

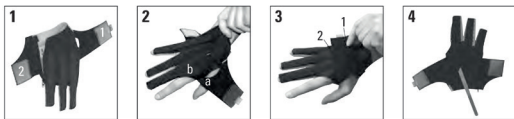
Catell rekommenderar att produkten provas ut och anpassas av legitimerad eller övrigt utbildad sjukvårdskunnig personal. Brukare med diabetes, känslig hud, kända kontaktallergier, nedsatt känsel eller dålig cirkulation ska vara extra observant för tryck, skav eller ödem under användning. Kontrollera alltid materialinnehåll nedan. Alla allvarliga incidenter i samband med användning av denna produkt ska anmälas till tillverkaren och till behörig myndighet i den medlemsstat där användaren och/eller patienten är etablerad. Om frågor kring produkten uppstår kontakta din ordinator, utprovare eller Catell.

Användningsområde

Ortosen stödjer och avlastar brukarens hand och fingrar som ett led i efterbehandlingen av Dupuytren's kontraktur.

Applicering

1. Öppna kardborrlåset/n och därefter blyxtlåset på handsakens lillfingersida. Bild 1
2. För in pekfinger och tumme genom öppningarna a och b, så att de övriga fingrarna har plats i de övriga fingerfickorna. Bild 2
3. Dra igen blyxtlåset och stäng därefter kardborrlåset/n. Bild 3
4. Vinkeln på skenorna justeras efter brukarens fingrar. Skenorna ligger i handflata eller på handrygg beroende på modell av ortos.



Justera kardborrbanden vid behov. Det är viktigt att ortosen sitter bekvämt, utan att klämma, skava eller orsaka stas.

Material

Nylon, polyester. Produkten är latexfri.

Tvättråd

Tvätta ortosen separat första gången. Slut kardborrbanden och ta ut skenorna ur skenfickan. Följ tvättråden nedan. Använd gärna tvättpåse. Låt ortosen dropportorka.



Måttabell

Strl	*Mått	Strl	*Mått
S	18- 20 cm	L	23 - 25 cm
M	20 - 23 cm	XL	25 - 27 cm

*Mått tas runt MCP-leder och ska ses som en vägledning.
Denna produkt är endast avsedd att användas på en patient.

Återvinning

Om produkten har en löstagbar skena, tag ur denna och sortera enligt lokala föreskrifter.

Denna produkt överensstämmer med de krav som ställs i den Medicintekniska förordningen (EU) 2017/745, klass I produkter.



Manufacturer Catell AB

Örskroken 23, SE-138 40 Älta, Sweden | Phone: +46 8 727 95 30 | info@catell.se | www.catell.se 230416:4

Instruction for use – Dupuytren Glove braces



Catell recommend that the product is fitted and adapted by a licensed or otherwise qualified health professionals. Users with diabetes, sensitive skin, known contact allergies, impaired sensibility or poor circulation must be extra observant and check for pinching, chafing or edema when using the brace. Always check material content below. Any serious incidents occurring relates 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. Contact your prescriber or Catell if questions about the product occur.

Area of use

The brace supports the users hand and fingers as part of the treatment of Dupuytren's contracture.

Application

1. Open the hook and loop strap/s and then the zipper on the side of the glove. Picture 1
2. Insert the index finger and thumb through the openings a and b, so that the other fingers have room in the other finger pockets. Picture 2
3. Close the zipper and then close the hook and loop strap/s. Picture 3
4. Adjust the angle of the splints according to the users fingers. The splints are placed on the volar or dorsal side of hand depending on model of brace.



Adjust the hook and loop straps when necessary. It is important that the brace fits comfortably without pinching, chafing or affecting blood circulation.

Material

Nylon, polyester. Free from latex.

Washing instructions

Wash the brace separately the first time. Close the hook and loop straps and remove the rails from splint pockets. Follow the washing instructions below. Use a washing pouch. Let the brace drip dry.



Size

Size	*Dimensions	Strl	*Dimensions
S	18- 20 cm	L	23 - 25 cm
M	20 - 23 cm	XL	25 - 27 cm

*Measure MCP-joints circumference. Measurements should be seen as guidelines. Single patient use.

Recycling

If the product has a removable splint, take it out and sort according to local regulations.

This device conforms to the requirements of the Medical Device Regulation (EU) 2017/745 product class I.



Manufacturer Catell AB

Örkroken 23, SE-138 40 Älta, Sweden | Phone: +46 8 727 95 30 | info@catell.se | www.catell.se 230416:4