

## Īkšķa šīna

## TBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Razotājs ORTHOSERVICE AG ar pilnu atbildību paziņo, ka šis izstrādājums ir I klasses medicīnās ierīce un tas ir rāzotājs un novērtēts saskaņā ar ES Noteikumiem 2017/745 (MDR).  
Šīs lietošanas instrukcijas ir sagatavotas saskaņā ar iepriekš minēto Noteikumu prasībām.  
Tās mērķis ir nodrošināt atbilstošu un drošu medicīniskās ierīces lietošanu.

## MATERIĀLU PREČU ZĪMES

Velcro® ir Velcro Industries B.V. reģistrēta preču zīme.

## DROŠĪBAS PASĀKUMI

Iesakām izvietot izstrādājumu tā, lai tas nespiektu uz ķermenja daļām, uz kurām ir brūces, pietūki vai piepampumi. Izstrādājumu rekomendājam nepievilk pārkācīgi, lai izvairītos no spiediena punktu veidošanas, kas varētu ietekmēt nervu vai asinsvadu saspiešanu. Ja rodas šaubas par izstrādājuma izmantošanu, lētēcības valkāt izstrādājumu vīrs apģērbā, izvairīties no tiesās saskars ar ārstu, fizioterapeitu vai ortopēdu – tehniku. Lūdz, uzmanīgi izlaist izstrādājuma sastāvu uz birkas iekšpusē. Ierīci nedrīkst lietot atklātās liesmas. Nelietojiet tiešā saskarē ar atklātām brūcēm.

## BRĪDINĀJUMI

Izstrādājumu iesakam izmantot tikai medicīnisku indikāciju gadījumā pēc ārsta vai fizioterapeita norādījuma, saskaņā ar zīmēto izklāstītu, un tas jāuzliek ortopēdam - specialistam, atbilstoši pacienta individuālām vajadzībām.

Lai nodrošinātu efektivitāti, panesamību un pareizu darbību, ierīce ir jāuzliek loti piesardzīgi.

Nekāda gadījumā nedrīkst mainīt ārsta/fizioterapeita/ vai ortopēda - tehnikā veiktos iestātumus. Razotājs nenes atbilstību gadījumā ja izstrādājums tiek pielietots vai uzstādīts neatbilstoši. Izstrādājumu paredzēts lietot tikai vienam pacientam. Ja izstrādājums tiek lietots neatbilstoši, rāzotājs neuzņemējas atbilstību vai saistības saskaņā ar medicīnas izstrādājuma instrukciju. Pacientiem ar pauvgūtniņu jutību tiešs kontakts ar ādu var izraisīt apsārtumu vai kairinājumu. Sāpu, pietūku, piepampumu vai jebkādu neparatustu reakciju gadījumā nekavējoties sazinieties ar savu ārstu, bet iepriekš smagu nevēlamu notikumu gadījumā, zinot par notikumu rāzotājam un kompetentām iestādēm jūsu valstī. Izstrādājuma ortopēdiskā efektivitāte var tikt garantēta tikai ja pielieto visas tā dasas.

## IZVĒLE/IZMĒRS

Izstrādājums	REF. 5006			
Izmērs	S	M	L	XL
Plaukstas locītavas apmērs, cm	13/17	17/19	19/23	23/28
Krāsa	beige			

Norādīt kreisajai vai labajai rokai

## KOPŠANA

Nedrīkst balināt  Nedrīkst kīmiski tīrīt

Nedrīkst gluđināt  Nedrīkst žāvēt velas žāvētājā

Mazgāšanas norādījumi: mazgājet ar rokām maks. 30°C siltā ūdeni, izmantojot maigas ziepes. Žāvējiet prom no siltuma avotiem. Plastmasas šīna: Tīrīt ar sūku piesūcīnātu ar siltu ūdeni (30°C), izmantojot maigas ziepes. Noslaučiet ar drānu.

• Neizmetiet izstrādājumu vai kādu no tā sastāvdāļām vidē.

• Kontaktējiet ortopēdijas tehniku lietotu dāļu nomaiņai.

