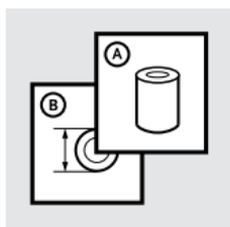


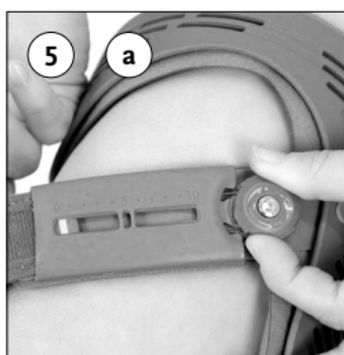
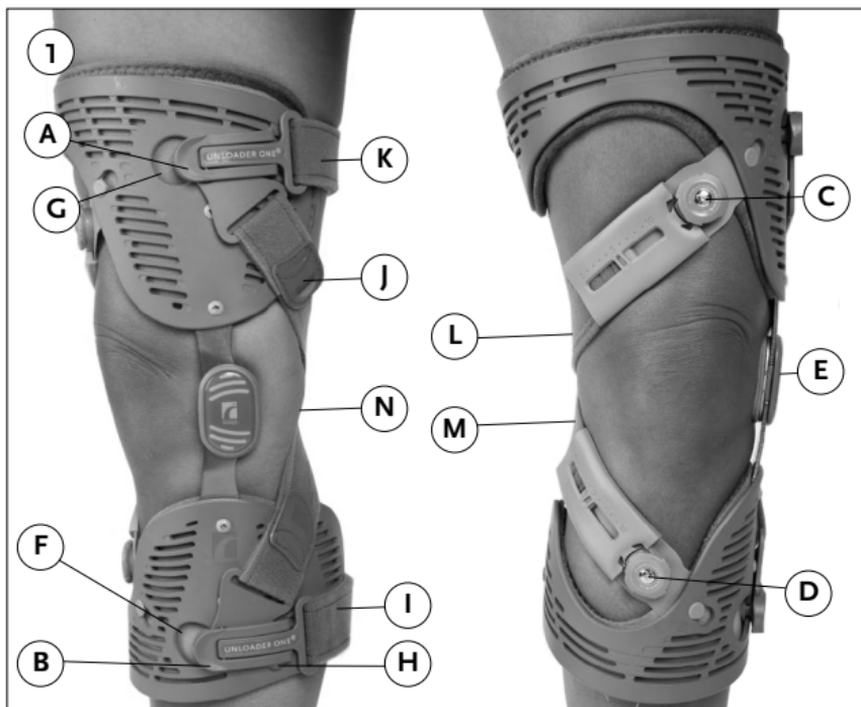


Instructions for Use

UNLOADER ONE SMARTDOSING[®]
UNLOADER ONE CUSTOM
SMARTDOSING[®]



		3
EN	Instructions for Use	4
DE	Gebrauchsanweisung	6
FR	Notice d'utilisation	9
ES	Instrucciones para el uso	11
IT	Istruzioni per l'uso	14
NO	Bruksanvisning	17
DA	Brugsanvisning	19
SV	Bruksanvisning	22
EL	Οδηγίες Χρήσης	24
FI	Käyttöohjeet	27
NL	Gebruiksaanwijzing	29
PT	Instruções de Utilização	32
PL	Instrukcja użytkownika	34
CS	Návod k použití	37
TR	Kullanım Talimatları	40
RU	Инструкция по использованию	42
JA	取扱説明書	45
ZH	中文说明书	47
KO	사용 설명서	49
MS	Arahan untuk Penggunaan	51
SK	Indikácie použitia	54
HU	Használati javallat	56
BG	Указания за употреба	59





INTENDED USE

The device is intended for unicompartmental unloading of the knee
The device must be fitted and adjusted by a healthcare professional.

Indications for use

- Mild to severe unicompartmental knee osteoarthritis
- Degenerative meniscal tears
- Other unicompartmental knee conditions that may benefit from unloading such as:
 - Articular cartilage defect repair
 - Avascular necrosis
 - Tibial plateau fracture
 - Bone marrow lesions (bone bruises)

No known contraindications.

Warnings and Cautions:

- Regular healthcare professional supervision is recommended for patients with peripheral vascular disease, neuropathy, and sensitive skin.
- Make sure the device fits properly to minimize the possibility of skin irritation. Increase usage time gradually as the skin adapts to the device. If redness appears, temporarily decrease the usage time until it has subsided.
- If any pain or excessive pressure occurs with the use of the device, the patient should stop using the device and contact a healthcare professional.
- Care should be taken not to overtighten the device.
- Make sure the device fits properly to achieve effective pain relief.
- The use of the device may increase the risk of deep vein thrombosis and pulmonary embolism.

GENERAL SAFETY INSTRUCTIONS

Any serious incident in relation to the device must be reported to the manufacturer and relevant authorities.

The healthcare professional should inform the patient about everything in this document that is required for safe use of this device.

Warning: If there is a change or loss in device functionality, or if the device shows signs of damage or wear hindering its normal functions, the patient should stop using the device and contact a healthcare professional.

The device is for single patient – multiple use.

FITTING INSTRUCTIONS

While carrying out the following instructions, please refer to the overview figure for locating components mentioned in the text (**Fig. 1**).

Device Application

1. Open Upper (A) and Lower (B) Buckles. Ask patient to sit down and extend leg while fitting the device. Ensure that the Upper (C) and Lower (D) SmartDosing® Dials are set to the “0” position. Place the device on the patient’s leg with the Hinge (E) on the affected side of the knee.

Ensure proper alignment of the device on the leg (**Fig. 2**).

- Height positioning: Align the center of the Hinge slightly above the middle of the patella.
 - Side positioning: Center of the Hinge should be at midline of leg.
2. Fasten the Buckle buttons to their color-matched Keyholes (F, G).
 - Place the blue Lower Buckle button into the blue Calf Shell Keyhole (F) above Buckle Stability Shelf (H) and use the palm of the hand to snap the Lower Buckle closed (**Fig. 3**). Adjust Calf Strap (I) to appropriate length by tensioning around the calf and folding into the Alligator Clip (J) so that it keeps the device securely and correctly positioned on leg.
 - Bend the patient's knee to 80°. Place the yellow Upper Buckle button into the yellow Thigh Shell Keyhole (G) and use the palm of the hand to snap the Upper Buckle closed (**Fig. 4**). Adjust Thigh Strap (K) to appropriate length by tensioning around leg and folding into Alligator Clip.
 3. Adjust the length of the Dynamic Force System™ (DFS) Straps (L, M).
 - With the patient's knee fully extended, adjust the Upper DFS Strap (L) length until it sits firmly against the leg, and then fold it into Alligator Clip. At this point, patient should not experience any tension or unloading.
 - Adjust the Lower DFS Strap (M) in the same way.
 4. Ask patient to bend knee with the foot flat on the floor. Turn Upper (5a) and then the Lower (5b) SmartDosing Dial clockwise until indicators are in the "5" position. Have the patient stand up and take a few steps to verify correct positioning of the device and tightness of the straps.
 - Determine optimal DFS Strap tension based on patient's pain relief feedback.
 - If patient requires more or less tension with indicator at the "5" position, adjust the length of the DFS Straps accordingly.
 - Aim for final SmartDosing Dial setting at the "5" position since this will give patient the ability to adjust dosing during daily life activities.
 5. When final fit has been confirmed, trim the straps to the appropriate length starting with the Calf Strap so that device sits correctly on leg while trimming other straps.
 - Ensure that the Strap Pad (N) is not wrinkled and positioned where the DFS straps cross in the popliteal fossa (**Fig. 6**).
 - Trim back the straps sufficiently so that the alligator clips are positioned away from the popliteal area. This reduces the bulk behind the knee.

Device Removal

1. Ask patient to sit down with the leg extended.
2. Turn both SmartDosing Dials counterclockwise until the indicator is at the "0" position to release tension on the DFS Straps.
3. Bend the patient's knee to 90° and open both Lower and Upper Buckles.
4. Pull the Buckle buttons out of Keyholes.

Accessories and Replacement Parts

Please refer to the Össur catalog for a list of available replacement parts or accessories.

USAGE

Cleaning and care

Washing the device with the soft goods detached allows for more thorough cleaning.

Washing Instructions

- Hand-wash using mild detergent and rinse thoroughly.
- Air dry.

Note: Do not machine-wash, tumble dry, iron, bleach, or wash with fabric softener.

Note: Avoid contact with salt water or chlorinated water. In case of contact, rinse with fresh water and air dry.

Hinge

- Remove foreign materials (e.g., dirt or grass) and clean using fresh water.

DISPOSAL

The device and packaging must be disposed of in accordance with respective local or national environmental regulations.

LIABILITY

Össur does not assume liability for the following:

- Device not maintained as instructed by the instructions for use.
- Device assembled with components from other manufacturers.
- Device used outside of recommended use condition, application, or environment.

DEUTSCH



Medizinprodukt

VERWENDUNGSZWECK

Das Produkt ist zur unikompartimentellen Entlastung des Knies vorgesehen. Das Produkt darf nur von einer orthopädietechnischen Fachkraft angelegt und angepasst werden.

Indikationen

- Leichte bis schwere unikompartimentelle Kniegelenksarthrose
- Degenerative Meniskusrisse
- Andere unikompartimentelle Knieerkrankungen, die von einer Entlastung profitieren können, wie z. B.:
 - Reparatur von Gelenknorpeldefekten
 - Avaskuläre Nekrose
 - Schienbeinkopffraktur
 - Knochenmarksläsionen (Knochenprellungen)

Keine bekannten Kontraindikationen.

Warnungen und Vorsichtshinweise:

- Bei Patienten mit peripherer Verschlusskrankheit, Neuropathie und empfindlicher Haut wird eine regelmäßige Überwachung durch medizinisches Fachpersonal empfohlen.
- Achten Sie darauf, dass das Produkt richtig sitzt, um das Risiko von Hautreizungen zu minimieren. Erhöhen Sie die Anwendungsdauer schrittweise, während sich die Haut an das Produkt gewöhnt. Wenn eine Rötung auftritt, verringern Sie vorübergehend die Anwendungszeit, bis sie abgeklungen ist.
- Wenn bei der Verwendung des Produkts Schmerzen oder übermäßiger Druck auftreten, sollte der Patient die Verwendung des Produkts einstellen und einen Arzt aufsuchen.
- Achten Sie darauf, dass das Produkt nicht zu fest angezogen wird.
- Stellen Sie sicher, dass das Produkt richtig sitzt, um eine wirksame Schmerzlinderung zu erzielen.

- Die Verwendung des Produkts kann das Risiko einer tiefen Venenthrombose und einer Lungenembolie erhöhen.

ALLGEMEINE SICHERHEITSHINWEISE

Jeder schwerwiegende Vorfall in Bezug auf das Produkt muss dem Hersteller und den zuständigen Behörden gemeldet werden. Die orthopädiotechnische Fachkraft sollte den Patienten über alle in diesem Dokument genannten Aspekte informieren, die für die sichere Verwendung dieses Produkts erforderlich sind.

Warnung: Wenn sich die Funktionsweise des Produkts verändert, die Funktion beeinträchtigt ist oder wenn das Produkt Anzeichen von Beschädigung oder Verschleiß aufweist, die einer ordnungsgemäßen Verwendung entgegenstehen, darf der Anwender das Produkt nicht weiterverwenden und muss sich an eine orthopädiotechnische Fachkraft wenden.

Dieses Produkt ist nur für die mehrfache Anwendung am einzelnen Patienten bestimmt.

ANWEISUNGEN ZUM ANLEGEN

Bitte beachten Sie bei der Ausführung der folgenden Anweisungen die Übersichtsabbildung zur Lokalisierung der im Text erwähnten Komponenten (**Abb. 1**).

Produktanwendung

1. Öffnen Sie die oberen (A) und unteren (B) Schnallen. Bitten Sie den Patienten, sich hinzusetzen und das Bein auszustrecken, während Sie das Produkt anpassen. Stellen Sie sicher, dass die oberen (C) und unteren (D) SmartDosing® Einstellräder auf die Position „0“ eingestellt sind. Legen Sie das Produkt auf das Bein des Patienten, wobei sich das Gelenk (E) auf der betroffenen Seite des Knies befindet. Achten Sie auf die korrekte Auslotung des Produkts am Bein (**Abb. 2**)
 - Höhenpositionierung: Richten Sie die Mitte des Gelenks etwas oberhalb der Mitte der Patella aus.
 - Seitliche Positionierung: Die Mitte des Gelenks sollte auf der Mittellinie des Beins liegen.
2. Befestigen Sie die Schnallenknöpfe an den farblich passenden Schlüsselöchern (F, G).
 - Setzen Sie den blauen unteren Schnallenknopf in das blaue Unterschenkelschalen-Schlüsseloch (F) oberhalb der Schnallen-Stabilitätsablage (H) und schließen Sie die untere Schnalle mit der Handfläche (**Abb. 3**). Stellen Sie den Wadengurt (I) auf die richtige Länge ein, indem Sie ihn um den Wadenmuskel spannen und in die Krokodilklemme (J) falten, sodass er das Produkt sicher und korrekt am Bein hält.
 - Beugen Sie das Knie des Patienten auf 80°. Stecken Sie den gelben Knopf der oberen Schnalle in das gelbe Schlüsseloch der Oberschenkelschale (G) und schließen Sie die obere Schnalle mit der Handfläche (**Abb. 4**). Stellen Sie den Oberschenkelgurt (K) auf die richtige Länge ein, indem Sie ihn um das Bein spannen und in die Krokodilklemme falten.
3. Stellen Sie die Länge der Dynamic Force System™(DFS)-Gurte (L, M) ein.
 - Stellen Sie bei vollständig gestrecktem Knie des Patienten die Länge des oberen DFS-Gurtes (L) ein, bis er fest am Bein anliegt, und klappen Sie ihn dann in die Krokodilklemme ein. Zu diesem Zeitpunkt sollte der Patient keine Spannung oder Entlastung spüren.
 - Stellen Sie den unteren DFS-Gurt (M) auf die gleiche Weise ein.

4. Bitten Sie den Patienten, das Knie zu beugen und Fußsohlenvollkontakt zum Boden herzustellen. Drehen Sie das obere (5a) und dann das untere (5b) SmartDosing Einstellrad im Uhrzeigersinn, bis sich die Anzeigen in der Position „5“ befinden. Lassen Sie den Patienten aufstehen und ein paar Schritte gehen, um die korrekte Positionierung des Produkts und den festen Sitz der Gurte zu überprüfen.
 - Bestimmen Sie die optimale Spannung der DFS-Gurte anhand der Rückmeldungen des Patienten bezüglich der Schmerzlinderung.
 - Wenn der Patient mehr oder weniger Spannung in der Position „5“ benötigt, passen Sie die Länge der DFS-Gurte entsprechend an.
 - Streben Sie die endgültige Einstellung des SmartDosing Einstellrads in der Position „5“ an, da dies dem Patienten die Möglichkeit gibt, die Dosierung während Alltagsaktivitäten anzupassen.
5. Wenn die endgültige Passform bestätigt ist, schneiden Sie die Gurte auf die richtige Länge zu, beginnend mit dem Wadengurt, damit das Produkt richtig am Bein sitzt, während Sie die anderen Gurte schneiden.
 - Vergewissern Sie sich, dass das Gurtpolster (N) nicht zerknittert ist und an der Stelle positioniert ist, an der sich die DFS-Gurte in der Kniekehle kreuzen (**Abb. 6**).
 - Schneiden Sie die Gurte so weit zurück, dass die Krokodilklemmen nicht in der Kniekehle liegen. Dadurch wird die Masse hinter dem Knie reduziert.

Entfernen des Produkts

1. Bitten Sie den Patienten, sich mit ausgestrecktem Bein hinzusetzen.
2. Drehen Sie beide SmartDosing Einstellräder gegen den Uhrzeigersinn, bis die Anzeige auf „0“ steht, um die Spannung der DFS-Gurte zu lösen.
3. Beugen Sie das Knie des Patienten auf 90° und öffnen Sie sowohl die untere als auch die obere Schnalle.
4. Ziehen Sie die Schnallenknöpfe aus den Schlüssellöchern.

Zubehör und Ersatzteile

Eine Liste der verfügbaren Ersatz- und Zubehörteile finden Sie im Össur-Katalog.

VERWENDUNG

Reinigung und Pflege

Das Waschen des Produkts mit abgenommenen Textilelementen ermöglicht eine gründlichere Reinigung.

Reinigungshinweise

- Handwäsche mit mildem Waschmittel und gründlich ausspülen.
- An der Luft trocknen.

Hinweis: Nicht in der Maschine waschen, im Trockner trocknen, bügeln, bleichen oder mit Weichspüler waschen.

Hinweis: Vermeiden Sie den Kontakt mit Salzwasser oder gechlortem Wasser. Bei Kontakt mit Frischwasser abspülen und an der Luft trocknen.

Gelenk

- Entfernen Sie Fremdkörper (z. B. Schmutz oder Gras) und reinigen Sie das Gelenk mit frischem Wasser.

ENTSORGUNG

Das Gerät und die Verpackung sind gemäß den vor Ort geltenden oder nationalen Vorschriften umweltgerecht zu entsorgen.

HAFTUNG

Össur übernimmt in den folgenden Fällen keine Haftung:

- Das Gerät wird nicht gemäß der Gebrauchsanweisung gewartet.
- Das Gerät wird mit Bauteilen anderer Hersteller montiert.
- Das Produkt wird nicht gemäß den Empfehlungen in Bezug auf Einsatzbedingungen, Anwendung oder Umgebung verwendet.

FRANÇAIS

MD

Dispositif médical

UTILISATION PRÉVUE

Le dispositif est destiné au déchargement unicompartmental du genou. Le dispositif doit être mis en place et ajusté par un professionnel de santé.

Indications

- Ostéoarthrite du genou unicompartmentale légère à sévère
- Déchirures méniscales dégénératives
- Autres affections unicompartmentales du genou pouvant tirer profit d'un déchargement telles que :
 - Lésion du cartilage articulaire
 - Nécrose avasculaire
 - Fracture du plateau tibial
 - Lésions de la moelle osseuse (contusions osseuses)

Aucune contre-indication connue.

Avertissements et mises en garde :

- Pour les patients souffrant d'une maladie vasculaire périphérique, d'une neuropathie ou d'une peau sensible, une surveillance régulière par un professionnel de santé est recommandée.
- S'assurer que le dispositif est bien ajusté pour minimiser les risques d'irritation de la peau. Augmenter la durée d'utilisation à mesure que la peau s'adapte au dispositif. Si des rougeurs apparaissent, réduire temporairement la durée d'utilisation jusqu'à leur disparition.
- En cas de douleur ou de pression excessive lors de l'utilisation du dispositif, le patient doit cesser d'utiliser le dispositif et contacter un professionnel de santé.
- Il faut bien faire attention à ne pas trop serrer le dispositif.
- S'assurer que le dispositif est bien ajusté pour bénéficier d'un soulagement efficace de la douleur.
- L'utilisation du dispositif peut augmenter le risque de thrombose veineuse profonde et d'embolie pulmonaire.

CONSIGNES GÉNÉRALES DE SÉCURITÉ

Tout incident grave concernant le dispositif doit être signalé au fabricant et aux autorités compétentes.

Le professionnel de santé doit donner au patient toutes les informations contenues dans ce document nécessaires à l'utilisation de ce dispositif en toute sécurité.

Avertissement : si la fonctionnalité du dispositif change ou diminue, ou si le dispositif présente des signes de dommages ou d'usure l'empêchant de fonctionner normalement, le patient doit cesser de l'utiliser et contacter un professionnel de santé.

Le dispositif est destiné à un seul patient et des utilisations multiples.

INSTRUCTIONS DE POSE

Lors de l'exécution des instructions suivantes, veuillez vous référer à l'illustration d'ensemble afin de localiser les composants mentionnés dans le texte (**Fig. 1**).

Mise en place du dispositif

1. Ouvrir les boucles supérieure (A) et inférieure (B). Demander au patient de s'asseoir et d'étendre la jambe pendant l'adaptation du dispositif. S'assurer que les cadrans SmartDosing® supérieur (C) et inférieur (D) sont réglés sur la position « 0 ». Placer le dispositif sur la jambe du patient avec l'articulation (E) du côté affecté du genou. S'assurer du bon alignement du dispositif sur la jambe (**Fig. 2**).
 - Positionnement en hauteur : aligner le centre de l'articulation légèrement au-dessus du milieu de la rotule.
 - Positionnement latéral : le centre de l'articulation doit se situer au milieu de la jambe.
2. Attacher les boutons de la boucle à leurs trous de couleur assortie (F, G).
 - Placer le bouton bleu de la boucle inférieure dans le trou bleu de la coque de mollet (F) au-dessus du plateau de stabilité de boucle (H) et utiliser la paume de la main pour fermer la boucle inférieure (**Fig. 3**). Ajuster la sangle de mollet (I) à la longueur adaptée en la tendant autour du mollet et en la pliant dans la pince crocodile (J) afin qu'elle maintienne le dispositif en position en toute sécurité sur la jambe.
 - Plier le genou du patient à 80°. Placer le bouton de la boucle supérieure jaune dans le trou de la coque de cuisse jaune (G) et utiliser la paume de la main pour refermer la boucle supérieure (**Fig. 4**). Ajuster la sangle de cuisse (K) à la longueur adaptée en la tendant autour de la jambe et en la pliant dans une pince crocodile.
3. Ajuster la longueur des sangles Dynamic Force System™ (DFS) (L, M).
 - Avec le genou du patient complètement déplié, ajuster la longueur de la sangle DFS supérieure (L) jusqu'à ce qu'elle repose fermement contre la jambe, puis la plier dans la pince crocodile. À ce stade, le patient ne devrait pas ressentir de tension ou de déchargement.
 - Ajuster la sangle DFS inférieure (M) de la même manière.
4. Demander au patient de plier le genou en posant le pied à plat sur le sol. Tourner le cadran SmartDosing supérieur (5a) puis inférieur (5b) dans le sens des aiguilles d'une montre jusqu'à ce que les indicateurs soient sur la position « 5 ». Demander au patient de se lever et de faire quelques pas pour vérifier le bon positionnement du dispositif et le serrage des sangles.
 - Déterminer la tension optimale de la sangle DFS en fonction de la douleur ressentie par le patient.
 - Si le patient a besoin de plus ou moins de tension avec l'indicateur en position « 5 », ajuster la longueur des sangles DFS en conséquence.
 - Essayer d'utiliser un réglage final du cadran SmartDosing en position « 5 », car cela donnera au patient la possibilité d'ajuster le dosage au cours de ses activités quotidiennes.
5. Une fois l'ajustement final confirmé, couper les sangles à la longueur adaptée en commençant par la sangle de mollet, afin que le dispositif repose correctement sur la jambe lors de la découpe des autres sangles.
 - S'assurer que le coussinet de la sangle (N) est positionné à l'endroit où les sangles DFS se croisent dans la fosse poplitée et qu'il n'est pas froissé (**Fig. 6**).
 - Couper suffisamment les sangles pour que les pinces crocodiles soient éloignées de la zone poplitée. Cela permet de réduire le volume derrière le genou.

