

English

INSTRUCTIONS FOR USE AND PRESERVATION

Dear customer,
Thank you for your trust in this Orliman product. You have acquired a quality product with a high medicinal value. Please, read the instructions carefully. If you have any doubt, get in contact with your doctor, your orthopaedist specialist or our customer service department. Orliman appreciates your choice and wishes you a speedy recovery.

REGULATION

These products satisfy the European Medical Device Directive 93/42/CEE (RD. 1591/2009). A Risk Analysis has been carried out (UNE EN ISO 14971) minimising all the existing risks. The trials have been carried out in accordance with the European regulation UNE-EN ISO 22523 of Prosthesis and Orthosis.

SUITABLE FOR

Any restraint system is indicated in all cases where, insecurity, lack of postural control or risk to the patient may become unstable, both in active or passive means (wheelchairs, beds, etc.). They opt for either of these devices as postural control needs and support required by the patient.

These devices have no specific and multiple reasons are both psychological and physical that require this treatment.

FITTING INSTRUCTIONS

THE PRODUCT SHOULD BE ADJUSTED BY YOUR ORTHOPAEDIC TECHNICIAN OR IN ACCORDANCE WITH DOCTOR'S ORDERS.

In order to obtain a greater degree of therapeutic effectiveness in the different pathologies and to prolong the life and utility of the product, it is fundamental that the correct size adequate for each patient or user is chosen (enclosed in the packet is a diagram with all the sizes and the equivalent in centimetres). An excess compression can produce intolerance, therefore we recommend that the compression be regulated to an optimum degree.

In order to facilitate the adaptation and positioning of the harnesses, the belts are colour-coded for identification, therefore facilitating the correct assembly of the different straps by function and position and ensuring correct, straightforward adaptation. If necessary, the prolongation strap can be ordered as an accessory for a wider seat, chair or bed (ref:1100).

To fit observe the following aspects:

JACKET HARNESS WITH ZIP-1000:

Adaptation:

With the zip up, place the jacket around the thorax and the abdomen whilst the patient remains seated, then pass the waist strap over the back of the chair, securing the patient and the back support. Use the buckle to adjust the length, keeping the fasteners tightened.

Pass the straps over the shoulders, placing them behind the back support and crossing them to fasten.

Once fastened, tighten the straps until the required securement is achieved.

Finally, free the patient by simply unzipping. Likewise, simply zip up to secure the patient.

JACKET HARNESS-1001:

Adaptation:

Place the jacket around the thorax and the abdomen whilst the patient remains seated, then pass the waist strap over the back of the chair, securing the patient and the back support. Use the buckle to adjust the length, keeping the fasteners tightened.

Pass the straps over the shoulders, placing them behind the back support and crossing them to fasten.

Once fastened, tighten the straps until the required securement is achieved.

JACKET HARNESS WITH PERINEUM PIECE-1002:

Adaptation:

Place the jacket around the thorax and the abdomen whilst the patient remains seated, then pass the waist and shoulder straps over the back of the chair, securing the patient and the back support.

Adjust the length with the sliding buckle, keeping the fasteners tightened, then pass the perineum strap between the legs, introducing them through the gap between the back support and the seat using the fastener to join the end. Finally, adjust the different straps (abdominal, perineum and shoulders) until the required securement is achieved.

The perineum strap can be used in seats in which the back support is separated from the seat, in which case the strap can be introduced between the two. Should the back support and the seat be joined together in a single piece, the perineum strap should fasten round the seat, sliding the strap underneath towards the back support where the corresponding buckle for securement and fastening is found.

LEG ABDUCTOR HARNESS-1003:

Adaptation:

With the lumbar plate coinciding with the lumbar zone and gluteus of the patient, pass the inside of the nylon dobbie over the abdominal zone, fasten the buckle and adjust the pressure with the slide. Then introduce the thigh supports between the legs, securing each thigh with its corresponding support. Pass it over the thighs towards the sides. At the back of the patient, join the nylon dobbies and fasten with the buckles, then adjust the tightness of the belts using the slide.

ABDOMINAL BELT-1004:

Adaptation:

Place the belt around the patient's abdomen, fastening it to the back support using the securement straps. Join both ends of the abdominal straps at the rear of the back support using the fastening system, pulling both straps tight until the required securement is achieved.

