

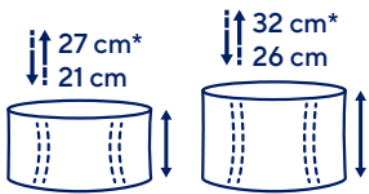


THUASNE

# Lombatech®

fr	Ceinture de soutien lombaire avec compression ajustable et ciblée .....	5
en	Lumbar support with adjustable and targeted compression .....	6
de	LWS-Stabilisierungsorthese mit anpassbarer und gezielter Kompression .....	7
nl	Lumbale rugbrace voor de onderrug met instelbare en versteigde compressie .....	8
it	Cintura di sostegno lombare a compressione regolabile e mirata .....	9
es	Faja de sujeción lumbar con compresión ajustable y focalizada .....	10
pt	Cinta de suporte lumbar com compressão ajustável e localizada .....	11
da	Lændestøttebælte med justerbar og målrettet kompression .....	12
fi	Mukautettava vahvistettu lannerangan tukivö .....	13
sv	Ryggördel för ländryggen med justerbar och målinriktad kompression .....	14
el	Zώνη οσφυϊκής υποστήριξης με ρυθμιζόμενη και στοχευμένη συμπίεση .....	15
cs	Bederní pásek s cílenou a nastavitelnou kompresí .....	17
pl	Orteza lędźwiowa z regulowanym naciskiem ukierunkowanym .....	18
lv	Muguras jostas dajas atbalsta josta ar pielāgojamu un precīzu kompresiju .....	19
lt	Palaikomasis reguliuojamo tikslinių vietų suspaudimo juosmens diržas .....	20
et	Nimme piirkonna reguleeritava ja kohandatava kompressiooniga tugikorsett .....	21
sl	Oporni križni pas z nastavljivo in usmerjeno kompresijo .....	22
sk	Podporný driekový pásek s nastaviteľnou a cielenou kompresiou .....	23
hu	Ágyéki fűző állítható és célzott kompresszióval .....	24
bg	Лумбален колан с регулируема и целенасочена компресия .....	25
ro	Centură de susținere lombară cu compresie reglabilă și direcțională .....	26
ru	Опорный поясничный корсет с регулируемой и направленной компрессией .....	27
hr	Lumbalni potporni pojaz s podesivom i ciljanom kompresijom .....	29
zh	具有可调定向施压功能的腰部支撑带 .....	30
ar	حِزَام لِدُمْعِنْ أَسْفَلَ النَّظَرِ بِمِيزَةِ الضَّغْطِ الْقَابِلِ لِلْعَدْلِ وَالْمُسْتَهْدِفِ .....	31

	1	60 - 80 cm
	2	75 - 95 cm
	3	90 - 110 cm
	4	105 - 125 cm
	5	120 - 140 cm
	6	140 - 160 cm



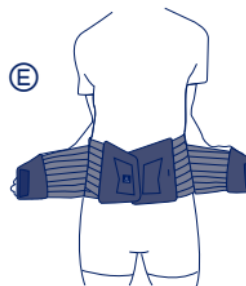
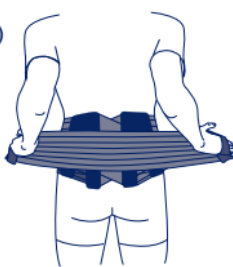
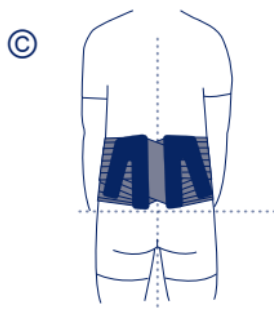
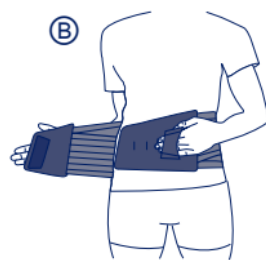
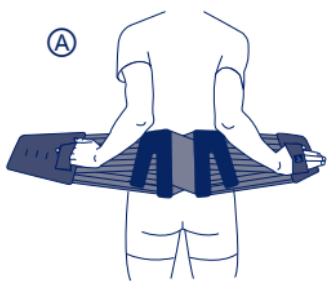
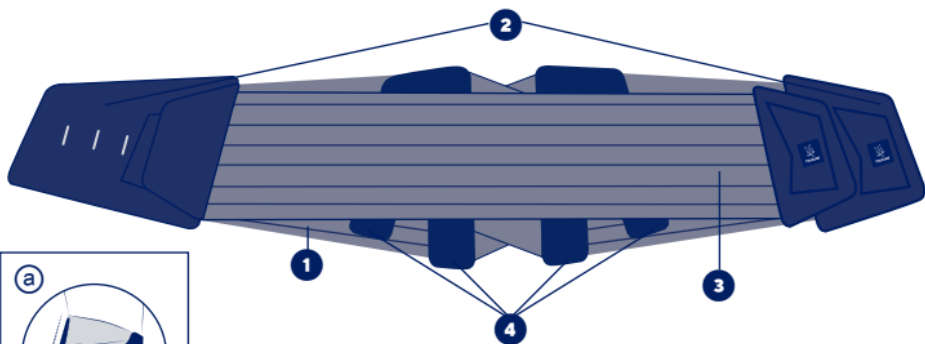
fr	Tour de taille	Hauteurs : 21 à 27* cm - 26 à 32* cm - * avec sangle additionnelle
en	Waist circumference	Heights: 21 to 27* cm - 26 to 32* cm - * with additional strap
de	Taillenumfang	Höhen: 21 bis 27* cm - 26 bis 32* cm - * mit Zusatzgurt
nl	Tailleomvang	Hoogtes: 21 tot 27* cm - 26 tot 32* cm - * met extra band
it	Circonferenza vita	Altezze: da 21 a 27* cm - da 26 a 32* cm - * con tirante aggiuntivo
es	Contorno de cintura	Alturas: 21 a 27* cm - 26 a 32* cm - * con correa adicional
pt	Perímetro de cintura	Alturas: 21 a 27* cm - 26 a 32* cm - * com fita adicional
da	Taljemål	Højde: 21 til 27* cm - 26 til 32* cm - * med ekstra strop
fi	Vyötärönympärys	Korkeudet: 21-27* cm - 26-32* cm - * lisähihnnalla
sv	Midjemått	Höjd: 21 till 27* cm - 26 till 32* cm - * med extra rem
el	Περίμετρος μέσης	Υψη: 21 έως 27* εκ. - 26 έως 32* εκ. - * με πρόσθιτο ψάντα
cs	Obvod pasu	Výšky: 21 až 27* cm - 26 až 32* cm - s pásem dodatečného tahu
pl	Obwód w talii	Wysokości: 21 do 27* cm - 26 do 32* cm - z dodatkowym paskiem
lv	VIDUKĻA apkārtmērs	Augstumi: 21 līdz 27* cm - 26 līdz 32* cm - * ar papildu siksnu
lt	Juosmens apimtis	Aukštis: 21-27* cm - 26-32* cm - * su papildomu diržu
et	Vööümbermõõt	Kõrgused: 21 cm kuni 27* cm - 26 cm kuni 32* cm - * lisarhmaga
sl	Obseg pasu	Višina: 21 do 27* cm - 26 do 32* cm - z dodatnim trakom
sk	Obvod pása	Výšky: 21 až 27* cm - 26 až 32* cm - * s prídavným popruhom
hu	Derékbőség	Magasság: 21 és 27* cm közötti - 26 és 32* cm közötti - * kiegészítő pánttal
bg	Обиколка на талията	Височини: от 21 до 27* см - от 26 до 32* см - * с допълнителна лента
ro	Circumferința taliei	Înălțimi: 21 până la 27* cm - 26 până la 32* cm - * cu fașă suplimentară
ru	Обхват талии	Высота: 21-27* см - 26-32* см - * с дополнительным ремнем
hr	Opseg struka	Visine: 21 dp 27* cm - 26 dp 32* cm - * s dodatnom postavljenom trakom
zh	腰围	高度 : 21至27*厘米 -26至32*厘米 -*使用附加背带
ar	محيط الخصر	الارتفاعات: من 21 إلى 27* سم - من 26 إلى 32* سم - *بحزام إضافي





fr	Compression	Maintien	Education posturale
en	Compression	Support	Postural education
de	Kompression	Halt	Erlernen der Körperhaltung
nl	Compressie	Fixatie	Voorlichting over houding
it	Compressione	Sostegno	Educazione posturale
es	Compresión	Sujeción	Educación postural
pt	Compressão	Manutenção	Educação postural
da	Kompression	Støtte	Postural genoptræning
fi	Kompressio	Tuki	Asentokuntoutus
sv	Kompression	Stöd	Postural träning
el	Συμπίεση	Συγκράτηση	Σωστή στάση σώματος
cs	Komprese	Stabilizace	Správné držení těla
pl	Kompresja	Podtrzymywanie	Edukacja dotycząca postawy
lv	Kompresija	Atbalsts	Stājas korekcija
lt	Kompresija	Palaikymas	Laikysenos taisymas
et	Kompressioon	Hooldus	Rühitreining
sl	Kompresija	Oprijem	Učenje telesne drže
sk	Kompresia	Podpora	Cvičenie posturálnych svalov
hu	Szorítás	Támasz	Tartásjavító oktatás
bg	Компресия	Поддръжка	Приучаване към правилна стойка
ro	Compresie	Susținere	Educație posturală
ru	Компрессия	Стабилизация	Исправление осанки
hr	Kompresija	Potpore	Učenje o držanju
zh	压紧	稳定	姿势联系
ar	الضغط	الدعم	تدريب وضعی





# CEINTURE DE SOUTIEN LOMBAIRE AVEC COMPRESSION AJUSTABLE ET CIBLÉE

## Description/Destination

Le dispositif est destiné uniquement au traitement des indications listées et à des patients dont les mensurations correspondent au tableau de tailles.

Tissu Combitech élastique aéré et respirant. ①

Panneaux abdominaux avec surface auto-agrippante et passe-doigts. ②

Sangle additionnelle amovible avec passe-doigts. ③

Baleines dorsales conformables. ④

## Composition

Composants textiles : polyamide - polyester - élasthanne - polyuréthane.

Composants non-textiles : acier trempé brossé - polyoxyméthylène - polypropylène - polyéthylène.

## Propriétés/Mode d'action

Le dispositif permet de soulager les douleurs lombaires en soutenant le rachis via une augmentation de la pression intra-abdominale. Celle-ci permet d'alléger la charge sur les disques intervertébraux.

## Indications

Lombalgie communes non spécifiques (stades aigu, subaigu et chronique). Prévention de la récidive des lombalgie en association avec une reprise d'activité et/ou une information thérapeutique.

Canal lombaire étroit.

Stabilité de la colonne vertébrale.

Retour à l'activité.

## Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'allergie connue à l'un des composants.

\*Ne pas utiliser chez les femmes enceintes.

Ne pas utiliser en cas de hernie hiatale.

Ne pas utiliser en cas de cancer des os avec métastases au niveau de la colonne vertébrale.

Ne pas utiliser en cas de problèmes circulatoires, pulmonaires ou cardiovasculaires chez des patients pour lesquels une augmentation de la pression artérielle n'est pas recommandée.

## Précautions

Vérifier l'intégrité du dispositif avant chaque utilisation.

Ne pas utiliser le dispositif s'il est endommagé.

Porter le dispositif au-dessus d'un vêtement fin.

Se conformer strictement à la prescription et au protocole d'utilisation préconisé par votre professionnel de santé.

Ce produit est destiné au traitement d'une pathologie donnée, sa durée d'utilisation est limitée à ce traitement.

Ne pas utiliser le dispositif au cours du sommeil.

En cas d'inconfort, de gêne importante, de douleur, de sensations anormales, retirer le dispositif et consulter un professionnel de santé.

L'utilisation d'un dispositif médical par un enfant devra se faire sous la supervision d'un adulte ou d'un professionnel de santé.

Mesurer la taille du patient à la mi-distance entre les crêtes iliaques et les côtes flottantes.

Choisir la taille adaptée au patient en se référant au tableau de tailles.

Il est recommandé qu'un professionnel de santé supervise la première application.

Pour des raisons d'hygiène, de sécurité et de performance, ne pas réutiliser le dispositif pour un autre patient.

Ne pas utiliser le dispositif dans un système d'imagerie médicale.

## Effets secondaires indésirables

Ce dispositif peut entraîner des réactions cutanées (rougeurs, démangeaisons, irritations...).

Tout incident grave survenu en lien avec le dispositif devrait faire l'objet d'une notification au fabricant et à l'autorité compétente de l'État Membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi.

## Mode d'emploi/Mise en place

Avant la première utilisation, il est recommandé de faire conformer les baleines au dos du patient par un professionnel de santé. ⑤

Positionner la ceinture autour de la taille en utilisant les passe-doigts situés sur les plastrons abdominaux. ⑥

Le logo Thusas indique le sens de pose.

Tirer simultanément et de façon homogène les passe-doigts des plastrons abdominaux.

Fermer la ceinture côté droit par-dessus côté gauche, en ajustant le niveau de serrage désiré. ⑦

La ceinture doit être centrée sur la colonne vertébrale : les baleines dorsales doivent être placées de part et d'autre de la colonne vertébrale. ⑧

Le bas de la ceinture doit arriver au niveau du pli inter-fessier. ⑨

Pour une compression plus ciblée, il est possible d'utiliser la sangle additionnelle.

Positionner la sangle additionnelle au niveau de la zone douloureuse. ⑩

Tirer simultanément et de façon homogène les passe-doigts de la sangle additionnelle. ⑪

Fixer les parties auto-agrippantes de la sangle additionnelle sur les panneaux abdominaux de la ceinture ou les superposer l'une sur l'autre. ⑫

Pendant la journée, il est possible d'ajuster le niveau de compression en fonction des besoins.

## Entretien

Produit lavable selon les conditions présentes sur cette notice et l'étiquetage. Fermer les auto-agrippants avant lavage. Lavable en machine à 30°C (cycle délicat). Il est déconseillé de laver le dispositif en machine au-delà de 15 lavages (base moyenne : 1 lavage par mois). Ne pas nettoyer à sec.

Ne pas utiliser de détergents, adoucissants ou de produits agressifs (produits chlorés...). Ne pas utiliser de sèche-linge. Ne pas repasser. Essorer par pression. Sécher loin d'une source directe de chaleur (radiateur, soleil...). Sécher à plat.

#### **Stockage**

Stocker à température ambiante, de préférence dans l'emballage d'origine.

#### **Élimination**

Éliminer conformément à la réglementation locale en vigueur.

Premier marquage CE : 2010

Conserver cette notice

en

## **LUMBAR SUPPORT WITH ADJUSTABLE AND TARGETED COMPRESSION**

#### **Description/Destination**

The device is intended only for the treatment of the indications listed and for patients whose measurements correspond to the sizing table.

Aerated and breathable Combitex fabric. ①

Abdominal panels with self-fastening surface and finger-loops. ②

Additional removable strap with finger-loops. ③

Conformable dorsal stays. ④

#### **Composition**

Textile components: polyamide - polyester - elastane - polyurethane.

Non-textile components: brushed tempered steel - polyoxymethylene - polypropylene - polyethylene.

#### **Properties/Mode of action**

The device relieves low back pain by supporting the spine through an increased intra-abdominal pressure which eases the load on the intervertebral discs.

#### **Indications**

Non-specific low back pain (acute, subacute and chronic phases). Prevention of recurrent low back pain in combination with return to activity and/or therapeutic information.

Spinal stenosis.

Spine stability.

Resumption of activity.

#### **Contraindications**

Do not use in the event of known allergy to any of the components.

\*Do not use on pregnant women.

Do not use in the event of a hiatus hernia.

Do not use in the event of bone cancer with spinal metastases.

Do not use in the event of circulatory, pulmonary or cardiovascular problems in patients for whom an increase in arterial blood pressure is not recommended.

#### **Precautions**

Verify the product's integrity before every use.

Do not use the product if it is damaged.

Wear the device above thin clothing.

Strictly comply with your healthcare professional's prescription and recommendations for use.

This product is intended for the treatment of a given condition. Its duration of use is limited to this treatment only.

Do not wear the product while sleeping.

In the event of discomfort, significant hindrance, pain, abnormal sensations, remove the device and consult a healthcare professional.

The use of a medical device by a child, should be done under the supervision of an adult or a healthcare professional.

Measure the waist circumference of the patient at the mid-distance between the iliac crests and floating ribs. Choose the appropriate size to fit the patient, referring to the size chart.

It is recommended that a healthcare professional supervises the first application.

For hygiene, security and performance reasons, do not re-use the product for another patient.

Do not wear the product in a medical imaging machine.

#### **Undesirable side-effect**

This device can cause skin reactions (redness, itching, irritations...).

Any serious incidents occurring related to the device should be reported to the manufacturer and to the competent authority of the Member State in which the user and/or patient is resident.

#### **Instructions for use/Application**

It is recommended that a healthcare professional adjust the stays to the shape of the patient's back before the belt is worn for the first time. ⑤

Position the belt around the waist, using the finger loops located on the front panels. ⑥

The Thuisne logo indicates which way up the belt should be put on.

Pull the finger loops on the abdominal panels simultaneously and evenly.

Fasten the belt, right side over left side, adjusting to the desired compression. ⑦

The belt must be centred on the spine: the dorsal stays should be positioned on either side of the spine. ⑧

The bottom of the belt must stop at the top of the crease between the buttocks. ⑨

For a targeted compression, use the additional strap. Position the additional strap on the painful area. ⑩

Pull the finger loops on the additional strap simultaneously and evenly. ⑪

Attach the self-fastening parts of the additional strap onto the belt's abdominal panels or place them on top of each other. ⑫

The level of compression can be adjusted as required throughout the day.

#### **Care/Maintenance**

Product can be washed in accordance with the instructions shown on this leaflet and on the label.

Close the self-fastening tabs before washing.

Machine washable at 30°C (delicate programme). It is not recommended to machine wash the device more than 15 times (average: one wash per month). Do not dry clean.

Do not use detergents, fabric softeners or aggressive products (products containing chlorine). Do not tumble-dry. Do not iron. Squeeze out excess water. Dry away from any direct heat source (radiator, sun, etc.). Dry flat.

#### **Storage**

Store at room temperature, preferably in the original packaging.

