Ha de medirse la circunferencia de la cintura aproximadamente 2 cm sobre la cresta ilíaca.
- 2) Determine el tamaño de la órtesis (consulte la tabla de tamaños).

## **4.2 Ajuste y aplicación**

### **△ PRECAUCIÓN**

#### **Contacto directo de la piel con el producto**

Irritaciones cutáneas debidas al roce o a la sudoración

- No se ponga el producto directamente sobre la piel.
- **Informe al paciente.**

### **△ PRECAUCIÓN**

#### **Colocación incorrecta o demasiado apretada**

Presiones locales y compresión de los vasos sanguíneos o de los nervios de esa región debido a una colocación incorrecta o demasiado apretada

- Compruebe que la órtesis esté correctamente colocada.
- **Informe al paciente.**

### **AVISO**

#### **Uso de un producto que presente signos de desgaste o daños**

Efecto limitado

- Recomiende al paciente que compruebe si el producto presenta fallos de funcionamiento, desgaste o daños antes de cada uso.
- Indique al paciente que ha de dejar de utilizar el producto en caso de que este o una parte de este presente signos de desgaste (p. ej. desgarros, deformaciones o una mala forma de ajuste) o daños.

- 1) **Colocación** (véase fig. 1): pase la órtesis por los hombros como si fuera una mochila.
- 2) **Cierre del velcro:** tire de los extremos del cinturón inferior hacia adelante (véase fig. 2) y abroche los velcros (véase fig. 3). Tire de los extremos del cinturón para los hombros hacia delante alrededor del tórax y fíjelos con el velcro por debajo del pecho (véase fig. 4).
- 3) **Supervisión final:** en el momento de entrega al paciente se han de comprobar tanto el ajuste como la correcta colocación de la órtesis.
- 4) **Instrucciones al paciente:** explique al paciente cómo se coloca la órtesis y cómo se garantiza su correcta colocación. Practiquen juntos cómo poner y quitar la órtesis.

## **4.3 Limpieza**

Limpie la órtesis con regularidad.

- 1) Cierre todos los velcros.
- 2) **Recomendación:** utilice una bolsa o red para lavar el producto en la lavadora.
- 3) La órtesis puede lavarse con agua tibia a 40 °C con un detergente suave convencional. No utilice suavizante. Aclare con abundante agua.
- 4) Deje secar al aire. No utilice una fuente directa de calor (p. ej., secado directo al sol, al calor de un horno u otra fuente de calor).

## **5 Eliminación**

Este producto debe eliminarse de conformidad con las disposiciones nacionales vigentes.

## **6 Indicaciones legales**

### **6.1 Responsabilidad**

El fabricante sólo es responsable si se usa el producto en las condiciones y para los fines preestablecidos. El fabricante recomienda darle al producto un manejo correcto y un cuidado con arreglo a las instrucciones. Este es un producto que previamente a su utilización debe ser siempre adaptado bajo la supervisión de un Técnico Garante.

### **6.2 Conformidad CE**

El producto cumple las exigencias de la directiva 93/42/CEE para productos sanitarios. Sobre la base de los criterios de clasificación para productos sanitarios según el anexo IX de la directiva, el producto se ha clasificado en la clase I. La declaración de conformidad ha sido elaborada por el fabricante bajo su propia responsabilidad según el anexo VII de la directiva.

---

Nederlands

## **1 Voorwoord**

### **INFORMATIE**

Datum van de laatste update: 2012-05-24

- Lees dit document aandachtig door.
- Neem de veiligheidsvoorschriften in acht.

De gebruiksaanwijzing geeft u belangrijke informatie over het aanpassen en aanbrengen van de rugbrace Dorso Carezza Posture 50R49.

## 2 Gebruik

### 2.1 Gebruiksdoel

De brace mag **uitsluitend** worden gebruikt als hulpmiddel ter ondersteuning van de functie van de romp en mag **alleen** in contact worden gebracht met intacte huid.

De brace moet volgens de indicatie en in overeenstemming met de instructies van de arts worden gebruikt.

### 2.2 Indicaties

- Slechte houding (niet gefixeerde ronde rug, ziekte van Scheuermann)
- dorsalgieën (pijn in het gebied van de borstwervelkolom).

De indicatie wordt gesteld door de arts.

### 2.3 Contra-indicaties

#### 2.3.1 Absolute contra-indicaties

Niet bekend.

#### 2.3.2 Relatieve contra-indicaties

Bij de onderstaande indicaties is overleg met de arts noodzakelijk: huidaandoeningen/-letsel, ontstekingen, hypertrofisch littekenweefsel met zwelling, roodheid en verhoogde temperatuur in het gedeelte van het lichaam waar het hulpmiddel wordt gedragen, tumoren, lymfeafvoerstoornissen alsmede zwellingen met een onbekende oorzaak van weke delen die zich niet in de directe nabijheid van het hulpmiddel bevinden, sensibiliteitsstoornissen in de benen.

### 2.4 Werking

De brace ondersteunt een actieve oprichting van de borstwervelkolom en activeert de musculaire stabilisatie van de borstwervelkolom.

## 3 Veiligheid

### 3.1 Betekenis van de gebruikte waarschuwingsymbolen

 VOORZICHTIG	Waarschuwing voor mogelijke ongevallen- en letselrisico's
 LET OP	Waarschuwing voor mogelijke technische schade

### **3.2 Algemene veiligheidsvoorschriften**

#### **△ VOORZICHTIG**

##### **Gebruik van het product zonder inachtneming van de gebruiksaanwijzing**

Verslechtering van de gezondheidstoestand en schade aan het product door niet-inachtneming van de veiligheidsvoorschriften

- ▶ Neem de veiligheidsvoorschriften uit deze gebruiksaanwijzing in acht.
- ▶ Geef alle veiligheidsvoorschriften waarbij vermeld staat "**Informeer ook de patiënt hierover.**", door aan uw patiënten.

#### **△ VOORZICHTIG**

##### **Contact met hitte, gloed of vuur**

Verwondingen (bijv. brandwonden) door smelten van het materiaal

- ▶ Houd het product uit de buurt van open vuur, gloed en andere hittebronnen.
- ▶ **Informeer de patiënt hierover.**

#### **△ VOORZICHTIG**

##### **Hergebruik voor een andere patiënt en gebrekige reiniging**

Huidirritaties, ontstaan van eczeem of infecties door contaminatie met kermen

- ▶ Gebruik het product voor niet meer dan één patiënt.
- ▶ Reinig het product regelmatig.
- ▶ **Informeer ook de patiënt hierover.**

#### **LET OP**

##### **Contact met vet- en zuurhoudende middelen, zalfen en lotions**

Onvoldoende stabilisatie door functieverlies van het materiaal

- ▶ Stel het product niet bloot aan vet- en zuurhoudende middelen, zalfen en lotions.
- ▶ **Informeer ook de patiënt hierover.**

## **4 Gebruik**

#### **INFORMATIE**

- ▶ De dagelijkse draagtijd en de periode dat het product moet worden gedragen, worden gewoonlijk bepaald door de arts.

- De eerste keer dat het product wordt aangepast en gebruikt, dient dat te gebeuren onder begeleiding van een vakspecialist.
- Leer de patiënt hoe hij het product moet gebruiken en onderhouden.
- Wijs de patiënt erop dat hij onmiddellijk een arts moet raadplegen, wanneer hij bijzondere veranderingen bij zichzelf constateert (bijv. verergering van de klachten).

#### **4.1 Maatkeuze**

- 1) Meet de tailleomvang ca. 2 cm boven de bekkenkam.
- 2) Bepaal de maat (zie maattabel).

#### **4.2 Aanpassen en aanleggen**

##### **△ VOORZICHTIG**

##### **Direct huidcontact met het product**

Huidirritaties door wrijving of transpiratievorming

- Draag het product niet direct op de huid.
- **Informeer ook de patiënt hierover.**

##### **△ VOORZICHTIG**

##### **Verkeerd of te strak aanbrengen**

Lokale drukverschijnselen en afknellen van bloedvaten en zenuwen door verkeerd of te strak aanbrengen

- Zorg ervoor dat de brace correct wordt aangebracht en goed op zijn plaats komt te zitten.
- **Informeer ook de patiënt hierover.**

##### **LET OP**

##### **Gebruik van een versleten of beschadigd product**

Beperkte werking

- Wijs de patiënt erop dat hij het product telkens voor gebruik moet controleren op functionaliteit, slijtage en beschadigingen.
- Attendeer de patiënt erop dat hij het product niet meer mag gebruiken, wanneer het product of een deel ervan slijtageverschijnselen (bijv. scheuren, vervorming, slechte pasvorm) of beschadigingen vertoont.

