

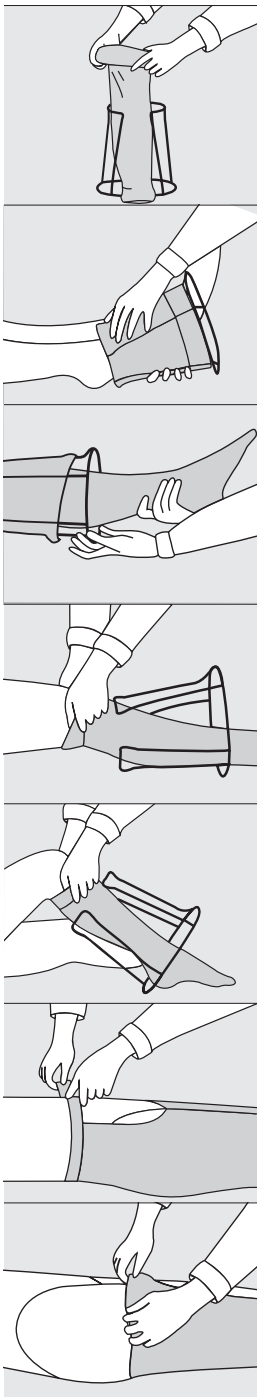
mediven® thrombixin® 18

mediven® thrombixin® 21

mediven® struva® 23

mediven® struva® 35

Gebrauchsanweisung. Instructions for use. Инструкции за употреба. Brugsvejledning.
Kasutusjuhend. Käyttöohje. Mode d'emploi. Οδηγίες χρήσης. 使用説明書. Istruzioni per
l'uso. Uputa za uporabu. Lietošanas instrukcija. Naudojimo instrukcija. 使用说明.
Gebruiksaanwijzing. Bruksanvisning. Instrukcja zakładania. Manual de instruções.
Instrucțiuni de utilizare. Инструкция по использованию. Bruksanvisning. Návod na
použitie. Navodila za uporabo. Instrucciones de uso. Návod k používání. Kullanma
kılavuzu. تعلیمات الاستعمال. Інструкція з використання. Használati útmutató.
הוראות שימוש. Arahan penggunaan.



1

2

3

4

5

6

7

MD

Medizinprodukt / Medical product / Медицинско изделие / Medicinsk produkt / Meditsinskoj izdele / Lääkinnällinen tuote / Produit médical / Ιατροχειρουργικό προϊόν / 醫療產品 / Presidio medicale / Medicinski proizvod / Medicínska ierice / Medicinos príemonē / 医疗器械 / Medisch product / Medisinsk produkt / Produkt medyczny / Dispositivo médico / Produs medical / Медицинское Изделие / Medicinteknisk produkt / Zdravotnícky produkt / Medicínski prípravek / Producto médico / Zdravotnický prostředek / Tibbi ürün / Медичний виріб / متجر فلسطيني / Orvos-technikai eszköz / מכשור רפואי /

11

Anzahl der Wiederverwendungen minus eins / Number of times product can be reused minus one / Брой на повторните употреби минус едно / Antal gange gentaget brug minus en / Korduvkasutuste arv miinus üks / Uudelleenkäytöjen lukumäärä miinus yksi / Nombre de réutilisations moins un / Αριθμός εκ νέου χρήσεων μέίον ἕνα / 重複使用次數減一 / Numero di riutilizzi meno uno / Broj ponovnih korištenja minus jedan / Atkārtoto izmantojumu skaits minus viens / Panauojimo kartų skaičius atėmus vieną / 复用次数减 1 / Aantal keren dat een product kan worden hergebruikt mind één / Antall gjengbruk minus ett / Liczba określająca, ile razy można założyć pończochę, pomniejszona o jeden / Número de vezes que o produto pode ser reutilizado menos um / Număr de reutilizări minus una / Количество повторных циклов „использование-стирка“ минус один / Antal gånger som produkten kan återanvändas minus en / Počet opäťovnych použití minus jedna / Število ponovnih uporab, zmanjšano za ena / Número de repeticiones de uso menos uno / Počet opravkovanych použití minus jedna / Yeniden kullanım sayısı eksik bir / Кількість разів повторного використання продукту, мінус один / عدد مرات إعادة الاستخدام تأصيل واحد / Újrafelhasználások száma miinus egy / ת本网址說明了可重複使用的次數

DEUTSCH

Zweckbestimmung

mediven® thrombixin® 18 und mediven® thrombixin® 21:

Rundgestrickter klinischer Kompressionsstrumpf zur Kompression der unteren Extremitäten, hauptsächlich zur Vorbeugung von Erkrankungen des Venensystems.

mediven® struva® 23 und mediven® struva® 35:

Rundgestrickter klinischer Kompressionsstrumpf zur Kompression der unteren Extremitäten, hauptsächlich zur Vorbeugung und Behandlung von Erkrankungen des Venensystems und allgemeinen Schwellungszuständen.

Leistungsmerkmale

Die Produkte üben mit einem graduierten (von unten nach oben abnehmenden) Druckverlauf Kompression auf die Extremitäten aus.

Indikationen

mediven® thrombixin® 18:

- Physikalische Thromboseprophylaxe bei immobilen Patienten - prä-, intra- und postoperativ
- Prävention und Therapie von postoperativen und posttraumatischen Ödemen

mediven® thrombixin® 21:

- Physikalische Thromboseprophylaxe bei immobilen / teilmobilen Patienten - prä-, intra- und postoperativ
- Physikalische Thromboseprophylaxe bei immobilen Patienten mit erhöhtem Thrombosisko (z. B. bestehendes Venenleiden, tiefe Venenthrombose in der Anamnese)
- Prävention und Therapie von postoperativen und posttraumatischen Ödemen und Hämatomen sowie zur Reduktion der damit einhergehenden Schmerzen

mediven® struva® 23:

- Physikalische Thromboseprophylaxe bei teilmobilen Patienten - prä-, intra- und postoperativ
- Prävention und Therapie von postoperativen und posttraumatischen Ödemen und Hämatomen sowie zur Reduktion der damit einhergehenden Schmerzen (z. B. bei orthopädisch-chirurgischen oder venen chirurgischen Eingriffen)
- Therapie venöser Ulzerationen bei immobilen / teilmobilen Patienten

mediven® struva® 35:

- Physikalische Thromboseprophylaxe bei mobilen Patienten - prä-, intra- und postoperativ
- Prävention und Therapie von postoperativen und posttraumatischen Ödemen und Hämatomen sowie zur Reduktion der damit einhergehenden Schmerzen (z. B. bei orthopädisch-chirurgischen oder venen chirurgischen Eingriffen)
- Therapie venöser Ulzerationen bei teilmobilen / mobilen Patienten
- Kompressive Behandlung einer akuten tiefen Venenthrombose

Kontraindikationen

Fortgeschritten periphere arterielle Verschlusskrankheit (wenn einer dieser Parameter zutrifft: ABPI < 0,5, Knöchelarteriendruck < 60 mmHg, Zehendruck < 30 mmHg oder TcPO₂ < 20 mmHg Fußrücken), Dekompensierte Herzinsuffizienz (NYHA III + IV), Septische Phlebitis, Phlegmasia coerulea dolens, Massive Beinödem

Besondere Aufmerksamkeit bei

Ausgeprägten nässenden Dermatosen, Unverträglichkeit auf Kompressionsmaterial, Schwere Sensibilitätsstörungen der Extremität, Fortgeschritten peripherer Neuropathie (z. B. bei Diabetes mellitus), Primär chronischer Polyarthritis

Risiken und Nebenwirkungen

Die Produkte können insbesondere bei un-sachgemäßer Handhabung Hautnekrosen und Druckschäden auf periphere Nerven verursa-

chen. Bei empfindlicher Haut kann es unter den Kompressionsmitteln zu Juckreiz, Schuppung und Entzündungszeichen kommen. Daher ist eine adäquate Hautpflege unter der Kompressionsversorgung sinnvoll. Bitte beachten Sie deshalb die Anwendungshinweise und inspizieren Sie die Haut täglich und kontrollieren Sie die Durchblutungssituation. Die folgenden Symptome sollen zum sofortigen Entfernen der Kompressionsversorgung und Kontrolle des klinischen Befundes führen: Blau- oder Weißfärbung der Zehen, Missemfindungen und Taubheitsgefühl, zunehmende Schmerzen, Kuitzatmigkeit und Schweißausbrüche, akute Bewegungseinschränkungen.

Vorgesehene Anwender und Patientenzielgruppe

Zu den vorgesehenen Anwendern zählen Angehörige der Gesundheitsberufe und Patienten, inklusive der in der Pflege unterstützende Personen, nach entsprechender Aufklärung durch Angehörige der Gesundheitsberufe. Angehörige der Gesundheitsberufe versorgen anhand der zur Verfügung stehenden Maße/Größen und der notwendigen Funktionen/Indikationen Erwachsene und Kinder unter Berücksichtigung der Informationen des Herstellers nach ihrer Verantwortung.

Anwendungshinweise

Das korrekte Anmessen ist Voraussetzung für eine optimale Versorgung.

mediven® thrombixin® 18 und mediven® thrombixin® 21:

Das Fesselmaß (CB) bestimmt die auszuwählende Größe. Beim Kniestrumpf wird durch Messen des Wadenumfangs (CC) die Auswahl der Größe bestätigt. Beim Schenkelstrumpf wird durch Messen des Oberschenkelumfangs (CG) die Auswahl der Größe bestätigt oder es zeigt sich, dass ein extrawider Strumpf benötigt wird. Bei den Maßangaben werden zu Gunsten einer besseren Handhabung und Lesbarkeit ganze Zentimeterwerte angegeben. Die sich daraus eventuell ergebenden Lücken sind durch Mess- und Fertigungstoleranzen abgedeckt. Bei der Maßbestimmung gelten die international anerkannten Rundungsregeln (abrunden bis 4/10, aufrunden ab 5/10). Bei der Gestaltung der vom Hersteller zur Verfügung gestellten Papiermaßbänder wurde dies bereits berücksichtigt.

mediven® struva® 23 und mediven® struva® 35: Das Fesselmaß (CB) bestimmt die auszuwählende Größe. Beim Kniestrumpf wird durch Messen unterhalb des Knie (CD) die Auswahl der Größe bestätigt. Beim Schenkelstrumpf wird durch Messen unterhalb des Knie (CD) und des Oberschenkelumfangs (CG) die Auswahl der Größe bestätigt.

Die Produkte sind nur bei intakter Haut oder sachgemäßer Wundversorgung einzusetzen und zur Anwendung durch mehrere Patienten nach vorheriger Reinigung geeignet. Der Kontakt mit chemischen Substanzen (z. B. Benzole, Methanole, Salicylsäure in hoher Konzentration) kann die Kompressionswirkung der Produkte nachteilig beeinflussen. Auf die Verwendung von Salben und Ölen sollte bei der Anwendung von Kompressionsstrümpfen verzichtet werden. Bei Kompressionsstrümpfen mit Silikon-Haftband können bei Menschen mit sensibler Haut (durch Schweißbildung in Kombination mit mechanischer Beanspruchung) Hautirritationen auftreten. Um dem vorzubeugen, empfiehlt es sich, das Haftband während des Tages mehrere Male leicht zu versetzen. Sollten Schmerzen oder verstärkte Hautreizungen auftreten, ziehen Sie den Kompressionsstrumpf bitte sofort aus und konsultieren Sie Ihren Arzt oder das Pflegepersonal.

Trage- und Nutzungsdauer

Soffern vom Arzt nicht anders verordnet, können die Kompressionsstrümpfe für ein optimale

les Therapieergebnis Tag und Nacht getragen werden. Die Kompressionsstrümpfe sollten so oft wie möglich gewechselt werden. Unter normalen Umständen jedoch mindestens alle 3 Tage. Die Kompressionsstrümpfe können maximal 10x aufbereitet werden.

Pflegehinweise

Die Aufbereitung sollte nach den geltenden RKI-Richtlinien für die Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizinprodukten (seminäratisch B) erfolgen:

- Desinfektionswaschverfahren (A/B)
- Wäsche bis 95 °C
- Nicht bleichen
- Trocknung bis max. 80 °C
- Nicht bügeln
- Nicht chemisch reinigen

Beschädigte Kompressionsstrümpfe müssen aussortiert werden und dürfen für den festgelegten Indikationsbereich nicht mehr am Patienten eingesetzt werden.



Lagerung

Die Produkte sind trocken zu lagern und vor direkter Sonneneinstrahlung zu schützen.



Kombination mit anderen Produkten

Eine Kombination von mediven® struva® 23 und mediven® struva® 35 mit mediven® struva® fix kann zur Fixierung von Wundverbandmaterial sinnvoll sein, muss aber mit dem behandelnden Arzt abgesprochen werden.

Entsorgung

Stellen Sie eine sach- und fachgerechte Entsorgung der Produkte sicher, um eine Gefährdung von Mensch und Umwelt zu vermeiden.

Reklamationen

Im Falle von Reklamationen im Zusammenhang mit dem Produkt, wie beispielsweise Beschädigungen des Gesticks oder Mängel in der Passform, wenden Sie sich bitte an den Hersteller. Nur schwerwiegende Vorkommnisse, die zu einer wesentlichen Verschlechterung des Gesundheitszustandes oder zum Tod führen können, sind dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedsstaates zu melden. Schwerwiegende Vorkommnisse sind im Artikel 2 Nr. 65 der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) definiert.

