



THUASNE®

Genuimmo 20°

fr	Attelle d'immobilisation du genou à 20°	4
en	Knee immobilisation splint at 20°	4
de	Schiene zur Ruhigstellung des Knees in einem 20°-Winkel.....	4
nl	Immobilisatiebrace voor de knie op 20°	5
it	Tutore di immobilizzazione per il ginocchio a 20°	5
es	Férula de inmovilización de la rodilla a 20°	6
pt	Tala para imobilização do joelho em 20°	6
da	Immobiliserende knæskinne ved 20°	6
fi	Immobilisoiva polvituki, taivutus 20°	7
sv	Immobiliseringsskena för knät 20°	7
el	Náρθηκας ακιντοποίησης γονάτου σε κάμψη 20°	8
cs	Imobilizační ortéza kolene 20°	8
pl	Orteza do unieruchomienia kolana pod kątem 20°	8
lv	Celgala imobilizācijas saite 20°	9
lt	Kelio imobilizavimo 20° padėtyje įtvaras	9
et	Põlve fikseerimise lahas 20° juures	10
sl	Opornica za imobilizacijo kolena s kotom 20°	10
sk	Imobilizačná kolenná ortéza pri 20° uhlе	10
hu	Oldalsínes térdörögzítő 20°-os szög	11
bg	Шина за имобилизация на коляно на 20°	11
ro	Atelă pentru imobilizarea genunchiului la 20°	12
ru	Шина для иммобилизации коленного сустава под углом 20°	12
hr	Udlaga za imobilizaciju koljena, 20°	13
zh	20°膝关节固定夹板	13
ar	جيبرة لثبيت الركبة على زاوية 20 درجة	13



		< 175 cm	> 175 cm
	S	35 - 45 cm	x
	M	45 - 52 cm	
	L	53 - 62 cm	
	XL	63 - 75 cm	60 cm

Instructions d'utilisation - Instructions for use - Gebrauchsanweisung - Gebruiksaanwijzingen - Istruzioni per l'uso - Instrucciones de uso - Instruções de utilização - Anvisninger vedrørende brug - Käyttöohjeet - Råd vid användning - Οδηγίες χρήσης - Pokyny k používání - Szczegóły użycowania - Lietošanas instrukcija - Naudojimo instrukcijos - Kasutusjuhised - Navodila za uporabo - Pokyny na používanie - Használati utasítás - Инструкции за употреба - Instructiuni de utilizare - Инструкция по эксплуатации - Upute za uporabu - 使用指南 - ارشادات الاستعمال

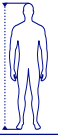


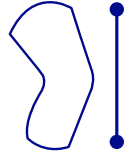
© Thuasne - 6173601 (2024-04)
© Studio Caterin



