



OMO-HiT®
SPORLASTIC

Schulter-/Oberarmfixierung für die frühfunktionelle Behandlung

Shoulder/upper arm fixation as the focal point of early functional treatment

Fixation du bras et de l'épaule. Un point essentiel pour assurer un traitement fonctionnel précoce

Fijación del brazo y el hombro. Un punto central del tratamiento funcional prematuro

Fissaggio della parte superiore del braccio/spalla. Un punto centrale del precoce trattamento funzionale

Schouderbovenarmfixering. Een kernpunt van de vroegefunctionele behandeling

Orteza unieruchamiajaca bark i ramie. Istota wczesnej terapii

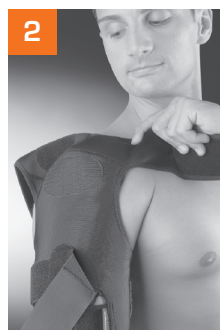


- A Schulterteil
- B Klettverschlussgurt
- C Hemmgurt
- A Shoulder section
- B Velcro fastener belt
- C Immobilising belt
- A Élément pour l'épaule
- B Sangle avec fermeture agrippante
- C Sangle d'arrêt
- A Hombra
- B Correa con cierre de velcro
- C Correa de retención
- A Parte della spalla
- B Cintura con chiusura
- C Cintura di fermo
- A Schoudergedelete
- B Klittenbandsluitgordel
- C Immobilisatiegordel
- A Cześć barkowa
- B Zapiecie rępowe
- C Pas podtrzymujacy
- D Silikonpelotte
- E Schulterschlinge
- F Cold-/Hot-Pad
- D Silicone butterfly pad
- E Shoulder sling
- F Cold-/Hot pad
- D Pelete en silicone
- E Bride pour épaule
- F Compresse chaud/froid
- D Acolchado de presión de silicona
- E Cabestrillo
- F Cold/Hot-Pad
- D Cuscinetto del cinto spalla velcrata in silicone
- E Bendaggio della
- F Cold-/Hot-Pad
- D Siliconenpelotte
- E Schouderlus
- F Cold-/Hot-pad
- D Silikonowa pelota
- E Petla ramienia
- F Wkładka termiczna

ANLEGEN DER OMO-HiT® SCHULTER-/OBERARM-FIXIERUNG:



- BILD 1:**
OMO-HiT® Bandage in geöffnetem Zustand, wie hier gezeigt, anlegen.



- BILD 2:**
Die OMO-HiT® Bandage wird so positioniert, dass die obenliegende Naht des Schulterteiles (A) sich auf der Schultermitte befindet.



- BILD 3:**
Wie im Bild gezeigt, wird die einklettbare Silikonpelotte (D), nach Angaben des Arztes oder Orthopädie-technikers, individuell platziert.



- BILD 4:**
Dann wird die OMO-HiT® Bandage mit dem Klettverschlussgurt (B) so ver-schlossen, dass beide Teile bündig übereinander geklebt werden.



- BILD 5:**
Nachdem die vorangegan-genen Schritte sorgfältig ausgeführt wurden, wird der Hemmgurt (C) durch die am Klettverschluss (B) angebrachte Schlaufe ein gefädelt und am Schulterteil (A) fixiert. Je nach Kör-pergröße kann es notwen-dig sein, den Hemmgurt (C) nach dem Fixieren mit einer Schere etwas zu kürzen.



- BILD 6:**
Bei manchen Indikatio-nen verordnet der Arzt eine kurzfristige Ruhigstellung der Schulter und/oder des Ellenbogengelenkes. Hierzu wird die mitgelieferte Schulterschlinge (E) rück-seitig am Schulterteil (A) mit dem Klettverschluss fixiert, zur Sicherung unter dem Hemmgurt (C) durchgeführt und so eingestellt, dass der Arm, wenn vom Arzt nicht anders verordnet, in einer Stellung von ca. 90 Grad fixiert ist.



