

**Жесткий титор-сапожок
REF.400 - REF.450**

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ ОТ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ
Производитель в лице компании ORTHOSERVICE AG заявляет о своей исключительной ответственности, что это медицинское изделие класса I, и изготовлено в соответствии с требованиями Регламента ЕС 2017/745 (EU MDR). Эти инструкции были подготовлены в соответствии с основополагающими принципами, упомянутыми выше. Они предназначены для обеспечения надлежащего и безопасного использования медицинского изделия.

ТОРГОВЫЕ МАРКИ МАТЕРИАЛОВ

Velcro® - это зарегистрированная торговая марка компании Velcro Industries BV.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Напряжение, создаваемое изделием не должно сдавливать поврежденные участки кожи или опухоли. Не рекомендуется слишком перетягивать изделие во избежание нежелательного давления на нервные и сосудистые окончания. Рекомендуется одевать изделие на х/б майку во избежание прямого контакта с кожей. В случае возникновения сомнений в применении изделия обратитесь к врачу, физиотерапевту, технику-ортопеду. Ознакомьтесь внимательно с составом изделия, который указан на внутренней этикетке. Не рекомендуется одевать изделие вблизи открытого. Не применять при прямом контакте с открытыми ранами.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Это медицинское приспособление должно быть выписано врачом или физиотерапевтом и наложено техником-ортопедом в соответствии с индивидуальными потребностями пациента. Правильное применение изделия необходимо для обеспечения его эффективности. Все изменения конструкции должны быть назначены врачом/физиотерапевтом/техником-ортопедом. Производитель не несет ответственность в случае недоброжелательного использования изделия. Рекомендуется использовать только для одного пациента, в противном случае производитель снимает с себя всякую ответственность основываясь на требованиях к медицинским изделиям. Утилизация вредных пациентов при непосредственном контакте с кожей могут появиться покраснение или раздражение. В случае возникновения болевых ощущений, отеков, припухлостей немедленно обратитесь к своему лечащему врачу, и при наличии серьезных последствий проинформировать производителя и компетентные органы в соответствующей стране. Эффективность медицинского изделия будет обеспечена только в случае использования всех его компонентов.

ВЫБОР / РАЗМЕРЫ

	REF.400 - REF.450				
Код	XS	S	M	L	XL
Размер обуви	33/36	36/39	39/44	44/47	> 47



Двусторонний

Option: REF.501 Подъемы для пятки, указать - правый или левый

УХОД ЗА ИЗДЕЛИЕМ
 Не отбеливать не подвергать химической чистке
 не гладить не сушить в сушилке

- Инструкции по стирке и чистке:
 - Подкладки: ручная стирка теплой водой (максимум 30°C) с нейтральным мылом; аккуратно сполоснуть. Оставить просушиться вдали от источников тепла.
 - Жесткие детали: протереть губкой, смоченной теплой водой (максимум 30°C) и нейтральным мылом. Вытереть сухой тканью.

Выбрасывать в местах, специально предназначенных для сбора мусора как само изделие, так и любую из составляющих его частей.

ПОКАЗАНИЯ REF.400

- Консервативное лечение переломов в области лодыжки;
- Дисторсии III степени;
- Послеоперационные стадии остеосинтеза переломов в области лодыжки, восстановление связок щиколотки и теноррафия ахиллова сухожилия;
- Стабильные переломы стопы, щиколотки, большой берцовой кости и дистального отдела малой берцовой кости.
- Консервативное и послеоперационное лечение при переломах стопы / лодыжки / голени

ПОКАЗАНИЯ REF.450

- Травмы мягких тканей
- От умеренного до тяжелого растяжения связок голеностопного сустава
- Травмы и боли передней части стопы, стопы и пятки
- Стабильные переломы стопы и / или лодыжки
- Послеоперационный

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Применение этого титора рекомендуется только в том случае, если документально подтверждено, что перелом стабильный и существуют допустимые пределы угловой и ротационной деформации.