Retrait du dispositif

1. Demander au patient de s'asseoir avec la jambe tendue.
2. Tourner les deux cadrans SmartDosing dans le sens inverse des aiguilles d'une montre jusqu'à ce que l'indicateur soit sur la position « 0 » pour relâcher la tension sur les sangles DFS.
3. Plier le genou du patient à 90° et ouvrir les boucles inférieure et supérieure.
4. Tirer les boutons des boucles hors des trous.

Accessoires et pièces de rechange

Veuillez vous référer au catalogue Össur pour obtenir une liste des pièces de rechange ou des accessoires disponibles.

UTILISATION

Nettoyage et entretien

Le lavage du dispositif avec les matériaux souples détachés permet un meilleur nettoyage.

Consignes de lavage

- Laver à la main avec un détergent doux et rincer abondamment.
- Laisser sécher à l'air libre.

Remarque : ne pas laver en machine, sécher en sèche-linge, repasser, utiliser d'eau de Javel ou laver avec un assouplissant.

Remarque : éviter tout contact avec de l'eau salée ou chlorée. En cas de contact, rincer à l'eau douce et laisser sécher à l'air.

Articulation

- Enlever les corps étrangers (par exemple, la saleté ou l'herbe) et nettoyer à l'eau douce.

MISE AU REBUT

Le dispositif et l'emballage doivent être mis au rebut conformément aux réglementations environnementales locales ou nationales en vigueur.

RESPONSABILITÉ

Össur décline toute responsabilité dans les cas suivants :

- Le dispositif n'est pas entretenu comme indiqué dans les instructions d'utilisation.
- Le dispositif est assemblé avec des composants d'autres fabricants.
- Le dispositif utilisé en dehors du cadre recommandé concernant les conditions d'utilisation, l'application ou l'environnement.

ESPAÑOL



Producto sanitario

USO PREVISTO

El dispositivo está diseñado para la descarga unicompartimental de la rodilla.

El dispositivo debe colocarlo y ajustarlo un profesional sanitario.

Indicaciones para el uso

- Gonartrosis unicompartimental de leve a severa
- Desgarros meniscales degenerativos

- Otras afecciones unicompartmentales de la rodilla que pueden beneficiarse de la descarga, como:
 - Reparación de defectos del cartílago articular
 - Necrosis avascular
 - Fractura de meseta tibial
 - Lesiones de la médula ósea (contusiones óseas)

No se conocen contraindicaciones.

Advertencias y precauciones:

- En el caso de pacientes con vasculopatía periférica, neuropatía y piel sensible, se recomienda la supervisión regular del profesional sanitario.
- Asegúrese de que el dispositivo se ajuste correctamente para minimizar la posibilidad de irritación de la piel. Aumente el tiempo de uso de forma gradual a medida que la piel se adapta al dispositivo. Si aparece enrojecimiento, disminuya temporalmente el tiempo de uso hasta que haya desaparecido.
- Si se produce dolor o presión excesiva con el uso del dispositivo, el paciente debe interrumpir el uso y ponerse en contacto con un profesional sanitario.
- Tenga cuidado de no apretar en exceso el dispositivo.
- Asegúrese de que el dispositivo se ajuste correctamente para lograr un alivio eficaz del dolor.
- El uso del dispositivo puede aumentar el riesgo de trombosis venosa profunda y embolia pulmonar.

INSTRUCCIONES GENERALES DE SEGURIDAD

Cualquier incidente grave en relación con el dispositivo debe notificarse al fabricante y a las autoridades pertinentes.

El profesional sanitario debe informar al paciente sobre todo lo que se requiere en este documento para el uso seguro de este dispositivo.

Advertencia: Si se produce un cambio o una pérdida en la funcionalidad del dispositivo o si el dispositivo muestra signos de daño o desgaste que dificultan sus funciones normales, el paciente debe dejar de usar el dispositivo y ponerse en contacto con un profesional sanitario.

El dispositivo ha sido diseñado para varios usos por parte de un solo paciente.

INSTRUCCIONES DE AJUSTE

Mientras lleva a cabo las siguientes instrucciones, consulte la figura general para localizar los componentes mencionados en el texto (**Fig. 1**).

Colocación del dispositivo

1. Abra las hebillas superior (A) e inferior (B). Pídale al paciente que se sienta y extienda la pierna mientras coloca el dispositivo. Asegúrese de que los diales SmartDosing® superior (C) e inferior (D) estén en la posición "0". Coloque el dispositivo en la pierna del paciente con la articulación (E) en el lado afectado de la rodilla.

Asegure la alineación adecuada del dispositivo en la pierna (**Fig. 2**).

 - Posición de la altura: alinee el centro de la articulación ligeramente por encima del centro de la rótula.
 - Posición lateral: el centro de la articulación debe situarse en la línea media de la pierna.
2. Abroche los botones de la hebilla en las ranuras del mismo color (F, G).
 - Sitúe el botón azul de la hebilla inferior en la ranura azul del armazón de la pantorrilla (F) sobre el borde de estabilidad de la hebilla (H) y cierre la hebilla inferior encajándola con la palma de la mano (**Fig. 3**).

Ajuste la correa de la pantorrilla (I) a la longitud adecuada tensándola alrededor de la pantorrilla y doblándola en la pinza de cocodrilo (J) de forma que mantenga el dispositivo en una posición segura y correcta en la pierna.

- Doble la rodilla del paciente a 80°. Coloque el botón amarillo de la hebilla superior en la ranura amarilla del armazón del muslo (G) y cierre la hebilla superior encajándola con la palma de la mano (**Fig. 4**). Ajuste la correa del muslo (K) a la longitud adecuada tensándola alrededor de la pierna y doblándola en la pinza de cocodrilo.
- 3. Ajuste la longitud de las correas Dynamic Force System™ (DFS) (L, M).
 - Con la rodilla del paciente completamente extendida, ajuste la longitud de la correa DFS superior (L) hasta que se asiente firmemente contra la pierna y, a continuación, dóblela en la pinza de cocodrilo. En este punto, el paciente no debe experimentar ninguna tensión ni descarga.
 - Ajuste la correa DFS inferior (M) del mismo modo.
- 4. Pida al paciente que doble la rodilla con el pie apoyado en el suelo. Gire el Dial SmartDosing superior (5a) y, a continuación, el inferior (5b) hacia la derecha hasta situar los indicadores en la posición “5”. Pida al paciente que se ponga de pie y dé unos pasos para comprobar la posición correcta del dispositivo y el ajuste de las correas.
 - Determine la tensión óptima de la correa DFS según la percepción del alivio del dolor del paciente.
 - Si el paciente requiere más o menos tensión con el indicador en la posición “5”, ajuste la longitud de las correas DFS en consecuencia.
 - Intente que el ajuste final del dial SmartDosing sea la posición “5”, ya que esto permitirá al paciente ajustar la dosificación durante las actividades diarias.
- 5. Una vez confirmado el ajuste final, recorte las correas a la longitud adecuada comenzando por la correa de la pantorrilla, de forma que el dispositivo se asiente correctamente en la pierna mientras recorta otras correas.
 - Asegúrese de que la almohadilla de la correa (N) no esté arrugada y esté situada en el punto en el que las correas DFS se cruzan en la fosa poplítea (**Fig. 6**).
 - Vuelva a recortar las correas lo suficiente para que las pinzas de cocodrilo queden alejadas del área poplítea. Esto reduce el exceso de volumen detrás de la rodilla.

Eliminación del dispositivo

1. Pida al paciente que se siente con la pierna extendida.
2. Gire los dos diales SmartDosing hacia la izquierda hasta situar el indicador en la posición “0” para liberar la tensión de las correas DFS.
3. Doble la rodilla del paciente a 90° y abra las hebillas superior e inferior.
4. Desabroche los botones de las hebillas.

Accesorios y piezas de repuesto

Consulte el catálogo de Össur para obtener una lista de piezas de repuesto o accesorios disponibles.

USO

Limpieza y cuidado

Lavar el dispositivo con los productos blandos separados permite una limpieza más profunda.

Instrucciones de lavado

- Lavar a mano con detergente neutro y enjuagar bien.

- Dejar secar al aire.

Nota: No lavar a máquina, secar en secadora, planchar, usar lejía ni lavar con suavizante de ropa.

Nota: Evitar el contacto con agua salada o agua clorada. En caso de contacto, aclarar con agua dulce y secar al aire.

Articulación

- Retire el material extraño (por ejemplo, tierra o césped) y límpielas con agua dulce.

ELIMINACIÓN

El dispositivo y el envase deben eliminarse de acuerdo con las normas medioambientales locales o nacionales correspondientes.

RESPONSABILIDAD

Össur no asumirá responsabilidad alguna ante las siguientes circunstancias:

- El dispositivo no se mantiene según lo indicado en las instrucciones de uso.
- Al dispositivo se le aplican componentes de otros fabricantes.
- El dispositivo se utiliza de forma distinta a las condiciones de uso, aplicación o entorno recomendados.

ITALIANO

MD

Dispositivo medico

DESTINAZIONE D'USO

Il dispositivo è destinato allo scarico monocompartimentale del ginocchio
Il dispositivo deve essere montato e regolato da un professionista sanitario.

Indicazioni per l'uso

- Osteoartrosi monocompartimentale del ginocchio da lieve a severa
- Lesioni meniscali degenerative
- Altre patologie monocompartimentali del ginocchio che possono trarre beneficio dallo scarico come:
 - Riparazione del difetto cartilagineo articolare
 - Necrosi avascolare
 - Frattura del piatto tibiale
 - Lesioni del midollo osseo (lividi ossei)

Nessuna controindicazione nota.

Avvertenze e precauzioni:

- Per i pazienti che soffrono di malattia vascolare periferica, neuropatia e pelle sensibile, si raccomanda un regolare controllo da parte del professionista sanitario.
- Assicurarsi che il dispositivo si adatti correttamente per ridurre al minimo la possibilità di irritazioni cutanee. Aumentare gradualmente il tempo di utilizzo man mano che la pelle si adatta al dispositivo. Se appare arrossamento, ridurre temporaneamente il tempo di utilizzo fino a quando non si è attenuato.
- In caso di dolore o pressione eccessiva durante l'uso del dispositivo, l'utente deve sospendere l'uso del dispositivo e contattare un professionista sanitario.

- Avere cura di non stringere eccessivamente il dispositivo.
- Assicurarsi che il dispositivo si adatti correttamente per ottenere un efficace sollievo dal dolore.
- L'utilizzo del dispositivo può aumentare il rischio di trombosi venosa profonda ed embolia polmonare.

ISTRUZIONI GENERALI SULLA SICUREZZA

Qualsiasi incidente grave in relazione al dispositivo deve essere segnalato al produttore e alle autorità competenti.

Il professionista sanitario deve informare l'utente su tutto ciò che è riportato nel presente documento e che è richiesto al fine di un utilizzo sicuro del dispositivo.

Avvertenza: in caso di alterazione o perdita funzionale del dispositivo o di danni o guasti al dispositivo che ne impediscano il normale funzionamento, l'utente deve sospendere l'uso del dispositivo e contattare il professionista sanitario.

Il dispositivo è destinato all'uso multiplo di un singolo utente.

ISTRUZIONI DI MONTAGGIO

Seguendo queste istruzioni, fare riferimento alla figura per il posizionamento dei componenti menzionati nel testo (**Fig. 1**).

Applicazione del dispositivo

1. Aprire la fibbia superiore (A) e inferiore (B). Chiedere all'utente di sedersi ed estendere la gamba durante il montaggio del dispositivo. Assicurarsi che i quadranti SmartDosing® superiore (C) e inferiore (D) siano impostati sulla posizione "0". Posizionare il dispositivo sulla gamba dell'utente con la cerniera (E) sul lato del ginocchio interessato. Verificare il corretto allineamento del dispositivo sulla gamba (**Fig. 2**).
 - Posizionamento in altezza: allineare il centro della cerniera leggermente al di sopra del centro della rotula.
 - Posizionamento laterale: il centro della cerniera dovrebbe trovarsi sulla linea mediana della gamba.
2. Fissare i pulsanti della fibbia ai fori per la serratura dello stesso colore (F, G).
 - Posizionare il bottone blu della fibbia inferiore nel foro per la serratura blu del guscio per il polpaccio (F) sopra la conchiglia di stabilità della fibbia (H) e utilizzare il palmo della mano per chiudere la fibbia inferiore (**Fig. 3**). Regolare la cinghia del polpaccio (I) alla lunghezza appropriata tendendolo intorno al polpaccio e piegandolo nel morsetto a coccodrillo (I) in modo che mantenga il dispositivo saldamente e correttamente posizionato sulla gamba.
 - Piegare il ginocchio dell'utente a 80°. Posizionare il pulsante giallo della fibbia superiore nel foro per la serratura della conchiglia della coscia giallo (G) e utilizzare il palmo della mano per chiudere la fibbia superiore a scatto (**Fig. 4**). Regolare la cinghia della coscia (K) alla lunghezza appropriata tendendola intorno alla gamba e piegandola nel morsetto a coccodrillo.
3. Regolare la lunghezza delle cinghie del Dynamic Force System™ (DFS) (L, M).
 - Con il ginocchio dell'utente completamente esteso, regolare la lunghezza della cinghia DFS superiore (L) finché non aderisce saldamente alla gamba, quindi piegarla nel morsetto a coccodrillo. A questo punto, l'utente non dovrebbe avvertire alcuna tensione o scarico.
 - Regolare la cinghia DFS inferiore (M) allo stesso modo.

4. Chiedere all'utente di piegare il ginocchio con il piede piatto sul pavimento. Ruotare il quadrante SmartDosing superiore (5a) e poi inferiore (5b) in senso orario finché gli indicatori non si trovano nella posizione "5". Far alzare l'utente e fargli muovere alcuni passi per verificare il corretto posizionamento del dispositivo e la tensione delle cinghie.
 - Determinare la tensione ottimale della cinghia DFS in base alle informazioni sul sollievo dal dolore espresse dall'utente.
 - Se l'utente richiede una tensione maggiore o minore con l'indicatore in posizione "5", regolare di conseguenza la lunghezza delle cinghie DFS.
 - Puntare all'impostazione finale della manopola SmartDosing nella posizione "5" poiché questo darà all'utente la possibilità di regolare il dosaggio durante le attività della vita quotidiana.
5. Una volta confermato l'adattamento definitivo, tagliare le cinghie alla lunghezza appropriata iniziando dalla cinghia del polpaccio in modo che il dispositivo sia posizionato correttamente sulla gamba durante la rifilatura delle altre cinghie.
 - Assicurarsi che il cuscinetto della cinghia (N) non sia sgualcito e posizionato nel punto in cui le cinghie DFS si incrociano nella fossa poplitea (**Fig. 6**).
 - Ritagliare le cinghie sufficientemente indietro in modo che i morsetti a cocodrillo siano posizionate lontano dall'area poplitea. Questo riduce l'ingombro dietro il ginocchio.

Rimozione del dispositivo

1. Rimuovere la piastra di collegamento della cover piede Chiedere all'utente di sedersi con la gamba estesa.
2. Ruotare entrambi i quadranti SmartDosing in senso antiorario finché l'indicatore non si trova nella posizione "0" per rilasciare la tensione sulla cinghia DFS.
3. Piegare il ginocchio dell'utente a 90° e aprire entrambe le fibbie: l'inferiore e la superiore.
4. Estrarre i pulsanti della fibbia dai fori per la serratura.

Accessori e parti di ricambio

Consultare il catalogo Össur per l'elenco delle parti di ricambio o degli accessori disponibili.

UTILIZZO

Pulizia e cura

Il lavaggio del dispositivo, se effettuato dopo aver staccato le parti morbide, consente una pulizia più accurata.

Istruzioni per il lavaggio

- Lavare a mano utilizzando detergente delicato e risciacquare abbondantemente.
- Lasciare asciugare all'aria.

Nota: non lavare in lavatrice, asciugare in asciugatrice, stirare, candeggiare né lavare con ammorbidente.

Nota: evitare il contatto con acqua salata o clorata. In caso di contatto, sciacquare con acqua dolce e asciugare all'aria.

Cerniera

- Rimuovere i corpi estranei (ad es. sporco o erba) e pulire con acqua dolce.

SMALTIMENTO

Il dispositivo e la confezione devono essere smaltiti in conformità alle rispettive normative ambientali locali o nazionali.

RESPONSABILITÀ

Össur non si assume alcuna responsabilità per quanto segue:

- Dispositivo non mantenuto come indicato nelle istruzioni d'uso.
- Dispositivo montato con componenti di altri produttori.
- Dispositivo utilizzato in modo non conforme alle condizioni d'uso, dell'applicazione o dell'ambiente raccomandati.

NORSK



Medisinsk utstyr

TILTENKT BRUK

Enheten er ment for unikompartmental avlastning av kneet
Enheten må tilpasses og justeres av helsepersonell.

Indikasjoner for bruk

- Lett til alvorlig ensidig kneartrose
- Degenerative meniskrifter
- Andre ensidige knelidelser som kan ha nytte av avlastning, slik som:
 - Reparasjon av leddbruskdefekt
 - Avaskulær nekrose
 - Brudd i tibiaplatået
 - Benmarglesjoner (beinkontusjoner)

Ingen kjente kontraindikasjoner.

Advarsler og forholdsregler:

- Regelmessig tilsyn fra helsepersonell anbefales for pasienter med perifer vaskulær sykdom, nevropati og sensitiv hud.
- Sørg for at enheten sitter ordentlig på plass, for å minimere muligheten for hudirritasjon. Øk brukstiden gradvis etter hvert som huden venner seg til enheten. Hvis huden blir rød, må du redusere brukstiden midlertidig til det har avtatt.
- Hvis det oppstår smerter eller for høyt trykk ved bruk av enheten, skal pasienten slutte å bruke enheten og kontakte helsepersonell.
- Pass på å ikke overstramme enheten.
- Sørg for at enheten sitter riktig for å oppnå effektiv smertelindring.
- Bruk av enheten kan øke risikoen for dyp venetrombose og lungeemboli.

GENERELLE SIKKERHETSINSTRUKSJONER

Enhver alvorlig hendelse i forbindelse med enheten må rapporteres til produsenten og relevante myndigheter.

Helsepersonell skal informere pasienten om alt i dette dokumentet som er nødvendig for sikker bruk av denne enheten.

Advarsel: Hvis enhetens funksjonalitet endres eller går tapt, eller hvis enheten viser tegn til skade eller slitasje som hindrer normal funksjon, må pasienten slutte å bruke enheten og kontakte helsepersonell.

Enheten kan bare brukes av én pasient – flere ganger.

TILPASNINGSANVISNING

Når du utfører følgende instruksjoner, kan du se oversiktsillustrasjonen for å finne delene som er nevnt i teksten (**fig. 1**).

Påsetting av enheten

1. Åpne den øvre (A) og den nedre (B) spennen. Be pasienten om å sette seg ned og strekke ut benet mens du tilpasser enheten. Forsikre deg om at de øvre (C) og nedre (D) SmartDosing®-skivene er satt til posisjonen «0». Plasser enheten på pasientens ben med hengslet (E) på den berørte siden av kneet.
- Sørg for riktig justering av enheten på benet (**fig. 2**).
- Høydeposisjonering: Juster midten av hengslet litt over midten av kneskålen.
 - Sideposisjonering: Midten av hengslet skal være midt på benet.
2. Fest spenneknappene til de fargematchedede nøkkelhullene (F, G).
 - Plasser den blå nedre spennen inn i leggskallets blå nøkkelhull (F) over spennestabilitetshyllen (H) og bruk håndflaten til å lukke den nedre spennen (**fig. 3**). Juster leggstroppen (I) til passende lengde ved å stramme rundt leggen og brette inn i alligator-klemmen (J) slik at den holder enheten sikkert og riktig plassert på benet.
 - Bøy pasientens kne til 80°. Plasser den gule øvre spenneknappen i lårskallets gule nøkkelhull (G) og bruk håndflaten til å lukke den øvre spennen (**fig. 4**). Juster lårstroppen (K) til passende lengde ved å stramme den rundt benet og folde den inn i alligator-klemmen.
 3. Juster lengden på stroppene til Dynamic Force System™ (DFS) (L, M).
 - Juster lengden på den øvre DFS-stroppen (L) med pasientens ben helt utstrakt, til den sitter godt mot benet, og fold den deretter inn i alligator-klemmen. På dette tidspunktet skal pasienten ikke kjenne spenning eller avlastning.
 - Juster den nedre DFS-stroppen (M) på samme måte.
 4. Be pasienten om å bøye kneet med foten flatt på gulvet. Drei den øvre (5a) og deretter den nedre (5b) SmartDosing-skiven med klokken til indikatorene er i posisjonen «5». Be pasienten om å reise seg og ta noen skritt for å kontrollere at enheten er riktig plassert og stroppene er riktig strammet.
 - Fastslå optimal spenning for DFS-stroppen basert på pasientens tilbakemelding om smertelindring.
 - Hvis pasienten trenger mer eller mindre spenning med indikatoren i posisjonen «5», justerer du lengden på DFS-stroppene deretter.
 - Ta sikte på å bruke «5»-posisjonen som endelig innstilling for SmartDosing-skiven, da dette vil gi pasienten muligheten til å justere doseringen under dagliglivets aktiviteter.
 5. Når den endelige passformen er bekreftet, forkorter du stroppene til riktig lengde. Begynn med leggstroppen, slik at enheten sitter riktig på benet mens du forkorter andre stropper.
 - Sørg for at stroppputen (N) ikke er rynket og plassert der DFS-stroppene krysser i knehasen (**fig. 6**).
 - Beskjær stroppene tilstrekkelig, slik at alligator-klemmene er plassert vekk fra knehaseområdet. Dette reduserer bulking bak kneet.