- 1) **Aanbrengen** (zie afb. 1): doe de brace om de schouders net als een rugzak.
- 2) **Vastklitten:** trek de uiteinden van de onderste riem naar voren (zie afb. 2) en klit ze aan elkaar vast (zie afb. 3). Trek daarna de uiteinden van de schouderriem over de borstkas naar voren en klit deze onder de borst aan elkaar vast (zie afb. 4).
- 3) **Eindcontrole:** Bij aflevering van de brace aan de patiënt moet de passvorm worden gecontroleerd en moet worden nagekeken of de brace goed om de romp zit.
- 4) **Patiënt instrueren:** Leg de patiënt uit hoe hij de brace moet omdoen en hoe hij kan controleren of deze goed op zijn plaats zit. Oefen het om- en afdoen van de orthese samen met de patiënt.

### 4.3 Reiniging

Reinig de brace regelmatig.

- 1) Sluit alle klittenbandsluitingen.
- 2) **Advies:** gebruik een waszak of -net.
- 3) Was de brace met een normaal fijnwasmiddel op 40 °C. Gebruik geen wasverzachter. Spoel het product goed uit.
- 4) Laat het aan de lucht drogen. Vermijd blootstelling aan directe hitte (bijv. zonnestraling of de hitte van een kachel of radiator).

## 5 Afvalverwerking

Wanneer het product niet langer wordt gebruikt, behandel het dan volgens de geldende nationale afvalverwerkingsvoorschriften.

## 6 Juridische informatie

### 6.1 Aansprakelijkheid

De fabrikant is uitsluitend aansprakelijk, indien het product wordt gebruikt onder de voorgeschreven voorwaarden en voor het doel waarvoor het bestemd is. De fabrikant adviseert met het product om te gaan volgens de daarvoor geldende regels en het te onderhouden op de in de gebruiksaanwijzing aangegeven manier.

### 6.2 CE-conformiteit

Het product voldoet aan de eisen van richtlijn 93 / 42 / EEG betreffende medische hulpmiddelen. Op grond van de classificatiecriteria voor medische hulpmiddelen volgens bijlage IX van de richtlijn is het product ingedeeld in klasse I. De verklaring van overeenstemming is daarom door de fabrikant

## 1 Wprowadzenie

### INFORMACJA

Data ostatniej aktualizacji: 2012-05-24

- Prosimy uważnie przeczytać niniejszy dokument.
- Prosimy przestrzegać wskazówk bezpieczeństwa.

Niniejsza instrukcja użytkowania zawiera ważne informacje odnośnie dopasowania i zakładania ortezy odcinka piersiowego kręgosłupa Dorso Carezza Posture 50R49.

## 2 Zastosowanie

### 2.1 Cel zastosowania

Omawiana orteza jest przeznaczona **wyłącznie** do zaopatrzenia ortotycznego tułowia i do kontaktu **wyłącznie** z nieuszkodzoną skórą.

Omawiana orteza musi być stosowana zgodnie ze wskazaniami i instrukcjami lekarza.

### 2.2 Wskazania

- Wady postawy (okrągłe plecy, młodzieżca kifoza (choroba Scheuer-manna))
- Dorsalgia (ból odcinka piersiowego kręgosłupa)

Wskazania określa lekarz.

### 2.3 Przeciwwskazania

#### 2.3.1 Przeciwwskazania absolutne

Nie są znane.

#### 2.3.2 Przeciwwskazania względne

Przy pojawieniu się następujących objawów, należy skonsultować się z lekarzem: schorzenia/skaleczenia skóry, stany zapalne, otwarte rany i opuchlizny, zaczerwienienia i przegrzania w miejscach zaopatrzonych, guzy, zaburzenia w odpływie limfatycznym – również bliżej niewyjaśnione opuchlizny dystalnych tkanek miękkich, zaburzenia czucia w obrębie kończyn dolnych.

## **2.4 Działanie**

Orteza aktywnie wspiera i odciąża kręgosłup w odcinku piersiowym i aktywuje stabilizację mięśniową.

## **3 Bezpieczeństwo**

### **3.1 Oznaczenie symboli ostrzegawczych**

#### **PRZESTROGA**

Ostrzeżenie przed możliwymi niebezpieczeństwami wypadku i urazu.

#### **NOTYFIKACJA**

Ostrzeżenie przed możliwością powstania uszkodzeń technicznych

### **3.2 Ogólne wskazówki bezpieczeństwa**

#### **PRZESTROGA**

##### **Stosowanie produktu bez uwzględnienia instrukcji użytkowania**

Pogorszenie stanu zdrowia jaki i uszkodzenie produktu wskutek nieuwzględnienia instrukcji użytkowania

- ▶ Prosimy przestrzegać wskazówek bezpieczeństwa zawartych w niniejszej instrukcji użytkowania.
- ▶ Prosimy przekazać pacjentom wszystkie wskazówki bezpieczeństwa, które oznaczone są „**Prosimy poinformować pacjenta.**“.

#### **PRZESTROGA**

##### **Kontakt z gorącem, żarem lub ogniem**

Zranienia (np. poparzenia) wskutek topienia materiału

- ▶ Produkt należy chronić przed otwartym ogniem, żarem i innymi źródłami gorąca.
- ▶ **Prosimy poinformować pacjenta.**

#### **PRZESTROGA**

##### **Ponowne zastosowanie w przypadku innego pacjenta i niewystarczające czyszczenie**

Podrażnienia skóry, tworzenie się wyprysków lub infekcji wskutek zakażenia zarazkami.

- ▶ Produkt stosować w przypadku tylko jednego pacjenta.
- ▶ Produkt należy regularnie czyścić.
- ▶ **Prosimy poinformować pacjenta.**

## **NOTYFIKACJA**

### **Kontakt ze środkami zawierającymi tłuszcze i kwas, maściami i balsamami**

Niewystarczająca stabilizacja wskutek zużycia materiału

- ▶ Należy unikać kontaktu produktu ze środkami zawierającymi tłuszcze i kwas, maściami i balsamami.
- ▶ **Prosimy poinformować pacjenta.**

## **4 Użytkowanie**

### **INFORMACJA**

- ▶ Codzienny czas noszenia i okres stosowania ustala z reguły lekarz.
- ▶ Pierwszego założenia i dopasowania produktu dokonuje jedynie przeszkolony personel fachowy.
- ▶ Pacjenta należy poinstruować o poprawnym użytkowaniu i pielęgnacji produktu.
- ▶ Należy poinformować pacjenta o konieczności natychmiastowej konsultacji z lekarzem, jeśli pojawią się zmiany (np. nasilający się ból).

### **4.1 Wybór rozmiaru**

- 1) Zmierzyć obwód pasa ok. 2 cm nad grzebieniem biodrowym.
- 2) Wybrać wielkość ortezy (patrz tabela rozmiarów).

### **4.2 Dopasowanie i zakładanie**

#### **△ PRZESTROGA**

##### **Bezpośredni kontakt skóry z produktem**

Podrażnienia skóry wskutek tarcia lub potu

- ▶ Prosimy nie nosić produktu bezpośrednio na skórze.
- ▶ **Prosimy poinformować pacjenta.**

#### **△ PRZESTROGA**

##### **Nieprawidłowe lub za ciasne zakładanie**

Miejscowe objawy ucisku i zwężenia naczyń krwionośnych i nerwów wskutek nieprawidłowego lub za ciasnego zakładania

- ▶ Należy zapewnić prawidłowe zakładanie i dopasowanie ortezy.
- ▶ **Prosimy poinformować pacjenta.**

## **NOTYFIKACJA**

### **Stosowanie produktu uszkodzonego lub w stanie zamkniętym**

Ograniczone działanie

- Należy poinformować pacjenta o kontroli produktu pod kątem funkcjonowania, zużycia lub uszkodzeń przed każdym zastosowaniem.
- Należy zwrócić uwagę pacjentowi na to, aby przy stwierdzeniu oznak zużycia produktu lub jego części (np. pęknięcia, odkształcenia, nieprawidłowe dopasowanie) zaprzestał jego stosowania.

- 1) **Zakładanie** (patrz ilustr. 1): Ortezę założyć na ramię w taki sposób, w jaki zakłada się plecak.
- 2) **Zapinanie na rzep:** Końce dolnego pasa poprowadzić do przodu (patrz ilustr. 2) i zapiąć na rzep (patrz ilustr. 3). Końce pasa barkowego poprowadzić wokół klatki piersiowej i zapiąć pod klatką piersiową na rzep (patrz ilustr. 4).
- 3) **Kontrola końcowa** Oddając pacjentowi ortezę do użytku, należy sprawdzić jej kształt i prawidłowe dopasowanie.
- 4) **Instruktaż pacjenta:** Pacjentowi należy udzielić instrukcji odnośnie zakładania ortezy i prawidłowego dopasowania. Należy wspólnie z pacjentem przećwiczyć prawidłowe zakładanie i zdejmowanie ortezy.