#### **Disposal**

Dispose of in accordance with local regulations.

Keep this instruction leaflet

---

#### **de**

## **LWS-STABILISIERUNGSORTHESE MIT ANPASSBARER UND GEZIELTER KOMPRESSION**

#### **Beschreibung/Zweckbestimmung**

Das Produkt ist ausschließlich für die Behandlung der aufgeführten Indikationen und für Patienten vorgesehen, deren Körpermaße der Größentabelle entsprechen.

Elastisches, luftdurchlässiges und atmungsaktives Combitex Gewebe. ①

Bauchplatten mit selbsthaftender Oberfläche und Schlaufen. ②

Abnehmbarer Zusatzgurt mit Schlaufen. ③

Anpassbare Rücken-Stützstäbe. ④

#### **Zusammensetzung**

Textilkomponenten: Polyamid - Polyester - Elastan - Polyurethan.

Nicht-textile Bestandteile: Gehärteter, gebürsteter Stahl - Polyoxymethylen - Polypropylen - Polyethylen.

#### **Eigenschaften/Wirkweise**

Die Vorrichtung dient der Linderung von Kreuzschmerzen durch Stabilisierung der Lendenwirbelsäule über eine Erhöhung des intra-abdominalen Drucks. Dadurch kann die Belastung der Bandscheiben verringert werden.

#### **Indikationen**

Gewöhnliche, unspezifische Lumbalgie (im akuten, subakuten und chronischen Stadium). Vorbeugung von wiederkehrenden Lumbalgien in Verbindung mit einer Wiederaufnahme der Tätigkeit oder einer therapeutischen Angabe.

Enger Lumbalkanal.

Stabilität der Wirbelsäule.

Rückkehr an den Arbeitsplatz.

#### **Gegenanzeigen**

Das Produkt bei einer bekannten Allergie gegen einen der Bestandteile nicht anwenden.

\*Das Produkt nicht bei Schwangeren anwenden.

Im Fall einer Hiatushernie nicht verwenden.

Bei Knochenkrebs mit Metastasen an der Wirbelsäule nicht verwenden.

Nicht bei Durchblutungsstörungen, Lungen- oder Herz-/Kreislauferkrankungen verwenden, wenn bei solchen Patienten eine Erhöhung des Blutdrucks zu vermeiden ist.

#### **Vorsichtsmaßnahmen**

Vor jeder Verwendung die Unversehrtheit des Produkts überprüfen.

Das Produkt nicht verwenden, wenn es beschädigt ist.

Das Produkt über einem dünnen Kleidungsstück tragen.

Die von der medizinischen Fachkraft empfohlenen Verordnungen und Empfehlungen sind strikt einzuhalten.

Dieses Produkt ist für die Behandlung einer bestimmten Erkrankung bestimmt, daher ist die Verwendungsdauer auf diese Behandlung beschränkt.

Das Produkt nicht während des Schlafes verwenden. Bei Unbehagen, großen Beschwerden, Schmerzen oder ungewohnten Empfindungen das Produkt ausziehen und den Rat eines Arztes oder Orthopädiertechnikers suchen.

Die Anwendung eines Medizinprodukts durch ein Kind sollte unter Aufsicht eines Erwachsenen oder einer medizinischen Fachkraft erfolgen.

Taillenumfang des Patienten auf halber Höhe zwischen Beckenkamm und freien Rippen messen.

Die für den Patienten geeignete Größe anhand der Größentabelle auswählen.

Es wird empfohlen, die erste Anwendung unter der Aufsicht einer medizinischen Fachkraft durchzuführen.

Das Produkt darf aus hygienischen, sicherheits- und leistungsbezogenen Gründen nicht für einen anderen Patienten wiederverwendet werden.

Das Produkt nicht in einem medizinischen Bildgebungssystem verwenden.

#### **Unerwünschte Nebenwirkungen**

Diese Vorrichtung kann Hautreaktionen hervorrufen (Rötungen, Juckreiz, Reizungen ...).

Jegliche schweren Zwischenfälle in Verbindung mit diesem Produkt müssen dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedsstaates, indem der Nutzer und/oder der Patient niedergelassen sind, gemeldet werden.

#### **Gebrauchsanweisung/Anlegetechnik**

Vor der ersten Verwendung wird empfohlen, die Stützstäbe am Rücken des Patienten von einem Arzt oder Orthopädietechniker anformen zu lassen. ⑤

Die Orthese um die Taille legen und beide Hände durch die Schlaufe an den Bauchsegeln führen. ⑥

Das Thuisne-Logo zeigt die Richtung des Anlegens an. Gleichzeitig und gleichmäßig an den Schlaufen der Bauchsegel ziehen.

Die Orthese auf der rechten Seite über der linken Seite schließen, dabei den gewünschten Spannungsgrad einstellen. ⑧

Die Orthese muss zentral an der Wirbelsäule liegen; die Rücken-Stützstäbe müssen auf beiden Seiten der Wirbelsäule angebracht werden. ⑨

Der untere Teil der Orthese muss bis zur Gesäßfalte reichen. ⑩

Für eine gezieltere Kompression kann der Zusatzgurt verwendet werden.

Zusatzgurt im Bereich der schmerzenden Stelle positionieren. ⑪

Gleichzeitig und gleichmäßig an den Schlaufen des Zusatzgurtes ziehen. ⑫

Die selbsthaftenden Teile des Zusatzgurtes auf den Bauchplatten der Orthese befestigen oder sie übereinanderlegen. ⑬

Die Druckstärke kann im Tagesverlauf nach Bedarf angepasst werden.

## Pflege

Das Produkt entsprechend den Bedingungen in dieser Gebrauchsanweisung und der Etikettierung waschen. Klettverschlüsse vor dem Waschen schließen. Maschinenwaschbar bei 30°C (Schonwaschgang). Es wird davon abgeraten, das Produkt öfter als 15 Mal in der Maschine zu waschen (Anhaltswert: 1 Wäsche pro Monat). Keine Trockenreinigung.

Keine Reinigungsmittel, Weichspüler oder aggressive Produkte (chlorhaltige Produkte o. Ä.) verwenden. Nicht im Trockner trocknen. Nicht bügeln. Wasser gut ausdrücken. Fern von direkten Wärmequellen (Heizkörper, Sonne usw.) trocknen lassen. Flach ausgebreitet trocknen.

## Aufbewahrung

Bei Raumtemperatur und vorzugsweise in der Originalverpackung aufzubewahren.

## Entsorgung

Den örtlich geltenden Vorschriften entsprechend entsorgen.

Diesen Beipackzettel aufzubewahren

nl

# LUMBALE RUGBRACE VOOR DE ONDERRUG MET INSTELBARE EN VERSTEVIDE COMPRESSIE

## Omschrijving/Gebruik

Het hulpmiddel is alleen bedoeld voor de behandeling van de genoemde indicaties en voor patiënten van wie de maten overeenkomen met de maattabel.

Ademende en elastische Combitex-weefsel. ①

Buikpanelen met klittenbandoppervlak en vingerlusSEN. ②

Extra afneembare band met vingerlus. ③

Comfortabele rugbaleinen. ④

## Samenstelling

Textielcomponenten: polyamide - polyester - elastaan - polyurethaan.

Niet-textiele componenten: gehard geborsteld staal - polyoxymethylene - polypropyleen - polyethyleen.

## Eigenschappen/Werking

Het hulpmiddel draagt bij aan het verlichten van lumbale pijn door de lumbale wervels te steunen. Hierdoor worden de tussenwervelschijven ontlast.

## Indicaties

A-specifieke veel voorkomende lumbalgie (stadia: acuut, subacuut en chronisch). Preventie van herhaling van lage ruggijn in combinatie met terugkeer naar activiteit en/of therapeutische informatie.

Stenose.

Stabiliteit van de wervelkolom.

Terugkeer naar activiteit.

## Contra-indicaties

Gebruik het hulpmiddel niet in geval van bekende allergieën voor een van de componenten.

\*Gebruik het hulpmiddel niet bij zwangere vrouwen.

Niet gebruiken in het geval van hiatus hernia.

Niet gebruiken in het geval van botkanker met metastasen op niveau van de wervelkolom.

Niet gebruiken in geval van bloedsomloop-, long- of cardiovasculaire problemen bij patiënten voor wie een verhoging van de arteriële compressie niet aangeraden is.

## Voorzorgsmaatregelen

Controleer de betrouwbaarheid van het hulpmiddel vóór elk gebruik.

Gebruik het hulpmiddel niet als het beschadigd is.

Draag het hulpmiddel over dunne kleding.

Houd u strikt aan de voorschriften en de gebruiksinstructies van uw zorgprofessional.

Dit product is bestemd voor de behandeling van een bepaalde pathologie, de gebruiksduur ervan is beperkt tot deze behandeling.

Draag het hulpmiddel niet tijdens het slapen.

Ingeval van hinder, gebrek aan comfort, pijn, of abnormaal gevoel, het hulpmiddel uittrekken en een zorgprofessional raadplegen.

Gebruik van een medisch hulpmiddel door een kind mag uitsluitend onder toezicht van een volwassene of een zorgprofessional.

Meet de lengte van de patiënt in het midden tussen de bekkenkam en de zwevende ribben.

Kies de juiste maat voor de patiënt aan de hand van de maattabel.

Het wordt aanbevolen dat een zorgverlener meekijkt bij de eerste toepassing.

Om hygiënische redenen en omwille van de prestatiekwaliteit en veiligheid mag het hulpmiddel niet door andere patiënten worden gebruikt.

Houd het hulpmiddel uit de buurt van medische beeldvormende apparatuur.

## Ongewenste bijwerkingen

Dit hulpmiddel kan huidreacties veroorzaken (roodheid, jeuk, irritatie...).

Elkernstig voorval met betrekking tot het hulpmiddel moet worden gemeld aan de fabrikant en aan de

bevoegde autoriteit van de lidstaat waar de gebruiker en/of patiënt is gevestigd.

### **Gebruiksaanwijzing**

Voor het eerste gebruik is het aanbevolen om de baleinen te laten aanpassen aan de rug van de patiënt door een zorgprofessional. Ⓛ

Plaats de rugbrace rond uw taille door de aantrekklussen op de buikpanelen te gebruiken. Ⓛ

Het Thuaasne-logo duidt de richting van de positie aan. Trek gelijktijdig en gelijkmataig aan de vingerlussen van de buikpanelen.

Sluit de rechterkant van de rugbrace over de linkerkrant en stel de gewenste mate van strakheid in. Ⓛ

De rugbrace moet gecentreerd zijn op de wervelkolom: de rugbaleinen moeten aan weerszijden van de wervelkolom worden geplaatst. Ⓛ

De onderkant van de rugbrace moet zich op het niveau van de gluteale vouw (bil) bevinden. Ⓛ

Voor meer gerichte compressie kan de extra sluitband worden gebruikt.

Plaats de extra band over de pijnlijke plek. Ⓛ

Trek de vingerlussen van de extra band gelijktijdig en gelijkmataig aan. Ⓛ

Bevestig de haak- en lusdelen van de extra riem aan de buikpanelen van de riem of overlap ze. Ⓛ

Gedurende de dag kunt u naargelang uw behoeften het niveau van compressie aanpassen.

### **Verzorging**

Het hulpmiddel kan worden gewassen volgens de voorschriften in deze bijsluiter en op het etiket. Sluit de kliettbandsluitingen voor elke wasbeurt. Machinewasbaar op 30°C (fijne was). Het wordt afgeraden het hulpmiddel niet vaker dan 15 keer in de wasmachine te wassen (gemiddeld: 1 keer per maand). Niet stomen.

Gebruik geen reinigingsmiddelen, weekmakers of agressieve middelen (chloorproducten, enz.). Niet in de wasdroger. Niet strijken. Overtollig water uitwringen. Uit de buurt van warmtebronnen laten drogen (radiator, zon, enz.). Liggend laten drogen.

### **Bewaaradvies**

Bewaren op kamertemperatuur, bij voorkeur in de originele verpakking.

### **Verwijdering**

Voer het hulpmiddel af in overeenstemming met de plaatseleke voorschriften.

Bewaar deze bijsluiter

it

## **CINTURA DI SOSTEGNO LOMBARE A COMPRESSIONE REGOLABILE E MIRATA**

### **Descrizione/Destinazione d'uso**

Il dispositivo è destinato esclusivamente al trattamento delle patologie elencate e ai pazienti le cui misure corrispondono a quelle riportate nella relativa tabella.

Tessuto Combitex elastico aerato e traspirante. ①

Pelotte addominali con superficie autogrippante e passadita. ②

Tirante aggiuntivo amovibile con passadita. ③

Stecche dorsali modellabili. ④

### **Composizione**

Componenti tessili: poliammide - poliestere - elastan - poliuretano.

Componenti non tessili: acciaio temperato spazzolato - poliossimetilene - polipropilene - polietilene.

### **Proprietà/Modalità di funzionamento**

Il dispositivo permette di alleviare i dolori lombari sostenendo il rachide lombare mediante l'aumento della pressione intra-addominale. Ciò consente di alleggerire il carico sui dischi intervertebrali.

### **Indicazioni**

Lombalgie comuni aspecifiche (stadio acuto, subacuto e cronico). Prevenzione della recidiva di lombalgie associate alla ripresa dell'attività e/o a un'informazione terapeutica.

Stenosi del canale lombare.

Stabilità della colonna vertebrale.

Ripresa dell'attività.

### **Controindicazioni**

Non utilizzare in caso di allergia nota a uno dei componenti.

\*Non utilizzare su donne in gravidanza.

Non utilizzare in caso di ernia iatale.

Non utilizzare in caso di tumore osseo con metastasi a livello della colonna vertebrale.

Non utilizzare in caso di problemi circolatori, polmonari o cardiovascolari in pazienti nei quali è sconsigliato un aumento della pressione arteriosa.

### **Precauzioni**

Prima di ogni utilizzo, verificare l'integrità del dispositivo.

Non utilizzare il dispositivo se danneggiato.

Indossare il dispositivo al di sopra di un indumento leggero.

Rispettare scrupolosamente le indicazioni e il protocollo di utilizzo indicato dal medico.

Questo prodotto è destinato al trattamento di una determinata patologia, la sua durata d'uso è limitata a tale trattamento.

Non utilizzare il dispositivo durante il sonno.

In caso di disagio, fastidio rilevante, dolore o sensazioni anomale, togliere il dispositivo e consultare un professionista sanitario.

L'uso di un dispositivo medico da parte di un bambino deve essere effettuato sotto la supervisione di un adulto o di un professionista sanitario.

Misurare la circonferenza vita del paziente nel punto mediano tra le creste iliache e le costole fluttuanti.

Scegliere la taglia adatta al paziente consultando la relativa tabella.

Si raccomanda la supervisione di un professionista sanitario in caso di prima applicazione.

Per ragioni di igiene, sicurezza ed efficacia del prodotto, non riutilizzare il dispositivo su un altro paziente.

Non utilizzare il dispositivo in un sistema di diagnostica per immagini.

#### **Effetti indesiderati secondari**

Questo dispositivo può causare reazioni cutanee (arrossamento, prurito, irritazione, ecc.).

Qualsiasi incidente grave legato al dispositivo dovrà essere notificato al fornitore e all'autorità competente dello Stato membro nel quale risiede l'utilizzatore e/o il paziente.

#### **Istruzioni d'uso/Posizionamento**

Prima di indossare il dispositivo per la prima volta, si consiglia di far modellare le stecche sulla schiena del paziente da un professionista sanitario. ④

Posizionare la cintura intorno alla vita utilizzando i passaditi che si trovano nella parte addominale. ④  
Il logo Thuisne indica il corretto senso di indossamento della cintura.

Tirare contemporaneamente e in modo omogeneo i passaditi della parte addominale.

Chiudere la cintura sovrapponendo il lato destro a quello sinistro, regolandola al livello di serraggio desiderato. ⑤

La cintura deve essere centrata sulla colonna vertebrale: le stecche dorsali devono trovarsi su entrambi i lati della colonna vertebrale. ⑤

La parte inferiore della cintura deve arrivare a livello del solco intergluteo. ⑤

Per una compressione più mirata, è possibile utilizzare il tirante aggiuntivo.

Posizionare il tirante aggiuntivo all'altezza della zona dolente. ⑥

Tirare contemporaneamente e in modo omogeneo i passaditi della cinghia aggiuntiva. ⑥

Fissare le parti autogrippanti del tirante aggiuntivo sui pannelli addominali della cintura o sovrapporle l'una all'altra. ⑥

Durante la giornata è possibile regolare il livello di compressione a seconda delle esigenze.

#### **Manutenzione**

Prodotto lavabile secondo le indicazioni riportate in queste istruzioni e nell'etichetta. Chiudere le strisce adesive prima del lavaggio. Lavabile in lavatrice a 30°C (ciclo delicato). Si raccomanda di non lavare il dispositivo in lavatrice per oltre 15 cicli (media di riferimento: 1 lavaggio al mese). Non lavare a secco. Non utilizzare prodotti detergenti, ammorbidente o aggressivi (prodotti clorati, ecc.). Non asciugare in asciugatrice. Non stirare. Strizzare senza torcere. Far asciugare lontano da fonti di calore dirette (calorifero, sole, ecc.). Far asciugare in piano.

#### **Conservazione**

Conservare a temperatura ambiente, preferibilmente nella confezione originale.

#### **Smaltimento**

Smaltire conformemente alla regolamentazione locale in vigore.

Conservare queste istruzioni

**es**

## **FAJA DE SUJECCIÓN LUMBAR CON COMPRESIÓN AJUSTABLE Y FOCALIZADA**

#### **Descripción/Uso**

El dispositivo está destinado únicamente al tratamiento de las indicaciones listadas y a los pacientes cuyas medidas correspondan a la tabla de tallas.

Tejido Combitech elástico, aireado y transpirable. ①

Paneles abdominales con superficie autoadherente y pasadedo. ②

Correa adicional extraíble con pasadedo. ③

Bullenas dorsales adaptables. ④

#### **Composición**

Componentes textiles: poliamida - poliéster - elastano - poliuretano.

Componentes no textiles: acero templado pulido - polioximetileno - polipropileno - polietileno.

#### **Propiedades/Modo de acción**

El dispositivo permite aliviar los dolores lumbares al sujetar la columna lumbar mediante el aumento de la presión abdominal. Esto permite aliviar la carga sobre los discos invertebrales.

