

Устройство для удлинения ортеза Hipo с захватом стопы**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 EC 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 B.V.

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 этикете. Не рекомендуется одевать изделие близко от открытого огня или сильных электромагнитных источников. Рекомендуется надевать под устройство Кафо носок по колено и носить спортивную обувь со шнурковкой. Не применять при прямом контакте с открытыми ранами.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Это медицинское приспособление должно быть выписано врачом или физиотерапевтом и наложено техникум-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 недлежащего использования изделия. Рекомендуется использовать только для одного пациента, в противном случае производитель считается с виной за возможные последствия. 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

Код	M2320 DX/SX	M2321 DX/SX
Размер	Regular	Long
Длина конечности (пах - пятка) см	63/75	76/93
Цвет	белый	

Правый или левый

Размер стопы	S 36/39	M 40/43	L 44/46	XL >46
--------------	---------	---------	---------	--------

УХОД ЗА ИЗДЕЛИЕМ

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

Инструкции по мытью:

- Следует периодически проверять состояние затяжки винтов.
- Инструкции по мойке каркаса: следует мыть губкой, смачиваемой теплой водой и нейтральным мылом. Протереть насухо мягкой тканью.
- Набивки: снять набивки и вымыть их теплой водой и нейтральным мылом.
- Оставить просохнуть вдали от источников тепла.
- Высыпаясь и само изделие в целом, и отдельные его комплектующие только в места, специально предназначенные для сбора подобных отходов.

ПОКАЗАНИЯ

- Кафо - это дополнительное устройство, которое обеспечивает ортезу бедра контроль за минимальными повторными движениями, необходимыми для сохранения естественного положения сустава.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ На данный момент не известно**ХАРАКТЕРИСТИКИ И МАТЕРИАЛЫ**

- Способствует комфорту пациента: более легкий материал, более удобный титан;
- Односторонняя конструкция уменьшает осложнения, являющиеся следствием лежачего положения, особенно, у пожилых пациентов;
- Удерживает естественное положение конечности во время сгибания бедра;
- Уменьшает риск выхивания;
- Гарантирует оптимальный контроль при сгибании и разгибании, отведении и поворотах бедра внутрь и наружу.

ПРИЛОЖЕНИЕ

ПРОЦЕДУРА ПЕРВОГО НАДЕВАНИЯ: ИНСТРУКЦИИ ДЛЯ ВРАЧА СПЕЦИАЛИСТА-ОРТОПЕДА

Kafo - это приспособление для удлинения тутора бедра Hipo, разработанное для достижения полной устойчивости тутора и соответствующего контроля за движениями нижней конечности.

- 1 - Нейлоновая пластина
- 2 - Верхняя тяга (бедро)
- 3 - Коленный шарнир
- 4 - Устройство блокировки разблокировки
- 5 - Нижняя тяга (нога от колена до ступи)
- 6 - Подкладка
- 7 - Ленты с липучками Velcro®
- 8 - Стартка из полипропилен
- 9 - Фиксирующая пластина
- 10 - Перемычка
- 11 - Башмак из полистиэна
- 12 - Крепежные винты на бедренном захвате
- 13 - Регулировочные винты
- 14 - Винты блокировки
- 15 - Регулировочные винты
- 16 - Фиксированный винт

1 Закрепите нейлоновую пластину на бедренном захвате Hipo (надетом ранее): Извлеките два винта, которые фиксируют шарнирную тягу на бедренном захвате. Закрепите пластину из белого нейлона на бедренном захвате, используя винты № 12 с пойтой головкой, идущие в комплекте (эти винты должны закрепить нейлоновую пластину и шарнирную тягу на туторе); затяните их до конца (рис. A).

2 Отделите верхнюю тягу от нижней (рис. B):

- Расположите обе тяги под углом примерно 90°.
- Возместите на устройство блокировки/разблокировки согласно стрелкам, одновременно поверните диск шарнира (ограничитель) в направлении РАЗОМКНУТО; извлеките нижнюю тягу из вилки.