ABDOMINAL BELT AND PERINEUM PIECE-1005:

Adaptation:

Place the belt around the patient's abdomen, fastening it to the back support using the securement straps. Pass the lower strap through the perineum zone between the thighs. Join both ends of the abdominal straps at the rear of the back support using the fastening system, pulling both straps tight until the required securement is achieved, then attach the perineum strap to the T-shape securement piece and adjust.

The perineum strap should go round the patient and slide under or through the seat towards the back support, where the corresponding buckle can be found for securement and fastening.

WRIST HARNESS-1007:

Adaptation:

Girdle the wrist guard to the patient's forearm using the Velcro fasteners, pass the end of the nylon dobbie through the bed frame and secure with the buckle, then regulate the length of the strap until the required movement limitation range is achieved.

The wrist harness also allows adaptation to the armrests of a seat or chair, provided they are designed in such a way as the end of the nylon dobbie can be fastened to them.

ANKLE HARNESS-1008:

Adaptation:

Girdle the strap to the patient's ankle using the Velcro fasteners, pass the end of the nylon dobbie through the bed frame and secure with the buckle, then regulate the length of the strap until the required movement limitation range is achieved.

The ankle harness also allows adaptation to the legs of a seat or chair, provided they are designed in such a way as the end of the nylon dobbie can be fastened to them.

MAGNETIC HARNESS-1010:

Abdominal securement harnesses for beds.

Positioning on the bed:

Extend the harness over the bed at the height of the abdominal zone with the hand clasps towards the feet.

The ends of the lower part have attachment straps with holes reinforced with metal rings, to be passed through the bed frame.

The upper part has a series of slides and straps, also with holes reinforced with metal rings, which allow us to adjust the degree of rotation permitted for the patient.

Join the frame straps and the abdominal corset strap using the magnetic fastener, introducing the metal rod and attaching with the set button. Once the abdominal corset has been adapted, use the metal rings to select the required range of rotation movement for the patient.

Prolongation straps are included for use with a wider bed.

Positioning on the patient:

Completely extend the upper belt and lie the patient down, ensuring the strap coincides with the patient's abdominal zone. Secure the patient by overlapping one end on the other.

Introduce the rod through one of the orifices (metal rings) of the lower tab, which is protected with a strap of the same fabric, therefore preventing the loss of the rod in opening and closing movements. Then extend the upper tab, girdling it to the patient and adjusting, and introduce the rod in the required orifice. Finally, place the set button on the rod, ensuring it is perfectly in place.

Ensure all the components are properly in place and the mobility range required for the patient is correct.

This system allows the patient to move his or her arms and legs, sit down and make small sideways movements. Should the immobilisation of arms and legs be required, use the components designed for this purpose.

BED SECUREMENT HARNESS-1011:

Adaptation:

The lower strap should be extended at the height of the patient's abdomen, securing it to the frame of the bed using the nylon dobbies.

Once the lower strap is properly secured and the upper strap is completely open, lie the patient down and secure using the upper strap at the height of the abdomen, then fasten the belt using the buckle and tighten the strap, adjusting it until the required securement is achieved.

WRIST TO BELT HARNESS WITH MAGNETS-1013:

Adaptation:

This wrist securement device must be positioned with a system for abdominal securement to the bed, ref: 1010.

Complete immobilisation:

Pass the fastener strip through the clasp at the bottom of the abdominal securement system, and adjust the system around the wrist, fixing it in place with the Arnetec Fix safety fastener, ensuring that it is aligned in the upper part.

Immobilisation with mobility control:

Pass the fastener, adjust the wrist guard to the wrist and secure.

Secure the end of the belt using the fastener, selecting the corresponding hole in order to allow the required range of movement.

WRIST TO BED HARNESS WITH MAGNETS-1014:

Adaptation:

This system is designed to secure the wrist to the bed frame. Secure the wrist strap using the fastener and fasten the other end using the bed frame, positioning the magnetic fastener to regulate freedom of movement by selecting the corresponding hole.

ANKLE TO BED HARNESS WITH MAGNETS-1015:

Adaptation:

This securement system comprises 1 base strap secured to the bed frame and 2 individual ankle supports; secure the base strap to the bed frame, ensuring that it is as taut as possible, and adjust using the holes and magnetic fasteners, making sure that it is at ankle height.

