



RHIZOTEN III

Ref. TO2205N Orteza dłoni z oddychającego materiału z aluminiową szyną na kciuk, cieśń nadgarstka, 4°-5° palec/śródręcze

OPIS

Medyczne wsparcie ortopedyczne. Stworzona z oddychającego materiału, lekka i wygodna. Innowacyjna konstrukcja, konstrukcja 3D z oddychającego materiału z elastycznymi zapięciami na rzepy sprawiają, że ta orteza jest właściwym rozwiązaniem do leczenia patologii kciuka. Łatwa w noszeniu, doskonale dopasowana dzięki regulowanej aluminiowej szynie, zapewnia potrzebne unieruchomienie, uniknięcie dyskomfortu oraz ukojenie podczas codziennej aktywności.

CHARAKTERYSTYKA

- Zbudowana z oddychającego materiału 3D
- Wstępnie ukształtowana i formowalna szyna aluminiowa
- Regulowane zapięcie na rzep
- Uniwersalny rozmiar

PRZEZNACZENIE

Terapeutyczne i nieinwazyjne urządzenie medyczne, zdolne do korygowania problemów z postawą lub zdolne do stabilizacji kończyn.

WSKAZANIA

- Zapalenie ścięgna
- Choroba De Quervain
- rizarthroza
- konsekwencje złamania Bennetta
- Uszkodzenie Stenera
- pooperacyjne zastosowanie
- cieśń nadgarstka
- stabilizacja piątego palca.

POZYCJA KCIUKA

1. Odepnij paski z rzepami
2. Umieść ortezę po zewnętrznej stronie kciuka
3. Upewnij się, że orteza jest dobrze umieszczona
4. Zapnij paski na rzep zaczynając od kciuka

POZYCJA RĘKI

1. Umieść ortezę na dłoni, mocując środkowy i serdeczny palec pierwszym rzepem zamykającym (dystalnym).
 2. Zapnij drugi rzep na dłoni (przyśrodkowej).
 3. Zapnij trzeci rzep na nadgarstku.
- W razie potrzeby wyreguluj paski na rzepy i ukształtuj aluminiową szynę (proksymalną).

POZYCJA BOCZNA (czwarty-piąty PALEC)

1. Umieść ortezę w linii bocznej z małym palcem, mocując go z palcem serdecznym za pomocą pierwszego zapięcia na rzep (dystalnego).
2. Zapnij drugi rzep na dłoni (przyśrodkowej).
3. Zapnij trzeci rzep na nadgarstku. W razie potrzeby wyreguluj paski i ukształtuj aluminiową szynę (proksymalną).



Tenortho
Get back in action

via Trento e Trieste, 100
20853 Biassono (MB)

Italy



tenortho.com

✉ info@tenortho.com

☎ +39 039 8943960

f tenortho



RHIZOTEN III

Ref. TO2205N Orteza dłoni z oddychającego materiału z aluminiową szyną na kciuku, cieśń nadgarstka, 4°-5° palec/śródręcze

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, ortezy 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 spłucz 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

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 obowiązującymi 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 rękojmia, 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.



Prac 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