- BILD 7:**
Das Cold-/Hot-Pad (F) wird, wie vom Arzt oder Orthopädie-techniker angeordnet, platziert und mittels Klett-verschluss fixiert. Die Wär-me-/Kältetherapie erfolgt nach Anordnung des be-handelnden Arztes.
Achtung: Beachten Sie die auf dem Cold-/Hot-Pad (F) angebrachten Anwendungs-hinweise! Dazu müssen Sie den textilen Überzug ent-fernen.

GEBRAUCHSANWEISUNG D

Sehr geehrte Patientin, sehr geehrter Patient,
wir bitten Sie, die beiliegende Gebrauchsanweisung sorg-fältig zu beachten. Bei auftretenden Fragen wenden Sie sich bitte an den behandelnden Arzt, an Ihr nächstliegen-des Fachgeschäft oder direkt an uns.

FUNKTION

OMO-HiT® ist eine Schulterbandage zur konservativen oder postoperativen Behandlung der Schulter. Bei dieser Bandage handelt es sich um eine dynamische aber endgradige, durch spezielle Gurtführung, limitierende Bandage. Die zusätzlich mit einernoppierten Silikonpelotte und einem Cold-/Hot-Pad ausgestattet ist. Der Bandage liegt zur kurzzzeitigen Immobilisation eine Schulterschlinge bei.

INDIKATIONEN

- Nachbehandlung nach Schulterluxation, -subluxation
- Distorsion, Kontusion
- Ruhigstellung diverser Oberarmfrakturen
- Schulterblattfraktur
- Nachbehandlung bei Rotatorenmanschettenverletzungen
- Bursitis subacromialis
- Postoperativ nach arthroskopischen Eingriffen

KONTRAINDIKATIONEN

Grundsätzlich sollte hinsichtlich Indikation und Tragemo-dus eines orthopädischen Hilfsmittels ganz allgemein so-wie bei Vorhandensein nachfolgender Krankheitszustände im Besonderen eine Absprache mit dem behandelnden Arzt erfolgen:

- Allergische, entzündliche oder verletzungsbedingte Hautveränderungen (z.B. Schwellungen, Rötungen) der zu versorgenden Körperbereiche.
- Beeinträchtigungen der Zirkulation oder lymphatische Weichteilschwelungen.
- Neurogen bedingte Störungen der Sensorik und Haut-trophik im zu versorgenden Körperbereich (Gefühls-störungen mit und ohne Hautschäden).

NEBENWIRKUNGEN

Bei sachgemäßer Anwendung und korrekter Anlage sind bis heute keine ernsthaften allgemeinen Nebenwirkungen, folgeträchtigen Unverträglichkeiten oder allergischen Reaktionen bekannt.

Druckerscheinungen von Haut und Nerven sowie Zirkula-tionsbeeinträchtigungen können unter Berücksichtigung etwaiger Kontraindikationen und bei nicht einengender, formschlüssiger Körperanlage individuell hinreichend sicher vermieden werden.

WICHTIGE HINWEISE:

Das Produkt ist zur Versorgung für einen Patienten be-stimmt.

Nicht fachgerechte Veränderungen am Produkt und/oder nicht zweckbestimmte Verwendung des oben angeführten Produktes schließen eine Produkthaftung des Herstellers aus.

Mögliche gesundheitliche wechselseitige Risiken oder sonstige Nachteile bei bestimmten Behandlungen, die sich im Zusammenhang mit der Verwendung des Produktes ergeben können, sind mit dem behandelnden Arzt abzu-sprechen.

Damit das Produkt eine lange Lebensdauer und Funktion bietet, darf es nicht im Zusammenhang mit fett- und säure-haltigen Mitteln, Salben oder Lotions getragen werden.

Das Produkt kann über den Hausmüll entsorgt werden. Beachten Sie die örtlichen Bestimmungen.