ХАРАКТЕРИСТИКИ И МАТЕРИАЛЫ

- Конструкция из прочного и легкого пластика;
- Противоскользящая резиновая подошва;
- Внутренняя подкладка подошвы из нетоксичного эвацита;
- Стержни, устанавливаемые с помощью липучек Velcro® для сцепления с подкладкой;
- Подкладка сапожка из мягкой пенорезины с двухслойной обивкой из ворсистого нейлона для сцепления с липучками Velcro®;
- Ремешки с застежкой на липучках Velcro®;
- Моющаяся подкладка.
- Доступно в высокой (REF.400) и низкой (REF. 450) версии

НАДЕЖДЕНИЕ

- Расстегните все ремешки и застегните их временно на самих себе. Извлеките внутреннюю подкладку из сапожка. Просуньте ногу в подкладку таким образом, чтобы задняя часть этой подкладки прилегала к пятке.
- Застегните на липучки Velcro® часть подкладки, относящейся к ступне, затем - к ноге от ступни и до колена (рис. A). Подкладка должна быть прилегающей по всей своей длине, но она не должна пережимать сосуды и мешать кровообращению.
- Откройте подпорки двумя руками и наденьте сапожок сверху на подкладку, выровняв подпорки по центральной оси щиколотки (рис. B). При необходимости, можно добавить дополнительные подкладки, чтобы добиться большего прилегания и комфорта.
- Снимите спараторы с надписью PULL UP, потянув их точно вверх таким образом, чтобы подкладка могла закрепиться с помощью липучек Velcro® на жестких подпорках (рис. C).
- Зафиксируйте ремешок сапожка, начиная с носка стопы и поднимаясь вверх по ноге (рис. D-E).

PRZECZYTAJ UWAŻNIE I ZACHOWAJ PONIŻSZĄ INSTRUKCJĘ**Orteza sztywna na goleń i stopę typu "Walker"
REF.400 - REF.450****DEKLARACJA ZGODNOŚCI**

Jako producent, firma ORTHOSERVICE AG oświadcza, na swoją wyłączną odpowiedzialność, że niniejszy wyrób medyczny należy do klasy I, i został wyprodukowany zgodnie z wymogami Rozporządzenia UE 2017/745 (MDR). Też instrukcje były przygotowane w zastosowaniu wyżej wymienionego rozporządzenia. Mają one na celu zapewnienie prawidłowego i bezpiecznego użytkowania wyrobu medycznego.

ZNAKI TOWAROWE MATERIAŁÓW

Velcro® jest zarejestrowanym znakiem handlowym Velcro Industries BV.

ZALECENIA DOTYCZĄCE UŻYTKOWANIA

Zaleca się, aby nacisk wywierany przez produkt nie działał na części ciała, które są zranione, opuchnięte lub obrzękniete. Wskazane jest, aby nie docisnąć nadmiernie produktu, by nie powodować miejscowego nadmiernego ciśnienia lub ucisku leżących w tym obszarze nerwów i/ lub naczyń krwionośnych. Zaleca się noszenie bielizny, unikając bezpośredniego kontaktu ze skórą. W razie wątpliwości odnośnie sposobu zastosowania, należy skonsultować się z lekarzem, fizjoterapeutą lub technikiem ortopedą. Należy uważnie przeczytać skład produktu na wewnętrznej etykiecie. Nie zaleca się noszenia produktu w pobliżu otwartych plomieni. Nie stosować w bezpośrednim kontakcie z otwartymi ranami.

OSTRZEŻENIA

Это медицинское приспособление должно быть выписано врачом или физиотерапевтом и наложено техником-ортопедом в соответствии с индивидуальными потребностями пациента. Правильное применение изделия необходимо для обеспечения его эффективности. Все изменения конструкции должны быть назначены врачом/физиотерапевтом/техником-ортопедом. Производитель не несет ответственности в случае недоброжелательного использования изделия. Рекомендуется использовать только для одного пациента, в противном случае производитель снимает с себя всякую ответственность основываясь на требованиях к медицинским изделиям. Утилизация вредных пациентов при непосредственном контакте с кожей могут появиться покраснение или раздражение. В случае возникновения болевых ощущений, отеков, припухлостей немедленно обратитесь к своему лечащему врачу, и при наличии серьезных последствий проинформировать производителя и компетентные органы в соответствующей стране. Эффективность медицинского изделия будет обеспечена только в случае использования всех его компонентов.