Fjerning av enheten

1. Be pasienten om å sette seg ned med benet utstrakt.
2. Drei begge SmartDosing-skivene mot klokken til indikatoren er i posisjonen «0» for å frigjøre spenningen på DFS-stroppene.
3. Bøy pasientens kne til 90° og åpne både nedre og øvre spenne.
4. Dra spenneknappene ut av nøkkelhullene.

Tilbehør og reservedeler

Se Össur-katalogen for en liste over tilgjengelige reservedeler eller tilbehør.

BRUK

Rengjøring og vedlikehold

Vasking av enheten med myke deler demontert gir for grundigere rengjøring.

Vaskeanvisning

- Vask for hånd med mildt vaskemiddel, og skylld grundig.
- Lufttørk.

Merk: Ikke vask i maskin, tørk i tørketrommel, stryk, bruk blekemiddel eller vask med skyllemiddel.

Merk: Unngå kontakt med saltvann eller vann med klor. Ved kontakt, skylld med ferskvann og lufttørk.

Hengsel

- Fjern fremmedlegemer (f.eks. smuss eller gress) og rengjør med ferskvann.

KASSERING

Enheden og emballasjen må kastes i henhold til de gjeldende lokale eller nasjonale miljøforskriftene.

ERSTATNINGSANSVAR

Össur påtar seg ikke noe ansvar for følgende:

- Enheter som ikke vedlikeholdes slik det står i bruksanvisningen.
- Enheter som er satt sammen med komponenter fra andre produsenter.
- Enheter som brukes utenfor anbefalte bruksforhold, bruksområder eller miljø.

DANSK



Medicinsk udstyr

TILSIGTET ANVENDELSE

Enheden er beregnet til unikompartmental aflastning af knæet

Enheden skal monteres og justeres af en bandagist.

Indikationer for brug

- Let til svær unikompartmental knæartrose
- Degenerative meniskskader
- Andre unikompartmentale knælidelser, der kan drage fordel af aflastning, såsom:
 - Reparation af ledbruskdefekt
 - Avaskulær nekrose
 - Tibiplateau-fraktur
 - Knoglemarvslæsioner (bone bruise)

Ingen kendte kontraindikationer.

Advarsler og forsigtighedsregler:

- Det anbefales, at patienter med perifer vaskulær sygdom, neuropati og følsom hud går til regelmæssig kontrol hos sundhedspersonale.
- Sørg for, at enheden passer ordentligt for at minimere risikoen for irritation af huden. Forøg brugstiden gradvist, efterhånden som huden vænner sig til enheden. Hvis der opstår rødme, skal brugstiden midlertidigt reduceres, indtil det er gået væk.

- Hvis der opstår smerter eller for stort tryk ved brug af enheden, skal patienten stoppe med at bruge enheden og kontakte sundhedspersonale.
- Der skal udvises forsigtighed, så enheden ikke strammes for meget.
- Sørg for, at enheden passer korrekt for at opnå effektiv smertelindring.
- Brug af enheden kan øge risikoen for dyb venetrombose og lungeemboli.

GENERELLE SIKKERHEDSANVISNINGER

Enhver alvorlig hændelse i forbindelse med enheden skal rapporteres til producenten og de relevante myndigheder.

Bandagisten skal informere patienten om alt i dette dokument, der er nødvendigt for at opnå sikker brug af denne enhed.

Advarsel: Hvis der er sket en ændring eller et funktionstab i enheden, eller hvis enheden viser tegn på skader eller slitage, der hindrer normal funktionalitet, skal patienten stoppe med at bruge enheden og kontakte sundhedspersonalet.

Enheden er beregnet til en enkelt patient – til brug flere gange.

PÅSÆTNINGSVEJLEDNING

Mens følgende anvisninger udføres henvises til oversigtsfiguren for lokalisering af de komponenter, der er nævnt i teksten (**fig. 1**).

Påsætning af enheden

1. Åbn øvre (A) og nedre (B) spænde. Bed patienten om at sætte sig ned og strække benet, mens enheden monteres. Sørg for, at de øvre (C) og nedre (D) SmartDosing®-drejeknapper er indstillet til positionen "0". Placer enheden på patientens ben med hængslet (E) på den berørte side af knæet. Sørg for korrekt justering af enheden på benet (**fig. 2**).
 - Højdepositionering: Justér midten af hængslet en smule over midten af knæskallen.
 - Sidepositionering: Midten af hængslet skal være midt på benet.
2. Fastgør spændeknapperne til deres farvematchedede nøglehuller (F, G).
 - Anbring den blå knap på nedre spænde i det blå lægskalsnøglehul (F) over spændestabilitetshylden (H), og brug håndfladen til at klikke det nedre spænde lukket (**fig. 3**). Juster lægremmen (I) til en passende længde ved at stramme rundt om læggen og folde ind i krokodillenæbbet (J), så den holder enheden sikkert og korrekt placeret på benet.
 - Bøj patientens knæ til 80°. Placer den gule øvre spændeknap i det gule lårskalsnøglehul (G), og brug håndfladen til at klikke det øvre spænde lukket (**fig. 4**). Juster lårremmen (K) til en passende længde ved at spænde den omkring benet og folde den ind i krokodillenæbbet.
3. Juster længden af Dynamic Force System™ (DFS)-remmene (L, M).
 - Mens patientens knæ er helt strakt, justeres længden af den øvre DFS-rem (L), indtil den sidder fast mod benet, og fold den derefter ind i krokodillenæbbet. På dette tidspunkt må patienten ikke opleve nogen stramning eller aflastning.
 - Juster den nederste DFS-rem (M) på samme måde.
4. Bed patienten om at bøje knæet, mens foden holdes fladt på gulvet. Drej den øvre (5a) og derefter den nedre (5b) SmartDosing-drejeknap med uret, indtil indikatorerne er i positionen "5". Lad patienten rejse sig og tage et par skridt for at verificere korrekt placering af enheden og at remmene er strammet tilstrækkeligt.
 - Bestem optimal DFS-remspænding baseret på patientens feedback om smertelindring.

- Hvis patienten kræver mere eller mindre spænding med indikatoren i positionen "5", skal længden af DFS-remmene justeres i overensstemmelse hermed.
 - Sigt efter en endelig indstilling af SmartDosing-drejeknap i positionen "5", da dette vil give patienten mulighed for at justere doseringen under dagligdagens aktiviteter.
5. Når den endelige pasform er blevet bekræftet, forkortes remmene til den passende længde, begyndende med lægremmen, således at enheden sidder korrekt på benet, mens de andre remme forkortes.
- Sørg for, at rempuden (N) ikke er rynket og er placeret der, hvor DFS-remmene krydser hinanden i den popliteale fossa (**fig. 6**).
 - Trim remmene tilstrækkeligt, så krokodillenæbbet er placeret væk fra poplitealområdet. Dette reducerer tykkelsen bag knæet.

Fjernelse af enheden

1. Bed patienten om at sætte sig ned med strakt ben.
2. Drej begge SmartDosing-knapper mod uret, indtil indikatoren er i positionen "0", for at frigøre spændingen i DFS-remmene.
3. Bøj patientens knæ til 90°, og åbn både nedre og øvre spænder.
4. Træk spændeknapperne ud af nøglehullerne.

Tilbehør og reservedele

Se Össur-kataloget for en liste over tilgængelige reservedele eller tilbehør.

BRUG

Rengøring og vedligeholdelse

Vask af enheden mens de bløde dele er afmonteret muligst en mere grundig rengøring.

Vaskeanvisning

- Håndvaskes med mild sæbe og skylles grundigt.
- Lufttørres.

Bemærk: Må ikke maskinvaskes, tørretumbles, stryges, bleges eller vaskes med skyllemiddel.

Bemærk: Undgå kontakt med saltvand eller klorvand. I tilfælde af kontakt skylles med ferskvand og lufttørres.

Hængsel

- Fjern fremmedlegemer (f.eks. snavs eller græs), og rengør med ferskvand.

BORTSKAFFELSE

Enheden og emballagen skal bortskaffes i overensstemmelse med de respektive lokale eller nationale miljøbestemmelser.

ANSVARFRASKRIVELSE

Össur påtager sig intet ansvar for følgende:

- Enheder, der ikke er vedligeholdt som beskrevet i brugsanvisningen.
- Enheder, der er samlet med komponenter fra andre producenter.
- Enheder, der ikke anvendes ifølge de anbefalede brugsbetingelser, formål eller miljøer.



Medicinteknisk produkt

AVSEDD ANVÄNDNING

Enheten är avsedd för lokal (unikompartimentell avlastning) av knäet. Enheten måste monteras och justeras av ortopedingenjör.

Användningsområde

- Måttlig till svår ensidig knäartros
- Degenerativa meniskrupturer
- Andra ensidiga knäförhållanden som kan ha nytta av avlastning, t.ex.:
 - Reparation av ledbroskdefekt
 - Avaskulär nekros
 - Tibiaplatåfraktur
 - Benmärgsskador (benmärken)

Inga kända kontraindikationer.

Varningar och försiktighetsåtgärder:

- Regelbunden övervakning av ortopedingenjör rekommenderas för patienter med sjukdomar i det perifera kärlsystemet, neuropati eller känslig hud.
- Se till att enheten passar ordentligt för att minimera risken för hudirritation. Öka användningstiden gradvist allteftersom huden anpassar sig till enheten. Om rodnad uppstår, minska användningstiden tillfälligt tills den har avtagit.
- Om smärta eller överdrivet tryck uppstår vid användning av enheten ska patienten sluta använda enheten och kontakta ortopedingenjör.
- Försiktighet bör iakttas så att enheten inte spänns åt för hårt.
- Se till att enheten passar ordentligt för att uppnå effektiv smärtlindring.
- Användning av enheten kan öka risken för djup ventrombos och lungemboli.

ALLMÄNNA SÄKERHETSINSTRUKTIONER

Alla allvarliga händelser i samband med enheten måste rapporteras till tillverkaren och relevanta myndigheter.

Ortopedingenjören bör informera patienten om allt i detta dokument som krävs för säker användning av denna enhet.

Varning: Om det förekommer en förändring eller förlust av enhetens funktionalitet, eller om enheten visar tecken på skada eller slitage som hindrar dess normala funktioner, ska patienten sluta använda enheten och kontakta en ortopedingenjör.

Enheten är avsedd för enpatientsbruk, men kan användas flera gånger av samma patient.

INSTRUKTIONER FÖR INPASSNING

Använd översiktsskildern som referens för lokalisering av komponenter som omnämns i texten när du utför följande instruktioner (**bild 1**).

Applicering av enhet

1. Öppna både det övre (A) och det nedre (B) spännet. Be patienten att sätta sig ner och sträcka ut benet medan enheten passas in. Se till att det övre (C) och nedre (D) SmartDosing®-vredet är i läge "0". Placera enheten på patientens ben med ledstycket (E) på den påverkade sidan av knäet.

Se till att enheten har rätt inriktning på benet (**fig. 2**).

- Höjdspositionering: Rikta in mitten av ledstycket något ovanför mitten av knäskålen.
 - Sidpositionering: Ledstyckets mitt ska vara mitt på benet.
2. Fäst spänesknapparna i deras färgmatchade nyckelhål (F, G).
 - Placera den blå knappen för det nedre spännet i det blå vadhöljets nyckelhål (F) ovanför spänesstabilitetshyllan (H) och stäng det nedre spännet med handflatan (**fig. 3**). Justera vadremmen (I) till lämplig längd genom att späna runt vaden och vika in i krokodilklämman (J) så att den håller enheten säkert och korrekt placerad på benet.
 - Böj patientens knä till 80°. Placera den gula knappen för det övre spännet i det gula lårhöljets nyckelhål (G) och stäng det övre spännet med handflatan (**fig. 4**). Justera lårremmen (K) till lämplig längd genom att späna åt runt benet och vika in i krokodilklämman.
 3. Justera längden på Dynamic Force System™ (DFS)-remmarna (L, M).
 - Med patientens knä helt utsträckt justerar du längden på den övre DFS-remmen (L) tills den sitter stadigt mot benet och viker sedan in den i krokodilklämman. Nu bör patienten inte känna att enheten trycker eller lossnar.
 - Justera den nedre DFS-remmen (M) på samma sätt.
 4. Be patienten böja knäet med foten platt på golvet. Vrid det övre (5a) och sedan det nedre (5b) SmartDosing-vredet medurs tills indikatorerna är i läge "5". Låt patienten stå upp och ta några steg för att verifiera att enheten är korrekt positionerad och att remmarna är åtdragna.
 - Bestäm optimal DFS-remspänning baserat på patientens återkoppling om smärtlindring.
 - Om patienten kräver mer eller mindre spänning när indikatorn är i läge "5", justera DFS-remmarnas längd i enlighet med detta.
 - Försök se till att indikatorn är i läge "5" eftersom detta ger patienten möjlighet att justera doseringen under dagliga aktiviteter.
 5. När den sista inpassningen är bekräftad, klipp av remmarna till lämplig längd. Börja med vadremmen så att enheten sitter ordentligt på benet medan du klipper de andra remmarna.
 - Se till att remkudden (N) inte är skrynklig och att den är placerad där DFS-remmarna korsas i poplitealfossan (**fig. 6**).
 - Klipp remmarna tillräckligt så att krokodilklämmorna är vända bortifrån poplitealområdet. Detta minskar massan bakom knäet.

Borttagning av produkt

1. Be patienten att sitta ner med benet utsträckt.
2. Vrid båda SmartDosing-vreden moturs tills indikatorn är i läge "0" för att släppa spänningen på DFS-remmarna.
3. Böj patientens knä till 90° och öppna de nedre och övre spännena.
4. Dra ut spännenas knappar ur nyckelhålen.

Tillbehör och reservdelar

Se Össur-katalogen för en lista över tillgängliga reservdelar eller tillbehör.

ANVÄNDNING

Skötsel och rengöring

Att tvätta enheten med de mjuka delarna avtagna möjliggör en mer grundlig rengöring.

Tvättråd

- Handtvätta med mild tvättmedel och skölj noga.
- Lufttorka.

Obs! Får inte maskintvättas, torktumlas, strykas, blekas eller tvättas med sköljmedel.

Obs! Undvik kontakt med saltvatten eller klorerat vatten. Vid kontakt, skölj med sötvatten och lufttorka.

Ledstycke

- Ta bort främmande material (t.ex. smuts eller gräs) och rengör med färskvatten.

KASSERING

Enheten och förpackningsmaterialet ska kasseras i enlighet med lokala eller nationella miljöbestämmelser.

ANSVAR

Össur fränsäger sig allt ansvar för följande:

- Enhet som inte underhållits enligt anvisningarna i bruksanvisningen.
- Enhet som monterats tillsammans med komponenter från andra tillverkare.
- Enhet som används under andra än rekommenderade förhållanden, användningsområden eller miljöer.

ΕΛΛΗΝΙΚΑ



Ιατροτεχνολογικό προϊόν

ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

Το προϊόν προορίζεται για μονοδιαμερισματική αποφόρτιση του γονάτου

Το προϊόν πρέπει να τοποθετείται ρυθμίζεται αποκλειστικά από επαγγελματία υγείας.

Ενδείξεις χρήσης

- Ήπια έως σοβαρή μονοδιαμερισματική οστεοαρθρίτιδα γόνατος
- Εκφυλιστικές ρίζεις μηνίσκου
- Άλλες μονοδιαμερισματικές παθήσεις του γόνατος που μπορεί να ωφεληθούν από την αποφόρτιση, όπως:
 - Επιδιόρθωση ελαττωμάτων αρθρικού χόνδρου
 - Ανάγγεια νέκρωση
 - Κάταγμα κνημιαίων δίσκων
 - Βλάβες μυελού των οστών (μώλωπες οστών)

Δεν υπάρχουν γνωστές αντενδείξεις.

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις:

- Συνιστάται τακτική επίβλεψη από επαγγελματία υγείας σε ασθενείς με περιφερική αγγειακή νόσο, νευροπάθεια και ευαίσθητο δέρμα.
- Βεβαιωθείτε ότι η συσκευή εφαρμόζει σωστά για να ελαχιστοποιήσετε την πιθανότητα ερεθισμού του δέρματος. Αυξήστε σταδιακά τον χρόνο χρήσης, καθώς το δέρμα προσαρμόζεται στη συσκευή. Εάν εμφανιστεί ερυθρότητα, μειώστε προσωρινά τον χρόνο χρήσης μέχρι να υποχωρήσει.
- Εάν εμφανιστεί οποιοσδήποτε πόνος ή υπερβολική πίεση με τη χρήση της συσκευής, ο ασθενής θα πρέπει να διακόψει τη χρήση της και να επικοινωνήσει με έναν επαγγελματία υγείας.
- Πρέπει να φροντίζετε να μην σφίγγετε υπερβολικά το προϊόν.
- Βεβαιωθείτε ότι η συσκευή εφαρμόζει σωστά για να επιτύχετε αποτελεσματική ανακούφιση από τον πόνο.

- Η χρήση του προϊόντος μπορεί να αυξήσει τον κίνδυνο εν τω βάθει φλεβικής θρόμβωσης και πνευμονικής εμβολής.

ΓΕΝΙΚΕΣ ΟΔΗΓΙΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ

Οποιοδήποτε σοβαρό συμβάν σε σχέση με το προϊόν πρέπει να αναφέρεται στον κατασκευαστή και στις αρμόδιες αρχές.

Ο επαγγελματίας υγείας θα πρέπει να ενημερώσει τον ασθενή για όλες τις οδηγίες που περιλαμβάνει το παρόν έγγραφο και οι οποίες πρέπει να τηρούνται για την ασφαλή χρήση αυτής του προϊόντος.

Προειδοποίηση: Εάν παρατηρηθεί αλλαγή ή απώλεια της λειτουργικότητας της συσκευής ή εάν η συσκευή παρουσιάζει σημάδια βλάβης ή φθοράς που εμποδίζουν τις κανονικές λειτουργίες της, ο ασθενής θα πρέπει να σταματήσει τη χρήση της συσκευής και να επικοινωνήσει με έναν επαγγελματία υγείας. Το προϊόν προορίζεται για πολλαπλές χρήσεις από έναν μόνο ασθενή.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ

Ενώ ακολουθείτε τις παρακάτω οδηγίες, ανατρέξτε στο σχήμα επισκόπησης για τον εντοπισμό των στοιχείων που αναφέρονται στο κείμενο **(Εικ. 1)**.

Εφαρμογή προϊόντος

1. Ανοίξτε την επάνω (Α) και την κάτω (Β) πόρπη. Ζητήστε από τον ασθενή να καθίσει και να τεντώσει το πόδι κατά την τοποθέτηση της συσκευής. Βεβαιωθείτε ότι ο επάνω (C) και ο κάτω (D) επιλογέας SmartDosing[®] έχουν ρυθμιστεί στη θέση "0". Τοποθετήστε τη συσκευή στο πόδι του ασθενούς με τον αρμό (E) στην πληγείσα πλευρά του γόνατος.

Εξασφαλίστε τη σωστή ευθυγράμμιση της συσκευής στο πόδι **(Εικ. 2)**.

- Τοποθέτηση ύψους: Ευθυγραμμίστε το κέντρο του αρμού ελαφρώς πάνω από το μέσο της επιγονατίδας.
 - Πλευρική τοποθέτηση: Το κέντρο του αρμού πρέπει να βρίσκεται στη μέση γραμμή του ποδιού.
2. Στερεώστε τα κουμπιά της πόρπης στις αντίστοιχες οπές τους με χρωματική κωδικοποίηση (ΣΤ, Ζ).
 - Τοποθετήστε το μπλε κουμπί κάτω πόρπης στην μπλε οπή περιβλήματος κνήμης (ΣΤ) πάνω από το ράφι σταθερότητας της πόρπης (Η) και χρησιμοποιήστε την παλάμη του χεριού για να ασφαλίσετε την κάτω πόρπη **(Εικ. 3)**. Ρυθμίστε τον ιμάντα κνήμης (Θ) στο κατάλληλο μήκος, τεντώνοντας γύρω από την κνήμη και διπλώνοντας στο κλιπ τύπου κροκοδειλάκι (Ι), έτσι ώστε να διατηρεί τη συσκευή ασφαλώς και σωστά τοποθετημένη στο πόδι.
 - Λυγίστε το γόνατο του ασθενούς κατά 80°. Τοποθετήστε το κίτρινο κουμπί της πάνω πόρπης στην κίτρινη οπή περιβλήματος μηρού (Ζ) και χρησιμοποιήστε την παλάμη του χεριού για να ασφαλίσετε την πάνω πόρπη **(Εικ. 4)**. Προσαρμόστε τον ιμάντα μηρού (Κ) στο κατάλληλο μήκος τεντώνοντας γύρω από το πόδι και διπλώνοντας στο κλιπ τύπου κροκοδειλάκι.
3. Προσαρμόστε το μήκος των ιμάντων Dynamic Force System™ (DFS) (Λ, Μ).
 - Με το γόνατο του ασθενούς πλήρως εκτεταμένο, ρυθμίστε το μήκος του πάνω ιμάντα DFS (Λ) μέχρι να βρίσκεται σταθερά στο πόδι και, στη συνέχεια, διπλώστε το στο κλιπ τύπου κροκοδειλάκι. Σε αυτό το σημείο, ο ασθενής δεν πρέπει να αισθάνεται πίεση ή αποφόρτιση.
 - Ρυθμίστε τον Κάτω ιμάντα DFS (Μ) με τον ίδιο τρόπο.
4. Ζητήστε από τον ασθενή να λυγίσει το γόνατο με το πόδι να πατάει στο πάτωμα. Στρίψτε τον επάνω (5α) και στη συνέχεια τον κάτω (5β) επιλογέα SmartDosing δεξιόστροφα μέχρι οι ενδείξεις να είναι στη θέση "5". Ζητήστε από τον ασθενή να σηκωθεί και να κάνει μερικά βήματα για να επαληθεύσετε τη σωστή τοποθέτηση της συσκευής και τη σύσφιξη των ιμάντων.