THUASNE
120, rue Marius Aufan
92300 Levallois-Perret
France

www.thuasne.com

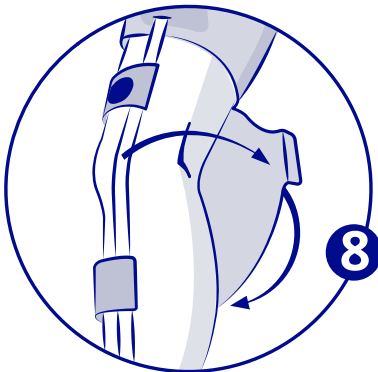
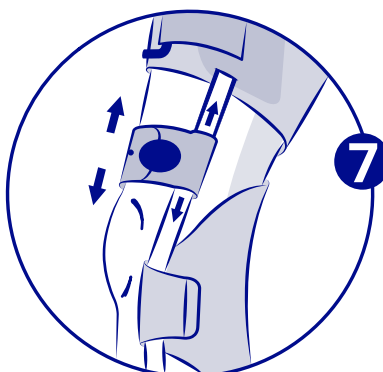
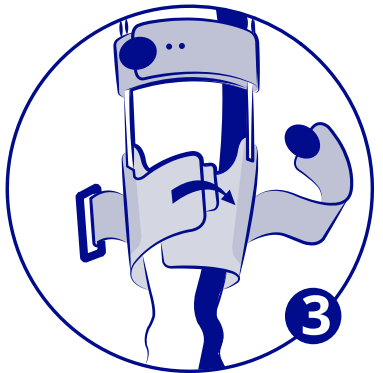
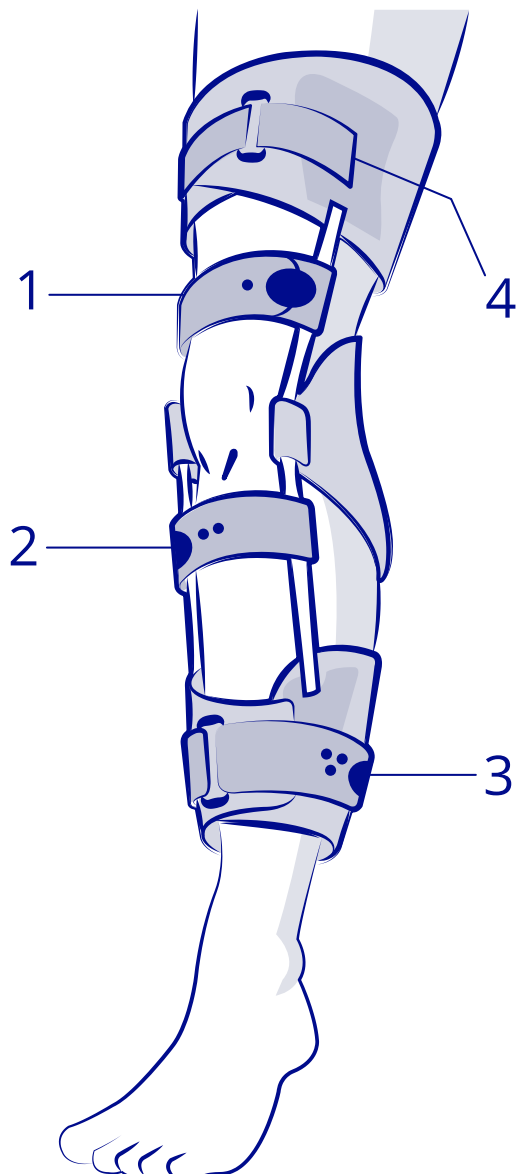
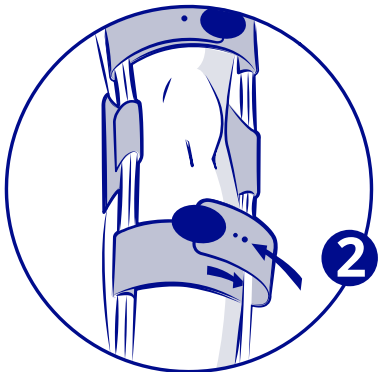
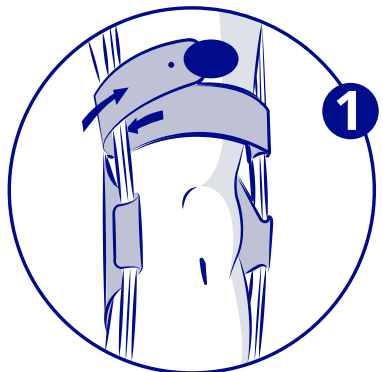
		< 175 cm	> 175 cm
	S 35 - 45 cm		x
	M 45 - 52 cm		
	L 53 - 62 cm	50 cm	
	XL 63 - 75 cm		60 cm