ВЫБОР / РАЗМЕРЫ

	REF.400 - REF.450				
Art.	Rozmiar	REF.400 - REF.450			
	XS	33/36	S	36/39	M

	XS	S	M	L	XL
	33/36	36/39	39/44	44/47	> 47



Pasuj po prawej i lewej stronie

Option: REF.501



Option: REF.501

KONSERWACJA I PRZECHOWYWANIE

- Не отбеливать не подвергать химической чистке
- не гладить не сушить в сушилке

Инструкции по стирке и чистке:

- Подкладки: ручная стирка теплой водой (максимум 30°C) с нейтральным мылом; аккуратно сполоснуть. Оставить просушиться вдали от источников тепла.
- Жесткие детали: протереть губкой, смоченной теплой водой (максимум 30°C) и нейтральным мылом. Вытереть сухой тканью.

Выбрасывать в местах, специально предназначенных для сбора мусора как само изделие, так и любую из составляющих его частей.

WSKAZANIA REF.400

- Zachowawcze leczenie złamań w obrębie stawu skokowego
- Poważne skręcenia (III stopnia)
- Faza pooperacyjna po osteosyntezie złamań stawu skokowego, stabilizacja urazów więzadeł stawu skokowego i ściegna Achillesa
- Stabilne złamania stopy, złamania kostki, kości piszczelowej i dystalnej kości strzałkowej

WSKAZANIA REF.450

- Urazy tkane miękkich
- Lagodne do silnych zwichtnięcia stawu skokowego
- Urazy i ból w przedostopiu, stope i pięcie
- Stabilne złamania stopy i / lub kostki
- Opieka pooperacyjna

PRZECIWWSKAZANIA

Stosowanie tej ortez jest zalecane tylko wtedy, gdy jest udokumentowane, że złamanie jest stabilne i istnieją dopuszczalne granice niepowolnością kątową i obrotową.

WŁAŚCIWOŚCI I MATERIAŁY

- Konstrukcja wykonana z lekkiego, wytrzymalego tworzywa sztucznego
- Antypoślizgowa gumowa podzeszwa
- Wewnętrzna wyściółka podzeszwy z nietoksycznego materiału EVAZOTE®
- Pasy mocujące z zepkiem Velcro®
- Szyny boczne mocowanie dla pomocą Velcro®
- Stabilne mocowanie na miękkiej piankowej przekładce z podwójnego matowego materiału nylonowego jest możliwe dzięki Velcro®
- Zmywalna wyściółka
- Dostępna w wersji wysokiej (REF.400) oraz krótkiej (REF. 450)

ZASTOSOWANIE

- 1 Rozpięj wszystkie pasy i tymczasowo zaczep je na sobie. Wyjmij wewnętrzną wyściółkę ortezu. Włożyć stopę do wyściółki tak, aby jej tylna część ścisłe przylegała do pięty.
- 2 Zamknij przy pomocy rzepu Velcro®, najpierw część przylegającą do stopy, a następnie tą przylegającą do nogi (rys. A). Wyściółka musi przylegać do skóry na całej długości, ale nie może utrudniać krążenia.
- 3 Otwórz konstrukcję ortezu obiema rękami i wsuń but na nogę z założoną wyściółką, wy środkowując ją z centralną osią kostki (rys. B). W razie potrzeby można zastosować dodatkową wyściółkę dla zwiększenia przyczepności i komfortu kożyczny.
- 4 Zdejmij separatory PULL UP pociągając je do góry, aby przymocować wyściółkę rzepem Velcro® do sztywnych rozporek (rys. C).
- 5 Zaczep pasy do ortezu, zaczynając od palców i przechodząc w górę nogi (rys. D-E).

НАДЕЖДЕНИЕ

- 1 Рассстегните все ремешки и застегните их временно на самих себе. Извлеките внутреннюю подкладку из сапожка. Просуньте ногу в подкладку таким образом, чтобы задняя часть этой подкладки прилегала к пятке.
- 2 Застегните на липучки Velcro® часть подкладки, относящейся к ступне, затем - к ноге от ступни и до колена (рис. A). Подкладка должна быть прилегающей по всей своей длине, но она не должна пережимать сосуды и мешать кровообращению.
- 3 Откройте подпорки двумя руками и наденьте сапожок сверху на подкладку, выровняв подпорки по центральной оси щиколотки (рис. B). При необходимости, можно добавить дополнительные подкладки, чтобы добиться большего прилегания и комфорта.
- 4 Снимите спараторы с надписью PULL UP, потянув их точно вверх таким образом, чтобы подкладка могла закрепиться с помощью липучek Velcro® на жестких подпорках (рис. C).
- 5 Зафиксируйте ремешок сапожка, начиная с носка стопы и поднимаясь вверх по ноге (рис. D-E).