ENGLISH

Intended purpose

mediven® thrombixin® 18 and mediven® thrombixin® 21:

Round knitted clinical compression stocking for compression of the lower extremities, mainly for prevention of diseases of the venous system.

mediven® struva® 23 and mediven® struva® 35:

Round knitted clinical compression stocking for compression of the lower extremities, mainly for prevention and treatment of diseases of the venous system and general swelling.

Product features

These products work using a graduated pressure pattern (decreasing from the end of your limb towards your heart) to exert compression on your limbs.

Indications

mediven® thrombixin® 18:

- Physical thrombosis prophylaxis in immobile patients - pre-, intra- and post-operative
- Prevention and therapy of post-operative and post-traumatic oedema

mediven® thrombixin® 21:

- Physical thrombosis prophylaxis in immobile / partially mobile patients - pre-, intra- and post-operative
 - Physical thrombosis prophylaxis in immobile patients with an increased risk of thrombosis (e.g. current venous disease, history of deep vein thrombosis)
 - Prevention and therapy of post-operative and post-traumatic oedema and haemato-ma and for reduction of concomitant pain
- mediven® struva® 23:**
- Physical thrombosis prophylaxis in partially mobile patients - pre-, intra- and post-operative
 - Prevention and therapy of post-operative and post-traumatic oedema and haemato-ma and for reduction of concomitant pain (e.g. orthopaedic or venous surgery)
 - Therapy of venous leg ulcer in immobile / partially mobile patients
- mediven® struva® 35:**
- Physical thrombosis prophylaxis in mobile patients - pre-, intra- and post-operative
 - Prevention and therapy of post-operative and post-traumatic oedema and haemato-ma and for reduction of concomitant pain (e.g. ortho-paedic or venous surgery)
 - Therapy of venous leg ulcer in partially mobile /mobile patients
 - Compressive treatment of acute deep vein thrombosis

Contraindications

Advanced peripheral arterial occlusive disease (if one of these parameters is present: ABPI < 0.5, ankle arterial pressure < 60 mmHg, toe pressure < 30 mmHg or TCPO2 < 20 mmHg on dorsum of foot), Decompensated heart failure (NYHA III + IV), Septic thrombophlebitis, Phlegmasia cerulea dolens, Massive leg oedema

Take especial care if the patient has

Severe weeping dermatosis, Intolerance to compressive material, Severe paraesthesia in the limbs, Advanced peripheral neuropathy (e.g. in diabetes mellitus), Primary chronic polyarthritis

Risks and side effects

The products may incur the following, especially if handled incorrectly: skin necrosis and pressure damage to peripheral nerves. If your skin is sensitive, the compressive equipment may cause itchiness, peeling or signs of inflammation. Adequate skincare under the compression stocking is therefore vital. Please comply with the instructions for use and inspect your skin each day, checking that your circulation is optimal. If you experience the following symptoms, the compression stocking should be removed immediately and clinical advice should be sought: Change in toe colour to blue or white, new paraesthesia or numbness, an increase in pain, shortness of breath, sudden sweating or acute limitation of mobility.

Intended users and patient target groups

Healthcare professionals and patients, including persons who play a supporting role in care, are the intended users for this device, provided that the persons supporting care has received a briefing on this from healthcare professionals. Healthcare professionals should provide care to adults and children, applying the available information on measurements/ sizes and required functions/indications, in line with the information provided by the manufacturer, and acting under their own responsibility.

Instructions for use

Optimal care can only be provided if the measurements are taken and applied correctly. **mediven® thrombixin® 18 and mediven® thrombixin® 21:**

The circumference of the ankle (CB) dictates the size that must be selected. For the knee stocking, the measurement of the calf circumference (CC) confirms the correct size. For thigh stockings, the selection of the size is confirmed by the measurement of the thigh circumference (CG), or this may indicate that an extra-wide stocking is needed. In the interests of better handling and legibility, measurements for garments are given in whole centimetres. Any potential gaps that may result from this are covered by measurement and production tolerances. The internationally recognised rules for rounding apply for the measurements (round down for numbers up to 4/10, round up from 5/10). This was taken into account when designing the paper measuring tapes provided by the manufacturer.

mediven® struva® 23 and mediven® struva® 35:

The circumference of the ankle (CB) determines the size that must be selected. For knee stockings, the measurement of the circumference under the knee (CD) confirms the correct size. For thigh stockings, the selection of the size is confirmed by the under-the-knee circumference (CD) and the measurement of the thigh circumference (CG).

The products may only be used on intact skin or if an appropriate wound dressing is in place, and are suitable for use by multiple patients, provided that they are cleaned in advance. Contact with chemical substances (e.g. benzenes, methanols, salicylic acids in high concentrations) may impair the compressive function of the products. Oils and ointments should not be applied to the limb when compression stockings are used. Compression stockings with a silicone top band can cause skin irritation in people with sensitive skin (caused by perspiration in combination with mechanical stress). In order to prevent this, it is recommended that the top band is repositioned slightly several times throughout the day. If you experience pain or increased skin irritation, take off the compression stocking immediately and consult your doctor or carer.

Length of time that compression clothing should be worn and used for

Unless otherwise stipulated by your doctor, you can wear the compression stocking day and night in order to elicit optimal therapeutic results. The compression stockings should be changed as often as necessary. Under normal circumstances, this should be every 3 days, at the least. The compression stockings can be laundered a maximum of 10 times.

Instructions for care

Launder according to the requirements of the relevant Medical Device Directive and the relevant national requirements for laundering medical devices by regarding the following preconditions:

- Wash at temperatures of up to 95°C
- Do not bleach
- Dry at temperatures of up to 80°C
- Do not iron
- Do not dry-clean

Damaged compression stockings must be removed from circulation and can no longer be used on patients for the set indications.



Storage

The products must be stored in a dry place and out of direct sunlight.



In combination with other products

A combination of mediven® struva® 23 and mediven® struva® 35 with mediven® struva® fix may be a good solution for holding wound dressing material in place, but this can only be executed with the approval of the doctor treating you.

Disposal

Please ensure proper and suitable disposal of the used products to prevent any risk to human beings and the environment.

Complaints

In the event of any complaints regarding the product, such as damage to the fabric or a fault in the fit, please contact the manufacturer. Only serious incidents which could lead to a significant deterioration in health or to death are to be reported to the manufacturer and the relevant authorities in the EU member state. The criteria for serious incidents are defined in Section 2, No. 65 of Regulation (EU) 2017/745 (MDR).

БЪЛГАРСКИ

Предназначение

mediven® thrombixin® 18 и mediven® thrombixin® 21:

Клиничен Компресионен чорап с кръгла пластика за компресиране на долните крайници, главно за превенция на заболявания на вените.

mediven® struva® 23 и mediven® struva® 35:

Клиничен Компресионен чорап с кръгла пластика за компресиране на долните крайници, главно за превенция и лечение на заболявания на вените и общи състояния с отоци.

Характеристики

Продуктът упражнява градуирано (намаляващо от долу нагоре) налягане върху крайниците.

Показания

mediven® thrombixin® 18:

- Физическа профилактика на тромбози при обездвижени пациенти – преди, по време и след операция

mediven® thrombixin® 21:

- Физическа профилактика на тромбози при обездвижени / частично обездвижени пациенти – преди, по време и след операция

mediven® struva® 23:

- Физическа профилактика на тромбоза при обездвижени пациенти с повишен рисък от тромбоза (например данни в анамнезата за съществуващи заболявания на вените, дълбока тромбоза на вените)

mediven® struva® 35:

- Физическа профилактика на тромбоза при частично обездвижени пациенти – преди, по време и след операция

mediven® struva® fix:

- Превенция и терапия на отоци и хематоми след операции и след травми, както и за намаляване на съпътстващи болки (например при ортопедични хирургични интервенции или венозни хирургични интервенции)

terapia na образуване на венозни рани и язви при напълно / частично обездвижени пациенти

mediven® struva® 35:

- Физическа профилактика на тромбоза при свободно движещи се пациенти – преди, по време и след операция
- Превенция и терапия на отоци и хематоми след операции и след травми, както и за намаляване на съпътстващите болки (например при ортопедични хирургични интервенции или венозни хирургични интервенции)
- Терапия на образуване на венозни рани и язви при частично обездвижени / свободно движещи се пациенти
- Компресионна терапия на остра дълбока венозна тромбоза

Противопоказания

Напреднало периферно артериално запушване на периферните кръвносни съдове (когато съвсеменно е налице един от тези параметри: костен индекс АВР < 0,5, артериално налягане, измерено на глезена < 60 mmHg, артериално налягане, измерено на пръстите на краката < 30 mmHg или транскутанна кислородна сатурация (TcPO₂) < 20 mmHg на горната част на ходилото), Декомпенсирана сърдечна недостатъчност (NYHA III + IV), Септичен флебит, Тежка форма на дълбока венозна тромбоза (Phlegmasia coerulea dolens), Масивни отоци на краката

Особено внимание при

Изразени овлажняващи дерматити, Непоносимост към компресионния материал, Синко нарушаване на чувствителността на краиника, Напреднала периферна невропатия (например при захарен диабет), Първичен хроничен полиартрит

Рискове и странични ефекти

При неправилно използване продуктите могат да причинят некрози на кожата и увреждане от притискане върху периферните нерви. При чувствителна кожа може под компресионното средство да се появят сърбъци, лъщещи и признаки за възпламенение. Поради това е целиесъобразно под компресионните чорапи да се използват продукти за гръжа за кожата. Трябва да съближдате указанията за употреба и да проверявате ежедневно кожата си, както и да контролирате кръвообращението си. При следните симптоми е необходимо незабавно отстраняване на компресионното средство и контрол на клиничните резултати: Посиняване или побеляване на пръстите на краката, неестествени усещания и изтързване, засиваща се болка, задух и изпотяване, остро ограничаване на движението.

Предвидени потребители и целеви групи на пациентите

Към предвидените потребители спадат работещи в професиите в здравеопазването и пациенти, включително помагачи в грижите лица, след съвсеменно изясняване от служителите в професиите в здравеопазването. Служителите в професиите в здравеопазването, снабдяват на своя отговорност възрастни и деца на базата на размерите/големините, с които се разполага, и на необходимите функции/показания, като сечитат информациите от производителя.

Указания за употреба

Правилното измерване е предпоставка за оптималното функциониране.

mediven® thrombexin® 18 и mediven® thrombexin® 21:

Измерената обиколка в най-тясната част на крака над глезена (сB) определя размера, който трябва да се избере. При чорап за коляното (наколенка) чрез измерване на обиколката на подбедрицата (сC) се потвърждава изборът на размера. При чорап, който обхваща бедрото, изборът на размера се потвърждава чрез измерване на обиколката на бедрото (сG) или се

установява, че е необходим изключително широк чорап. При размерите се посочват стойности в цели сантиметри за по-добро управление и четливост. Всички производители от това пропуски се покриват от толеранси при измерването и производството. При определяне на размерите се примагат международно признатите правила за закръгляване (закръгляване до 4/10, закръгляване от 5/10). Това вече е взето предвид при проектирането на хартиените измервателни ленти, предоставени от производителя.

mediven® struva® 23 и mediven® struva® 35:

Измерената обиколка в най-тясната част на крака над глезена (сB) определя размера, който трябва да се избере. При чорапи за коляното (наколенки) изборът на размера се потвърждава чрез измерването под коляното (сD). При чорапи, които обхващат бедрата, изборът на размера се потвърждава чрез измерване под коляното (сD) и на обиколката на бедрото (сG).

Продуктите могат да се използват само при ненаранена кожа или при съвсеменно правилно покриване на раните и са подходящи за използване от мнозество пациенти след предварително почистване. Контакти с химически вещества (например бензоли, метаноли, салицилова киселина с висока концентрация) може да повлияе отрицателно на компресионното действие на продуктите. Крайнишите на трябва да бъдат мазани с кремове и масла, преди да бъдат поставяни компресионни чорапи. При компресионни чорапи със силиконова лента за захващане могат да възникнат кожни обриви при хора с чувствителна кожа (поради изпотяване в комбинация с механично натоварване). За да предотвратите това, се препоръчва няколко пъти през деня да премествате леко захващащата лента. Ако се появят болки или усилени дразнения на кожата, молям да събътете чорапа веднага и да се консултирате с Вашия лекар или с грижещия се за Вас персонал.

Продължителност на носене и ползване

Ако няма други разпоредления от лекаря, компресионните чорапи могат да се носят денонично за оптимален резултат от терапията. Компресионните чорапи трябва да се сменят токъв често, колкото е необходимо. При нормални обстоятелства обаче минимум на всеки 3 дни. Компресионните чорапи могат да се почистват и дезинфекцират максимум 10 пъти.

Инструкции за поддръжка

Обработването трябва да се извърши в съответствие с изискванията на приложимата директива за медицинските изделия и приложимите национални изисквания за обработване на медицински изделия, като при това трябва да се спазват следните инструкции:

- Пране при температура до 95°C
- Да не се използват избелващи продукти
- Сушене при температура до макс. 80°C
- Да не се гладят
- Да не се прилага химическо чистене

Повредените компресионни чорапи трябва да се бракуват и не трябва да се използват повече за пациенти в определения обхват от индикации.