	Taille patient	Circonférence cuisse	Hauteur
fr	Patient height	Thigh circumference	Height
en	Patient height	Thigh circumference	Height
de	Größe des Patienten	Oberschenkelumfang	Höhe
nl	Maat van de patiënt	Dijomtrek	Hoogte
it	Altezza del paziente	Circonferenza coscia	Altezza
es	Altura del paciente	Circunferencia del muslo	Altura
pt	Tamanho do paciente	Circunferência da coxa	Altura
da	Patientens højde	Lårets omkreds	Højde
fi	Potilaan koko	Reiden ympärysmitta	Korkeus
sv	Patientens storlek	Omkrets lår	Höjd
el	Μέγεθος ασθενούς	Περιφέρεια μπρού	Υψος
cs	Výška pacienta	Obvod stehna	Výška
pl	Rozmiar pacjenta	Obwód uda	Wysokość
lv	Pacienta augums	Augšstība apkārtmērs	Augstums
lt	Paciente dydis	Šlaunies apimtis	Aukštis
et	Patsiendi suurus	Reie ümbermõõt	Kõrgus
sl	Velikost pacienta	Obseg stegna	Višina
sk	Veľkosť pacienta	Obvod stehna	Výška
hu	A beteg mérete	Combköröméret	Magasság
bg	Размер на пациентта	Бедрена обиколка	Височина
ro	Talia pacientului	Circumferință coapsă	Înălțime
ru	Размер пациента	Окружность бедра	Высота
hr	Veličina pacijenta	Opseg bedra	Visina
zh	患者身高	大腿围	高度
ar	مقاس المريض	محيط الفخذ	الارتفاع

Immobilisation
Immobilisation
Ruhigstellung
Immobilisatie
Immobilizzazione
Inmovilización
Imobilização
Støtte
Immobilisoi
Immobilisering
Ακιντοιόνων
Znehybnení
Unieruchomienie
Imobilizācija
Imobilizavimas
Liikumatuks muutmine
Imobilizacija
Imobilizácia
Rögzítés
Обездвижване
Imobilizare
Иммобилизация
Imobilizacija
固定
الثبيت





ATTELLES D'IMMOBILISATION DU GENOU À 0° ET 20°

Description/Destination

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

Le dispositif est composé de :

- 3 baleines radio-transparentes rigides amovibles,
- 4 sangles auto-agrippantes de fermeture et de maintien.

Possibilité d'ouvrir la genouillère sur le côté en restant immobilisé (voir mise en place).

Attelle de genou avec une matière fine et aérée grâce à de larges ouvertures.

Pas de coutures à même la peau.

Produit bilatéral.

Disponible en 4 tailles pour la version courte et 3 tailles pour la version longue.

Composition

Composants textiles : polyamide - coton - polyuréthane - polyester - latex naturel - élasthanne.

Composants rigides : aluminium - silicone - polyoxyméthylène.

Propriétés/Mode d'action

Stabilisation de l'articulation du genou grâce aux baleines rigides. Immobilisation totale à 0° ou 20°.

Fermeture et maintien ajustables grâce aux sangles auto-agrippantes.

Indications

Immobilisation postopératoire.

Immobilisation post-traumatique.

Douleur du genou.

Contre-indications

Ne pas utiliser le produit en cas de diagnostic incertain.

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

Ne pas placer le produit directement en contact avec une peau lésée ou une plaie ouverte sans pansement adapté.

Ne pas utiliser en cas d'antécédents thromboemboliques veineux majeurs sans traitement thrombo-prophylaxique.

Ne pas utiliser en cas de fractures instables, ni de fractures de la partie inférieure du tibia ou du péroné, ni de fractures de la partie supérieure du fémur.

Précautions

Vérifier l'intégrité du dispositif avant chaque utilisation.

Ne pas utiliser le dispositif s'il est endommagé.

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

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

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.

Il est recommandé d'évaluer le risque thromboembolique veineux avant toute indication d'immobilisation. Se référer à l'avis d'un professionnel de santé.

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

Il est recommandé de serrer de manière adéquate le dispositif afin d'assurer un maintien/une immobilisation sans limitation de la circulation sanguine.

En cas d'antécédents de troubles veineux ou lymphatiques, consulter un professionnel de santé.

En cas d'inconfort, de gêne importante, de douleur, de variation du volume du membre, de sensations anormales ou de changement de couleur des extrémités, retirer le dispositif et consulter un professionnel de santé.

En cas de modification des performances du dispositif, le retirer et consulter un professionnel de santé.

Une immobilisation prolongée peut parfois entraîner une perte de tonus musculaire.

Ne pas utiliser le dispositif lors de la conduite d'un véhicule.

Contient du latex naturel.

