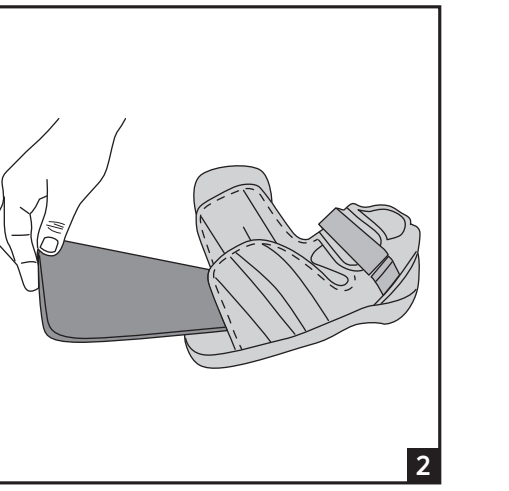
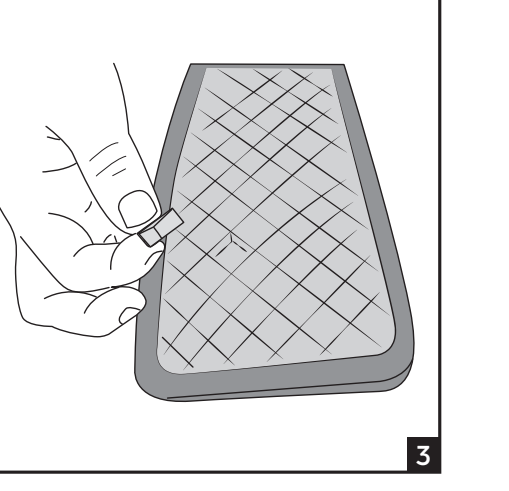


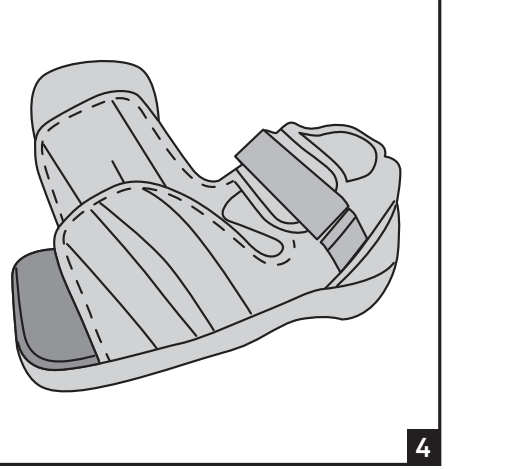
1



2



3



4

ENGLISH

BEFORE USING THE DEVICE, PLEASE READ THE FOLLOWING INSTRUCTIONS COMPLETELY AND CAREFULLY. CORRECT APPLICATION IS VITAL TO THE PROPER FUNCTIONING OF THE DEVICE.

INTENDED USER PROFILE:

The intended user should be a licensed medical professional, the patient, the patient's caretaker, or a family member providing assistance. The user should be able to read, understand and be physically capable to perform all the directions, warnings and cautions provided in the information for use.

INTENDED USE/INDICATIONS:

The ProCare Squared Toe Post-Op Shoe Impax Grid Insole is a replacement insole designed to provide protection to the foot. Providing mild protection of a limb or body segment for acute and prophylactic care.

CONTRAINdications: Do not use if you are allergic to any of the materials contained in this product.

APPLICATION INFORMATION

- 1) Open forefoot flaps of the Squared Toe Post-Op Shoe. (Fig. 1)
- 2) Firmly grasp the edge of the gray Squared Toe Post-Op Shoe insole and remove from shoe. (Fig. 2)
- 3) With the Impax Grid Insole in hand, locate and remove the pre-cut foam cubes from the bottom of the insole as desired to relieve pressure. (Fig. 3)
- 4) Place the Impax Grid Insole (pink side down) into the shoe. The blue side of Impax Grid Insole should be against bottom of foot. (Fig. 4)

WARNINGS AND PRECAUTIONS:

It is recommended to have the device fitted by a suitably qualified healthcare professional. Do not use over open wounds. If pain, swelling, changes in sensation or other unusual reactions occur while using this product, you should contact your doctor immediately. Do not use this device if it was damaged and/or packaging has been opened. Discontinue use if there are markings, blistering or discolouration of the skin, particularly over the heels and bony prominences. The use of compression in patients with an ABPI less than 0.8 should only be initiated under specialist advice and requires very close monitoring and review. Use with caution in patients with diabetes, who may have unreliable ABPIs due to artificial calcification as well as an underlying sensory neuropathy.

NOTE: Contact manufacturer and competent authority in case of a serious incident arising due to usage of this device.

WARRANTY: DJO, LLC will repair or replace all or part of the unit and its accessories for material or workmanship defects for a period of six months from the date of sale.