### **4.3 Czyszczenie**

Ortezę należy regularnie czyścić.

- 1) Zapiąć wszystkie zapięcia na rzep.
- 2) **Zalecenie:** Zalecane jest stosowanie worka lub siatki do prania.
- 3) Ortezę prać w temperaturze 40°C w dostępnym w handlu proszku do tkanin delikatnych. Nie używać płynu zmiękczającego do płukania. Dobrze wypłukać.
- 4) Suszyć na powietrzu. Podczas suszenia unikać bezpośredniego działania gorąca (np. promieni słonecznych, ciepła piecyków i kaloryferów).

### **5 Utylizacja**

Produkt poddać utylizacji zgodnie z obowiązującymi przepisami w kraju.

### **6 Wskazówki prawne**

#### **6.1 Odpowiedzialność**

Producent ponosi odpowiedzialność tylko wówczas, gdy produkt stosowany jest zgodnie z określonymi przez niego warunkami i w określonych przez niego celach. Producent zaleca użytkowanie produktu zgodnie z przeznaczeniem i pielęgnowanie go zgodnie z instrukcją obsługi.

## 6.2 Zgodność z CE

Produkt spełnia wymogi dyrektywy 93/42/EWG dla produktów medycznych. Na podstawie kryteriów klasyfikacji produktów medycznych zgodnie z załącznikiem IX dyrektywy produkt został przyporządkowany do klasy I. Dlatego deklaracja zgodności została sporządzona przez firmę producenta na własną odpowiedzialność zgodnie z załącznikiem VII dyrektywy.

magyar

## 1 Előszó

### INFORMÁCIÓ

Az utolsó frissítés időpontja 2012-05-24

- ▶ Figyelmesen olvassa el ezt a dokumentumot.
- ▶ Szenteljen figyelmet a biztonsági tudnivalóknak.

A Használati utasítás fontos információkat tartalmaz az 50R49 Dorso Carezza Posture hátcsisgolya-ortézis adaptálásával és felhelyezésével kapcsolatban.

## 2 Használat

### 2.1 Rendeltetés

Ezt az ortézist **kizárólag** a törzs ortetikai ellátására szabad használni, és **ki-zárólag** intakt bőrfelülettel érintkezhet.

Az ortézist feltétlenül az indikációnak megfelelően és az orvosi utasítások betartásával kell használni.

### 2.2 Indikációk

- Tartásgyengeség (nem csontosan fixálódott kenyérhát, Scheuermann kór)
- dorzálallergiák (fájdalmak a hátcsigolyák környékén)

Az indikációt az orvos határozza meg.

### 2.3 Kontraindikációk

#### 2.3.1 Abszolút kontraindikációk

Nem ismert.

#### 2.3.2 Relatív kontraindikációk

Az alábbi indikációk esetén ki kell kérni az orvos tanácsát: Bőrbetegségek/-sérülések, gyulladásosok, duzzadt, felnyílt sebek, kipirosodás, melegedés az ellátott testtáján; tumorok, nyirokáramlási zavarok - tisztázatlan lágyrészi duz-

zanatok a segédeszköztől távoli testtájakon - érzékelészavarok a lábak környékén.

## 2.4 Hatásmechanizmus

Az ortézis aktívan támasztja meg a hátcsigolyákat felegyenese déskor és aktivizálja muskuláris stabilizálásukat.

# 3 Biztonság

## 3.1 Jelmagyarázat

### ⚠ VIGYÁZAT

Figyelmeztetés lehetséges baleset és sérülés veszélyére

### ERTESÍTÉS

Figyelmeztetés lehetséges műszaki hibákra

## 3.2 Általános biztonsági tudnivalók

### ⚠ VIGYÁZAT

#### A termék használata a használati utasítás figyelmen kívül hagyásával

A páciens egészségi állapota romlik, a termék megrongálódik a biztonsági előírások be nem tartása következtében

- ▶ Szenteljen figyelmet a jelen használati utasításban szereplő biztonsági tudnivalóknak.
- ▶ A "Tájékoztassa pácienseit" című fejezetben szerepelő valamennyi biztonsági tudnivalót ismertetnie kell pácienseivel.

### ⚠ VIGYÁZAT

#### Érintkezés hideggel, magas hőmérséklettel, parázzsal vagy nyílt lánggal

Sérülések (pl. égés) és az anyag megolvadásának következtében

- ▶ A terméket mindenkor távol kell tartani nyílt lángtól, parázstól és más hőforrásoktól.
- ▶ **Tájékoztassa páciensét**

### ⚠ VIGYÁZAT

#### Ismételt használatba adás más páciensnek és elégletes tisztítás

Bőrirritációk, a kórokozók ekcémát vagy fertőzéseket okozhatnak

- ▶ A terméket kizárolag egy és ugyanaz a páciens használhatja.
- ▶ A terméket rendszeresen tisztítani kell.
- ▶ **Tájékoztassa páciensét**

## **ÉRTESENÍTÉS**

**A termék érintkezése zsír- és savtartalmú anyagokkal, krémekkel, testápolókkal.**

Elégletesen stabilizálás az anyag funkcióvesztése következetében

- A termék nem kerülhet érintkezésbe zsír- és savtartalmú anyagokkal, krémekkel, testápolókkal.
- **Tájékoztassa páciensét**

## **4 Kezelés**

### **INFORMÁCIÓ**

- A hordás napi időtartamát és a használat idejét rendszerint az orvos határozza meg.
- A terméket első alkalommal kizárálag erre kiképzett szakember adaptálhatja.
- A pácienssel ismertetni kell a termék kezelésével és ápolásával kapcsolatos tudnivalókat.
- A páciens figyelmét fel kell hívni arra, hogy azonnal forduljon orvoshoz, ha bármilyen szokatlan változást észlel magán (pl. ha panaszai erősödnek).

### **4.1 A méret kiválasztása**

- 1) A derék körméretét kb. 2 cm-rel a medenceöv felett kell megmérni.
- 2) Az ortézisméret kiválasztása (lásd mérettáblázat).

### **4.2 Adaptálás és felhelyezés**

#### **⚠ VIGYÁZAT**

**A termék közvetlen érintkezése a bőrrel**

Dörzsölődés vagy izzadás okozta bőrirritációk

- A terméket nem szabad közvetlenül a bőrön hordani.
- **Tájékoztassa páciensét**

#### **⚠ VIGYÁZAT**

**Hibás vagy túlságosan szoros felhelyezés**

Lokális nyomásjelenségek és az ott futó erek és idegpályák elszorítása a hibás vagy túl szoros felhelyezés következetében.

- Ellenőrizni kell, hogy korrekt felhelyezése után az ortézis pontosan a helyére került-e.

## ► Tájékoztassa páciensét

### ÉRTESENÍTÉS

#### Kopott vagy megrondálódott termék használata

Korlátozott hatás

- A páciens figyelmét fel kell hívni arra, hogy a terméket minden egyes használat előtt ellenőriznie kell, jól működik-e, nem rongálódott vagy kopott-e valahol.
- A páciens figyelmét fel kell hívni arra, hogy a termék nem használható tovább, amennyiben bármely részén kopás (pl. repedések, alakváltozások, rossz illeszkedés) vagy rongálódás észlelhető.

- 1) **Felhelyezés** (ld. 1 ábra): Az ortézist a vállakon átvetve úgy kell felvenni, mint egy hátizsákot.
- 2) **Tépőzárkezelés:** Az alsó heveder végeit vezessük előre (ld. 2 ábra) és tépőzázzuk össze (ld. 3 ábra). A vállheveder végeit vezessük előre, fektessük a mellkas köré, és a mell alatt zárjuk le a tépőzárat (ld. 4 ábra).
- 3) **Végellenőrzés:** Amikor átadjuk a páciensnek, ellenőrizzük, hogy jó-e a formája, és pontosan illeszkedik-e az ortézis.
- 4) **A páciens betanítása:** Magyarázzuk el a páciensnek az ortézis felhelyezését és a korrekt ülés biztosításának módját. Gyakoroltassuk vele az ortézis fel- és levételét.

### 4.3 Tisztítás

Az ortézist rendszeresen tisztítani kell.

- 1) Az összes tépőzárat zárjuk be.
- 2) **Ajánlás:** Használunk mosósákat vagy hálót.
- 3) Az ortézist 40 C°-os vízben, a kereskedelmi forgalomban kapható finommosószerrel kézzel lehet mosni. Öblítőszert ne használunk! Alaposan öblítsük ki.
- 4) A szabad levegőn szárítsuk. Szárítás közben lehetőleg ne érje közvetlen hőhatás (napsugárzás, kályha vagy fűtőtest melege).