Ne pas utiliser le dispositif en cas d'application de certains produits sur la peau (crèmes, pomades, huiles, gels, patchs...).

Effets secondaires indésirables

Ce dispositif peut entraîner des réactions cutanées (rougeurs, démangeaisons, brûlures, cloques...) voire des plaies de sévérités variables.

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

Choisir la hauteur de l'attelle, puis la taille.

La prise de mesure se fait au plus fort de la cuisse.

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

Il est recommandé de porter le dispositif à même la peau, sauf contre-indications.

- Ouvrir l'attelle et la poser à plat.
- Positionner l'attelle ouverte sous la jambe, l'extrémité la plus large vers le haut de la jambe.

N.B. : la partie supérieure de l'attelle ne doit pas entraver la flexion de la jambe au pli de l'aïne.

Conformation des baleines : si besoin, il est possible de conformer les baleines afin d'éviter d'éventuels points de pression ou la migration de l'attelle.

Appliquer une légère pression dans la direction désirée.

Répéter l'opération sur les autres baleines si besoin.

En cas de besoin de conformation ultérieure des baleines, consulter un professionnel de santé.

- Serrer les sangles dans l'ordre décrit.

Serrage de ① et ② en les passant sous les montants latéraux. Fixation des panneaux ③ et ④.

Serrage de ⑤ et ⑥ en les passant dans les boucles.

Une fois toutes les sangles fermées, réajuster leur serrage.

- Adaptabilité de l'attelle :

Les sangles situées juste au-dessus et au-dessous du genou sont réglables en hauteur ⑦, ce qui permet de les ajuster à

la morphologie et à la pathologie du patient (présence d'une cicatrice suite à une intervention chirurgicale, plaie...).

Il est possible d'ouvrir la genouillère sur le côté extérieur ⑧, notamment dans le cas d'une intervention chirurgicale.

Pour ce faire, il suffit de détacher le crochet situé au milieu de l'attelle, et de le passer sous le montant pour l'accrocher à l'arrière de la genouillère.

Si besoin, réduire la longueur des sangles en coupant les extrémités à l'aide de ciseaux.

Entretien

Produit lavable selon les conditions présentes sur cette notice et l'étiquetage. Lavable en machine à 30°C (cycle délicat). Fermer les auto-agrippants avant lavage. Enlever les baleines avant lavage. Les baleines peuvent être lavées avec un chiffon humide. Ne pas utiliser de détergents, adoucissants ou de produits agressifs (produits chlorés...). 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

KNEE IMMOBILISATION SPLINTS AT 0° AND 20°

Description/Destination

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

The device is composed of:

- 3 removable, radiolucent, rigid stays,
- 4 self-fastening closure and support straps.

Option of opening the side of the splint while still keeping the knee immobilised (see application).

Knee splint with fine fabric and well-ventilated thanks to large openings.

No seams against the skin.

Bilateral product.

Available in 4 sizes for the short version and 3 sizes for the long version.

Composition

Textile components: polyamide - cotton - polyurethane - polyester - natural latex - elastane.

Rigid components: aluminium - silicone - polyoxymethylene.

Properties/Mode of action

Knee joint stabilisation via the rigid stays.

Total immobilisation at 0° or 20°.

Adjustable closure and support via self-fastening straps.

Indications

Post-operative immobilisation.

Post-traumatic immobilisation.

Knee pain.

Contraindications

Do not use the product if the diagnosis has not been confirmed.

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

Do not apply the product in direct contact with broken skin or an open wound without an adequate dressing.

Do not use in the event of major venous thromboembolic history without thromboprophylaxis.

Do not use in the event of unstable fractures, fractures of the lower part of the tibia or fibula, or fractures of the upper part of the femur.

Precautions

Verify the product's integrity before every use.

Do not use the device if it is damaged.

Choose the appropriate size to fit the patient, referring to the size chart.

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

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.

It is recommended that the venous thromboembolic risk be assessed before any immobilisation is indicated. Follow the advice of a healthcare professional.

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

It is recommended to adequately tighten the device to achieve support/immobilisation without restricting blood circulation.

In case of history of venous or lymphatic disorders, consult a healthcare professional.