Die SPORLASTIC GmbH ist einem Rücknahmesystem für Verpackungen angeschlossen und kommt somit den in der Bundesrepublik Deutschland geltenden Verpackungs-rechtlichen Bestimmungen vollständig nach.

Bitte führen Sie die Verpackung dem örtlichen Wertstoff-sammelsystem zu.

QUALITÄTSMANAGEMENT-SYSTEM

Alle Produkte der SPORLASTIC GmbH unterliegen der Produktprüfung innerhalb unseres Qualitätsmanagement-Systems. Sollten Sie dennoch Beanstandungen an unserem Produkt haben, bitten wir Sie, sich mit Ihrem Fachgeschäft in Verbindung zu setzen.

PFLEGE

Wir empfehlen, OMO-HiT® schonend in handwarmem Was-ser mit Feinwaschmittel zu waschen, an der Luft zu trocken und nicht auf den Heizkörper zu legen.
Warning: Please observe the instructions on the cold-/hot pad (F); (the textile cover has to be removed).

IMPORTANT

The product is to be used by one patient only.
Improper modifications to the product and/or improper use of the product referred to above exempt the manufacturer from product liability.

INSTRUCTIONS FOR USE GB

Dear Customer,
we would like to ask you to follow these Instructions for Use with care. If you should have any queries, ask the doctor treating you, at your nearest stockist or contact us directly.

FUNCTION

OMO-HiT® is a shoulder bandage for conservative or post-operative treatment of the shoulder. Close yet very specific belt lacing achieves the dynamic, immobilising effect of this bandage which is supplied with a loop-pile, silicone butterfly pad and a cold/hot pad. The bandage is supplied with a shoulder sling for short-term immobilisation.

INDICATIONS

- After-treatment following shoulder dislocation or semi-luxation
- Distortion, contusion
- Immobilisation in the event of various upper-arm fractures
- Shoulder blade fracture
- After-treatment of rotator cuff injuries
- Bursitis subacromialis
- Post-operative treatment following arthroscopic interventions

CONTRA-INDICATIONS

Generally speaking you should see the doctor treating you about the indication and method of wearing an orthopaedic aid and if you have the following conditions:

- Allergic, inflammatory or lesion-specific skin alterations (e.g. swelling, reddening) of the body areas being treated.
- Impaired circulation or lymphatic soft tissue swelling.
- Neurogenically-specific organoleptic and skin trophic disorders in the body area being treated (sensory disorders with and without skin damage).

So far not consequential incompatibilities or allergic re-actions have been reported.

SIDE-EFFECTS

With proper use and proper fitting, so far there have been no reports of serious general side-effects.

Local pressure symptoms and impaired circulation can be prevented with sufficient certainty on an individual basis if allowance is made for any contraindications and with non-restricting consistently shaped body fitting.

FITTING

Applying the OMO-HiT® shoulder/upper arm fixation:

- FIG. 1: Apply the OMO-HiT® in an open state, as indicated here.

- FIG. 2: The OMO-HiT® bandage is positioned in such a manner that the top seam of the shoulder section (A) is located on the middle of the shoulder.

- FIG. 3: As indicated here, the Velcro fastener silicone butterfly pad (D) is individually positioned as instructed by the doctor or orthopaedic technician.

- FIG. 4: Finally, close the OMO-HiT® bandage with the Velcro fastener (B) in such a manner that both parts are joined together above each other.

- FIG. 5: After the previous steps have been carefully com-pleted, the immobilising belt (C) is threaded through the loop on the Velcro fastener (B) and secured to the shoulder section (A). It may be necessary to shorten the immobilising belt (C) with scissors to adapt it to the given body size.

VARIATIONS:

- FIG. 6: With some indications the doctor may prescribe short-term immobilisation of the shoulder and/or elbow joint. For this purpose the supplied shoulder loop (E) is attached to the Velcro fastener on the back of the shoul-der section (A) to secure it underneath the immobilising belt (C) and adjusted in such a manner that the arm – if not prescribed otherwise by the doctor – is fixed in a 90 degree position.