### 5 Ártalmatlanítás

A terméket a nemzeti előírások betartásával kell ártalmatlanítani.

## 6 Jogi tudnivalók

### 6.1 Felelősség

A gyártó csak akkor vállal felelősséget a termékért, ha azt a megadott feltételek betartásával és rendeltetésének megfelelően használják. A gyártó a termék szakszerű kezelését és a leírásnak megfelelő ápolását ajánlja.

### 6.2 CE-jelzés

A termék mindenben megfelel a az orvosi termékekre vonatkozó 93/42/EGK direktíva rendelkezéseinek. A direktíva IX. függelékében az orvosi termékekre vonatkozó osztályozási kategóriák alapján ezt a terméket az I. osztályba sorolták be. A megfelelőségi nyilatkozat az Otto Bock kizárlagos gyártói felelőssége alapján került kiállításra.

Česky

## 1 Předmluva

### INFORMACE

Datum poslední aktualizace: 2012-05-24

- ▶ Pozorně si přečtěte tento dokument.
- ▶ Dbejte na dodržování bezpečnostních pokynů.

V návodu k použití najdete důležité informace pro přizpůsobení a nasazování hrudní ortézy Dorso Carezza Posture 50R49.

## 2 Použití

### 2.1 Účel použití

Tato ortéza je určena **výhradně** k ortotickému vybavení trupu a **výhradně** pro styk s neporušenou pokožkou.

Ortéza se musí používat podle indikace a pokynů lékaře.

### 2.2 Indikace

- Chabé držení těla (kulatá záda, Scheuermannova choroba)
- Dorsalgie (bolesti v oblasti hrudní páteře)

Indikaci musí stanovit lékař.

### 2.3 Kontraindikace

#### 2.3.1 Absolutní kontraindikace

Nejsou známy.

### **2.3.2 Relativní kontraindikace**

Při následujících indikacích je zapotřebí poradit se s lékařem: Kožní nemoči/poranění kůže, zánět, naběhlé jizvy provázené otokem, zarudnutí a přehrátí ve vybavovaném úseku těla; tumory, poruchy odtoku lymfy - i otoky měkkých tkání nejasného původu, které se vyskytnou v části těla za pomůckou; poruchy citlivosti v oblasti dolních končetin.

### **2.4 Funkce**

Orteza podporuje aktivní napřimování hrudní páteře a aktivuje její svalovou stabilizaci.

## **3 Bezpečnost**

### **3.1 Význam varovných symbolů**

**△ UPOZORNĚNÍ** Varování před možným nebezpečím nehody a poranění.

**OZNÁMENÍ** Varování před nebezpečím způsobení technických škod.

### **3.2 Všeobecné bezpečnostní pokyny**

#### **△ UPOZORNĚNÍ**

##### **Nerespektování pokynů v návodu při používání produktu**

Zhoršení zdravotního stavu a poškození produktu v případě nerespektování bezpečnostních pokynů

- ▶ Dbejte na dodržování bezpečnostních pokynů uvedených v tomto návodu.
- ▶ Seznamte pacienty se všemi bezpečnostními pokyny označenými „**Informujte pacienty.**“

#### **△ UPOZORNĚNÍ**

##### **Kontakt s horkem, žhavými předměty nebo ohněm**

Poranění (např. popálení) vlivem roztavení materiálu

- ▶ Chraňte produkt před působením otevřeného ohně, žhavých předmětů nebo jiných tepelných zdrojů.
- ▶ **Informujte o tom pacienta!**

### **⚠ UPOZORNĚNÍ**

#### **Recirkulace produktu, použití pro jiného pacienta a nedostatečné vyčištění**

Podráždění pokožky, tvorba ekzémů nebo infekce v důsledku kontaminace choroboplodnými zárodky

- ▶ Používejte produkt pouze pro jednoho pacienta.
- ▶ Produkt pravidelně čistěte.
- ▶ **Informujte o tom pacienta!**

### **OZNÁMENÍ**

#### **Zamezte kontaktu s prostředky, mastmi a roztoky obsahujícími tuky a kyseliny.**

Nedostatečná stabilizace v důsledku ztráty funkčnosti materiálu

- ▶ Nevystavujte tento produkt působení prostředků, mastí a roztoků obsahujících tuky a kyseliny.
- ▶ **Informujte o tom pacienta!**

## **4 Manipulace**

### **INFORMACE**

- ▶ Délku denního nošení ortézy a dobu používání zpravidla určuje lékař.
- ▶ První nastavení a použití tohoto produktu smí provádět pouze vyškolený odborný personál.
- ▶ Informujte pacienta o správné manipulaci a péči o produkt.
- ▶ Upozorněte pacienta na to, aby okamžitě navštívil lékaře, pokud na sobě zjistí nějaké mimořádné změny (např. zhoršení potíží).

### **4.1 Výběr velikosti**

- 1) Změřte obvod těla ca. 2 cm nad pánevním hřebenem.
- 2) Určete velikost ortézy (viz tabulka velikostí).

### **4.2 Nastavení a nasazení**

### **⚠ UPOZORNĚNÍ**

#### **Přímý kontakt pokožky s produktem**

Podráždění pokožky vlivem tření a tvorby potu

- ▶ Nenoste produkt přímo na pokožce.
- ▶ **Informujte o tom pacienta!**

## **⚠️ UPOZORNĚNÍ**

### **Špatně nasazená nebo příliš těsná**

Může způsobit lokální otlaky a zúžení cév a nervů z důvodu špatného nebo příliš těsného nasazení

- ▶ Zajistěte, aby ortéza byla správně nasazená a správně dosedala.
- ▶ **Informujte o tom pacienta!**

## **OZNÁMENÍ**

### **Používání opotřebeného nebo poškozeného produktu**

Omezená účinnost

- ▶ Upozorněte pacienta na to, aby produkt před každým použitím zkонтroloval z hlediska funkčnosti, opotřebení nebo poškození.
- ▶ Upozorněte pacienta na to, že se produkt již nemá používat, když nějaký zip nebo jiná část produktu vykazuje známky opotřebení (např. trhliny, deformace, špatně obepnutí) nebo poškození.

- 1) **Nasazení** (viz obr. 1): Nasaďte si ortézu na ramena jako batoh.
- 2) **Zapínání na suchý zip:** Vedte konce dolního pásu dopředu (viz obr. 2) a zapněte je (viz obr. 3). Provedte konce ramenního pásu dopředu okolo hrudního koše a zapněte je pod hrudí (viz obr. 4).
- 3) **Závěrečná kontrola:** Při předání pacientovi je nutné zkontolovat správné obepnutí a dosednutí ortézy.
- 4) **Poučení pacienta:** Vysvětlete pacientovi, jak se ortéza nasazuje a vysvětlete zajištění správného sezení ortézy. Procvičte společně s pacientem nasazování a sundavání ortézy.

## **4.3 Čištění**

Ortézu pravidelně čistěte.

- 1) Zapněte všechny suché zipy.
- 2) **Doporučení:** Používejte prací pytel nebo síťku.
- 3) Perte ortézu ve vlažné vodě 40 °C pomocí běžného jemného pracího prostředku. Nepoužívejte žádná změkčovadla. Důkladně ji vypláchněte.
- 4) Sušte volně na vzduchu. Nevystavujte působení přímého tepla (např. sluňecní záření, sálání pece nebo topných těles).

## **5 Likvidace**

Likvidaci výrobku provádějte v souladu s platnými místními předpisy.

## **6 Upozornení z hlediska zákonné odpovědnosti**

### **6.1 Odpovědnost za výrobek**

Výrobce odpovídá za tento výrobek, jen když se bude používat za předepsaných podmínek a k určenému účelu. Výrobce doporučuje, aby se s výrobkem manipulovalo odborně a aby bylo o něj pečováno podle návodu.

### **6.2 Shoda CE**

Tento výrobek splňuje požadavky směrnice č. 93/42/EHS pro zdravotnické prostředky. Na základě klasifikačních kritérií pro zdravotnické prostředky dle Přílohy IX této směrnice byl tento výrobek zařazen do Třídy I. Proto bylo vydáno prohlášení o shodě výrobcem ve výhradní odpovědnosti dle Přílohy VII této směrnice.

Slovaško

## **1 Úvod**

### **INFORMÁCIA**

Dátum poslednej aktualizácie: 2012-05-24

- ▶ Pozorne si prečítajte tento dokument.
- ▶ Dodržiavajte bezpečnostné upozornenia.