- Προσδιορίστε τη βέλτιστη τάση του ιμάντα DFS με βάση τα σχόλια του ασθενούς σχετικά με την ανακούφιση από τον πόνο.
 - Εάν ο ασθενής απαιτεί περισσότερη ή λιγότερη τάση με την ένδειξη στη θέση «5», προσαρμόστε ανάλογα το μήκος των ιμάντων DFS.
 - Προσπαθήστε να επιλεχθεί τελική ρύθμιση του επιλογέα SmartDosing στη θέση «5», καθώς αυτή προσφέρει στον ασθενή τη δυνατότητα να προσαρμόζει τη δοσολογία κατά τη διάρκεια καθημερινών δραστηριοτήτων.
5. Όταν επιβεβαιωθεί η τελική εφαρμογή, κόψτε τους ιμάντες στο κατάλληλο μήκος, ξεκινώντας από τον ιμάντα κνήμης, έτσι ώστε η συσκευή να εφάπτεται σωστά στο πόδι ενώ κόβετε άλλους ιμάντες.
- Βεβαιωθείτε ότι το υπόθεμα ιμάντα (N) δεν είναι τσαλακωμένο και τοποθετημένο εκεί που οι ιμάντες DFS διασταυρώνονται στον ιγνυακό βόθρο (**Εικ. 6**).
 - Κόψτε τους ιμάντες αρκετά, έτσι ώστε τα κλιπ τύπου κροκοδειλάκι να τοποθετούνται μακριά από την ιγνυακή περιοχή. Αυτό μειώνει τον όγκο πίσω από το γόνατο.

Αφαίρεση συσκευής

1. Ζητήστε από τον ασθενή να καθίσει με το πόδι εκτεταμένο.
2. Περιστρέψτε και του; δύο επιλογείς SmartDosing αριστερόστροφα, μέχρι η ένδειξη να είναι στη θέση "0" για να εκτονώσετε την τάση στους ιμάντες DFS.
3. Λυγίστε το γόνατο του ασθενούς κατά 90° και ανοίξτε τόσο την κάτω όσο και την πάνω πόρπη.
4. Τραβήξτε τα κουμπιά πόρπης έξω από τις οπές.

Αξεσουάρ και ανταλλακτικά

Ανατρέξτε στον κατάλογο της Össur για να βρείτε μια λίστα με τα διαθέσιμα ανταλλακτικά ή αξεσουάρ.

ΧΡΗΣΗ

Καθαρισμός και φροντίδα

Το πλύσιμο της συσκευής έχοντας αφαιρέσει τα υφασμάτινα μέρη εξασφαλίζει καλύτερο καθαρισμό.

Οδηγίες καθαρισμού

- Πλύνετε στο χέρι χρησιμοποιώντας ήπιο απορρυπαντικό και ξεπλύνετε με άφθονο νερό.
- Στεγνώνετε φυσικά στον αέρα.

Σημείωση: Μην πλένετε σε πλυντήριο, χρησιμοποιείτε στεγνωτήριο,

σιδερώνατε, χρησιμοποιείτε χλωρίνη ή πλένετε με μαλακτικό υφασμάτων.

Σημείωση: Αποφύγετε την επαφή με αλμυρό νερό ή χλωριωμένο νερό. Σε περίπτωση επαφής, ξεπλύνετε με γλυκό νερό και στεγνώστε με αέρα.

Αρμός

- Αφαιρέστε τα ξένα υλικά (π.χ. σκόνη ή γυαλί) και καθαρίστε με καθαρό νερό.

ΑΠΟΡΡΙΨΗ

Το προϊόν και η συσκευασία θα πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τους αντίστοιχους τοπικούς ή εθνικούς περιβαλλοντικούς κανονισμούς.

ΕΥΘΥΝΗ

Η Össur δεν αναλαμβάνει καμία ευθύνη για τα ακόλουθα:

- Μη συντήρηση του προϊόντος σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης.

- Συναρμολόγηση του προϊόντος με εξαρτήματα άλλων κατασκευαστών.
- Χρήση του προϊόντος εκτός συνιστώμενων συνθηκών χρήσης, εφαρμογής ή περιβάλλοντος.

SUOMI

MD

Lääkinnällinen laite

KÄYTTÖTARKOITUS

Laite on tarkoitettu polven kuormituksen toispuoleiseen keventämiseen. Laitteen saa asentaa ja säätää vain terveydenhuollon ammattilainen.

Käyttöaiheet

- Toispuoleinen nivelrikko, jonka vaikeusaste on lievästä vakavaan
- Degeneratiiviset nivelkierukan revähdykset
- Muut toispuoleiset polvivaivat, joissa voi olla hyötyä kuormituksen keventämisestä, esimerkiksi:
 - nivelrustovian korjaus
 - avaskulaarinen nekroosi
 - sääriluun yläosan nivelnastamurtumat
 - luuytimen vauriot (luun mustelmat).

Ei tiedettyjä vasta-aiheita.

Varoitukset ja varotoimet:

- Käyttäjille, joilla on perifeerinen verisuonisairaus, neuropatia ja herkkä iho, suositellaan säännöllistä terveydenhuollon ammattihenkilön seurantaa.
- Varmista, että laite istuu oikein, jotta ihon ärsytys olisi mahdollisimman vähäistä. Lisää käyttöaikaa vähitellen, kun iho mukautuu laitteeseen. Jos punoitusta ilmenee, lyhennä käyttöaikaa väliaikaisesti, kunnes punoitus on lakannut.
- Jos laitteen käytön aikana ilmenee kipua tai liiallista painetta, potilaan on lopetettava laitteen käyttö ja otettava yhteys terveydenhuollon ammattihenkilöön.
- Huolehdi siitä, että laitetta ei kiristetä liikaa.
- Varmista, että laite istuu kunnolla, jotta kipu lievittyy tehokkaasti.
- Laitteen käyttö voi lisätä syvän laskimotukoksen ja keuhkoembolian riskiä.

YLEISIÄ TURVALLISUUSOHJEITA

Kaikista laitteeseen liittyvistä vakavista tapahtumista on ilmoitettava valmistajalle ja asianomaisille viranomaisille.

Terveydenhuollon ammattilaisen on ilmoitettava potilaalle kaikista tässä asiakirjassa mainituista tiedoista, jotka potilaan tulee tietää pystyäkseen käyttämään tätä laitetta turvallisesti.

Varoitus: jos laitteen toiminta muuttuu tai heikkenee tai jos laitteessa on merkkejä vaurioista tai kulumista, jotka haittaavan sen normaalia toimintaa, potilaan tulee lopettaa laitteen käyttö ja ottaa yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen.

Laite on tarkoitettu yhden potilaan käyttöön, ja se on kestävä.

PUKEMISOHJEET

Kun toimit seuraavien ohjeiden mukaisesti, katso yleiskuvasta tekstissä mainittujen osien sijainnit (**kuva 1**).

Laitteen pukeminen

1. Avaa ylä- (A) ja alasolki (B). Pyydä potilasta istumaan ja ojentamaan jalkaa laitetta asennettaessa. Varmista, että ylempi (C) ja alempi (D) SmartDosing®-säätönuppi on asetettu "0"-asentoon. Pane laite potilaan jalalle siten, että sarana (E) tulee polven oireilevalle puolelle. Varmista, että laite on asianmukaisesti jalan mukaan suunnattuna (**kuva 2**).
 - Korkeusasento: Kohdista saranan keskikohta hieman polvilumpion keskikohdan yläpuolelle.
 - Sivuttaisasento: Saranan keskikohdan pitää olla jalan keskiviivalla.
2. Kiinnitä soljen nupit lukitusreikiin (F, G) niiden tunnusvärien mukaisesti.
 - Pane alempi, sininen soljen nuppi soljen tukimansetin (H) yläpuolella olevaan pohjemansetin siniseen lukitusreikään (F) ja napsauta alasolki kiinni kämmenellä (**kuva 3**). Säädä pohjehihna (I) sopivan pituiseksi kiristämällä se pohkeen ympärille ja taittamalla se hauenleukasolkeen (J) niin, että se pitää laitteen tukevasti ja oikein paikallaan jalassa.
 - Taivuta potilaan jalka 80 asteen kulmaan. Pane ylemmän, keltaisen soljen nuppi reisimansetin keltaiseen lukitusreikään (G) ja napsauta ylempi solki kiinni kämmenellä (**kuva 4**). Säädä reisihinnan (K) pituus sopivaksi kiristämällä se jalan ympärille ja taittamalla se hauenleukasolkeen.
3. Säädä Dynamic Force System™ (DFS) -hihnojen pituutta (L, M).
 - Kun potilaan polvi on täysin ojennettuna, säädä ylemmän DFS-hihnan (L) pituutta, kunnes se on tukevasti jalkaa vasten, ja taita se sitten hauenleukasolkeen. Tässä vaiheessa potilaan ei pitäisi havaita kiristymistä tai kuormituksen keventymistä.
 - Säädä alempi DFS-hihna (M) samalla tavalla.
4. Pyydä potilasta taivuttamaan polvea jalkapohja tasaisesti lattialla. Käännä ylempää (5a) ja sitten alemmaa (5b) SmartDosing-säätönuppia myötäpäivään, kunnes osoittimet ovat "5"-asennossa. Pyydä potilasta nousemaan seisaalleen ja ottamaan muutaman askeleen laitteen oikean asennon ja hihnojen kireyden varmistamiseksi.
 - Määritä DFS-hihnan ihanteellinen kireys potilaan kivun lieventymistä koskevan palautteen perusteella.
 - Jos potilas tarvitsee suurempaa tai pienempää kireyttä osoittimen ollessa asennossa "5", säädä DFS-hihnojen pituutta vastaavasti.
 - Pyri siihen, että viimeisin SmartDosing-osoittimen asento on "5", koska tämä antaa potilaalle mahdollisuuden säätää kireyttä päivittäisten toimiensa aikana.
5. Kun lopullinen sopivuus on varmistettu, leikkaa hihnat sopivan pituisiksi. Aloita pohjehihnasta, jotta laite istuu asianmukaisesti jalassa samalla kun leikkaat muut hihnat.
 - Varmista, että hihnatyyny (N) ei ole rypyssä eikä paikassa, jossa DFS-hihnat risteävät polvitaivekuopan (**kuva 6**) kohdalla.
 - Lyhennä hihnoja sopivasti niin, että hauenleukasoljet eivät ole polvitaiveen kohdalla. Tämä vähentää jalan paksuutta polven takana.

Laitteen irrottaminen

1. Pyydä potilasta istumaan jalka ojennettuna.
2. Löysää DFS-hihnojen kireys kääntämällä kumpaakin SmartDosing-säätönuppia vastapäivään, kunnes ilmaisin on "0"-asennossa.
3. Taivuta potilaan polvea 90 astetta ja avaa sekä ala- että yläsolki.
4. Vedä soljen nupit pois lukitusrei'istä.

Lisävarusteet ja varaosat

Katso Össur -luettelosta luettelo saatavissa olevista varaosista tai lisävarusteista.

KÄYTTÖ

Puhdistus ja hoito

Laitteen pesu pehmeät osat irrotettuna mahdollistaa perusteellisemmän puhdistamisen.

Pesuohteet

- Pese käsin mietoa puhdistusainetta käyttämällä ja huuhtelee huolellisesti.
- Kuivaa ilmassa.

Huomautus: Älä pese pesukoneessa, älä rumpukuivaa, silitä, valkaise tai käytä huuhteluainetta.

Huomautus: Vältä kosketusta suolaveden tai klooratun veden kanssa. Jos laite joutuu kosketuksiin tällaisten aineiden kanssa, huuhtelee se raikkaalla vedellä ja anna kuivua.

Sarana

- Poista vieraat materiaalit (esim. lika tai ruoho) ja puhdista puhtaalla vedellä.

HÄVITTÄMINEN

Laitte ja pakkaus on hävitettävä paikallisten tai kansallisten ympäristömääräysten mukaisesti.

VASTUU

Össur ei ole vastuussa seuraavista:

- Laitetta ei ole huollettu käyttöohjeissa neuvotulla tavalla.
- Laitteen kokoonpanossa käytetään muiden valmistajien osia.
- Laitteen käytössä ei noudateta suositeltua käyttöolosuhdetta, käyttökohdetta tai käyttöympäristöä.

NEDERLANDS

MD

Medisch hulpmiddel

BEOOGD GEBRUIK

Het hulpmiddel is bedoeld voor unicompartimentale ontlasting van de knie
Het hulpmiddel moet worden aangemeten en afgesteld door een medische-zorgverlener.

Indicaties voor gebruik

- Milde tot ernstige unicompartimentele artrose van de knie
- Degeneratieve meniscusscheuren
- Andere unicompartimentele knie-aandoeningen die baat kunnen hebben bij ontlasting, zoals:
 - Herstel van defecten aan het gewrichtskraakbeen
 - Avasculaire necrose
 - Tibiplateaufractuur
 - Beenmerglaesies (botkneuzingen)

Geen bekende contra-indicaties.

Waarschuwingen en meldingen:

- Voor patiënten met perifere vaatziekte, neuropathie en gevoelige huid wordt regelmatig toezicht door een professionele zorgverlener aanbevolen.

- Zorg dat het hulpmiddel goed past om de kans op huidirritatie te minimaliseren. Verhoog de gebruiksduur geleidelijk naarmate de huid zich aanpast aan het hulpmiddel. Bij roodheid verkort u tijdelijk de gebruikstijd totdat de roodheid is verdwenen.
- Als er pijn of overmatige druk optreedt bij het gebruik van het hulpmiddel, moet de patiënt stoppen met het gebruik van het hulpmiddel en contact opnemen met een professionele zorgverlener.
- Zorg dat het hulpmiddel niet te strak zit.
- Zorg ervoor dat het hulpmiddel goed past om effectieve pijnverlichting te bereiken.
- Het gebruik van het hulpmiddel kan het risico op diep-veneuze trombose en longembolie verhogen.

ALGEMENE VEILIGHEIDSINSTRUCTIES

Elk ernstig incident met betrekking tot het hulpmiddel moet worden gemeld aan de fabrikant en de relevante autoriteiten.

De medische-zorgverlener dient de patiënt te informeren over de inhoud van dit document ten behoeve van het veilige gebruik van dit hulpmiddel.

Waarschuwing: als de werking van het hulpmiddel verandert of afneemt, of als het hulpmiddel tekenen van schade of slijtage vertoont die de normale functies van het hulpmiddel belemmeren, moet de patiënt stoppen met het gebruik van het hulpmiddel en contact opnemen met een medische-zorgverlener.

Het hulpmiddel is uitsluitend bedoeld voor meervoudig gebruik door één patiënt.

PASINSTRUCTIES

Raadpleeg bij het uitvoeren van de volgende instructies de overzichtsafbeelding voor het lokaliseren van de onderdelen die in de tekst worden genoemd (**afb. 1**).

Hulpmiddel aanbrengen

1. Open zowel de bovenste (A) als de onderste (B) gespsluiting. Vraag de patiënt om te gaan zitten en het been te strekken terwijl het hulpmiddel wordt aangebracht. Zorg ervoor dat de bovenste (C) en onderste (D) SmartDosing[®] draaiknoppen in de stand '0' staan. Plaats het hulpmiddel op het been van de patiënt met het scharnier (E) aan de aangedane kant van de knie.
Zorg voor een goede uitlijning van het hulpmiddel op het been (**afb. 2**).
 - Hoogtepositionering: lijn het midden van het scharnier iets boven het midden van de patella uit.
 - Zijdelingse positionering: het midden van het scharnier moet zich op de middellijn van het been bevinden.
2. Maak de gespsnoppen vast aan de sleutelgaten met dezelfde kleurmarkering (F, G).
 - Plaats de blauwe, onderste gespsnop in het blauwe sleutelgat van de kuitschaal (F) boven de stabiliteitsplaat van de gesp (H) en gebruik de palm van de hand om de onderste gesp dicht te klikken (**afb. 3**). Stel de kuitband (I) in op de juiste lengte door de band rond de kuit te spannen en in de krokodillenklem (J) te vouwen, zodat het hulpmiddel stevig en correct op het been blijft zitten.
 - Buig de knie van de patiënt tot 80°. Plaats de gele, bovenste gespsnop in het gele sleutelgat van de dijbeenschaal (G) en gebruik de palm van de hand om de bovenste gesp dicht te klikken (**afb. 4**). Stel de dijband (K) op de juiste lengte af door de band om het been te spannen en in de krokodillenklem te vouwen.

3. Pas de lengte van de Dynamic Force System™ (DFS)-banden (L, M) aan.
 - Pas, met de knie van de patiënt volledig gestrekt, de lengte van de bovenste DFS-band (L) aan totdat deze stevig tegen het been zit en vouw deze dan in de krokodillenklem. Op dit punt moet de patiënt geen spanning of ontlasting ervaren.
 - Stel de onderste DFS-band (M) op dezelfde manier in.
4. Vraag de patiënt om de knie te buigen met de voet plat op de vloer. Draai de bovenste (5a) en vervolgens de onderste (5b) SmartDosing draaiknop met de klok mee totdat de indicatoren in de stand '5' staan. Laat de patiënt opstaan en een paar stappen zetten om de juiste plaatsing van het hulpmiddel en de strakheid van de banden te controleren.
 - Bepaal de optimale spanning van de DFS-band op basis van de feedback van de patiënt over pijnverlichting.
 - Als de patiënt meer of minder spanning nodig heeft, pas dan met de draaiknop in stand '5' de lengte van de DFS-banden dienovereenkomstig aan.
 - Streef naar de uiteindelijke instelling van de SmartDosing draaiknop op stand '5', aangezien dit de patiënt de mogelijkheid geeft om de dosering aan te passen tijdens dagelijkse activiteiten.
5. Wanneer de definitieve pasvorm is bevestigd, knipt u de riemen af op de juiste lengte, te beginnen met de kuitband, zodat het hulpmiddel goed op het been rust, terwijl de andere riemen op lengte worden geknipt.
 - Zorg ervoor dat de strap pad (N) niet gekreukt is en gepositioneerd is waar de DFS-banden elkaar kruisen in de knieholte (**afb. 6**).
 - Knip de banden voldoende ver af zodat de krokodillenklemmen weg van de knieholte zijn geplaatst. Dit vermindert het volume achter de knie.

Hulpmiddel verwijderen

1. Vraag de patiënt om te gaan zitten met het been gestrekt.
2. Draai beide SmartDosing draaiknoppen tegen de klok in totdat de indicator in de stand '0' staat om de spanning op de DFS-banden te verminderen.
3. Buig de knie van de patiënt tot 90° en open zowel de onderste als de bovenste gespen.
4. Trek de gespknoppen uit de sleutelgaten.

Accessoires en vervangende onderdelen

Raadpleeg de Össur-catalogus voor een lijst met beschikbare vervangende onderdelen of accessoires.

GEBRUIK

Reinigen en onderhoud

Door het hulpmiddel zonder het polstermateriaal te wassen, is een grondigere reiniging mogelijk.

Wasinstructies

- Met de hand wassen met een milde zeep en goed uitspoelen.
- Aan de lucht laten drogen.

Opmerking: Niet in de machine wassen, in de droogtrommel drogen, strijken, bleken of wassen met wasverzachter.

Opmerking: Vermijd contact met chloor- of zout water. Bij contact afspoelen met schoon water en aan de lucht laten drogen.

Scharnier

- Verwijder vreemde materialen (bijv. vuil of gras) en reinig met schoon water.

AFVOEREN

Het hulpmiddel en de verpakking moeten worden afgevoerd volgens de betreffende plaatselijke of nationale milieuvorschriften.

AANSPRAKELIJKHEID

Össur aanvaardt geen aansprakelijkheid voor het volgende:

- Hulpmiddel is niet onderhouden zoals aangegeven in de gebruiksaanwijzing.
- Hulpmiddel is samengesteld uit componenten van andere fabrikanten.
- Hulpmiddel is niet gebruikt volgens de aanbevolen gebruiks-, toepassings- of omgevingsomstandigheden.

PORTUGUÊS

MD

Dispositivo médico

UTILIZAÇÃO PREVISTA

O dispositivo destina-se à descarga unicompartimental do joelho
O dispositivo tem de ser colocado e ajustado por um profissional de saúde.

Indicações de utilização

- Osteoartrites unicompartimentais do joelho ligeiras a graves
- Lesões degenerativas do menisco
- Outras doenças unicompartimentais do joelho que podem beneficiar da descarga, tais como:
 - Reparação de defeito da cartilagem articular
 - Necrose avascular
 - Fratura do planalto tibial
 - Lesões da medula óssea (contusões ósseas)

Sem contraindicações conhecidas.

Avisos e precauções:

- Recomenda-se supervisão regular do profissional de saúde no caso dos pacientes com doença vascular periférica, neuropatia e pele sensível.
- Assegurar que o dispositivo encaixa corretamente para minimizar a possibilidade de irritação da pele. Aumentar gradualmente o tempo de utilização à medida que a pele se adapta ao dispositivo. Se aparecer vermelhidão, diminuir temporariamente o tempo de utilização até que esta diminua.
- Se ocorrer qualquer dor ou pressão excessiva com a utilização do dispositivo, o paciente deve deixar de utilizar o dispositivo e contactar um profissional de saúde.
- É necessário ter cuidado para não apertar demasiado o dispositivo.
- Assegurar que o dispositivo encaixa corretamente para conseguir um alívio eficaz da dor.
- A utilização do dispositivo poderá aumentar o risco de trombose venosa profunda e de embolia pulmonar.

INSTRUÇÕES GERAIS DE SEGURANÇA

Qualquer incidente grave relacionado com o dispositivo deve ser comunicado ao fabricante e às autoridades competentes.

O profissional de saúde deve informar o paciente sobre todas as indicações do presente documento necessárias para uma utilização segura deste dispositivo.