- FIG. 7: The cold/hot pad (F) is positioned as prescribed by the doctor or orthopaedic technician and secured in place with the Velcro fastener. Cold/hot treatment is carried out according to the doctor's instructions.

- FIG. 8: Das Cold-/Hot-Pad (F) wird, wie vom Arzt oder Orthopädie-techniker angeordnet, platziert und mittels Klett-verschluss fixiert. Die Wär-me-/Kältetherapie erfolgt nach Anordnung des be-handelnden Arztes.

EFFETS SECONDAIRES

Pour un emploi conforme et une pose correcte, aucun effet secondaire général grave n'est connu jusqu'à ce jour.

Les apparitions locales de pression et les troubles de la circulation peuvent être évités individuellement si l'on tient compte d'éventuelles contreindications et d'un po-sitionnement sur le corps sans contrainte et adapté aux formes du corps.

POSE

Posse de la fixation épaule-haut du bras OMO-HiT®:

- PHOTO 1: Bandage OMO-HiT® à l'état ouvert, posé comme indiqué ici.

- PHOTO 2: Le bandage OMO-HiT® sera positionné de sorte que la couture de l'élément pour l'épaule (A) qui se trouve sur le haut, se trouve au milieu de l'épaule.

- PHOTO 3: Comme l'illustre la photo, la pelote en silico-ne (D) qui peut être agrrippée, sera placée individuelle-ment selon les indications du médecin ou du technicien orthopédique.

INDICATIONS

Tratamiento posteriores después de una luxación o subluxación del hombro

Distorsión, contusión

Inmovilización de diversas fracturas del brazo

Fractura del omoplato

Tratamiento posterior en el caso de lesiones de los músculos supraspinatus, infraspinatus, teres minor y subscapularis

Bursitis subacromialis

Postoperatorio después de intervenciones artroscópicas

CONTRAINDICATIONES

En general las indicaciones y modo de empleo de los me-

You ought to discuss potential reciprocal health risks or other disadvantages with specific treatments that may arise in connection with the use of the product with the doctor treating you.

For the product to work effectively over a long period, it must not be worn in conjunction with fatty or acidic remedies, ointments or lotions.

QUALITY MANAGEMENT SYSTEM

All products from SPORLASTIC GmbH are subject to product inspection as part of our quality management system. If you still have any complaints about our product, we kindly ask that you contact your specialist retailer.

CARE

We recommend that OMO-HiT® be washed gently in lukewarm water with detergent for delicate items and that it then be air dried (do not dry on a heater).

VARIATIONS:

- PHOTO 6: Pour certaines indications, le médecin prescrit l'immobilisation à court terme de l'épaule et/ou de l'articulation du coude. Pour ce faire, il faut fixer la bride à épaule (E) livrée avec la sangle complète sur l'élément pour l'épaule (A) à l'arrière avec la fermeture agrippe (B) et la fixer sur l'élément pour l'épaule (A). Selon la taille de la personne, il pourra être nécessaire de raccourir un peu avec des ciseaux la sangle d'arrêt (C) après l'avoir fixée.
- PHOTO 7: La compresse chaud/froid (F) sera placée selon les directives du médecin ou du technicien orthopédique et fixée au moyen d'une fermeture agrippe. La thérapie du chaud et froid se fera selon la prescription du médecin traitant.
- Attention: Observez les instructions d'emploi appliquées sur

dios auxiliares ortopédicos así como, en particular, siempre que se den casos de padecimientos ulteriores, deben consultarse con el médico:

- Modificaciones de la piel por causa de alergias, hinchazones o heridas (por ejemplo, tumefacciones e inflamaciones) de la zona del cuerpo a tratar.
- Hinchazones de tejidos blandos linfáticos o que afecten a la irrigación sanguínea.