#### **Indicaciones**

Lumbalgias comunes no específicas (dolor agudo, subagudo y crónico). Prevención de la reincidencia de la lumbalgia junto con la reanudación de la actividad y/o la información terapéutica.

Canal lumbar estrecho.

Estabilidad de la columna vertebral.

Vuelta a la actividad.

#### **Contraindicaciones**

No utilice en caso de alergia conocida a uno de los componentes.

\*No utilizar en mujeres embarazadas.

No utilizar en caso de hernia de hiato.

No utilizar en caso de cáncer de huesos con metástasis a nivel de la columna vertebral.

No utilizar en caso de problemas circulatorios, pulmonares o cardiovasculares en pacientes para los cuales pueda ser perjudicial un aumento de la presión arterial.

#### **Precauciones**

Verificar la integridad del dispositivo antes de utilizarlo.

No utilice el dispositivo si está dañado.

Colocar el dispositivo por encima de una prenda fina.

Seguir estrictamente la prescripción y el protocolo de uso recomendado por el profesional sanitario.

Este producto está destinado al tratamiento de una patología determinada, y su periodo de utilización se limitará a la duración de dicho tratamiento.

No utilizar el dispositivo durante el sueño.

En caso de incomodidad, molestia importante, dolor, sensaciones anómalas, quitese el dispositivo y consulte a un profesional sanitario.

El uso de un producto sanitario por parte de un niño deberá hacerse bajo la supervisión de un adulto o de un profesional sanitario.

Mida la talla del paciente en el punto medio entre las crestas ilíacas y las costillas flotantes.

Elegir la talla adecuada para el paciente consultando la tabla de tallas.

Se recomienda que un profesional de la salud supervise la primera aplicación.

Por razones de higiene, de seguridad y de eficacia, no reutilizar el dispositivo para otro paciente.

No utilice el dispositivo en un sistema de diagnóstico médico por imagen.

#### **Efectos secundarios indeseables**

Este dispositivo puede producir reacciones cutáneas (rojeces, picores, irritaciones...).

Cualquier incidente grave relacionado con el dispositivo debería ser objeto de una notificación al fabricante y a la autoridad competente del Estado Miembro en el que está establecido el usuario y/o el paciente.

#### **Modo de empleo/Colocación**

Antes del primer uso, se recomienda que un profesional sanitario ajuste bien las ballenas a la espalda del paciente. ①

Colocar la faja alrededor de la cintura pasando las manos a través de los pasadados de las placas abdominales. ②

El logo de Thuisne le indicará el sentido de colocación.

Tire simultáneamente y de forma homogénea de los pasadados de las placas abdominales.

Cierre la faja por el lado derecho por encima del lado izquierdo, ajustando el nivel de apriete deseado. ③

La faja deberá estar centrada sobre la columna vertebral: las ballenas dorsales deberán colocarse a un lado y otro de la columna vertebral. ④

La parte inferior de la faja deberá llegar al nivel del pliegue interglúteo. ⑤

Para una compresión más focalizada, es posible utilizar la correa adicional.

Coloque la correa adicional en la zona con dolor. ⑥

Tire simultáneamente y de forma homogénea de los pasadados de la correa adicional. ⑦

Fije las partes autoadherentes de la correa adicional sobre los paneles abdominales de la cintura o superpongálas una sobre otra. ⑧

En cualquier momento del día, podrá ajustar el nivel de compresión en función de sus necesidades.

#### **Mantenimiento**

Producto lavable según las condiciones presentes en estas instrucciones y el etiquetado. Cierre las piezas autoadherentes antes del lavado. Lavable a máquina a 30°C (ciclo delicado). No se recomienda lavar el dispositivo a máquina más de 15 lavados (media: 1 lavado al mes). No lavar en seco.

No utilice detergentes, suavizantes o productos agresivos (productos clorados...). No secar en secadora. No planche. Escurrir mediante presión. Secar lejos de una fuente directa de calor (radiador, sol...). Seque en posición plana.

#### **Almacenamiento**

Almacenar a temperatura ambiente, preferentemente en el embalaje original.

#### **Eliminación**

Eliminar conforme a la reglamentación local vigente. Conservar estas instrucciones.

pt

## **CINTA DE SUPORTE LOMBAR COM COMPRESSÃO AJUSTÁVEL E LOCALIZADA**

#### **Descrição/Destino**

Este dispositivo é destinado unicamente ao tratamento das indicações listadas e para pacientes cujas medidas correspondem à tabela de tamanhos.

Tecido Combitech elástico arejado e respirante. ①

Painéis abdominais com superfície autofixante e espaço para o dedo. ②

Fita adicional amovível com espaço para o dedo. ③

Almofadas dorsais ajustáveis. ④

#### **Composição**

Componentes têxteis: poliamida - poliéster - elastano - poliuretano.

Componentes não têxteis: aço temperado escovado - polioximetileno - polipropileno - polietileno.

#### **Propriedades/Modo de ação**

O dispositivo permite aliviar as dores lombares proporcionando suporte à coluna através de um aumento da pressão intra-abdominal. Isto permite aliviar a carga sobre os discos intervertebrais.

#### **Indicações**

Lombalgias comuns não específicas (fases aguda, subaguda e crónica). Prevenção da recidiva das lombalgias em associação com uma retoma da atividade e/ou uma informação terapêutica.

Canal lombar estreito.

Estabilidade da coluna vertebral.

Regresso à atividade.

#### **Contraindicações**

Não utilizar em caso de alergia conhecida em relação a um de seus componentes.

\*Não utilizar em mulheres grávidas.

Não utilizar em caso de hernia de hiato.

Não utilizar em caso de cancro dos ossos com metástases ao nível da coluna vertebral.

Não utilizar em caso de problemas circulatórios, pulmonares ou cardiovasculares em doentes para os quais um aumento da tensão arterial não é recomendado.

### **Precauções**

Verificar a integridade do dispositivo antes de cada utilização.

Não utilizar se o dispositivo estiver danificado.

Usar o dispositivo por cima de uma roupa fina.

Manter-se em estrita conformidade com a prescrição e o protocolo de utilização recomendado pelo seu profissional de saúde.

Este produto destina-se ao tratamento de uma patologia determinada, estando a sua duração de utilização limitada a este tratamento.

Não utilizar o dispositivo durante o sono.

Em caso de desconforto, de incômodo grave, de dor e sensações anormais, retirar o dispositivo e consultar um profissional de saúde.

A utilização de um dispositivo médico por uma criança deve ser realizada sob a supervisão de um adulto ou de um profissional de saúde.

Medir a altura do doente no ponto médio entre as cristas ilíacas e as costelas flutuantes.

Escolher o tamanho adequado ao paciente orientando-se pela tabela de tamanhos.

É recomendado que um profissional de saúde realize a supervisão da primeira aplicação.

Por motivos de higiene, segurança e desempenho, não reutilizar o dispositivo para um outro paciente.

Não utilizar o dispositivo em um sistema médico de imagem.

### **Efeitos secundários indesejáveis**

Este dispositivo pode provocar reações cutâneas (rubores, comichão, irritação,...).

Qualquer incidente grave que ocorra relacionado com o dispositivo deverá ser objeto de notificação junto do fabricante e junto da autoridade competente do Estado Membro em que o utilizador e/ou paciente está estabelecido.

### **Aplicação/Colocação**

Antes da primeira utilização, recomenda-se que um profissional de saúde adapte as almofadas às costas do doente. ②

Colocar a cinta à volta da cintura fazendo passar as mãos pelos espaços situados nos plastrões abdominais. ②

O logótipo da Thuasne irá indicar-lhe o sentido da colocação.

Puxar simultaneamente e de modo homogéneo os espaços situados nos plastrões abdominais.

Fechar a cinta com o lado direito por cima do lado esquerdo, ajustando o nível de aperto desejado. ②

A cinta deve estar centrada em relação à coluna vertebral: as almofadas dorsais devem estar colocadas de um lado e do outro da coluna vertebral. ②

A parte de baixo da cinta deve chegar ao nível da dobra interglútea. ②

Para uma compressão mais localizada, é possível utilizar a fita adicional.

Posicionar a fita adicional ao nível da zona dolorosa. ② Puxar simultaneamente e de modo homogéneo o espaço da fita adicional. ②

Fixar as partes autofixantes da fita adicional aos painéis abdominais da cinta ou sobrepor-las uma sobre a outra. ②

Durante o dia, é possível ajustar o nível de compressão em função das necessidades.

### **Cuidados**

Produto lavável segundo as condições indicadas neste folheto e na rotulagem. Fechar os autofixantes antes da lavagem. Lavável na máquina a 30°C (ciclo delicado). Não é aconselhado lavar o dispositivo na máquina mais de 15 vezes (base média: 1 lavagem por mês). Não limpar a seco.

Não utilizar detergentes, amaciadores ou produtos agressivos (produtos com cloro...). Não utilizar máquina de secar roupa. Não passar a ferro. Escorrer através de pressão. Secar longe de fontes diretas de calor (radiador, sol...). Secar em posição plana.

### **Armazenamento**

Armazenar em temperatura ambiente, de preferência na embalagem de origem.

### **Eliminação**

Eliminar em conformidade com a regulamentação local em vigor.

Guardar estas instruções

da

## **LÆNDESTØTTEBÆLTE MED JUSTERBAR OG MÅLRETTET KOMPRESION**

### **Beskrivelse/Tiltænkt anvendelse**

Udstyret er udelukkende beregnet til behandling af de anførte indikationer og til patienter med mål, som svarer til størrelsesskemaet.

Luftigt, elastisk Combitex-materiale, der tillader huden at ande. ①

Maveplader med burrebånd og fingerstroppe. ②

Ekstra aftagelig strop med fingerstroppe. ②

Formtilpasselige dorsale aftivere. ②

### **Sammensætning**

Elementer i tekstil: polyamid - polyester - elastan - polyurethan.

Ikke tekstile komponenter: børstet hærdet stål - polyoxymethylen - polypropylen - polyethylen.

### **Egenskaber/Handlingsmekanisme**

Udstyret lindrer lændesmerter ved at støtte columna ved hjælp af en forøgelse af det intraabdominale tryk. Det tillader at aflaste belastningen af bruskskiverne mellem hvirverne.

## **Indikationer**

Ikke-spesifikke lændesmerter (akutte, subakutte og kroniske). Forebyggelse af recidiverende lændesmerter kombineret med en genoptagelse af aktiviteten og/eller en terapeutisk information.  
Forsnævret rygmarvskanal i lænden.  
Stabilitet af columna vertebralis.  
Genoptagelse af aktiviteten.

## **Kontraindikationer**

Må ikke bruges i tilfælde af kendt allergi over for et af komponenterne.

\*Må ikke bruges til gravide kvinder.

Må ikke anvendes i tilfælde af hiatushernie.

Må ikke anvendes i tilfælde af knoglekræft med metastaser i rygsøjlen.

Må ikke anvendes i tilfælde af problemer med blodcirkulationen, lungerne eller hjertekarsystemet hos patienter for hvem et øget arterielt blodtryk ikke anbefales.

## **Forholdsregler**

Kontroller, at produktet er intakt før hver brug.

Udstyret må ikke bruges, hvis det er beskadiget.

Udstyret skal bæres over en tynd beklædningsgenstand. Den sundhedsfaglige persons ordinering og protokol vedrørende anvendelse skal følges meget nøje.

Dette produkt er beregnet til behandling af en bestemt patologi og dets brugsværdighed er begrænset til denne behandling.

Brug ikke udstyret, når du sover.

I tilfælde af ubehag, større gener, smærter eller unormale følelser, skal udstyret fjernes og en sundhedsfaglig person kontaktes.

Hvis et medicinsk udstyr bruges af et barn, skal det ske under opsyn af en voksen eller en sundhedsfaglig person. Mål patientens livvidde i halv afstand mellem hoftekammen og de nederste ribben.

Vælg en størelse, der er egnet til patienten ved hjælp af størrelsesskemaet.

Det anbefales, at en sundhedsfaglig person kontrollerer den første påsætning.

Udstyret må ikke bruges til en anden patient af hygiejniske og sikkerhedsmæssige årsager og for at bevare udstyrets ydeevne.

Brug ikke udstyr i et medicinsk billeddannelsessystem.

## **Bivirkninger**

Dette udstyr kan fremkalde hudreaktioner (rødmen, kløe, irritationer...).

Enhver alvorlig hændelse, som er opstået i forbindelse med udstyret, skal meddeles til producenten og de kompetente myndigheder i den medlemsstat, hvor brugeren og/eller patienten er bosat.

## **Brugsanvisning/Påsætning**

Inden første brug anbefales det, at en sundhedsfaglig person tilpasser astiverne til patientens ryg. @

Placer bæltet omkring taljen ved hjælp af fingerstropperne på maveforstærkningerne. ®

Thuisne-logoet angiver bæreretningen.

Træk samtidigt og på en ensartet måde i fingerstropperne på maveforstærkningerne.

Luk bæltet ved at føre højre side over venstre side og justere til den ønskede stramning. ®

Bæltet skal være centreret på rygsøjlen: rygastiverne skal være placeret på hver sin side af rygsøjlen. ©

Den nederste del af bæltet skal nå ned til kløften mellem ballerne. ©

Det er muligt at bruge den ekstra strop for at opnå en mere målrettet stramning.

Placer den ekstra strop ved den smertefulde zone. ®

Træk samtidigt og på en ensartet måde i fingerstropperne på den ekstra strop. ®

Fastgør den ekstra strops dele med burrebånd på bæltets maveplader ellers sæt dem ovenpå hinanden. ®

Det er muligt at justere kompressionen i løbet af dagen efter behov.

## **Pleje**

Vaskbart produkt under de anførte betingelser i denne vejledning og på etiketten. Luk burrebåndene før vask. Kan vaskes i maskine ved 30°C (skåneprogram). Det frarådes at vaske udstyret i maskine i over 15 vask (gennemsnitlig værdi: 1 vask pr. måned). Må ikke kemisk renses.

Brug ikke rensemidler, blædgøringsmidler eller aggressive produkter (klorholdige produkter m.m.)

Må ikke tørrerumbles. Må ikke stryges. Pres vandet ud. Lad tørre på afstand af en direkte varmekilde (radiator, sol m.m.). Lad tørre fladt.

## **Opbevaring**

Opbevares ved stuetemperatur og helst i den originale emballage.

## **Bortsaffelse**

Skal bortsaffes i overensstemmelse med gældende lokale bestemmelser.

Opbevar vejledningen

fi

## **MUKAUTETTAVA VAHVISTETTU LANNERANGAN TUKIVÖY**

### **Kuvaus/Käyttötarkoitus**

Tämä väline on tarkoitettu vain lueteltujen käyttöaiheiden hoitoon ja valitsemalla potilaalle oikea koko oheisesta kokotaulukosta.

Ilmava ja hengittävä Combitex-joustokangas. ①

Vatsalevyt, joissa on tarrapinta ja sormilenkit. ②

Irottavalla lisähinna sormilenkeillä. ③

Mukautuvat selkävahvikkeet. ④

### **Rakenne**

Tekstiilikomponentit: polyamidi - polyesteri - elastaani - polyuretaani.

Ei-tekstiilikomponentit: harjattu karkaistu teräs - polyoksimetyleni - polypropeeni - polyeteeni.

### **Ominaisuudet/Toimintatapa**

Tuote auttaa helpottamaan alaselän kipuja tukemalla lannerankaa vatsaan sisäpuolista painetta lisäämällä.

Tämä auttaa keventämään nikamaväilevyjen kuoritusta.

### Käyttöaiheet

Epäspesifiset yleiset alaselän sairaudet (akuutti-, puoliakuutti- ja krooninen vaihe). Alaselän sairauksien uusiutumisen estäminen yhdessä liikunnan uudelleen aloittamisen ja/tai hoitoon liittyvän tiedon kanssa.

Ahdas lannekanava.

Selkärangan stabiliisuus.

Liikunnan aloittaminen uudelleen.

### Vasta-aiheet

Älä käytä, jos tiedossa on allergia jollekin rakenneosista.

\*Ei saa käyttää raskauden aikana.

Älä käytä tuotetta, jos sinulla on palleatyrä.

Älä käytä tuotetta, jos sinulla on luusyöpä, jossa esiintyy etäpesäkkeitä selkärangassa.

Älä käytä tuotetta, jos sinulla on ongelmia verenkierrossa, keuhkoissa tai sydämessä ja verisuistonossa eikä verenpaineen nousu ole suotavaa.

### Varotoimet

Tarkista laitteen eheys ennen jokaisista käyttöä.

Älä käytä välinettä, jos se on vaurioitunut.

Käytä välinettä ohuen vaatteiden päällä.

Noudata ehdottomasti lääkärin antamia ohjeita ja käyttösuosituksesta.

Tämä tuote on tarkoitettu tietyn vamman hoitoon, sen käyttöaika on rajoitettu kyseiseen hoitoon.

Älä käytä välinettä nukkuessasi.

Jos tuote on epämukava, se aiheuttaa merkittävää haittaa, kipua tai epätavanomaisia tuntemuksia, poista tuote ja kysy neuvoa terveydenhuollon ammattilaiselta.

Lapset saavat käyttää lääkinnällistä laitetta vain aikuisen tai terveydenhuollon ammattilaisten valvonnassa.

Mittaa potilaan koko suoliluun harjojen ja vapaiden kylkiluiden puolivälistä.

Valitse oikea koko potilaalle kokotaulukosta.

On suositeltavaa, että terveydenhuollon ammattilainen valvoo tuotteen ensimmäistä asetusta. Hygienian, turvallisuuden ja suorituskyvyn ylläpitämiseksi älä käytä välinettä uudelleen toisella potilaalla.

Älä käytä välinettä lääketieteellisessä kuvantamisjärjestelmässä.

### Ei-toivotut sivuvaikutukset

Tämä tuote voi aiheuttaa ihoreaktioita (esim. punoitusta, kutinaa, ärskyttystä).

Kaikista välineen yhteydessä tapahtuvista vakavista tapauksista on ilmoitettava valmistajalle ja sen jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle, jossa käyttäjä ja/tai potilas on.

### Käyttöohje/Asettaminen

Suosittelemme, että terveydenhuollon ammattilainen säättää pystytuet potilaan selälle sopivaksi ennen ensimmäistä käyttökertaa. Ⓣ

Aseta vyö vyötörön ympärille viemällä kädet vatsavahvikkeiden päällä sijaitseviin sormilenkeihin. Ⓢ

Thunas-logo osoittaa pukemissuunnan.

