

ORTHO
●●ONE

REF 161 400 | REF 161 400 H

KNIEBANDAGE
KNIEBANDAGE
MIT HAFTBAND

Gebrauchsanweisung



QUALITY. MADE FOR YOU.

ILLUSTRATIONEN
FIGURES

Kniebandage REF 161 400

1



2



3

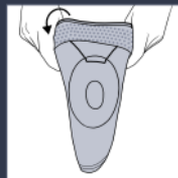


4



Kniebandage mit Haftband REF 161 400 H

1



2



3



4



SPRACHEN LANGUAGES

DE	Deutsch	Gebrauchsanweisung	04
EN	English	Instructions for use	08





ORTHO ONE Kniebandage ORTHO ONE Kniebandage mit Haftband

Vielen Dank für das Vertrauen in dieses Medizinprodukt. Bitte lesen Sie die vorliegende Gebrauchsanweisung sorgfältig durch. Bei Fragen wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Fachhandel, von dem Sie dieses Medizinprodukt erhalten haben.

ZWECKBESTIMMUNG

Bei diesem Medizinprodukt handelt es sich um eine Kniebandage zur Weichteilkompression mit lokaler Druckpelotte aus flexiblem Material um die Kniescheibe.

INDIKATIONEN

Chronische, posttraumatische oder postoperative Weichteilreizzustände des Kniegelenks, rezidivierender Gelenkerguss, z. B. bei Gonarthrose, Arthritis, Bandinstabilität, Meniskopathie.

KONTRAINDIKATIONEN

Thrombosegefahr, hochgradige Varikosis, periphere arterielle Verschlusskrankheit (PAVK), Lymphabflussstörungen auch unklare Weichteilschwellun-

gen körperfern des angelegten Hilfsmittels, Empfindungs- und Durchblutungsstörungen der versorgten Körperregion, Erkrankungen der Haut im versorgten Körperabschnitt, Latexallergie.

ANWENDUNGSRISIKEN/WICHTIGE HINWEISE

Dieses Medizinprodukt ist ein verordnungsfähiges Produkt. Sprechen Sie Anwendung und Dauer mit Ihrem verordnenden Arzt ab.

Die Auswahl der geeigneten Größe und eine Einweisung erfolgt durch das Fachpersonal, von dem Sie das Medizinprodukt erhalten haben.

- Medizinprodukt vor radiologischen Untersuchungen ablegen
- bei längeren Ruhephasen ablegen z. B. beim Schlafen
- bei Taubheitsgefühl Medizinprodukt lockern oder ggf. abnehmen
- bei anhaltenden Beschwerden den Arzt oder Fachhandel aufsuchen
- Medizinprodukt indikationsgerecht einsetzen

- gleichzeitige Nutzung anderer Produkte nur nach Rücksprache mit Ihrem Arzt
- keine Änderungen am Produkt vornehmen
- nicht auf offenen Wunden tragen
- nicht verwenden bei Unverträglichkeiten gegen eines der verwendeten Materialien
- kein Wiedereinsatz – dieses Hilfsmittel ist zur Versorgung von nur einem Patienten bestimmt
- während der Tragedauer der Bandage: keine lokale Anwendung von Cremes oder Salben im Bereich des angelegten Hilfsmittels – kann Material zerstören

ANZIEHANLEITUNG

161 400 – Kniebandage OHNE Haftband

- 1** Fassen Sie den oberen Rand der Bandage.
- 2** Ziehen Sie die Kniebandage mit der Pelotte nach vorne zeigend über den Fuß zum Knie.
- 3** Die Pelotte sollte bequem um die Kniescheibe liegen.

ABLEGEN

- 4** Zum Ablegen der Bandage bitte den unteren Rand seitlich an den Stäben fassen und nach unten über den Fuß ziehen.