MATERIAL COMPOSITION:

Insole: Ethylene Vinyl Acetate

FOR SINGLE PATIENT USE ONLY

NOT MADE WITH NATURAL RUBBER LATEX.

PARA USO EN UN SOLO PACIENTE

NO FABRICADO CON LÁTEX DE CAUCHO NATURAL.

NOTICE: WHILE EVERY EFFORT HAS BEEN MADE IN STATE-OF-THE-ART TECHNIQUES TO OBTAIN THE MAXIMUM COMPATIBILITY OF FUNCTION, STRENGTH, DURABILITY AND COMFORT, THERE IS NO GUARANTEE THAT INJURY WILL BE PREVENTED THROUGH THE USE OF THIS PRODUCT.

ESPAÑOL

ANTES DE UTILIZAR ESTE DISPOSITIVO, LEA POR FAVOR ESTAS INSTRUCCIONES COMPLETA Y DETENIDAMENTE. EL USO CORRECTO ES FUNDAMENTAL PARA EL FUNCIONAMIENTO APROPIADO DE ESTE DISPOSITIVO.

INTENDED USER PROFILE:

El usuario previsto debe ser un profesional médico autorizado, el paciente, el cuidador del paciente o un familiar que proporciona asistencia. El usuario debe poder leer, comprender y ser físicamente capaz de seguir todas las instrucciones, advertencias y precauciones proporcionadas en la información de uso.

USO PREVISTO/INDICACIONES:

La plantilla ProCare Impax Grid para zapato post-quirúrgico de punta cuadrada es una plantilla de repuesto diseñada para proteger el pie. Proporciona una protección leve de una extremidad o segmento corporal para atención aguda y profiláctica.

CONTRAINDICACIONES: No usar si es alérgico a alguno de los materiales que contiene este producto.

INSTRUCCIONES DE COLOCACIÓN

- 1) Abra la correa del empeine del zapato post-quirúrgico de punta cuadrada. (Fig. 1)
- 2) Agarre con firmeza el extremo de la plantilla gris del zapato post-quirúrgico de punta cuadrada del zapato. (Fig. 2)
- 3) Una vez tenga la plantilla Impax Grid en la mano, busque y retire los cubos de espuma previamente cortados de la parte de inferior de la plantilla, según deseé liberar presión. (Fig. 3)
- 4) Coloque la plantilla Impax Grid (con la parte de color rosa hacia abajo) dentro del zapato. La parte azul de la plantilla Impax Grid debe colocarse contra la parte inferior del pie. (Fig. 4)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Se recomienda que el dispositivo sea ajustado por un profesional sanitario debidamente calificado. No debe aplicarse sobre heridas abiertas. Si sufre algún dolor, inflamación, cambios de sensibilidad o cualquier otra reacción poco frecuente al utilizar este producto, póngase en contacto con su médico inmediatamente. No utilice el dispositivo si está dañado o si el envase está abierto. Interrumpa el uso si hay marcas, ampollas o decoloración de la piel, especialmente sobre los talones y las prominencias óseas. El uso de compresión en pacientes con un ABPI inferior a 0,8 sólo debe iniciarse bajo asesoramiento especializado y requiere controles y revisión de cerca. Usar con precaución en pacientes con diabetes, que pueden tener ABPI no confiables debido a calcificación artificial, así como una neuropatía sensorial subyacente.

NOTA: Comuníquese con el fabricante y la autoridad competente en caso de un incidente grave que surja debido al uso de este dispositivo.

GARANTÍA: DJO, LLC se compromete a reparar o sustituir la totalidad o parte del producto y sus accesorios por defectos del material o la mano de obra durante los seis meses siguientes a la fecha de venta.

COMPOSICIÓN DEL MATERIAL:

Plantilla: Etileno vinil acetato

NUR ZUM GEBRAUCH AN EINEM PATIENTEN BESTIMMT.

NICHT AUS NATURKAUTSCHUKLATEX HERGESTELLT.

AVISO: SI BIEN SE HAN HECHO TODOS LOS EFSUERZOS POSIBLES CON LAS TÉCNICAS MÁS MODERNAS PARA OBTENER LA COMPATIBILIDAD MÁXIMA DE LA FUNCIÓN, RESISTENCIA, DURABILIDAD Y COMODIDAD, NO EXISTE GARANTÍA ALGUNA DE QUE SE EVITARAN LESIONES DURANTE EL EMPLEO DE ESTE PRODUCTO.

DEUTSCH

VOR GEBRAUCH DER VORRICHTUNG BITTE DIE GEbraUCHsanweisung SORGfÄLTIG DURCHLESEN. DIE EINWANDFREIE FUNKTION DER VORRICHTUNG IST NUR BEI RICHTIGEM ANLEGEN GEWÄHRLEISTET.