## INDIKĀCIJAS

- Īkšķa pamates osteoartrīts

- Īkšķa tendinitis

- Tendopātija pēc De Quervaina (Dekervena slimība)

- Metakarpālais / falangeālais sastiepums

- Steinera bojājums

- Sēkas pēc Benneta lūzuma

- Pēc trapeziskas operācijas un īkšķa operācijas

## KONTRINDIKĀCIJAS

Pasiālāk nav ziņāmas.

## RAKSTURIELIUMI UN MATERIĀLI

• Glūda polipropilēna struktūra

• Velcro® stiprinājumu sistēma

• Nodrošināts ar antibakteriālu aizsargcimdu. Uzvilk pirms ortozes

## IERĪCES UZLIKŠANA

1 Uzvelciet aizsargcimdu(A).

2 Uzvelciet plastmasas šīnu (B) uz īkšķa. Ja nepieciešams, veidojiet to lai pielāgotu īkšķim vai mēģiniet izvēlēties citu izmēru.

3 Nostipriniet plaukstas locītavu ar Velcro® lenti (C).

- Šajā dokumentā ietvertie apraksti un attēli ir paredzēti tikai ilustratīviem un komerciāliem mērķiem. Orthoservice patur tiesības tos mainīt atbilstoši savām vajadzībām.

## Ortoza za palac

## IZJAVA O SUKLADNOSTI

ORTHOERVICE AG, kās proizvođač, pod punom odgovornosti izjavljuje da je ovo medicinski proizvod klase I koji je proizveden i procijenjen prema EU Uredbi 2017/745 (MDR). Ove upute su sastavljene sukladno spomenutoj Uredbi. Namjena ovih uputa je osigurati primjereno i sigurnu uporabu medicinskog proizvoda.

## ZAŠTIĆENI ZNAKOVNI MATERIJALA

Velcro® je zaštićeni znak marke Velcro Industries B.V.

## PREDOSTROŽNOSTI

Preporučamo da ne primjenjujete pritisak koji stvara ovaj proizvod na dijelove tijela na kojima se nalazi rana, otok ili modrica. Preporučamo da proizvod ne stegnete prejako kako bi se izbjeglo stvaranje pretjeranog lokalnog pritiska ili kompresije u živce i/ili krvene žile u blizini mjesto primjene proizvoda. Ukoliko ste u nedoumici kako primijeniti proizvod, kontaktirajte liječnika, fizioterapeutu ili ortopedskog tehničara. Pročitajte sastav proizvoda na unutarnjoj etiketi pažljivo. Preporučamo da ne koristite proizvod u blizini otvorenog plamena. Ne nanositi u izravnom kontaktu s otvorenim ranama.

## UPOMENIKA

Preporučljivo je da ovaj proizvod, namijenjen za specifične indikacije navedene niže, propiše liječnik ili fizioterapeut, a postavi ortopedski tehničar sukladno specifičnim potrebama pacijenta. Kako bi se osigurala učinkovitost, podnijetljivost i pravilno funkcioniranje, proizvod se mora postaviti s pažnjom. Nikada nemjete mijenjati prilagodbe proizvoda koje je napravio liječnik, fizioterapeut ili ortopedski tehničar. Odgovornost proizvođača se gubi u slučaju nepravilne uporabe ili prilagodbe proizvoda. Ortoza je namijenjena uporabi od strane samog pacijenta. Ukoliko se ortoza nepravilno rabi, proizvod ne snosi odgovornost sukladno Uredbi o medicinskim proizvodima. Kod pacijenata s osjetljivom kožom, uslijed direktnog kontakta proizvoda s kožom, može doći do crvenila i iritacije. U slučaju pojave bola, otoka, modriča ili bilo koje druge neželjene reakcije, odmah se obratite liječniku. U slučaju stetnog događaja, prijavite štetni događaj proizvođaču i nadležnom tijelu u Vašoj zemlji. Učinkovitost proizvoda je moguća samo ako sve komponente proizvoda pravilno funkcionišu.

## IZBOR/VELIČINA

Kodirati	REF. 5006				
Veličina	S	M	L	XL	
Opseg ručnog zglobo u cm	13/17	17/19	19/23	23/28	
Boja	bež				

Potrebno odabrat za lejvu ili desnu stranu

## ODRŽAVANJE

Ne izbeljivati  Ne čistiti kemijski

Ne glaćati  Ne sušiti u sušilici

Upute za pranje: Ručno prati na temperaturi od 30°C neutralnim sapunom. Sušiti dalje od izvora topline Plastična ukladja: Očistiti srušivom natopljenom topolvodom (30°C) i neutralnim sapunom. Osušiti brisanjem tkanihom.