Съхранение

Продуктите трябва да се съхраняват сухи и да се пазят от директна слънчева светлина.



Комбиниране с други продукти

Комбинирането на mediven® struva® 23 и mediven® struva® 35 с mediven® struva® fix може да е целесъобразно за фиксиране на превързочния материал за залата, но преди това трябва да се консултирате с лекуващия лекар.

Изхвърляне и третиране на отпадъци

Осигурете правилно и професионално изхвърляне на продуктите, за да избегнете опасности за хората и околната среда.

Рекламации

В случай на рекламации, свързани с продукта, като например повреда на плектет или дефект в прилагането, момим да се свържете с производителя. Само сериозни инциденти, които биха могли да доведат до значително влошаване на здравето или смърт, трябва да бъдат докладвани на производителя и на компетентния орган на държавата-членка. Серии знатни инциденти са дефинирани в чл. 2, т. 65 от Регламент (ЕС) 2017/745 (Регламент за медицинските изделия).

DANSK

Formål

mediven® thrombexin® 18 og mediven® thrombexin® 21:

Klinisk kompressionsstrømpe. Rundstrikket til kompression af underekstremiteterne, hovedsageligt til forebyggelse af sygdomstilfælde i venesystemet.

mediven® struva® 23 og mediven® struva® 35:

Klinisk kompressionsstrømpe. Rundstrikket til kompression af underekstremiteterne, hovedsageligt til forebyggelse og behandling af sygdomstilfælde i venesystemet samt generelle ødemtilstande.

Egenskaber

Produktene udøver kompression på undereksstremiteterne gennem et gradueret (aftagende fra ankelniveau og op) trykforløb.

Indikationer

mediven® thrombexin® 18:

- Fysisk tromboseprofilakse ved immobile patienter - præ-, intra- og postoperativ
- Profylaktisk og efterbehandling af postoperativ og posttraumatisk ødem

mediven® thrombexin® 21:

- Fysisk tromboseprofilakse ved immobile / delvist mobile patienter - præ-, intra- und postoperativ
- Fysisk tromboseprofilakse ved immobile patienter med øget risiko for trombose (f.eks. eksisterende venelidser, dyb venetrombose i anamnesen)

- Profylaktisk og efterbehandling af postoperativt og posttraumatisk ødem og hæmatom samt reducering af evt. forbundne smertre

mediven® struva® 23:

- Fysisk tromboseprofilakse ved delvist mobile patienter - præ-, intra- und postoperativt
- Profylaktisk og efterbehandling af postoperativ og posttraumatisk ødem og hæmatom samt reducering af evt. forbundne smertre

mediven® struva® 35:

- Fysisk tromboseprofilakse ved mobile patienter - præ-, intra- und postoperativt
- Profylaktisk og efterbehandling af postoperativ og posttraumatisk ødem og hæmatom samt reducering af evt. forbundne smertre (f.eks. ved ortopædiske indgreb)

- Behandling af venøse bensår ved immobile / delvist mobile patienter

mediven® struva® 35:

- Fysisk tromboseprofilakse ved mobile patienter - præ-, intra- und postoperativt
- Profylaktisk og efterbehandling af postoperativ og posttraumatisk ødem og hæmatom samt reducering af evt. forbundne smertre (f.eks. ved ortopædiske indgreb)

- Behandling af venøse bensår ved delvist mobile / mobile patienter

- Kompressionsbehandling ved akut DVT, Dyb venetrombose

Kontraindikationer

Fremskreden perifer arteriel sygdom (Ses ved følgende parametre: Ankel arm indeks ABPI < 0,5, Arterielt ankeltryk < 60 mmHg, Distal tåtryksmåling < 30 mmHg eller TcPO₂ < 20 mmHg), Dekompensert hjerte (NYHA III + IV), Septisk flebitis, Phlegmasia coerulea dolens, Massive ødemer

Særlig opmærksomhed ved

Størkt vækende dermatoser, Intolerans over for kompressionsmaterialer, Alvorlige følelsesstyrrelser i ben og fodder, Fremskreden perifer neuropati (feks. ved diabetes mellitus), Primær kronisk polyartritis

Risici og bivirkninger

Produkterne kan ved forkert anvendelse lave trykskader på de perifer nerver og nekrosen. Ved ekstrem følsum hud kan der optræde kløe, skældannelse og tegn på betændelse under kompressionsstrømperne. Derfor bør der altid gives en passende hudpleje under kompressionsprodukten. Vis hensyn til oplysningerne om brugen, og kontroller huden dagligt, og kontrolér blodcirculationen. Følgende symptomer skal føre til omgående fjernelse af kompressionsstrømper og til kontrol af den kliniske diagnose. Blålig eller hvidlig färvning af tæerne, misformelmelser og en fornemmelse af følelsesløshed, tiltagende smerten, stakændethed og svadubrud, akutte bevægelsesindskrænkeringer.

Tilsigtede brugere og patientmålgruppe

De tilsigtede brugere er sundhedsprofessionelle og patienter. Sundhedsprofessionelle forsyner ved hjælp af de disponible mål/størrelser og de nødvendige funktioner/indikationer på eget ansvar voksne og børn under hensyntagen til producentens oplysninger.

Oplysninger om brugen

At tage korrekt mål er forudsætningen for en optimal behandling.

mediven® thrombexin® 18 og mediven® thrombexin® 21:

Ankelomfangets mål (CB) bestemmer strømpens størrelse, som skal vælges. Ved brug af knæstrømpe måles omfanget på læggen (CC) for at begræfte strømpens størrelse. Ved brug af lårstrømpe skal størrelsen bekræftes ved at mæle og kontrollere lårets omfang (CG). Her vil det bekræftes om strømpen skal være en standardvidde eller en strømpe med ekstra vidde. Ved alle angivelser oplyses mål i hele centimetertil. Ved mål med decimaler gælder de internationale anerkendte regler for op- og nedrunding (nedrunding op til 4/10, oprunding fra 5/10). Ved brug af de engangspapirmælband, som producenten stiller til rådighed, er der taget hensyn til dette.

mediven® struva® 23 og mediven® struva® 35: Ankelomfangets mål (CB) bestemmer strømpens størrelse, som skal vælges. Ved brug af knæstrømpe måles omfanget under knæet (CD). Ved brug af lårstrømpe skal størrelsen bekræftes ved at mæle og kontrollere lårets omfang (CG).

Produkterne må kun anvendes ved uskudt hud eller ved korrekt sårbehandling. Det er flergangsprodukter dvs at de er egnede til at blive genanvendt af andre patienter efter væsk. Kontakt med kemiske produkter (feks. benzoler, methanoler, salicylsyre i høj koncentration) kan påvirke produkternes kompressionssevne i negativ retning. Ved anvendelse af kompressionsstrømper, skal man være opmærksom på brugen af på brugen af salver og olier. Ved kompressionsstrømper med silikone-holdebånd kan der hos personer med ekstrem følsum hud optræde irritation af huden (grundet varme og svæddelæsning i kombination med mekanisk belastning). For at forebygge dette anbefales det at ændre på topbåndets placering i løbet af dagen. Hvis der opstår smærter eller stærkere

hudirritationer, bør kompressionsstrømperne tages af med det samme. Kontakt sundhedspersonalet.

Brugs- og anvendelsestid

Hvis ikke lægen har ordineret andet, kan den kliniske kompressionsstrømpe anvendes både dag og nat for at opnå et optimalt behandlingsresultat. De kliniske kompressionsstrømper skal skiftes ved behov. Under normale omstændigheder dog mindst hver tredje dag. Kompressionsstrømperne kan vaskes og genbruges 10 gange.

Håndtering

Håndtering skal ske i henhold til det medicindirektivs krav og i overensstemmelse med de gældende nationale krav til håndtering af kliniske kompressionsstrømper, hvorved følgende skal overholdes:

- Vask op til 95 °C
- Må ikke bleges
- Tørring op til maks. 80 °C
- Må ikke stryges
- Må ikke renses kemisk

Beskadigede kliniske kompressionsstrømper skal kasseres og må ikke bruges til patienter inden for det fastlagte indikationsområde.



Opbevaring

Produkterne skal opbevares tørt og beskyttes mod direkte sollys.



Kombination med andre produkter

En kombination af mediven® struva® 23 og mediven® struva® 35 med mediven® struva® fix kan være hensigtsmæssig til fiksering af sårforbindingsmateriale, men det bør aftales med det behandelnde sundhedspersonaale.

Bortskaffelse

Kan bortskaffes med almindeligt restaffald.

Reklamationer

I tilfælde af reklamation over produktet, fx skade i strikningen eller lignende, henvend dig venligst til producenten. Alvorlige utsigtede hændelser, der fører til en væsentlig forværing af helbredstilstanden eller død, skal indberettes til fabrikanten og til medlemsstatens kompetente myndighed. Alvorlige hændelser er defineret i forordningens artikel 2, nr. 65 (EU) 2017/745 (MDR).

EESTI

Sihtotstarve

mediven® thrombexin® 18 ja mediven® thrombexin® 21:

Ringkoes kliiniline survesukk alajäsemete kompressiooniks, peamiselt venoosse süsteemi haigustele ravimisel.

mediven® struva® 23 ja mediven® struva® 35:

Ringkoes kliiniline survesukk alajäsemete kompressiooniks, peamiselt venoosse süsteemi haigustele ja üldistesse tursete ravimisel.

Omadused

Toode avaldab jäsemetele jaotatud (altpoolt ülespolevate kahanevat) surveit.

Näidustused

mediven® thrombexin® 18:

- Füsilise tromboosi profülaktika liikumatu tel patsientidel - pre-, intra- ja postoperatiivselt
- Postoperatiivsete ja posttraumatiliste ödeemide ja hematoomide ennetamine ja ravi, samuti nendega seotud valu vähendamise
- mediven® struva® 23:**
- Füsilise tromboosi profülaktika liikumatu

tel / osaliselt liikuvatел пасientidel - pre-, intra- ja postoperatiivselt

- Füsilise tromboosi profülaktika suurenud trombohuga liikumatutel patsientidel (nt olemasolev veenihaigus, süvaveenitromboos anamneesis)
- Postoperatiivsete ja posttraumatiliste ödeemide ja hematoomide ennetamine ja ravi, samuti nendega seotud valu vähendamine
- mediven® struva® 35:**
- Füsilise tromboosi profülaktika osaliselt liikuvatел пасientidel - pre-, intra- ja postoperatiivselt
- Postoperatiivsete ja posttraumatiliste ödeemide ja hematoomide ennetamiseks ja ravis, samuti nendega seotud valu vähendamiseks (nt ortopediliste kirurgiliste või veenikirurgiliste sekumiste korral)
- Veenihavandite ravi liikumatutel / osaliselt liikuvatел пасientidel
- veenihaavandite ravi liikumatutel / osaliselt liikuvatел пасientidel**
- Ageda süvaveenitromboosi kompressiononraavi

Vastunäidustused

Kaugelearenenud perifeersester arterie haigus (kuu kehitib üks parameetritest: ABPI < 0,5, pahkluu arteriaalne rõhk < 60 mmHg, varvaste rõhk < 30 mmHg või TcPO₂ < 20 mmHg pöiseljal), Dekompensiterud südamepuudulikkus (NYHA III + IV), Septilinen flebit, Phlegmasia coerulea dolens, Massiivne jalgaude turse

Vajalik eriline tähelepanu, kui esineb

Tugev niiske dermateos, Survematerjali talumatus, jäsemete rasketundlikkuhääred, Kaugelearenenud perifeerne neuropatia (nt suhkurööve korral), Esmane krooniline polariatriit

Riskid ja kõrvaltoimed

Tooted võivad eelkõige vale käsitsemise korral tekida nahanekroos ja perifeerseste närvide survekahjustusi. Tundlikul nahal võivad kompressioonivahendid põhjustada sügelust, ketendust ja pöletikunähta. Seepärast on vajalik kompressioonivarustuse all oleva nahu asjakohane hooldus. Seepärast järgige kasutusjuhiseid ning kontrollige iga päev nahja ja vereringe olukorda. Kompressioonivarustus tuleb viivitamatult eemaldada ja teha kliiniliste nähtude kontroll järgmisste juhtudel: varvaste värvumine siniseks või valgeks, puututendlikkuse muutumine ja nahatuumus, suurenevad valud, hingeldamine ja tugev histigamine, akutseid liikumisraskused.

Ettenähtud kasutajad ja patsientide sihtrihmud

Seadme ettenähtud kasutajad on tervishoiutöötajad ja patsientid, sh hooldusel abistavad isikud, kui nad on saanud vastava selgituse tervishoiutöötajatelt. Tervishoiutöötajad annavad oma hukustuse raames teavet olema-solevate mõõtude/suurustega ja vajalike funktsioonide/näidustuste kohta täiskasvanute ja lastele, lähtudes tootja poolt antud teabest.