ANWENDERPROFIL:

Das Produkt ist für zugelassene medizinische Fachkräfte, Patienten, Pflegekräfte des Patienten oder unterstützende Familienmitglieder bestimmt. Der Anwender sollte in der Lage sein, alle Anweisungen, Warnungen und Vorsichtshinweise in den Gebrauchsinformationen zu lesen, zu verstehen und körperlich in der Lage sein, diese auszuführen.

USO PREVISTO/INDICACIONES:

Die ProCare Squared Toe Post-Op Shoe Impax Grid Einlage ist eine Ersatzeinlage, die zum Schutz des Fußes entwickelt wurde. Sie dient als sanfter Schutz einer Extremität oder eines Körperteils für die Akut- und Prophylaxeversorgung.

VERWENDUNGSZWECK/INDIKATIONEN:

Die ProCare Squared Toe Post-Op Shoe Impax Grid Einlage ist eine Ersatzeinlage, die zum Schutz des Fußes entwickelt wurde. Sie dient als sanfter Schutz einer Extremität oder eines Körperteils für die Akut- und Prophylaxeversorgung.

KONTRAINDIKATIONEN: Nicht verwenden, wenn Sie auf einen der in diesem Produkt enthaltenen Stoffe allergisch sind.**CONTROINDICAZIONI:** non utilizzare se si è allergici a uno qualsiasi dei materiali contenuti in questo prodotto.**ANWENDUNGsinFORMATIONEN:**

- 1) Öffnen Sie die vordere Klappe des Vorfußentlastungsschuhs. (Abb. 1)
- 2) Ziehen Sie die graue Sohle aus dem Vorfußentlastungsschuh. (Abb. 2)
- 3) Wenn Sie die Impax-Einlegesohle in der Hand halten, entfernen Sie die vorgeformten Schaumstoffwürfel von der Unterseite der Sohle je nach Bedarf zur Druckentlastung. (Abb. 3)
- 4) Legen Sie die Impax-Einlegesohle (rosa Seite nach unten) in den Schuh. Die blaue Seite der Impax-Einlegesohle sollte sichtbar sein. (Abb. 4)

WARNHINWEISE UND VORSICHTSMASSNAHMEN:

Es wird empfohlen, das Produkt von ausreichend qualifizierten medizinischen Fachpersonal anpassen zu lassen. Nicht auf offenen Wunden verwenden. Wenn bei der Verwendung dieses Produkts Schmerzen, Schwellungen, Empfindungsänderungen oder andere ungewöhnliche Reaktionen auftreten, nehmen Sie bitte sofort Kontakt mit Ihrem Arzt auf. Dieses Produkt nicht verwenden, wenn es beschädigt und/oder die Verpackung geöffnet wurde. Brechen Sie die Anwendung ab, wenn es zu Markierungen, Blasenbildung oder Verfärbungen der Haut kommt, insbesondere über den Fersen und Knochenvorsprüngen. Die Anwendung von Kompression bei Patienten mit einem ABPI von weniger als 0,8 sollte nur unter fachärztlicher Beratung eingeleitet werden und erfordert eine sehr genaue Überwachung und Überprüfung. Patienten mit Diabetes, die aufgrund einer künstlichen Verkalkung sowie einer zugrunde liegenden sensorischen Neuropathie unzuverlässige ABPIs haben können, mit Vorsicht anwenden.

AVVERTENZE E PRECAUZIONI: È consigliabile che il dispositivo venga applicato da un professionista sanitario adeguatamente qualificato. Non usare su ferite aperte. In caso di dolore, gonfiore, variazioni di sensibilità o altre reazioni insolite durante l'uso del prodotto, contattare immediatamente un medico. Non usare se il dispositivo è stato danneggiato e/o se l'imballaggio è stato aperto. Cessare l'utilizzo in caso di segni, blisters, colorazione della pelle, in particolare sui talloni e le protuberanze ossee. L'utilizzo di compressione chez les patients présentant un IPS inférieur à 0,8 ne doit être initié que sous la supervision d'un spécialiste et nécessite une surveillance et un examen très étroits. Utiliser avec précaution chez les patients diabétiques, qui peuvent avoir des IPS non fiables en raison d'une calcification artificielle ainsi que d'une neuropathie sensoriale sous-jacente.

REMARQUE : Contacter le fabricant et l'autorité en cas d'incident grave découlant de l'utilisation de ce dispositif.

GARANTIE: DJO, LLC procédera à la réparation ou à l'échange standard de tout ou partie du produit et de ses accessoires en cas de défaut de matériau ou de main-d'œuvre, et ce, pendant une période de six mois à compter de la date d'achat.

GARANZIA: DJO, LLC si impegna a effettuare la riparazione o la sostituzione di tutti i componenti del dispositivo e dei relativi accessori in caso di difetti di lavorazione o dei materiali rilevati entro sei mesi dalla data di acquisto.