• Nemojte bacati ovaj proizvod niti njegove komponente u okoliš.

• Kontaktirajte ortopedskog tehničara radi zamjene istrošenih dijelova.

## INDIKĀCIJE

• Rizartroza

• Tendinitis palca

• De Quervain tendinopatija

• Metakarpalne/falangalne distorzije

• Steiner-ova ležija

• Posljedice Bennetove frakture

• Posljedice metakarpalne artroze i operacije palca

## KONTRAINDIKĀCIJE

Trenutno nema poznatih

## Karakteristike i materijali

• Polipropilenske strukture slike površine

• Elastični čičak (Velcro®) trake za priručivanje za zglobo

• Zaštitna rukavica od elastičnog pamuka, koja se oblači prije stavljanja ortoze.

## PUTTING ON THE APPLIANCE

1 Navucite zaštitnu rukavicu (A).

2 Povucite plastičnu ortozi (B) na palac. Prema potrebi, formirajte ortozi kako bi se prilagodila palcu ili pokusajte sa drugom veličinom.

3 Učvrstite za ručni zglob pomoći čičak (Velcro®) traku (C).

- Opisi i slike u ovom dokumentu su isključivo u ilustrativne i komercijalne svrhe. Orthoservice zadržava pravo izmjene prema svojim potrebama bez prethodne obavijesti.

## Ortez za velikog prstena ruke

## Декларација о соотвретности

Производител в лице компаније ORTHOSERVICE AG изјављује да је ово медицински производ класе I који је произведен и процјенjen према EU Уредби 2017/745 (MDR). Ове упуте су састављене складно споменутој Уредби. Намјена ових упута је осигурати примјерено и сигуру корист најчешћег медицинског производа.

## Торгове марки материјала

Velcro® - то је регистрирана торговска марка компаније Velcro Industries B.V.

## Мерија предорожности

Напрезање, создавајуће изделије не должно савладивати поврзане участке коже или опухоли. Не рекомендује се перетијати изделије во избјегње нежелатног дављања на нервне и сосудистичке окочине. У случају возникновења сумњица у примене изделия обратите се крачу, физиотерапевту, техничку-ортопеду. Ознакомте се внимателно са саставом изделия, који је уписан на етикети. Не рекомендује се одевати изделије у близини отвореног огња. Не применявати при прямом контакту са отвореним ранама.

## ПРЕДУПРЕЖДЕЊА

Овај медицински пристапљење треба да буде исписано врачом или физиотерапевтом и наложено техничком-ортопедом у складу са индивидуалним потребама пацијента. Правилно коришћење изделия треба да буде обезбеђено за обезбеђивање ефикасности. Всака измена конструкције треба да буде обезбеђена врхунском контролом. Производитељ не несе одговорност у случају неподесног коришћења. Рекомендује се користити само за случаје који су вршени најчешћима. У случају појаве проблема са компонентама, користите се врхунском контролом. Рекомендује се користити само за случаје који су вршени најчешћима. У случају појаве проблема са компонентама, користите се врхунском контролом. Рекомендује се користити само за случаје који су вршени најчешћима. У случају појаве проблема са компонентама, користите се врхунском контролом. Рекомендује се користити само за случаје који су вршени најчешћима. У случају појаве проблема са компонентама, користите се врхунском контролом. Рекомендује се користити само за случаје који су в



BITTE DIE VORLIEGENDE ANLEITUNG SORGFÄLTIG LESEN UND AUFBEWAHREN

### Othese für den Daumen

#### KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Die ORTHOSERVICE AG erklärt, in seiner Funktion als Hersteller, in alleiniger Verantwortung, dass dieses vorliegende Medizinprodukt der Klasse I angehört und gemäß den Anforderungen der EU-Verordnung 2017/745 (MDR) hergestellt wurde. Die vorliegende Anleitung wurde unter Anwendung der vorgenannten Verordnung erstellt. Sie dient dazu, den ordnungsgemäßen und sicheren Gebrauch des Medizinprodukts zu gewährleisten.