In the event of discomfort, significant hindrance, pain, variation in limb volume, abnormal sensations or change in colour of the extremities, remove the device and consult a healthcare professional.

In the event of any modification in the product's performance, remove it and consult a healthcare professional.

Prolonged immobilisation can sometimes cause muscle weakness.

Do not wear the device when driving a vehicle.

Contains natural latex.

Do not use the device in case of application of certain products on the skin (creams, ointments, oils, gels, patches...).

Undesirable side-effect

This device can cause skin reactions (redness, itching, burns, blisters, etc.) or wounds of various degrees of severity.

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

Choose the splint height, then the size.

Measurements should be taken at the widest part of the thigh.

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

It is recommended to wear the device directly on the skin, unless contraindicated.

- Open the splint and lay it flat open.

• Place the opened splint under the leg, the wider edge towards the top of the leg.

N.B.: The top of the splint must not impede flexion of the leg at the groin.

• Shaping the stays: if needed, it is possible to shape the stays in order to avoid potential pressure points or the splint slipping.

Apply a slight pressure in the desired direction.

Repeat the process on the other stays if needed.

If subsequent shaping of the stays is needed, consult a healthcare professional.

- Tighten the straps in the order described.

Tightening of ① and ② by passing them under the lateral uprights of the splint.

Tightening of ③ and ④ by passing through the buckles.

Once all the straps are fastened, readjust the tightening.

Splint adaptability:

The straps located just above and below the knee are height-adjustable ⑦, meaning that they can be adapted to fit the patient's shape and condition (presence of scar following surgery, wound, etc.).

The knee splint can be opened on the outside ⑧, particularly in the event of surgery.

To do this, simply unfasten the hook located in the middle of the splint and pass it under the upright before fastening it at the back of the knee splint.

If needed, reduce the strap length by cutting the edges with scissors.

Care/Maintenance

Product can be washed in accordance with the instructions shown on this leaflet and on the label. Machine washable at 30°C (delicate programme). Close the self-fastening tabs before washing. Remove stays before washing. Stays can be washed with a moist cloth.

Do not use detergents, fabric softeners or aggressive products (products containing chlorine). 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

SCHIENEN ZUR RUHIGSTELLUNG DES KNIES IN EINEM 0°- UND 20°-WINKEL

Beschreibung/Zweckbestimmung

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

Das Produkt besteht aus:

- 3 abnehmbare starre röntgenfähige Rippengestänge,

• 4 Klettbander zum Schließen und Halten.

Möglichkeit zum seitlichen Öffnen der Kniestütze bei gleichzeitiger Ruhigstellung (siehe Montage).

Kniestütze aus feinem Material und dank großer Öffnungen gut belüftet.

Keine Nähte auf der Haut.

Beidseitig tragbares Produkt.

Erhältlich in 4 Größen für die kurze Version und 3 Größen für die lange Version.

Zusammensetzung

Textilkomponenten: Polyamid - Baumwolle - Polyurethan - Polyester - Natürlichem Latex - Elasthan.

Feste Komponenten: Aluminium - Silikon - Polyoxymethylen.

Eigenschaften/Wirkweise

Stabilisierung des Kniegelenks durch die starren Rippengestänge.

Totale Ruhigstellung bei 0° oder 20°.

Verstellbarer Verschluss und Halterung dank Klettbandern.

Indikationen

Postoperative Ruhigstellung.

Posttraumatische Ruhigstellung.

Knieschmerzen.

Gegenanzeigen

Verwenden Sie das Produkt nicht bei einer unsicheren Diagnose.

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

Das Produkt nicht ohne eine geeignete Wundauflage auf geschädigter Haut oder offenen Wunden anwenden.

Nicht anwenden, wenn in der Vorgeschichte eine schwere venöse Thromboembolie ohne Thromboseprophylaxe aufgetreten ist.

Das Produkt nicht bei instabilen Brüchen, Brüchen im oberen Schien- oder Wadenbeinbereich oder Oberschenkelfrakturen verwenden.

Vorsichtsmaßnahmen

Vor jeder Verwendung die Unversehrtheit des Produkts überprüfen.