Aviso: Se ocorrer uma alteração ou perda de funcionalidade do dispositivo, ou se o dispositivo apresentar sinais de danos ou de desgaste que afetem as suas funções normais, o paciente deve parar a utilização do dispositivo e contactar um profissional de saúde.
O dispositivo destina-se a utilização num único paciente – várias utilizações.

INSTRUÇÕES DE AJUSTE

Ao executar as seguintes instruções, consultar a figura de síntese para localizar os componentes mencionados no texto (**Fig. 1**).

Colocação do dispositivo

1. Abrir as Fivelas Superior (A) e Inferior (B). Pedir ao paciente para se sentar e estender a perna enquanto instala o dispositivo. Assegurar que os reguladores SmartDosing® superior (C) e inferior (D) estão na posição "0". Colocar o dispositivo na perna do paciente com a articulação (E) no lado afetado do joelho.
Assegurar o alinhamento adequado do dispositivo na perna (**Fig. 2**).
 - Posicionamento em altura: alinhar o centro da articulação ligeiramente acima do meio da rótula.
 - Posicionamento lateral: o centro da articulação deve estar na posição média da perna.
2. Fixar os botões da fivela aos orifícios de cor correspondente (F, G).
 - Colocar o botão azul da fivela inferior no orifício azul da barriga da perna (F) acima da estrutura de estabilidade da fivela (H) e usar a palma da mão para fechar a fivela inferior (**Fig. 3**). Ajustar a cinta para barriga da perna (I) ao comprimento apropriado, produzindo tensão à volta da barriga da perna e dobrando na pinça crocodilo (J) de modo a manter o dispositivo firmemente e corretamente posicionado na perna.
 - Fletir o joelho do paciente num ângulo de 80°. Colocar o botão amarelo da fivela superior no orifício amarelo de revestimento da coxa (G) e usar a palma da mão para fechar a fivela superior (**Fig. 4**). Ajustar a cinta da coxa (K) ao comprimento apropriado, produzindo tensão à volta da perna e dobrando na pinça crocodilo.
3. Ajustar o comprimento das correias Dynamic Force System™ (DFS) (L, M).
 - Com o joelho do paciente completamente estendido, ajustar o comprimento da correia DFS superior (L) até assentar firmemente na perna e, depois, dobrá-la na pinça crocodilo. Nesta altura, o paciente não deve sentir qualquer tensão ou descarga.
 - Ajustar a correia DFS inferior (M) da mesma forma.
4. Pedir ao paciente para fletir o joelho com o pé plano no chão. Rodar o regulador SmartDosing superior (5a) e, depois, o inferior (5b) no sentido dos ponteiros do relógio até os indicadores ficarem na posição "5". O paciente deve levantar-se e tomar algumas medidas para verificar o posicionamento correto do dispositivo e o aperto das correias.
 - Determinar a tensão ótima da correia DFS com base no feedback de alívio da dor do paciente.
 - Se o paciente necessitar de mais ou menos tensão com o indicador na posição "5", ajustar o comprimento das correias DFS em conformidade.
 - Visar a definição final do regulador SmartDosing na posição "5", uma vez que tal permitirá ao paciente ajustar a dosagem durante as atividades da vida diária.
5. Depois de confirmado o ajuste final, cortar as cintas até ao comprimento adequado, a começar pela cinta para barriga da perna para que o dispositivo assente corretamente na perna ao ajustar o comprimento das restantes cintas.

- Assegurar que a almofada da cinta (N) não está enrugada e posicionada onde as correias DFS se cruzam na fossa poplíteia (**Fig. 6**).
- Cortar as cintas o suficiente para que as pinças crocodilo fiquem posicionadas longe da área poplíteia. Isto reduz o volume por detrás do joelho.

Remoção do dispositivo

1. Pedir ao paciente para se sentar com a perna estendida.
2. Rodar os dois reguladores SmartDosing no sentido contrário ao dos ponteiros do relógio até o indicador ficar na posição "0" para libertar a tensão nas correias DFS.
3. Fletir o joelho do paciente num ângulo de 90° e abrir ambas as fivelas inferior e superior.
4. Puxar os botões da fivela para fora dos orifícios.

Acessórios e peças de substituição

Consultar o catálogo Össur para obter uma lista das peças ou dos acessórios de substituição disponíveis.

UTILIZAÇÃO

Cuidados e limpeza

A lavagem do dispositivo com os tecidos soltos permite uma limpeza mais completa.

Instruções de lavagem

- Lavar à mão usando detergente suave e enxaguar bem.
- Secar ao ar.

Nota: não lavar à máquina, secar na máquina, passar a ferro, branquear ou lavar com amaciador de roupa.

Nota: evitar contacto com água salgada ou água com cloro. Em caso de contacto, enxaguar com água doce e secar ao ar.

Articulação

- Remover materiais estranhos (por exemplo, sujidade ou relva) e limpar com água fresca.

ELIMINAÇÃO

O dispositivo e a sua embalagem devem ser eliminados de acordo com os respetivos regulamentos ambientais locais ou nacionais.

RESPONSABILIDADE

A Össur não se responsabiliza pelo seguinte:

- Dispositivo não conservado conforme as instruções de utilização.
- Dispositivo montado com componentes de outros fabricantes.
- Dispositivo utilizado fora da condição de utilização, aplicação ou ambiente recomendado.

POLSKI



Wyrób medyczny

PRZEZNACZENIE

Wyrób przeznaczony jest do jednoprzediałowego odciążenia stawu kolanowego

Wyrób musi być montowany wyłącznie przez personel medyczny.

Wskazania do stosowania

- Łagodna do ciężkiej jednoprzediałowa postać choroby zwyrodnieniowej stawu kolanowego
- Zmiany zwyrodnieniowe łąkotki
- Inne jednoprzediałowe schorzenia stawu kolanowego, które mogą odnieść korzyść ze zmniejszenia obciążenia, takie jak:
 - Stany po naprawie uszkodzonej chrząstki stawowej
 - Martwica wywołana brakiem unaczynienia
 - Pęknięcia nasady bliższej kości piszczelowej
 - Uszkodzenie szpiku kostnego (stłuczenie kości)

Brak znanych przeciwwskazań.

Ostrzeżenia i środki ostrożności:

- W przypadku pacjentów z chorobą naczyń obwodowych, neuropatią i wrażliwą skórą zaleca się regularny nadzór lekarza.
- Upewnić się, że wyrób jest odpowiednio dopasowany, aby zminimalizować możliwość podrażnienia skóry. Stopniowo wydłużać czas użytkowania w miarę przyzwyczajania się skóry do wyrobu. W przypadku pojawienia się zaczerwienienia tymczasowo skrócić czas użytkowania do czasu jego ustąpienia.
- W przypadku wystąpienia bólu lub nadmiernego nacisku podczas korzystania z wyrobu pacjent powinien zaprzestać korzystania z wyrobu i skontaktować się z pracownikiem służby zdrowia.
- Należy uważać, aby nie dociągnąć wyrobu zbyt mocno.
- Upewnić się, że wyrób jest odpowiednio dopasowany, aby skutecznie łagodzić ból.
- Używanie wyrobu może zwiększyć ryzyko zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej.

OGÓLNE ZASADY BEZPIECZEŃSTWA

Każdy poważny incydent związany z wyrobem należy zgłosić producentowi i odpowiednim władzom.

Pracownik służby zdrowia powinien poinformować pacjenta o wszystkim w tym dokumencie, co jest wymagane do bezpiecznego użytkowania tego wyrobu.

Ostrzeżenie: jeśli nastąpiła zmiana w działaniu wyrobu lub utrata jego funkcji, lub wyrób wykazuje oznaki uszkodzenia lub zużycia utrudniające jego prawidłowe funkcjonowanie, pacjent powinien przerwać korzystanie z wyrobu i skontaktować się z lekarzem.

Wyrób jest przeznaczony do wielokrotnego użycia przez jednego pacjenta.

INSTRUKCJA DOPASOWYWANIA

Podczas wykonywania poniższych instrukcji należy odnosić się do rysunku poglądowego w celu zlokalizowania wymienionych w tekście elementów (**rys. 1**).

Zakładanie wyrobu

1. Otworzyć górne (A) i dolne (B) klamry. Poprosić pacjenta, aby usiadł i wyprostował nogę podczas dopasowywania wyrobu. Upewnić się, że górne (C) i dolne (D) pokrętła SmartDosing® są ustawione w pozycji „0”. Umieścić wyrób na nodze pacjenta z zawiasem (E) po chorej stronie kolana.

Zapewnić prawidłowe ułożenie wyrobu na nodze (**rys. 2**).

- Ustawienie wysokości: wyrównać środek zawiasu nieco powyżej środka rzepki.
 - Pozycjonowanie boczne: środek zawiasu powinien znajdować się na linii środkowej nogi.
2. Przymocować przyciski klamry do odpowiadających im kolorem zamków kluczykowych (F, G).
 - Włożyć niebieski przycisk dolnej klamry do niebieskiego zamka kluczykowego w osłonie łydki (F) powyżej występu stabilizującego klamry (H) oraz zatrzasknąć dolną klamrę za pomocą dłoni (**rys. 3**). Wyregulować pasek na łydkę (I) na odpowiednią długość, napinając go wokół łydki i umieszczając po złożeniu w zacisku krokodylkowym (J), tak aby stabilnie i prawidłowo utrzymywał wyrób na nodze.
 - Zgiąć kolano pacjenta pod kątem 80°. Włożyć żółty przycisk górnej klamry do żółtego zamka kluczykowego osłony łydki (G) oraz zatrzasknąć górną klamrę za pomocą dłoni (**rys. 4**). Dociągnąć pasek udowy (K) do odpowiedniej długości, napinając go wokół nogi i umieszczając po złożeniu w zacisku krokodylkowym.
 3. Wyregulować długość pasków Dynamic Force System™ (DFS) (L, M).
 - Przy całkowicie wyprostowanej nodze pacjenta w kolanie wyregulować długość górnego paska DFS (L) tak, aby przylegał mocno do nogi, a następnie złożyć go i umieścić w zacisku krokodylkowym. W tym momencie pacjent nie powinien odczuwać naprężenia ani odciążenia.
 - Wyregulować dolny pasek DFS (M) w ten sam sposób.
 4. Poprosić pacjenta, aby zgiął kolano i umieścił stopę płasko na podłodze. Przekręcić górne (5a), a następnie dolne (5b) pokrętło SmartDosing zgodnie z ruchem wskazówek zegara, aż wskaźniki znajdą się w pozycji „5”. Poprosić pacjenta, żeby wstał i zrobił kilka kroków, aby zweryfikować prawidłowe ułożenie wyrobu i naprężenie pasków.
 - Określić optymalne napięcie paska DFS na podstawie opinii pacjenta co do ulgi w odczuwanym bólu.
 - Jeśli pacjent prosi o zwiększenie lub zmniejszenie naprężenia, gdy wskaźnik znajduje się w pozycji „5”, odpowiednio wyregulować długość pasków DFS.
 - Najlepiej, aby końcowe ustawienie pokrętła SmartDosing znajdowało się w pozycji „5”, ponieważ umożliwi to pacjentowi regulację naprężenia podczas codziennych czynności.
 5. Po potwierdzeniu ostatecznego dopasowania przyciąć paski na odpowiednią długość, zaczynając od paska na łydkę, tak aby wyrób znajdował się w odpowiednim położeniu na nodze podczas przycinania pozostałych pasków.
 - Upewnić się, że podkładka paska (N) nie marszczy się i jest umieszczona w miejscu, gdzie paski DFS krzyżują się w dole podkolanowym (**rys. 6**).
 - Przyciąć paski na tyle, aby zaciski krokodylkowe znajdowały się z dala od okolicy podkolanowej. Zmniejsza to ilość elementów znajdujących się w dole podkolanowym.

Zdejmowanie wyrobu

1. Poprosić pacjenta, aby usiadł i wyprostował nogę.
2. Obrócić oba pokrętła SmartDosing w lewo, aż wskaźnik znajdzie się w pozycji „0”, aby zwolnić naprężenie pasków DFS.
3. Zgiąć kolano pacjenta pod kątem 90° i otworzyć dolną i górną klamrę.
4. Wyciągnąć przyciski klamer z zamków kluczykowych.

Akcesoria i części zamiennie

Listę dostępnych części zamiennych lub akcesoriów można znaleźć w katalogu wyrobów firmy Össur.

UŽYTKOVANIE

Pielęgnacja i czyszczenie

Mycie wyrobu po wyjęciu miękkich elementów pozwala na dokładniejsze czyszczenie.

Instrukcja prania

- Wyprać ręcznie, stosując łagodny środek piorący, i dokładnie wypłukać.
- Suszyć na powietrzu.

Uwaga: nie prać w pralce, nie suszyć w suszarce bębnowej, nie prasować, nie wybielać ani nie stosować płynu do zmiękczenia tkanin.

Uwaga: nie dopuścić do kontaktu ze słoną lub chlorowaną wodą.

W przypadku takiego kontaktu spłukać słodką wodą i wysuszyć na powietrzu.

Zawias

- Usunąć ciała obce (np. brud lub trawę) i przemyć słodką wodą.

UTYLIZACJA

Urządzenie i opakowania należy utylizować zgodnie z obowiązującymi lokalnymi lub krajowymi przepisami dotyczącymi ochrony środowiska.

ODPOWIEDZIALNOŚĆ

Firma Össur nie ponosi odpowiedzialności w przypadku, gdy:

- konserwacja wyrobu nie jest przeprowadzana zgodnie z instrukcją użytkowania;
- do montażu wyrobu używa się części innych producentów;
- wyrób używany jest niezgodnie z zalecanymi warunkami użytkowania, niezgodnie z przeznaczeniem lub w środowisku innym niż zalecane.

ČEŠTINA



Zdravotnický prostředek

URČENÉ POUŽITÍ

Zařízení je určeno k odlehčení jednoho oddílu kolena.

Nasazení a seřízení tohoto prostředku musí provést zdravotnický odborník.

Indikace k použití

- Mírná až závažná unikompartmentová artróza kolenního kloubu
- Degenerativní trhliny menisku
- Jiné unikompartmentové stavy kolene, při kterých je vhodné odlehčení, jako např.:
 - Poranění kloubní chrupavky
 - Avaskulární nekróza
 - Zlomenina tibiální plošiny
 - Léze kostní dřevě (kostní pohmožděnin)

Nejsou známy žádné kontraindikace.

Upozornění a varování:

- U pacientů s onemocněním periferních cév, neuropatií nebo citlivou kůží se doporučuje pravidelný dohled zdravotnického pracovníka.
- Ujistěte se, že je pomůcka správně nastavená, aby se minimalizovala možnost podráždění kůže. Postupně prodlužujte dobu používání, aby se kůže pomůckou přizpůsobila. Objeví-li se zarudnutí, dočasně zkráťte dobu používání, dokud zarudnutí nezmizí.

- Objeví-li se při používání pomůcky jakákoli bolest nebo nadměrný tlak, je nutné, aby pacient přestal pomůcku používat a kontaktoval zdravotnického pracovníka.
- Je třeba dbát na to, abyste zařízení příliš neutáhli.
- Ujistěte se, že je pomůcka správně nastavená, aby bylo dosaženo účinné úlevy od bolesti.
- Použití prostředku může zvýšit riziko hluboké žilní trombózy a plicní embolie.

VŠEOBECNÉ BEZPEČNOSTNÍ POKYNY

Veškeré závažné nežádoucí příhody, ke kterým dojde v souvislosti s tímto prostředkem, ohlaste výrobcí a příslušným orgánům.

Zdravotnický pracovník musí pacienta informovat o všem, co je v tomto dokumentu vyžadováno pro bezpečné používání tohoto prostředku.

Varování: Pokud dojde ke změně či ztrátě funkčnosti prostředku nebo pokud prostředek vykazuje známky poškození či opotřebení, které brání jeho normální funkci, musí jej pacient přestat používat a kontaktovat lékaře. Zařízení je určeno pro jednoho pacienta – k opakovanému použití.

INSTRUKCE PRO ZKOUŠKU NASAZENÍ

Při provádění následujících instrukcí se řiďte přehledovým obrázkem, kde naleznete komponenty uvedené v textu (**obr. 1**).

Aplikace zařízení

1. Otevřete horní (A) i spodní (B) přezku. Při zkušebním nasazení pomůcky požádejte pacienta, aby si sedl a natáhl nohu. Ujistěte se, že jsou horní (C) a spodní (D) kolečka SmartDosing® nastavena do polohy „0“. Zařízení umístěte na dolní končetinu pacienta tak, aby kloub (E) byl na postižené straně kolena.

Zařízení na končetině správně zarovnejte (**obr. 2**).

- Výškové umístění: zarovnejte střed kloubu mírně nad střed pately.
 - Boční umístění: střed kloubu by měl být ve střední linii končetiny.
2. Připevněte knoflíky přezky do otvoru odpovídající barvy (F, G).
 - Umístěte modrý knoflík spodní přezky do modrého otvoru bércové skořepiny (F) nad pevnou stabilizační přezkou (H) a dlaní zaklapněte spodní přezku (**obr. 3**). Nastavte bércový popruh (I) na vhodnou délku jeho napnutím kolem lýtku a zajistěte krokodýlkem (J), aby udržel zařízení bezpečně a správně umístěné na končetině.
 - Ohněte koleno pacienta do úhlu 80°. Umístěte žlutý knoflík horní přezky do žlutého otvoru stehenní objímky (G) a dlaní zaklapněte horní přezku (**obr. 4**). Nastavte stehenní popruh (K) na vhodnou délku jeho napnutím kolem stehna a zajistěte krokodýlkem.
 3. Nastavte délku popruhů Dynamic Force System™ (DFS) (L, M).
 - Koleno pacienta zcela natáhněte a nastavte délku horního DFS popruhu (L) tak, aby pevně seděl na noze, a poté jej složte do krokodýlka. V tomto bodě by pacient neměl pociťovat žádný tah ani odlehčení.
 - Stejným způsobem nastavte délku spodního DFS popruhu (M).
 4. Požádejte pacienta, aby ohnul koleno s chodidlem celou délkou na podlaze. Postupně otáčejte horním (5a) a poté spodním (5b) kolečkem SmartDosing Dial ve směru hodinových ručiček, dokud nebudou indikátory v poloze „5“. Abyste si ověřili správné umístění zařízení a těsnost popruhů, nechte pacienta vstát a udělat několik kroků.
 - Na základě pacientovy zpětné vazby o úlevě od bolesti určete optimální tah DFS popruhu.

- Vyžaduje-li pacient větší nebo menší tah, než je v poloze „5“, nastavte odpovídající délku DFS popruhů.
 - Snažte se o konečné nastavení tahu dynamického popruhu v poloze „5“, protože to pacientovi poskytne možnost nastavovat dávkování během aktivit při běžném použití.
5. Jakmile bude konečné usazení nastaveno, zastříhnete popruhy na vhodnou délku. Začněte zastříhnutím bércového popruhu, aby pomůcka během zastříhávání ostatních popruhů seděla správně na končetině.
- Zkontrolujte, zda pelota popruhu (N) není zvlhčená a zda je umístěna v místě křížení DFS popruhů v popliteální jamce (**obr. 6**).
 - Popruhy zastříhnete dostatečně, aby byli krokodýlci umístěni mimo popliteální oblast. Tímto se část za kolenem zmenší.

Sejmutí zařízení

1. Požádejte pacienta, aby si sedl s nataženou končetinou.
2. Otáčením oběma kolečky SmartDosing Dial proti směru hodinových ručiček uvolněte tah DFS popruhů, dokud nebude indikátor v poloze „0“.
3. Ohněte koleno pacienta do úhlu 90° a otevřete horní i spodní přezku.
4. Vysuňte knoflíky přezek z otvorů.

Příslušenství a náhradní části

Seznam dostupných náhradních částí a příslušenství naleznete v katalogu společnosti Össur.

POUŽÍVÁNÍ

Čištění a údržba

Umývání zařízení s odpojenými měkkými součástmi umožňuje důkladnější očištění.

Instrukce k mytí

- Umývejte ručně s použitím jemného čisticího prostředku a důkladně opláchněte.
- Sušte na vzduchu.

Poznámka: Neperte v pračce, nesušte v sušičce, nežehlete, nebělte ani neperte v aviváži.

Poznámka: Zabráňte kontaktu se slanou nebo chlorovanou vodou. V případě kontaktu opláchněte sladkou vodou a osušte na vzduchu.

Kloub

- Odstraňte cizorodé látky (např. nečistoty nebo trávu) a omyjte čistou vodou.

LIKVIDACE

Prostředek a balení je třeba likvidovat v souladu s příslušnými místními či celostátními předpisy o ochraně životního prostředí.

ODPOVĚDNOST

Společnost Össur nepřebírá odpovědnost za:

- prostředek, který nebyl udržován v souladu s návodem k použití;
- prostředek, který byl sestaven se součástmi od jiných výrobců;
- prostředek, který byl používán jinak než za doporučených podmínek, pro jiné aplikace či v jiném prostředí.

KULLANIM AMACI

Ürün, dizde unikompartmantal yükün azaltılması için tasarlanmıştır. Ürün yalnızca bir sağlık uzmanı tarafından uygulanmalı ve ayarlanmalıdır.

Kullanım Endikasyonları

- Hafif ila şiddetli unikompartmantal diz osteoartriti
- Dejeneratif menisküs yırtılmaları
- Unikompartmantal yükün azaltılmasından fayda sağlayabilen diğer diz rahatsızlıkları, örneğin:
 - Eklem kıkırdak defektleri onarımı
 - Avasküler nekroz
 - Tibia plato kırıkları
 - Kemik iliği lezyonları (kemik çürükleri)

Bilinen bir kontrendikasyon bulunmamaktadır.

Uyarılar ve Önlemler:

- Periferik vasküler hastalık, nöropati ve hassas cildi olan hastalar için düzenli sağlık uzmanı gözetimi önerilir.
- Cilt tahrişi olasılığını en aza indirmek için ürünün doğru şekilde oturduğundan emin olun. Cilt ürüne uyum sağladıkça kullanım süresini kademeli olarak arttırın. Kızarıklık ortaya çıkarsa, kızarıklık geçene kadar kullanım süresini geçici olarak azaltın.
- Ürünün kullanımı ile herhangi bir ağrı veya aşırı baskı meydana gelirse, hasta ürünü kullanmayı bırakmalı ve bir sağlık uzmanına başvurmalıdır.
- Ürünün aşırı sıkılmamasına özen gösterilmelidir.
- Etkili ağrı gidermenin sağlanması için ürünün doğru şekilde oturduğundan emin olun.
- Ürünün kullanılması derin ven trombozu ve pulmoner emboli riskini artırabilir.