Then secure to the ankle using the magnetic fastener system and selecting the corresponding hole.

Secure the end of the base strap using the magnetic button, adjusting at the corresponding hole, in order to regulate the required range of movement.

ADAPTATION TO CHAIR OR ARMCHAIR:

1017-ABDOMINAL MAGNET HARNESS FOR CHAIR WITH BUCKLES

1018-ABDOMINAL MAGNET HARNESS FOR CHAIR

Attach the harness to the back support using the straps designed for this. The attachment system allows you to adjust the tension to various back support widths for the chair or armchair.

If you have the magnet model, select the desired hole and attach it using the magnet.

If you selected the buckle system, adjust the tension using the loop system, which allows you to loosen and set it using the buckle.

PRECAUTIONS

The constructive material is inflammable.

Do not expose these products to situations where they could ignite. If this were the case remove them quickly and use the necessary measures to put it out. The material used is hypoallergenic, however we cannot guarantee 100% that in some determined cases it will not produce allergies, if this occurs, remove the product and see the doctor that prescribed it.

In case of minor irritations due to sweat, we recommend the use of a cotton sock, to separate the skin from contact with the material. For small inconvenience caused by sweat, we recommend using an interface to separate the skin from contact with the tissue. If rash, irritation or swelling to remove the product and consult a doctor or prosthetist. Contraindicated in open scars with swelling, redness and accumulation heat.

RECOMMENDATION-WARNINGS

These products are to be used only by those which have been medically prescribed to do so. Persons unconnected to such prescriptions should not use them. When the product is not being used, store in its original packaging. In order to dispose of the packaging and the product, strictly comply with the legal norms of your community.

The use of the orthosis is conditioned to the recommendations of the prescribing doctor, therefore it must not be used for any other means than those prescribed.

For the validity of the guarantee, the issuing establishment should comply with this sheet of instructions.

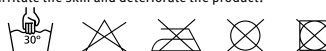
MANUFACTURE-CHARACTERISTICS

The material features used in production have been tested and approved and meet all the European quality requirements.

All the products are produced with high quality materials and offer an unbeatable comfort and quality of use. All products offer restraint, stability and compression for the optimum treatment of the pathologies for which they have been designed.

RECOMMENDATIONS FOR PRESERVATION AND CLEANING

Stick the velcros to each other (if the orthosis has any), wash periodically by hand with a damp cloth and a neutral soap. To dry the orthosis, use a dry towel to absorb most of the dampness and leave to dry at room temperature. Do not hang up or iron and do not expose to direct heat sources such as stoves, heaters, radiators, direct sun light etc. During use or during washing do not use alcohols, ointments or dissolvent liquids. If the orthosis is not properly dried any detergent residues could irritate the skin and deteriorate the product.



(Refs.:1010/1013/1014/1015) Maximum washing temperature 60° C. Bleach can be used with precaution, as can dry-cleaning. Hot ironing and tumble drying are permitted. Autoclave washing at 120° maximum, 1.2 kg/cm² and 10 minutes.



GUARANTEES

ORLIMAN, S.L.U. Guarantees all its products, as long as these have not been manipulated or altered from their original state. Does not guarantee those products in which as a result of misuse, deficiencies or breakage of any kind, its original state has been altered. If you observe any deficiency or anomaly, communicate this immediately to the establishment from which it was obtained in order for it to be changed.

ORLIMAN, S.L.U. Appreciates your choice and wishes you a speedy recovery.

Deutsch

GEBRAUCHS-UND PFLEGEANLEITUNG

Sehr geehrte Kundin, sehr geehrter Kunde, vielen Dank dafür, dass Sie einem Orliman-Produkt Ihr Vertrauen schenken. Sie haben ein medizinisch hochwertiges Qualitätsprodukt erworben. Bitte lesen Sie die Gebrauchsanweisung aufmerksam durch. Wenn Sie irgendwelche Fragen haben, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt, Ihr Orthopädie-Fachgeschäft oder an unseren Kundendienst. Orliman dankt Ihnen für Ihre Wahl und wünscht Ihnen baldige Besserung.