COMPOSITION DU TISSU:

Semelle : éthylène-acétate de vinyle

MATERIALZUSAMMENSETZUNG:

Einlegesohle: Ethylenvinylacetat

NUR ZUM GEBRAUCH AN EINEM PATIENTEN BESTIMMT.

PER L'USO SOLO SU UN SOLO PAZIENTE

FABRÍQUE SANS LATEX DE CAOUTCHOUC NATUREL.

HINWEIS: OBWOHL ALLE ANSTRENGUNGEN UNTERNOMMEN WURDEN, UNTER EINSATZ MODERNSTER VERFAHREN MAXIMALE KOMPATIBILITÄT VON FUNKTION, FESTIGKEIT, HALTBARKEIT UND OPTIMALEM SITZ ZU ERZIELEN, KANN KEINE GARANTIE GEgeben WERDEN, DASS DURCH DIE ANWENDUNG DIESES PRODUKTS VERLETZUNGEN VERMIEDEN WERDEN KÖNNEN.

ITALIANO

PRIMA DELL'USO, LEGGERE INTERAMENTE E ATTENTAMENTE QUESTE ISTRUZIONI. LA CORRETTA APPLICAZIONE È DI FONDAMENTALE IMPORTANZA PER UN BUON FUNZIONAMENTO DEL DISPOSITIVO.

PROFILO UTENTE PREVISTO:

Il prodotto è destinato a essere utilizzato da un medico professionista, dal paziente, dal caregiver del paziente o da un familiare che lo assiste. L'utente deve poter leggere, comprendere ed essere fisicamente capace di rispettare tutte le indicazioni, avvertenze e le precauzioni fornite nelle istruzioni per l'uso.

FRANÇAIS

LIRE ATTENTIVEMENTE LA TOTALITÉ DES INSTRUCTIONS SUIVANTES AVANT D'UTILISER LE DISPOSITIF. UNE MISE EN PLACE CORRECTE EST INDISPENSABLE AU BON Fonctionnement DU DISPOSITIF.

PROFIL D'UTILISATEUR PRÉVISTE :

Le produit est destiné à être utilisé par un professionnel de santé agréé, le patient, l'aide-soignant ou un membre de la famille qui prodigue des soins au patient. L'utilisateur doit être capable de lire et de comprendre l'ensemble des consignes, des avertissements et des précautions qui figurent dans le mode d'emploi et être physiquement apte à les respecter.

BOEGGD GEBRUIKERSPROFIEL:

De beoogde gebruiker is een bevoegde medisch professional, de patiënt, de verzorger van de patiënt of een familielid dat hulp biedt. De gebruiker moet in staat zijn alle aanwijzingen, waarschuwingen en voorzorgen in de gebruiksinformatie te lezen, begrijpen en fysiek uit te voeren.

BOEGGD GEBRUIK/INDICATIES:

De Impax Grid-inlegzool met vierkante teen voor na operaties van ProCare is een vervangende topánku voor voetprosthesen. ProCare is een soortbare inlegzool die ontworpen is voor de voet te beschermen. Zorgt voor milde bescherming van een ledemaat of lichaamsdeel voor acute en profylactische zorg.

CONTRE-INDICATIONS :

La semelle postopératoire à grille Impax pour pied carrière est une semelle de recharge conçue pour protéger le pied. Procure une légère protection d'un membre ou d'un segment corporel dans le cadre de soins de courte durée et prophylactiques.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne pas utiliser en cas d'allergie à l'un des matériaux contenus dans ce produit.

INFORMATIONS CONCERNANT L'APPLICATION

- 1) Ouvrir les rabats de l'avant du pied de la chaussure post-opératoire schoen met vierkante neus. (Afb. 1)
- 2) Fermer fermement la bordure de la semelle intérieure de la chaussure post-opératoire à bout carré grise et la retirer de la chaussure. (Fig. 2)
- 3) En tenant la semelle à grille Impax (Impax Grid) dans la main, repérer les cubes de mousse pré-découpés sur le fond de la semelle et les retirer en fonction des besoins de manière à soulager la pression. (Fig. 3)
- 4) Placer la semelle à grille Impax (lato rosa verso il basso) nella calzatura. Il lato blu della semelle deve essere rivolto verso la pianta del piede. (Fig. 4)

AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS :

Il est recommandé de faire ajuster le dispositif par un professionnel de santé dûment qualifié. Ne pas utiliser sur une plaie ouverte. En cas de douleur, d'enflure, d'altération de la sensation ou d'autres réactions anormales lors de l'utilisation de ce produit, contacter immédiatement un médecin. Ne pas utiliser ce dispositif s'il a été endommagé et ou si l'emballage a été ouvert. Cesser l'utilisation en cas de marques, de cloques ou de décoloration de la peau; en particulier sur les talons et les protubérances osseuses. L'utilisation de la compression chez les patients présentant un IPS inférieur à 0,8 ne doit être initiée que sous la supervision d'un spécialiste et nécessite une surveillance et un examen très étroits. Utiliser avec précaution chez les patients diabétiques, qui peuvent avoir des IPS non fiables en raison d'une calcification artificielle ainsi que d'une neuropathie sensorielle sous-jacente.