Das Produkt nicht verwenden, wenn es beschädigt ist.

Die für den Patienten geeignete Größe anhand der Größentabelle auswählen.

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

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.

Es wird empfohlen, vor der Ruhigstellung das Risiko einer Venenthrombose zu bewerten. Holen Sie den Rat einer Gesundheitsfachkraft ein.

Das Produkt darf aus hygienischen und leistungsbezogenen Gründen nicht für einen anderen Patienten wieder verwendet werden.

Dopo aver chiuso tutte le fasce, regolare nuovamente la loro tensione.

• Adattabilità del tutor:

Le fasce appena sopra e sotto il ginocchio sono regolabili in altezza ②, così da poterle adattare alla morfologia e patología del paciente (presenza di una cicatrice a seguito di intervento chirúrgico, ferita, ecc.).

È possibile aprire la ginocchiiera sul lato esterno ③, in particolare in caso di intervento chirúrgico.

È sufficiente staccare il gancio situato al centro della stecca e passarlo sotto la scocca per fissarlo al retro della ginocchiiera. Se necessario, ridurre la lunghezza delle fasce tagliando le estremità con le forbici.

Mantenutene

Prodotto lavabile secondo le indicazioni riportate in queste istruzioni e nell'etichetta. Lavabile in lavatrice a 30°C (ciclo delicato). Chiudere le strisce adesive prima del lavaggio. Rimuovere le stecche prima del lavaggio. Pulire le stecche con un panno umido.

Non utilizzare prodotti detergenti, ammorbidente o aggressivi (prodotti clorati, ecc.). 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

FÉRULAS DE INMOVILIZACIÓN DE LA RODILLA A 0° Y 20°

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.

El dispositivo está compuesto por:

- 3 ballenas radiotransparentes rígidas amovibles,
- 4 cintas autoadhesivas de cierre y de sujeción.

Posibilidad de abrir la rodillera por el lateral permaneciendo inmovilizada (véase la colocación).

Férula de rodilla con un material fino y ventilada gracias a grandes aberturas.

Sin costuras sobre la piel.

Producto bilateral.

Disponible en 4 tallas para la versión corta y 3 tallas para la versión larga.

Composición

Componentes textiles: poliamida - algodón - poliuretano - poliéster - látex natural - elastano.

Componentes rígidos: aluminio - silicona - polioximetileno.

Propiedades/Modo de acción

Estabilización de la articulación de la rodilla gracias a las ballenas rígidas.

Inmovilización total a 0° o 20°.

Cierre y sujeción ajustables gracias a las cintas autoadhesivas.

Indicaciones

Inmovilización postoperatoria.

Inmovilización postraumática.

Dolor de rodilla.

Contraindicaciones

No utilizar el producto en caso de diagnóstico incierto.

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

No colocar el producto directamente en contacto con la piel lesionada o con una herida abierta sin apósito adecuado.

No utilizar en caso de antecedentes tromboembólicos venosos importantes sin tratamiento tromboprofiláctico.

No utilizar en caso de fracturas inestables, de fracturas de la parte inferior de la tibia o del peroné ni de fracturas de la parte superior del fémur.

Precauciones

Verificar la integridad del dispositivo antes de utilizarlo.

No utilizar el dispositivo si está dañado.

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

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

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.

Se aconseja evaluar el riesgo tromboembólico venoso antes de toda indicación de inmovilización. Solicitar la opinión de un profesional sanitario.

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

Se recomienda apretar de manera adecuada el dispositivo para asegurar una sujeción/inmovilización sin limitación de la circulación sanguínea.

En caso de antecedentes de trastornos venosos o linfáticos, consultar a un profesional sanitario.

En caso de incomodidad, molestia importante, dolor, variación del volumen del miembro, sensaciones anormales o cambio de color de los miembros, retirar el dispositivo y consultar a un profesional sanitario.

En caso de modificación del rendimiento del dispositivo, retirarlo y consultar a un profesional sanitario.

Una inmovilización prolongada a veces puede producir una pérdida de tono muscular.

No utilizar el dispositivo durante la conducción de un vehículo.