Vedä samanaikaisesti ja tasaisesti vatsavahvikkeiden sormilenkeistä.

Sulje vyön oikea puoli vasemman puolen päälle ja säädä se haluttuun kireyteen. Ⓣ

Vyö tulee asettaa keskelle selkärankaa: selkävahvikkeet tulee sijoittaa selkärangan molemmin puolin. Ⓣ

Vyön alareunan on yllättävä pakaravaon kohdalle asti. Ⓣ

Voit säättää kiristystä kohdennetummaksi käyttämällä lisähihnaa.

Sijoita lisähihna kipukohtaan. Ⓣ

Vedä samanaikaisesti ja tasaisesti lisähihnan sormilenkeistä. Ⓣ

Kiinnitä lisähihnan tarraosat vyön vatsalevyjen keskelle tai laita ne päällekkin. Ⓣ

Voit päivän mittaan säättää puristusta tarpeen mukaan.

### Hoito

Tuote voidaan pestä tämän pakkausseoksen ja etikettiin ohjeiden mukaisesti. Sulje tarrakinnikkeet ennen pesua. Konepestävä 30°C:ssa (hienopesu). Emme suosittele pesemään välinettä koneessa yli 15 kertaa (keskimäärin: 1 pesu kuukaudessa). Ei saa kuivapestä.

Älä käytä pesuaineita, huuhteluaineita tai voimakkaita tuotteita (kloria sisältävät tuotteet). Ei saa kuivata kuivausrummussa. Ei saa silittää. Puristele liika vesi pois. Anna kuivua etäällä suorasta lämmönlähteestä (lämpöpatteri, auringonvalo jne.). Kuivata tasossa.

### Säilytys

Säilytä huoneenlämmössä, mieluiten alkuperäisessä pakauksessa.

### Hävittäminen

Hävitä voimassa olevien paikallisten määräysten mukaisesti.

Säilytä nämä käyttöohjeet

### sv

## RYGGÖRDEL FÖR LÄNDRYGGEN MED JUSTERBAR OCH MÅLINRIKTAD KOMPRESSION

### Beskrivning/Avsedd användning

Enheten är endast avsedd för behandling av de angivna indikationerna och för patienter vars mått motsvarar storlekstabellen.

Luftigt och elastiskt Combitex-tyg som andas. Ⓛ

Bukpaneler med kardborreband och fingerficka. Ⓜ

Löstagbar extra rem med tumhål. Ⓝ

Formbara ryggskenor. Ⓞ

## **Sammansättning**

Material textilier: polyamid - polyester - elastan - polyuretan.

Icke-textila komponenter: borstat härdat stål - polyoximetylen - polypropylen - polyeten.

## **Egenskaper/Verkningssätt**

Med den här produkten kan du lindra smärta i nedre delen av ryggen och stödja ländryggen genom en ökning av det intraabdominala trycket.. Detta gör det möjligt att lätta belastningen på mellankotskivorna.

## **Indikationer**

Vanlig ospecifik smärta i ländryggen (akut, subakut och kroniskt stadium). Förebygga återkommande smärta i ländryggen tillsammans med återupptagande av en aktivitet och/eller en terapeutisk information.

Trång ryggradskanal.

Ryggradens stabilitet.

Återuppta aktivitet.

## **Kontraindikationer**

Får ej användas vid känd allergi mot något av innehållsmännen.

\*Får ej användas på gravida kvinnor.

Använd inte produkten vid hiatusbråck.

Använd inte produkten vid skelettcancer med metastaser i höjd med ryggraden.

Använd inte hos patienter som har problem med blodcirkulationen, lungorna eller hjärtat eftersom ett ökat blodtryck inte är ett rekommenderat för dessa personer.

## **Försiktighetsåtgärder**

Kontrollera att produkten är hel före varje användning.

Får ej användas om produkten är skadad.

Bär produkten över ett tunt klädesplagg.

Följ noga rekommendationer och bruksanvisningar från sjukvårdspersonalen.

Denna produkt är avsedd för att behandla en given patologi och användningstiden är begränsad till denna behandling.

Använd inte produkten när du sover.

Vid obehag, betydande besvär, smärta eller onormala förmimmelser bör produkten avlägsnas och vårdpersonal kontaktas.

Ett barns användning av medicinsk utrustning bör ske under överinseende av en vuxen eller vårdpersonal.

Mät patientens midjemått halvvägs mellan höftbenskammarna och de flytande revbenen.

Välj en storlek som är lämplig för patienten med hjälp av storleksstabellen.

Sjukvårdspersonal bör övervaka den första appliceringen.

Av hygien-, säkerhets- och prestandaskäl ska produkten inte återanvändas av en annan patient.

Använd inte produkten i en apparat för medicinsk avbildning.

## **Biverkningar**

Produkten kan orsaka hudreaktioner (rodnad, klåda, irritation osv.).

Alla allvarliga incidenter i samband med användningen av denna produkt ska anmälas till tillverkaren och till behörig myndighet i den medlemsstat där användaren och/eller patienten är etablerad.

## **Bruksanvisning/ användning**

Före första användning rekommenderas det att vårdpersonalen formar skenorna efter patientens rygg. ®

Placerar bältet runt midjan genom att placera händerna i fingerhålet som sitter på magplattorna. ® Thasnes-loggan visar korrekt placering.

Dra samtidigt och jämnt i tumhålen på magplattorna. Stäng bältet på höger sida över vänster sida och justera önskad åtdragning. ®

Bältet ska vara centrerat på ryggraden: ryggskonen måste placeras på vardera sida om ryggraden. ©

Bältets nedre del måste placeras i linje med ryggsluslet. ©

För en mer målinriktad kompression kan du använda den extra remmen.

Placerar den extra remmen i höjd med det smärtsamma området. ®

Dra samtidigt och jämnt i fingerhålen på den extra remmen. ®

Fäst den extra remmens kardborreband på bukpanelerna på bältet eller lägg dem ovanpå varandra. ®

Under dagen kan du justera kompressionsnivån efter behov.

## **Skötsel**

Produkten kan tvättas enligt tvättanvisningarna i denna bipacksedel och på etiketten. Förslut kardborrebanden före tvätt. Kan tvättas i maskin i högst 30°C (skontvätt). Tvätta inte produkten i maskin mer än 15 gånger (i genomsnitt: 1 gång per månad). Får ej kemtvättas.

Använd inte rengöringsmedel, sköljmedel eller alltför starka produkter (med klor). Får ej torktumlas. Får ej strykas. Pressa ur vattnet. Låt lufttorka långt ifrån direkta värmekällor (värmeelement, sol osv.). Torkas plant.

## **Förvaring**

Förvaras vid rumstemperatur, helst i ursprungsförpackningen.

## **Kassering**

Kassera i enlighet med gällande lokala föreskrifter.

Behåll dessa instruktioner

## **ει**

# **ΣΩΝΗ ΟΣΦΥΓΙΚΗΣ ΥΠΟΣΤΗΡΙΞΗΣ ΜΕ ΡΥΘΜΙΖΟΜΕΝΗ ΚΑΙ ΣΤΟΧΕΥΜΕΝΗ ΣΥΜΠΙΕΣΗ**

## **Περιγραφή/Σημείο εφαρμογής**

Η συσκευή προορίζεται μόνο για τη θεραπεία των αναφερόμενων ενδείξεων και για ασθενείς των

οποίων οι διαστάσεις αντιστοιχούν στον πίνακα μεγεθών.

Αεριζόμενο και διαπερατό από τον αέρα ελαστικό ύφασμα Combitech. ①

Κοιλιακές πλάκες με αυτοκόλλητη επιφάνεια και θολιές δαχτύλων. ②

Πρόσθετος αφαιρούμενος ιμάντας με θολιά για το δάχτυλο. ③

Διαμορφωμένες ραχιαίες μπανέλες. ④

### Σύνθεση

Εξαρτήματα από ύφασμα: πολυαμίδη - πολυεστέρας - ελαστάνη - πολυουρεθάνη.

Εξαρτήματα που δεν είναι από ύφασμα: ήλιμβασ ενισχυμένος με βαφή - πολυεξυμεθυλένιο - πολυουροπολένιο - πολυαιθυλένιο.

### Ιδιότητες/Μηχανισμός δράσης

Το προϊόν επιτρέπει την ανακούφιση των οσφυϊκών πόνων χάρη στην υποστήριξη της σπονδυλικής στήλης, μέσω αύξησης της κοιλιακής πίεσης. Αυτή επιτρέπει την αποφόρτιση των μεσοσπονδύλιων δίσκων.

### Ενδεξείς

Κοινή, μη ειδική οσφυαλγία (οξεία, υποξεία και χρόνια). Πρόληψη της υποτροπής των οσφυαλγιών σε συνδυασμό με ανάληψη δραστηριότητας ή/και θεραπευτική ενημέρωση.

Στένωση του σπονδυλικού σωλήνα.

Σταθερότητα της σπονδυλικής στήλης.

Ανάληψη της δραστηριότητας.

### Αντενδεξίες

Μην το χρησιμοποιείτε σε περίπτωση γνωστής αλλεργίας σε οποιοδήποτε από τα συστατικά.

\*Να μην χρησιμοποιείται από έγκυες γυναίκες.

Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση διαφραγματοκήλης.

Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση καρκίνου των οστών με μεταστάσεις στη σπονδυλική στήλη.

Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση κυκλοφορικών, πνευμονικών ή καρδιαγγειακών προβλημάτων σε ασθενείς για τους οποίους δεν συνιστάται αύξηση της αρτηριακής πίεσης.

### Προφυλάξεις

Βεβαιωθείτε για την ακεραιότητα του προϊόντος πριν από κάθε χρήση.

Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή εάν έχει υποστεί ζημιά.

Να φοράτε τη συσκευή πάνω από λεπτά ρούχα.

Τηρείτε αυστηρά τη συνταγή και το πρωτόκολλο χρήσης που συνιστά ο επαγγελματίας υγείας που σας παρακολουθεί.

Το προϊόν αυτό προορίζεται για την θεραπευτική αντιμετώπιση μιας συγκεκριμένης παθολογίας. Η διάρκεια χρήσης του περιορίζεται στην θεραπεία αυτή.

Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν κατά τον ύπνο.

Σε περίπτωση ενόχλησης, έντονης δυσφορίας, πόνου ή μη φυσιολογικών αισθήσεων, αφαιρέστε

το προϊόν και συμβουλευτείτε έναν επαγγελματία υγείας.

Η χρήση ενός ιατροτεχνολογικού προϊόντος από παιδιά θα πρέπει να γίνεται υπό την επιβλεψη ενός ενίλικα ή επαγγελματία υγείας.

Μετράτε την μέση του ασθενούς στην μέση της απόστασης μεταξύ των λαγόνινων ακρολοφιών και των νόθων ασύντακτων πλευρών.

Επιλέξτε το σωστό μέγεθος για τον ασθενή ανατρέχοντας στον πίνακα μεγεθών.

Συνιστάται η πρώτη εφαρμογή να επιβλέπεται από έναν επαγγελματία υγείας.

Για λόγους υγιεινής, ασφαλείας και απόδοσης, μην επαναχρησιμοποιείτε τη συσκευή σε άλλον ασθενή.

Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν σε σύστημα ιατρικής απεικόνισης.

### Δευτερεύουσες ανεπιθύμητες ενέργειες

Το προϊόν αυτό μπορεί να προκαλέσει δερματικές αντιδράσεις (κοκκινίλες, κνησμό, ερεθισμό...).

Κάθε σοβαρό συμβάν που προκύπτει και σχετίζεται με το προϊόν θα πρέπει να κοινωνοποιείται στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο χρήστης και/ή ο ασθενής.

### Οδηγίες χρήσης/Τοποθέτηση

Πριν από την πρώτη χρήση, συνιστάται οι μπανέλες να διαμορφωθούν ώστε να προσαρμοστούν στην πλάτη του ασθενούς από έναν επαγγελματία υγείας. ①

Τοποθετήστε τη ζώνη γύρω από τη μέση σας κρατώντας την με τα χέρια από τις θολιές δαχτύλων που βρίσκονται επάνω στα πρόσθια τμήματα. ②  
Το λογότυπο Thusane σας υποδεικνύει τη φορά τοποθέτησης.  
Τραβήγτε ταυτόχρονα και ομοιόμορφα τις θολιές δαχτύλων που βρίσκονται επάνω στα πρόσθια τμήματα.

Κλείστε τη ζώνη τοποθετώντας τη δεξιά πλευρά πάνω από την αριστερή πλευρά και ρυθμίστε τη σύσφιξη στο επιθυμητό επίπεδο. ③

Η ζώνη πρέπει να είναι κεντραρισμένη στη σπονδυλική στήλη: οι ραχιαίες μπανέλες πρέπει να τοποθετηθούν και στις δύο πλευρές της σπονδυλικής στήλης. ④

Το κάτω μέρος της ζώνης πρέπει να φτάνει στο άνω μέρος των γλουτών. ⑤

Για πιο στοχευμένη συμπίεση, μπορείτε να χρησιμοποιήσετε τον πρόσθιο ιμάντα.

Τοποθετήστε τον πρόσθιο ιμάντα στο ύψος της περιοχής όπου πονάτε. ⑥

Τραβήγτε ταυτόχρονα και ομοιόμορφα τις θολιές δαχτύλων του πρόσθιου ιμάντα. ⑦

Σταθεροποιήστε τα αυτοκόλλητα τμήματα του πρόσθιου ιμάντα πάνω στις κοιλιακές πλάκες της ζώνης ή τοποθετήστε τα το ένα επάνω στο άλλο. ⑧

Κατά τη διάρκεια της ημέρας, μπορείτε να ρυθμίζετε το επίπεδο συμπίεσης ανάλογα με τις ανάγκες σας.

## **Συντήρση**

To προϊόν μπορεί να πλυθεί σύμφωνα με τους όρους που αναγράφονται στο παρόν φύλλο οδηγιών και στην ετικέτα. Κλείστε τις αυτοκόλλητες επιφάνειες πριν από το πλύσιμο. Πλένεται στο πλυντήριο, στους 30°C (στο πρόγραμμα για τα ευαίσθητα). Δεν συνιστάται να πλένεται την διάταξη στο πλυντήριο περισσότερο από 15 φορές (βασικός μέσος όρος: 1 πλύση τον μήνα). Μην υποβάλετε σε στεγνό καθαρισμό.

Μην χρησιμοποιείτε απορρυπαντικά ή πολύ ισχυρά προϊόντα (προϊόντα με βάση την χλωρίν...). Μην χρησιμοποιείτε στεγνωτήριο. Μη σιδερώνετε. Στραγγίστε πιέζοντας. Στεγνώνετε μακριά από άμεση πηγή θερμότητας (καλοριφέρ, ηλιο...). Αφήστε να στεγνώσει σε επίπεδη επιφάνεια.

## **Αποθήκευση**

Φυλάξτε σε θερμοκρασία περιβάλλοντος, κατά προτύμων στο αρχικό κούτι.

## **Απόρριψη**

Απορρίψτε σύμφωνα με τους ισχύοντες τοπικούς κανονισμούς.

Φυλάξτε αυτό το φυλλάδιο

cs

## **BEDERNÍ PÁS S CÍLENOU A NASTAVITELNOU KOMPRESÍ**

### **Popis/Použití**

Pomůcka je určená pouze kléčbě uvedených indikací a pro pacienty, kteří mají příslušnou velikost dle tabulky velikostí.

Vzdružná a prodyšná elastická látka Combitex. ①

Břišní panely se suchými zipy a poutky pro prsty. ②

Pás s dodatečným tahem a poutky pro prsty. ③

Tvarovatelné zádové výztuže. ④

### **Složení**

Textilní části: polyamid - polyester - elastan - polyuretan.

Netextilní části: kartáčovaná kalená ocel - polyoxymethylene - polypropylene - polyethylene.

### **Vlastnosti/Mechanismus účinku**

Pomůcka zmírňuje bolesti v bederní části zad tím, že podporuje páteř zvýšeným nitrobrořsním tlakem, který snižuje zatížení meziobratlových plotének.

### **Indikace**

Běžné nespecifikované bolesti dolní části zad (akutní, subakutní a chronické stav). Prevence recidivy bolesti dolní části zad ve spojení s obnovením aktivity a/nebo s poučením od terapeuta.

Zúžený páteřní kanál (Spinální stenóza)

Stabilita páteře.

Obnovení aktivit.

### **Kontraindikace**

Výrobek nepoužívejte, pokud máte prokázanou alergii na některou složku výrobku.

\*Nepoužívat u těhotných žen.

Nepoužívejte v případě brániční kůhy.

Nepoužívejte v případě, že trpíte rakovinou kostí s metastázami v oblasti páteře.

Nepoužívejte v případě oběhových, plícních nebo kardiovaskulárních problémů u pacientů, u kterých se nedoporučuje zvýšení krevního tlaku.

### **Upozornění**

Před každým použitím zkонтrolujte, že je pomůcka neporušená.

Poškozenou pomůcku nepoužívejte.

Pomůcku noste přes tenké oblečení.

Je nutné se přesně řídit předpisem a pokyny k použití, které vám dal léкар.

Tato pomůcka je určena k léčbě daného onemocnění a doba jejího používání je omezena na tuto léčbu.

Pomůcku nenoste na spaní.

V případě nepohodlí, značných obtíží, bolesti nebo neobyvyklých pocitů pomůcku sundejte a poradte se se zdravotníkem.

Dítě smí používat zdravotnický prostředek pod dohledem dospělé osoby nebo zdravotnického pracovníka.

Změřte výšku pacienta ve středu mezi kyčelními hřebeny a volnými žebry.

Vhodnou velikost vyberte pomocí tabulky velikostí.

První nasazení by mělo proběhnout za přítomnosti lékaře.

Z hygienických důvodů a z důvodu bezpečnosti a správného fungování je pomůcka určená jednomu pacientovi.

Pomůcku nepoužívejte při použití zdravotnické zobrazovací techniky.

### **Nezádoucí vedlejší účinky**

Pomůcka může vyvolat kožní reakce (začervenání, svědění, popáleniny, podráždění...).