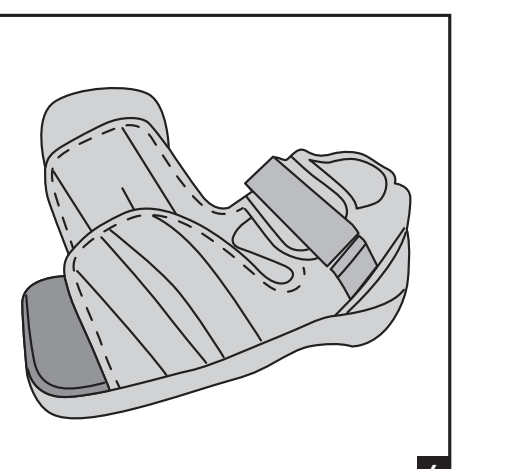
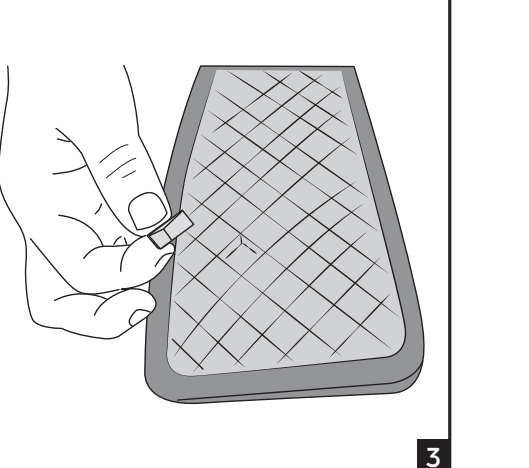
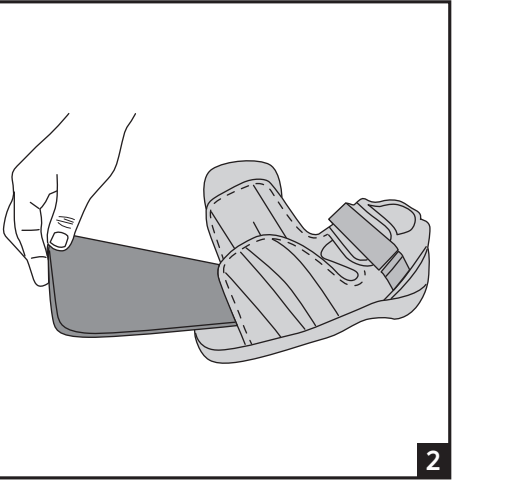
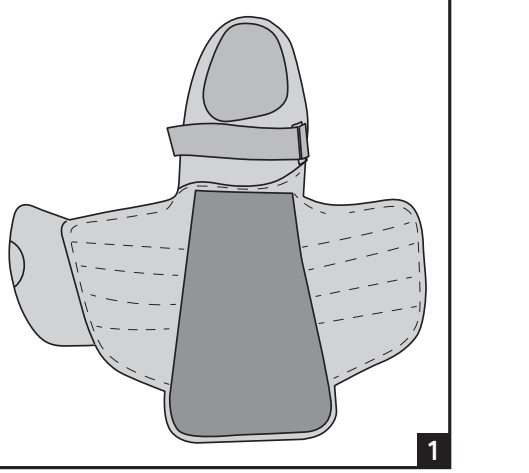
REMARQUE : Contacter le fabricant et l'autorité en cas d'incident grave découlant de l'utilisation de ce dispositif.

GARANTIE :

DJO, LLC procédera à la réparation ou à l'échange standard de tout ou partie du produit et de ses accessoires en cas de défaut de matériau ou de main-d'œuvre, et ce, pendant une période de six mois à compter de la date d'achat.

GARANTIE :

DJO, LLC zal gedurende een periode van zes maanden na de verkoopdatum het product en de bijbehorende accessoires geheel of g



ČEŠTINA

PŘED POUŽITÍM TOHOTO PROSTŘEDKU SI PROSÍM
PEČLIVĚ PŘECÍTE VĚSKERÉ NÁSLEDUJÍCÍ INSTRUKCE.
SPRÁVNÁ APLIKACE JE NEZBYTNÁ PRO SPRÁVNOU FUNKCI
PROSTŘEDKU.