- Perturbaciones relacionadas al sistema nervioso del sistema sensorial y dermatológico de la zona del cuerpo a tratar (perturbaciones de la sensibilidad con o sin daños dérmicos).

Hasta hoy no se conocen intolerancias perjudiciales o reacciones alérgicas.

EFFECTOS SECUNDARIOS

Con un uso adecuado y una colocación correcta no se conocen hasta hoy efectos secundarios generales graves.

Ciertamente pueden evitarse suficientemente los fenómenos de presión locales y las reducciones de la circulación sanguínea si se observan en cada caso las correspondientes contraindicaciones y no se adoptan posturas com presoras y forzadas.

COLOCACIÓN

Colocación de la fijación cervicobraquial de OMO-HiT®:

FIGURA 1: Colocar el vendaje OMO-HiT® abierto como se muestra aquí.

FIGURA 2: El vendaje OMO-HiT® será colocado de tal modo que la costura superior de la hombrera (A) se encuentra en el centro del hombro.

FIGURA 3: Como se indica en la figura, el acolchado de presión de silicona (D) con seguro de velcro será empleado individualmente según las indicaciones del médico o del técnico ortopédico.

FIGURA 4: El vendaje OMO-HiT® se asegura entonces con la correa de cierre de velcro (B) de tal modo que ambas partes puedan ser adheridas a ras una sobre otra.

FIGURA 5: Despues de haber ejecutado cuidadosamente los pasos anteriores, la correa de retención (C) se hace pasar por el lazo dispuesto en el cierre de velcro (B) y se fija en la hombrera (A). Según la estatura, puede ser necesario acortar un poco la correa de retención con unas tijeras después de haberla fijado.

VARIACIONES:

FIGURA 6: En algunas indicaciones, el médico prescribe una inmovilización inmediata del hombro y/o de la articulación del codo. Para ello, el cabestrillo suministrado (E) se fija posteriormente a la parte del hombro (A) con el cierre de velcro, para asegurar se pasa por debajo de la correa de retención (C) y se ajusta de tal manera que el brazo esté fijado en una posición de 90°, si el médico no lo ha prescrito de otro modo.

FIGURA 7: El Cold/Hot-Pad (F) se coloca como lo ha ordenado el médico o técnico ortopédico y se fija con el cierre de velcro. La terapia de calor/fri se efectúa según la orden del médico tratante.

Atención: Observar las indicaciones contenidas en el Cold/Hot-Pad (F), paral o cual tendrá que quitar la fuda textil.

INDICACIONES IMPORTANTES

Este producto está destinado a un uso único por el paciente.

Las modificaciones indebidas del producto y/o el uso distinto para el que el producto arriba citado está destinado eximen al fabricante de cualquier responsabilidad.

Los posibles riesgos para la salud o cualquier daño en determinados tratamientos que pudieran producirse en relación con el uso de este producto deben ser consultados con el médico del tratamiento.

A fin de que este producto tenga una larga vida y funcionalidad, no debe ponerse en contacto con materias grasas y ácidas, pomadas o lociones.

SISTEMA DE CONTROL DE CALIDAD

Tous les produits SPORLASTIC GmbH sont soumis à des tests dans le cadre de notre système de gestion de la qualité. Si toutefois vous avez des réclamations, veuillez contacter votre revendeur spécialisé.

CUIDADO

Recomendamos lavar OMO-HiT® cuidadosamente en agua tibia con detergente en frío y secarlo al aire (no la coloque sobre el radiador).

ISTRUZIONI PER L'USO |

Egregio cliente, egregio cliente,
si prega di leggere attentamente le presenti istruzioni per l'uso e di attenersi precisamente alle indicazioni in esse riportate.

Nel caso di eventuali domande non esitate a consultare il Vostro medico di fiducia oppure il Vostro rivenditore specializzato più vicino o direttamente il nostro servizio di consulenza.

Hasta hoy no se conocen intolerancias perjudiciales o reacciones alérgicas.