VORSCHRIFTEN

Diese Produkte entsprechen der Europäischen Richtlinie über Medizinprodukte 93/42/CEE (RD. 1591/2009). Anhand einer Risikoanalyse (UNE EN ISO 14971) wurden sämtliche vorhandenen Risiken minimiert. Es wurden die Prüfungen im Einklang mit den europäischen Prothesen- und Orthosensvorschriften UNE-EN ISO 22523 durchgeführt.

INDIKATIONEN

Jede Rückhaltesystem ist in allen Fällen, in denen sich Unsicherheit, Mangel an posturalen Kontrolle oder Risiko für den Patienten instabil indiziert, sowohl in aktiver oder passiver Mittel (Rollstühle, Betten, etc.).

Sie entscheiden sich für eines dieser Geräte als posturalen Kontrolle Bedürfnisse und die Unterstützung durch den Patienten erforderlich.

Diese Geräte haben keine spezifischen und mehrere Gründe dafür sind sowohl psychische und physische, dass diese Behandlung erfordern.

ANZIEHANLEITUNG

DAS PRODUKT MUSS VON IHREM ORTHOPÄDIETECHNIKER ODER ARZT ANGEPAST WERDEN.

Um die beste therapeutische Wirksamkeit bei den verschiedenen Pathologien zu erzielen und die Nutzungsdauer des Produkts zu verlängern, ist die richtige Auswahl der für den jeweiligen Patienten oder Benutzer geeigneten Größe von grundlegender Bedeutung (auf der Verpackung ist zur Orientierung eine Größentabelle mit den Entsprechungen in Zentimetern angegeben). Da übermäßiger Druck zu Unverträglichkeit führen kann, empfehlen wir eine optimale Druckeinstellung.

Um das Anpassen und Anbringen der Stützwesten zu erleichtern, sind die Streifen anhand eines Farbcodes gekennzeichnet, wodurch die verschiedenen Streifen je nach Funktion und Position richtig zusammengefügt werden können, was wiederum eine korrekte und einfache Anpassung ermöglicht. Als Zubehör kann ein Verlängerungsstreifen bestellt werden, falls dies für einen breiteren Stuhl, Bett oder Sessel notwendig sein sollte (Art.: 1100).

Beim Anlegen sind folgende Punkte zu beachten:

STÜTZWESTE MIT REISSVERSCHLUSS -1000:

- Anpassung: Die Weste mit geschlossenem Reißverschluss um Thorax und Bauch des sitzenden Patienten legen. Den Hüftstreifen über die Hinterseite des Sessels führen, dabei den Patienten und die Rückenlehne umfassen. Stellen Sie die Länge mit der Schiebescchnalle ein, wobei die Verschlüsse zu bleiben. Die Schultergurte über die Schultern hinter die Rückenlehne führen und überkreuzen, um sie zu verschließen. Danach spannen Sie die Schultergurte, bis der gewünschte Halt erreicht ist. Jetzt kann der Patient durch Öffnen des Reißverschlusses befreit werden. Ebenso muss zum Festmachen des Patienten nur noch der Reißverschluss geschlossen werden.

STÜTZWESTE -1001:

- Anpassung: Die Weste um Thorax und Bauch des sitzenden Patienten legen. Den Hüftstreifen über die Hinterseite des Sessels führen, dabei den Patienten und die Rückenlehne umfassen. Die Länge mit der Schiebescchnalle einstellen, wobei die Verschlüsse zu bleiben. Die Schultergurte über die Schultern hinter die Rückenlehne führen und überkreuzen, um sie zu verschließen. Danach die Schultergurte spannen, bis der gewünschte Halt erreicht ist.

STÜTZWESTE MIT PERINEALTEIL -1002:

- Anpassung: Die Weste um Thorax und Bauch des sitzenden Patienten legen. Die Hüft- und Schulterstreifen über die Hinterseite des Sessels führen, dabei den Patienten und die Rückenlehne umfassen. Die Länge mit der Schiebescchnalle einstellen, wobei die Verschlüsse zu bleiben. Danach den Perinealstreifen zwischen den Beinen durchführen, sie durch die Spalte zwischen Rückenlehne und Sitz stecken und ihr Ende anhand des Verschlusses verbinden. Zuletzt die verschiedenen Streifen (Bauch-, Perineal- und Schulterstreifen) so lange einstellen, bis jeweils der gewünschte Halt erreicht ist. Der Perinealstreifen ermöglicht die Verwendung an Sitzen, bei denen die Rückenlehne vom Sitz getrennt ist, da hierbei der Streifen zwischen dem verbleibenden Spalt hindurchgeführt werden kann. Sind Rückenlehne und Sitz miteinander verbunden, bilden also ein einziges Teil, umfasst der Perinealstreifen den Sitz, wobei der Streifen unter diesem in Richtung Rückenlehne entlang geführt werden muss, wo er mit der Schnalle verbunden wird.