PROFIL ZAMÝŠLENÉHO UŽIVATELE:

Zamýšleným uživatelem je zdravotnický pracovník s licencí, pacient, pacientův pečovatel nebo asistující různými příslušníky. Uživatel musí být schopen přečíst všechny pokyny, varování a upozornění uvedené v návodu k použití, porozumět jim a fyzicky je dodržovat.

ÚČEL POUŽITÍ A INDIKACE:

Mřížková vložka Impax do pooperační boty s hranoucí špičkou ProCare je naehradní vložka navrhnutá k poskytování ochrany chodidla. Poskytuje mimo ochranu končetiny nebo části těla zajišťuje akutní a profilaktickou péči.

KONTRAINDIKACE: Pokud jste alergičtí na kterékoli materiál obsažený v tomto výrobku, nepoužívejte jej.

INFORMACE O APLIKACI

- Otevřete chlopňu v přední části pooperační boty s hranou částí pro prsty. (Obr. 1)
- Pevně uchopte okraj šídel vložky určené k použití s pooperační botou s hranou částí pro prsty a vytáhněte vložku z boty. (Obr. 2)
- Dříze mřížkovou vložku Impax v jedné ruce a z dolní části vložky vyberte tolik předem nařezaných pěnových kostek, kolik je potřeba k uvolnění tlaku. (Obr. 3)
- Vložte mřížkovou vložku Impax (ružovou stranou směrem dolů) do boty. Modrá strana mřížkové vložky Impax by měla být otočena k chodidlu. (Obr. 4)

VAROVÁNÍ A BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ:

Doporučuje se, aby prostředek nasazoval vhodně kvalifikovaný zdravotnický pracovník. Nepřikládajte vložku obrovské bolesti, otoku, změna citlivosti nebo jiné neobyvyklé reakce, ihned se obrátte na svého lékaře. Nepoužívejte tento prostředek, je-li poškozen a/nebo byl-li jeho obal otevřen. Objevili si na kůži skvrny, puchýře nebo změny zbarvení, zejména pak přes paty a kostní výčnělky, přestaňte prostředek používat. U pacientů s hodnotami tlaku ABPI nižšími než 0,8 by použití komprese mělo být zahájenou pouze na základě doporučení odborníka a mělo by podléhat velmi pečlivému sledování a kontrole. U pacientů s diabetem, kteří mohou mít nespolehlivé hodnoty tlaku ABPI v důsledku umělé kalcifikace a také přidružené senzitivní neuropatie, by měl být prostředek používán se zvýšenou opatrností.

POZNÁMKA: Pokud kvůli použití tohoto prostředku dojde k závažné nežádoucí přírode, oznamte ji výrobci a příslušnému orgánu.

ZÁRUKA: Společnost DJO, LLC opraví nebo vymění celý výrobek nebo jeho část příslušenství v případě vadu materiálu nebo zpracování, která bude zjištěna do šesti měsíců od data prodeje.

MATERIAĽOVÉ SLOŽENÍ:

Vložka: Ethylén-vinylacetát

POUZE PRO JEDNOHO PACIENTA

NEOBRAHUE PRÍRODNÍ KAUČUKOVÝ LATEX.

COMPOSIÇÃO DO MATERIAL:

Materiály: Etileno Acetato de Vinilo

PARA UTILIZAÇÃO NUM ÚNICO PACIENTE

NÃO É FABRICADO COM LÁTEX DE BORRACHA NATURAL.

OZNÁMENÍ: I KDYŽ BYLO U NEJMODOERNĚJŠÍCH TECHNIK VĚNOVÁNO MAXIMální ÚSILÍ PRO ZÍKÁNÍ MAXIMální KOMPATIBILITY FUNKCE, SÍLY, TRVANLIVOSTI A POHODLÍ, NEZLEŽ ZÁRUCÍ, ŽE POUŽÍVÁNÍ TOHOTO PRODUKTU ZABRÁNI PORANENÍ.

AVISO: EMBORA TENHAM SIDO FEITOS TODOS OS ESFORÇOS EM TERMOS DE TÉCNICAS PARA SE OBTER UMA COMPATIBILIDADE MÁXIMA DA FUNÇÃO, FORÇA, DURABILIDADE E CONFORTO, NÃO GARANTIMOS QUE NAO OCORRERÃO LESÕES COM A UTILIZAÇÃO DESTE PRODUTO.

PORTUGUÊS

ANTES DE UTILIZAR O DISPOSITIVO, LEIA COMPLETAMENTE E COM CUIDADO AS SEGUINTE INSTRUÇÕES. A APLICAÇÃO CORRETA É VITAL AO FUNCIONAMENTO CORRETO DO DISPOSITIVO.

PERFIL DO UTILIZADOR PREVISTO:

O utilizador previsto deverá ser um profissional médico licenciado, o paciente, o prestador de cuidados ou um familiar do paciente que preste assistência ao mesmo. O utilizador deve conseguir ler, compreender e ser fisicamente capaz de seguir todas as instruções, advertências e cuidados mencionados nas informações de utilização.