161 400 H – Kniebandage MIT Haftband

- 1** Klappen Sie das Haftband nach außen hin um, fassen Sie den oberen Rand der Bandage.
- 2** Dann ziehen Sie diese mit der Pelotte nach vorne zeigend über den Fuß zum Knie.
- 3** Die Pelotte sollte bequem über der Kniescheibe liegen. Klappen Sie das Haftband anschließend wieder zurück zum Bein hin, so dass die Silikon-Noppen auf der Haut liegen.

ABLEGEN

- 4** Zum Ablegen der Bandage bitte das Haftband nach außen hin umklappen, den unteren Rand der Bandage seitlich an den Stäben fassen und nach unten über den Fuß ziehen.

MATERIALZUSAMMENSETZUNG

Elastodien/Latex (LA), Viskose (CV), Polyamid (PA), Elasthan (EL), Silikon (SI)

Die genaue Materialzusammensetzung entnehmen Sie bitte dem eingnähten Textiletikett.



Das Produkt enthält Latex und kann allergische Reaktionen auslösen.

REINIGUNGSHINWEISE

 Schonwaschgang 30°C  Nicht bleichen

 Nicht im Wäschetrockner trocknen

 Nicht bügeln  Nicht chemisch reinigen

Keinen Weichspüler verwenden. In Form ziehen und an der Luft trocknen.

GEWÄHRLEISTUNG

Für das erworbene Produkt gelten die gesetzlichen Bestimmungen des Landes, in dem Sie das Produkt bezogen haben. Bitte wenden Sie sich an Ihren Fachhandel, sollten Sie einen Gewährleistungsfall vermuten. Bitte das Produkt vor Einreichung eines

Gewährleistungsfalles reinigen. Wurden beiliegende Hinweise der Gebrauchsanweisung nicht ausreichend beachtet, so kann die Gewährleistung beeinträchtigt werden bzw. entfallen. Ausgeschlossen ist eine Gewährleistung bei nicht indikationsgerechter Anwendung, Nichtbeachtung der Anwendungsrisiken, -hinweise sowie eigenmächtig vorgenommenen Änderungen am Produkt.

NUTZUNGSDAUER/ LEBENSDAUER DES PRODUKTS

Die Lebensdauer des Medizinprodukts wird durch den natürlichen Verschleiß bei sach- und anwendungsgemäßem Umgang bestimmt.

MELDEPFLICHT

Kommt es bei der Anwendung des Medizinproduktes zu einer schwerwiegenden Verschlechterung des Gesundheitszustandes, dann melden Sie dies Ihrem Fachhändler oder uns als Hersteller sowie dem BfArM (Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte). Die Kontaktdaten des Herstellers entnehmen Sie der

vorliegenden Gebrauchsanweisung. Die Kontaktdaten der zuständigen nationalen Behörde Ihres Landes finden Sie unter folgendem Link:
www.bort.com/md-eu-kontakt.

ENTSORGUNG

Nach Nutzungsende muss das Produkt entsprechend örtlicher Vorgaben entsorgt werden.

KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Wir bestätigen, dass dieses Produkt den Anforderungen der VERORDNUNG (EU) 2017/745 DES EUROPÄISCHEN PARLAMENTS UND DES RATES entspricht. Die aktuelle Konformitätserklärung finden Sie unter folgendem Link:
www.ortho-one.net/konformitaet

Stand: 10.2024

MD Medizinprodukt |  Einzelner Patient – mehrfach anwendbar





ORTHO ONE Knee Support **ORTHO ONE Knee Support with a Grip Top**

Many thanks for placing your trust in this medical device. Please read the existing instructions for use carefully. If you have any questions, please refer to your physician or the specialist retailer from whom you purchased this medical device.

INTENDED PURPOSE

This medical device is a knee support for compression of soft tissues with a local pressure pad around the kneecap consisting of flexible material.

INDICATIONS

Chronic, post-traumatic or post-operative irritations of knee joint soft tissues, recurrent articular effusion, e.g. in the case of gonarthrosis, arthritis, ligament instability, meniscopathy.