#### WARENMARKEN DER MATERIALIEN

Velcro® ist eine eingetragene Warenmarke von Velcro Industries B.V.

#### VORSICHTSMASSNAHMEN

Es wird empfohlen, dass der vom Produkt ausgeübte Druck nicht auf die Teile des Körpers einwirkt, die Verletzungen, Schwellungen oder Tumoren aufweisen. Es ist ratsam, das Produkt nicht zu fest anzuziehen, um keine übermäßigen, lokalen Druckstellen zu erzeugen und keine Kompression der darunterliegenden Nerven und/oder Blutgefäße auszulösen. Bei Bedenken zur Anwendung des Produkts bitte an einen Arzt, Physiotherapeuten oder Orthopädietechniker wenden. Bitte sorgfältig das Innenetikett mit der Material-Zusammensetzung des Produkts lesen. Es ist ratsam, das Produkt nicht in der Nähe von offenen Flammen. Nicht bei direktem Kontakt mit offenen Wunden auftragen.

#### HINWEISE

Es ist ratsam, dass das Produkt, das für die unten aufgeführten spezifischen Indikationen bestimmt ist, von einem Arzt oder Physiotherapeuten verschrieben und von einem Orthopädietechniker entsprechend den individuellen Bedürfnissen angepasst wird. Um die Wirksamkeit, Verträglichkeit und korrekte Funktionalität zu gewährleisten, muss die Applikation mit größerer Sorgfalt durchgeführt werden. Keinesfalls darf die vom Arzt/Physiotherapeuten/Orthopädietechniker vorgenommene Einstellung verändert werden. Bei nicht bestimmungsgemäßer Anwendung oder Einstellung erhilft die Haftung des Herstellers. Die Othese ist nur für den Gebrauch durch einen einzigen Patienten bestimmt, andernfalls übernimmt der Hersteller keine Haftung gemäß der Verordnung für Medizinprodukte. Bei überempfindlichen Personen kann es bei direktem Hautkontakt zu Rötungen oder Reizungen kommen. Bei Auftreten von Schmerzen, Schwellungen, Tumoren oder anderen abnormalen Reaktionen bitte sofort an den eigenen Arzt wenden und, in besonders schwerwiegenden Fällen, die Tatsache dem Hersteller und der zuständige Behörde in eignen Land melden. Die orthopädische Wirksamkeit des Produktes ist nur dann gewährleistet, wenn alle seine Komponenten verwendet werden.

#### AUSWAHL/GRÖSSEN

Art.-Nummer	REF. 5006			
Größen	S	M	L	XL
Handgelenkumfang in cm	13/17	17/19	19/23	23/28
Farbe	beige			

rechts oder links angeben

#### ZWECKBESTIMMUNG

Die Othese für den Daumen Daumfix ist ausschließlich für die orthetische Versorgung des Daumengelenks und der Handwurzelknochen einzusetzen. Einsatzbereich ist das Daumengrund- und das Daumensattelgelenk sowie die Handwurzelknochen.

#### MATERIAL

Plastikformteil: Polypropylen; Klettverschluss: Polyamide; Handschuh:  
Baumwolle + Elastan

#### PFLEGE

- Nicht bleichen     Keine chemische Reinigung
- Nicht bügeln     Nicht im Trockner trocken
- Waschanweisung: Handwasche bis 30° C mit neutraler Seife, nicht in der Nähe von Wärmequellen trocknen. Kunststoff-Schiene: Mit einem Schwamm mit handwarmem Wasser (30° C) und neutraler Seife abreiben. Mit einem Lappen trocknen.
- Das Produkt und seine Bestandteile nach dem Gebrauch sachgerecht entsorgen
- Wenden Sie sich für den Austausch verschlissener Komponenten an einen Orthopädietechniker

#### INDIKATIONEN

- Arthrose des Daumensattelgelenks
- Tendinitis des Daumens
- Tendopathie nach De Quervain
- Distorsion des Metacarpal-Flangeal- Gelenks
- Läsion nach Steiner
- Folgebeschwerden nach Bennett-Fraktur
- Folgebeschwerden von Arthrodesen an Trapezius und Mittelhand, sowie nach Daumenchirurgie

#### KONTRAINDIKATIONEN

Zur Zeit keine bekannt

#### EIGENSCHAFTEN

- Formteil aus Polypropylen mit polierter Oberfläche
- Verschlussband am Handgelenk aus elastischem Klettband
- Elastischer Schutzhandschuh aus antibakterieller Mikrofaser, der vor dem Anlegen der Othese angezogen werden kann

#### ANLEGEN

- 1 Schutzhandschuh anlegen (A).
- 2 Anlegen des Kunststoff-Formteils (B) an den Daumen.
- 3 Klettverschluss am Handgelenk schließen (C).