GENEL GÜVENLİK TALİMATLARI

Ürünle ilişkili olarak meydana gelen tüm ciddi olumsuz olaylar, üreticiye ve ilgili yetkili makama bildirilmelidir.

Sağlık uzmanı, hastayı bu belgede belirtilen ve aletin güvenli kullanımı için gereken her konuda bilgilendirmelidir.

Uyarı: Üründe işlev değişikliği veya kaybı ya da normal işlevlerini engelleyen hasar veya yıpranma belirtileri varsa hasta ürünü kullanmayı bırakmalı ve bir sağlık uzmanı ile görüşmelidir.

Ürün tek bir hastada birden fazla kullanım içindir.

UYGULAMA TALİMATLARI

Aşağıdaki talimatları yerine getirirken, metinde bahsedilen komponentlerin yerini bulmak için lütfen genel bakış şekline bakın (**Şekil 1**).

Ürünün Uygulanması

1. Üst (A) ve Alt (B) Tokaları açın. Ürünü takarken hastadan oturmasını ve bacağına uzatmasını isteyin. Üst (C) ve Alt (D) SmartDosing® Kadranlarının "0" konumuna ayarlandığından emin olun. Menteşe (E) dizin etkilenen tarafında olacak şekilde ürünü hastanın bacağına yerleştirin.

Ürünün bacak üzerinde doğru şekilde hizalandığından emin olun (**Şekil 2**).

- Yükseklik konumu: Menteşenin merkezini patellanın ortasının biraz yukarisına hizalayın.
 - Yan konum: Menteşenin merkezi bacağın orta hattında olmalıdır.
2. Toka düğmelerini renk uyumlu Anahtar Deliklerine (F, G) tutturun.
- Mavi Alt Toka düğmesini, Toka Stabilitate Rafının (H) üzerindeki mavi Baldır İskeleti Anahtar Deliğine (F) yerleştirin ve Alt Tokayı kapatmak için avucunuzu kullanın (**Şekil 3**). Ürünü bacak üzerinde güvenli ve doğru bir şekilde tutması için baldırın etrafında gerekerek ve Timsah Klips (J) üzerine katlayarak Baldır Kayışını (I) uygun uzunluğa ayarlayın.
 - Hastanın dizini 80° bükün. Sarı Üst Toka düğmesini sarı Uyluk İskeleti Anahtar Deliğine (G) yerleştirin ve Üst Tokayı kapatmak için avucunuzu kullanın (**Şekil 4**). Bacak çevresini gerekerek ve Timsah Klips üzerine katlayarak Uyluk Kayışını (K) uygun uzunluğa ayarlayın.
3. Dynamic Force System™ (DFS) Kayışlarının (L, M) uzunluğunu ayarlayın.
- Hastanın dizi tamamen uzatılmış durumdayken, Üst DFS Kayışı (L) uzunluğunu, bacağa sıkıca oturana kadar ayarlayın ve ardından Timsah Klips üzerine katlayın. Bu noktada, hasta herhangi bir gerilim veya yük azaltılması yaşamamalıdır.
 - Alt DFS Kayışını (M) aynı şekilde ayarlayın.
4. Hastadan ayağı yerde düz olacak şekilde dizini bükmesini isteyin. Göstergeler "5" konumuna gelene kadar Üst (5a) ve ardından Alt (5b) SmartDosing Kadranını saat yönünde çevirin. Ürünün doğru konumlandırıldığı ve Kayışların sıkılığını doğrulamak için hastanın ayağa kalkıp birkaç adım atmasını sağlayın.
- Hastanın ağrıyı azaltma geri bildirimine dayalı olarak optimal DFS Kayış gerginliğini belirleyin.
 - Gösterge "5" konumundayken hastanın daha fazla veya daha az gerginliğe ihtiyacı varsa, DFS Kayışlarının uzunluğunu buna göre ayarlayın.
 - Hastaya günlük aktiviteleri sırasında dozajı ayarlama becerisi sağlayacağı için son SmartDosing Kadranı ayarını "5" konumunda hedefleyin.
5. Nihai uygulama onaylandığında, diğer kayışları düzeltirken ürünün bacağa doğru şekilde oturması için Baldır Kayışı ile başlayarak Kayışları uygun uzunlukta düzeltin.
- Kayış Pedinin (N) kırışık olmadığından ve DFS kayışlarının popliteal fossa bölgesinde kesiştiği yerde konumlanmadığından emin olun (**Şekil 6**).
 - Kayışları, timsah klipsler popliteal alandan uzağa konumlanacak şekilde arkaya doğru, yeterli miktarda düzeltin. Bunu yaptığınızda, diz arkasındaki fazlalık azaltılır.

Ürünün Çıkarılması

1. Hastadan bacağını uzatarak oturmasını isteyin.
2. DFS Kayışları üzerindeki gerilimi serbest bırakmak için gösterge "0" konumuna gelene kadar her iki SmartDosing Kadranını saat yönünün tersine çevirin.
3. Hastanın dizini 90° bükün ve Alt ve Üst Tokaları açın.
4. Toka düğmelerini Anahtar Deliklerinden dışarı çekin.

Aksesuarlar ve Yedek Parçalar

Mevcut yedek parça veya aksesuarların listesi için lütfen Össur kataloğuna bakın.

KULLANIM

Temizlik ve bakım

Ürünün yumuşak malzemeler çıkarılmış halde yıkanması, daha iyi bir temizlik sağlar.

Yıkama Talimatları

- Sıvı deterjan ile elde yıkayın ve iyice durulayın.
- Açık havada kurutun.

Not: Makinede yıkamayın, kurutmayın, ütülemeyin, ağartmayın veya yumuşatıcı kullanmayın.

Not: Tuzlu su veya klorlu su ile temastan kaçınınız. Temas olması durumunda, tatlı su ile yıkayın ve açık havada kurutun.

Menteşe

- Yabancı maddelerden (ör. kir veya çimen) arındırın ve tatlı su kullanarak temizleyin.

İMHA

Ürün ve ambalaj, ilgili yerel veya ulusal çevre düzenlemelerine uygun olarak imha edilmelidir.

SORUMLULUK

Össur aşağıdakiler için sorumluluk kabul etmez:

- Kullanım talimatlarına uygun şekilde bakımı yapılmayan ürün.
- Diğer üreticilere ait komponentlerle monte edilen ürün.
- Önerilen kullanım koşulunun, uygulamanın veya ortamın dışında kullanılan ürün.

РУССКИЙ



Медицинское устройство

ПРЕДУСМОТРЕННОЕ ПРИМЕНЕНИЕ

Устройство предназначено для односторонней разгрузки колена. Устанавливать и регулировать устройство может только медицинский работник.

Показания к применению

- Легкий, умеренный или тяжелый односторонний остеоартрит коленного сустава.
- Дегенеративные разрывы мениска.
- Другие односторонние заболевания колена, при которых может быть полезна разгрузка, например:
 - пластика дефекта суставного хряща;
 - аваскулярный некроз;
 - перелом верхней суставной поверхности большеберцовой кости;
 - поражения костного мозга (ушибы костей).

Противопоказания неизвестны.

Предупреждения и особые указания

- При заболевании периферических сосудов, нейропатии и чувствительной коже пациентам необходимо постоянное наблюдение медицинского работника.

- Убедитесь, что изделие подогнано правильно, чтобы свести к минимуму возможность раздражения кожи. Увеличивайте время использования постепенно, по мере того, как кожа адаптируется к изделию. При появлении покраснения временно уменьшите продолжительность использования, пока оно не пройдет.
- Если при использовании устройства возникает боль или чрезмерное давление, пациенту следует прекратить использование изделия и обратиться к медицинскому работнику.
- Следует проявлять осторожность, чтобы не затянуть устройство слишком сильно.
- Убедитесь, что устройство правильно подогнано для достижения эффективного облегчения боли.
- Использование устройства может увеличить риск тромбоза глубоких вен и тромбоэмболии легочной артерии.

ИНСТРУКЦИИ ПО ТЕХНИКЕ БЕЗОПАСНОСТИ

О любых серьезных инцидентах, связанных с устройством, необходимо сообщать производителю и соответствующим компетентным органам. Медицинский работник обязан предоставить пациенту всю содержащуюся в данном документе информацию, необходимую для безопасного использования этого устройства.

Предупреждение. При изменениях или потере функциональности и признаках повреждения или износа изделия, мешающих его нормальному функционированию, пациент должен прекратить использование и обратиться к специалисту.

Устройство предназначено для многократного использования одним пациентом.

ИНСТРУКЦИИ ПО ПОДГОНКЕ

При выполнении следующих инструкций см. расположение комплектующих, упомянутых в тексте, на обзорном рисунке (**рис. 1**).

Применение устройства

1. Расстегните верхнюю (А) и нижнюю (В) застежки. Попросите пациента сесть и вытянуть ногу во время подгонки устройства. Убедитесь, что верхняя (С) и нижняя (D) ручки регулировки SmartDosing[®] установлены в положение «0». Поместите устройство на ногу пациента так, чтобы шарнир (Е) находился на пораженной стороне колена. Убедитесь, что устройство правильно расположено на ноге (**рис. 2**).
 - Позиционирование по высоте: выровняйте центр шарнира немного выше середины коленной чашечки.
 - Боковое позиционирование: центр шарнира должен находиться на средней линии ноги.
2. Пристегните кнопки застежки к соответствующим по цвету отверстиям под ключ (F, G).
 - Поместите синюю кнопку нижней застежки в синее отверстие под ключ кожуха на икру (F) над пазом фиксации застежки (H) и ладонью защелкните нижнюю застежку (**рис. 3**). Отрегулируйте ремень на икру (I) до нужной длины, натянув его вокруг икры и зажав в зажиме типа крокодил (J), чтобы он надежно и правильно удерживал устройство на ноге.
 - Согните колено пациента до 80°. Поместите желтую кнопку верхней застежки в желтое отверстие под ключ бедренного кожуха (G) и ладонью защелкните верхнюю застежку (**рис. 4**). Отрегулируйте бедренный ремень (K) до нужной длины, натянув его вокруг ноги и зажав в зажиме типа крокодил.

3. Отрегулируйте длину ремней Dynamic Force System™ (DFS) (L, M).
 - Полностью разогнув колено пациента, отрегулируйте длину верхнего ремня DFS (L) так, чтобы он плотно прилегал к ноге, а затем зажмите его в зажиме типа крокодил. На этом этапе пациент не должен ощущать натяжения или разгрузки.
 - Отрегулируйте нижний ремень DFS (M) таким же образом.
4. Попросите пациента согнуть колено, поставив полностью стопу на пол. Поверните верхнюю (5a), а затем нижнюю (5b) ручку регулировки SmartDosing по часовой стрелке, пока индикаторы не окажутся в положении «5». Попросите пациента встать и сделать несколько шагов, чтобы убедиться в правильности установки устройства и затяжке ремней.
 - Определите оптимальное натяжение ремня DFS на основе отзывов пациента об облегчении боли.
 - Если пациенту требуется большее или меньшее натяжение при установке индикатора в положение «5», соответствующим образом отрегулируйте длину ремней DFS.
 - Стремитесь добиться положения «5» в качестве конечной настройки ручки регулировки SmartDosing, так как это даст пациенту возможность корректировать нагрузку во время повседневной деятельности.
5. После подтверждения окончательной подгонки обрежьте ремни до соответствующей длины, начиная с ремня на голень, чтобы устройство правильно сидело на ноге при обрезке других ремней.
 - Убедитесь, что накладка на ремень (N) не смята и расположена там, где ремни DFS пересекаются в подколенной ямке (**рис. 6**).
 - Обрежьте ремни таким образом, чтобы зажимы типа крокодил располагались подальше от подколенной области. Это уменьшает объем под коленом.

Снятие устройства

1. Попросите пациента сесть, вытянув ногу.
2. Чтобы ослабить натяжение ремней DFS, поворачивайте обе ручки регулировки SmartDosing против часовой стрелки до тех пор, пока индикатор не окажется в положении «0».
3. Согните колено пациента под углом 90 ° и расстегните нижнюю и верхнюю застежки.
4. Вытяните кнопки застежки из пазов.

Аксессуары и запасные части

Список доступных запасных частей и аксессуаров см. в каталоге Össur.

ИСПОЛЬЗОВАНИЕ

Очистка и уход

Стирка изделия с отсоединенными мягкими составляющими позволяет произвести более тщательную очистку.

Инструкции по очистке

- Стирайте вручную мягким моющим средством и тщательно прополаскивайте.
- Просушите на воздухе.

Примечание. Не стирайте в стиральной машине, не сушите в сушильной машине, не гладьте, не используйте отбеливатель или смягчитель ткани при стирке.

Примечание. Избегайте контакта с соленой или хлорированной водой. В случае контакта промойте пресной водой и высушите на воздухе.

ШАРНИР

- Удалите посторонние предметы (например, грязь или траву) и промойте пресной водой.

УТИЛИЗАЦИЯ

Устройство и упаковка должны быть утилизированы согласно соответствующим местным или национальным экологическим нормам.

ОТВЕТСТВЕННОСТЬ

Компания Össur не несет ответственности за следующее:

- Устройства, которые не обслуживались в соответствии с инструкциями по применению.
- Изделия, в которых используются компоненты других производителей.
- Изделия, которые эксплуатировались без соблюдения рекомендуемых условий и окружающей среды либо не по назначению.

日本語

MD

医療機器

使用目的

このデバイスは膝の単顆部の負荷軽減を目的としています
このデバイスは、医療専門家が装着および調整する必要があります。

適応

- 軽度から重度の単顆変形性膝関節症
- 半月板変性断裂
- 以下のような、負荷軽減により緩和されるその他の単顆部の膝の状態：
 - * 関節軟骨損傷の修復
 - * 虚血性壊死
 - * 脛骨プラトー骨折
 - * 骨髄病変（骨損傷）

予見された禁忌なし。

警告および注意：

- 末梢血管障害、神経障害、および敏感肌の患者は医療専門家による定期的な管理を受けることをお勧めします。
- 皮膚の炎症が生じる可能性を最小限に抑えるために、デバイスは適切に装着してください。皮膚がデバイスに慣れるに従い、使用時間を徐々に増やします。赤みが生じた場合は、赤みがおさまるまで一時的に使用時間を減らしてください。
- デバイスの使用中に痛みや過度の圧が発生した場合、患者はデバイスの使用を中止し、医療専門家に相談してください。
- デバイスを締め過ぎないようにご注意ください。
- 痛みを効果的に緩和するために、デバイスは適切に装着してください。
- デバイスを使用することで、深部静脈血栓症や肺塞栓症のリスクが高まる可能性があります。

安全に関する注意事項

デバイスに関連する重大な事故は、製造者および関係当局に報告する必要があります。

医療専門家は、このデバイスを安全に使用するために必要な本文書内のすべての情報を患者に知らせてください。

警告：デバイスの機能に変化や低下が認められる場合、またはデバイスに損傷や摩耗の兆候が見られ、通常の機能が妨げられている場合、患者はデバイスの使用を中止して、医療専門家に連絡する必要があります。

このデバイスは1人の患者が使用しますが、使い捨てではありません。

装着方法

以下の手順を実行する際は、本文に記載されているコンポーネントの位置を示す外観図を参照してください（図1）。

デバイスの装着

1. 上部 (A) バックルと下部 (B) バックルを開きます。デバイスを取り付けている間、患者に座って脚を伸ばすよう指示してください。上部 (C)

および下部 (D) の SmartDosing[®] ダイアルが「0」の位置に設定されていることを確認します。膝の患側にヒンジ (E) を付けて、デバイスを患者の脚に置きます。

にデバイスが適切に配置されていることを確認します (図 2)。

- 高さ位置決め: ヒンジの中心を膝蓋骨の中央よりわずかに上に合わせます。
 - 側面の位置決め: ヒンジの中心を、脚の中心線に合わせます。
2. バックルボタンを同じ色の差し込み穴 (F、G) に固定します。
 - 青色の下部バックルボタンを、バックル安定シェルフ (H) 上の青色の下腿シェルフ差し込み穴 (F) に差し込み、手のひらで締めて下部バックルを閉じます (図 3)。下腿ストラップ (I) を緩みのないように下腿の周囲に巻き付けてアリゲータークリップ (J) に折り込み、適切な長さに調節します。こうすることで、デバイスを正しい位置でしっかりと脚に固定します。
 - 患者の膝を 80° に曲げます。黄色の上部バックルボタンを黄色の大腿シェルフ差し込み穴 (G) に差し込み、手のひらで締めて上部バックルを閉じます (図 4)。大腿ストラップ (K) を緩みのないように脚の周囲に巻き付けてアリゲータークリップに折り込み、適切な長さに調節します。
 3. Dynamic Force System™ (DFS) ストラップ (L、M) の長さを調整します。
 - 患者の膝を完全に伸展させた状態で、上部 DFS ストラップ (L) が脚に密着するよう長さを調節してアリゲータークリップに折り込みます。このとき、患者が張力やずれを感じる状態であってはなりません。
 - 下部の DFS ストラップ (M) も同様に調整します。
 4. 床に足をぴったりつけて膝を曲げるよう患者に指示します。インジケーターが「5」の位置になるまで、上部 (5a) もして下部 (5b) の SmartDosing ダイアルを時計回りに回します。患者を立ち上がらせ、デバイスの位置が適切であることとストラップの締め具合を順番に確認してください。
 - 患者の痛みの緩和具合に応じて DFS ストラップの最適な張力を決定します。
 - インジケーターが「5」の位置にある状態で患者が張力の増減を要求した場合は、それに応じて DFS ストラップの長さを調整してください。
 - 「5」の位置で SmartDosing ダイアルの最終設定を行うようにしてください。そうしておくことで、患者が日常生活活動の中で調節を行うことができます。
 5. 最終的な装着を確認したら、デバイスが脚に適切に密着するようにまず下腿ストラップを適切な長さに切断し、他のストラップも切断します。
 - ストラップパッド (N) にしわが寄っておらず、DFS ストラップが膝窩に交差する場所に配置されていることを確認します (図 6)。
 - アリゲータークリップが膝窩部から離れて配置されるように、再び DFS ストラップを十分に切り戻します。これにより、膝の裏側のかさばりが軽減されます。

デバイスの取り外し

1. 患者に座って脚を伸ばすよう指示してください。
2. インジケーターが「0」の位置になるまで両方の SmartDosing ダイアルを反時計回りに回して、DFS ストラップを緩めます。
3. 患者の膝を 90° に曲げ、上下両方のバックルを開きます。
4. 差し込み穴からバックルボタンを引き出します。

アクセサリおよび交換部品

ご利用いただける交換部品やアクセサリのリストについては、Össur のカタログをご参照ください。

使用

洗浄とお手入れ

軟性部品を取り外した状態でデバイスを洗浄すると、より徹底したクリーニングが可能になります。

お手入れ方法

- 低刺激性洗剤で手を洗い、しっかりとすすぎます。
- 空気乾燥させてください。

注: 洗濯機による洗濯、タンブラー乾燥、アイロン、漂白剤、柔軟剤の使用はおやめください。

注: 塩水や塩素処理水に接触しないようにしてください。接触した場合は真水でよく洗い流し、空気乾燥してください。

ヒンジ

- 異物 (土埃や草など) を取り除き、真水できれいに洗い流してください。

廃棄

このデバイスや包装材を廃棄する際は必ず、それぞれの地域や国の環境規制に従ってください。

免責

Ossur は、以下に対して責任を負いません。

- デバイスが本取扱説明書の指示に従って保守点検されていない場合。
- デバイスが他メーカーのコンポーネントを含めて組み立てられている場合。
- デバイスが推奨される使用条件、適用または環境以外で使用されている場合。

中文

MD

医疗器械

预期用途

用于骨折固定时夹持骨骼固定或支撑。

本器械必须由专业人员适配安装和调整。

适应症

- 轻度至重度单间室膝关节骨关节炎
- 退行性半月板撕裂
- 其他可能从减负中受益的单间室膝关节疾病，例如：
 - 关节软骨缺损修复
 - 缺血性坏死
 - 胫骨平台骨折
 - 骨髓病变（骨挫伤）

没有已知的禁忌症。

警告和注意事项：

- 建议对患有外周血管疾病、神经病变和敏感皮肤的患者进行定期医疗保健专业监督。
- 确保器械佩戴正确舒适，减少皮肤刺激。随着皮肤适应器械，逐渐增加使用时间。如果出现红肿，请暂时减少使用时间，直到它消退。
- 如果在使用器械时出现任何疼痛或压力过大，患者应停止使用器械并联系医疗保健专业人员。
- 应注意不要过度绑紧支具。
- 确保器械正确安装以有效缓解疼痛。
- 有深静脉血栓和肺栓塞的风险的患者在使用本产品时需谨慎。

一般安全说明

任何与本器械相关的严重事故必须向制造商和有关当局报告。

专业人员应负责告知患者本文档中安全使用本器械所需的所有信息。

警告：如果器械的功能发生变化或丧失，或如果本器械出现损坏或磨损的迹象而影响其正常功能，患者应停用本器械并与专业医护人员联系。

本器械供单个患者 - 多次使用。

佩戴说明

在执行以下说明时，请参考概述图定位文中提到的组件（图 1）。

器械应用

1. 打开上 (A) 和下 (B) 带扣。安装器械时，请患者坐下并伸直腿。确保上 (C) 和下 (D) SmartDosing[®] 刻度盘设置在“0”位置。将器械放在患者腿上，铰链 (E) 位于膝盖受影响的一侧。确保器械在腿上正确对齐（图 2）。
 - 高度定位：将铰链中心对齐略高于髌骨中部。
 - 侧面定位：铰链的中心应在腿的中线。
2. 将带扣按钮固定在颜色匹配的锁孔 (F, G) 上。