CONTRAINDICATIONS

Thrombosis risk, extreme varicosis, peripheral arterial occlusive disease (PAOD), lymph drainage disorders, also unclear soft tissue swellings distal to the aid positioned, sensory and circulatory disorders of

the region of the body treated, skin diseases in the part of the body treated, latex allergy.

APPLICATION RISKS / IMPORTANT NOTES

This medical device is a prescribable product. Discuss the use and duration with your treating physician.

The expert staff from whom you have received the medical device will select the appropriate size and instruct you regarding its use.

- remove the medical device prior to radiological examinations
- remove it during longer periods of rest, e.g. when sleeping
- in case of numbness, loosen the medical device and remove it if necessary
- in case of persistent complaints, consult the physician or specialist retailer
- use the medical device in accordance with therapeutic needs

- only use other products simultaneously after consultation with your physician
- do not make any changes to the product
- do not wear it on open wounds
- do not use in case of intolerance of one of the materials used
- no re-use. This medical aid is intended for treating one patient only
- whilst wearing the support, please neither use any creams nor ointments on or around it as they can destroy the material

FITTING INSTRUCTIONS

161 400 Knee Support without a Grip Top

- 1 Grasp the upper edge of the support.
- 2 Pull it over your foot up to the knee with the pad facing forwards.
- 3 The pad should be placed comfortably over the kneecap.

REMOVAL

- 4 To remove the support, please grasp the lower edge at the side on the splints and pull it downwards over the foot.

161 400 H – Knee Support with a Grip Top

- 1 Fold the grip top outwards, grasp the upper edge of the support.
- 2 Then pull it over your foot up to the knee with the pad facing forwards.
- 3 The pad should be placed comfortably over the kneecap. Then, flap the grip top back towards the leg so that the silicone nodules are directly on the skin.

REMOVAL

- 4 To remove the support, please fold the grip top outwards, grasp the lower edge of the support at the side on the splints and pull it downwards over the foot.

MATERIAL COMPOSITION

Elastodiene/latex (LA), viscose (CV), polyamide (PA), elastane (EL), silicone (SI)

The sewn in textile label provides the precise material composition.



The product contains latex and can trigger allergic reactions.

CLEANING INFORMATION

 Delicate wash 30 °C  Do not bleach

 Do not dry in a tumble dryer  Do not iron

 Do not clean chemically

Do not use fabric conditioner. Stretch back into shape and dry in the fresh air.

GUARANTEE

The legal regulations of the country in which you acquired the product apply to the purchased product. Please contact your specialist retailer if you suspect a warranty claim. Please clean the product before submitting a warranty claim. If the enclosed instructions

for use have not been properly observed, the warranty may be impaired or cancelled. The warranty does not cover use of the product inappropriate for the indication, non-observance of application risks, instructions and unauthorised modifications to the product.

USEFUL LIFE/LIFETIME OF THE PRODUCT

The lifetime of the medical device is determined by its natural wear and tear if treated appropriately and as recommended.

DUTY OF NOTIFICATION

If a serious worsening of the state of health occurs when using the medical device, you are obliged to notify the specialist dealer or us as the manufacturer and the Medicines & Healthcare products Regulatory Agency (MHRA).

You can find the manufacturer's contact data in these instructions for use. You can find the contact information for the national authority responsible for your country under the following link:
www.bort.com/md-eu-contact.

DISPOSAL

Upon the termination of use, the product must be disposed of in accordance with the corresponding local requirements.

DECLARATION OF CONFORMITY

We confirm that this device conforms with the requirements of REGULATION (EU) 2017/745 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL. You can find the current declaration of conformity under the following link: www.ortho-one.net/konformitaet

Status: 10.2024

MD Medical device |  Single patient – multiple use



ORTHO
ONE



PDF: ga.ortho-one.net



BORT GmbH
Am Schweizerbach 1
D-71384 Weinstadt
www.bort.com

QUALITY. MADE FOR YOU.

KNIEBANDAGE KNIEBANDAGE MIT HAFTBAND

Gebrauchsanweisung