BEINE-SPREIZGURT -1003:

- Anpassung: Das Lumbarteil muss auf Lumar- und Gesäßbereich des Patienten aufliegen, dann das Innenteil des Ratière-Streifens über den Bauchbereich ziehen, die Schnalle schließen und den Druck anhand des Stiftes einstellen. Danach die Schenkelgurte über den Schritt ziehen, dabei jeden Schenkel mit dem entsprechenden Schenkelgurt umfassen. Die Schenkelgurte durch die Schenkel zu den Seiten hin führen. Danach auf der Rückseite des Patienten die Ratière-Riemen.

BAUCHGÜRTEL -1004:

- Anpassung: Den Gürtel um den Bauch des Patienten legen und dabei die Haltestreifen um die Rückenlehne führen. Beide Enden der Bauchstreifen über die Hinterseite der Rückenlehne anhand des Verschlusssystems verbinden und dabei beide Streifen spannen, bis der gewünschte Halt erreicht ist. Verbinden und mit den Schnallen schließen. Die Spannung der Riemen anhand des Stiftes einstellen.

BAUCHGURT UND PERINEALTEIL -1005:

- Anpassung: Den Gürtel um den Bauch des Patienten legen und dabei die Haltestreifen um die Rückenlehne führen. Den unteren Streifen über den Perinealbereich und zwischen den Schenkeln hindurch führen. Beide Enden der Bauchstreifen über die Hinterseite der Rückenlehne anhand des Verschlusssystems verbinden und dabei beide Streifen spannen, bis der gewünschte Halt erreicht ist. Danach das Perinealband am T-Befestigungsteil befestigen und einstellen. Das Perinealband muss den Patienten umschlingen und dabei unter dem Sitz oder durch den Sitz zur Rückenlehne verlaufen, wo es mit der entsprechenden Schnalle verbunden wird.

HANDGELENKGURT -1007:

- Anpassung: Das Handgelenkband mittels der Klettverschlüsse fest um den Unterarm des Patienten legen. Das Ende des Ratière-Streifens durch den Betrahmen ziehen und mit der Schnalle schließen. Danach die Länge des Streifens einstellen, bis die gewünschte Bewegungseinschränkung erreicht ist. Der Handgelenkgurt kann auch an die Armlehne eines Stuhls oder Sessels angepasst werden, wenn dessen Form es erlaubt, dass der Ratière-Streifen um die Armlehne geschlungen werden kann.

KNÖCHELGURT -1008:

- Anpassung: Das Knöchelband mittels der Klettverschlüsse fest um den Unterarm des Patienten legen. Das Ende des Ratière-Streifens durch den Betrahmen ziehen und mit der Schnalle schließen. Danach die Länge des Streifens einstellen, bis die gewünschte Bewegungseinschränkung erreicht ist. Der Knöchelgurt kann auch an die Beine eines Stuhls oder Sessels angepasst werden, wenn dessen Form es erlaubt, dass das Ende des Ratière-Streifens um die Beine geschlungen werden kann.

MAGNETGURT -1010:

- Bauchgurt zur Befestigung an Betten
- Anbringen am Bett: Den Gurt auf Höhe des Bauchbereichs quer über das Bett und die Handstreifen zu den Füßen hin ausbreiten. Auf der Unterseite befinden sich an den Enden Befestigungsstreifen mit durch Metallscheiben verstärkten Löchern, die durch den Lattenstrahlen gezogen werden müssen. Die Oberseite hat ihrerseits Stifte, aus Streifen kommen, welche ebenfalls durch Metallscheiben verstärkte Löcher haben und mit denen der dem Patienten erlaubte Drehgrad eingestellt werden kann. Den Streifen des Rahmens anhand des Magnetverschlusses mit dem Streifen der Bauchband verbinden, hierfür den Metallstift einführen und mit dem Stiftknopf befestigen. Nachdem das Bauchband angepasst worden ist, anhand der Fixierung an den Metallscheiben den gewünschten Drehbewegungsbereich des Patienten wählen. Es sind Verlängerungsstreifen enthalten falls diese für ein breiteres Bett notwendig sein sollten.