- 将蓝色下带扣按钮放入带扣稳定架 (H) 上方的蓝色小腿壳锁孔 (F) 中，然后用手掌将下带扣扣合 (图 3)。通过在小腿周围张紧并折叠到鳄鱼夹 (J) 中，将小腿扣带 (I) 调整到合适的长度，从而将器械牢固且正确地固定在腿上。
 - 将患者膝盖弯曲至 80°。将黄色上扣按钮放入黄色大腿壳锁孔 (G)，然后用手掌将上扣扣合上 (图 4)。绑紧大腿，将大腿扣带 (K) 调整到合适的长度，然后折起绑带并用鳄鱼夹固定。
3. 调整 Dynamic Force System™ (DFS) 扣带 (L, M) 的长度。
 - 在患者膝盖完全伸直的情况下，调整上部 DFS 扣带 (L) 的长度，直到它牢固地靠在腿上，然后将其折叠成鳄鱼夹。此时，患者不应感到任何张力或压力。
 - 以相同的方式调整下部 DFS 扣带 (M)。
 4. 要求患者弯曲膝盖，脚平放在地板上。顺时针依次转动上部 (5a) 和下部 (5b) SmartDosing 刻度盘，直到指示器处于“5”位置。让患者站起来并采取几个步骤来验证器械的正确定位和扣带的松紧度。
 - 根据患者的疼痛缓解反馈确定最佳 DFS 扣带张力。
 - 如果患者需要在指示器处于“5”位置时使用或多或少的张力，相应地调整 DFS 扣带的长度。
 - 将最终的 SmartDosing 刻度盘设定在“5”位置，因为这将使患者能够在日常生活活动中调整剂量。
 5. 确认最终贴合后，从小腿扣带开始将逐根扣带进行修剪到合适的长度，以便在修剪其它扣带时，器械仍位于腿的正确位置。
 - 确保扣带垫 (N) 没有起皱，并且位于 DFS 扣带在腘窝中交叉的位置 (图 6)。
 - 充分向后修剪扣带，使鳄鱼夹远离腘窝区。这减少了膝盖后面的体积。

移除支具

1. 请患者坐下，伸直腿。
2. 逆时针转动两个 SmartDosing 刻度盘，直到指示器处于“0”位置以释放 DFS 扣带的张力。
3. 将患者的膝盖弯曲到 90°，然后打开下扣和上扣。
4. 将带扣按钮从钥匙孔中拉出。

配件和替换零件

请参阅 Össur 目录以获取可用更换零件或附件的列表。

使用方法

清洁和保养

在卸下柔软物品的情况下清洗器械可以进行更彻底的清洁。

洗涤说明

- 使用温和的清洁剂手洗并彻底冲洗。
- 通风处晾干。

注意：请勿机洗、滚筒烘干、熨烫、漂白或使用织物柔软剂洗涤。
注意：避免接触盐水或氯化水。如果接触，请用淡水冲洗并风干。

铰链

- 去除异物 (例如，污垢或草) 并使用淡水清洁。

最终处置

本器械及其包装必须按照各自的地方或国家环境法规进行处置。

责任

Össur 不承担以下责任：

- 器械未按照使用说明进行维护。
- 器械与其他制造商的零部件组装在一起。
- 器械在推荐的使用条件、应用或环境之外使用。

代理人和生产厂家信息

备案人 / 生产企业 : Össur hf. 奥索股份有限公司

备案人 / 生产企业地址 : Grjothals 1-5 Reykjavik 110 Iceland

备案人 / 生产企业联系方式 : +354 5151300

代理人及售后服务机构 : 奥索假肢矫形康复器材(上海)有限公司

代理人及售后服务机构地址 : 上海市徐汇区虹梅路 1801 号 B 区 201 室

代理人及售后服务机构联系方式 : 021-6127 1727

生产日期 : 见外包装

使用期限 : 产品启用后 3 年。

生产批号 : 见外包装

医疗器械备案凭证编号 / 技术要求编号 : 国械备 20170278

说明书版本号 : 5

한국말

MD

의료 기기

용도

본 장치는 무릎의 부분 하중 감소를 위한 것입니다.
이 장치는 의료 전문가가 장착하고 조정해야 합니다.

사용 설명서

- 중등에서 중증의 편측 무릎 골관절염
- 퇴행성 반월판 파열
- 다음과 같이 하중 감소를 통해 효과를 볼 수 있는 기타 무릎 질환:
 - 관절 연골 결함 치료
 - 무혈성 괴사
 - 경골과 골절
 - 과두 골수 병변(뼈 타박상)

알려진 금기사항 없음.

경고 및 주의:

- 말초 혈관 질환, 신경 장애, 민감한 피부를 가진 환자의 경우 정기적으로 의료 전문가의 관리를 받을 것을 권장합니다.
- 장치가 적절하게 착용되었는지 확인하여 피부 자극 가능성을 최소화하십시오. 피부의 장치 적응에 따라 점차적으로 사용 시간을 늘리십시오. 발적이 나타나면 가라앉을 때까지 사용 시간을 일시적으로 줄입니다.
- 장치를 사용할 때 통증이나 과도한 압력이 발생하면 환자는 장치 사용을 중지하고 의료 전문가에게 문의해야 합니다.
- 장치를 너무 세게 조이지 않도록 주의해야 합니다.
- 효과적인 통증 완화를 위해 장치가 잘 맞는지 확인하십시오.
- 이 장치를 사용하면 심부정맥혈전증과 폐색전증 발병 위험이 증가할 수 있습니다.

일반 안전 지침

장치와 관련된 모든 심각한 사고는 제조업체 및 관련 당국에 보고해야 합니다.

의료 전문가는 이 장치를 안전하게 사용하는 데 필요한 본 문서의 모든 내용을 환자에게 알려야 합니다.

경고: 제품 기능의 변경이나 손실이 있는 경우, 혹은 제품 손상의 징후가 보이거나 정상적인 기능을 방해하는 마모가 발생하는 경우 환자는 제품 사용을 중단하고 의료 전문가에게 문의해야 합니다.

이 장치는 단일 환자에게 다회 사용이 가능합니다.

착용법

다음 지침에 대한 이해를 돕기 위해 언급된 구성품의 위치를 나타낸 제품 개요 그림을 참조하십시오(그림 1).

장치 착용

1. 상부(A) 및 하부(B) 버클을 엽니다. 장치를 장착하는 동안 환자에게 다리를 뻗고 앉도록 요청합니다. 상단(C) 및 하단(D) SmartDosing® 다이얼이 "0" 위치로 설정되어 있는지 확인합니다. 힌지(E)가 영향을 받는 무릎 쪽을 향하도록 장치를 환자의 다리에 놓습니다.
다리에 장치가 올바르게 정렬되었는지 확인합니다(그림 2).
 - 높이 위치 조절: 힌지의 중심을 슬개골 중앙보다 약간 위로 정렬합니다.
 - 측면 위치 조절: 힌지의 중심이 다리의 중앙에 있어야 합니다.
2. 버클 버튼을 색상이 일치하는 키홀(F, G)에 고정합니다.
 - 파란색 하부 버클 버튼을 버클 고정 선반(H) 위의 파란색 종아리 셸 키홀(F)에 넣고 손바닥을 사용하여 하부 버클을 잠그십시오(그림 3). 종아리 둘레에 장력을 가하고 악어 클립(J)으로 접어서 종아리 스트랩(I)을 적절한 길이로 조정하여 장치가 다리에 안전하고 올바르게 위치하도록 합니다.
 - 환자의 무릎을 80°로 구부립니다. 노란색 상부 버클 버튼을 허벅지 셸 키홀(G) 안에 넣고 손바닥으로 상부 버클을 잠급니다(그림 4). 허벅지 스트랩(K)으로 다리를 감고 악어 클립에 끼우고 접어서 적절한 길이로 조절합니다.
3. Dynamic Force System™(DFS) 스트랩(L, M)의 길이를 조절합니다.
 - 환자의 무릎을 완전히 펴고 다리에 단단히 고정될 때까지 상부 DFS 스트랩(L) 길이를 조절한 다음 악어 클립으로 접습니다. 이때까지도 환자는 압박감이나 하중 감소를 느끼지 못합니다.
 - 하부 DFS 스트랩(M)도 같은 방법으로 조절합니다.
4. 환자에게 발바닥을 바닥에 붙인 상태에서 무릎을 구부리도록 요청합니다. 상부(5a) SmartDosing 다이얼을 시계 방향으로 돌려 다음 하부(5b) SmartDosing 다이얼도 시계 방향으로 돌려 표시기가 "5" 위치에 오도록 합니다. 환자를 일어서게 하고 장치의 올바른 위치와 스트랩의 조임을 확인하기 위해 몇 가지 단계를 수행합니다.
 - 환자의 통증 완화 피드백에 따라 최적의 DFS 스트랩 장력을 결정합니다.
 - 표시기가 "5" 위치에 있을 때 환자가 장력을 줄이거나 늘려야 할 경우 DFS 스트랩의 길이를 조절하십시오.
 - 환자가 일상 생활을 하는 동안 조절할 수 있도록 최종적인 SmartDosing 다이얼 설정을 "5" 위치에서 하는 것을 목표로 하십시오.
5. 최종적인 피팅이 이루어지면, 다른 스트랩을 미세 조정하는 동안에도 장치가 다리 위에 올바르게 고정되어 있도록 종아리 스트랩부터 시작하여 스트랩을 미세 조절합니다.
 - 스트랩 패드(N)가 구겨지지 않고 DFS 스트랩이 슬와의 교차하는 위치에 있는지 확인합니다(그림 6).
 - 악어 클립이 슬와에서 떨어져 위치하도록 스트랩을 충분히 조절합니다. 이를 통해 무릎 뒤의 부피를 줄입니다.

장치 제거

1. 환자에게 다리를 펴고 앉도록 요청합니다.
2. 표시기가 "0" 위치가 될 때까지 두 SmartDosing 다이얼 모두를 시계 반대 방향으로 돌려 DFS 스트랩의 장력을 해제합니다.
3. 환자의 무릎을 90°로 구부리고 하부와 상부 버클을 모두 엽니다.
4. 버클 버튼을 키홀에서 빼냅니다.

액세서리 및 교체용 부품

사용 가능한 교체 부품 또는 액세서리 목록은 Össur 카탈로그를 참조하십시오.

사용

청소 및 관리

천 재질 제품을 분리한 상태로 기기를 세척하면 보다 깨끗하게 세척할 수 있습니다.

세척 방법

- 순한 세제를 사용하여 손으로 세척하고 깨끗하게 헹구 냅니다.
- 자연 건조하십시오.

참고: 세탁기, 회전식 건조기, 다리미, 표백제, 섬유 유연제를 사용하지 마십시오.

참고: 소금물이나 염소 처리된 물에 닿지 않도록 하십시오. 닿았을 경우 깨끗한 물로 헹구고 자연 건조하십시오.

힌지

- 이물질(예: 흙 또는 풀)을 제거하고 깨끗한 물로 청소하십시오.

폐기

장치 및 포장재는 해당 지역 또는 국가의 환경 규제에 따라 폐기해야 합니다.

배상 책임

Össur는 다음 경우에 책임을 지지 않습니다.

- 제품을 사용 지침에 지시된 대로 관리하지 않은 경우
- 제품을 다른 제조업체의 구성품과 함께 조립한 경우
- 제품을 권장되는 사용 조건, 적용 분야 또는 환경 외에서 사용한 경우.

BAHASA MELAYU



Peranti Perubatan

PENGGUNAAN YANG DIMAKSUDKAN

Peranti ini dimaksudkan untuk pemungghahan lutut satu kompartmen
Peranti mesti dipasang dan dilaraskan oleh profesional penjagaan kesihatan.

INDIKASI UNTUK PENGGUNAAN

- Osteoarthritis lutut satu kompartmen ringan hingga teruk

- Koyak meniskus yang merosot
- Keadaan lutut satu kompartmen lain yang mungkin mendapat manfaat daripada pemunggaan seperti:
 - Pembaikan kecacatan tulang rawan artikular
 - Nekrosis avaskular
 - Fraktur plateau tibia
 - Lesi sumsum tulang (lebam tulang)

Tiada kontraindikasi yang diketahui.

Amaran dan Pengawasan:

- Penyeliaan doktor yang rapi adalah disyorkan untuk pesakit dengan penyakit vaskular perifer, neuropati dan kulit sensitif.
- Pastikan peranti sesuai dengan betul untuk mengurangkan kemungkinan kerengsaan kulit. Tingkatkan masa penggunaan secara beransur-ansur apabila kulit menyesuaikan diri dengan peranti. Sekiranya kemerahan muncul, kurangkan penggunaan buat sementara waktu sehingga ia reda.
- Sekiranya terdapat kesakitan atau tekanan yang berlebihan dengan penggunaan peranti ini, pesakit harus berhenti menggunakan peranti tersebut dan menghubungi profesional penjagaan kesihatan.
- Berhati-hati agar peranti ini tidak terlalu ketat.
- Pastikan peranti sesuai dengan betul untuk mencapai penghilang rasa sakit yang berkesan.
- Penggunaan peranti boleh meningkatkan risiko trombosis vena dalam dan embolisme pulmonari.

ARAHAN KESELAMATAN AM

Sebarang kejadian serius berkaitan dengan peranti mesti dilaporkan kepada pengeluar dan pihak berkuasa yang berkaitan.

Pakar penjagaan kesihatan harus memberitahu pesakit tentang semua perkara yang diperlukan dalam dokumen ini untuk penggunaan alat ini dengan selamat.

Amaran: Sekiranya terdapat perubahan atau kehilangan fungsi peranti, atau jika alat tersebut menunjukkan tanda-tanda kerosakan atau kehausan yang mengganggu fungsi normal, pesakit harus berhenti menggunakan alat ini dan menghubungi profesional kesihatan.

Peranti ini untuk penggunaan pesakit tunggal – pesakit berbilang.

ARAHAN PEMASANGAN

Semasa menjalankan mengikut arahan berikut, rujuk rajah gambaran keseluruhan untuk mencari komponen yang disebutkan dalam teks (**Raj. 1**).

Aplikasi Peranti

1. Buka Kancing Atas (A) dan Bawah (B). Minta pesakit duduk dan memanjangkan kaki semasa memasang peranti. Pastikan Dail SmartDosing® Atas (C) dan Bawah (D) disetkan kepada kedudukan "0". Letakkan peranti di kaki pesakit dengan Engsel (E) di bahagian lutut yang terlibat.

Pastikan penjajaran peranti yang betul pada kaki (**Raj. 2**).

 - Kedudukan tinggi: Jajarkan bahagian tengah Engsel sedikit di atas tengah patela.
 - Kedudukan sisi: Pusat Engsel harus berada di garis tengah kaki.
2. Ketatkan butang Kancing ke Lubang Kunci yang sesuai dengan warnanya (F, G).
 - Letakkan butang Kancing Bawah biru ke dalam Lubang Kunci Cangkerang Betis biru (F) di atas Rak Kestabilan Kancing (H) dan gunakan tapak tangan untuk menutup Kancing Bawah (**Raj. 3**).

Laraskan Tali Betis (I) pada panjang yang sesuai dengan mengetatkan sekeliling betis dan melipat ke dalam Klip Buaya (J) supaya peranti ini dapat dipasang dengan ketat dan betul pada kaki.

- Bengkokkan lutut pesakit hingga 80°. Letakkan butang Kancing Atas kuning ke dalam Lubang Kunci Cangkerang Paha (G) kuning dan gunakan tapak tangan untuk menutup Kancing Atas (**Raj. 4**). Laraskan Tali Paha (K) pada panjang yang sesuai dengan mengetatkan sekeliling kaki dan melipat ke dalam Klip Buaya.
3. Laraskan panjang tali Dynamic Force System™ (DFS) (L, M).
 - Dengan lutut pesakit dipanjangkan sepenuhnya, laraskan panjang Tali DFS Atas (L) sehingga ia duduk dengan ketat pada kaki, kemudian lipat ke dalam Klip Buaya. Pada ketika ini, pesakit tidak akan mengalami sebarang ketegangan atau kelegaan.
 - Laraskan Tali DFS Bawah (M) dengan cara yang sama.
 4. Minta pesakit membengkokkan lutut dengan kaki rata di lantai. Pusing Dail SmartDosing Atas (5a) dan kemudian Bawah (5b) mengikut arah jam sehingga penunjuk berada pada kedudukan "5". Minta pesakit berdiri dan ambil beberapa langkah untuk mengesahkan kedudukan peranti yang betul dan tali yang ketat.
 - Tentukan ketegangan Tali DFS yang optimum berdasarkan maklum balas kelegaan sakit pesakit.
 - Sekiranya pesakit memerlukan ketegangan lebih atau kurang dengan penunjuk pada kedudukan "5", sesuaikan panjang Tali DFS dengan sewajarnya.
 - Sasarkan untuk menetapkan Dail SmartDosing akhir pada kedudukan "5" kerana ini akan memberikan pesakit kemampuan untuk menyesuaikan dos semasa melakukan aktiviti kehidupan seharian.
 5. Apabila kesesuaian terakhir telah disahkan, potong tali ke panjang yang sesuai bermula dengan Tali Betis sehingga peranti duduk dengan betul di kaki sambil memangkas tali lain.
 - Pastikan Pad Tali (N) tidak berkerut dan diletakkan di tempat tali DFS melintang di fossa popliteal (**Raj. 6**).
 - Potong tali dengan secukupnya sehingga klip buaya diletakkan jauh dari kawasan popliteal. Ini mengurangkan ikatan besar di belakang lutut.

Pengeluaran peranti

1. Minta pesakit duduk dengan kaki yang dipanjangkan.
2. Putar kedua-dua Dail SmartDosing lawan arah jam sehingga penunjuk berada di kedudukan "0" untuk melepaskan ketegangan pada Tali DFS.
3. Bengkokkan lutut pesakit hingga 90° dan buka Kancing Bawah dan Atas.
4. Tarik butang Kancing daripada Lubang Kunci.

Aksesori dan Alat Ganti

Sila rujuk katalog Össur untuk mendapatkan senarai alat ganti atau aksesori yang tersedia.

PENGGUNAAN

Pembersihan dan penjagaan

Mencuci peranti dengan barang-barang lembut yang dinyahpasang membolehkan pembersihan dilakukan dengan lebih teliti.

Arahan Mencuci

- Cuci tangan menggunakan detergen lembut dan bilas hingga bersih.
- Keringkan dengan udara

Nota: Jangan cuci dalam mesin, seterika, menggunakan peluntur atau membasuh dengan pelembut fabrik.

Nota: Elakkan bersentuhan dengan air masin atau air berklorin. Sekiranya bersentuhan, bilas dengan air tawar dan keringkan dengan udara.

Engsel

- Keluarkan bahan asing (misalnya, kotoran atau rumput) dan bersihkan dengan menggunakan air tawar.

PELUPUSAN

Peranti dan pembungkusan mestilah dibuang mengikut peraturan alam sekitar tempatan atau kebangsaan.

TANGGUNGJAWAB

"Össur tidak bertanggungjawab terhadap perkara berikut:

- Peranti tidak dijaga seperti yang diarahkan dalam arahan penggunaan.
- Peranti dipasang dengan komponen daripada pengeluar lain.
- Perangkat yang digunakan daripada syarat, aplikasi, atau persekitaran penggunaan yang disarankan.

SLOVENČINA

MD

Zdravotnícka pomôcka

ÚČEL POUŽITIA

Pomôcka je určená na jednokomorové uvoľnenie kolena.

Nasadenie a nastavenie tejto pomôcky musí vykonať lekár.

Indikácie použitia

- Mierna až závažná jednokompartmentová artróza kolena
- Degeneratívne trhliny menisku
- Ďalšie jednokompartmentové ochorenia kolien, u ktorých môže byť odľahčenie prínosom, ako napríklad:
 - oprava defektu kĺbovej chrupavky,
 - avaskulárna nekróza,
 - zlomenina tibiálnej plošiny,
 - lézie kostnej drene (podliatiny kostí).

Nie sú známe žiadne kontraindikácie.

Varovania a bezpečnostné opatrenia:

- U pacientov trpiacich ochorením periférnych ciev, neuropatiou a citlivou pokožkou sa odporúča pravidelný lekársky dohľad.
- Uistite sa, že pomôcka správne zapadá, aby sa minimalizovala možnosť podráždenia pokožky. Čas používania predĺžujte postupne, pretože koža sa pomôcke prispôsobuje. Ak sa objaví začervenanie, dočasne skráťte čas používania, kým neustúpi.
- Ak sa pri použití pomôcky vyskytne akákoľvek bolesť alebo nadmerný tlak, pacient by mal prestať pomôcku používať a kontaktovať zdravotníckeho pracovníka.
- Je potrebné dbať na to, aby nedošlo k nadmernému utiahnutiu pomôcky.
- Uistite sa, že je pomôcka správne nasadená, aby sa dosiahla účinná úľava od bolesti.
- Použitie pomôcky môže zvýšiť riziko hlbkej žilovej trombózy a pľúcnej embólie.

VŠEOBECNÉ BEZPEČNOSTNÉ POKYNY

Všetky závažné udalosti, ku ktorým dôjde v súvislosti s touto pomôckou, je nutné hlásiť výrobcovi a príslušným orgánom.

Lekár musí informovať pacienta o celom obsahu tohto dokumentu, ktorý je nevyhnutný na bezpečné používanie tejto pomôcky.

Varovanie: Ak dôjde k zmene alebo strate funkčnosti pomôcky alebo ak pomôcka vykazuje známky poškodenia či opotrebovania, ktoré bránia jej normálnemu fungovaniu, pacient ju musí prestať používať a musí kontaktovať lekára.

Táto pomôcka je určená na použitie iba u jedného pacienta – na viacnásobné použitie.

NÁVOD NA NASADENIE

Pri vykonávaní nasledujúcich pokynov sa riadte prehľadovým obrázkom, kde nájdete umiestnenie komponentov uvedených v texte (**Obr. 1**).