3 8-Закрепите верхнюю тягу на нейлоновой пластине (предварительно зафиксированной на бедренном захвате) с помощью длинных винтов (13), идущих в комплекте, и соответствующих пластиковых шайб; не затягивайте их до конца. Отцентрируйте верхнюю тягу по срединной линии ноги (используйте большой винт и латеральные мышцы в качестве указателя) и сделайте, чтобы центр шарнира совпал с осью коленной чашечки. Затяните до конца винты № 13 (рис. C);

4 Снова сцепите нижнюю тягу с верхней после того, как сложите винты № 15 (рис. B):

- Расположите две тяги под углом примерно 90°.
- Убедитесь, что диск шарнира повернут полностью в направлении РАЗОМКНУТО.
- Вставьте нижнюю тягу в вилку, воздействия на устройство блокировки/разблокировки.
- Поверните диск в направлении ЗАМКНУТО до щелчки;

5 При вытянутой конечности, поверните нижнюю конечность так, чтобы стопа стала в башмак; обратите внимание на то, чтобы пятка упиралась в задний край башмака. Одновременно поместите голень и цапку между пластиковыми створками;

6 После того как получена правильная длина тутора, зафиксируйте положение, затянув до конца винты № 15 (рис. D);

7 Затяните ремешки вокруг голени и застегните их с помощью липучек Velcro® (рис. E). Отрежьте возможные лишние части ремешков.

8 Застегните на липучки Velcro® ремешок на подъеме ноги (рис. F).

9 По возможности, проверьте, чтобы во время ходьбы пациента не происходило перенапряжения суставов, вызванных неправильной центровкой, и при необходимости произведите корректировку регулировок.

В случае если лечащий врач предписал блокировать сустав на уровне колена, извлеките винт из специального отверстия около шарнира и вставьте его в блокировочное отверстие (рис. G). При блокированной ноге сгибание будет составлять 8°.

PRZECZYTAJ UWAŻNIE I ZACHOWAJ PONIŻSZĄ INSTRUKCJĘ**Aparat KAFO do ortez biodra Hipo****DEKLARACJA ZGODNOŚCI**

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

ZNAKI HANDLOWE MATERIAŁÓW

Velcro® jest zastrzeżonym znakiem towarowym Velcro Industries B.V.

MERY PREDOSTORĘŻENIA

Napiążenie, создаваемое изделием не должно сдавливать поврежденные участки кожи или опухолi. Nie рекомenduje się ciągnąć za głowice śrub, aby nie docisnąć nadmiernie produktu, by nie powodować miejscowego nadmiernego ciśnienia lub uciśku 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 ortopedycznym. Należy uważnie przeczytać skład produktu na wewnętrznej etykiecie. Nie zaleca się noszenia produktu w pobliżu otwartych plomieni lub silnych pol elektromagnetycznych. Zaleca się zakładanie podkolanówki pod urządzenie Kafo oraz noszenie butów sportowych ze sznurowaniem. Nie stosować w bezpośrednim kontakcie z otwartymi ranami.

OSTRZEŻENIA

Zaleca się, aby nacyk wywierany przez produkt nie działał na części ciała, które są zranione, opuchnięte lub obrzęknięte. Wskazane jest, aby nie docisnąć nadmiernie produktu, by nie powodować miejscowego nadmiernego ciśnienia lub uciśku 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 ortopedycznym. Należy uważnie przeczytać skład produktu na wewnętrznej etykiecie. Nie zaleca się noszenia produktu w pobliżu otwartych plomieni lub silnych pol elektromagnetycznych. Zaleca się zakładanie podkolanówki pod urządzenie Kafo oraz noszenie butów sportowych ze sznurowaniem. Nie stosować w bezpośrednim kontakcie z otwartymi ranami.