- Anbringen am Patienten: Breiten Sie den oberen Gürtel komplett aus und legen Sie den Patienten hin, wobei der Streifen mit dem Bauchbereich des Patienten übereinstimmen muss. Umfassen Sie den Patienten und legen Sie die beiden Enden übereinander. Stecken Sie den Stift durch eines der Löcher (Metallscheibe) der unteren Überlappung, welche durch einen Streifen des gleichen Stoffs geschützt ist, wodurch verhindert wird, dass der Stift beim Öffnen und Schließen verloren geht. Danach die obere Überlappung ausbreiten und eng um den Patienten legen. Dabei anpassen und wieder auf den sich im gewünschten Loch befindenden Stift legen. Schließlich den Stiftknopf zum Verschließen auf den Stift legen und sicherstellen, dass er gut fixiert ist. Zum Schluss Sicherstellen, dass alle Komponenten korrekt fixiert sind und dass der Patient über den gewünschten Mobilitätsbereich verfügt. Dieses System ermöglicht es dem Patienten, Arme und Beine zu bewegen, zu sitzen und kleine seitliche Drehungen zu machen. Sollte es notwendig sein, Arme und Beine zu ruhig zu stellen, müssen die entsprechenden Komponenten verwendet werden.

GURT MIT BETTBESTEFIGUNG-1011:

- Anpassung: Das untere Band wird auf der Höhe des Bauches des Patienten ausgebreitet und am Bettgestell mit den Ratière-Strei-

fen befestigt.

Nachdem das untere Band korrekt befestigt wurde, wird der Patient bei komplett geöffnetem oberen Band hingelegt und dabei mit dem oberen Streifen auf der Höhe des Bauches umfasst. Den Gürtel mit der Schnalle schließen und den Streifen spannen und anpassen, bis der gewünschte Halt erreicht ist.

MAGNETGURT HANDGELENK -1013:

- Anpassung: Diese Fixiervorrichtung für das Handgelenk benötigt für das Anlegen ein abdominales Bettbefestigungssystem Art.: 1010. Komplette Ruhigstellung: Das Fixierband durch die an der Unterfläche des abdominalen Fixiersystems befindliche Schlaufe führen, danach das System um das Handgelenk herum anpassen und mit dem Sicherheitsverschluss Arnetec Fix befestigen; dabei darauf achten, dass es im oberen Teil zentriert ist.

- Ruhigstellung mit Mobilitätskontrolle: Den Bügel des Magnetsystems in das Loch des Handgelenkgurts stecken. Danach den Handgelenkgurt an das Handgelenk anpassen und verschließen. Das Bandende anhand des Magnetverschlusses und Auswahl des gewünschten Loches fixieren und dabei den erforderlichen Mobilitätsbereich ermöglichen.

MAGNETGURT HANDGELENK -1014:

- Anlegen: Dieses System dient der Fixierung des Handgelenks an den Betrahmen. Handgelenksband am Magnetverschluss befestigen. Danach das andere Ende um den Betrahmen führen und anhand des Magnetverschlusses in dem für die gewünschte Bewegungsfreiheit geeigneten Loch befestigen.

MAGNETGURT FUSSGELENK -1015:

- Anlegen: Dieses System besteht aus 1 am Betrahmen befestigten Basisband und 2 individuellen Fußgelenksbefestigungen. Das Basisband am Betrahmen befestigen und so fest wie möglich anhand des Justiersystems mit Löchern und Magnetverschlüssen spannen und darauf achten, dass es sich auf Höhe der Fußgelenke befindet. Anschließend das Fußgelenk mit dem Magnetverschlusssystem umfassen und das passende Loch wählen. Danach das Ende des Basisbands mit dem Magnetkopf befestigen und dabei an das gewählte Loch anpassen. Hierbei kann der gewünschte Mobilitätsbereich eingestellt werden.