BITTE DIE VORLIEGENDE ANLEITUNG SORGFÄLTIG LESEN UND AUFBEWAHREN



PLEASE READ THESE INSTRUCTIONS CAREFULLY AND KEEP THEM

### Thumb splint

#### DECLARATION OF CONFORMITY

As the manufacturer, ORTHOSERVICE AG declares, under its sole responsibility, that this is a class I medical device that has been manufactured and assessed, according to the EU Regulation 2017/745 (MDR). These instructions have been drawn up in application of the aforementioned Regulation. They are intended to ensure an adequate and safe use of the medical device.

#### TRADEMARKS OF MATERIALS

Velcro® is a registered trademark of Velcro Industries B.V.

#### SAFETY PRECAUTIONS

We recommend that the pressure exerted by the device does not act on parts of the body with wounds, swelling, or welts. It is advisable to not over tighten the device so as to avoid generating areas of excessive local pressure or the compression of underlying nerves and/or blood vessels. If in doubt on how to apply the device, contact a doctor, physiotherapist, or an orthopedic technician. Read the product composition on the internal label carefully. We recommend to not wear the device in the proximity of free flames. Do not apply in direct contact with open wounds.

#### WARNINGS

It is advisable that the device, designed for the specific indications as set out below, be prescribed by a doctor or a physiotherapist and applied by an orthopedic technician, according to the specific needs of the patient. To ensure effectiveness, tolerability, and proper functioning, the application must be carried out with the utmost care. Never alter the adjustment made by the doctor/physiotherapist/ or orthopedic technician. The responsibilities of the manufacturer shall lapse in case of inappropriate use or adaptation. The orthosis is made and to be used by only one patient. Should the orthosis be inappropriately used, the manufacturer declines all responsibility, as provided by the regulation for medical devices. In hypersensitive individuals, direct contact with the skin may cause redness and irritation. In case of pain, swelling, welts, or any other adverse reaction, contact your doctor immediately, and in case of a particularly severe adverse event, report the incident to the manufacturer and the competent authority of your country. The effectiveness of the orthopedic product is only guaranteed when all the components are properly in use.

#### SELECTION/SIZE

Code	REF. 5006			
Size	S	M	L	XL
Wrist circumf. in cm	13/17	17/19	19/23	23/28
Colour	beige			

specify right or left

#### MAINTENANCE

- Do not bleach     No chemical cleaning
- Do not iron     Do not tumble-dry
- Washing instructions: hand wash at max. 30° C with neutral soap. Dry away from heat sources. Plastic splint: Clean with a sponge soaked in handwarm water (30° C) and neutral soap. Dry with a cloth.

- Do not dispose of the product or any of its components into the environment
- Contact an orthopaedic technician for the replacement of used parts

#### INDICATIONS

- Rhizarthrosis
- Thumb tendinitis
- Tendinopathy of De Quervain
- Metacarpal/phalange sprain
- Steiner's lesion
- Effects of Bennett's fracture
- After trapezium plastic surgery and thumb surgery

#### CONTRAINDICATIONS

Currently no known

#### CHARACTERISTICS AND MATERIALS

- Smooth polypropylene structure
- Velcro® fastening system
- Equipped with antibacterial protective glove wear before brace

#### PUTTING ON THE APPLIANCE

- 1 Put on the protective glove (A).
- 2 Slip the plastic splint (B) on the thumb. If necessary, form it in order to adapt it to the thumb or choose another size.
- 3 Tighten at the wrist with the Velcro® strap (C).