EFFECTOS SECUNDARIOS

Con un uso adecuado y una colocación correcta no se conocen hasta hoy efectos secundarios generales graves.

Ciertamente pueden evitarse suficientemente los fenómenos de presión locales y las reducciones de la circulación sanguínea si se observan en cada caso las correspondientes contraindicaciones y no se adoptan posturas com presoras y forzadas.

FUNZIONE

OMO-HiT® è un bendaggio per il trattamento conservativo oppure il postoperatorio della spalla. In questo bendaggio si tratta di un sistema dinamico, ma di grado finale, provvisto di una speciale guida limitata della cintura. Inoltre, questo sistema è equipaggiato con un cuscinetto del cinto a tacche supplementare di silicone e con un Pad Cold/Hot. Il bendaggio comprende un anello per la spalla, previsto per l'immobilizzazione a breve tempo.

INDICAZIONI

- Post-trattamento dopo lussazione ossia sublussazione alla spalla
- Distorsione, contusione
- Immobilizzazione di diverse fratture della parte superiore del braccio
- Frattura della scapola
- Post-trattamento di lesioni rotatorie degli arti
- Bursite subacromiale
- Post operativo dopo interventi artroscopici

CONTROINDICAZIONI

In linea di massima l'indicazione e la modalità di indossare un mezzo ausiliare ortopedico nonché nella presenza di successivi stati patologici dovrebbe essere sempre concordata e prescritta da un medico di fiducia:

- Cambiamenti cutanei dovuti ad allergie, infiammazioni oppure lesio ni (per esempio tumefazione, arrossamento) delle regioni corporee da curare.

- Circolazioni sanguigne pregiudicate o tumefazioni linfatiche delle parti molli.

- Disfunzioni neurogene condizionate degli organi sensoriali e trofica cutanea nella regione corporea da curare (disfunzioni sensoriali con o senza danni cutanei).

Finora non sono divenute note alcune complicazioni in seguito a conseguenti situazioni di incompatibilità o reazioni allergiche.

EFFETTI COLLATERALI

In un'applicazione ed impiego appropriati non sono diventati finora noti alcuni effetti collaterali rilevanti in genere.

Le pressioni locali appariscenti e la circolazione sanguigna pregiudicata possono essere evitati sufficientemente con sicurezza nella considerazione di eventuali controindicazioni ed in un'applicazione non troppo stretta, accoppiata ed individualmente adattata.

APPLICAZIONE

Applicazione del fissaggio del braccio superiore alla spalla OMO-HiT®:

FIG. 1: Aplicare il bendaggio OMO-HiT® in stato aperto, come mostrato qui.

FIG. 2: Il bendaggio OMO-HiT® viene posizionato in maniera tale che la cucitura situata nella parte superiore della spalla (A) si trovi al centro sulla spalla.

FIG. 3: Come mostrato nell'illustrazione, il cuscinetto del cinto in silicone velcrato (D) viene piazzato individualmente secondo le prescrizioni del medico curante o del tecnico ortopedico.

FIG. 4: Successivamente il bendaggio OMO-HiT® viene chiuso per mezzo della cintura velcrata (B), in maniera tale che ambedue le parti siano fissate con la velcro l'una sull'altra impostazione allineata.

FIG. 5: Dopo avere eseguito accuratamente i passi precedentemente descritti, la cinghia di fermo (C) viene infilata attraverso l'anello applicato alla chiusura velcro (B) e quindi fissata sulla parte della spalla. A seconda della grandezza corporea può essere necessario accorciare un po' la cinghia di fermo (C) dopo il fissaggio, servendosi di una forbice.

FIG. 6: In alcune indicazioni il medico prescrive a brevemente una immobilizzazione della spalla e/oppure dell'arto del gomito. A tal fine il bendaggio della spalla (E) fornito in dotazione viene fissato sulla parte posteriore della spalla (A) con la chiusura velcro, successivamente per il bloccaggio lo si fa passare sotto la cinghia di fermo (C) e lo si regola in maniera tale che il braccio, se non diversamente prescritto dal medico, venga fissato in una posizione di ca. 90 gradi.