ANPASSUNG AN DEN STUHL ODER SESSEL:

1017-ABDOMINAL-GURTZEUG MIT MAGNETEN UND VERSCHLUSS FÜR DEN STUHL

1018-ABDOMINAL-GURTZEUG MIT MAGNETEN FÜR DEN STUHL

Befestigen Sie das Gurtzeug mit den dafür vorgesehenen Gurten an der Rückenlehne des Stuhls. Mit dem Befestigungssystem kann die Spannung variiert und an die verschiedenen Breiten der Stuhl- oder Sesselerückenlehne angepasst werden.

Wählen Sie bei dem Modell mit den Magneten die gewünschte Öffnung, und befestigen Sie es mit dem Magnet. Wenn Sie das System mit Verschluss gewählt haben, regulieren Sie die Spannung mit dem Splintsystem, indem Sie sie mit dem Druckverschluss freigeben und befestigen.

VORSICHTSMASSNAHMEN

Das Material der Orthese ist entflammbar.

Die Produkte nicht in Situationen bringen, durch die sie entzündet werden können. Sollte dies geschehen, die Produkte schnellstens ablegen und mit geeigneten Mitteln löschen. Das verwendete Material ist zwar hypoallergen, allerdings können Allergien in bestimmten Fällen nie ganz ausgeschlossen werden. In einem solchen Fall das Produkt abnehmen und den verschreibenden Arzt aufsuchen. Sollte die Orthese aufgrund der Schweißbildung unbehaglich sein, empfehlen wir die Verwendung eines Baumwollstrumpfs, damit die Haut nicht direkt mit dem Gewebe in Berührung kommt. Für kleine Unannehmlichkeiten, die durch Schweiß verursacht, empfehlen wir die Verwendung einer Schnittstelle, die Haut vor Kontakt mit dem Gewebe zu trennen. Wenn Hautausschlag, Reizungen oder Schwellungen um ein Produkt zu entfernen und einen Arzt aufsuchen oder Orthopädietechniker. Kontraindiziert bei offenen Wunden mit Schwellung, Rötung und Akkumulation Wärme.

EMPFEHLUNGEN-WARNHINWEISE

Diese Produkte dürfen lediglich von den ärztlichen Rezept genannten Personen verwendet werden. Sie dürfen nicht von Personen verwendet werden, auf die dieses Rezept nicht zutrifft. Bewahren Sie das Produkt in seiner Originalverpackung auf, wenn Sie es nicht benutzen. Für die Entsorgung der Verpackung und des Produkts sind die gesetzlichen Bestimmungen Ihrer Region strikt zu beachten. Der Gebrauch der Orthesen untersteht den Empfehlungen des verschreibenden Arztes. Daher dürfen sie nicht für andere Zwecke als die verschriebenen verwendet werden. Für das Gültigkeit der Garantie ist das vorliegende Hinweisblatt vom Fachhändler auszufüllen.

HERSTELLUNG-MERKMAL

Die bei der Herstellung verwendeten Materialien wurden mit sämtlichen Merkmalen getestet und amtlich zugelassen und erfüllen die geforderten europäischen Qualitätsstandards. Sämtliche genannten Produkte sind aus qualitativ hochwertigen Materialien hergestellt und bieten höchsten Komfort und Qualität im Gebrauch. Alle Produkte bieten Festigkeit, Stabilität und Kompression für die optimale Behandlung der Pathologien, für die sie entwickelt wurden.

HINWEISE ZUR PFLEGE UND REINIGUNG

Die Klettverschlüsse (sofern vorhanden) schließen, das Produkt regelmäßig mit der Hand mit lauwarmem Wasser und neutralem Waschmittel waschen. Mit einem trockenen Handtuch die Nässe so gut wie möglich aufsaugen und die Orthese dann bei Raumtemperatur trocknen lassen. Nicht aufhängen, nicht bügeln und keinen direkten Wärmequellen wie Heizöfen, Heizlüftern, Heizkörpern, direkter Sonneneinstrahlung, usw. aussetzen. Beim Gebrauch oder bei der Reinigung weder Alkohol noch Salben oder Lösungsmittel verwenden. Das Wasser muss sorgfältig von der Orthese abgesaugt werden, da Waschmittelreste die Haut reizen und das Produkt schädigen können.