Aplikácia pomôcky

1. Otvorte horné (A) a spodné (B) spony buckle. Pri nasadzovaní pomôcky požiadajte pacienta, aby si sadol a natiahol nohu. Zaistite, aby bol horný (C) a dolný (D) ukazovateľ SmartDosing® nastavený do polohy „0“. Položte pomôcku na nohu pacienta pomocou kĺbu (E) na postihnutej strane kolena.
Zaistite správne zarovnanie pomôcky na nohe (**obr. 2**).
 - Polohovanie výšky: Zarovnajte stred kĺbu mierne nad stredom pately.
 - Poloha na boku: stred kĺbu by mal byť v strednej čiare nohy.
2. Upevnite gombíky spony na ich farebne zladené kľúčové dierky (F, G).
 - Modré tlačidlo spodnej spony umiestnite do modrej dierky pre lýtkový obal (F) nad dielom stabilizujúcim popruh (H) a dlaňou zacvaknite spodnú sponu (**obr. 3**). Nastavte lýtkový popruh (I) na vhodnú dĺžku napnutím okolo lýtku a sklopením do aligátorovej spony (J) tak, aby pomôcka držala bezpečne a bola správne umiestnená na nohe.
 - Pokrčte koleno pacienta o 80°. Vložte žltý gombík hornej spony do žltej dierky na stehenného obalu (G) a dlaňou zacvaknite hornú sponu (**obr. 4**). Stehenný popruh (K) upravte na vhodnú dĺžku napnutím okolo nohy a sklopením do aligátorovej spony.
3. Upravte dĺžku popruhov Dynamic Force System™ (DFS) (L, M).
 - S úplne vystretým kolenom pacienta upravte dĺžku horného popruhu DFS (L), až kým nebude pevne priliehať k nohe a potom ho vložte do aligátorovej spony. V tomto okamihu by pacient nemal pociťovať žiadne napätie ani odľahčenie.
 - Rovnakým spôsobom upravte dolný popruh DFS (M).
4. Požiadajte pacienta, aby pokrčil koleno a chodidlo položil na podlahu. Otočte horným (5a) a potom spodným (5b) SmartDosing ukazovateľom v smere hodinových ručičiek, kým sa indikátory nedostanú do polohy „5“. Nechajte pacienta vstať a vykonať niekoľko krokov, aby ste overili správne umiestnenie pomôcky a tesnosti popruhov.
 - Zistite optimálne napätie popruhu DFS na základe pacientovej spätnej väzby od úľavy od bolesti.
 - Ak pacient vyžaduje väčšie alebo menšie napätie s indikátorom v polohe „5“, upravte podľa toho dĺžku popruhov DFS.
 - Zamerajte sa na konečné nastavenie voľby SmartDosing ukazovateľa v polohe „5“, pretože to umožní pacientovi možnosť prispôbiť si dávkovanie počas aktivít každodenného života.
5. Keď je to správne nastavené, orežte popruhy na príslušnú dĺžku. Začnite lýtkovým popruhom, aby bola pomôcka správne nasadená na nohe, a zároveň orezávajte ostatné popruhy.

- Zaistite, aby páska (N) nebola pokrčená a nebola umiestnená na mieste, kde sa pásy DFS krížia v podkolennej jamke (**obr. 6**).
- Orežte popruhy dostatočne, aby boli aligátorove spony umiestnené mimo popliteálnu oblasť. Toto znižuje záťaž za kolenom.

Odstránenie pomôcky

1. Požiadajte pacienta, aby si sadol s vystretou nohou.
2. Otočením oboch ukazovateľov SmartDosing proti smeru hodinových ručičiek uvoľníte napätie na popruhoch DFS, kým indikátor nebude v polohe „0“.
3. Pokrčte koleno pacienta o 90° a otvorte dolnú aj hornú sponu.
4. Vytiahnite gombíky spony z kľúčových dierok.

Príslušenstvo a náhradné diely

Zoznam dostupných náhradných dielov alebo príslušenstva nájdete v katalógu spoločnosti Össur.

POUŽÍVANIE

Čistenie a ošetrovanie

Umývanie pomôcky s odpojenými mäkkými časťami umožňuje dôkladnejšie čistenie.

Návod na umývanie

- Umývajte ručne jemným čistiacim prostriedkom a dôkladne opláchnite.
- Sušiť na vzduchu.

Poznámka: Neperte v práčke, nesušte v sušičke, nežehlite, nebielte ani neumývajte pomocou aviváže.

Poznámka: Vyhnite sa styku so slanou alebo chlórovanou vodou.

V prípade kontaktu opláchnite čistou vodou a vysušte na vzduchu.

Záver

- Odstráňte cudzie materiály (napr. znečistenie alebo trávu) a vyčistite ho čistou vodou.

LIKVIDÁCIA

Pomôcku a obal je nutné zlikvidovať v súlade s príslušnými miestnymi alebo národnými predpismi o ochrane životného prostredia.

ZODPOVEDNOSŤ

Spoločnosť Össur nepreberá zodpovednosť za nasledujúce prípady:

- Pomôcka sa neudržiava podľa pokynov v návode na použitie.
- Pomôcka je zostavená z komponentov od iných výrobcov.
- Pomôcka sa používa mimo odporúčaných podmienok používania, aplikácie alebo okolitého prostredia.

MAGYAR



Gyógyászati segédeszköz

RENDELTESSZERŰ HASZNÁLAT

Az eszköz a térd részleges tehermentesítésére szolgál

Az eszközt egészségügyi szakembernek kell felszerelnie és beállítania.

Alkalmazási javallatok

- Enyhe-súlyos unikompartmentális krónikus ízületi gyulladás

- Degeneratív meniscus szakadás
- Egyéb unikompartmentális térdbetegségek, amelyekre jótékony hatással lehet a tehermentesítés, például:
 - Ízületi porckárosodás gyógyítása
 - Avaszkuláris nekrozis
 - Tibia plató törése
 - Csontvelő-elváltozások (csontúzóadások)

Nincs ismert ellenjavallat.

Figyelmeztetések és óvintézkedések:

- Perifériás érbetegségben vagy neuropátiában szenvedő pácienseknél, valamint érzékeny bőrű pácienseknél egészségügyi szakember általi rendszeres felügyelet ajánlott.
- Győződjön meg arról, hogy az eszköz megfelelően illeszkedik: így minimalizálható a bőrirritáció lehetősége. Fokozatosan növelje a használati időt, ahogy a bőr alkalmazkodik az eszközhöz. Ha a bőr kipirosodik, csökkentse átmenetileg az eszköz használatának az idejét, amíg a pirosodás el nem múlik.
- Ha az eszköz használata során bármilyen fájdalom vagy túlzott nyomás jelentkezik, a páciensnek abba kell hagynia az eszköz használatát, és fel kell vennie a kapcsolatot egy egészségügyi szakemberrel.
- Ügyelni kell arra, hogy ne húzza túl szorosra az eszközt.
- Győződjön meg róla, hogy az eszköz megfelelően illeszkedik, ellenkező esetben a fájdalomcsillapítás nem lesz elég hatékony.
- Az eszköz használata növelheti a mélyvénás trombózis és a tüdőembólia kockázatát.

ÁLTALÁNOS BIZTONSÁGI UTASÍTÁSOK

Az eszközzel kapcsolatban felmerült súlyos eseményeket jelenteni kell a gyártónak és az illetékes hatóságoknak.

Az egészségügyi szakembernek tájékoztatnia kell a beteget a dokumentumban szereplő minden olyan tudnivalóról, ami az eszköz biztonságos használatához szükséges.

Figyelem: Ha az eszköz működése megváltozik vagy megszűnik, vagy ha az eszközön olyan kár vagy kopás keletkezett, ami akadályozza a normál használatot, a beteg ne használja tovább azt, és keressen fel egy egészségügyi szakembert.

Az eszköz egyetlen páciens általi, többszöri használatra készült.

FELVÉTELI UTASÍTÁS

Az alábbi utasítások végrehajtása során tekintse meg az áttekintő ábrát a szövegben említett alkatrészek megtalálásához (**1. ábra**).

Az eszköz alkalmazása

1. Nyissa ki a felső (A) és az alsó (B) csatot. Kérje meg a páciens, hogy üljön le, és nyújtsa ki a lábát az eszköz felszerelése közben. Győződjön meg arról, hogy a felső (C) és az alsó (D) SmartDosing® tárcsa is a „0”-s állásban van. Helyezze az eszközt a páciens lábára úgy, hogy a csuklópánt (E) a térd érintett oldalán legyen.

Ügyeljen arra, hogy az eszköz megfelelően illeszkedjen a lábhoz (**2. ábra**).

 - A magasság beállítása: Állítsa be a csuklópántot úgy, hogy annak közepe kissé a térdkalács közepe fölött legyen.
 - Oldalirányú beállítás: A csuklópánt közepének a láb középvonalában kell lennie.
2. Rögzítse a csatok gombját a színükhöz illő nyílásokhoz (F, G).
 - Helyezze az alsó csat kék gombját a csatstabilizáló (H) fölötti kék vádlikeret-nyílásba (F), majd tenyerével pattintsa be az alsó csatot

- (3. ábra).** Állítsa be a vádlin futó pántot (I) a megfelelő hosszúságúra; ehhez húzza meg a pántot a vádlin, majd hajtsa be a krokodilcsipeszbe (J), hogy az eszköz stabilan és megfelelő pozícióban rögzüljön a lábbon.
- Hajlítsa be 80°-ra a páciens térdét. Helyezze a felső csat sárga gombját a combkeret sárga nyílásába (G), majd tenyerével pattintsa be a felső csatot **(4. ábra)**. Állítsa be a combon futó pántot (K) a megfelelő hosszúságúra; ehhez húzza meg a láb körül, majd hajtsa be a krokodilcsipeszbe.
3. Állítsa be a Dynamic Force System™ (DFS) hevederek (L, M) hosszát.
- A páciens térdét teljesen kinyújtva állítsa be a felső DFS-heveder (L) hosszát úgy, hogy a heveder stabilan felfeküdjön a lábba, majd hajtsa be a hevedert a krokodilcsipeszbe. Ezen a ponton a páciens nem tapasztalhat feszülést vagy tehermentesítést.
 - Állítsa be ugyanígy az alsó DFS-hevedert (M) is.
4. Kérje meg a páciens, hogy hajlítsa be a térdét úgy, hogy közben a talpát nem emeli fel a padlóról. Forgassa a felső (5a), majd az alsó (5b) SmartDosing Dial tárcsát az óramutató járásával megegyező irányba addig, amíg a jelzők az „5”-ös állásba nem kerülnek. Kérje meg a páciens, hogy az eszköz helyzetének és a hevederek feszességének ellenőrzése céljából álljon fel, és tegyen pár lépést.
- Az alapján, hogy az eszköz mikor enyhíti a leginkább a páciens fájdalmát, határozza meg a DFS-hevederek optimális feszességét.
 - Ha a jelző „5”-ös állásban feszesebb vagy lazább beállításra van szükség, módosítsa a DFS-hevederek hosszát.
 - Törekedjen arra, hogy a SmartDosing tárcsa végül az „5”-ös állásba kerüljön, mivel ez lehetővé teszi a páciens számára, hogy beállítsa az adagolást a mindennapi tevékenységei során.
5. Amikor megvan a végleges beállítás, vágja le a hevedereket a megfelelő hosszúságúra – a vádlin futó pánttal kezdje, hogy az eszköz ne mozduljon el, amikor a többi hevedert levágja.
- Ügyeljen arra, hogy a pántalátét (N) ne gyűrődjön meg, és ott helyezkedjen el, ahol a DFS-hevederek a térdhajlat felett keresztezik egymást **(6. ábra)**.
 - Vágja vissza kellőképpen a hevedereket úgy, hogy a krokodilcsipeszek távol legyenek a térdhajlattól. Ez csökkenti a térdhajlati anyagvastagságot.

Az eszköz eltávolítása

1. Kérje meg a páciens, hogy üljön le kinyújtott lábbal.
2. Forgassa el mindkét SmartDosing tárcsát az óramutató járásával ellentétesen addig, amíg a jelző „0”-s állásba nem kerül – ekkor a DFS-hevederek kilazulnak.
3. Hajlítsa be 90°-ra a páciens térdét, majd nyissa ki mind az alsó, mind a felső csatot.
4. Húzza ki a csatok gombját a nyílásokból.

Tartozékok és cserealkatrészek

Kérjük, tekintse meg az Össur katalógusában a rendelkezésre álló pótalkatrészek vagy tartozékok listáját.

HASZNÁLAT

Tisztítás és ápolás

Ha leveszi a puha borításokat, az eszköz alaposabban megtisztítható.

Tisztítási utasítások

- Mossa át kézzel és enyhe tisztítószerezrel, majd öblítse le alaposan.
- Szárítsa meg szabad levegőn.

Megjegyzés: Ne használjon mosógépet, szárítógépet, vasalót, fehérítőt vagy öblítőt.

Megjegyzés: Ügyeljen arra, hogy ne érintkezzen sós vagy klórozott vízzel! Érintkezés esetén öblítse le tiszta vízzel, majd hagyja a levegőn megszáradni.

Csuklópánt

- Távolítsa el az idegen anyagokat (pl. szennyeződést vagy fűvet), majd tisztítsa meg tiszta vízzel.

HULLADÉKKEZELÉS

A termék és a csomagolás hulladékkezelését a vonatkozó helyi vagy nemzeti környezetvédelmi előírásoknak megfelelően kell elvégezni.

FELELŐSSÉG

Az Össur nem vállal felelősséget a következő esetekben:

- Ha nem végzik el az eszközön a használati útmutatóban ismertetett karbantartást.
- Ha az eszközt más gyártóktól származó alkatrészekkel szerelik össze.
- Ha az eszközt nem az ajánlott körülmények között, megfelelő környezetben vagy módon használja.

БЪЛГАРСКИ ЕЗИК



Медицинско изделие

ПРЕДНАЗНАЧЕНИЕ

Изделието е предназначено за еднокомпартиментно разтоварване на коляното

Изделието трябва да бъде монтирано и регулирано от медицински специалист.

Показания за употреба

- Лек до тежък еднокомпартиментен остеоартрит на коляното
- Дегенеративни сълзи на менисуса
- Други еднокомпартиментни състояния на коляното, които могат да се възползват от разтоварването, като:
 - Възстановяване на дефект на ставния хрущял
 - А васкуларна некроза
 - Фрактура на тибиялното плато
 - Лезии на костен мозък (костни охлузвания)

Не са известни противопоказания.

Предупреждения и предпазни мерки:

- Препоръчва се периодичен медицински надзор при пациенти с периферно сърдечносъдово заболяване, невропатия и чувствителна кожа.
- Уверете се, че изделието приляга правилно, за да сведете до минимум възможността от дразнене на кожата. Постепенно увеличавайте времето за използване, докато кожата се адаптира към изделието. Ако се появи зачервяване, временно намалете времето за използване, докато зачервяването отшуми.
- Ако при използване на изделието възникне болка или прекомерен натиск, пациентът трябва да спре да използва изделието и да се свърже с медицински специалист.

- Трябва да се внимава да не се затяга прекалено силно изделието.
- Уверете се, че изделието е подходящо за постигане на ефективно облекчаване на болката.
- Използването на изделието може да увеличи риска от дълбока венозна тромбоза и белодробна емболия.

ОБЩИ ИНСТРУКЦИИ ЗА БЕЗОПАСНОСТ

Всеки сериозен инцидент във връзка с изделието трябва да бъде съобщен на производителя и съответните органи.

Здравният специалист трябва да информира пациента за всичко в този документ, което е необходимо за безопасна употреба на това изделие.

Предупреждение: Ако възникне промяна или загуба във функционалността на изделието или ако изделието показва признаци на повреда или износване, затрудняващи нормалните му функции, пациентът трябва да спре употребата на изделието и да се свърже с медицински специалист. Изделието е предназначено за многократна употреба от един пациент.

ИНСТРУКЦИИ ЗА ПОСТАВЯНЕ

Докато изпълнявате следните инструкции, моля, вижте обзорната фигура с общия изглед, за да намерите компонентите, споменати в текста (**фиг. 1**).

Приложение на изделието

1. Отворете горните (А) и долните (В) катарамите. Помолете пациента да седне и да протегне крака си, докато поставя изделието. Уверете се, че горните (С) и долните дискове (D) SmartDosing[®] са настроени на позиция „0“. Поставете изделието на крака на пациента със закопчалката (Е) от засегнатата страна на коляното.
- Осигурете правилното подравняване на изделието върху крака (**фиг. 2**).
- Позициониране по височина: подравнете центъра на закопчалката малко над средата на коляното капаче.
 - Странично позициониране: центърът на закопчалката трябва да е в средната линия на крака.
2. Закрепете копчетата на катарамата към техните отвори (F, G) по цвят.
 - Поставете синьото копче за долна катарамата в синия отвор на кората за прасеца (F) над планката за стабилност на катарамата (H) и използвайте дланта на ръката, за да захванете долната катарамата (**фиг. 3**). Регулирайте лентата за прасеца (I) до подходяща дължина, като я опънете около прасеца и я сгънете в щипката (J), така че да държи изделието сигурно и правилно позиционирано на крака.
 - Свийте коляното на пациента до 80°. Поставете жълтото копче за горна катарамата в жълтия отвор на кората за бедро (G) и използвайте дланта си, за да затворите горната катарамата (**фиг. 4**). Регулирайте лентата на бедрото (K) до подходяща дължина, като опънете крака и сгънете в щипката.
 3. Регулирайте дължината на каишките Dynamic Force System™ (DFS) (L, M).
 - Когато коляното на пациента е напълно изпънато, регулирайте дължината на горната каишка DFS (L), докато застане плътно до крака, след което я сгънете в щипката. В този момент пациентът не трябва да изпитва никакво напрежение или разтоварване.
 - Регулирайте долната каишка DFS (M) по същия начин.
 4. Помолете пациента да сгъне коляното си с ходилото на пода. Завъртете горния (5a) и след това долния (5b) диск SmartDosing по часовниковата стрелка, докато индикаторите застанат в позиция „5“. Накарайте пациента да се изправи и да направи няколко стъпки, за да проверите правилното позициониране на изделието и плътността на каишките.
 - Определете оптималното обтягане на каишката DFS въз основа на обратната връзка за облекчаване на болката от пациента.

- Ако пациентът се нуждае от повече или по-малко обтягане с дозиращата храпова система в позиция „5“, коригирайте съответно дължината на ремъците DFS.
 - Стремете се към окончателна настройка на диска SmartDosing в позиция „5“, тъй като това ще даде възможност на пациента да регулира дозирането по време на ежедневните дейности.
5. Когато окончателното прилягане е потвърдено, отрежете каишките до подходяща дължина, като започнете от каишката за прасеца, така че изделието да седи правилно на крака, докато подрязвате други каишки.
- Уверете се, че подложката на каишката (N) не е набръчкана и е позиционирана там, където каишките DFS се пресичат в подколнената ямка (**фиг. 6**).
 - Подрежете достатъчно каишките, така че щипките да са разположени извън подколнената област. Това намалява обема зад коляното.

Отстраняване на изделието

1. Помолете пациента да седне с протегнат крак.
2. Завъртете двата диска SmartDosing обратно на часовниковата стрелка, докато индикаторът е в позиция „0“, за да освободите обтягането на каишките DFS.
3. Свийте коляното на пациента до 90° и отворете долната и горната катарамата.
4. Извадете копчетата на катарамата от отворите.

Акcesoари и резервни части

Моля, вижте каталога на Össur за списък на наличните резервни части или акcesoари.

УПОТРЕБА

Почистване и грижи

Измиването на изделието с отделени меки почистващи средства позволява по-задълбочено почистване.

Инструкции за измиване

- Измийте на ръка с мек почистващ препарат и изплакнете обилно.
- Изсушаване на въздух.

Забележка: Не перете в пералня, не сушете в сушилня, не гладете, не избелвайте и не перете с омекотител за тъкани.

Забележка: Избягвайте контакт със солена или хлорирана вода. В случай на контакт изплакнете с прясна вода и оставете да изсъхне на въздух.

Закопчалка

- Отстранете чуждите материали (напр. замърсяване или трева) и почистете с прясна вода.

ИЗХВЪРЛЯНЕ

Изделието и опаковката трябва да се изхвърлят съгласно съответните местни или национални нормативни уредби за околната среда.

ОТГОВОРНОСТ

Össur не поема отговорност в следните случаи:

- Изделието не се поддържа според указанията в инструкциите за употреба.
- Изделието е сглобено с компоненти от други производители.
- Изделието се използва в разрез с препоръчителните условия, приложение и среда на употреба.

Össur Americas

27051 Towne Centre Drive
Foothill Ranch, CA 92610, USA
Tel: +1 (949) 382 3883
Tel: +1 800 233 6263
ossurusa@ossur.com

Össur Canada

2150 – 6900 Graybar Road
Richmond, BC
V6W OA5 , Canada
Tel: +1 604 241 8152

Össur Europe BV

De Schakel 70
5651 GH Eindhoven
The Netherlands
Tel: +800 3539 3668
Tel: +31 499 462840
info-europe@ossur.com

Össur Deutschland GmbH

Melli-Beese-Str. 11
50829 Köln, Deutschland
Tel: +49 (0) 800 180 8379
info-deutschland@ossur.com



Össur UK Ltd

Unit No 1
S:Park
Hamilton Road
Stockport SK1 2AE, UK
Tel: +44 (0) 8450 065 065
ossuruk@ossur.com

Össur Nordic

Box 7080
164 07 Kista, Sweden
Tel: +46 1818 2200
info@ossur.com

Össur Iberia S.L.U

Calle Caléndula, 93 -
Miniparc III
Edificio E, Despacho M18
28109 El Soto de la Moraleja,
Alcobendas
Madrid – España
Tel: 00 800 3539 3668
orders.spain@ossur.com
orders.portugal@ossur.com

Össur Europe BV – Italy

Via Dante Mezzetti 14
40054 Budrio, Italy
Tel: +39 051 692 0852
orders.italy@ossur.com

Össur APAC

2F, W16 B
No. 1801 Hongmei Road
200233, Shanghai, China
Tel: +86 21 6127 1707
asia@ossur.com

Össur Australia

26 Ross Street,
North Parramatta
NSW 2151 Australia
Tel: +61 2 88382800
infosydney@ossur.com

Össur South Africa

Unit 4 & 5
3 on London
Brackengate Business Park
Brackenfell
7560 Cape Town
South Africa
Tel: +27 0860 888 123
infosasa@ossur.com



Össur hf.

Grjótháls 1-5
110 Reykjavík
Iceland