Návod na používanie vám poskytuje dôležité informácie o prispôsobovaní a nasadzovaní ortézy hrudníkovej chrbtice Dorso Carezza Posture 50R49.

## **2 Použitie**

### **2.1 Účel použitia**

Ortéza sa smie používať **výhradne** na ortetické ošetrovanie trupu a je určená **výhradne** na kontakt s neporušenou kožou.

Ortéza sa musí používať presne podľa indikácie a podľa pokynov lekára.

### **2.2 Indikácie**

- Zlé držanie tela (kostene nefixovaný guľatý chrbát, Scheuermannova choroba)
- Dorzalgie (bolesti v oblasti hrudníkovej chrbtice)

Indikáciu stanovuje lekár.

### **2.3 Kontraindikácie**

#### **2.3.1 Absolútne kontraindikácie**

Nie sú známe.

### **2.3.2 Relatívne kontraindikácie**

Pri nasledujúcich indikáciách je potrebná konzultácia s lekárom: Ochorenia/poranenia kože, zápaly, ohrnuté jazvy s opuchom, sčervenanie a prehriatie na ošetrovanej časti tela, tumory, poruchy lymfatického odtoku, vrátane nejasných opuchov mäkkých častí tela vzdialených od pomôcky; poruchy citlivosti v oblasti nôh.

### **2.4 Spôsob účinku**

Oréza podporuje aktívne vzpriamené držanie hrudníkovej chrbtice a aktivuje jej muskulárnu stabilizáciu.

## **3 Bezpečnosť**

### **3.1 Význam varovných symbolov**

<b>⚠ POZOR</b>	Varovanie pred možnými nebezpečenstvami nehôd a poranení
<b>UPOZORNENIE</b>	Varovanie pred možnými technickými škodami

### **3.2 Všeobecné bezpečnostné upozornenia**

#### **⚠ POZOR**

##### **Použitie výrobku bez dodržiavania návodu na používanie**

Zhoršenie zdravotného stavu, ako aj poškodenia na výrobku v dôsledku nedodržiavania bezpečnostných upozornení

- ▶ Dodržiavajte bezpečnostné upozornenia tohto návodu na používanie.
- ▶ Pacientovi postúpte všetky bezpečnostné upozornenia, ktoré sú označené „**Informujte pacienta.**“.

#### **⚠ POZOR**

##### **Kontakt s teplom, žiarou alebo ohňom**

Poranenia (napr. popáleniny) v dôsledku tavenia materiálu

- ▶ Výrobok udržiavajte v bezpečnej vzdialosti od otvoreného ohňa, žiary alebo iných zdrojov tepla.
- ▶ **Informujte pacienta.**

#### **⚠ POZOR**

##### **Opäťovné použitie na inom pacientovi a nedostatočné čistenie**

Podráždenia pokožky, tvorenie ekzémov alebo infekcií v dôsledku kontaminácie zárodkami

- Výrobok používajte iba na jednom pacientovi.
- Výrobok pravidelne čistite.
- **Informujte pacienta.**

### **UPOZORNENIE**

#### **Kontakt s prostriedkami s obsahom tuku a kyselín, masťami a emulziami**

Nedostatočná stabilizácia v dôsledku straty funkcie materiálu

- Výrobok nevystavujte kontaktu s prostriedkami s obsahom tuku a kyselín, s masťami a emulziami.
- **Informujte pacienta.**

## **4 Manipulácia**

### **INFORMÁCIA**

- Dennú dobu nosenia a obdobie aplikácie spravidla stanovuje lekár.
- Prvé prispôsobenie a použitie výrobku smie vykonávať iba odborný personál.
- Pacienta zaučte do manipulácie a starostlivosti o výrobok.
- Pacienta upozornite na to, aby bezodkladne vyhľadal lekára, ak na sebe zistí neobvyklé zmeny (napr. nárast ťažkostí).

### **4.1 Výber veľkosti**

- 1) Zmerajte obvod drieku cca 2 cm nad hrebeňom panvovej kosti.
- 2) Zistite veľkosť ortézy (pozri tabuľku veľkostí).

### **4.2 Prispôsobenie a nasadenie**

#### **⚠ POZOR**

#### **Priamy kontakt kože s výrobkom**

Podráždenia kože v dôsledku trenia alebo tvorenia potu

- Výrobok nenoste priamo na koži.
- **Informujte pacienta.**

#### **⚠ POZOR**

#### **Nesprávne alebo príliš pevné nasadenie**

Lokálne príznaky tlaku a zúženia na priebežných tepnách a nervoch v dôsledku nesprávneho alebo príliš pevného nasadenia

- Zabezpečte správne nasadenie a správne založenie ortézy.

► **Informujte pacienta.**

**UPOZORNENIE**

**Použitie opotrebovaného alebo poškodeného výrobku**

Obmedzená účinnosť

- Pacienta upozornite na to, aby pred každým použitím prekontroloval funkčnosť výrobku, jeho prípadné opotrebovanie alebo poškodenia.
- Pacienta upozornite na to, že výrobok sa musí prestať používať, ak výrobok alebo časť výrobku vykazuje známky opotrebovania (napr. trhliny, deformácie, nesprávne lícovaný tvar) alebo poškodení.

- 1) **Nasadenie** (viď obr. 1): ortézu nasadte okolo pliec ako ruksak.
- 2) **Zapnutie:** konce dolného pásu prevedte dopredu (viď obr. 2) a spojte dohromady (viď obr. 3). Konce ramenného pásu prevedte dopredu okolo hrudného koša a spojte dohromady pod hrudníkom (viď obr. 4).
- 3) **Záverečná kontrola:** Pri odovzdaní pacientovi je potrebné prekontrolovať lícujúci tvar a správne nasadenie ortézy.
- 4) **Poučenie pacienta:** pacientovi vysvetlite postup nasadenia ortézy a zabezpečenia správneho priliehania. Spoločne precvičte nasadenie a zloženie ortézy.

### **4.3 Čistenie**

Ortézu pravidelne čistite.

- 1) Zapnite všetky suché zipsy.
- 2) **Odporučanie:** použite vrecko alebo sieťku na pranie.
- 3) Ortézu perte v teplej vode na 40 °C pomocou bežného jemného pracího prostriedku. Nepoužívajte zmäkčovadlá. Dobre vypláchnite.
- 4) Nechajte vyschnúť na vzduchu. Nevystavujte priamemu pôsobeniu tepla (napr. slnečné žiarenie, teplo z pece alebo vyhrievacieho telesa).

### **5 Likvidácia**

Výrobok zlikvidujte podľa platných národných predpisov.

### **6 Právne pokyny**

#### **6.1 Záruka**

Výrobca ručí za výrobok iba vtedy, ak sa používa za uvedených podmienok a na uvedené účely. Výrobca odporúča manipulovať s výrobkom odborne a ošetrovať ho podľa návodu na použitie.

## 6.2 Zhoda CE

Výrobok spĺňa požiadavky smernice 93/42/EHS pre medicínske výrobky. Na základe klasifikačných kritérií pre medicínske výrobky podľa prílohy IX smernice bol výrobok začlenený do triedy I. Vyhlásenie o zhode preto vytvoril výrobca vo výhradnej zodpovednosti podľa prílohy VII smernice.

Türkçe

## 1 Önsöz

### BİLGİ

Son güncelleştirmenin tarihi: 2012-05-24

- ▶ Bu dokümanı dikkatlice okuyunuz.
- ▶ Güvenlik uyarılarını dikkate alınız.

Kullanım kılavuzu size Dorso Carezza Posture 50R49 göğüs omuru ortezinin ayarlanması ve takılması için önemli bilgiler vermektedir.

## 2 Kullanım

### 2.1 Kullanım amacı

Ortez **sadece** gövdenin ortez uygulaması için kullanılmalı ve **sadece** sağlıklı cilt üzerinde uygulanmalıdır.

Ortez endikasyona uygun ve doktorun talimatlarına göre kullanılmalıdır.

### 2.2 Endikasyonlar

- Duruş bozukluğu (kemikleşmemiş kifoza, Morbus Scheuermann)
- Dorsaljilerde (göğüs omurları bölümünde ağrılar)

Endikasyon doktor tarafından belirlenir.

### 2.3 Kontraendikasyonlar

#### 2.3.1 Mutlak kontraendikasyonlar

Bilinmiyor

#### 2.3.2 Göreceli kontraendikasyonlar

Takip eden endikasyonlarda doktor ile görüşülmesi gereklidir: Bandajın bulunduğu yerde deri hastalıkları/yaralanmaları, iltihap durumu, şişmiş ve açılmış yaralar, kızarıklık ve tümörler, lenf drenaj bozuklukları – bandajın bulunduğu yerin dışında yumuşak bölgelerde şişkinlikler, bacaklarda duyu bozuklukları.