Contiene látex natural.

No utilizar el dispositivo en caso de aplicación de ciertos productos sobre la piel (cremas, pomadas, aceites, geles, parches...).

6

Efectos secundarios indeseables

Este dispositivo puede producir reacciones cutáneas (rojeces, picor, quemazón, ampollas...) e incluso heridas de gravedad variable.

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

Seleccionar la altura de la férula y luego la talla.

La toma de la medida se hace en el punto más alto del muslo.

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

Se recomienda usar el dispositivo pegado a la piel, salvo contraindicaciones.

- Abra la férula y colóquela plana.

• Posicione la férula abierta bajo la pierna, el extremo de mayor tamaño hacia la parte superior de la pierna.

Nota : la parte superior de la férula no deberá dificultar la flexión de la pierna en la ingle.

- Ajuste de las ballenas: si fuera necesario, será posible ajustar las ballenas para evitar posibles puntos de presión o la migración de la férula.

Aplicar una ligera presión en la dirección deseada.

Repetir la operación en las demás ballenas si fuera necesario. En caso de necesidad de ajuste posterior de las ballenas, consultar a un profesional sanitario.

- Apriete las cintas en el orden descrito.

Apriete de ① y ② pasándolas bajo los montantes laterales.

Fijación de los paneles ③ y ④.

Apriete de ⑤ y ⑥ pasándolas por las hebillas.

Una vez cerradas todas las cintas, readjustar su apriete.

- Adaptabilidad de la férula:

Las cintas situadas justo por encima y debajo de la rodilla pueden regularse en altura ⑦, lo que permite ajustarlas a la morfología y a la patología del paciente (presencia de una cicatriz tras una intervención quirúrgica, herida...).

Es posible abrir la rodillera por el lado exterior ⑧, especialmente en el caso de una intervención quirúrgica.

Para ello, basta con liberar el gancho situado en el centro de la férula y pasarlo bajo el montante para engancharlo a la parte posterior de la rodillera.

Si fuera necesario, reducir la longitud de las cintas cortando los extremos con unas tijeras.

Mantenimiento

Producto lavable según las condiciones presentes en estas instrucciones y el etiquetado. Lavable a máquina a 30°C (ciclo delicado). Cierre las piezas autoadherentes antes del lavado. Retire las ballenas antes del lavado. Las ballenas pueden limpiarse con un trapo húmedo.

No utilizar detergentes, suavizantes o productos agresivos (productos clorados...). 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

TALAS PARA IMOBILIZAÇÃO DO JOELHO A 0° E 20°

Descrição/Destino

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

O dispositivo é composto de:

- 3 varetas radiotransparentes rígidas e amovíveis,
- 4 cintas autoaderentes de fecho e manutenção.

Possibilidade de abrir a joelheira pelo lado, mantendo imobilizado (ver colocação no local).

Tala de joelho feita com um material fino e arejado, graças a aberturas largas.

Sem costura em contato com a pele.

Produto bilateral.

Disponível em 4 tamanhos para a versão curta e 3 tamanhos para a versão longa.

Composição

Componentes têxteis: poliamida - algodão - poliuretano - poliéster - látex natural - elastano.

Componentes rígidos: alumínio - silicone - polioximetileno.

Propriedades/Modo de ação

Estabilização da articulação do joelho, graças as varetas rígidas.

Imobilização total em 0° ou 20°.

Fecho e manutenção ajustáveis, graças às cintas autoaderentes.

Indicações

Imobilização pós-operatória.

Imobilização pós-traumática.

Dor no joelho.

Contraindicações

Não utilizar o produto no caso de diagnóstico indeterminado.

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

Não colocar o produto diretamente em contacto com uma pele lesionada ou uma ferida aberta sem o devido curativo.

Não usar em caso de antecedentes tromboembólicos venosos importantes sem tratamento tromboprofilático.

Não utilizar em caso de fraturas instáveis ou da parte inferior da tibia ou do peroné, nem de fraturas da parte superior do fêmur.

Precauções

Verificar a integridade do dispositivo antes de cada utilização.

Não utilizar se o dispositivo estiver danificado.