Dojde-li v souvislosti s touto pomůckou k závažnému incidentu, je nutné o tom informovat výrobce a příslušné úřady členského státu, ve kterém uživatel a/nebo pacient žije.

### **Návod k použití/Aplikace**

Před prvním použitím doporučujeme, aby výztuhy nastavil zdravotník podle zad pacienta. ④

Nasadte pás kolem pasu tak, že protáhnete prsty poutky umístěnými na břišních panelech. ⑧

Logo Thuasne ukazuje směr umístění.

Současně a rovnoměrně zatáhněte za poutka pro prsty na břišních panelech.

Zapněte pás tak, že pravá strana přijde na levou, a utáhněte pás podle potřeby. ⑨

Střed pásu musí být na páteři: Zádové výztuhy musí být umístěny po obou stranách páteře. ⑩

Spodní hrana pásu musí dosahovat ke kostrci. ⑪

Pro cílenou kompresi použijte pás dodatečného tahu. Umístěte pás dodatečného tahu na bolestivé místo. ⑫

Současně a rovnoměrně zatáhněte za poutka pro prsty na pásu dodatečného tahu. ⑬

Upevněte suché zipy pásu dodatečného tahu na břišní panely nebo je přeložte jeden přes druhý. ⑭

Během dne můžete stupeň komprese pásu podle potřeby reguloval.

### **Údržba**

Výrobek perte podle pokynů uvedených v tomto návodu a na etiketě. Před praním zavřete suché zipy. Lze práť v pračce na 30°C (jemné praní). Nedoporučuje se práť pomůcku v pračce více než 15krát (průměrně: perte 1krát za měsíc). Nečistit za sucha.

Nepoužívat žádné čisticí a změkčovací prostředky nebo agresivní přípravky (chlorované přípravky...). Nesušit v sušičce. Nežehlit. Výždimejte přebytečnou vodu. Nesušit v blízkosti přímého zdroje tepla (radiátoru, slunce...). Sušit naležato.

### **Skladování**

Skladujte při pokojové teplotě, nejlépe v originálním balení.

### **Likvidace**

Likvidujte v souladu s místními právními předpisy.

Tento návod uschovaje

**pl**

## **ORTEZA LĘDŹWIOWA Z REGULOWANYM NACISKIEM UKIERUNKOWANYM**

### **Opis/Przeznaczenie**

Wyrób jest przeznaczony wyłącznie do stosowania w wymienionych wskazaniach oraz u pacjentów, których wymiary odpowiadają tabeli rozmiarów.

Przewiewny, oddychający materiał elastyczny Combitech. ①

Panel brzusne z rzepem i otworem na palce. ②

Dodatkowy zdejmowany pasek z otworami na palce. ③

Fiszby grzbietowe dopasowujące się do kształtu. ④

### **Skład**

Elementy tekstylne: poliamid - poliester - elastan - poliuretan.

Elementy nietekstylne: stal hartowana szczotkowana - polioksymetylen - polipropylen - polietylen.

### **Właściwości/Działanie**

Produkt łagodzi ból w odcinku lędźwiowym, podtrzymując kręgosłup poprzez zwiększenie nacisku na wysokości brzucha. Zapewnia to zmniejszenie obciążenia krążków międzykręgowych.

### **Wskazania**

Typowe dolegliwości bólowe (w fazie ostrej, podostrej i przewlekłej). Zapobieganie nawrotom dolegliwości bólowych w związku z powrotem do uprawiania aktywności fizycznej i/lub informacją terapeutyczną. Wąski kanał lędźwiowy.

Stabilność kręgosłupa.

Powrót do uprawiania aktywności fizycznej.

### **Przeciwwskazania**

Nie stosować w przypadku stwierdzonej alergii na jeden z elementów składowych.

\*Nie stosować u kobiet w ciąży.

Nie używać w przypadku przepukliny przeponowej rozworu przekłykowego.

Nie używać w przypadku choroby nowotworowej kości z przerutami do kręgosłupa.

Nie używać w przypadku problemów z krążeniem, płucami lub układem sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których wzrost ciśnienia krwi nie jest zacięty.

### **Konieczne środki ostrożności**

Pred każdym użyciem sprawdzić, czy wyrob jest w należytym stanie.

Nie używać wyrobu, jeśli jest uszkodzony.

Wyrób należy nosić na cienkiej odzieży.

Należy ściśle przestrzegać wytycznych i protokołu użytkowania zalecanego przez personel medyczny.

Ten produkt jest przeznaczony do leczenia ściśle określonego stanu chorobowego, a jego czas stosowania jest ograniczony do tego leczenia.

Nie używać wyrobu podczas snu.

W przypadku dyskomfortu, poważnej uciążliwości, bólu, niecodziennego odczucia należy zdjąć produkt i skontaktować się z lekarzem.

Stosowanie wyrobu medycznego przez dziecko musi się odbywać pod nadzorem osoby dorosłej lub lekarza.

Zmierzyć wzrost pacjenta w połowie odległości między grzebieniem biodrowym a żebrami wolnymi. Wybrać rozmiar dobrany do pacjenta, korzystając z tabeli rozmiarów.

Zaleca się, aby pierwsze zastosowanie przebiegało pod nadzorem pracownika służby zdrowia.

Ze względów higienicznych i w trosce o bezpieczeństwo i skuteczność działania nie należy używać ponownie tego wyrobu u innego pacjenta.

Nie używać wyrobu w systemie obrzutowania medycznego.

### **Niepożądane skutki uboczne**

Produkt może wywołać reakcje skórne (zaczernienie, swędzenie, podrażnienia itp.).

Każdy poważny incydent związany z wyrobem należy zgłosić producentowi i właściwemu organowi państwa członkowskiego, w którym użytkownik i/lub pacjent mają miejsce zamieszkania.

### **Sposób użycia/Sposób zakładania**

Pred pierwszym użyciem zaleca się dopasowanie fiszbin do kształtu pleców pacjenta przez pracownika ochrony zdrowia. ⑤

Założyć pas w talii, używając otworów na palce wykonanych w panelach brzusznich. ⑥

Logo Thuesne wskazuje prawidłowy kierunek zakładania.

Jednocześnie równomiernie pociągnąć otwory na palce w panelach brzusznich.

Zamocować pas tak, aby prawa strona znalazła się powyżej strony lewej, dopasowując żądaną poziom zaciśnięcia. ⑦

Pas powinien być wyśrodkowany na kręgosłupie: fiszbiny grzbietowe powinny być umieszczone po obu stronach kręgosłupa. ©

Dolna część pasa powinna znajdować się na wysokości pośladków. ©

W celu lepszego ukierunkowania nacisku istnieje możliwość użycia dodatkowego paska.

Umieścić dodatkowy pasek na bolesnym obszarze. ® Jednocześnie równomiernie pociągnąć otwory na palce w dodatkowym pasku. ®

Zamocować zapinane na rzep części dodatkowego paska do wkładek brzusznego pasa lub nałożyć je jedna na drugą. ®

Można w dowolny sposób regulować siłę ucisku w ciągu dnia w zależności od potrzeb.

### Utrzymanie

Produkt nadaje się do prania w warunkach określonych w niniejszej instrukcji i na oznakowaniu. Przed praniem należy zapiąć rzepy. Nadaje się do prania w pralce w temp. 30°C (cykl delikatny). Nie jest zalecane pranie wyrobu w pralce więcej niż 15 razy (w ujęciu średnim: 1 pranie na miesiąc). Nie czyścić na sucho.

Nie używać detergentów, produktów zmiękczających ani agresywnych (zawierających chlor itp.). Nie suszyć w suszarce. Nie prasować. Wycisnąć. Suszyć z dala od bezpośrednich źródeł ciepła (grzejniki, słońce itp.). Suszyć w stanie rozłożonym.

### Przechowywanie

Przechowywać w temperaturze pokojowej, najlepiej w oryginalnym opakowaniu.

### Utylizacja

Utylizować zgodnie z lokalnie obowiązującymi przepisami.

Zachować tą instrukcję

IV

## MUGURAS JOSTAS DAĻAS ATBALSTA JOSTA AR PIELĀGOJAMU UN PRECĪZU KOMPRESIJU

### Apraksts/Paredzētais mērķis

Ierīce ir paredzēta tikai minēto indikāciju ārstēšanai pacientiem, kuru mērķumi atbilst izmēru tabulai.

Combitex elpojošs elastīgs audums. ●

Vēdera plāksnes ar pašliipošu virsmu uz pirkstiem paredzētajiem šķēlumiem. ●

Papildu noņemama siksna ar pirkstiem paredzētiem šķēlumiem. ●

Ērti muguras atbalsta elementi. ●

### Sastāvs

Tekstila sastāvdalas: poliamīds – poliesters – elastāns – poliuretāns.

Netekstila sastāvdalas: matēts rūdītais tērauds – polioksimetilēns – polipropilēns – polietilēns.

### Īpašības / darbības veids

Ierīce mazina sāpes jostas daļā, palielinot spiedienu uz vēdera dobuma daju un tādējādi sniedzot atbalstu mugurkaulam. Tādējādi tiek mazināta slodze uz starpskiemeļu diskiem.

### Indikācijas

Nespecifiskas muguras lejasdalas sāpes (akūtas, subakūtas un hroniskas stadijas). Muguras lejasdalas sāpuļu atkārtošanās novēršana saistībā ar aktivitāšu atsākšanu un/vai terapiju.

Mugurkaula kanāla sašaurinājums.

Mugurkaula stabilitātes nodrošināšana.

Aktivitāšu atsākšana.

### Kontrindikācijas

Nelietojet, ja ir zināma alergija pret kādu no sastāvdāžām.

\*Nelietojet grūtniecībēm.

Nelietojet hiatālās trūces gadījumā.

Nelietojet kaulu vēža ar metastāzem mugurkaulā gadījumā.

Nelietojet pacientiem ar asinsrites, plaušu vai sirds un asinsvadu sistēmas traucējumiem, kuriem nav ieteicama asinsspiediena paaugstināšanās.

### Piesardzība lietošanā

Pirms lietošanas pārbaudiet, vai prece nav bojāta.

Nelietojet ierīci, ja tā ir bojāta.

Valkājiet ierīci virs plāna apģērba.

Stingri ievērojet jūsu veselības aprūpes speciālista ieteikumus un lietošanas norādījumus.

Šī ierīce ir paredzēta noteiktas patoloģijas ārstēšanai, tās lietošanas ilgums ir ierobežots līdz šīs patoloģijas izārstēšanai.

Nelietojet ierīci miega laikā.

Ja rodas diskomforta sajūta, nopietns kairinājums, sāpes, rodas neparastas sajūtas, pārtrauciet ierīces lietošanu un sazinieties ar veselības aprūpes speciālistu.

Medicīniskās ierīces izmantošanai bērnam ir jānotiek pieaugušā vai veselības aprūpes speciālista uzraudzībā.

Izmēriet pacienta vidukli viduspunktā starp iegurņa kaula pauguru un kustīgajām ribām.

Izvēlieties pacientam atbilstošu izmēru, nemot vērā izmēru tabulu.

Pirmajā uzlikšanas reizē ieteicama veselības aprūpes speciālista līdzdalība.

Higiēnas, drošības un veikspējas apsvērumu dēļ nelietojet ierīci atkārtoti ciemam pacientiem.

Nelietojet ierīci medicīniskajā attēlveidošanas sistēmā.

### Nevēlamos blaknes

Šī ierīce var izraisīt ādas reakcijas (apsārtumus, niezi, kairinājumu u.c.).

Par jebkuriem smagiem negadījumiem, kas notikuši saistībā ar šo produktu, ir jāziņo ražotājam un dalībvalstis, kurā uzturas lietotājs un/vai pacients, atbildīgajai iestādei.

## **Lietošanas veids/Uzlikšana**

Pirms pirmās lietošanas reizes, veselības aprūpes speciālistam ir ieteicams pielāgot atbalsta elementus atbilstoši pacienta muguras formai. ⑧

Aplieciet jostu ap vidukli, novietojot plaukstas uz pirkstiem paredzētajiem šķēlumiem, kas atrodas uz vēdera ielaiduma daļām. ④

Thusnes logotips norāda pareizu uzstādīšanas virzienu. Vienlaikus un vienmērīgi velciet aiz vēdera daļu pirkstiem paredzētajiem šķēlumiem.

Aiztaisiet jostu, liekot labo pusī pāri kreisajai pusei, noregulējot vēlamo savilkuma līmeni. ⑥

Jostai jābūt centrētai uz mugurkaulu: muguras atbalsta elementiem jābūt novietotiem katrā mugurkaula pusē. ⑦

Jostas lejasdaļai ir jāatrodas vienā līmenī ar sēzamvietas augšdaļu. ⑧

Precīzākai kompresijas nodrošināšanai var izmantot papildu siksnu.

Novietojet papildu siksnu virs sāpīgās zonas. ⑨

Vienlaikus un vienmērīgi velciet aiz papildu jostas pirkstiem paredzētajiem šķēlumiem. ⑩

Piestipriniet papildu siksna pašlīpošās aizdares pie jostas vēdera plāksnēm vai pārkāpjiet tās vienu otru virsū. ⑪

Dienas laikā ir iespējams pielāgot kompresijas stiprumu atbilstoši vajadzībām.

## **Uzturēšana**

Produkts mazgājams saskaņā ar šajā lietošanas instrukcijā un markējumā sniegtajiem nosacījumiem. Pirms mazgāšanas aizveriet pašlīpošās aizdares. Var mazgāt veļasmašīnā 30°C temperatūrā (cikls smalkai velai). Ierīci nav ieteicams mazgāt velas mazgājamajā mašīnā vairāk nekā 15 reizes (viņēji: 1 mazgāšanas reize mēneši). Nenododiet kīmiskajā tīrīšanā.

Neizmantojet mazgāšanas līdzeklus, mīkstinātājus vai agresīvas iedarbības līdzeklus (hloru izstrādājumus u.tml.). Nelietojet velas zāvētāju. Negludiniet. Izspiediet ūdeni ar spiedienu. Zāvējiet drošā attālumā no tieša siltuma avota (radiatora, saules utt.). Zāvējiet izklātu.

## **Uzglabāšana**

Uzglabājiet istabas temperatūrā, vēlams, oriģinālajā iepakojumā.

## **Likvidēšana**

Likvidēt saskaņā ar spēkā esošajiem vietējiem noteikumiem.

Saglabājiet šo instrukciju

---

## **It**

# **PALAIKOMASIS REGULIUOJAMO TIKSLINIŲ VIETŲ SUSPAUDIMO JUOSMENS DIRŽAS**

## **Apašymas ir paskirtis**

Priemonė skirta tik išvardytoms indikacijoms gydyti ir tik pacientams, kurių kūno matmenys atitinka dydžių lentele.

Vēdinamas ir kvēpuojantis tamprus „Combitex“ audinys. ①

Priekinēs dalys su kibioju paviršiumi ir pirštu kilpa. ②

Papildomas nuimamas diržas su pirštu kilpa. ③

Pritaikomos nugaras dalies plokštelēs. ④

## **Sudētis**

Tekstilinēs dalys: poliamidas - poliesteris - elastanas - poliuretanas.

Ne tekstilinēs dalys: grūdintasis matinis plienas - polioksimetilenas - polipropilenas - polietilenas.

## **Savybēs ir veikimo būdas**

Priemonē malšina juosmens skausmus palaikydama staburā padidinant vidinj spaudīm pilvo srityje. Šītaip sumažinama tarpslankstelinu disku apkrova.

## **Indikacijos**

Bendrieji nespecifiniai skausmai juosmens srityje (ūminiai, poūminiai ir lētini). Juosmens skausmo pasikartojimo prevencija derinant su grižimu prie veiklos ir (arba) su gydymu susijusia informacija.

Juosmeninės staburo dalies kanalo susiaurejimas.

Staburo stabiliumas.

Grižimas prie veiklos.

## **Kontraindikacijos**

Nenaudokite gaminio, jei yra alergija bet kuriai sudētinei medžiagai.

\*Netinka naudoti nēčiosioms.

Nenaudokite, jei turite staburo išvaržą.

Nenaudokite, jei sergate kaulu vēžiu su metastazēmis stabure.

Nenaudokite esant kraujotakos, plaučių ar širdies ir kraujagyslių susirgimams, kai pacientams nerekomenduojamas kraujospūdžio padiējimas.

## **Atsargumo priemonės**

Kiekvienā kartā prieš naudodami patikrinkite, ar priemonę tvarkinga, ar jai netrūksta dalių.

Nenaudokite priemonę, jei ji pažeista.

Dévēkite priemonę ant plonų drabužių.

Griežtai naudoti pagal sveikatos specialisto nurodytą naudojimosi protokolą ir receptą.

Šis gaminys skirtas konkretčiai patologijai gydyti ir jį galima naudoti tik gydymo metu.

Nenaudokite miegodami.

Pajutę nepatogumą arba labai nemalonii pojūčių, skausmā ar kitu neįprastu pojūčiu, nusiimkite priemonę ir kreipkitės į sveikatos priežiūros specialistą. Vaikas medicinos priemonę gali naudoti tik priziūrimas suaugusiojo ar sveikatos priežiūros specialisto.

Išmatuokite paciento juosmens apimtį per vidurj tarp klubakaulių viršaus ir apatinjų šonkaulių.

Remdamiesi dydžių lentele, pasirinkite pacientui tinkamą dydį.

Rekomenduojama, kad pirmą kartą gaminį padėtū uzsidēti sveikatos priežiūros specialistas.

Higienos, saugos ir tinkamo veikimo sumetimais gaminio negali naudoti kitas pacientas.

Nenaudokite priemonės medicininų vaizdo tyrimų metu.

## **Nepageidaujamas šalutinis poveikis**

Dévint, ši priemonė gali sukelti odos reakciją (paraudimą, niežulj, sudirginimą ir pan.).

Apie visus rimbustus su gaminiu susijusiems jvykiams turėtų būti pranešama gamintojui ir valstybės narės, kurioje gyvena vartotojas ir (arba) pacientas, kompetentingai institucijai.

### Naudojimas

Prieš pirmą kartą naudojant nugarines plokštėles prie nugaros turėtų pritaikyti sveikatos priežiūros specialistas. ②

Apjuoskite diržu juosmenį naudodami priekinėse dalyse esančias pirštų kilpas. ④

„Thasne“ logotipas rodo apsiuodosimo kryptį.

Vienu metu vienodai traukite priekinių dalių pirštų kilpas.