WAARSCHUWINGEN

Het is raadzaam het hulpmiddel niet te strak aan te trekken om de voorkomen dat er zones ontstaan met een te grote plaatselijke druk van de onderliggende tenen en/of bloedvaten. Bovendien raden wij aan een kledingstuk te dragen om direct contact met de huid te vermijden. Bij twijfel over hoe het product aan te brengen contacteer dan een dokter, fysiotherapeut of een orthopedisch technicus. Lees aandachtig de samenstelling van het product op het interne label. Wij raden aan het product niet te dragen in de nabijheid van open vuur of sterke elektromagnetische velden. Het wordt aanbevolen om een kniehoogte onder de Kafo-apparaat te dragen en een sportschoen met veterluiting te dragen. Niet aanbrengen in direct contact met open wonden.

WAARSCHUWINGEN

Het is raadzaam dat het hulpmiddel dat is ontworpen voor de hieronder vermelde specifieke indicaties, wordt voorgeschreven door een dokter, fysiotherapeut en aangebracht door een orthopedisch technicus volgens de specifieke behoeften van de patiënt. Om te verzekeren van effectiviteit, verdraagbaarheid en een goede werking, moet de toepassing met de grootste zorg worden uitgevoerd. Verander nooit de aanpassing die door de dokter/fysiotherapeut/orthopedisch technicus is gemaakt. De verantwoordelijkheid van de fabrikant vervalt bij ongepast gebruik van aanpassing. De orthese is verwaardigd en mag slechts door één patiënt gebruikt worden. Indien de orthese ongepast gebruikt wordt, wijst de fabrikant elke verantwoordelijkheid af zoals bepaald in de verordening voor medische hulpmiddelen. Bij overgevoelige personen kan direct contact met de huid roodheid en irritatie veroorzaken. Neem in het geval van pijn, zwelling, striemen of andere bijwerkingen contact op met uw arts, en in het geval van een ernstig ongewenst voorval, meld het incident bij de fabrikant en de bevoegde autoriteit van uw land. De effectiviteit van het orthopedische product is alleen gegarandeerd wanneer alle onderdelen correct in gebruik zijn.

WAARSCHUWINGEN

Het is raadzaam dat het hulpmiddel dat is ontworpen voor de hieronder vermelde specifieke indicaties, wordt voorgeschreven door een dokter, fysiotherapeut en aangebracht door een orthopedisch technicus volgens de specifieke behoeften van de patiënt. Om te verzekeren van effectiviteit, verdraagbaarheid en een goede werking, moet de toepassing met de grootste zorg worden uitgevoerd. Verander nooit de aanpassing die door de dokter/fysiotherapeut/orthopedisch technicus is gemaakt. De verantwoordelijkheid van de fabrikant vervalt bij ongepast gebruik van aanpassing. De orthese is verwaardigd en mag slechts door één patiënt gebruikt worden. Indien de orthese ongepast gebruikt wordt, wijst de fabrikant elke verantwoordelijkheid af zoals bepaald in de verordening voor medische hulpmiddelen. Bij overgevoelige personen kan direct contact met de huid roodheid en irritatie veroorzaken. Neem in het geval van pijn, zwelling, striemen of andere bijwerkingen contact op met uw arts, en in het geval van een ernstig ongewenst voorval, meld het incident bij de fabrikant en de bevoegde autoriteit van uw land. De effectiviteit van het orthopedische product is alleen gegarandeerd wanneer alle onderdelen correct in gebruik zijn.

WAARSCHUWINGEN

Het is raadzaam dat het hulpmiddel dat is ontworpen voor de hieronder vermelde specifieke indicaties, wordt voorgeschreven door een dokter, fysiotherapeut en aangebracht door een orthopedisch technicus volgens de specifieke behoeften van de patiënt. Om te verzekeren van effectiviteit, verdraagbaarheid en een goede werking, moet de toepassing met de grootste zorg worden uitgevoerd. Verander nooit de aanpassing die door de dokter/fysiotherapeut/orthopedisch technicus is gemaakt. De verantwoordelijkheid van de fabrikant vervalt bij ongepast gebruik van aanpassing. De orthese is verwaardigd en mag slechts door één patiënt gebruikt worden. Indien de orthese ongepast gebruikt wordt, wijst de fabrikant elke verantwoordelijkheid af zoals bepaald in de verordening voor medische hulpmiddelen. Bij overgevoelige personen kan direct contact met de huid roodheid en irritatie veroorzaken. Neem in het geval van pijn, zwelling, striemen of andere bijwerkingen contact op met uw arts, en in het geval van een ernstig ongewenst voorval, meld het incident bij de fabrikant en de bevoegde autoriteit van uw land. De effectiviteit van het orthopedische product is alleen gegarandeerd wanneer alle onderdelen correct in gebruik zijn.