LÜDZU, UZMANĪGI IZLASIET UN SAGLABĀJIET INSTRUKCIJAS**Immobilizacijas zābaks
REF.400 - REF.450****ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA**

Ražotājs ORTHOSERVICE AG ar pilnu atbildību paziņo, ka šis izstrādājums ir I klasē medicīnas ierice un tas ir rāzots un novērtās saskaņā ar ES Noteikumiem 2017/745 (MDR). Šīs lietošanas instrukcijas ir sagatavotas saskaņā ar iepriekš minēto Noteikumu prasībām. Tās mērķis ir nodrošināt atbilstošu un drošu medicīnas ierices lietošanu.

MATERIAĻU PREČU ZĪMES

Velcro® - to Velcro Industries B.V. reģistrēta preču zīme.

DROŠĪBAS PASĀKUMI

Iesakām izvietot izstrādājumu tā, lai tas nespiesti uz ķermenja daļām, uz kur



BITTE DIE VORLIEGENDE ANLEITUNG SORGFÄLTIG LESEN UND AUFBEWAHREN

Starre Fußorthese REF.400 - REF.450

KONFORMITÄTserklärung

Die ORTHOSERVICE AG erklärt, in seiner Funktion als Hersteller, in alleiniger Verantwortung, dass dieses vorliegende Medizinprodukt der Klasse I angehört und gemäß den Anforderungen der EU-Verordnung 2017/745 (MDR) hergestellt wurde. Die vorliegende Anleitung wurde unter Anwendung der vorgenannten Verordnung erstellt. Sie dient dazu, den ordnungsgemäßen und sicheren Gebrauch des Medizinprodukts zu gewährleisten.

WARENMARKEN DER MATERIALEN

Velcro® ist eine eingetragene Warenmarke von Velcro Industries B.V.

VORSICHTSMASNAHMEN FÜR DIE ANWENDUNG

Es wird empfohlen, dass der vom Produkt ausgeübte Druck nicht auf die Teile des Körpers einwirkt, die Verletzungen, Schwellungen oder Tumeszenzen aufweisen. Es ist ratsam, das Produkt nicht zu fest anzuziehen, um keine übermäßigen, lokalen Druckstellen zu erzeugen und keine Kompression der darunterliegenden Nerven und/oder Blutgefäße auszulösen. Es ist ratsam, ein Kleidungsstück zu tragen, das den direkten Kontakt mit der Haut vermeidet. Bei Bedenken zur Anwendung des Produkts bitte an einen Arzt, Physiotherapeuten oder Orthopädietechniker wenden. Bitte sorgfältig das Innenetikett mit der Material-Zusammensetzung des Produkts lesen. Es ist ratsam, das Produkt nicht in der Nähe von offenen Flammen zu tragen. Nicht bei direktem Kontakt mit offenen Wunden aufragen.

ANWENDUNGSHINWEISE

Es ist ratsam, dass das Produkt, das für die unten aufgeführten spezifischen Indikationen bestimmt ist, von einem Arzt oder Physiotherapeuten verschrieben und von einem Orthopädietechniker entsprechend den individuellen Bedürfnissen angepasst wird. Um die Wirksamkeit, Verträglichkeit und korrekte Funktionalität zu gewährleisten, muss die Applikation mit größter Sorgfalt durchgeführt werden. Keinesfalls darf die vom Arzt/Physiotherapeuten/Orthopädietechniker vorgenommene Einstellung verändert werden. Bei nicht bestimmungsgemäßer Anwendung oder Einstellung erlischt die Haftung des Herstellers. Die Orthese ist nur für den Gebrauch durch einen einzigen Patienten bestimmt, anderfalls übernimmt der Hersteller keine Haftung gemäß der Verordnung für Medizinprodukte. Bei überempfindlichen Personen kann es bei direktem Hautkontakt zu Rötungen oder Reizungen kommen. Bei Auftreten von Schmerzen, Schwellungen, Tumeszenzen oder anderen abnormalen Reaktionen bitte sofort an den eigenen Arzt wenden und, in besonders schwerwiegenden Fällen, die Tatsache dem Hersteller und der zuständige Behörde in eignen Land melden. Die orthopädische Wirksamkeit des Produktes ist nur dann gewährleistet, wenn alle seine Komponenten verwendet werden.