Užsekite diržo dešiniajā dalij virš kairiosios, suveržę iki norimo lygio. ⑤

Diržo vidurys turi būti ties jūsų stuburu: nugarinės plokštėlės turi būti išsidėsčiusios abiejose stuburo pusėse. ⑥

Apatinė diržo dalis turi būti ties uodegikauliu. ⑦

Norint suspausti konkretių vietą, galima naudoti papildomą diržą.

Uždékite papildomą diržą ant skaudamos vietas. ⑧

Vienu metu vienodai traukite papildomo diržo pirštų kilpas. ⑨

Prisekite papildomo diržo kibišias dalis prie juosmens diržo priekinių dalių arba susekite uždėjėjas vieną ant kitos. ⑩

Dienai bégant galima reguliuoti suspaudimo lygi pagal savo poreikius.

### Priežiūra

Gaminį galima plauti šioje instrukcijoje ir ant etiketės nurodytomis sąlygomis. Prieš skalbdamį užsekite kibišias juostas. Skalbtį skalbyklėje 30°C temperatūroje (švelniu ciklu). Nepatariaime skalbtį priemonės skalbyklėje daugiau nei 15 kartų (vidutiniškai vienas skalbimas per mėnesį). Nevalytis sausoju būdu.

Nenaudotu valiklių, minkštiklių ar ésdinančių produkty (priemonių su chloru). Nedžiovinti džioviklėje. Nelyginti. Nusausinti spaudžiant. Džiovinti toli nuo tiesioginio šilumos židinio (radiatorius, saulės ar pan.). Džiovinti horizontaliai.

### Laikymas

Laikyti kambario temperatūroje, pageidautina originaliojo pakuočėje.

### Išmetimas

Šalinkite pagal galiojančias vietas taisykles.

Išsaugokite šį informacinių lapelį

et

## NIMMEPIIRKONNA

## REGULEERITAVA JA KOHANDATAVA KOMPRESSIOONIGA TUGIKORSETT

### Kirjeldus/Sihtkasutus

Kasutage vahendit vaid loetletud näidustute korral ning patsientide puhul, kelle kehamöödud vastavad mõõtude tabelile.

Elastne, hingav ja öhku läbilaskev kangas Combitex. ①

Takjapinna ja sörmeavaga kõhuplaadid. ②

Eemaldatav lisarihm sörmeavadega. ③

Kohandatav seljatoed. ④

### Koostis

Tekstiilist osad: polüamiid - polüester - elastaan - polüureaan.

Mitteteekstiilsed osad: karastatud harjatud teras - polüoksümetüleen - polüpropüleen - polüetüleen.

### Omadused/Toimeviis

Seade pakub alaseljavaluele leevedust, toestades nimmepiirkonda kõhupiirkonna toestava kokkutõmbamise teel. See aitab vähendada lüliivahetaste koormust.

### Näidustused

Mittespetsiifiline alaseljavalu (äge, alaäge ja krooniline staadium). Alaseljavalu kordumise ennetamine seoses aktiivsuse taastamisega ja/või terapeutilise teabega.

Kitsas nimmekanal.

Lülisamba stabiilsus.

Aktiivsuse taastamine.

### Vastunäidustused

Mite kasutada allergia puhul toote ühe koostisos suhtes.

\*Mite kasutada raseduse ajal.

Mitte kasutada vahelihasesonga korral.

Mitte kasutada luuvähi korral koos metastaasidega lülisambas.

Mitte kasutada vereringe-, kopsu- või südameveresoornonna häirete korral patsientidel, kelle puhul vererõhu tõus ei ole soovitatav.

### Ettevaatusabinõud

Enne igat kasutamist kontrollige vahendi terviklikkust.

Mitte kasutada vahendit, kui see on kahjustatud.

Kandke vahendit öhukese rõivaeseme peal.

Järgige rangelt oma tervishoiutöötaja poolseid nõutavaid ettekirjutusi ja kasutusjuhiseid.

Toode on mõeldud konkreetse haiguse raviks ja selle kasutusaeg piirdub nimetatud raviga.

Mitte kasutada vahendit magamise ajal.

Ebamugavustunde, olulise häirimistunde, valuaistingute või sensoorsete muutuste esinemise korral eemaldage seade ja pidage nõu tervishoiutöötajaga.

Kui meditsiiniseadet kasutab laps, tuleb seda teha täiskasvanu või tervishoiutöötaja järelevalve all.

Mõõtke patsiendi niueluu tiibade ja ebaroiete vaheline kaugus.

Valige patsiendile õige suurusega vahend, lähtudes mõõtude tabelist.

Esmakordsel kasutamisel on soovitav lasta tervishoiutöötajal selle paigaldamist jälgida.

Töhüsuse ja turvalisuse eesmärgil ning hügieeni tagamiseks mitte kasutada vahendit uesti teistel patsientidel.

Mitte kasutada vahendit meditsiinilises piltdiagnostikas.

## Kõrvaltoimed

Seade võib põhjustada nahareaktsioone (punetus, sügelus, ärritus, ...). Seadmeaga seotud mis tahes tõsisest vahejuhtumist tuleb teatada tootjale ning kasutaja ja/või patsiendi asukoha liikmesriigi pädevale asutusele.

## Kasutusjuhend/paigaldamine

Enne esimest kasutuskorda on soovitatav lasta tervishoiutöötajal seljatusgesid vastavalt patsiendi seljale kohandada. ©

Asetage vöö ümber talje, viies käed läbi kõhupadjakestel paikneva sõrmeava. ®

Thuisne'i logo tähistab paigalduse sunda.

Tõmmake kõhupatjade sõrmeavasid korraga ja ühtlaselt.

Kinnitage vöö paremal poolel üle vasaku poole ning reguleerige soovitud pingutuseni. ®

Vöö tuleb tsentreerida lüüsambale: seljatoed peavad asuma teine teisel pool lüüsammast. ©

Vöö alaosaa peab ulatuma välja kuni tuharatevaheni. ©

Et toetus oleks kohandatum, on teil võimalik kasutada lisarhma.

Asetage lisarhm valuliku piirkonna kõrgusele. ®

Tõmmake lisarhma sõrmeavasid korraga ja ühtlaselt. ®

Kinnitage lisarhma takjapaelaga osad korseti kõhuplaatide külge või asetage need üksteise peale. ®

Päeva jooksul on võimalik surve tugevust vastavalt vajadusele reguleerida.

## Puhastamine

Vahend on pestav vastavalt kasutusjuhendi ja tootemärgise tingimustele. Enne pesemist sulgege takjapaelad. Masinpestav 30°C juures (õrn programm). Vahendit ei ole soovitatav masinas pesta üle 15 pesukorra (alust keskmiselt: 1 pesu kuus). Ärge puhastage keemiliselt.

Ärge kasutage puhastusaineid, pesupehmendajaaid ega agressiivseid tooteid (klooriga tooteid). Ärge kasutage pesukuuvatit. Ärge triikige. Ärge trummelkuuvatage, vaid pressige liigne vesi välja. Laske kuivada otse kuumuse allikast (radiaator, päike jne) eemal. Kuivatage siledal pinnal.

## Sääilitamine

Sääilitage toatemperatuuril, soovitavalt originaalpaketdis.

## Kõrvaldamine

Kõrvaldage vahend vastavalt kohalikule seadusandlusele.

Hoidke see juhend alles.

sl

## OPORNI KRIŽNI PAS Z NASTAVLJIVO IN USMERJENO KOMPRESIJO

### Opis/Namen

Izdelek je zasnovan le za zdravljenje navedenih indikacij in je namenjen pacientom, katerih mere ustrezajo meram v tabeli velikosti.

Elastičen in zračen material Combitex, ki diha. ①

Trebušne ploščice s sprijemalnim trakom in odprtinama za prst. ②

Snemljiv dodatni pas z odprtino za prste. ③

Udobne hrbtne opore. ④

## Sestava

Tekstilni materiali: poliamid - poliester - elastan - poliuretan.

Netekstilni deli: brušeno kaljeno jeklo - polioksimetilen - polipropilen - polietilen.

## Lastnosti/Način delovanja

Pripomoček lajša bolečine v ledvenem delu hrbenice tako, da razbremeni hrbenico z večanjem intraabdominalnega tlaka. To razbremeniti intervertebralne ploščice.

## Indikacije

Nespecifične bolečine v krízu (akutne, subakutne in kronične). Preprečevanje ponovne pojavitve bolečin v ledvenem delu hrbenice, povezane s ponovno telesno dejavnostjo in/ali informacijami o zdravljenju. Ozek hrbenični kanal.

Stabilnost hrbenice.

Ponovna telesna dejavnost.

## Kontraindikacije

Izdelka ne uporabljajte v primeru znane alergije na katerokoli sestavino.

\*Izdelka ne smejo uporabljati nosečnice.

Ni primeren za osebe, ki imajo hiatalno hernijo.

Ni primeren za osebe, ki imajo kostnega raka in metastaze na hrbenici.

Ni primeren za osebe, ki imajo težave s krvnim obtokom, pljuči ali srcem in ožiljem, pri katerih je odsvetovano povišanje krvnega tlaka.

## Previdnostni ukrepi

Pred vsako uporabo preverite, v kakšnem stanju je izdelek.

Če je izdelek poškodovan, ga ne uporabite.

Izdelek nosite prek tankih oblačil.

Skrbno upoštevajte navodila in postopek uporabe, ki ga priporoča zdravstveni delavec.

Ta izdelek je primeren za zdravljene dane patologije, to pomeni, da je trajanje uporabe omejeno na to zdravljenje.

Izdelka ne uporabljajte med spanjem.

V primeru neudobja, močnega stisnjanja, bolečine in neobičajnih občutkov pripomoček odstranite in se posvetujte z zdravstvenim strokovnjakom.

Otrok lahko medicinski pripomoček uporablja le pod nadzorom odrasle osebe ali zdravstvenega strokovnjaka.

Izmerite sredinsko razdaljo med iliakalno kristo in

plavajočimi rebri pri pacientu.

S pomočjo tabele velikosti izberite pravilno velikost za pacienta.

Priporočamo, da prvo nameščanje nadzoruje zdravstveni delavec.

Zaradi zagotavljanja higiene, varnosti in učinkovitosti, izdelka ne uporabljajte na drugem pacientu.

Izdelka ne uporabljajte v napravah za rentgensko slikanje.

## **Neželeni stranski učinki**

Izdelek lahko povzroči kožne reakcije (pordelost, srbenje, draženje itd.).

O vseh resnih težavah, ki so povezane z izdelkom, obvestite proizvajalca ali pristojni organ v državi, kjer se nahaja uporabnik in/ali pacient.

## **Navodila za uporabo/Namestitev**

Priporočamo, da zdravstveni osebje pred prvo uporabo prilagodi opore hrbtnu pacienta. ☺

Z uporabo zank za prste na trebušnih plastronih namestite pas okoli pasu. ☺

Logotip Thuisne prikazuje smer nameščanja.

Hkrati enakomerno potegnite za odprtine za prste na trebušnih plastronih.

Desno stran pasu zapnite prek leve strani ter prilagodite stopnjo zatezanja. ☺

Pas morate poravnati na hrbtenici: hrbtne opore morajo biti nameščene na obe strani hrbtenice. ☺

Spodnji del pasu se mora nahajati v višini zadnjicnega pregiba. ☺

Z dodatnim trakom lahko kompresijo bolj usmerite.

Namestite dodatni trak v višini bolečega predela. ☺

Hkrati enakomerno potegnite za odprtine za prste na dodatnem traku. ☺

Pritrdite sprijemalne zanke dodatnega traku na trebušne ploščice opornice ali jih namestite eno na drugo. ☺

Čez dan lahko po potrebi prilagodite stopnjo kompresije.

## **Vzdrževanje**

Izdelek operite po navodilih za uporabo in navodilih na etiketi. Pred pranjem zapnite sprijemalne trake. Izdelek lahko operete v pralnem stroju pri 30°C (program za občutljivo perilo). Priporočamo, da pri pomoček operete v stroju največ 15-krat (povprečno: 1 pranje na mesec). Izdelek ni primeren za kemično čiščenje.

Ne uporabljajte detergentov, mehčalca ali agresivnih sredstev (izdelki, ki vsebujejo klor). Izdelka ne sušite v sušilnem stroju. Izdelka ne likajte. Iztisnite odvečno vodo. Izdelka ne izpostavljajte neposrednim virom topote (radiator, sonce itd.). Izdelek plosko posušite.

## **Shranjevanje**

Izdelek hranite pri sobni temperaturi, če je možno, v originalni embalaži.

## **Odlaganje**

Zavržite skladno z veljavnimi lokalnimi predpisi.

Navodila shranite.

sk

# **PODPORNÝ DRIEKOVÝ PÁS S NASTAVITEĽNOU A CIELENOU KOMPRESIOM**

## **Popis/Použitie**

Táto zdravotnícka pomôcka je určená výhradne na liečbu ochorení podľa uvedených indikácií a pre pacientov, ktorých miery zodpovedajú tabuľke veľkostí.

Vzdušný a priedušný elastickej materiál Combitex. ❶

Brušné panely so suchým zipom a slučkami na prsty. ❷

Odnímateľný prídavný popruh so slučkami na prsty. ❸

Tvarovateľná výstuže v oblasti chrba. ❹

## **Zloženie**

Textilné zložky: polyamid - polyester - elastan - polyuretan.

Netextilné zložky: leštená kalená ocel - polyoxymetylén - polypropylén - polyetylén.

## **Vlastnosti/Mechanismus účinku**

Pomôcka umožňuje zmierňovať bolesti drieckovej oblasti zvýšením vnútrobřušného tlaku. Tým sa opäťovne vyrovnaná zátáž na medzistavcové platničky.

## **Indikácie**

Nešpecifické bolesti spodnej časti chrbtice (akútne, subakútne a chronické štadiá). Prevencia recidív bolesti chrba v kombinácii s návratom k aktívite a/alebo liečebnými postupmi, odporúčaniami alebo informáciami.

Bedrová stenoza.

Stabilita chrbtice.

Návrat k aktívite.

## **Kontraindikácie**

Nepoužívajte v prípade známej alergie na niektorú zo zložiek výrobku.

\*Nepoužívajte u tehotných žien.

Nepoužívajte v prípade hiátovej prietreže.

Nepoužívajte v prípade rakoviny kostí s metastázami na chrbotici.

Nepoužívajte v prípade obehových, plúcnych alebo srdcovo-cievnych problémov u pacientov, u ktorých sa neodporúča zvýšenie krvného tlaku.

## **Upozornenia**

Pred každým použitím skontrolujte, či pomôcka nie je porušená.

Ak je pomôcka poškodená, nepoužívajte ju.

Pomôcku nosťte na tenkom odevе.

Prísné dodržiavajte predpis a protokol používania odporúčaný zdravotníckym odborníkom.

Tento výrobok slúži na liečbu danej patológie a doba používania tohto výrobku je obmedzená touto liečbou.

Pomôcku nepoužívajte počas spánku.

V prípade nepohodlia, významného diskomfortu, bolesti alebo nezvyčajných pocitov si pomôcku zložte a poradte sa so zdravotníckym odborníkom.

Používanie zdravotníckej pomôcky dietátom musí prebiehať pod dohľadom dospejlej osoby alebo zdravotníckeho odborníka.

Zmerajte obvod pasa pacienta v strednej výške medzi horným okrajom bedrovej kosti a posledným volným rebrom.

Podľa tabuľky veľkostí si vyberte vhodnú veľkosť pre pacienta.

Pri prvom použití je odporučená asistencia zdravotníckeho odborníka.

Z hygienických dôvodov a z dôvodu bezpečnosti a účinnosti nepoužívajte výrobok u iného pacienta.

Pri vyšetrení pomocou zobrazovacích systémov výrobok zložte.

### **Nežiaduce vedľajšie účinky**

Táto pomôcka môže spôsobiť kožné reakcie (začervenanie, svrbenie, podráždenie...).

Akúkolvek závažnú udalosť týkajúcu sa používania pomôcky je potrebné oznámiť výrobcovi a príslušnému orgánu členského štátu, v ktorom sídlí používateľ alebo pacient.

### **Návod na použitie /aplikácia**

Pred prvým použitím sa odporúča nastavenie dláh podľa morfológie pacientovho chrba zdravotníckym odborníkom. ④

Pás umiestnite okolo pása pomocou slučiek na prsty na brušných paneloch. ④

Logo Thasne naznačuje smer umiestnenia.

Slučky a prsty na brušných paneloch táhajte súčasne a rovnomerne.

Pás užavorte preložením pravej strany cez ľavú stranu a upravte požadovaný stupeň kompresie. ⑤

Pás musí byť vycentrovaný na chrbtici. chrbotové výstuže musia byť umiestnené na oboch stranach chrbtice. ⑥

Spodná časť pásu musí siahať po gluteálnu ryhu. ⑦

Na cielenú kompresiu použite prídavný popruh.

Umiestnite prídavný popruh na bolestivé miesto. ⑧

Slučky na prsty na prídavnom popruhu táhajte súčasne a rovnomerne. ⑨

Pripevnite časti prídavného popruhu so suchým zipom k brušným panelom pásu alebo ich prekryte jednu cez druhú. ⑩

V priebehu dňa si môžete prispôsobiť úroveň kompresie podľa potreby.

### **Údržba**

Výrobok sa dá prať za podmienok uvedených v tomto návode a na obale. Pred praním zatvorte suché zipsy. Možnosť prania pri 30 °C (jemný cyklus). Neodporúča sa prať pomôcku v práčke viac ako 15 krát (v priemere: 1 pranie mesačne). Nečistite chemicky.

Nepoužívajte agresívne pracie prostriedky, zmäkčovadlá (chlórované výrobky,...). Nepoužívajte sušičku na bielizeň. Nežehlite. Prebytočnú vodu vytlačte. Sušte mimo priameho zdroja tepla (radiátor, slnko,...). Sušte vystreté v rovnej polohe.

### **Skladovanie**

Uchovávajte pri izbovej teplote, podľa možnosti v pôvodnom obale.

### **Likvidácia**

Výrobok likvidujte podľa platných miestnych predpisov.