Kasutusjuhised

Optimaalse hoiduse eeltingimuseks on õigete mõõtude võtmine.

mediven® thrombexin® 18 ja mediven® thrombexin® 21:

Pahkluu mõõt (CB) määrib valitava suuruse. Põlvkute korral määrab suuruse valiku sääremarja ümbermõõt (CC). Puusavöödet toetavate sukkade korral määrab suuruse valiku reie ümbermõõt (CG) või selgub, et vajalik on eriti

lai sukk. Parema käsitsemise ja loetavuse huvides on mõõdud toodud täisintimeeterites. Sellest tingitud võimalikud vahemikud kataavad mõõtmise ja tootmise tolerantsid. Rahvusvaheliselt tunnustatud ümardamisreeglid (ümardatakse allapoole kuni 4/10, ümarda takse ülespoole alates 5/10). Seda on juba tootja pakutavate pabermõõduintide kujundamisel arvesse võetud.

mediven® struva® 23 und mediven® struva® 35:

Pahkluu mõõt (cB) määrab valitava suruse. Põlvikute korral määrab suruse valikulu põlve alt võetud mõõt (cD). Puusavoodet toetavate sukkade korral määramab suruse valikulõpde alt võetud mõõt (cD) ja reie ümbermõõt (cG).

Tooteid tohib kasutada ainult terve naha võib sobiva haavaholduse korral ja need sobivad pärast eelnevad puhasamist kasutamiseks mitmete patsienteile. Kokkupuude keemiliste aineteaga (nt benseeni, metanooli, salüülhappe suures kontsentraatsioonis) võib toote kompressooniomadus kahjustada. Enne survesukkade kasutamist ei tohiks jäsemetele määramata salve ja ölisid. Silikoonist kinnitusribaga survesukkade korral võib tundlikuna nahaga inimestel (higistamine koos mehaanilise survega) tekida naha häiritus. Sellse ärahooldimiseks soovitame kinnitusriba päeva jooksul korduvalt kergelt niuhedata. Kui tekib valu või suurenud naha häiritus, sisits vütske suhu jalast ja pidage nööri arsti või hooldustöötajaga.

Kandmis- ja kasutamisaeg

Kui arst ei ole soovitanud teisiti, siis võib survesukki optimaalse rauitulemuse saavutamiseks kanda pääval ja öösel. Survesukki tuleb vahetada nii sageli kui vajalik. Kuid tavauolukorras vähemalt iga 3 päeva järel. Survesukki võib töödelda maksimaalselt 10x.

Hooldusjuhised

Töötlemine peab toimuma vastavalt kohaldava meditsiiniseadmete direktiivi nõuetele ja kehtivatele riiklikele meditsiiniseadmete töötlisse nõuetele, järgides järgmisi juhiseid:

- Peseme kuni 95 °C
- Mitte valgendada
- Kuivatamine kuni max 80 °C
- Mitte triikiida
- Mitte keemiliselt puhistada

Kahjustatud survesukkade tuleb välja sortida ja neid ei tohi enam näidustatud oststarbel patsientidel kasutada.



Hoiustamine

Hoida toodet kuivas, otseste päikesevalguse eest kaitstud kohas.



Kombinatsioon teiste toodetega

mediven® struva® 23 ja mediven® struva® 35 kombinatsiooni tootega mediven® struva® fix võib olla kasulik haavasidumismaterjalide kinnitamiseks, kuid seda tuleb arutada raviarstiga.

Kõrvaldamine

Inimeste ja keskkonna ohustamise vältimiseks tagage toodete nõuetekohane ja professionaalne kõrvaldamine.

Reklamatsioonid

Toote suhtes tekkivate kaebustega, nt koe kahjustused või puudulik sobivus, pöörduge vastava meditsiiniseadmete tootja poole. Ainult ohujuhitumite korral, mis põhjustavad tervisiliku seisundi olulise halvenemise või surma, tuleb teavitada tootjat ja liikmesrigi pädevat asutust. Ohujuhitumid on määratletud määruse (EL) nr 2017/745 (meditsiiniseadmed) artikli 2 lõikes 65.

SUOMI

Käyttökohde

mediven® thrombexin® 18 ja mediven® thrombexin® 21:

Pyörökudottu kliininen hoitosukka alaraajojen kompressioon, pääsiassa laskimosaırakusien ennaltaehäksyn.

mediven® struva® 23 ja mediven® struva® 35:

Pyörökudottu kliininen hoitosukka alaraajojen kompressioon, pääsiassa laskimosaırakusien ja yleisten turvotustilojen ennaltaehäksyn ja hoitoon.

Ominaisuudet

Tuotteissa on asteittainen (alhaalta ylöspäin aleneva) raajoihin kohdistuva hoitopaine.

Indikaatioit

mediven® thrombexin® 18:

• Fysiikalinen laskimotukosten ennaltaehäksisy potilailla, jotka eivät pysty liikkumaan - ennen leikkausta, leikkauksen aikana ja sen jälkeen

• Leikkauksenjälkeisen ja posttraumaattisen turvotuksen ennaltaehäksy ja hoito

mediven® thrombexin® 21:

• Fysiikalinen laskimotukosten ennaltaehäksisy potilailla, jotka eivät pysty liikkumaan / pystyvät liikkumaan vain osittain - ennen leikkausta, leikkauksen aikana ja sen jälkeen

• Fysiikalinen laskimotukosten ennaltaehäksisy potilailla, jotka eivät pysty liikkumaan ja joilla on lisääntynyt tukoksen riski (anamneessä esim. laskimo-ongelmia, syvä laskimotukos)

• Leikkauksenjälkeisen ja posttraumaattisen turvotuksen ja verenpurkaumien ennaltaehäksy ja hoito sekä niihin liittyvien kipujen vähentäminen (esim. ortopedisten leikkausten tai laskimokirurgisten toimenpiteiden yhteydessä)

• Laskimohaavojen hoito potilailla, jotka eivät pysty liikkumaan / pystyvät liikkumaan vain osittain

mediven® struva® 23:

• Fysiikalinen laskimotukosten ennaltaehäksisy potilailla, jotka pystyvät liikkumaan vain osittain - ennen leikkausta, leikkauksen aikana ja sen jälkeen

• Leikkauksenjälkeisen ja posttraumaattisen turvotuksen ja verenpurkaumien ennaltaehäksy ja hoito sekä niihin liittyvien kipujen vähentäminen (esim. ortopedisten leikkausten tai laskimokirurgisten toimenpiteiden yhteydessä)

• Laskimohaavojen hoito potilailla, jotka eivät pysty liikkumaan / pystyvät liikkumaan vain osittain

mediven® struva® 35:

• Fysiikalinen laskimotukosten ennaltaehäksisy potilailla, jotka pystyvät liikkumaan - ennen leikkausta, leikkauksen aikana ja sen jälkeen

• Leikkauksenjälkeisen ja posttraumaattisen turvotuksen ja verenpurkaumien ennaltaehäksy ja hoito sekä niihin liittyvien kipujen vähentäminen (esim. ortopedisten leikkausten tai laskimokirurgisten toimenpiteiden yhteydessä)

• Laskimohaavojen hoito potilailla, jotka pystyvät liikkumaan / pystyvät liikkumaan vain osittain

• Akuuttiin syvään laskimotukoksen kompressiohoito

Kontraindikaatioit

Pitkälle edennyt alaraajojen tukkiva valtiomauta (kun yksi seuraavista parametreistä on totta): ABPI < 0,5, nilkkapaine < 60 mmHg, varvaspaine < 30 mmHg tai TCPO2 < 20 mmHg (jalkapöytä), sydämen vajaatoiminta (NYHA III + IV), septiinien laskimotulehdus, laskimoveritulppa, massiivinen jalan turvotus

Erityistä huomiota on kiinnitettävä seuraaviin

Huomattava vetistävä ihottuma, yliherkkys kompressiomateriaalille, raajan vaikea puuttuminen, pitkälle edennyt perifeerinen neuropatia (esim. jos potilas sairastaa diabetes mellitus), primaarinen krooninen moninivelulehdus

Riskit ja sivuvaikutukset

Tuotteet voivat erityisesti epäasiänukkaises-

sa käsitellyssä aiheuttaa ihonekroosia ja ääreisherjomen painevaurioita. Kompressiotuotteet voivat aiheuttaa herkälle iholle kutinaa, hilseilyä ja tulehdusoireita. Kompressiotuotteiden alle jäädvää ihoa on sen vuoksi hoitettava oikealla tavalla. Noudata siksikäytöökosketavia ohjeita, tutki iho päävitän ja tarkista verenkerto. Seuraavien oireiden ilmetessä kompressiotuote on poistettava välittömästi ja kliininen arviointi on tarkistettava. Varpaiden muuttuminen sinisiksi tai valkoisiksi, epänormaali tuntemukset ja puutuminen, lisääntyvä kipu, hengenahdistus ja hikoilu, akutuit liikerijoitukset.

Aiotut käyttäjät ja potilaskohdryhmä

Käytäjän kuuluvat terveydenhuollon ammattilaiset ja potilaat, mukaan luettuna olevat henkilöt, jotka ovat saataneet vastaan opastuksen terveydenhuollon ammattilaisilta. Terveydenhuollon ammattilaiset ovat vastuussa tuotteiden valitsemisesta aikuisille ja lapsille käytettäväissä olevien mittojen/kokojen ja tarvittavien toimintoihin/indikaatioiden perusteella. Heidän on huomioidava siinä valmistajan ilmoittamat tiedot.

Käytöön liittyvät ohjeet

Oikea mitoitus on optimaalisen hoidon edellytys.

mediven® thrombexin® 18 ja mediven® thrombexin® 21:

Valitettava koko määritetään nilkkamiton (cB) perusteella. Kun kyseessä on polvisukka, valitettava koko vahvistetaan mittaaamalla poikkeen (cC) ympärys. Kun kyseessä on reisipituinen sukka, valitettava koko vahvistetaan mittaaamalla reiden ympärys (cG) tai näytävä silta, ettei tarvita erikoislevää suurka. Mittatiedot ilmoitetaan helpomman käsittelyn ja luettavuuden vuoksi kokonaisuus senttimetriarvoina. Mittaus- ja valmistroolerasseini kattavat siitä mahdollisesti aiheutuvat aukot. Miten määrityskäytäksessä noudatetaan kansainvälisesti käytössä olevia pyörityssääntöjä (pyörityminen alaspaan lukun 4/10 saakka, pyörityminen ylöspaan luvusta 5/10 alkaen). Se on huomioiduta valmiiksi valmistajan toimittamissa paperimittauhuissa.

mediven® struva® 23 ja mediven® struva® 35:

Valitettava koko määritetään nilkkamiton (cB) perusteella. Kun kyseessä on polvisukka, valitettava koko vahvistetaan mittaaamalla polven alapuolen (cD) ympärys. Kun kyseessä on reisipituinen sukka, valitettava koko vahvistetaan mittaaamalla polven alapuolen (cD) ja reiden ympärys (cG).

Tuotteita saa käyttää vain ehjälle iholle tai asianmuikaisesti hoidettujen haavojen päällä. Niitä voi käyttää useammalle potilaalle käytööd edeltäneen puhdistuksen jälkeen. Kosketus kemiallisiin aineisiin (esim. bentseneen, metanoli, salisylihappo korkeina pitoisuuksina) voi helkkentää tuotteen kompressiovaikutusta. Hoitosukkia käytettäessä tulisi luopua voiteiden ja öljyjen käytöstä. Kilonkiinpintaisella kiinnitysnauhalla varustetut hoitosukat voivat aiheuttaa herkkäihoisille ihmisiille (hikoilu yhdessä mekaanisen rasitukseen kanssa) ihoärsytystä. Seet ehkäisemiseksi on suositeltavaa siirtää hieman kiinnitysnauhan paikkaa useamman voimakkaimpaa ihoärsytystä, hoitosukka on riisuttava välittömästi ja on ottettava yhteyttä lääkärin tai hoitoherkiliöstöön.

Käytö kesko ja käyttyölä

Mikäli lääkäri ei ole toisin määrennyt, hoitosukkia voidaan käyttää parhaan hoitolulosken saavuttamiseksi päivällä ja yöllä. Hoitosukat tulisi vaihtaa niin usein kuin se on tarpeen. Normaaliniltaanessa on tulisi vaihtaa kuitenkin vähintään kolmen päivän välein. Hoitosukat on mahdollista mahdollista käsittellä uudelleen enintään 10x.

Hoito

Uudelleenkäsitteily on tehtävä voimassa olevan lääkintälaitedirektiivin ja voimassa olevien kansallisten määräysten lääkintätuotteiden uudelleenkäsitteilyä koskevien vaatimusten mukaisesti:

- Pesu, enint. 95 °C
 - Ei saa käyttää valkaisuainetta
 - Kuivaus, enint. 80 °C
 - Ei saa silittää
 - Ei kemiiallista pesua
- Vialliset hoitosukat on poistettava käytöstä eikä niitä saa enää käyttää potilaille.



Säilytys

Tuotteita on säilytettävä kuivassa ja suoralta auringonvalolta suoajattuna.



Yhdistäminen muihin tuotteisiin

Tuotteiden mediven® struva® 23 ja mediven® struva® 35 yhdistämisen tuotteeseen mediven® struva® fix voi olla järkevä havaasiteiden kiinnittämiseksi, mutta sitä on neuvoiteltava hoitavan lääkärin kanssa.

Hävitäminen

Tuotteiden asiallisesta ja asianmukaisesta hävittämisestä on huolehdittava, jotta vältetään ihmiseille ja ympäristölle aiheutuvat vaarat.