(Refs.:1010/1013/1014/1015) Maximale Waschttemperatur 60° C. Waschlauge kann mit Vorsicht benutzt werden; heiß bügeln möglich; kann mit Vorsicht trocken gereinigt werden. Trocknertauglich. Wäsche im Autoklav bei maximal 120°, 1,2 kg/cm² und 10 Minuten.



GARANTIE

ORLIMAN, S.L.U. gewährt Garantie auf ihre sämtlichen Produkte, so lange deren ursprüngliche Gestaltung weder verändert noch beschädigt wurde. Für Produkte, deren Merkmale wegen unsachgemäßen Gebrauchs oder aufgrund von Mängeln oder Rissen verändert sind, wird keine Garantie geleistet. Sollten Sie Mängel oder Anomalien feststellen, wenden Sie sich bitte unverzüglich an Ihr Fachgeschäft, um das Produkt umzutauschen. ORLIMAN, S.L.U. dankt Ihnen für Ihre Wahl und wünscht Ihnen baldige Besserung.

ES GARANTÍA 6 meses a partir de la compra	PT GARANTIA 6 meses a partir da compra	RO GARANTIE 6 luni de la data cumpararii
EN GUARANTEE 6 months since purchase date	IT GARANZIA 6 mesi dalla data di acquisto	RU ГАРАНТИЯ 6 месяцев со дня приобретения изделия
FR GARANTIE 6 mois a partir de la date d'achat	PL GARANTIE 6 miesi´cy od daty zakupu	DA GARANTI lfølge dansk købelov
DE GARANTIE monate seit datum des ankaufen	NL GWARANCJA 6 gedurende maanden vanaf de aankoop	

ES Referencia
EN Reference
FR Référence
DE Referenz

PT Referência
IT Riferimento
PL Typ produktu i rozmiar
NL Referentie

RO Cod. produs
RU Продавец
DA Reference

ES nº de lote
EN lot no.
FR lot non.
DE Nein viel

PT não um lote
IT Numero di serie
PL Numer partii
NL Lotnr.

RO Nr. lot
RU Номер партии
DA Parti

ES Fecha de compra
EN Purchase date
FR Date d'achat
DE Datum des Ankaufen

PT Data de compra
IT Data di acquisto
PL Data sprzedaży
NL Aankoopdatum

RO Data cumpararii
RU Дата продажи
DA Købsdato

ES Firma y sello de la ortopedia
EN Stamp and signature of local stockist
FR Cachet et signature du magasin spécialisé
DE Unterzeichnung und Stempel der Orthopädie

PT Nome e carimbo da ortopedia
IT Firma e timbro del rivenditore
PL Pieczęćka sprzedawcy i podpis
NL Handtekening en stempel van de orthopedie

RO Semnatura si stampila vanzatorului
RU Подпись и печать продавца
DA Underskrift og stempel

ES Para la validez de la garantía es necesario cumplimentar estos datos.
EN To validate the warranty your local stockist should indicate the purchase date.
FR Pour valider la garantie, votre magasin spécialisé indiquer la date d'achat.
DE Alle Angaben erfüllen für die Gültigmachung der Garantie.

PT Para que a garantia seja válida e necessário completar com os dados.
IT Per la validità della garanzia è necessario compilare con l'inserimento di questi dati.
PL Karta jest nieważna bez wpisanej daty sprzedaży.
NL Opat dat de garantie geldig zou zijn moeten alle gegevens ingevuld zijn.

RO Pentru validarea garantiei, vanzatorul trebuie sa indice data cumpararii.
RU Гарантия действительна только при наличии правильно заполненных всех данных.
DA Det er nødvendigt at udfylde ovenstående, for at garantien er gyldig.



ORLIMAN S. L. U.
C/ Ausias March, 3 - Pol. Ind. La Pobra-L'Elia
Apdo. de correos 49 - C.P.: 46185 - La Pobra de Vallbona Valencia - España (Spain)
Tel.: +34 96 272 57 04 - Fax: +34 96 275 87 00
Tel. Exportación: 0034 96 274 23 33
E-mail: orto@orliman.com · Export mail: export@orliman.com
www.orliman.com