FIG. 7: Il Pad Cold/Hot (F) viene piazzato come prescritto dal medico oppure tecnico ortopedico, e fissato quindi di mezzo della chiusura velcro. La terapia con calore/ catetere avviene a seconda della prescrizione del medico di cura.

Attenzione: Osservare le note d'applicazione indicate sul Pad Cold/Hot (C), a tal fine occorre rimuovere il rivestimento tessile.

FIG. 7: Il Pad Cold/Hot (F) viene piazzato come prescritto dal medico oppure tecnico ortopedico, e fissato quindi di mezzo della chiusura velcro. La terapia con calore/ catetere avviene a seconda della prescrizione del medico di cura.

Attenzione: Osservare le note d'applicazione indicate sul Pad Cold/Hot (C), a tal fine occorre rimuovere il rivestimento tessile.

INFORMAZIONI IMPORTANTI

Il prodotto è stabilito esclusivamente per la cura di un paziente.

Le modifiche non appropriate del prodotto e/oppure un impiego non conforme allo scopo previsto del prodotto menzionato comportano l'esclusione di tutti i diritti di garanzia concessi dal produttore.

I possibili rischi reciproci per la salute o altri inconvenienti in determinati trattamenti, che possono risultare in relazione all'impiego del prodotto, devono essere richiesti al medico di fiducia.

Affinché il prodotto possa offrire una lunga durata e funzione, è necessario evitare di farlo venire in contatto con grassi e mezzi contenenti acidi, pomate oppure lozioni.

SISTEMA DI COORDINAMENTO DELLA QUALITÀ

Tutti i prodotti della SPORLASTIC GmbH sono sottoposti ai controlli dei prodotti nell'ambito del nostro sistema di gestione della qualità. Se nonostante ciò avete dei reclami in merito ai nostri prodotti, vi preghiamo di contattare il vostro negozio specializzato.

CURA

Consigliamo di lavare delicatamente OMO-HiT® in acqua tiepida con un detergente per il lavaggio a freddo. Asciugare all'aria (non metterlo su termosifoni).

CONTRARIO INDICAZIONI

Il vendaje OMO-HiT® se asegura entonces con la correa de cierre de velcro (B) de tal modo que ambas partes puedan ser adheridas a ras una sobre otra.

FIGURA 5: Despues de haber ejecutado cuidadosamente los pasos anteriores, la correa de retención (C) se hace pasar por el lazo dispuesto en el cierre de velcro (B) y se fija en la hombrera (A). Según la estatura, puede ser necesario acortar un poco la correa de retención con unas tijeras después de haberla fijado.

VARIACIONES:

FIGURA 6: En algunas indicaciones, el médico prescribe una inmovilización inmediata del hombro y/o de la articulación del codo. Para ello, el cabestrillo suministrado (E) se fija posteriormente a la parte del hombro (A) con el cierre de velcro, para asegurar se pasa por debajo de la correa de retención (C) y se ajusta de tal manera que el brazo esté fijado en una posición de 90°, si el médico no lo ha prescrito de otro modo.

FIGURA 7: El Cold/Hot-Pad (F) se coloca como lo ha ordenado el médico o técnico ortopédico y se fija con el cierre de velcro. La terapia de calor/fri se efectúa según la orden del médico tratante.

Atención: Observar las indicaciones contenidas en el Cold/Hot-Pad (F), paral o cual tendrá que quitar la fuda textil.

INDICACIONES IMPORTANTES

Este producto está destinado a un uso único por el paciente.

Las modificaciones indebidas del producto y/o el uso distinto para el que el producto arriba citado está destinado eximen al fabricante de cualquier responsabilidad.