Reklamaatiot

Käännyn tuotteeseen liittyvissä reklamaatioissa valmistajan puoleen. Reklamaatioiden syitä voivat olla esimerkiksi neuloksen viat tai istuvuuteen liittyvät puitteet. Ainoastaan vakavista vaaratilanteista, jotka voivat johtaa terveydentilan huomattavaan heikkenemiseen tai kuolemaan, on ilmoitettava valmistajalle ja jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaisille. Vakavat vaaratilanteet on määritelty (EU 2017/745 (MDR, lääkinnällisiä laitteita koskeva asetus) -direktiivin artiklassa 2 nro 65.

FRANÇAIS

Destination

mediven® thrombixin® 18 et mediven® thrombixin® 21:

Bas clinique de compression en tricotage circulaire destiné à la compression des extrémités inférieures, essentiellement pour la prévention de troubles du système veineux.

mediven® struva® 23 et mediven® struva® 35:

Bas clinique de compression en tricotage circulaire destiné à la compression des extrémités inférieures, essentiellement pour la prévention et le traitement de troubles du système veineux et d'états de gonflement généraux.

Caractéristiques de performance

Le produit exerce une compression graduelle (décroissante du bas vers le haut) sur les extrémités.

Indications

mediven® thrombixin® 18:

- Prophylaxie physique de la thrombose chez les patients immobiles – pré, intra et post-opératoire
- Prévention et traitement des œdèmes post-opératoires et post-traumatiques

mediven® thrombixin® 21:

- Prophylaxie physique de la thrombose chez les patients immobiles / partiellement mobiles – pré, intra et postopératoire
- Prophylaxie physique de la thrombose chez les patients immobiles présentant un risque accru de thrombose (par exemple antécédents de maladie veineuse existante, de thrombose veineuse profonde)

• Prévention et traitement des œdèmes et hématomes postopératoires et post-traumatiques ainsi que réduction de la douleur associée

mediven® struva® 23:

- Prophylaxie physique de la thrombose chez les patients partiellement mobiles – pré, intra et postopératoire
- Prévention et traitement des œdèmes et hématomes postopératoires et post-traumatiques ainsi que réduction de la douleur associée (par exemple, lors d'interventions orthopédiques-chirurgicales ou de chirurgie veineuse)
- Traitement des ulcérations veineuses chez les patients immobiles / partiellement mobiles

mediven® struva® 35:

- Prophylaxie physique de la thrombose chez les patients mobiles – pré, intra et postopératoire
- Prévention et traitement des œdèmes et hématomes postopératoires et post-traumatiques ainsi que réduction de la douleur associée (par exemple, lors d'interventions orthopédiques-chirurgicales ou de chirurgie veineuse)
- Traitement des ulcérations veineuses chez les patients partiellement mobiles / mobiles
- Traitement compressif de la thrombose veineuse profonde aiguë

Contre-indications

Artériopathie oblitérante périphérique avancée (lorsque l'un des paramètres suivants est vérifié: IPS < 0,5, pression artérielle à la cheville < 60 mmHg, pression auxorteils < 30 mmHg ou mesure de l'oxygène transcutané TcPO2 < 20 mmHg sur la face supérieure du pied), Insuffisance cardiaque décompensée (NYHA III + IV), Phlébite septique, Phlébite bleue (Phlegmasia coerulea dolens), œdèmes massifs aux jambes

Une attention particulière est exigée dans les cas suivants

Dermatoses fortement suintantes, Incompatibilité avec le matériau de contention, Troubles sévères de la sensibilité des extrémités, Neuro-pathie périphérique avancée (p. ex. en cas de diabète sucré), Polyarthrite chronique primaire

Risques et effets secondaires

En cas d'utilisation incorrecte, les produits peuvent causer des nécroses cutanées et des lésions causées par la pression aux nerfs périphériques. Les peaux sensibles peuvent présenter des démangeaisons, des desquamations et des signes d'inflammation sous les accessoires de contention. Il est donc conseillé d'apporter des soins adéquats à la peau sous l'accessoire de compression. Par conséquent, veuillez suivre les instructions d'utilisation et inspecter la peau quotidiennement et vérifier l'état de la circulation sanguine. Si les symptômes suivants apparaissent, veuillez immédiatement retirer l'accessoire de contention et vous soumettre à un contrôle médical: Orteils colorés en bleu ou blanc, troubles sensoriels ou sensations d'éngourdissement, augmentation de la douleur, essoufflement et transpiration excessive, restrictions importantes de la mobilité.

Utilisateurs prévus et groupe de patients ciblé

Parmi les utilisateurs prévus comptent les professionnels de la santé et les patients, y compris les personnes fournissant une assistance dans le domaine des soins après information dispensée par des professionnels de la santé. Les professionnels de la santé traitent les adultes et les enfants selon les dimensions/tailles disponibles et les fonctions/indications requises sur la base des informations du fabricant sous leur propre responsabilité.

Consignes d'utilisation

Une prise correcte des mesures est la condition nécessaire à un traitement optimal.

mediven® thrombixin® 18 et mediven® thrombixin® 21:

Le tour de cheville (CB) détermine le choix de la taille. Pour les accessoires de contention allant jusqu'au genou, la circonférence du mollet (CC) détermine le choix de la taille. Pour les accessoires de contention pour la cuisse, la circonférence de la cuisse (CG) détermine le choix de la taille ou indique qu'un bas extra-large est nécessaire. Pour une meilleure manipulation et une meilleure lisibilité, les dimensions sont données en centimètres entiers. Les écarts qui peuvent en résulter sont couverts par les tolérances de mesure et de fabrication. Les règles d'arrondi internationalement reconnues s'appliquent lors de la détermination des dimensions (arrondir à 4/10, arrondir à partir de 5/10). Cela a déjà été pris en compte dans la conception des rubans de mesure en papier fournis par le fabricant.

mediven® struva® 23 et mediven® struva® 35:

Le tour de cheville (CB) détermine le choix de la taille. Pour les accessoires de contention allant jusqu'au genou, la mesure prise sous le genou (cD) confirme le choix de la taille. Pour les accessoires de contention pour la cuisse, la mesure prise sous le genou (cD) et la circonférence de la cuisse (CG) confirment le choix de la taille.

Les produits doivent uniquement être utilisés sur une peau intacte ou des plaies bien soignées, et ils peuvent être utilisés par plusieurs patients après un nettoyage préalable. Le contact avec des substances chimiques (p. ex. benzène, méthanol, acide salicylique à fortes concentrations) peut influer négativement sur l'effet de contention des produits. Il est recommandé de renoncer à utiliser des pompadou et des huiles en même temps que les bas de contention. Lors du port d'accessoires de contention à bande adhésive en silicone, les personnes à peau sensible peuvent présenter des irritations de la peau (due à la sueur en combinaison avec les sollicitations mécaniques). Pour éviter cela, il est recommandé de déplacer légèrement la bande adhésive plusieurs fois au cours de la journée. Si des douleurs ou des irritations accrues de la peau surviennent, veuillez retirer immédiatement l'accessoire de contention et consulter votre médecin ou le personnel soignant.

Durée de port et d'utilisation

Sauf prescription contraire du médecin, les accessoires de contention peuvent être portés jour et nuit pour un résultat thérapeutique optimal. Les accessoires de contention doivent être changés aussi souvent que nécessaire. Dans des circonstances normales, veuillez les changer au moins tous les 3 jours. Les accessoires de contention peuvent être ré-utilisés au maximum 10 fois.

Conseils d'entretien

Le retraitement doit être effectué conformément aux exigences de la directive sur les dispositifs médicaux en vigueur et aux exigences nationales applicables au retraitement des dispositifs médicaux, dans le respect des instructions suivantes:

- Lavage jusqu'à 95 °C
 - Ne pas utiliser d'eau de javel
 - Séchage jusqu'à 80 °C max.
 - Ne pas repasser
 - Ne pas nettoyer à sec
- Les accessoires de contention endommagés doivent être triés et ne peuvent plus être utilisés sur les patients pour l'indication spécifiée.



Stockage

Les produits doivent être stockés au sec et protégés du rayonnement direct du soleil.



Combinaison avec d'autres produits

Assurez une élimination correcte et professionnelle des produits pour éviter de mettre en danger les personnes et l'environnement.

Élimination

Assurez une élimination correcte et professionnelle des produits pour éviter de mettre en danger les personnes et l'environnement.

Réclamations

En cas de réclamations en rapport avec le produit, telles que par exemple un tricot endommagé ou des défauts d'ajustement, veuillez contacter le fabricant. Seuls les incidents graves pouvant mener à une détérioration considérable de l'état de santé ou à la mort doivent être signalés au fabricant ou aux autorités compétentes de l'État membre. Les incidents graves sont définis à l'article 2 no 65 du Règlement (UE) 2017/745 (MDR).

ΕΛΛΗΝΙΚΑ

Προηγουμένων χρήσης

mediven® thrombexin® 18 και mediven® thrombexin® 21:

Κλινική κάλτα συμπίσεσς κυκλικής πλέξης για τη συμπίσηση των κάτω άκρων, κυρίως για την πρόληψη παθήσεων του φλεβικού συστήματος.

mediven® struva® 23 και mediven® struva® 35:

Κλινική κάλτα συμπίσεσς κυκλικής πλέξης για τη συμπίσηση των κάτω άκρων, κυρίως για την πρόληψη και θεραπεία παθήσεων του φλεβικού συστήματος και γενικών οιδημάτων.

Χαρακτηριστικά απόδοσης

Τα προϊόντα ασκούν συμπίσηση στα άκρα με μια βαθματικά (από κάτω προς τα πάνω φθίνουσα) πίεση.

Ενδείξεις

mediven® thrombexin® 18:

- Φυσική προσβύλαξη από θρομβώσεις σε ακίνητους ασθενείς - προ-, ενδο- και μετεγχειρητικά
- Πρόληψη και θεραπεία μετεγχειρητικών και μετατραματικών οιδημάτων

mediven® thrombexin® 21:

- Φυσική προσβύλαξη από θρομβώσεις σε ακίνητους / μερικές ακίνητους ασθενείς - προ-, ενδο- και μετεγχειρητικά
- Φυσική προσβύλαξη από θρομβώσεις σε ακίνητους ασθενείς με αυξένετο κίνδυνο θρόμβωσης (π.χ. υπάρχουσα φλεβική νόσος, εν τω βάθει φλεβική θρόμβωση στο ιστορικό)
- Πρόληψη και θεραπεία μετεγχειρητικών και μετατραματικών οιδημάτων και αιματωμάτων καθώς και μείωση του σχετικού πόνου

mediven® struva® 23:

- Φυσική προφύλαξη από θρομβώσεις σε μερικές ακίνητους ασθενείς - προ-, ενδο- και μετεγχειρητικά
- Πρόληψη και θεραπεία μετεγχειρητικών και μετατραματικών οιδημάτων και αιματωμάτων καθώς και μείωση του σχετικού πόνου (π.χ. σε ορθοπεδικές χειρουργικές επεμβάσεις ή χειρουργικές προσθήκες)
- Θεραπεία φλεβικών ελκών σε ακίνητους / μερικές ακίνητους ασθενείς

mediven® struva® 35:

- Φυσική προσβύλαξη από θρομβώσεις σε κινητούς ασθενείς - προ-, ενδο- και μετεγχειρητικά
- Πρόληψη και θεραπεία μετεγχειρητικών και μετατραματικών οιδημάτων και αιματωμάτων καθώς και μείωση του σχετικού πόνου (π.χ. σε ορθοπεδικές χειρουργικές επεμβάσεις ή

χειρουργικές επεμβάσεις φλεβών)

- Θεραπεία φλεβικών ελκών σε μερικώς ακίνητους / κινητούς ασθενείς
- Συμπτωτική θεραπεία οξείας εν τω βάθει φλεβικής θρόμβωσης

Αντενδείξεις

Προχωρημένη περιφερική αρτηριακή αγγειακή νόσος (έναν ιογύει μιας εις αυτών των παραμέτρων: ABPI < 0,5, αρτηριακή πίεση στους αστραγάλους < 60 mmHg, πίεση στα δάχτυλα του ποδιού < 30 mmHg ή TcPO2 < 20 mmHg καμάρα ποδιού), Συμφορητική καρδιακή ανεπάρκεια (NYHA III + IV), Σπληκτική φλεβίτιδα, Κυανής επώδυνη φλεγμονή, Βαριά οιδήματα των ποδιών

Ιδιαίτερη προσοχή θα πρέπει να δίνεται στις εξής περιπτώσεις

Δερματικές λοιμώξεις, Ευαισθανσία/μη ανοχή στο μιλικό συμπτώμα, Σύβαρες διαταραχές ευαισθανσίας του άκρου, Προχωρημένη περιφερική νευροπάθεια (π.χ. σακχαρώδης διαβήτης), Χρόνια πολυαρθρίτιδα

Κινδυνοί και παρενέργειες

Τα προϊόντα μπορούν να προκαλέσουν νεκρώσεις του δέρματος και βλάβες εξαιτίας πίεσης στη περιφερικά νεύρα, ειδικότερα σε περίπτωση εφαρμογής χρήσης. Σε περίπτωση ευαισθαντής επιδερμίδας, ενδέχεται να παρουσιαστεί κάτιο από το μέρος συμπίσεως κνημάτων, απολέπιση και σημάδια φλεγμονής. Επομένως, πρέπει να διασφαλίζεται η κατάλληλη φροντίδα του δέρματος κάτιο από το ένδυμα συμπίσεως. Γι' αυτό, πρέπει τις οδηγίες χρήσης και ελέγχεται καθημερινά το δέρμα και την κυκλοφορία του αίματος. Τα ακολούθα συμπτώματα θα πρέπει να οδηγήσουν σε άμεση αφαίρεση της κάλτας συμπίσεως και έλεγχο του κλινικού ευρήματος: Μπή λί σάρπρος χρωματισμός των ευθύνων, με φυαινολογικές αισθήσεις και μουδιάσματα, ουκάνδανοι πάνοι, αναπνευστική δυσάρεσια και εφιδρώσεις, οξείες περιορισμού των κινήσεων.