## **2.4 Etki şekli**

Bu ortez göğüs omurlarının aktif bir şekilde doğrulmasını ve bu göğüs omurlarının kas stabilizasyonunu destekler.

# **3 Güvenlik**

## **3.1 Uyarı sembol sisteminin anlamı**

**DİKKAT** Olası kaza ve yaralanma tehlikelerine karşı uyarı.

**DUYURU** Olası teknik hasarlara karşı uyarı.

## **3.2 Genel güvenlik uyarıları**

**DİKKAT**

### **Ürünü, kullanım kılavuzunu dikkate almadan kullanma**

Güvenlik uyarılarını dikkate almama nedeniyle sağlık durumunun kötüye gitmesi ve ayrıca üründe hasarların oluşması

- Bu kullanım kılavuzundaki güvenlik uyarılarını dikkate alınız.
- **"Hastayı bilgilendiriniz."** işaretini bulunan tüm güvenlik uyarılarını hastaya iletiniz.

**DİKKAT**

### **Aşırı ısı, kor veya ateş ile temas**

Malzemenin erimesi dolayısıyla yaralanma (örn. yanıklar)

- Ürünü açık ateş, kor ve diğer ısı kaynaklarından uzak tutunuz.
- **Hastayı bilgilendiriniz.**

**DİKKAT**

### **Diger hastalarda kullanım ve kusurlu temizlik durumları**

Bakteri bulaşması dolayısıyla ciltte tahriş, egzama veya enfeksiyon oluşumu

- Ürünü sadece bir hasta için kullanınız.
- Ürünü düzenli olarak temizleyiniz.
- **Hastayı bilgilendiriniz.**

**DUYURU**

### **Yağ veya asit içeren maddeler, merhem ve losyonlar ile temas**

Malzemenin fonksiyon kaybı nedeniyle yetersiz stabilizasyon

- Ürünü yağ veya asit içeren maddelere, merhem ve losyonlara maruz bırakmayınız.

- **Hastayı bilgilendiriniz.**

## 4 Kullanım

### BİLGİ

- Günlük kullanım süresi ve kullanım zaman aralığı doktor tarafından belirlenir.
- Ürünün ilk ayarlanması ve kullanımı uzman personel tarafından yapılmalıdır.
- Hastayı ürünün kullanılması ve bakımı konusunda bilgilendiriniz.
- Hastayı kendisinde alışılmışın dışında değişiklikler olması durumunda derhal doktoru ile iletişime geçmesi gerekiği konusunda uyarınız (örn. şikayetlerin artması).

### 4.1 Ebadın seçilmesi

- 1) Bel genişliği bel kemığının yakl. 2 cm üzerinden ölçülmelidir.
- 2) Ortez ebatının belirlenmesi (Bakınız, ölçü tablosu)

### 4.2 Uygulama ve yerleştirme

#### △ DİKKAT

#### Ürünün ciltle doğrudan teması

Sürtünme veya terleme nedeniyle cilt tahrışları

- Ürünü doğrudan cildinizin üzerine yerleştirmeyiniz.
- **Hastayı bilgilendiriniz.**

#### △ DİKKAT

#### Yanlış veya çok sıkı takma

Yanlış veya çok sıkı oturma dolayısıyla damar sinirlerinde daralmaların ve lokal baskıların ortaya çıkması

- Ortezin doğru oturmasını ve doğru yerleştirilmesini sağlayın.
- **Hastayı bilgilendiriniz.**

#### DUYURU

#### Aşınmış veya hasar görmüş bir ürünün kullanılması

Sınırlı etkinlik

- Hastanızı ürünü her kullanımdan önce aşınma veya hasara karşı kontrol etmesi gerekiği hakkında uyarınız.

- Üründe veya başka bir parçada aşınma belirtileri (örn. yırtılmalar, deformasyonlar, ürünün doğru oturmaması gibi) veya hasarlar varsa, hastayı ürünü kullanmaması gerektiği hakkında bilgilendiriniz.

- 1) **Yerleştirme** (Bkz. Şek. 1): Ortezi bir sırt çantası gibi omuzlarınızdan geçiriniz.
- 2) **Velkrolar:** Alt kemerin uç kısımları öne doğru getirilmeli (Bkz. Şek. 2) ve birbirine yapıştırılmalıdır (Bkz. Şek. 3). Omuz kemerinin uç kısımları öne doğru göğüs kafesinin çevresine sarılmalı ve göğüsün alt kısmında birbirine yapıştırılmalıdır (Bkz. Şek. 4).
- 3) **Son kontrol:** Hastaya teslimat sırasında, ortezin uyumu ve kola oturuşu kontrol edilmelidir.
- 4) **Hastanın bilgilendirilmesi:** Hastaya ortezin yerleştirilmesi ve yerine oturmasının emniyete alınması şekli açıklanmalıdır. Ortezin yerleştirilmesi ve çıkartılması birlikte çalışılmalıdır.

#### 4.3 Temizleme

Ortezi düzenli bir şekilde temizleyiniz.

- 1) Bütün velcro bağlantılar kapatılmalıdır.
- 2) **Öneri:** Yıkama torbası veya filesi kullanılmalıdır.
- 3) Ortez 40°C sıcaklığındaki suda piyasada satılan hassas yıkama deterjanı katılarak yıkanmalıdır. Yumuşatıcı kullanmayınız. İyice suyla durulanmalıdır.
- 4) Açık havada kurumaya bırakılmalıdır. Doğrudan sıcaklık/ısı kaynaklarında kurutulmamalıdır (örn. güneş işinleri, ocak ve ısıticilerin sıcaklığı).

### 5 İmha etme

Ürün ulusal düzeyde geçerli talimatlar doğrultusunda imha edilmelidir.

## 6 Hukuksal bilgiler

### 6.1 Sorumluluk

Sorumluluk sadece, ürün belirtilen koşullar altında ve öngörülen amaçlar doğrultusunda kullanılrsa kabul edilebilir. Üretici, ürünün usulüne uygun kullanılmasını ve bakımının kullanım kılavuzuna göre yapılmasını önerir.

### 6.2 CE-Uygunluk açıklaması

Bu ürün 93/42/EWG yönetmeliklerine göre medikal ürün taleplerini yerine getirir. Medikal ürünleri klasifikasyon kriterleri direktifleri ek IX'e göre ürün sınıf I olarak sınıflandırılmıştır. Uygunluk açıklaması bu nedenle üretici tarafından kendi sorumluluğunda yönetmelik ek VII'e göre bildirilir.

## 1 Предисловие

### ИНФОРМАЦИЯ

Дата последней актуализации: 2012-05-24

- Следует внимательно прочитать данный документ.
- Соблюдайте указания по технике безопасности.

В руководстве по применению представлена важная информация, касающаяся подгонки и использования ортопедического реклинатора (корректора осанки) Dorso Carezza Posture 50R49.

## 2 Применение

### 2.1 Назначение

Ортопедический реклинатор (корректор осанки) следует применять **исключительно** в целях ортезирования грудного отдела позвоночника, изделие должно контактировать **только** с неповрежденной кожей.

Изделие должно использоваться в соответствии с показаниями к применению и рекомендациями врача.

### 2.2 Показания к применению

- Сутулость (нефиксированная круглая спина, болезнь Шейермана)
- Дорсалгии (боли в области грудного отдела позвоночника)

Показания определяются врачом.

### 2.3 Противопоказания

#### 2.3.1 Абсолютные противопоказания

Не известны.

#### 2.3.2 Относительные противопоказания

При нижеперечисленных показаниях необходима консультация с врачом: кожные заболевания и повреждения кожного покрова; воспаления; припухшие шрамы, эритема и гипертермия в области наложения изделия, опухоли, нарушение лимфооттока, а также неясные припухлости мягких тканей, находящиеся вне непосредственной близости с местом использования изделия; нарушения чувствительности в области нижних конечностей.

## **2.4 Принцип действия**

Ортопедический реклинатор способствует активному выпрямлению (реклинации) грудного отдела позвоночника, стабилизируя его за счёт работы собственных мышц.

# **3 Безопасность**

## **3.1 Значение предупреждающих символов**

<b>⚠ ВНИМАНИЕ</b>	Предупреждение о возможной опасности несчастного случая или получения травм
<b>УВЕДОМЛЕНИЕ</b>	Предупреждение о возможных технических повреждениях

## **3.2 Общие инструкции по безопасности**

### **⚠ ВНИМАНИЕ**

#### **Применение продукта без соблюдения указаний руководства по применению**

Ухудшение состояния здоровья и повреждение продукта вследствие несоблюдения указаний по безопасности

- ▶ Соблюдайте приведенные в руководстве по применению указания по безопасности.
- ▶ Проинформируйте пациента обо всех указаниях по технике безопасности, приведенных под рубрикой **"Проинформируйте пациента."**.