Tento návod uschovajte

hu

## **ÁGYÉKI FÚZŐ ÁLLÍTHATÓ ÉS CÉLZOTT KOMPRESSZIÓVAL**

### **Leírás/Rendeltetés**

Az eszköz kizárolag a felsorolt indikációk kezelésére szolgál azon betegek esetében, akiknek a méretei megfelelnek a mérettáblázatban szereplőknek.

Combitex szellőző és lélegző elasztikus szövet. ①

Tépőzáras felületű haspanelek és ujjbújtató. ②

Eltávolítható kiegészítő pánt ujjbújtatókkal. ③

Alakítható hátmerevítő lapok. ④

### **Összetétel**

Textil alkotóelemek: poliamid - poliészter - elasztán - poliuretan.

Nem textil alkotóelemek: szálcisszolt edzett acél - polioximetilén - polipropilén - polietilén.

### **Tulajdonságok/Hatásmód**

Az eszköz a hasüregi nyomás növelésével megtámasztja a gerincet, így enyhíti az ágyéki gerincfájdalmat. A hasüregi nyomás növelése tehermentesíti a porckorongokat.

### **Indikációk**

Általános, nem specifikus deréktáji fájdalom (akut, szubakut és krónikus). A deréktáji fájdalom kiújulásának megelőzése a tevékenység újrakezdésével és/vagy terápiás tájékoztatással kombinálva.

Keskeny ágyéki csatorna.

A gerinc stabilitása.

Tevékenység újrakezdése.

### **Kontraindikációk**

Ne használja ismert allergia esetén valamely összetevőre.

\*Terhes nők nem használhatják.

Rekeszizomsérv esetén nem alkalmazható.

Csontrák, vagy gerincmetasztázis esetén nem alkalmazható.

Nem alkalmazható keringési problémák, a tüdő működésének rendellenessége vagy szív- és érrendszeri megbetegedések esetén, olyan betegeknél, akiknél a vérnyomás növelése nem javasolt.

### **Óvintézkedések**

Minden egyes használat előtt ellenőrizze a termék épségét.

Ne használja a terméket, ha az sérvült.

Az eszköz vékony ruhadarabon viselendő.

Szigorúan tartsa be az egészségügyi szakember előírássait és az általa javallt használatra vonatkozó protokolit.

A termék egy adott betegség kezelésére szolgál, használatának ideje a kezelés idejére korlátozódik.

Ne használja az eszközt alvás közben.

Kényelmetlenség, jelentős zavaró érzés, fájdalom vagy rendellenes érzés esetén vegye le az eszközt és forduljon egészségügyi szakemberhez.

Gyermekek csak felnőtt vagy egészségügyi szakember felügyelete alatt használhatnak orvostechnikai eszközöt.

Mérje meg a páciens körfogatát a csípőcsontok és a lengő bordák között félúton.

A mérettáblázat segítségével válassza ki a betegnek megfelelő méretet.

Javasolt, hogy az eszköz első alkalmazása egészségügyi szakember felügyelete mellett történjen.

Higiéniai és biztonsági okokból, illetve az eszköz teljesímenye végett ne használja fel újra a termékét másik betegnél.

Ne használja az eszközt orvosi képalkotás során.

### Nemkívánatos mellékhatások

Ez az eszköz bőrreakciókat okozhat (bőrpír, viszketés, irritáció stb.).

Az eszközzel kapcsolatban fellépő bármilyen súlyos incidensről tájékoztatni kell a gyártót, valamint annak a tagállamnak az illetékes hatóságát, ahol a felhasználó és/vagy a beteg tartózkodik.

### Használati útmutató/felhelyezés

Az első használat előtt javasolt, hogy a merevitőket egészségügyi szakember igazitsa a páciens körvonalaiból. ®

Helyezze az övet a dereka köré a hasi paneleken elhelyezkedő ujjbújtatónál fogva. ®

A Thuasne logoja jelzi a felhelyezés irányát.

Húzza meg egyidejűleg és egyenletesen a hasi támasztórész ujjbújtatóit.

Zárja össze az övet a jobb szélét a bal szélre hajtva, és állítsa be a kívánt feszességi szintet. ®

A fűző közepének a gerinc vonalában kell lennie: a hátmerevitő lapoknak a gerinc vonalától jobbra és balra kell elhelyezkedniük. ©

A fűző aljának a fenékvágt felső vonaláig kell érnie. ©

A célzottabb kompresszió érdekében lehetőség van a kiegészítő heveder használatára.

Helyezze a kiegészítő pántot a fájdalmas terület magasságába. ®

Húzza meg egyidejűleg és egyenletesen a kiegészítő pánt ujjbújtatóit. ®

Rögzítse a kiegészítő pánt tépozására részeit a fűző haspaneljeire, vagy fektesse egyiket a másikra. ®

Napközben igénye szerint állíthat a kompresszió erősségeit.

### Ápolás

A jelen útmutatóban és a címkén feltüntetett információk szerint mosható termék. Mosás előtt csatolja össze a tépozás pántokat. Mosogépben moshat 30°C-on (kímélő program). 15 mosás után ne mossa gépben az eszközt (átlagosan: havonta egy mosás). Tilos vegyítstítani.

Ne használjon tisztítószer, öblítőt vagy agresszív (klórtartalmú stb.) vegyszert. Ne tegye száritógépre.

Tilos vasalni. Nyomkodja ki belölé a vizet. Követlen hőforrástól (radiátor, napsugárzás stb.) távol száritsa.

Fektetve száritsa.

### Tárolás

Szobahőmérsékleten tárolja, lehetőség szerint az eredeti csomagolásában.

### Ártalmatlanítás

A helyi előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani.

Tartsa meg ezt az útmutatót

### bg

## ЛУМБАЛЕН КОЛАН С РЕГУЛИРУЕМА И ЦЕЛЕНАСОЧЕНА КОМПРЕСИЯ

### Описание/Предназначение

Изделието е предназначено единствено за лечение при изброяните показания и за пациенти, чито телесни мерки съответстват на таблицата с размери.

Проровтрива и дишаща еластична материя Combitek. ①

Коремни панели със самозалепваща се повърхност и джоб за пръсти. ②

Подвижна допълнителна лента с джоб за пръст. ③

Комфортни дорзални опори. ④

### Състав

Текстилни компоненти: полиамид - полиестер - еластан - полиуретан.

Нетекстилни компоненти: матирана закалена стомана - полиоксиметилен - полипропилен - полиетилен.

### Свойства/Начин на действие

Изделието облекчава лумбалните болки чрез поддържане на гръбначния стълб, което се постига чрез увеличаване на интраабдоминалното налягане. По този начин се облекчава на товарването върху междуупрешленните дискове.

### Показания

Чести неспецифични лумбални болки (остри, подостри и хронични стадии). Предотвратяване на повторна появя на лумбална болка във връзка с възстановяване на дейността и/или терапевтична информация.

Тесен лумбален канал.

Стабилност на гръбначния стълб.

Връщане към дейността.

### Противопоказания

Не използвайте, ако имате алергия към някой от компонентите.

\*Не използвайте при бременно жени.

Да не се използва в случай на хиатална херния.

Да не се използва при рак на костите с метастази в гръбначния стълб.

Не използвайте в случай на проблеми с кръвообращението, белите дробове или сърдечно-съдовата система при пациенти, за които не се препоръчва повишаване на кръвното налягане.

### Предпазни мерки

Преди всяка употреба проверявайте за целостта на изделието.

Не използвайте изделието, ако е повредено.

Носете изделието върху фино облекло.

Спазвайте стриктно предписанията и схемата за използване, предоставени от вашия здравен специалист.

Този продукт е предназначен за лечение на конкретна патология, продължителността на употреба е ограничена до това лечение.

Не използвайте изделието по време на сън.

В случай на дискомфорт, значително неудобство, болка, необичайни усещания – премахнете изделието и се консултирайте със здравен специалист.

Използването на медицинско изделие от дете трябва да се извърши под наблюдението на взрастени или на здравен специалист.

Измерете височината на пациента в средната точка между хълбочните гребени и плаващите ребра.

Изберете подходящата за пациента големина, като направите справка в таблицата с размерите.

Препоръчва се първото приложение да се проследи от здравен специалист.

От гледна точка на хигиенни съображения, сигурност и работни характеристики не използвайте повторно изделието за друг пациент.

Не използвайте изделието при образнадиагностика.

### **Нежелани странични ефекти**

Това изделие може да причини кожни реакции (зачерявания, сърбежи, дразнения...).

Всеки сериозен инцидент, възникнал във връзка с продукта, трябва да бъде предмет на уведомление, адресирано до производителя и до компетентния орган на държавата членка, в която е установлен потребителят и/или пациента.

### **Начин на употреба/Поставяне**

Преди първата употреба се препоръчва опорите да се нагласят на гърба на пациента от здравен специалист.

Поставете колана около талията си, прекарвайки ръцете си през джобовете за пръсти, разположени върху коремните панели.

Логото на Thuisne показва по какъв начин да бъде поставен коланът.

Издърпайте едновременно и по равномерен начин джобовете за пръсти на коремните панели. Затворете колана от дясната страна над лявата страна, регулирайки нивото на желаната затегнатост.

Коланът трябва да бъде центриран върху гръбначния стълб: дорсалните опори трябва да бъдат сложени от двете страни на гръбначния стълб.

Долната част на колана трябва да достига до нивото на интерглутеалната гънка.

За по-целенасочена компресия може да се използва допълнителната лента.

Поставете допълнителната лента върху болезнената област.

Издърпайте едновременно и по равномерен начин джоба за пръсти на допълнителната лента.

Прикрепете частите със самозалепваща се повърхност на допълнителната лента към коремните панели на колана или ги припокрайте.

През деня е възможно да регулирате нивото на компресия в зависимост от нуждите.

### **Съхранение**

Продуктът се пере при условията, посочени в тази инструкция и на етикета. Преди изпиране затворете самозалепващите се краища. Може да се пере в пералня при 30°C (деликатна програма). Не е препоръчително да перете изделието в перална машина повече от 15 пъти (средно: 1 пране на месец). Не прилагайте химическо почистване. Не използвайте перилни препарати, омекотители или продукти с агресивен ефект (хлорирани продукти и др.). Не използвайте сушилня. Не гладете. Изчакайте с притискане. Сушете далеч от пряк източник на топлина (радиатор, слънце и др.). Сушете в хоризонтално положение.

### **Съхранение**

Съхраняйте при стайна температура, за предпочитане в оригиналната опаковка.

### **Изхвърляне**

Изхвърляйте в съответствие с действащата местна нормативна уредба.

Запазете настоящото упътване

**ro**

## **CENTURĂ DE SUSTINERE LOMBARĂ CU COMPRESIE REGLABILĂ ŞI DIRECȚIONATĂ**

### **Descriere/Destinație**

Dispozitivul este destinat exclusiv pentru tratamentul indicațiilor enumerate și pentru pacienții ale căror dimensiuni corespund tabelului de mărimi.

Tesătură elastică Combitex, aerată, ce permite respirația.

Panouri abdominale cu suprafață autoadezivă și orificiu pentru degete.

Faș suplimentară detasabilă cu orificii pentru degete.

Lamele dorsale deformabile.

### **Compoziție**

Componente textile: poliamidă - poliester - elastan - poliuretan.

Componente netextile: oțel călit periat - polioximetilenă - polipropilenă - polietilenă.

### **Proprietăți/Mod de acțiune**

Dispozitivul permite ameliorarea durerilor lombare prin susținerea coloanei vertebrale printre creștere a presiunii intraabdominale. Acest lucru ușurează sarcina asupra discurilor intervertebrale.

### **Indicații**

Lombalgii comune nespecifice (acute, subacute și cronice). Prevenirea recidivei lombalgilor în

combinatie cu o revenire la activitate si/sau informatiile terapeutice.

Canal lombar ingust.

Stabilitatea coloanei vertebrale.

Revenirea la activitate.

### Contraindicații

Nu utilizați în cazul unei alergii cunoscute la oricare dintre componente.

\*Nu utilizați în cazul femeilor însărcinate.

Nu utilizați produsul în caz de hernie hialată.

Nu utilizați produsul în caz de cancer osos cu metastaze la nivelul coloanei vertebrale.

Nu utilizați produsul în caz de probleme circulatorii, pulmonare sau cardiovasculare la pacienții pentru care nu este recomandată o creștere a tensiunii arteriale.

### Precauții

Verificați integritatea dispozitivului înainte de fiecare utilizare.

Nu utilizați dispozitivul dacă este deteriorat.

Purtați dispozitivul peste haine subțiri.

Respectați cu strictețe rețeta și protocolul de utilizare recomandate de către medicul dumneavoastră.

Acest produs este destinat tratării unei anumite patologii, iar durata utilizării sale se limitează la tratamentul respectiv.

Nu utilizați dispozitivul în timpul somnului.

În caz de disconfort, jenă accentuată, durere, senzații anormale, îndepărtați dispozitivul și consultați un specialist în domeniul sănătății.

Utilizarea unui dispozitiv medical de către un copil trebuie să aibă loc sub supravegherea unui adult sau a unui profesionist din domeniul sănătății.

Măsurăți mărimea pacientului la mijlocul distanței dintre crestele iliace și coastele flotante.

Alegeți dimensiunea adaptată pentru pacient, consultând tabelul de mărimi.

Se recomandă ca un specialist în domeniul sănătății să supravegheze prima aplicare.

Din motive de igienă, securitate și performanță, nu refolosiți dispozitivul pentru alt pacient.

Nu utilizați dispozitivul într-un sistem de imagistică medicală.

### Reacții adverse nedorite

Acest dispozitiv poate provoca reacții cutanate (roșeață, măncărime, iritații, etc.).

Orice incident grav survenit în legătură cu dispozitivul trebuie să facă obiectul unei notificări transmise producătorului și autorității competente din statul membru în care este stabilit utilizatorul și/sau pacientul.

### Mod de utilizare/Posiționare

Înainte de prima utilizare, este recomandat ca un specialist în domeniul sănătății să ajusteze lamelele pe spatele pacientului. ®

Posiționați centura în jurul taliei, utilizând orificiile pentru degete situate pe plastroanele abdominale. ®

Sigla Thuisne indică direcția de montare.

Trageți simultan și uniform orificiile pentru degete ale plastroanelor abdominale.

Închideți centura din partea dreaptă peste partea stângă, ajustând nivelul de strângere dorit. ®

Centura trebuie centrată pe coloana vertebrală: lamelele dorsale trebuie plasate de ambele părți ale coloanei vertebrale. ®

Partea inferioară a centurii trebuie să ajungă la nivelul pliului interfesier. ®

Pentru o compresie mai precisă, se poate utiliza fașă suplimentară.

Posiționați fașa suplimentară peste zona dureroasă. ®

Trageți simultan și uniform orificiile pentru degete ale chingii suplimentare. ®

Atașați părțile autoadezive ale feșii suplimentare la panourile abdominale ale centurii sau suprapuneti-le. ®

În timpul zilei, nivelul de compresie poate fi reglat în funcție de nevoile dvs.

### Înțreținere

Produs lavabil în conformitate cu condițiile prezentate în acest prospect și pe etichetă. Închideți părțile autoadezive înainte de spălare. Spălați în mașină la 30°C (ciclu delicat). Nu se recomandă spălarea la mașină a dispozitivului pentru mai mult de 15 spălări (bază medie: 1 spălare pe lună). A nu se curăță chimic.

Nu utilizați detergenți, balsamuri sau produse agresive (produse clorurate etc.). Nu folosiți un uscător de rufe. Nu călați. Stoarceți prin presare. Uscăti de departe de o sursă directă de căldură (radiator, soare etc.). Uscăti în poziție orizontală.

### Depozitare

Depozitați la temperatură camerei, de preferință în ambalajul original.

### Eliminare

Eliminați în conformitate cu reglementările locale în vigoare.

Păstrați acest prospect

ru

## ОПОРНЫЙ ПОЯСНИЧНЫЙ КОРСЕТ С РЕГУЛИРУЕМОЙ И НАПРАВЛЕННОЙ КОМПРЕССИЕЙ

### Описание/назначение

Изделие предназначено исключительно для использования при наличии перечисленных показаний. Размер изделия следует подбирать строго в соответствии с таблицей размеров.

Эластичная, дышащая и влагопроницаемая ткань Combitek. ®

Передние панели на текстильной застежке с петлями для пальцев. ®

Дополнительный съемный ремень с петлями для пальцев. ®

Моделируемые ребра жесткости в спинной части ортеза. ®

## **Состав**

Состав текстильной части: полиамид - полиэстер - эластан - полиуретан.

Состав нетекстильной части: матированная закаленная сталь - полиоксиметилен - полипропилен - полиэтилен.

## **Свойства/принцип действия**

Изделие помогает снять боль в пояснице и поддержать поясничный отдел позвоночника за счет увеличения внутрибрюшного давления. Это позволяет снизить нагрузку на межпозвоночные диски.

## **Показания**

Неспецифическая боль в области поясничного отдела позвоночника (острая, подострая и хроническая стадии). Предотвращение рецидивов боли в области поясничного отдела позвоночника в сочетании с возвращением к активности и (или) терапевтической информацией.

Стеноз позвоночного канала в поясничном отделе Устойчивость позвоночного столба.

Возобновление активности.

## **Противопоказания**

Не используйте в случае наличия аллергии на любой из компонентов.

\*Не используйте для беременных женщин.

Не используйте в случае диафрагмальной грыжи.

Не используйте в случае рака костей с метастазами на уровне позвоночного столба.

Не используйте при проблемах с кровообращением, легкими или сердечно-сосудистой системой у пациентов, для которых не рекомендуется повышение артериального давления.

## **Рекомендации**

Перед началом использования убедитесь в целостности изделия.

Не используйте изделие, если оно повреждено.

Носите изделие поверх тонкой одежды.

Строго придерживайтесь врачебного назначения и соблюдайте порядок использования, предписанный лечащим врачом.

Данное изделие предназначено для лечения определенных патологий. Применяйте изделие только в период лечения.

Снимайте изделие на время сна.

В случае возникновения сильного дискомфорта или ощущения стесненности, боли или необычных ощущений снимите изделие и обратитесь к лечащему врачу.

Использование медицинского изделия детьми должно осуществляться под наблюдением взрослого или лечащего врача.

Измерьте рост пациента в средней точке между подвздошными гребнями и блуждающими ребрами.

Выберите размер, который подходит пациенту, руководствуясь таблицей размеров.

Рекомендуется, чтобы лечащий врач наблюдал за первым наложением.