Προφρότεροι χρήστες και στοχευόμενη ομάδα ασθενών

Μεταξύ των προφρότερων χρηστών συγκαταλέγονται η περιγελασίας μεγάλες και ασθενείς, συμπεριλαμβανομένων των ατόμων που συμπετρέχουν στη φροντίδα, κατόπιν σχετικής ενημέρωσης από επαγγελματίες μεγάλες. Οι επαγγελματίες υπερβατών με ίδια ευθύνη ενήλικες και παιδιά, με τη βοήθεια των διαστάσεων διστάσεων/μεγεθών και των απαιτουμένων λειτουργίων/ενδείξεων, λαμβάνοντας υπόψη τις πληροφορίες του κατασκευαστή.

Υποδείξεις χρήσης

Προϋπόθεση για την ιδινήκιη περιθώρη είναι να παρέχουν σωτά τα μέτρα.

mediven® thrombexin® 18 και mediven® thrombexin® 21:

Το μέγεθος που θα επιλεγεί καθορίζεται από την περίμετρο του αστραγάλου (cB). Πα την κάλτα γονάτου, η επιλογή του μεγέθους καθορίζεται μετρώντας την περιφέρεια της γάμπας (CC). Στην κάλτα μηρών, η επιλογή του μεγέθους καθορίζεται με μέτρηση της περιφέρειας των μηρών (CG) η δείχνει ότι παποτείται μια εξαιρετικά φαρδιά κάλτα. Στις διαστάσεις, δίνονται ακέραιες τιμές εκατοστών για καλύτερο χειρισμό και αναγνωρισμότητα. Τυχόν κενά που προκύπτουν καλύπτονται από ανοχές μέτρησης και κατασκευής. Για την προσδιορισμό των διστάσεων, ισχύουν οι διεθνώς αναγνωρισμένοι κανόνες στραγγυλοποίησής της στραγγυλοποίησή προς τα κάτω έως 4/10, στραγγυλοποίησή προς τα πάνω από 5/10. Αυτό έχει ήδη ληφθεί υπόψη κατά τον σχεδιασμό των χόρτινων τανιών μέτρησης που παρέχονται από τον κατασκευαστή.

mediven® struva® 23 und mediven® struva® 35:

Το μέγεθος που θα επιλεγεί καθορίζεται από την περίμετρο του αστραγάλου (cB). Πα την κάλτα

γονάτου, η μέτρηση κάτιο από το γόνατο (cD) καθορίζει την επιλογή του μεγέθους. Για την κάλτα μηρών, η μέτρηση κάτιο από το γόνατο (cD) και την περιφέρεια των μηρών (cG) καθορίζει την επιλογή του μεγέθους.

Τα προϊόντα πρέπει να χρησιμοποιούνται μόνο σε άδιπτο δέρμα η κατόπιν κατάλληλης φροντίδας του τραύματος και είναι κατάλληλα για χρήση από αρκετούς ασθενείς μετά από σχετικό καθορισμό. Η επαφή με χημικές ουσίες (π.χ. βενζόλια, μεθανόλης, σαλικιλικό οξύ σε υψηλή συγκέντρωση) μπορεί να επηρεάσει αρνητικά τη δράση συμπίσεως των προϊόντων. Συστίνεται η αποφυγή χρήσης αλοιφών και λαδιών κατά τη χρήση των καλτσών συμπίσεως. Οι κάλτες συμπίσεως με αντιολιθική τανίδια σιλικόνης μπορούν να προκαλέσουν δερματικούς ερεθισμούς σε ανθρώπους με ευαισθανσία σε επιδερμίδα (εξαιτίας φιδρώσης σε συνδυασμό με τη μηχανική τανίδια παπούτσι). Πα την πρόληψη αυτού, συστίνεται η μετατόπιση της αντιολιθικής τανίδης προπάνου. Οι κάλτες συμπίσεως πρέπει να αλλάζονται δύο συχνά κρείσματα. Ωστόσο, υπό κανονικές συνθήκες τουλάχιστον κάθε 3 μηνές. Οι κάλτες συμπίσεως μπορούν να καθοριστούν το πολύ 10 φορές.

Διάρκεια εφαρμογής και χρήση

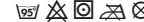
Εκτός από την προφερητική από τον γιατρό, οι κάλτες συμπίσεως μπορούν να φοριούνται μέρα και νύχτα για βέλτιστα θεραπευτικά αποτέλεσματα. Οι κάλτες συμπίσεως πρέπει να αλλάζονται δύο συχνά κρείσματα. Ωστόσο, υπό κανονικές συνθήκες τουλάχιστον κάθε 3 μηνές. Οι κάλτες συμπίσεως μπορούν να καθοριστούν το πολύ 10 φορές.

Υποδείξεις περιποίησης

Η επεξεργασία πρέπει να πραγματοποιείται σύμφωνα με τις απαιτήσεις της ιατρών συμπίσεως οδηγίας για την ιατροτεχνολογική προΐντα και τις ιαχύσματα εθνικής απαγόρευσης για την επεξεργασία ιατροτεχνολογικών προϊόντων, ενώ θα πρέπει να προτίνονται οι ακόλουθες οδηγίες:

- Πάλισμα έως 95°C
- Απαγορεύεται η λεύκανση
- Στέγνωμα έως μέγ. 80°C
- Να μην οιδερώνεται
- Να μην γίνεται χημικός καθαρισμός

Οι φιδρώσεις κάλτες συμπίσεως πρέπει να δισχαρίζονται και δεν μπορούν πλέον να χρησιμοποιούνται στον ασθενή για τον καθορισμένο τομέα ενδείξεων.



Αποθήκευση

Τα προϊόντα πρέπει να αποθηκεύονται σε ξηρό μέρος, προστατευμένα από την άμεση ηλιακή ακτινοβολία.



Συνδυασμός με άλλα προϊόντα

Ένας συνδυασμός των προϊόντων mediven® struva® 23 και mediven® struva® 35 με τα προϊόντα mediven® struva® 23 μετρεί να είναι χρήσιμος για τη στερέωση του υλικού επιδέσμου πληγών, αλλά πρέπει να συγκρητίσει με τον θεραπόντα ιατρό.

Απόρριψη

Βεβαιωθείτε ότι τα προϊόντα απορρίπτονται σωστά, προκειμένου να αποφευχθούν οι κίνδυνοι για τον άνθρωπο και το περιβάλλον.

Παράπονα

Σε περίπτωση παραπόνων σε σχέση με το προϊόν, όπως παραδείγματος χάριν φθορές στο πλεκτό ύφασμα ή ελαστώματα στην εφαρμογή, απευθυνθείτε στον κατασκευαστή. Μόνο σοβαρά περιστατικά, που μπορεί να οδηγήσουν σε ομποτική επιδενσία της κατάστασης της υγείας ή σε θάνατο, θα πρέπει να γνωστοποιούνται στον κατασκευαστή και στην

αρμόδια αρχή του κράτους·μέλους. Τα σεβαρά περιστατικά ορίζονται στο Αρθρο 2 Αρ. 65 του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/745 (MDR - Κανονισμός για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα).

繁體中文

用途

mediven® thrombexin® 18 和 mediven® thrombexin® 21:

用以壓縮下肢的圓編針織醫療用壓力襪，主要用來預防靜脈系統疾病。

mediven® struva® 23 和 mediven® struva® 35:

用以壓縮下肢的圓編針織醫療用壓力襪，主要用來預防和治療靜脈系統疾病和一般腫脹情況。

功能特性

這些產品以漸進式（從下而上遞減）的壓力對四肢加壓。

適應症

mediven® thrombexin® 18:

• 全身癱瘓患者的物理性血栓形成預防 – 術前、術中和術後

• 預防和治療術後和創傷後水腫

mediven® thrombexin® 21:

• 全身癱瘓 / 部分癱瘓患者的物理性血栓形成預防 – 術前、術中和術後

• 有高度血栓形成風險（例如：有靜脈疾病、深部靜脈栓塞形成病史）之全身癱瘓患者的物理性血栓形成預防

• 預防和治療術後和創傷後水腫和血腫以及減緩伴隨而來的疼痛

mediven® struva® 23:

• 部分癱瘓患者的物理性血栓形成預防 – 術前、術中和術後

• 預防和治療術後和創傷後水腫和血腫以及減緩伴隨而來的疼痛（例如：進行骨外科或靜脈外科手術時）

• 全身癱瘓 / 部分癱瘓患者的靜脈潰瘍治療

mediven® struva® 35:

• 有行動能力患者的物理性血栓形成預防 – 術前、術中和術後

• 預防和治療術後和創傷後水腫和血腫以及減緩伴隨而來的疼痛（例如：進行骨外科或靜脈外科手術時）

• 全身癱瘓 / 部分癱瘓患者的靜脈潰瘍治療

• 急性深部靜脈栓塞的壓縮治療

禁忌症

晚期周邊動脈疾病（若符合以下其中一項參數：ABPI < 0.5, 踝肱血壓 < 60 mmHg, 腳趾壓力 < 30 mmHg 或 TCPO2 < 20 mmHg 腳背），代償性心力衰竭（NYHA III + IV），敗血症性靜脈炎，藍色靜脈炎，腿部嚴重水腫

有以下疾病者請特別注意：

傾向於濕式的皮膚疾病、壓縮材料不耐性、四肢嚴重敏感性疾病、晚期周邊神經病變（例如：因糖尿病所致）、原發性慢性多關節炎

風險和副作用

這些產品可能導致皮膚壞死以及壓力對周邊神經造成損害，特別是在不當使用時。使用壓力輔助產品可能導致敏感皮膚出現發癢、鱗屑和發炎等症狀；因此，在使用壓力輔助產品的同時應採取充分的皮膚保養。請注意使用注意事項，並每日檢查皮膚以及血液循環情況。出現以下症狀時，請立即脫掉壓力輔助產品，並進行臨床檢查：腳趾出現藍色或白色、不適和麻痺、疼痛加劇、呼吸急促和盜汗、急性活動受限。

預設使用者和目標病患族群

規定使用者包括衛生專業人員和患者，含經衛生專業人員適當諮詢後支援照護工作的人員。衛生專業人員根據所提供的尺寸和必要之功能／適應症，在考量到製造商資訊的情況下，根據其職責照護成人和孩童。

使用注意事項

正確測量是達到使用壓力輔助產品最佳結果的先決條件。

mediven® thrombexin® 18 和 mediven®

thrombexin® 21:

選擇尺寸時，以腳踝圍尺寸（cB）為基準。及膝壓力襪的尺寸請測量小腿圍（cC）。大腿壓力襪的尺寸則請測量大腿圍（cG）或可從該圍尺寸判斷是否需要超長壓力襪。為有助於更好的處理和可讀性，這些部位的尺寸請以整數的公分數來表示。其因此可能產生的缺漏會測量和生產誤差填補。確定尺寸時適用國際公認的四捨五入規格。製造商在設計其所提供的紙捲尺時，已考慮到這一點。

mediven® struva® 23 和 mediven® struva® 35:

選擇尺寸時，以腳踝圍尺寸（cB）為基準。及膝壓力襪的尺寸請測量膝蓋下方處（cD）。大腿壓力襪的尺寸則測量膝蓋下方處（cD）和大腿圍（cG）。這些產品僅可用於完好無損的皮膚或適當的傷口護理時，若有數位患者使用，則須事先進行清潔。接觸到化學物質（例如：高濃度的苯、甲醇、水楊酸）可能會對產品的壓縮效果產生不良影響。在使用壓力襪的同時請勿使用軟膏和油液類保養產品。使用固定帶為矽膠材質的壓力襪，敏感膚質（因出汗結合機械應力所致）的使用者可能會出現皮膚刺激的現象。為避免發生這種情況，建議穿戴期間請數次略微挪移固定帶的位置。若出現疼痛或嚴重的皮膚刺激，請立即脫掉壓力襪，並請教醫生或護理人員的意見。

穿戴和使用期限

除非醫生另有規定，否則為達其最佳的治療效果，壓力襪應日夜穿戴。壓力襪應盡可能頻繁更換。但正常情況下，應至少每 3 日更換一次。壓力襪可後續處理最多 10 次。

保養注意事項

務必根據適用的醫療器械指令要求以及適用於醫療器械後處理的國家要求來執行後處理，因此須遵循以下說明：

- 95°C 以下清洗
- 請勿漂白
- 最高 80°C 烘乾
- 請勿熨燙
- 請勿乾洗

受損的壓力襪必須淘汰，不得再用於指定適應症範圍的患者。



存放

這些產品必須乾燥保存，避免直接日曬。



搭配其他產品一起使用

mediven® struva® 23 和 mediven® struva® 35 與 mediven® struva® fix 搭配使用有助於固定傷口敷料，但請務必與主治醫師討論。

廢棄處理

請務必確實依規定進行這些產品的廢棄處理，以避免危及人類和破壞環境。

投訴

如為產品相關投訴，例如織物損壞或不合身，請洽詢製造商。僅有可能導致健康狀況明顯惡化甚或死亡的嚴重事件，才需通知製造商及成員國主管當局。嚴重事件的定義在法規 (EU) 2017/745 (MDR) 的第 2 條第 65 款。

ITALIANO

Destinazione d'uso

mediven® thrombexin® 18 e mediven® thrombexin® 21:

Calza compressiva ospedaliera a maglia circolare per la compressione degli arti inferiori, utilizzata principalmente nella prevenzione delle patologie vascolari.

mediven® struva® 23 e mediven® struva® 35:

Calza compressiva ospedaliera a maglia circolare per la compressione degli arti inferiori, uti-

lizzata principalmente nella prevenzione e nel trattamento delle patologie vascolari e, in generale, degli stati di gonfiore.