WAARSCHUWINGEN

Het is raadzaam dat het hulpmiddel dat is ontworpen voor de hieronder vermelde specifieke indicaties, wordt voorgeschreven door een dokter, fysiotherapeut en aangebracht door een orthopedisch technicus volgens de specifieke behoeften van de patiënt. Om te verzekeren van effectiviteit, verdraagbaarheid en een goede werking, moet de toepassing met de grootste zorg worden uitgevoerd. Verander nooit de aanpassing die door de dokter/fysiotherapeut/orthopedisch technicus is gemaakt. De verantwoordelijkheid van de fabrikant vervalt bij ongepast gebruik van aanpassing. De orthese is verwaardigd en mag slechts door één patiënt gebruikt worden. Indien de orthese ongepast gebruikt wordt, wijst de fabrikant elke verantwoordelijkheid af zoals bepaald in de verordening voor medische hulpmiddelen. Bij overgevoelige personen kan direct contact met de huid roodheid en irritatie veroorzaken. Neem in het geval van pijn, zwelling, striemen of andere bijwerkingen contact op met uw arts, en in het geval van een ernstig ongewenst voorval, meld het incident bij de fabrikant en de bevoegde autoriteit van uw land. De effectiviteit van het orthopedische product is alleen gegarandeerd wanneer alle onderdelen correct in gebruik zijn.

WAARSCHUWINGEN

Het is raadzaam dat het hulpmiddel dat is ontworpen voor de hieronder vermelde specifieke indicaties, wordt voorgeschreven door een dokter, fysiotherapeut en aangebracht door een orthopedisch technicus volgens de specifieke behoeften van de patiënt. Om te verzekeren van effectiviteit, verdraagbaarheid en een goede werking, moet de toepassing met de grootste zorg worden uitgevoerd. Verander nooit de aanpassing die door de dokter/fysiotherapeut/orthopedisch technicus is gemaakt. De verantwoordelijkheid van de fabrikant vervalt bij ongepast gebruik van aanpassing. De orthese is verwaardigd en mag slechts door één patiënt gebruikt worden. Indien de orthese ongepast gebruikt wordt, wijst de fabrikant elke verantwoordelijkheid af zoals bepaald in de verordening voor medische hulpmiddelen. Bij overgevoelige personen kan direct contact met de huid roodheid en irritatie veroorzaken. Neem in het geval van pijn, zwelling, striemen of andere bijwerkingen contact op met uw arts, en in het geval van een ernstig ongewenst voorval, meld het incident bij de fabrikant en de bevoegde autoriteit van uw land. De effectiviteit van het orthopedische product is alleen gegarandeerd wanneer alle onderdelen correct in gebruik zijn

Unterschenkelverlängerung für Hüftorthese Hipo

KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Die ORTHOSERVICE AG erklärt, 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 MATERIALIEN

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

VORSICHTSMASSENNAHMEN FÜR DIE ANWENDUNG

Es wird empfohlen, dass der vom Produkt ausgeübte Druck nicht auf die Teile des Körpers einwirkt, die Verletzungen, Schwellungen oder Tumefaszien 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 sollte an einen Arzt, Physiotherapeuten oder Orthopädischen Techniker wenden. Bitte sorgfältig das Innenetikett mit der Material-Zusammensetzung des Produktes lesen. Es ist ratsam, das Produkt nicht in der Nähe von offenen Flammen oder starken elektromagnetischen Feldern zu tragen. Es wird empfohlen, unter dem Kaflo-Modul einen Kniestrumpf anzuziehen und einen Sportschuh mit Schnürsenkeln zu tragen. Nicht bei direktem Kontakt mit offenen Wunden aufragen.