AUSWAHL/GRÖSSEN

Artikelnummer	REF.400 - REF.450				
Größen	XS	S	M	L	XL
Schuhgröße	33/36	36/39	39/44	44/47	> 47
Farbe	schwarz				



Option: REF. 501

Ambidextrous

Option: REF.501 Fersenerhöhung, rechts und links angeben

PFLEGE

- Nicht bleichen
- Keine chemische Reinigung
- Nicht bügeln
- Nicht im Trockner trocken
- Waschanweisung:
 - Polster: Handwäsche (max. 30°C) mit lauwarmem Wasser und neutraler Seife; sorgfältig ausspülen. Nicht an direkten Hitzequellen trocken lassen.
 - Starre Teile: mit einem in lauwarmem Wasser (max. 30°C) und neutraler Seife getränkten Schwamm abwischen. Mit einem Tuch abtrocknen.

Das Produkt und seine Bestandteile nach dem Gebrauch sachgerecht entsorgen.

ZWECKBESTIMMUNG

Starre Fußorthese stützt den Knöchelbereich. Anwendungsbereich: Knöchel.

MATERIALIEN

Grundkörper: Polyurethan, velour; Plastikschalen: Polyamid; Klettverschluss: Polyamid.

INDIKATIONEN REF.400

- Konservative Behandlung von Knöchelfrakturen
- Distorsionen III. Grades
- Postoperative Phase nach Osteosynthese von Knöchelfrakturen
- Stabilisierung von Bänderverletzungen des Sprunggelenks und Achillessehnenhaft
- Stabile Fuß-, Knöchel-, Tibia- und Fibulafrekturen distal

INDIKATIONEN REF.450

- Gewebe-Läsionen
- Moderate bis schwere Verzerrungen des Knöchels
- Lesionen und Schmerzen im Fesselbereich, an Fuß und Ferse
- Stabile Frakturen an Fuß und/oder Knöchel
- Postoperative Behandlung

KONTRAINDIKATIONEN

Die Anwendung dieser Orthese wird nur empfohlen, wenn dokumentiert ist, dass die Fraktur stabil ist und akzeptable Grenzen in Bezug auf Achs- und Drehfehlstellung nicht überschritten werden.

EIGENSCHAFTEN

- Struktur aus widerstandsfähigem, leichtem Kunststoff
- Sohle aus rutschfestem Gummi
- Sohlenpolster innen aus ungiftigem Evazote
- Seitenstangen mit Velcro® Klettband für die Haftung am Polster
- Stiefelpolster aus weichem Schaumgummi mit beidseitigem Futter aus aufgerautem Nylon, am Klettband haftend
- Laschen mit Velcro® - Klettverschluss
- Polster waschbar
- Erhältlich in hoher (REF.400) und kurzer (REF. 450) Version

ANPASSEN / ANLEGEN

- 1 Alle Laschen öffnen und provisorisch um sich selbst verschließen. Das Innenpolster aus dem Stiefel ziehen. Fuß so in das Polster stecken, dass der hintere Teil eng an der Ferse anliegt.
- 2 Erst den Fußbereich, dann das Polster um das Klettband verschließen (Abb. A). Das Polster muss über die gesamte Länge anliegen, jedoch nicht so eng, dass die Blutzirkulation beeinträchtigt wird.
- 3 Die Stiefelseiten mit beiden Händen öffnen und den Stiefel über das Polster ziehen, wobei die Stangen mittig zur Ferse liegen müssen (Abb. B). Bei Bedarf die zusätzlichen Polster einsetzen, damit der Stiefel besser und bequemer sitzt.
- 4 Die Trennelemente mit der Aufschrift PULL UP nach oben ziehen, um das Polster an den starren Stangen zu verkleben (Abb. C).
- 5 Laschen fixieren, dabei am Fuß beginnen (Abb. D-E).