Caratteristiche prestazionali

I prodotti esercitano pressione sugli arti in maniera graduata (decrescente dal basso verso l'alto).

Indicazioni terapeutiche

mediven® thrombexin® 18:

- profilassi fisica della trombosi pre, intra e postoperatoria nei pazienti immobilizzati
- prevenzione e trattamento dell'edema post-operatorio e post-traumatico

mediven® thrombexin® 21:

- profilassi fisica della trombosi pre, intra e postoperatoria nei pazienti immobilizzati / parzialmente immobilizzati
- profilassi fisica della trombosi nei pazienti immobilizzati con aumentato rischio trombotico (per es. disturbi del sistema venoso esistenti, anamnesi di trombosi venosa profonda)

- prevenzione e trattamento di edemi ed ematomi post-operatori e post-traumatici nonché riduzione dei dolori associati

mediven® struva® 23:

- profilassi fisica della trombosi pre, intra e postoperatoria nei pazienti parzialmente immobilizzati
- prevenzione e trattamento di edemi ed ematomi post-operatori e post-traumatici nonché riduzione dei dolori associati (ad es. in caso di interventi di chirurgia ortopedica o flebologica)

mediven® struva® 35:

- profilassi fisica della trombosi pre, intra e postoperatoria nei pazienti immobilizzati
- prevenzione e trattamento di edemi ed ematomi post-operatori e post-traumatici nonché riduzione dei dolori associati (ad es. in caso di interventi di chirurgia ortopedica o flebologica)
- terapia delle ulcerazioni venose nei pazienti immobilizzati / parzialmente immobilizzati

mediven® struva® 35:

- profilassi fisica della trombosi pre, intra e postoperatoria nei pazienti immobilizzati

- prevenzione e trattamento di edemi ed ematomi post-operatori e post-traumatici nonché riduzione dei dolori associati (ad es. in caso di interventi di chirurgia ortopedica o flebologica)

mediven® struva® 35:

- profilassi fisica della trombosi pre, intra e postoperatoria nei pazienti immobilizzati / parzialmente immobilizzati
- trattamento complessivo della trombosi venosa profonda acuta

Controindicazioni

Arteriopatia periferica occlusiva avanzata (in caso di presenza di uno dei seguenti parametri: ABI < 0,5, pressione arteriosa della caviglia < 60 mmHg, pressione all'alluce < 30 mmHg o TcPO2 < 20 mmHg sul dorso del piede), insufficienza cardiaca congestizia (NYHA III + IV), fiebte settica, Phlegmasia cerulea dolens, edema massivo degli arti inferiori

Prestare particolare attenzione in caso di

Dermatite essudante grave, intolleranza al materiale compressivo, forte parestesia degli arti, neuropatia periferica avanzata (ad esempio correlata al diabete mellito), poliartrite cronica primaria

Rischi ed effetti collaterali

I prodotti, specialmente in caso di uso improprio, possono causare necrosi della pelle e danni dovuti alla pressione sui nervi periferici. In caso di sensibilità cutanea si potrebbero avvertire prurito, desquamazione e segni di infiammazione sulla pelle coperta dall'indumento compressivo. È perciò raccomandabile un'adeguata cura della pelle coperta dal tessuto compressivo. Si prega quindi di seguire le indicazioni per l'uso, di ispezionare la cute quotidianamente e di controllare la situazione circolatoria. I seguenti sintomi dovrebbero portare a un'immediata rimozione dell'indumento compressivo e a un'analisi delle evidenze cliniche: colorazione blu o bianca delle dita dei piedi, parestesia e sensazione di intorpidimento, dolori crescenti, alterazioni della respirazione e della sudorazione, difficoltà

tà nei movimenti.

Utenti e pazienti target

Il prodotto è destinato all'uso da parte di personale sanitario e pazienti, compreso chi fornisce assistenza nelle cure, previo consulto con un professionista del settore. In base alle misure/taglie disponibili e alle funzioni/indicazioni necessarie, i professionisti sanitari forniscono assistenza ad adulti e bambini agendo sotto la propria responsabilità e tenendo conto delle informazioni fornite dal produttore.

Indicazioni per l'uso

Prendere le misure in maniera corretta garantisce l'efficacia della terapia.

mediven® thrombexin® 18 e mediven® thrombexin® 21:

La misura della caviglia (cB) stabilisce la scelta della taglia corretta. Per il gambaletto compressivo, la taglia verrà confermata misurando la circonferenza del polpaccio (CC). Per la calza autoreggente, la misurazione della circonferenza della coscia (CG) confermerà la scelta della taglia o indicherà che è necessaria una misura extra. Per una facile utilizzo, le misure sono espresse in centimetri interi. Gli eventuali spazi vuoti sono compensati dalle tolleranze delle misure in produzione. Per la misurazione si applicano le regole di arrotondamento riconosciute a livello internazionale (arrotondamento per difetto fino a 4/10, per eccesso a partire da 5/10). Tali regole sono già state prese in considerazione nella realizzazione dei metrini a nastro di carta forniti dal produttore.

mediven® struva® 23 e mediven® struva® 35:

La misura della caviglia (cB) stabilisce la scelta della taglia corretta. Per il gambaletto compressivo, la scelta della taglia verrà confermata misurando al di sotto del ginocchio (CD). Per la calza alla coscia, la scelta della taglia verrà confermata misurando la circonferenza della coscia (CG) e al di sotto del ginocchio (CD).

I prodotti devono essere utilizzati solo se la cute è integra o con un'adeguata medicazione della ferita e sono idonei all'uso da parte di più pazienti solo dopo il loro lavaggio. Il contatto con sostanze chimiche (ad es. benzene, metanolo, acido salicilico in concentrazioni elevate) può influire negativamente sull'effetto compressivo dei prodotti. Evitare di utilizzare unguenti e oli prima di indossare le calzepressive. Gli indumenti compressivi con banda elastica in silicone possono causare irritazioni cutanee per gli individui affetti da pelle sensibile (a causa della bassa traspirazione in combinazione con la sollecitazione meccanica). Per evitare ciò, si raccomanda di spostare leggermente la banda in silicone più volte nel corso della giornata. Se si dovessero manifestare dolori o irritazioni cutanee, togliere immediatamente la calza compressiva e consultare un medico o un operatore sanitario.

Durata dell'utilizzo

Per ottenere un risultato terapeutico ottimale, è possibile indossare gli indumenti compressivi giorno e notte, salvo diverse disposizioni del medico curante. Le calzepressive dovrebbero essere cambiate ogni volta che è necessario, e comunque almeno ogni 3 giorni, in circostanze normali. Le calzepressive possono essere riutilizzate su altri pazienti per un massimo 10 volte.

Avvertenze per la cura del dispositivo medico

Il riutilizzo ospedaliero dev'essere effettuato in conformità ai requisiti della direttiva sui dispositivi medici applicabile e ai requisiti nazionali vigenti in materia di riutilizzo dei dispositivi medici, seguendo le istruzioni riportate di seguito:

- lavaggio fino a 95°C
- non candeggiare
- asciugatura a max. 80°C

- non stirare

- non lavare a secco

Le calzepressive danneggiate devono essere eliminate e non possono più essere riutilizzate sui pazienti nel campo di utilizzo specificato.



Raccomandazioni per la conservazione

Conservare il prodotto in un luogo fresco e asciutto e al riparo dai raggi solari.



Combinazione con altri prodotti

Per fissare il materiale di medicazione può essere indicata una combinazione di mediven® struva® 23 e mediven® struva® 35 con mediven® struva® fix, ma è opportuno consultare il proprio medico curante.

Smaltimento

Assicurare lo smaltimento corretto e professionale dei prodotti per salvaguardare le persone e l'ambiente.

Reclami

In caso di reclami relativi al prodotto, come ad esempio danni al tessuto o difetti nella conformazione della calza, si prega di rivolgersi al fabbricante. Solo gli incidenti gravi, che comportano un importante peggioramento delle condizioni di salute o il decesso del paziente, sono da notificare al fabbricante e alle autorità competenti dello Stato membro. Gli incidenti gravi sono definiti nell'articolo 2 n. 65 del Regolamento (UE) 2017/745 (MDR).

HRVATSKI

Namjenska uporaba mediven® thrombexin® 18 i mediven® thrombexin® 21:

Kružno pletené kliničke kompresijske čarape za kompresiju donjih ekstremiteta, prvenstveno za prevenciju oboljenja venskog sustava.

mediven® struva® 23 i mediven® struva® 35:

Kružno pletené kliničke kompresijske čarape za kompresiju donjih ekstremiteta, prvenstveno za liječenje i prevenciju oboljenja venskog sustava te otekline.

Radne značajke

Proizvodi postupnim pritiskom (smanjuje se odzod prema gore) vrše kompresiju ekstremiteta.

Indikacije

mediven® thrombexin® 18:

- Fizička prevencija tromboze u nepokretnim pacijentima — pred-operativna, intraoperativa i postoperativna
- Prevencija i terapija za postoperativne i postraumatske edeme

mediven® thrombexin® 21:

- Fizička prevencija tromboze kod nepokretnih / djelomično pokretnih pacijentima — prije, usred i nakon operacije
- Fizička prevencija tromboze kod nepokretnih pacijenata s povećanim rizikom od tromboze (na primjer, postosteča venska bolest, duboka venska tromboza u povijesti bolesti)

- Prevencija i terapija postoperativnog i postraumatskog edema i hematoma, kao i smanjenje povezanih bolova

mediven® struva® 23:

- Fizička prevencija tromboze kod djelomično pokretnih pacijenata — prije, usred i nakon operacije

- Prevencija i terapija postoperativnih i postraumatskih edema i hematoma, kao i smanjenje povezanih bolova (na primjer, kod ortopedsko-kirurških ili venskih operacija)

- Terapija za venske ulceracije kod nepokret-

nih / djelomično pokretnih pacijenata

mediven® struva® 35:

- Fizička prevencija tromboze kod pokretnih pacijenata — prije, usred i nakon operacije
- Prevencija i terapija postraumativnih i postraumatskih edema i hematoma, kao i smanjenje povezanih bolova (na primjer, kod ortopedsko-kirurških ili venskih operacija)
- Terapija za venske ulceracije kod pokretnih / djelomično pokretnih pacijenata
- Kompressijska terapija akutne duboke venske tromboze

Kontraindikacije

Uznapredovala bolest perifernih arterija (ako je ispunjen jedan od navedenih uvjeta): ABPI < 0,5, tlak arterija u gležnju < 60 mmHg, tlak u nožnim prstima < 30 mmHg ili TcPO₂ < 20 mmHg rist), dekompenzacija tj. zatajenje srca (NYHA III + IV), septički flebitis, phlegmasia coerulea dolens, masivni edemi u nogama

Posebna pozornost kod

Izražene vlažne dermatote, nepodnošenje kompresijskog materijala, teški osjetilni poremećaji u ekstremitetima, uznapredovala periferna neuropatija (npr. kod dijabetesa metilatusa), primarni kronični poliartritis

Rizici i nuspojave

Proizvodi mogu, posebno kod nestručne upotrebe, izazvati nekrozu kože i oštećenja perifernih živaca pritiskom. Kod osjetljive kože može prilikom upotrebe kompresijskih sredstava doći do svraba, perutnja i znakova upale. Stoga, potrebna je odgovarajuća njega kože uz kompresijsku terapiju. Stoga pročitate upute za uporabu i svakodnevno provjeravajte kožu i pratite stanje cirkulacije. Kod pojave sljedećih simptoma potrebno je odmah ukloniti kompresijsko sredstvo i provesti kontrolu kliničkog nalaza: Plava ili bijela boja nožnih prstiju, poremećaji u osjetu i neosjetljivost, pojačavanje bolova, nedostatak dah, iznenadno znojenje, akutna ograničenost kretanja.

Previdene ciljne skupine korisnika i pacijenata

Među previdene korisnike ubrajaju se pripadnici medicinskih struka i pacijenti, uključujući osobe koje pružaju podršku prilikom njega, nakon odgovarajuće obavijesti pripadnika medicinske struke. Pripadnici medicinske struke opskrbljuju odrasle i djecu prema dimenzijama/veličinama na raspolaženju te potrebnim funkcijama/indikacijama uz pridržavanje priznatih informacija na svoju odgovornost.