HINWEISE

Es ist ratsam, dass das Produkt, das für die unten aufgeführten spezifischen Indikationen bestimmt ist, von einem Arzt oder Physiotherapeuten verschrieben und von einem Orthopädiertechniker entsprechend den individuellen Bedürfnissen angepasst wird. Um die Wirksamkeit, Verträglichkeit und korrekte Funktionalität zu gewährleisten, muss die Anwendung mit größter Sorgfalt durchgeführt werden. Keinesfalls darf die vom Arzt/Physiotherapeuten/Orthopädietechniker vorgenommene Einstellung verändert werden. Bei nicht bestimmungsgemäßer Anwendung oder Einstellung erhält die Haftung des Herstellers. Die Orthese ist nur für den Gebrauch durch einen Patienten bestimmt, andernfalls 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, Tumefaszien oder anderen abnormalen Reaktionen bitte sofort an den eigenen Arzt wenden und, in besonderen schwerwiegenden Fällen, die Tatsache dem Hersteller und der zuständige Behörde in eignen Land melden. Die orthopädische Wirkungsweise des Produktes ist nur dann gewährleistet, wenn alle seine Komponenten verwendet werden.

AUSWAHL/GRÖSSEN

Artikelnummer	M2320 DX/SX	M2321 DX/SX	Item	M2320 DX/SX	M2321 DX/SX
Größe	Regular	Long	Size	Regular	Long
Gliedmaßenlänge (Leistengegend) cm	63/75	76/93	Limb length (groin - heel) cm	63/75	76/93
Farbe	weiß		Colour	white	

Rechts oder links angeben

Schuhgröße	S 36/39	M 40/43	L 44/46	XL >46	Foot size	S 36/39	M 40/43	L 44/46	XL >46

ENTRETIEN

Nicht bleichen Keine chemische Reinigung

Nicht bügeln Nicht im Trockner trocken

Waschweisung:

- Polster: Von Hand in handwarmem Wasser (max. 30°C) mit neutraler Seife waschen, gründlich ausspülen. Nicht in der Nähe von Wärmequellen trocknen lassen
- Feste Teile: Mit einem Schwamm mit handwarmem Wasser (max. 30°C) und neutraler Seife abreiben. Mit einem Lappen trocknen
- In regelmäßigen Abständen kontrollieren, dass die Schrauben für die Flexions-/Extensions- sowie die Abduktionseinstellung festgezogen sind
- Das Produkt und seine Bestandteile nach dem Gebrauch sachgerecht entsorgen.

MATERIALIEN

Kaflo Grundkörper: Thermoplastisch Elastomer (TPE); Innenpolster: Polyamid, Baumwolle, Polyester.

ZWECKBESTIMMUNG

Die Hüftgelenkorthese Kaflo ist ausschließlich zur orthetischen Versorgung des Hüftgelenks einzusetzen. Einsatzbereich ist die Hüfte.

INDIKATIONEN

• Kaflo ist eine Zusatzvorrichtung, welche es der Hüftorthese Hipo erlaubt kleinste Rotationsbewegungen zu kontrollieren; dies ist notwendig, um eine natürliche Gelenkstellung zu garantieren

KONTRAINDIKATIONEN

Zur Zeit keine bekannt

EIGENSCHAFTEN

- Erhöht den Komfort des Patienten: Leichte Materialien, bequeme Polster
- Der einzige Grundkörper verringert Dekubitus-Komplikationen, besonders bei älteren Patienten
- Erhält die natürliche Stellung des Beines bei der Streckung
- Reduziert die Verrenkungsgefahr
- Optimierte die Kontrolle der Beugung/Streckung, der Abduktion und der Einwärts/Auswärts-Drehung der Hüfte

ANPASSEN / ANLEGEN

ANPASSEN FÜR DEN ARZT / TECHNIKER

Kaflo ist eine Vorrichtung zur Verlängerung der Hüftorthese Hipo; sie wurde konzipiert, um eine vollständige Stabilität der Orthese und eine entsprechende Bewegungskontrolle der unteren Extremität zu erzielen.