UTILIZAÇÃO PREVISTA/INDICAÇÕES:

A Palmilha com Grelha Impax para Sapato Pós-cirúrgico de Biqueira Quadrada ProCare é uma palmilha de substituição para oferecer proteção ao pé. Assegurar uma proteção moderada de um membro ou segmento do corpo para cuidados agudos ou profiláticos.

KONTRAINDIKACE:

Pokud jste alergičtí na kterékoli materiál obsažený v tomto výrobku, nepoužívejte jej.

INFORMAÇÕES SOBRE A APLICAÇÃO

- Otevřete chlopňu v přední části pooperační boty s hranou částí pro prsty. (Obr. 1)
- Pevně uchopte okraj šídel vložky určené k použití s pooperační botou s hranou částí pro prsty a vytáhněte vložku z boty. (Obr. 2)
- Dříze mřížkovou vložku Impax v jedné ruce a z dolní části vložky vyberte tolik předem nařezaných pěnových kostek, kolik je potřeba k uvolnění tlaku. (Obr. 3)
- Vložte mřížkovou vložku Impax (ružovou stranou směrem dolů) do boty. Modrá strana mřížkové vložky Impax by měla být otočena k chodidlu. (Obr. 4)

VAROVÁNÍ A BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ:

Doporučuje se, aby prostředek nasazoval vhodně kvalifikovaný zdravotnický pracovník. Nepřikládajte vložku obrovské bolesti, otoku, změna citlivosti nebo jiné neobyvyklé reakce, ihned se obrátte na svého lékaře. Nepoužívejte tento prostředek, je-li poškozen a/nebo byl-li jeho obal otevřen. Objevili si na kůži skvrny, puchýře nebo změny zbarvení, zejména pak přes paty a kostní výčnělky, přestaňte prostředek používat. U pacientů s hodnotami tlaku ABPI nižšími než 0,8 by použití komprese mělo být zahájenou pouze na základě doporučení odborníka a mělo by podléhat velmi pečlivému sledování a kontrole. U pacientů s diabetem, kteří mohou mít nespolehlivé hodnoty tlaku ABPI v důsledku umělé kalcifikace a také přidružené senzitivní neuropatie, by měl být prostředek používán se zvýšenou opatrností.

POZNÁMKA: Pokud kvůli použití tohoto prostředku dojde k závažné nežádoucí přírode, oznamte ji výrobci a příslušnému orgánu.

ZÁRUKA: Společnost DJO, LLC opraví nebo vymění celý výrobek nebo jeho část příslušenství v případě vadu materiálu nebo zpracování, která bude zjištěna do šesti měsíců od data prodeje.

MATERIAĽOVÉ SLOŽENÍ:
Vložka: Ethylén-vinylacetát

POUZE PRO JEDNOHO PACIENTA

NEOBRAHUE PRÍRODNÍ KAUČUKOVÝ LATEX.

COMPOSIÇÃO DO MATERIAL:

Materiály: Etileno Acetato de Vinilo

PARA UTILIZAÇÃO NUM ÚNICO PACIENTE

NÃO É FABRICADO COM LÁTEX DE BORRACHA NATURAL.

DANSK

LÆS FØLGENDE ANVISNINGER GRUNDIGT IGENNEM FOR ANVENDELSE AF ANORDNINGEN. KORREKT ANVENDELSE ER VIGTIG FOR, AT ANORDNINGEN FUNGERER KORREKT.

TILSIGTET BRUGERPROFIL:

Den tilsigtede bruger skal være en autoriseret læge, patienten, patientens omsorgsperson eller et familiemedlem, der yder hjælp. Brugeren skal kunne læse, forstå og være fysisk i stand til at udøre alle anvisninger, advarser og forsikringsregler, som er angivet i brugsanvisningen.

AVSEDD ANVÄNDARPROFIL:

Den avsedda användaren ska vara en legitimerad läkare, patienten, patientens omsorgsperson eller en familjemedlem som hjälper till. Användaren ska kunna läsa, förstå och vara fysiskt kapabel att utföra alla anvisningar, varningar och försiktighetsåtgärder som anges i bruksanvisningen.

AVSEDD ANVÄNDNING/INDIKATIONER:

ProCare Squared Toe Post-Op Shoe Impax Grid Insole (ProCare post-operation Impax Grid-innersål med firkantet tå) är en innersål som är utformad för att skydda foten. Tillhandahåller milt skydd för lemmar eller kroppsdelen vid akut och profylaktiskt vård.

KONTRAINDIKATIONER:

Använd inte om du är allergisk mot något av materialen i denna produkt.