### **⚠ ВНИМАНИЕ**

#### **Контакт с высокими температурами, раскаленными предметами или огнем**

Травмирование (например, ожоги) вследствие расплавления материала

- ▶ Держите изделие на удалении от открытого огня, раскаленных предметов и других источников высоких температур.
- ▶ **Проинформируйте пациента.**

## **Δ ВНИМАНИЕ**

### **Повторное использование изделия другим пациентом и недостаточная гигиеническая обработка**

Раздражение кожи, образование экзем или попадание инфекции в результате заражения микроорганизмами

- ▶ Продукт разрешен к использованию только одним пациентом.
- ▶ Регулярно чистите изделие.
- ▶ **Проинформируйте пациента.**

## **УВЕДОМЛЕНИЕ**

### **Контакт с жиро- и кислотосодержащими средствами, мазями и лосьонами**

Недостаточная стабилизация вследствие потери свойств материала

- ▶ Не подтвержгайте изделие воздействию жиро- и кислотосодержащих средств, мазей и лосьонов.
- ▶ **Проинформируйте пациента.**

## **4 Способ обращения с изделием**

### **ИНФОРМАЦИЯ**

- ▶ Продолжительность ежедневного ношения изделия, а также общий срок его использования устанавливаются, как правило, врачом.
- ▶ Первичная примерка и подгонка изделия должны выполняться только квалифицированным персоналом.
- ▶ Проинструктируйте пациента относительно обращения с изделием и ухода за ним.
- ▶ Обратите внимание пациента на то, что он должен незамедлительно обратиться к врачу при появлении каких-либо необычных изменений(например, новых жалоб).

### **4.1 Выбор размера**

- 1) Измерить объём талии на участке ок. 2-х см выше подвздошного гребня.
- 2) Определить размер ортеза (см. таблицу размеров).

## 4.2 Подгонка и надевание изделия

### ⚠ ВНИМАНИЕ

#### **Непосредственный контакт изделия с кожей**

Раздражения кожи вследствие трения и потообразования

- ▶ Не надевайте изделие непосредственно на голое тело.
- ▶ **Проинформируйте пациента.**

### ⚠ ВНИМАНИЕ

#### **Неправильное положение или слишком тугое затягивание изделия**

Локальное сдавливание мягких тканей и подлежащих кровеносных сосудов и нервов в результате неправильного расположения или слишком тугого затягивания изделия

- ▶ Проверьте правильность расположения и подгонки ортеза.
- ▶ **Проинформируйте пациента.**

### УВЕДОМЛЕНИЕ

#### **Использование изношенного или поврежденного изделия**

Ограничение действия

- ▶ Необходимо предупредить пациента о том, что перед каждым применением он должен осуществлять контроль изделия на предмет его надлежащей работы, признаков износа или повреждений.
- ▶ Следует обратить внимание пациента на то, что изделие нельзя больше использовать в том случае, если само изделие или какой-либо его компонент имеют признаки износа (например, разрывы, деформация, плохая посадка) либо повреждения.

- 1) **Надевание** (см. рис. 1): Наденьте ортопедический реклинатор на плечи по принципу рюкзака.
- 2) **Застегните застежку-“липучку”:** Подтяните эластичную ленту-пояс вперед (см. рис. 2) и закрепите её концы с помощью застежки-“липучки” (см. рис. 3). Подтяните концы эластичных плечевых лент вперед и закрепите их концы на передней части грудной клетки с помощью застежек-“липучек” (см. рис. 4).
- 3) **Заключительная проверка:** Перед передачей ортопедического реклинатора пациенту убедитесь, что изделие правильно надето и хорошо подогнано.

- 4) **Проинструктировать пациента:** Пациенту следует понимать, как надевать ортез и проверять его правильное размещение. Вместе с пациентом следует потренироваться в надевании и снятии изделия.

### 4.3 Чистка

Регулярно стирайте изделие.

- 1) Закрыть все застежки- "липучки".
- 2) **рекомендация:** Используйте мешок или сетку для стирки.
- 3) Стирать при температуре 40 °C с помощью обычного мягкого моющего средства. Не используйте кондиционер для белья. Хорошо прополоскать.
- 4) Сушить на воздухе. Не подвергать воздействию высоких температур (например, прямые солнечные лучи, тепло от нагревательных приборов).

## 5 Утилизация

Утилизация изделия осуществляется в соответствии с предписаниями, действующими в стране использования изделия.

## 6 Правовые указания

### 6.1 Ответственность

Изготовитель несет ответственность только при использовании изделия в заданных условиях и в соответствии с предусмотренным назначением. Изготовитель рекомендует использовать изделие надлежащим образом и осуществлять его уход в соответствии с инструкцией.

### 6.2 Соответствие стандартам ЕС

Данное изделие отвечает требованиям Директивы 93 / 42 / ЕЭС по медицинской продукции. В соответствии с критериями классификации медицинской продукции, приведенными в Приложении IX указанной Директивы, изделию присвоен класс I. В этой связи Декларация о соответствии была принята производителем под свою исключительную ответственность согласно Приложению VII указанной Директивы.

---

日本語

## 1 まえがき

備考

最終更新日: 2012-05-24

- ▶ 本書をよくお読みください。
- ▶ 特に安全に関する事項には従ってください。

本取扱説明書では、体幹装具 ドルソ カレツツア ポスチャー 50R49の装着および適応に関する重要事項を説明いたします

## 2 適用

### 2.1 使用目的

本装具は、装着部位の皮膚状態が良好であることを確認したうえで、体幹部にのみ装着してください。

本装具は、適応通りに使用し、必ず医師の指示に従ってください。

### 2.2 適応

- ・ 姿勢不良(脊椎癒合のない脊椎後彎症、ショイエルマン病)
- ・ 背痛(胸椎)

特定の適応症については、医師からの診断を必ず受けてください。

### 2.3 禁忌

#### 2.3.1 絶対的禁忌

特になし。

#### 2.3.2 相対的禁忌

以下の症状が発生した場合は、本製品を装着する前に必ず医師に相談してください。装着される部位に皮膚疾患、異常および損傷、または炎症などが見られる場合。装着部位から離れた場所に不明瞭な浮腫などを含むリンパ管の流れに対する異常が見られる場合。四肢の知覚異常が見られる場合。

### 2.4 用途

本装具は、体幹部を安定させ、体幹の動きを妨げることなく姿勢を保持します。

## 3 安全性

### 3.1 警告に関する記号の説明

**△ 注意** 事故または損傷につながる危険性についての警告

**注記** 物理的破損につながる危険性についての警告

### 3.2 安全性に関する注意事項

#### △ 注意

本取扱説明書をよく読んでからご使用ください。

以下の安全に関する注意事項に従わないと、健康を害したり製品が破損するおそれがあります。

- ▶ 本取扱説明書の安全に関する注意事項をよくお読みください。
- ▶ 裝着者には、「上記のことを装着者にご説明ください」と記載のある安全に関する全ての注意事項について充分に説明してください。

#### △ 注意

熱、燃え残り、火気による危険

部材が溶けることで損傷（火傷など）を負うおそれがあります。

- ▶ 本製品は、炎や燃え残り、他の熱源などに近づけないでください。
- ▶ 上記のことを装着者にご説明ください。

#### △ 注意

別の患者（装着者）への再使用および不適切な管理により生じる不具合  
細菌などの発生により、皮膚刺激、湿疹または感染症をおこすおそれがあります。

- ▶ 本製品は1人の装着者にのみご使用ください。
- ▶ 製品は定期的にお手入れを行ってください。
- ▶ 上記のことを装着者にご説明ください。

#### 注記

軟膏やローション、または油分や酸を含む製品による危険

部材の機能が失われて安定性が低下します。

- ▶ 軟膏やローション、または油分や酸を含む製品に触れないように注意してください。
- ▶ 上記のことを装着者にご説明ください。

### 4 取扱方法

#### 備考

- ▶ 1日の装着時間は医師の指示に従ってください。
- ▶ 本製品を初めて装着される際には、必ず義肢装具士および医師が調整を行ってください。
- ▶ 装着者には、本製品の取扱やお手入れの方法を説明してください。