- 1- Platte aus Nylon
- 2- Obere Schiene (Oberschenkel)
- 3- Knie-Gelenk
- 4- Sperr-/Entriegelungsvorrichtung
- 5- Untere Schiene (Unterschenkel - Fuß)
- 6- Polsterung
- 7- Klettbander
- 8- Schale aus PP
- 9- Feststellende Platte
- 10- Schlaufe
- 11- Schuhteil aus PE
- 12- Befestigungsschrauben an der Oberschenkelschale
- 13- Einstellschrauben
- 14- Fixierschraube
- 15- Einstellschrauben
- 16- Feststellende Schraube

1 Die Nylonplatte an der (zuvor angebrachten) Oberschenkelschale anbringen:
- Die beiden Schrauben, mit denen die Gelenkschiene an der Oberschenkelschale befestigt ist, herausdrehen.
- Die weiße Nylonplatte mit den mittelgelieferten Linsenschrauben 12 an der Oberschenkelschale anbringen (die Schrauben müssen die Nylonplatte und die Gelenkschiene an der Orthese befestigen); die Schrauben festziehen (Abb. A).

2 Die obere Schiene von der unteren Schiene lösen (Abb. B):
- Die 2 Schienen in einem Winkel von ca. 90° zueinander positionieren.
- Die Sperr-/Entriegelungsvorrichtung entsprechend den Pfeilen betätigen und gleichzeitig die Gelenkschiene (Anschlag) in Richtung UNLOCK drehen; anschließend die untere Schiene aus der Gabel herausziehen.

3 Die obere Schiene an der Nylonplatte (die zuvor an der Oberschenkelschale befestigt wurde) mit den mittelgelieferten langen Schrauben (13) und den jeweiligen Kunststoff-Unterlegscheiben befestigen; nicht festziehen. Die obere Schiene an der Mittellinie des Beins ausrichten (zu exakter Ausrichtung können der große Rollhügel (Trochanter major) und der Condylus lateralis als Bezugspunkt genommen werden); der Mittelpunkt des Gelenks muss auf der Höhe der Patellalachse liegen. Die Schrauben 13 festziehen (Abb. C).

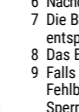
4 Die untere Schiene wieder an der oberen Schiene befestigen; dazu zuerst die Schrauben 15 lösen (Abb. B):
- Die 2 Schienen in einem Winkel von ca. 90° zueinander positionieren.

- Überprüfen, dass die Gelenkschiene vollständig in Richtung UNLOCK gedreht ist.
- Die untere Schiene durch Betätigen der Sperr-/Entriegelungsvorrichtung in die Gabel einstecken.

5 Bei gestreckter Extremität die untere Schiene drehen, bis sich der Fuß im Fußteil befindet; darauf achten, dass die Ferse gut an der hinteren Kante des Fußteils anliegt. Gleichzeitig die Kunststoffschalen um Wade und Knöchel herum legen;
6 Nachdem die Orthese auf die richtige Länge eingestellt wurde, die Stellung durch Festziehen der Schrauben 15 sperren (Abb. D);
7 Die Bänder um die Wade festziehen und mit dem Klettverschluss schließen (Abb. E). Sind die Bänder zu lang, entsprechend zuschneiden;

8 Das Band auf dem Fußspann mit dem Klettverschluss schließen (Abb. F);
9 Falls möglich kontrollieren, dass die Ausrichtung korrekt vorgenommen wurde, so dass beim Gehen keine Fehlstellungen der Gelenke auftreten; gegebenenfalls die Einstellungen korrigieren. Sollte der behandelnde Arzt eine Sperr des Gelenks auf Kniehöhe verordnet haben, die Schraube aus dem entsprechenden Fach neben dem Gelenk herausziehen und in die Fixieröffnung einführen (Abb. R). Die Flexion bei gesperrter Schiene beträgt 8°.