RADIO
LUCENT

PLEASE READ THESE INSTRUCTIONS CAREFULLY AND KEEP THEM

Walker

REF.400 - REF.450

DECLARATION OF CONFORMITY

As the manufacturer, ORTHOSERVICE AG declares, under its sole responsibility, that this is a class I medical device that has been manufactured and assessed, according to the EU Regulation 2017/745 (MDR) hergestellt wurde. Die vorliegende Anleitung wurde unter Anwendung der vorgenannten Verordnung erstellt. Sie dient dazu, den ordnungsgemäßen und sicherem Gebrauch des Medizinprodukts zu gewährleisten.

WARENMARKEN DER MATERIALEN

Velcro® is a registered trademark of Velcro Industries.

VORSICHTSMASNAHMEN FÜR DIE ANWENDUNG

Es wird empfohlen, dass der vom Produkt ausgeübte Druck nicht auf die Teile des Körpers einwirkt, die Verletzungen, Schwellungen oder Tumeszenzen aufweisen. Es ist ratsam, das Produkt nicht zu fest anzuziehen, um keine übermäßigen, lokalen Druckstellen zu erzeugen und keine Kompression der darunterliegenden Nerven und/oder Blutgefäße auszulösen. Es ist ratsam, ein Kleidungsstück zu tragen, das den direkten Kontakt mit der Haut vermeidet. Bei Bedenken zur Anwendung des Produkts bitte an einen Arzt, Physiotherapeuten oder Orthopädietechniker wenden. Bitte sorgfältig das Innenetikett mit der Material-Zusammensetzung des Produkts lesen. Es ist ratsam, das Produkt nicht in der Nähe von offenen Flammen zu tragen. Nicht bei direktem Kontakt mit offenen Wunden aufragen.

ANWENDUNGSHINWEISE

Es ist ratsam, dass das Produkt, das für die unten aufgeführten spezifischen Indikationen bestimmt ist, von einem Arzt oder Physiotherapeuten verschrieben und von einem Orthopädietechniker entsprechend den individuellen Bedürfnissen angepasst wird. Um die Wirksamkeit, Verträglichkeit und korrekte Funktionalität zu gewährleisten, muss die Applikation mit größter Sorgfalt durchgeführt werden. Keinesfalls darf die vom Arzt/Physiotherapeuten/Orthopädietechniker vorgenommene Einstellung verändert werden. Bei nicht bestimmungsgemäßer Anwendung oder Einstellung erlischt die Haftung des Herstellers. Die Orthese ist nur für den Gebrauch durch einen einzigen Patienten bestimmt, anderfalls übernimmt der Hersteller keine Haftung gemäß der Verordnung für Medizinprodukte. Bei überempfindlichen Personen kann es bei direktem Hautkontakt zu Rötungen oder Reizungen kommen. Bei Auftreten von Schmerzen, Schwellungen, Tumeszenzen oder anderen abnormalen Reaktionen bitte sofort an den eigenen Arzt wenden und, in besonders schwerwiegenden Fällen, die Tatsache dem Hersteller und der zuständige Behörde in eignen Land melden. Die orthopädische Wirksamkeit des Produktes ist nur dann gewährleistet, wenn alle seine Komponenten verwendet werden.

AUSWAHL/GRÖSSEN

Code	REF.400 - REF.450				
Size	XS	S	M	L	XL
Shoe size	33/36	36/39	39/44	44/47	> 47
Colour	black				

Fits right and left

Option: REF.501 Wedges for left and right heels.

MAINTENANCE

- Do not bleach
- No chemical cleaning
- Do not iron
- Do not tumble-dry
- Washing instructions:
 - Padding: hand wash with mild soap in warm water (max. 30°C), and rinse thoroughly. Leave to dry away from sources of heat.
 - Rigid components: wipe with a sponge dipped in warm water (max. 30°C) with mild soap. Dry with a cloth.

Do not dispose of the product or any of its components into the environment.

INDICATIONS REF.400

- Malleolar fractures conservative treatment
- Grade 3 sprains
- Post-surgical care for osteosynthesis of malleolar fractures, ankle ligament reconstruction and Achilles tendon tenorraphy
- Stable fractures of the foot, ankle, tibia and fibula distal

INDICATIONS REF.450

- Soft tissue injuries
- Mild to severe ankle sprains
- Injuries and pain in the forefoot, foot, and heel
- Stable fractures in the foot and/or ankle
- Post-operative care

CONTRAINDICATIONS

The application of this brace is advised only when it is documented that the fracture is stable and there are acceptable limits of angular and rotational misalignments.