KONTRAINDIKASJONER:

Skal ikke brukes hvis du er allergisk mot noen av materialene i dette produktet.

APPLICERINGSANVISNING

1) Oppna framfotkurna på den postoperativa skoen med bred tå. (Fig. 1)

2) Ta ett städig tag i kanten på den gråa iläggssulan i den postoperativa skon med bred tå och avlägsna den från skon. (Fig. 2)

3) Håll Impax Grid-iläggssulan i handen. Lokalisera och avlägsna de forskurna skumplastkurnerna från undersidan av iläggssulan efter behov för att minska tryck. (Fig. 3)

4) Placer Impax Grid-iläggssulan i händen, och välg och fjern de udskärne skumklodser på undersidan av iläggssulan efter behov för tryckläftning. (Fig. 3)

5) Lägg Impax Grid-iläggssulan (lyseröd sida ned) i sko. Den blåa sidan på Impax Grid-iläggssulan ska vara mot fotusulan. (Fig. 4)

6) Åpna levalekkärinen postoperativtkenen kenkä -holtojalkineen jalkapöydän läpät. (Kuva 1)

7) Tag godt fat i kanten på den gråa iläggssulan i den postoperativa skon med firkantet tå och avlägsna den från skon. (Fig. 2)

8) Håll Impax Grid-iläggssulan i handen. Lokalisera och avlägsna de forskurna skumplastkurnerna från undersidan av iläggssulan efter behov för att minska tryck. (Fig. 3)

9) Placer Impax Grid-iläggssulan i händen, och välg och fjern de udskärne skumklodser på undersidan av iläggssulan efter behov för tryckläftning. (Fig. 3)

10) Åpna levalekkärinen postoperativtkenen kenkä -holtojalkineen jalkapöydän läpät. (Kuva 2)

11) Placer Impax Grid-iläggssulan i händen, och välg och fjern de udskärne skumklodser på undersidan av iläggssulan efter behov för att minska tryck. (Fig. 3)

12) Lägg Impax Grid-iläggssulan (lyseröd sida ned) i sko. Den blåa sidan på Impax Grid-iläggssulan ska vara mot fotusulan. (Fig. 4)

13) Åpna levalekkärinen postoperativtkenen kenkä -holtojalkineen jalkapöydän läpät. (Kuva 3)

14) Tag godt fat i kanten på den gråa iläggssulan i den postoperativa skon med firkantet tå och avlägsna den från skon. (Fig. 2)

15) Håll Impax Grid-iläggssulan i handen. Lokalisera och avlägsna de forskurna skumplastkurnerna från undersidan av iläggssulan efter behov för att minska tryck. (Fig. 3)

16) Placer Impax Grid-iläggssulan i händen, och välg och fjern de udskärne skumklodser på undersidan av iläggssulan efter behov för tryckläftning. (Fig. 3)

17) Åpna levalekkärinen postoperativtkenen kenkä -holtojalkineen jalkapöydän läpät. (Kuva 4)

18) Tag godt fat i kanten på den gråa iläggssulan i den postoperativa skon med firkantet tå och avlägsna den från skon. (Fig. 2)

19) Håll Impax Grid-iläggssulan i handen. Lokalisera och avlägsna de forskurna skumplastkurnerna från undersidan av iläggssulan efter behov för att minska tryck. (Fig. 3)

20) Placer Impax Grid-iläggssulan i händen, och välg och fjern de udskärne skumklodser på undersidan av iläggssulan efter behov för tryckläftning. (Fig. 3)

21) Åpna levalekkärinen postoperativtkenen kenkä -holtojalkineen jalkapöydän läpät. (Kuva 5)

22) Tag godt fat i kanten på den gråa iläggssulan i den postoperativa skon med firkantet tå och avlägsna den från skon. (Fig. 2)

23) Håll Impax Grid-iläggssulan i handen. Lokalisera och avlägsna de forskurna skumplastkurnerna från undersidan av iläggssulan efter behov för att minska tryck. (Fig. 3)

24) Placer Impax Grid-iläggssulan i händen, och välg och fjern de udskärne skumklodser på undersidan av iläggssulan efter behov för tryckläftning. (Fig. 3)

25) Åpna levalekkärinen postoperativtkenen kenkä -holtojalkineen jalkapöydän läpät. (Kuva 6)

26) Tag godt fat i kanten på den gråa iläggssulan i den postoperativa skon med firkantet tå och avlägsna den från skon. (Fig. 2)

27) Håll Impax Grid-iläggssulan i handen. Lokalisera och avlägsna de forskurna skumplastkurnerna från undersidan av iläggssulan efter behov för att minska tryck. (Fig. 3)

28) Placer Impax Grid-iläggssulan i händen, och välg och fjern de udskärne skumklodser på undersidan av iläggssulan efter behov för tryckläftning. (Fig. 3)

29) Åpna levalekkär