- ▶ 装着者が不具合を感じた場合は、至急医師に相談するよう指示してください（不快感の増加など）。

#### 4.1 サイズの選択

- 1) 股骨稜のおよそ2cm上で胴囲を測定してください。
- 2) 装具のサイズを決定します(サイズ表を参照ください)。

#### 4.2 裝着方法

##### △ 注意

##### 製品と皮膚との接触による危険

摩擦や発汗により皮膚が炎症を起こすことがあります。

- ▶ 本装具は直接皮膚の上に装着しないでください。
- ▶ 上記のことを装着者にご説明ください。

##### △ 注意

##### 誤った装着または過度な締付けによる危険

不適切あるいは過度に締付けた状態で装着すると、局所的に過剰な圧迫が加わり、血行障害やしづれなどが発生するおそれがあります。

- ▶ 装具が正しく装着されているか確認してください。
- ▶ 上記のことを装着者にご説明ください。

##### 注記

##### 摩耗または破損した製品を使用した場合の危険

効果が充分発揮されない場合があります

- ▶ 装着者には、毎回使用する前に、装具が適切に機能すること、磨耗や破損などがないことを点検するよう指導してください。
- ▶ 製品またはその一部に摩耗が見られる場合（亀裂、変形、正しく装着できないなど）は、製品を使用しないように装着者に指導してください。

- 1) **装着手順**（画像参照 1）：バックパックの要領で装具を肩の上に背負ってください。
- 2) **面ファスナー**：下部ストラップの端を体幹前面に持ってきて（画像参照 2）、面ファスナーで留めてください（画像参照 3）。ショルダーストラップの端を胸前面に持ってきて、胸部の下で面ファスナーで固定してください（画像参照 4）。
- 3) **最終確認**：装具を使用者に渡す前に、必ず正しい適合と装着位置を確認してください。
- 4) **装着者への指示**：装具の装着方法と正しい固定方法を装着者にご説明してください。装着者とともに装具の着脱の練習を行ってください。

#### 4.3 洗濯方法

装具は、定期的に洗濯してください。

- 1) 面ファスナーはすべて閉じておいてください。
- 2) 推奨：洗濯機を使用する場合は、ランドリーバッグ、または洗濯ネットを使用してください。
- 3) 装具を洗濯する際は、標準的な中性洗剤を使用し、40°Cの温水で洗濯機にかけるか手洗いしてください。柔軟剤は使用しないでください。充分にすぎを行ってください。
- 4) 自然乾燥させます。直接熱にさらさないでください（直射日光、乾燥機、または放熱器など）。

#### 5 廃棄

本製品を廃棄する際には、各地方自治体の廃棄区分に従ってください。

#### 6 法的事項

##### 6.1 メーカー責任

オットーボックはメーカーとして、本取扱説明書で指定された取扱方法に従って製品を使用し、ならびに、適切なお手入れ方法に従って定期的にメンテナンスした場合にのみ、その責任を負います。オットーボックはまた、本説明書の指示に従って製品の定期的なお手入れと確認を行なっていただくことをお勧めいたします。

##### 6.2 CE 整合性

本製品は欧州医療機器に関するガイドライン 93/42/EEC の要件を満たし、ガイドラインの付表IXの分類基準により、医療機器クラス I に分類されています。オットーボック社は、ガイドラインの付表VIIに則り、本製品がCE規格に適合していることを保証いたします。（注）但し、日本においては、本製品は医療機器の分野には分類されていません。

中文

#### 1 前言

##### 信息

最后更新日期: 2012-05-24

- ▶ 请仔细阅读文档。
- ▶ 注意安全须知。

该使用说明书为您提供了有关DORSO CAREZZA POSTURE 50R49矫形器调试和穿戴的信息。

## 2 使用说明

### 2.1 使用目的

该矫形器仅用于躯干部矫形并且仅可与未破损皮肤接触。  
使用矫形器须针对适应症并遵医嘱佩戴。

### 2.2 适应症

- 不良姿势（单纯性驼背、舒尔曼病）
- 背痛（胸椎区域疼痛）

适应症由医生确诊。

### 2.3 禁忌症

#### 2.3.1 绝对禁忌症

未发现。

#### 2.3.2 相对禁忌症

针对下述适应症时，需要与医生进行商榷：皮肤病/损伤、炎症、疤痕突起并伴有肿胀、穿戴矫形器的身体部位发红发热、肿瘤、淋巴循环不畅——包括佩戴部位远端出现不明原因的软组织肿胀，以及腿部灵敏度障碍。

### 2.4 作用原理

本矫形器有助于提高胸椎肌肉稳定性并矫正胸椎。

## 3 安全须知

### 3.1 警告标志说明

**△ 小心** 警告可能出现的事故和人身伤害

**注意** 警告可能出现的技术故障

### 3.2 一般性安全须知

**△ 小心**

忽视安全须知

导致受伤和产品受损

- ▶ 应注意使用说明书中的安全须知。
- ▶ 请将所有标记有“请告知患者”的安全须知转交患者。

**△ 小心**

与灼热、炽热物体或火源接触

可能由于材料熔融导致受伤（例如：灼伤）

- ▶ 请不要使产品接触明火、灼热物体或其它热源。

- ▶ 请告知患者。

### △ 小心

#### 转交其他患者重复使用和未充分清洁

由于细菌感染而导致皮肤出现刺激性反应，形成湿疹或感染

- ▶ 产品仅限患者本人使用。
- ▶ 定期清洁产品。
- ▶ 请告知患者。

### 注意

#### 请勿与含油脂、含酸物质、软膏和乳液接触

由于材料功能丧失而导致稳定性不足

- ▶ 产品禁止与含油、含酸物质、软膏或乳液接触。
- ▶ 请告知患者。

## 4 操作

### 信息

- ▶ 依据医生的诊断来决定每日佩戴的时间及应用期限的长短。
- ▶ 首次试戴、调试及使用产品时，应在专业人员指导下进行。
- ▶ 对患者进行产品操作和维护保养方面的培训指导。
- ▶ 请务必告知患者，当身体出现异常变化时（例如：疼痛加剧），应立即咨询医生。

### 4.1 尺寸选择

- 1) 膻嵴以上2cm处测量腰围。
- 2) 查询矫形器尺寸（参见尺寸表格）。

### 4.2 适配及穿戴

### △ 小心

#### 皮肤与产品直接接触

摩擦或汗液的形成可能造成出现刺激性反应

- ▶ 请勿使产品与皮肤直接接触。
- ▶ 请告知患者。

### △ 小心

#### 错误穿戴或穿戴过紧

由于错误或过紧穿戴矫形器，可能会在血管和神经处出现局部受迫和过紧现象。

- ▶ 请正确穿戴并将矫形器校正至正确的位罝。
- ▶ 请告知患者。

### 注意

#### 使用已磨损或损坏的产品

产品效果受到影响

- ▶ 请务必向患者说明，每次在使用产品之前应检查各项功能，是否出现磨损或损坏之处。
- ▶ 请建议患者，该产品或产品的某一部分出现磨损（例如：裂纹、变形或形状配合差）或损坏时，应立即停止使用。

- 1) 穿戴（见图 1）：像背包一样，将产品挎到肩上。
- 2) 搭扣：向前拉动位于腰部的弹性带子两端（见图 2）然后扣合（见图 3）。向前拉动与肩带相连的弹性带子两端，拉到胸前扣合（见图 4）。
- 3) 最后检查：在交付患者使用之前必须对矫形器的适配及是否正确穿戴进行检查。
- 4) 指导患者：向患者说明如何穿戴矫形器并且确保患者可以穿戴正确。与患者一同练习穿戴矫形器。

### 4.3 清洁

定期清洁矫形器。

- 1) 粘合全部尼龙搭扣。
- 2) 建议：使用洗衣袋/洗衣网。
- 3) 使用常见的高级洗涤剂在40的温水中清洗。禁止使用柔顺剂。充分投净。
- 4) 自然晾干。晾干过程中避免直接加热（例如日晒、使用炉子或暖气）。

### 5 废弃处理

根据国家有关条款对本产品进行废弃处理。

### 6 法律声明

#### 6.1 担保

只有在规定的条件和用途中使用该产品，生产厂家才会负责担保。生产厂家建议正确使用该产品，并根据使用说明书的要求维保养该产品。

#### 6.2 CE符合性

本产品符合医疗产品93 / 42 / EWG指令规定的要求。根据该指令附件IX关于医疗产品分类等级的规定，本产品I类医疗产品。因此，合格声明由奥托博克公司根据该准则附件VII的规定自行负责签发。



Otto Bock HealthCare GmbH

Max-Näder-Straße 15 · 37115 Duderstadt · Germany

T +49 (0) 5527 848-0 · F +49 (0) 5527 72330

[healthcare@ottobock.de](mailto:healthcare@ottobock.de) · [www.ottobock.com](http://www.ottobock.com)

Ottobock has a certified Quality Management System in accordance with ISO 13485.