LIRE ATTENTIVEMENT CES INSTRUCTIONS ET LES CONSERVER

### Orthèse pour pouce

#### DÉCLARATION DE CONFORMITÉ

En qualité de fabricant, ORTHOSERVICE AG déclare sous sa responsabilité exclusive que ce produit est un dispositif médical de Classe I et qu'il a été réalisé conformément aux conditions requises par le Règlement UE 2017/745 (MDR). Ces instructions ont été rédigées en accord avec ledit règlement et ont pour but de garantir l'utilisation correcte et sûre du dispositif médical.

#### MARQUES COMMERCIALES DES MATERIAUX

Velcro® est une marque enregistrée de Velcro Industries B.V.

#### PRÉCAUTIONS D'UTILISATION

Veiller à ce que la pression exercée par le dispositif n'agisse pas sur les parties du corps présentant des lésions, enflures ou tuméfactions. Il est conseillé de ne pas trop serré le produit, afin de ne générer aucune zone de pression locale excessive et d'éviter la compression des nerfs et/ou des vaisseaux sanguins. En cas de doute sur les modes d'application, contacter un médecin, un kinésithérapeute ou un technicien orthopédique. Lire attentivement la composition du produit sur l'étiquette située à l'intérieur. Il est recommandé de ne pas porter le dispositif à proximité de flammes nues. Ne pas appliquer en contact direct avec des plaies ouvertes.

#### AVERTISSEMENTS

Le produit étant spécifiquement conçu pour les indications reportées ci-dessous, il est conseillé de l'utiliser sur prescription d'un médecin ou d'un kinésithérapeute et de le faire appliquer par un technicien orthopédiste, conformément aux exigences individuelles. Afin de garantir son efficacité, sa capacité à être tolérée et son bon fonctionnement, le produit doit absolument être appliqué avec le plus grand soin. Ne modifier en aucun cas le réglage effectué par le médecin/kinésithérapeute/technicien orthopédiste. En cas d'utilisation ou d'adaptation inappropriée, le fabricant ne sera pas tenu responsable.

L'utilisation de l'orthèse est prévue pour un seul patient à la fois ; dans le cas contraire, le fabricant décline toute responsabilité, conformément aux dispositions du règlement relatif aux dispositifs médicaux. Pour les sujets hypersensibles, le contact direct avec la peau pourrait causer des rougeurs ou des irritations. En cas d'apparition de douleurs, enflures, tuméfactions ou en cas de toute autre réaction anormale, s'adresser immédiatement à son médecin et, en cas de problème particulièrement grave, signaler le fait au fabricant et à l'autorité compétente de son pays. L'efficacité orthopédique du produit n'est garantie que lorsqu'il est utilisé avec tous ses composants.

#### SÉLECTION/TAILLES

Code	REF. 5006			
Mesure	S	M	L	XL
Circonference poignet cm	13/17	17/19	19/23	23/28
Couleur	beige			

préciser droit et gauche

#### ENTRETIEN

- Ne pas blanchir     Pas de nettoyage chimique
- Ne pas repasser     Ne pas sécher en séchoir
- Instructions de lavage : lavage à la main jusqu'à 30° C avec du savon neutre, ne pas sécher à proximité de sources de chaleur. Structure en polypropylène: Essuyer avec une éponge à l'eau tiède (30° C) du savon neutre. Sécher avec un chiffon.
- Le produit et ses composants doivent être éliminés en conformité avec les impératifs écologiques
- S'adresser à un technicien orthopédique pour le remplacement des parties usées

#### INDICATIONS

- Rhizarthrosis
- Tendinites du pouce
- Tendinopathie de De Quervain
- Entorse métacarpo-phalangienne
- Lésion de Steiner
- Séquelles de fracture de Bennett
- Séquelles d'arthrose trapézométacarpienne et de la chirurgie du pouce

#### CONTRE-INDICATIONS

Aucune connue à ce jour

#### CARACTÉRISTIQUES ET MATERIAUX

- Structure en polypropylène poli et épuré
- Fermeture au poignet par bande Velcro® élastique
- Pourvu d'une gant de protection en tissé de coton élastique à enfiler avant la pose de l'orthèse

#### ENFILAGE

- 1 Enfiler le gant de protection (A).
- 2 Placer l'élément moulé en composite (B) sur le pouce.
- 3 Fermer la bande Velcro® sur le poignet (C).

LEGGERE ACCURATAMENTE LE PRESENTI ISTRUZIONI E CONSERVARLE

### Ortes