Из соображений гигиены, безопасности и эффективности не используйте изделие повторно для другого пациента.

Не используйте изделие во время прохождения лучевой диагностики.

## **Нежелательные последствия**

Использование этого изделия может вызвать кожную реакцию (покраснение, зуд, раздражение и т.п.).

Обо всех серьезных инцидентах, связанных с использованием настоящего изделия, следует сообщать изготовителю и в компетентный орган страны - члена ЕС, на территории которой находится пользователь и/или пациент.

## **Порядок использования/процедура наложения**

Перед первым использованием ортеза рекомендуется обратиться к своему лечащему врачу для адаптации спинных вставок по форме спины пациента. ®

Оберните бандаж вокруг поясницы и проденьте пальцы в петли на передних частях бандажа. ®

Логотип «Thuisne» указывает направление надевания.

Одновременно и равномерно потяните петли на передней части корсета.

Застегните корсет справа налево внахлест, затянув его с нужной силой. ®

Корсет необходимо правильно центрировать относительно позвоночника: спинные ребра жесткости должны располагаться симметрично с обеих сторон от позвоночника. ©

Нижняя часть корсета должна доходить до уровня ягодичной складки. ©

Для более направленной компрессии можно использовать дополнительный ремень.

Оберните дополнительный ремень вокруг болезненной области. ®

Одновременно и равномерно потяните петли на дополнительном ремне. ®

Прикрепите текстильную застежку дополнительного ремня к передней панели или наложите их друг на друга. ®

В течение дня при необходимости можно регулировать уровень компрессии.

## **Уход**

Изделие можно стирать. Обязательные к соблюдению условия стирки приведены в этой инструкции и на этикетке. Перед стиркой застегивайте все липучки. Можно стирать в стиральной машине при температуре 30°C (в режиме деликатной стирки). Не рекомендуется подвергать изделие машинной стирке после более чем 15 стирок (в среднем одна стирка в месяц). Не сдавайте в химчистку.

Не используйте отбеливатели, кондиционеры или другие моющие средства, содержащие агрессивные компоненты (в особенности

хлорсодержащие). Не используйте сушку для белья. Не гладьте утюгом. Отжимайте руками. Сушите вдали от прямых источников тепла (радиатора, солнца и т. д.). Сушите в горизонтальном положении.

### **Хранение**

Хранить изделие рекомендуется при комнатной температуре, желательно в оригинальной упаковке.

### **Утилизация**

Утилизируйте в соответствии с требованиями местного законодательства.

Сохраните эту инструкцию.

**hr**

## **LUMBALNI POTPORNI POJAS S PODESIVOM I CILJANOM KOMPRESIJOM**

### **Opis/namjena**

Proizvod je namijenjen samo za liječenje navedenih indikacija kod pacijenata čije mjere odgovaraju onima u tablici veličina.

Rastezljivo prozračno tkanje Combitex koje diše. ①

Abdominalna ploha s površinom za samoučvršćivanje i otvorenim za prste. ②

Dodata na postavljena traka s otvorom za palac koja se može skidati. ③

Udobne šipke na ledima. ④

### **Sastav**

Tekstilne komponente: poliamid - poliester - elastan - poliuretan.

Netekstilne komponente: kaljeni izglađani čelik - polioksimetilen - polipropilen - polietilen.

### **Svojstva/način rada**

Proizvod omogućuje smanjenje lumbalnih bolova podupiranjem kralježnice: povećanjem intraabdominalnog pritiska. Ovim se smanjuje opterećenje intervertebralnih diskova.

### **Indikacije**

Česta neodređena bol u donjem dijelu leđa (akutna, subakutna i kronična). Prevencija ponovne pojave boli u donjem dijelu leđa u vezi s nastavkom aktivnosti i/ili terapijskim informacijama.

Uzak lumbalni kanal.

Stabilnost kralježnice.

Povratak na aktivnost.

### **Kontraindikacije**

Nemojte upotrebljavati ako imate utvrđenu alergiju na neki od sastojaka.

\*Nemojte upotrebljavati kod trudnica.

Ne upotrebljavajte u slučaju problema s kilom.

Ne upotrebljavajte u slučaju raka kostiju s metastazama u kralježnici.

Ne upotrebljavajte kod problema s cirkulacijom, plućima, kardiovaskularnih problema kod pacijenata

kod kojih se ne preporučuje povećanje arterijskog tlaka.

### **Mjere opreza**

Prije svake upotrebe provjerite sadrži li proizvod sve dijelove.

Proizvod nemojte upotrebljavati ako je oštećen.

Proizvod nosite ispod tanke odjeće.

Strugo se pridržavajte uputa i protokola za upotrebu koje preporučuje liječnik.

Ovaj je proizvod namijenjen liječenju određene patologije i trajanje njegove uporabe ograničeno je na to liječenje.

Proizvod nemojte upotrebljavati tijekom spavanja.

U slučaju neugode, težih smetnji, bolova ili neuobičajenih osjeta, skinite proizvod i posavjetujte se s medicinskim stručnjakom.

Medicinske proizvode djeca smiju koristiti pod nadzorom odrasle osobe ili zdravstvenog djelatnika. Izmjernite koja je visina pacijenta na sredini između vrhova ilijske i plutajućih rebara.

Pomoću tablice veličina odaberite odgovarajuću veličinu za pacijenta.

Preporučujemo da se prva primjena vrši pod nadzorom liječnika.

Zbog higijenskih i sigurnosnih razloga i djelovanja proizvoda, nemojte ga ponovno upotrebljavati kod drugih pacijenata.

Proizvod nemojte upotrebljavati za medicinsku radiologiju.

### **Neželjene nuspojave**

Ovaj proizvod može izazvati kožne reakcije (crvenilo, svrbež, iritacije...).

Švaki ozbiljni incident u vezi s proizvodom treba prijaviti proizvođaču i nadležnom tijelu države članice u kojoj su korisnik i/ili pacijent smješteni.

### **Način uporabe/Postavljanje**

Prije prve uporabe preporučuje se da zdravstveni stručnjak postavi šipke na ledima pacijenta. ⑤

Namjestite pojaz oko struka koristeći otvore za ruke koji se nalaze na abdominalnim štitnicima. ⑥

Logotip Thasnes pokazuje smjer položaja.

Istovremeno i ujednačeno povucite otvore za prste na abdominalnim štitnicima.

Zakopčajte pojaz na desnoj strani preko lijeve strane prilagođavajući željenu razinu zatezanja. ⑦

Pojaz je potrebno centrirati uz kralježnicu: šipke za ledu moraju se postaviti sa svake strane kralježnice. ⑧

Donji dio pojaza treba dosezati razinu međuglutealnog nabora. ⑨

Za ciljaniju kompresiju moguće je koristiti dodatnu traku. Postavite dodatnu traku u razinu bolnog područja. ⑩

Istovremeno i ujednačeno povucite otvor za prste na dodatnoj traci. ⑪

Pričvrstite dijelove dodatne postavljene trake na kopču za abdominalnu ploču s površinom za samoučvršćivanje i otvore za prste ili ih preklopite jedan na drugi. ⑫

Tijekom dana moguće je, po potrebi, prilagoditi razinu kompresije.

## Upute za pranje

Proizvod je periv prema uputama u ovom priručniku. Prije pranja zaliđite čičak-trake. Perivo u perilici na temperaturi od 30°C (ciklus za osjetljivo rublje). Ne preporuča se strojno pranje uređaja više od 15 puta (prosječna baza: 1 pranje mjesečno). Ne čistiti kemijski.

Nemojte upotrebljavati deterdžente, omešavače ili agresivna sredstva (sredstva s klorom...). Nemojte sušiti u sušilici rublja. Ne glačati. Iscjedite višak vode. Sušite podalje od izravnog izvora topline (radijatora, sunca...). Sušite postavljanjem na ravnу površinu.

## Spremanje

Spremite na sobnoj temperaturi, po mogućnosti u originalnu ambalažu.

## Zbrinjavanje

Zbrinite u skladu s važećim lokalnim propisima.

Sačuvajte ovaj priručnik

zh

## 具有可调定向施压功能的腰部支撑带

### 说明/用途

该装备仅用于治疗所列出的适应症，以及尺寸符合尺表的客户。

Combitex弹性透气面料。①

带粘合扣表面和手指孔的腹板。②

附送可拆卸背带，带手指孔。③

一体柔软背带。④

### 组成部件

织物成分：聚酰胺-聚酯纤维-氨纶-聚氨酯纤维。

无纺成分：淬火钢材-聚甲醛-聚丙烯-聚乙烯。

### 属性/作用方式

护腰通过支撑腰椎，缓解腰痛，这通过提高腹内压力实现。即通过上述增压，来实现腰部的分区减压。

### 适应症

非特殊特异性腰痛治疗（急性/亚急性/慢性）；配合恢复活动和/或治疗信息，来预防腰痛复发。

腰椎管狭窄；

脊柱稳定。

恢复活动。

### 禁忌症

如已知对任一组件过敏，请勿使用。

\*请勿用于孕妇。

如患有食管裂孔疝，请勿使用。

如患有脊椎转移性骨癌，请勿使用。

如患者存在循环、肺部或心血管问题，则请勿在这些动脉升压不推荐的患者身上使用。

### 注意事项

每次使用前请检查产品是否完好。

如产品有损，请勿使用。

请将该产品戴在薄衣服上。

严格遵守专业医护人员推荐的处方和使用方法。

本品专用于治疗特定疾病，其使用期限仅限于治疗该

项疾病期间。

请勿在睡眠时使用该装备。

如果觉得不舒服、出现严重不适、疼痛、或异常感觉，请停止使用本产品并咨询医疗专业人员。

儿童对医疗器械的使用应在成人或医疗保健专业人员的监督下进行。

在患者髂嵴和肋骨中点距离处测量腰围。

请参照尺寸表为患者挑选合适的尺寸。

建议由专业医护人员监督初次穿戴。

出于卫生、安全和性能的考虑，请勿将该装备重复用于其他患者。

请勿在医学成像系统中使用该装备。

### 不良副作用

该设备可能引起皮肤刺激（红肿、发痒、发炎等）。

如发生任何与该产品有关的严重事故，请与患者所在地区的制造商及国家监管机构联系。

### 使用说明/穿戴方法

首次使用前，建议让专业医务人员按照患者背部的曲线对护腰带金属支条塑形。⑤

把护腰围在腰部，并将双手穿过位于前面板上的手环。⑥

Thasne标志指示穿戴方向。

同时用力均匀的拉起腹板的指孔。

系上腰带：右侧在左左侧在下，适当系紧。⑦

腰带应在脊柱位置居中：背带应位于脊柱的两侧。⑧

护腰下部须位于股沟水平。⑨

要使施压定向更准确，您可以使用附加背带。

将附加背带放置在疼痛区域。⑩

同时用力均匀地拉动附加背带的指孔。⑪

将附加背带的各自粘部分固定在护腰的腹板上，或是将它们层叠放置。⑫

白天，您可以根据需要调整压力强度。

### 保养

可根据本说明和标签上的条件洗涤该产品。清洗之前，请闭合钩环坚固件。可在30°C下机洗（轻柔模式）。

请勿机洗该装备超过15次（洗涤频率：每月1次）。请勿干洗。

请勿使用洗涤剂、柔软剂或腐蚀性产品（氯化产品等）。请勿使用脱水机。请勿熨烫。施压拧紧。远离热源（加热器、阳光等）晾干。平放晾干。

### 存放

请室温保存，最好存放在原始包装中。

### 弃置

根据本地现行规范弃置。

请保留本说明书单页

## حزام لدعم أسفل الظهر بميزة الضغط القابل للتتعديل والمستهدف

### الوصف/الغرض

الجهاز مخصص فقط لعلاج المؤشرات المذكورة وللمرضى الذين تتوافق قياساتهم مع جدول المقاسات.

نسخة Combitek من جيد التهوية ومسامي.

أولوا للبطن مع سطح لاصق وحلقات للأصابع.

حزام اضافي قابل للنزع مع حلقات للأصابع.

شريان مريحة عند الظهر.

### التكوين

المكونات الفمائية: البولي أميد - بوليستير - إيلاستين - بولي يوريثين.

المكونات غير الفمائية صلب مقسى مطلي - بولي أوكسي ميثيلين - بولي بروبيلين - بولي إيتيلين.

### الخصائص/طريقة العمل

يسمح الجهاز بسكن الالم أسفل الظهر عن طريق دعم العمود الفقري بزيادة الضغط البطني الداخلي. ويتح ذلك تخفيف التقل على الأقصى بين الفقرات.

### دواعي الاستعمال

الآلام القطنية (أسفل الظهر) الشائعة غير المحددة (في المراحل الحادة دون الحادة والمزمنة). الوقاية من التعرض مجدداً لالم أسفل الظهر عند استئناف النشاط وأو تلقى علاج. تضيق القناة القطنية.

استقرار العمود الفقري.

استئناف الشفاه.

### مواضع الاستعمال

لا يستخدم في حالة وجود حساسية معروفة لأى من مكوناته. لا يستخدم مع السيدات الحوامل.

لا يستعمل في حالة الإصابة بقناع حبای.

لا يستعمل في حالة الإصابة بسرطان العظام مع نقال على مستوى العمود الفقري.

لا يستعمل في حالة وجود مشكلات في الدورة الدموية، أو الرئتين، أو القلب والأوعية لدى المرضى الذين لا يُنصح برفع ضغفهم الشفاه.

### الاحتياطات

تحقق من سلامة الجهاز قبل كل استخدام.

لا يستخدم الجهاز إذا كان ثالقاً.

ارتد الجهاز بمقاس رقيقة.

الترم بدقة بالوصفة الطبية وبيروفونوكول الاستخدام الذي أوصى به أخصائي الرعاية الصحية الخاص بك.

هذا المنتج موجه لعلاج مرض محدد ويجب أن تقتصر مدة استعماله على هذا العلاج.

لا يستخدم الجهاز أثناء النوم.

في حالة الإحساس بعدم الراحة، أو الانزعاج الشديد، أو الألم، أو باحساس غير طبيعية، قم بإزالة الجهاز واستشارة أخصائي رعاية صحية.

يجب أن يتم استخدام أي جهاز طيب من قبل طفل تحت إشراف شخص بالغ أو أخصائي رعاية صحية.

قم بقياس خاصرة المريض عند منتصف المسافة بين عرف الرقبة والأصلاع العامة.

اختر المقاس الملائم للمريض بالرجوع إلى جدول المقاسات.

يوصى بأن يشرف أخصائي رعاية صحية على وضعه في المرة الأولى.

لا تُعد استعمال الجهاز لمريض آخر، لاعتبارات تتعلق بالنظافة والسلامة وحسن الأداء.

لا تستخدم الجهاز مع نظام التصوير الطبي.

الأثار الثانوية غير المرغوب فيها

يمكن أن يسبب هذا الجهاز تفاعلات جلدية (احمرار، حكة، تهيج الج).

يجب إبلاغ الشركة المصنعة والسلطنة المختصة في الدولة

العضو التي يوجد فيها المستخدم وأو المريض بأي حادث خطير يتعلق بالتجهيز.

### طريقة الاستعمال/الوضع

قبل أول استخدام للجهاز، يوصى بشكيل الشرائح على ظهر

المريض بواسطة أخصائي رعاية صحية.

ضع الحزام حول الخصر باستخدام حلقات الأصابع الموجودة

على الصمامات البطنية.

يشير رمز شركة Thusane إلى اتجاه الشريط الصحيح.

في وقت واحد وبشكل متساوٍ، اخذ حلقات الأصابع من الصمامات البطنية.

أغلق الحزام على الجانب الأيمن فوق الجانب الأيسر، واضبط مستوى الشد المطلوب.

يجب توسيط الحزام على العمود الفقري : يجب وضع الشرائح

على الظهر على جانبين العمود الفقري.

يجب أن يصل أسفل الحزام إلى مستوى شق الأليتين.

اضغط أكثر استسداقاً، يمكن استخدام الحزام الإضافي.

ضع الحزام الإضافي على المنطقة المولدة.

في وقت واحد وبشكل متساوٍ، اخذ حلقات الأصابع من الحزام الإضافي.

ثبت الواقي الذاتي للحزام الإضافي على أواخ البطن في الحزام أو ضع الواقي فوق الآخر.

خلال النهار، يمكن ضبط مستوى الضغط وفقاً لاحتياجات الصيادة

منتج قابل للغسل حسب الشروط الموجودة في هذا الدليل والمصادرات. أغلق الماسكات الذاتية قبل الغسل. يمكن غسله بالغسالة الكهربائية على درجة حرارة 30 درجة مئوية (دورة الملابس الرقيقة). يوصى بعدم غسل الجهاز في الغسالة أكثر من 15 مرات (المعدل: الغسل مرة واحدة في الشهر). لا تستخدم التنظيف الجاف.

لا يستخدم المنظفات أو المتعقات أو المنتجات القوية (المضادات البكتيرانية على أنها كلو...)، لا يستخدم المغلف.

يتم غسل المنتج عن طريق الضغط. يتم التجفيف بعيداً عن مصادر الحرارة المباشرة (المبردات، الشمس...). يتم التجفيف على سطح مستوٍ

### التخزين

يتم تخزينه في درجة حرارة الغرفة، ويفضل أن يتم تخزينه في غرفة الأصلية.

### التخلص

تتخلص من المنتج وفقاً لواحة الملحية المعمول بها.

احفظ بهذا الدليل

يتم تخزينه في درجة حرارة الغرفة، ويفضل أن يتم تخزينه في غرفة الأصلية.

تتخلص من المنتج وفقاً لواحة الملحية المعمول بها.

احفظ بهذا الدليل

[www.thuasne.com](http://www.thuasne.com)

[www.thuasne.com/global-contact](http://www.thuasne.com/global-contact)



**UK Responsible Person (UKRP):**  
**THUASNE UK Ltd**  
Unit 4 Orchard Business Centre  
North Farm Road  
Tunbridge Wells, TN2 3XF,  
United Kingdom

©Thuasne - 2043001 (2022 - 10)



Réserve pour labels certif. papier



À CHANGER avant envoi de l'EN, cf BDC



avec ou sans imprim vert à valider avec  
les achats

Thuasne SAS – SIREN/RCS Nanterre 542 091 186  
capital 1 950 000 euros  
120, rue Marius Aufan 92300 Levallois-Perret (France)