If the treating doctor has prescribed the locking of the joint at knee height, take the screw from the compartment next to the joint and insert into the securing opening (fig. G). With the brace locked, the flexion is 8°.



SINGLE PATIENT
MULTIPLE USE

Unterschenkelverlängerung für Hüftorthese Hipo

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). These instructions have been drawn up in application of the aforementioned Regulation. They are intended to ensure an adequate and safe use of the medical device.

TRADEMARKS OF MATERIALS

Velcro® is a registered trademark of Velcro Industries B.V.

Safety Precautions

We recommend that the pressure exerted by the device does not act on parts of the body with wounds, swelling, or welts. It is advisable to not over tighten the device so as to avoid generating areas of excessive local pressure or the compression of underlying nerves and/or blood vessels. Furthermore, we recommend wearing a garment to avoid direct contact with the skin. If in doubt on how to apply the device, contact a doctor, physiotherapist, or an orthopedic technician. Read the product's internal label carefully. We recommend not to wear the device in the proximity of free flames or strong electromagnetic fields. Wearing a knee-length hose under the Kaflo module and a sports shoe with laces is recommended. Do not apply in direct contact with open wounds.

WARNINGS

It is advisable that the device, designed for the specific indications as set out below, be prescribed by a doctor or a physiotherapist and applied by an orthopedic technician, according to the specific needs of the patient. To ensure effectiveness, tolerability, and proper functioning, the application must be carried out with the utmost care. Never alter the adjustment made by the doctor/physiotherapist/ or orthopedic technician. The responsibilities of the manufacturer shall lapse in case of inappropriate use or adaptation.

The orthosis is made and to be used by only one patient. Should the orthosis be inappropriately used, the manufacturer declines all responsibility, as provided by the regulation for medical devices. In hypersensitive individuals, direct contact with the skin may cause redness and irritation. In case of pain, swelling, welts, or any other adverse reaction, report the incident to the manufacturer and the competent authority of your country. The effectiveness of the orthopedic product is only guaranteed when all the components are properly in use.

AUSSAHL/GRÖSSEN

Artikelnummer	M2320 DX/SX	M2321 DX/SX	Item	M2320 DX/SX	M2321 DX/SX
Größe	Regular	Long	Size	Regular	Long
Gliedmaßenlänge (Leistengegend) cm	63/75	76/93	Limb length (groin - heel) cm	63/75	76/93
Farbe	weiß		Colour	white	

Rechts oder links angeben

Schuhgröße	S 36/39	M 40/43	L 44/46	XL >46	Foot size	S 36/39	M 40/43	L 44/46	XL >46

MANTENIMENTO

Do not bleach No chemical cleaning

Do not iron Do not tumble-dry

Waschweisung:

- Padding: Wash by hand in lukewarm water (max. 30°C) with neutral soap; rinse thoroughly. Dry away from heat sources
- Rigid parts: Clean with a sponge soaked in lukewarm water (max. 30°C) and neutral soap. Dry with a cloth
- Check at regular intervals to make sure that the screws for flexion/ extension and the abduction setting are tightened
- Do not dispose of the product or any of its components into the environment

INDICATIONS

• Kaflo est un dispositif supplémentaire qui assure à l'orthèse de la hanche le contrôle des moindres mouvements de rotation nécessaire à maintenir la position naturelle de l'articulation

CONTRAINDICATIONS

Aucune connue à ce jour

CARACTÉRISTIQUES ET MÉTIORAUX

- Il augmente le confort du patient: matière plus légère, tuteur plus confortable
- La structure monolatérale réduit les complications par décubitus, surtout chez les patients âgés
- Il maintient la position naturelle du membre pendant la flexion de la hanche
- Il réduit le risque de luxations
- Il garantit le contrôle optimal de la flexion-extension, de l'abduction et de la rotation interne et externe de la hanche

ADAPTING FOR THE DOCTOR / TECHNICIAN

Kaflo est un dispositif de rallongement de l'orthèse de hanche Hipo ; il a été conçu pour assurer la stabilité totale de l'orthèse et le contrôle correspondant