Los posibles riesgos para la salud o cualquier daño en determinados tratamientos que pudieran producirse en relación con el uso de este producto deben ser consultados con el médico del tratamiento.

A fin de que este producto tenga una larga vida y funcionalidad, no debe ponerse en contacto con materias grasas y ácidas, pomadas o lociones.

SISTEMA DE CONTROL DE CALIDAD

Tous les produits SPORLASTIC GmbH sont soumis à des tests dans le cadre de notre système de gestion de la qualité. Si toutefois vous avez des réclamations, veuillez contacter votre revendeur spécialisé.

CUIDADO

Recomendamos lavar OMO-HiT® cuidadosamente en agua tibia con detergente en frío y secarlo al aire (no la coloque sobre el radiador).

nauw aansluitende positie op het lichaam individueel met voldoende zekerheid worden vermeden.

AANBRINGEN

Aanleggen van de OMO-HiT® Schouder-bovenarmfixering:

AFBEELDING 1: De OMO-HiT® bandage in geopende toestand, zoals hier is aangegeven, aanleggen.

AFBEELDING 2: De OMO-HiT® bandage wordt zo gepositioneerd, dat de naar boven liggende naad van het schoudergedeelte (A) zich op het midden van de schouder bevindt.

AFBEELDING 3: Zoals in de afbeelding is aangegeven, wordt de inklinkbare siliconenpelote (D), volgens de gevonden van de arts of de orthopedietechnicus, individueel geplaatst.

AFBEELDING 4: Dan wordt de OMO-HiT® bandage met de klittenbandsluitingsgordel (B) gesloten, dat beide delen gelijkgrend over elkaar worden bevestigd.

AFBEELDING 5: Nadat de voorafgaande stappen zorgvuldig werden uitgevoerd, wordt de immobilisatiegordel (C) door de aan de klittenbandsluiting (B) aangebracht. Lus gerekend aan het schoudergedeelte (A) gefixeerd, voor de beveiliging onder de immobilisatiegordel geopend en zodanig ingesteld, dat de arm, indien door de arts niet anders is voorgeschreven, in een stand van ca. 90° gefixeerd is.

VARIATIES:

AFBEELDING 6: Bij sommige indicaties schrijft de arts een kortstondige immobilisatie van de schouder en/of het ellebooggewricht voor. Hiervoor wordt de meegeleverde schouderlus (E) aan de achterzijde aan het schoudergedeelte (A) met de klittenbandsluiting gefixeerd, voor de beveiliging onder de immobilisatiegordel geopend en zodanig ingesteld, dat de arm, indien door de arts niet anders is voorgeschreven, in een stand van ca. 90° gefixeerd is.

AFBEELDING 7: Het cold-/hot-pad (F) wordt zoals door de arts of de orthopedietechnicus is voorgeschreven, geplaatst en door middel van de klittenbandsluiting gefixeerd. De warmte-/koudetherapie gebeurt op voorschrijving van de behandelende arts.

Attentie: Neem de op het cold-/hot-pad (F) aangebrachte toepassingsinstructies in acht. Daarvoor dient u de overtrek van textiel te verwijderen.

BELANGRIJKE INSTRUCTIES

Het product is slechts voor de verzorging van één patiënt bestemd.

Ondeskundige veranderingen aan het product en/of ondernemiggebruik van het hierboven vermelde product sluiten de productaan-sprakelijkheid van de producent uit.

Mogelijke wederzijdse risico's voor de gezondheid of andere nadelen bij bepaalde behandelingen, die in verband met het gebruik van het product kunnen ontstaan, dienen te worden besproken met de behandelende arts.

Opdat het product een lange levensduur en functie biedt, mag het niet worden gedragen in verbinding met vet- en zuurhoudende middelen, zalfen of lotions.

KWALITEITSMANAGEMENT-SYSTEEM

Alle producten van SPORLASTIC GmbH worden onderworpen aan de producttests van ons