



# DRYPOL LONG

**Ref. TO2207N** Oddychająca orteza nadgarstka z aluminiową szyną (28 cm)  
Zabezpieczenie nadgarstka. Lekka i wygodna

## OPIS

Medyczne wsparcie ortopedyczne, lekkie i wygodne. Innowacyjny projekt, struktura wykonana z oddychającego materiału i zamykany rzep sprawiają, że orteza ta jest natychmiastowym rozwiązaniem w leczeniu urazów nadgarstka. Łatwy w noszeniu, optymalna sprawność fizyczna, zapewnia niezbędne unieruchomienie oraz zapewnia dobre samopoczucie i ulgę podczas codziennych czynności.

## CECHY CHARAKTERYSTYCZNE

- Oddychający materiał. Zapięcie na rzep i klamrę.
- Szyna stalowa w górnej części, aby poprawić unieruchomienie.
- Anatomiczny aluminiowy uchwyt dłoniowy.

## PRZEZNACZENIE

Terapeutyczne i nieinwazyjne wyroby medyczne, których celem jest korygowanie wad postawy lub stabilizacji kończyn.

## WSKAZANIA

Nadwyrężenie ścięgna • użycie po urazie • uszkodzenie kości łódkowatej • uszkodzenie powięzi łokciowej stawu śródrečno-paliczkowego kciuka • alternatywa dla gipsowego.

## ZAŁOŻENIE

1. Otwórz rzep zamykający i stabilizator nadgarstka.
2. Włóż kciuk do otworu i umieść obszar wklęsły (z szyną wklęsłą) na dłoni.
3. Zapnij kolejno rzepy zamykające, zaczynając od dłoni.
4. Upewnij się, że usztywnienie jest prawidłowo umieszczone i wystarczająco zamknięte.



**Tenortho**  
Get back in action

via Trento e Trieste, 100  
20853 Biassono (MB)

Italy



tenortho.com



info@tenortho.com



+39 039 8943960



tenortho



# DRYPOL LONG

**Ref. TO2207N** Oddychająca orteza nadgarstka z aluminiową szyną (28 cm)  
Zabezpieczenie nadgarstka. Lekka i wygodna

## LUDNOŚĆ I OGRANICZENIA W UŻYCIU

Urządzenia Tenortho są ogólnie wskazane do użytku u osób dorosłych powyżej 12 roku życia. Produkt powinien być używany wyłącznie zgodnie z jego przeznaczeniem (patrz ulotka z instrukcją, rozdział "Wskazania"). Niektóre urządzenia, które mają różne rozmiary, pediatryczne lub są wykonane na miarę, mogą być również używane u dzieci w wieku od 3 lat. Zaleca się ostrożność i zasięgnięcie porady lekarza przed użyciem jakichkolwiek urządzeń, które mogą zakłócać działanie macicy u kobiet w ciąży (kołnierze ze stabilizatorami mostkowo-grzbietowymi, pasy lędźwiowe, gorsety, ortozy barkowe i biodrowe itp.). Szczególną uwagę i dokładną ocenę lekarską należy zwrócić na stosowanie aparatów ortodontycznych, które mogą utrudniać oddychanie u pacjentów z patologiami lub trudnościami w oddychaniu (nadmierne rozciągnięcia, gorsety, kołnierze, szelki, itp.). Produkt zawierający magnetoterapię (TO1308MG - TENOMAG) nie powinien być stosowany u kobiet w ciąży ani u osób z wszczepionymi urządzeniami (rozruszniki serca, defibrylatory lub implanty stałe). Zapoznaj się z instrukcją obsługi producenta urządzenia do magnetoterapii.

## KONSERWACJA

Jeśli to możliwe, usuń szynę i metalowe ramy przed praniem. Pierz ręcznie w ciepłej wodzie z dodatkiem łagodnego mydła; następnie splotcz czystą wodą. Susz z dala od źródeł ciepła. Skontaktuj się z technikiem ortopedą w przypadku problemów lub zużytych części, które wymagają wymiany. Nie wyrzucać produktu do środowiska.

## ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE STOSOWANIA

Urządzenie nie może wywierać nacisku na żadną część ciała, która jest zraniona lub opuchnięta. W przypadku wątpliwości co do zastosowania należy skonsultować się z technikiem ortopedą. Nie nosić urządzenia w pobliżu otwartego ognia.

## NADZÓR ZDROWOTNY

W celu ciągłej kontroli stanu zdrowia w celu zapewnienia możliwie najbezpieczniejszego użytkownika produktów Tenortho, prosimy o zgłaszanie wszelkich poważnych działań niepożądanych, które wystąpią podczas stosowania produktu, wysyłając wiadomość e-mail na adres [ufficiotecnico@tenortho.com](mailto:ufficiotecnico@tenortho.com)

Należy również zgłosić zdarzenie właściwym organom.

## OSTRZEŻENIA

Urządzenie musi być przepisane przez lekarza i założone przez technika ortopedę, który jest kompetentną osobą uprawnioną zarówno do zastosowania, jak i do udzielania informacji o bezpiecznym użytkowaniu. Założenie urządzenia musi być przeprowadzone z najwyższą starannością, aby zapewnić skuteczność, tolerancję i prawidłowe działanie. O wszelkich zmianach konstrukcyjnych i innych musi decydować lekarz i przeprowadzać je technik ortopeda. Zalecane jest użycie produktu przez jedną osobę. Bezpośredni kontakt urządzenia ze skórą może powodować zaczerwienienie lub podrażnienie u bardzo wrażliwych osób. Nie należy umieszczać produktu na zranionej skórze. W przypadku nietolerancji należy natychmiast skontaktować się z lekarzem.

## SPRZEDAŻ

Nie wyrzucać produktu do środowiska. Produkt należy utylizować zgodnie z przepisami dotyczącymi odpadów obowiązuje w gminie i / lub stanie. Produkt nie stwarza ryzyka zanieczyszczenia.

## GWARANCJA

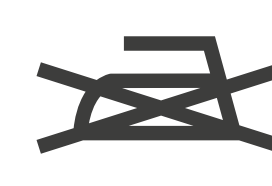
Tenortho zaświadcza, że produkt został wyprodukowany poprawnie, zastosowano materiały najwyższej jakości, zostały przeprowadzone wszystkie niezbędne testy oraz, że jest zgodny z obowiązującymi normami i przepisami. Tenortho zobowiązuje się naprawić wszelkie wady, brak jakości lub niezgodności Produktów, które nastąpiły z winy producenta, które powstaną w ciągu 6 (sześciu) miesięcy od dostawy Produktów, i które zostaną przekazane niezwłocznie, a w każdym razie nie później niż siedem dni od dnia wykrycia wady lub usterki. Tenortho może podjąć decyzję o naprawie lub wymianie Produktów, które okażą się wadliwe. Produkty wymienione lub naprawione w ramach gwarancji będą objęte tą samą gwarancją przez 6 (sześć) miesięcy od dnia naprawy lub wymiany. Wady zgodności, a tym samym rękojnia, nie obejmują żadnych wad lub szkód powstałych w wyniku zdarzeń losowych lub z odpowiedzialności Użytkownika (np. Niedbałość, brak lub nieprawidłowe czyszczenie) lub używanie produktów niezgodne z ich przeznaczeniem lub normalnym zużyciem. Zachowaj opakowanie, etykiety i dowód zakupu, aby zapewnić odpowiednią identyfikowalność partii.



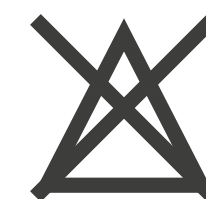
Prać ręcznie w ciepłej wodzie



Nie suszyć w suszarce



Nie prasować



Nie wybielać



Produkt zgodny z rozporządzeniem UE 745/2017 - wydany 04/2021 - wersja 0  
Certyfikowana firma: system jakości certyfikowany zgodnie z ISO 9001: 2015 i ISO 13485: 2016



Producent

REF

Artykuł nr.

LOT

Numer LOT



Wyrób medyczny