CHARACTERISTICS AND MATERIALS

- Structure made from lightweight, durable plastic
- Non-slip rubber sole
- Inner padding of the sole is made from non-toxic Evazote
- Struts held in place with Velcro® for a firm grip on the padding
- Soft foam pad with double lining in brushed nylon for Velcro® grip
- Velcro® fastening straps
- Washable padding
- Available in high (REF.400) and low (REF. 450) version

PUTTING ON THE APPLIANCE

- 1 Undo all the straps and fasten them back on themselves for the moment. Remove the padding from the boot. Slide your foot into the padding so that the back fits snugly around your heel.
- 2 Fasten the padding and Velcro® over the foot and then around the leg (fig. A). The entire length of the padding should fit snugly, but not so tight that it restricts circulation.
- 3 Open the struts of the boot with both hands and slip the boot on over the padding, aligning the struts with the central line of the ankle (fig. B). Extra padding can be added if necessary to ensure a better and more comfortable fit. The opening on the front must lie precisely over the knee cap.
- 4 Remove the separators marked with "PULL UP" and pull them upwards so that the padding can be fastened with Velcro® to the rigid struts (fig. C).
- 5 Fasten the boot with the straps; start with the strap over your foot and work your way up the leg (fig. D-E).

LIRE ATTENTIVEMENT CES INSTRUCTIONS ET LES CONSERVER

Botte de marche rigide

REF.400 - REF.450

DÉCLARATION DE CONFORMITÉ

En qualité de fabricant, ORTHOSERVICE AG déclare sous sa responsabilité exclusive que ce produit est un dispositif médical de Classe I et qu'il a été réalisé conformément aux conditions requises par le Règlement UE 2017/745 (MDR). Ces instructions ont été rédigées en accord avec ledit règlement et ont pour but de garantir l'utilisation correcte et sûre du dispositif médical.

MARQUES COMMERCIALES DES MATERIAUX

Velcro® est une marque enregistrée de Velcro Industries.

PRÉCAUTIONS D'UTILISATION

Veiller à ce que la pression exercée par le dispositif n'agisse pas sur les parties du corps présentant des lésions, enflures ou tuméfactions. Il est conseillé de ne pas trop serrer le produit, afin de ne générer aucune zone de pression locale excessive et d'éviter la compression des nerfs et/ou des vaisseaux sanguins. En cas de doute sur les modes d'application, contacter un médecin, un kinésithérapeute ou un technicien orthopédiste. Il est conseillé de porter l'orthèse sur un gant afin d'éviter le contact avec la peau. Lire attentivement la composition du produit sur l'étiquette située à l'intérieur. Il est recommandé de ne pas porter le dispositif à proximité de flammes. Ne pas appliquer en contact direct avec des plaies ouvertes.

AVERTISSEMENTS

Le produit étant spécifiquement conçu pour les indications reportées ci-dessous, il est conseillé de l'utiliser sur prescription d'un médecin ou d'un kinésithérapeute et de le faire appliquer par un technicien orthopédiste, conformément aux exigences individuelles. Afin de garantir son efficacité, sa capacité à être toléré et son bon fonctionnement, le produit doit absolument être appliqué avec le plus grand soin. Ne modifier en aucun cas le réglage effectué par le médecin/kinésithérapeute/technicien orthopédiste. En cas d'utilisation ou d'adaptation inappropriée, le fabricant ne sera pas tenu responsable. L'utilisation de l'orthèse est prévue pour un seul patient à la fois ; dans le cas contraire, le fabricant décline toute responsabilité, conformément aux dispositions du règlement relatif aux dispositifs médicaux. Pour les sujets hypersensibles, le contact direct avec la peau pourrait causer des rougeurs ou des irritations. En cas d'apparition de douleurs, enflures, tuméfactions ou en cas de toute autre réaction anormale, s'adresser immédiatement à son médecin et, en cas de problème particulièrement grave, signaler le fait au fabricant et à l'autorité compétente de son pays. L'efficacité orthopédique du produit n'est garantie que lorsqu'il est utilisé avec tous ses composants.

SÉLECTION/TAILLES

Code	REF.400 - REF.450				
Size	XS	S	M	L	XL
</