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.

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.

Recomenda-se a avaliação do risco tromboembólico venoso antes de qualquer indicação de imobilização. Consultar o parecer de um profissional de saúde.

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

É recomendado o aperto do dispositivo de forma adequada para garantir uma manutenção/imobilização sem a limitação da circulação sanguínea.

Em caso de antecedentes de doenças venosas ou linfáticas, consultar um profissional de saúde.

Em caso de desconforto, de grande incômodo, de dor, de variação de volume do membro, de sensações anormais ou de alteração da cor das extremidades, retirar o dispositivo e consultar um profissional de saúde.

Em caso de alterações do desempenho do dispositivo, retirá-lo e consultar um profissional de saúde.

Uma imobilização prolongada pode, eventualmente, provocar uma perda de tônus muscular.

Não utilizar o dispositivo durante a condução de um veículo. Contém látex natural.

Não utilize o dispositivo ao aplicar certos produtos na pele (cremes, pomadas, óleos, géis, adesivos...).

Efeitos secundários indesejáveis

Este dispositivo pode provocar reações cutâneas (vermelhidão, comichão, queimaduras, bolhas...) ou mesmo feridas de gravidade variável.

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

Aplicação/Colocação

Escolher a altura da tala e depois o tamanho.

A medição é feita na parte mais larga da coxa.

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

É recomendado usar o dispositivo em contato com a pele, salvo no caso de contraindicações.

- Abra a tala e coloque-a deitada.

• Posicionar a tala aberta sob a perna, a extremidade mais larga virada para a parte superior da perna.

N.B. : a parte superior da tala não deve impedir a flexão da perna na dobraria da virilha.

• Conformação das varetas: se necessário, é possível conformar as varetas, de modo a evitar eventuais pontos de pressão ou a migração da tala.

Aplicar uma leveira pressão na direção desejada.

Se necessário, repetir a operação com as outras varetas.

No caso de necessidade de conformação posterior das varetas, consultar um profissional de saúde.

- Aperte as cintas na ordem indicada.

Aperfeite de ① e ② passando-as sob os suportes laterais.

Fixação dos painéis ③ e ④.

Aperfeite de ⑤ e ⑥ passando-as pelas fivelas.

Uma vez que todas as cintas estejam fechadas, readjustar o seu aperto.

- Adaptabilidade da tala:

As cintas situadas logo acima e abaixo do joelho são reguláveis em altura ⑦, o que permite ajustá-las à morfologia e à patologia do paciente (presença de uma cicatriz devida a uma intervenção cirúrgica, ferida...).

É possível abrir a joelheira do lado externo ⑧, sobretudo em caso de intervenção cirúrgica.

Para isso, basta soltar o gancho localizado no meio da tala e passá-lo sob o suporte para o prender à parte traseira da cinta do joelheira.

Se necessário, reduzir o comprimento das cintas, cortando as extremidades com uma tesoura.

Cuidados

Produto lavável segundo as condições indicadas neste folheto e na rotulagem. Lavável na máquina a 30°C (ciclo delicado). Fechar os autofixantes antes da lavagem. Retire as varetas antes da lavagem. As varetas podem ser lavadas com um pano húmedo.

Não utilizar detergentes, amaciadores ou produtos agressivos (produtos com cloro...). 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.

Conservar estas instruções.

da

IMMOBILISERENDE KNÆSKINNER VED 0° OG 20°

Beskrivelse/Tiltænkt anvendelse

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

Dette udstyr består af:

- 3 røntgentransparente, aftagelige, stive stivere,
- 4 stropper med bubreband til lukning og fastholdelse.

Det er muligt at åbne knæbindet på siden og samtidig forblive immobiliseret (se påsætning).

Knæskinner med i tyndt materiale og ventileret takket være de store åbninger.

Ingen som ind mod huden.

Bilateralt produkt.

Den korte version findes i 4 størrelser og den lange version findes i 3 størrelser.

Sammensætning

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

Stive elementer: aluminium - silikone - polyoxymethylene.

www.thuasne.com
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



avec ou sans imprim'vert en
fonction du lieu d'impression