Upute za primjenu

Pravilno mjerjenje je preduvjet za optimalnu terapiju.

mediven® thrombexin® i 18 mediven® thrombexin® 21:

Pri tome mjerja gležnja (cB) određuje koju je veličinu potrebno odabrat. Kod dokolenjki se mjerjenjem opseg lista (CC) potvrđuje izbor veličine. Kod čarape do bedra mjerjenjem opseg-a natkoljenice (cG) potvrđuje se izbor veličine ili se utvrđuje da je potrebna ekstra široka čarapa. Mjere se radi boljeg rukovanja i čitljivosti trebaju navoditi u cijelim centimetrima. Praznine koje se mogu pojaviti pokrivene su kroz toleranciju pri mjerjenju i izradi. Prilikom određivanja veličine primjenjuju se međunarodno priznata pravila zaokruživanja (zaokruživanje na nižu vrijednost do 4/10, a zaokruživanje evču od 5/10). To je već uzeto u obzir kod papirnatih mjernih traka koje pružaju proizvođač.

mediven® struva® 23 i mediven® struva® 35:

Pri tome mjerja gležnja (cB) određuje koju je veličinu potrebno odabrat. Kod dokolenjki, odabir veličine potvrđuje se mjerjenjem ispod koljena (CD). Kod čarapa do bedra, odabir veličine potvrđuje se mjerjenjem ispod koljena (CD) i mjerjenjem opseg-a natkoljenice (cG).

Proizvodi se trebaju koristiti samo na zdravoj

koži ili pri pravilnoj njezi rana i prikladni su za upotrebu na višepacijenata uz prethodno pranje. Kontakt s kemijskim tvarima (npr. benzol, metanol, salicilna kiselina u visokoj koncentraciji) može negativno utjecati na kompresijsku djelovanje proizvoda. Potrebno je izbjegavati upotrebu masti i ulja kada se upotrebljavaju kompresijske čarape. U slučaju kompresijskih čarapa sa silikonskom trakom kod osoba s osjetljivom kožom može doći do (uslijed kombinacije znojenja i kretanja) iritacija kože. Kako bi se to spriječilo, preporučeno je tijekom dana više puta pomoci traku. Ako dođe do pojave bolova ili pojačanog nadraženja kože, odmah skinite kompresijsku čarapu i savjetujte se sa svojim liječnikom ili njegovateljima.

Trajanje nošenja i upotrebe

Ako liječnik ne propiše drugačije, kompresijske čarape mogu se nositi danju i noću radi optimalnog rezultata terapije. Komprezija čarape treba mijenjati onolikom puta koliko je potrebno. Međutim, u normalnim okolnostima, najmanje svaka 3 dana. Kompresijske čarape mogu se prati maksimalno 10x.

Upute za njegu

Priprema mora biti u skladu sa zahtjevima primjenjivih smjernica za medicinske proizvode, kao i važećim nacionalnim zahtjevima za pripremu medicinskih uredaja te je potrebno pridržavati se sljedećih uputa:

- pranje do 95 °C
- ne izbjeljivati
- sušenje do maks. 80 °C
- ne peglati
- ne kemijski čistiti

Oštocene kompresijske čarape moraju se izdvojiti i više se ne smiju koristiti na pacijentima za određene indikacije.



Skladištenje

Proizvode je potrebno skladištitи suhe te zaštiti od izravne sunčeve svjetlosti.



Kombiniranje s drugim proizvodima

Kombinacija proizvoda mediven® struva® 23 i mediven® struva® 35 sa mediven® struva® fix može biti korisna za učvršćivanje materijala za vezanje rana, ali se mora dogovoriti s liječnikom.

Zbrinjavanje

Osigurajte stručno i ispravno zbrinjavanje proizvoda kako biste izbjegli opasnost za ljude i okoliš.

Žalbe

U slučaju reklamacija vezanih uz proizvod, po put oštećenja u materijalu ili ako van ne pristaje, obratite se izravno proizvođaču medicinskih proizvoda. Samo ozbiljni slučajevi, koji bi mogli dovesti do značajnog narušavanja zdravlja ili smrti, moraju se prijaviti proizvođaču i nadležnom tijelu države članice. Teški slučajevi definirani su u članku 2. stavku 65. Uredbe (EU) 2017/745 (MDR).

LATVIEŠU

Paredzētais lietojums mediven® thrombexin® 18 un mediven® thrombexin® 21:

Apalādita kliniska kompresijas zeķe apakšējo ekstremitāšu kompresijai, galvenokārt venozā sistēmas saslimšanu profilaksei.

mediven® struva® 23 un mediven® struva® 35: Apalādita kliniska kompresijas zeķe apakšējo ekstremitāšu kompresijai, galvenokārt venozā

sistēmas saslimšanu profilaksei un terapijai, vispārējiem pietūkuma stāvokliem.

Īpašības

Izstrādājumi iedarbojas uz ekstremitātēm ar graduētu pakāpenisku spiedienu, kas virzīnā uz augšu kļust mazāks.

Indikācijas

mediven® thrombexin® 18:

• Fizikāla trombozes profilakse nekustīgiem pacientiem - pirms operācijas, operācijas laikā un pēc operācijas

• Pēcoperācijas un posttraumatiskas tūskas novēršana un terapija

mediven® thrombexin® 21:

• Fizikāla trombozes profilakse nekustīgiem / daļēji kustīgiem pacientiem - pirms operācijas, operācijas laikā un pēc operācijas

• Fizikāla trombozes profilakse nekustīgiem pacientiem ar paagstinātu trombozes risku (piem., pašlaik ir vēnu saslimšana, anamnēzē dzīlo vēnu tromboze)

• Pēcoperācijas un posttraumatiskas tūskas un hematomu novēršana un terapija, ar šiem simptomiem saistīto sāļju mazināšana (piem., pēc ortopēdiskajām vai vēnu operācijām)

• mediven® struva® 23:

- Fizikāla trombozes profilakse daļēji kustīgiem pacientiem - pirms operācijas, operācijas laikā un pēc operācijas

• Pēcoperācijas un posttraumatiskas tūskas un hematomu novēršana un terapija, ar šiem simptomiem saistīto sāļju mazināšana (piem., pēc ortopēdiskajām vai vēnu operācijām)

• mediven® struva® 35:

- Fizikāla trombozes profilakse kustīgiem pacientiem - pirms operācijas, operācijas laikā un pēc operācijas

• Pēcoperācijas un posttraumatiskas tūskas un hematomu novēršana un terapija, ar šiem simptomiem saistīto sāļju mazināšana (piem., pēc ortopēdiskajām vai vēnu operācijām)

• Venozu čūlu terapija nekustīgiem / daļēji kustīgiem pacientiem

• mediven® struva® 23 und mediven® struva® 35:

- Fizikāla trombozes profilakse kustīgiem pacientiem - pirms operācijas, operācijas laikā un pēc operācijas

• Pēcoperācijas un posttraumatiskas tūskas un hematomu novēršana un terapija, ar šiem simptomiem saistīto sāļju mazināšana (piem., pēc ortopēdiskajām vai vēnu operācijām)

• Venozu čūlu terapija daļēji kustīgiem / kustīgiem pacientiem

• Akutais dzīlo vēnu trombozes ārstēšana ar kompresiju

Kontrindikācijas

Progresējusi perifēro arteriju obliterējoša saslimšana (ja pastāv viens no šiem parametriem: ABPI < 0,5, arteriālais spiediens pie potites < 60 mmHg, spiediens pie kāju pirkstiem < 30 mmHg vai TCPO2 < 20 mmHg pēdas virspusei), neprisavētā sirds mazspreja (NYHA III + IV), Septisks flebitis, Phlegmasia coerulea dolens, Masīva kāju tūska

Īpaša uzmanība jāpievērš, ja pastāv

Itzēktais mitrojōšas dermatozes, Kompresijas materiāla nepanesība, Smagi jutības traucējumi ekstremitātē, Progresējusi perifēra neiroplājība (piem., kad slimio ar Diabetes mellitus), Primārs hronisks poliartrīts

Riski un blaknes

Ja izstrādājumi netiek lietoti pareizi, tie var izraisīt ādas nekrozi un nospiest perifēros nervus. Ja ir jutīga āda, zem kompresijas līdzekļiem var rasties nieze, ādas lobīšanās un iekaisumā pazīmes. Tāpēc zem kompresijas izstrādājuma ir nepieciešama atbilstošā ādas kopšana. Lūdzam ievērot norādes par lietošanu, katru dienu apskaitīt ādu un kontroleit asins appgādes stāvokli. Konstatējot turpmāk nosauktos simptomas, nekavējoties jāpārtrauc kompresijas izstrādājuma valkāšanu un jākontrolē kliniskie dati: Kāju pirksti kluvusi zili vai balti, jutības traucējumi un notirupma sajūta, pieaugošas sāpes, elpas trūkums un pastiprināta svīšana, akuti kustību ierobežojumi.

Paredzētie lietotāji un pacientu mērķgrupa

Pie paredzētajiem lietotājiem pieder veselības aprūpes darbinieki un pacienti, ieskaitot

kopsānā iesaistītās personas, kas saņem atbilstošu informāciju no veselības aprūpes darbiniekiem. Veselības aprūpes darbinieki, zinot pieejamos izmērus/lielumus un nepieciešamās funkcijas/indikācijas un nemot vērā razotāju informāciju, aprūpē pieaugašos un bērnus uz viņu pašu atbildību.

Norādes par lietošanu

Pareiza nomērīšana ir optimālas aprūpes priekšnuteikums.

mediven® thrombexin® 18 un mediven® thrombexin® 21:

Izvēloties izmēru, noteicošais ir mērījums virs potites (CB). Pusgarās zekes izmēra izvēli apstiprina izmērītais apakštilba apkārtmērs uz ikriem (CC). Garās zekes izmēra izvēli apstiprina izmērītais augštilba apkārtmērs (CG) vai arī izrādās, ka vajadzīga loti plata zeka. Ērtākas rikošanās un izlasišanas nolūkā izmērītie lielumi ir norādīti veselos centimetros. Varbūtējās atstarpes, kā radušas šādā sakārtojumā, nosedz mērījumu un izgatavošanas pilaides. Nosokat izmēru, spēkā ir starptautiski pieņemti noapaļošanas noteikumi (līdz 4/10 noapaļuz leju, no 5/10 noapaļo uz augšu). Ražotājā to jau ir nēmīs vērā, kad izgatavoja lietošanai izsniedzamās papīri mērlentes.

mediven® struva® 23 und mediven® struva® 35:

Izvēloties izmēru, noteicošais ir mērījums virs potites (CB). Pusgarās zekes lieluma izvēli apstiprina mērījums zem celgala (CD). Garās zekes lieluma izvēli apstiprina mērījums zem celgala (CD) un augštilba apkārtmērs (CG).

Izstrādājumi ir piemēroti lietošanai tikai uz velesālās ādas vai uz pareiza brūces pārsēja; tos var izmantot vairāki pacienti, ja iepriekš veikta tūrisana. Saskaņe ar kīmiskām vielām (piem., benzolu, metanolu, augstas koncentrācijas salicīlskābi) var negatīvi ietekmēt izstrādājumu radīto kompresijas efektu. Valkājot kompresijas zekes, jātiksakās no ziežu un ēļu lietošanas. Kompresijas zekes ar nesildīšo silikona apmali cīlvekiem ar jutīgu ādu (sviedru izdalīšanās kopā ar mehānišķu slodži) var izraisīt ādas kairinājumu. Lai to neieliekautu, ieteicams dienas gaitā vairākas reizes nedaudz pārbīdot nesildīšo apmali. Ja rodas dzīpes vai pastiprinātas ādas kairinājums, nekavējoties novelciet kompresijas zeku un konsultējieties ar savu ārstu vai aprūpes personālu.

Valkāšanas un lietošanas ilggums

Ja ārsti nav noteicis citādi, tad kompresijas zekes var Valkāt dienu un nakti, lai iegūtu optimālu terapijas rezultātu. Kompresijas zekes jāmaina, cik bieži vien nepieciešams. Normālos apstākļos vismaz ik pēc 3 dienām. Kompresijas zekes var apstrādāt ne vairāk kā 10 reizes.

Kopšanas norādes

Sagatavošana jāveic saskaņā ar piemērojamās Medicīnas ierīcu direktīvas un spēkā esošo nacionālo noteikumu prasībām par medicīnas ierīci sagatavošanu, turklāt jāievēro šādas instrukcijas:

- Mazgāšana līdz 95 °C
- Nebalināt
- Zāvēšana līdz maks. 80 °C
- Negludināt
- Netirīt kīmiski

Bojātas kompresijas zekes jāatšķiro malā, un pacienti tās vairs nedrīkst izmantot norādītajā indikāciju spekrā.



Uzglabāšana

Izstrādājumi jāuzglabā sausā vietā, sargājot no tiešiem saules stariem.



Apvienojums ar citiem izstrādājumiem

Izstrādājuma mediven® struva® 23 un mediven® struva® 35 apvienojums ar mediven® struva® fix var būt noderīgs, lai nofiksētu brūces pārseja materiālu, tācu iepriekš jākonstatējas ar ārstējošo ārstu.

Utilizācija

Lai neapdraudētu cilvēkus un vidi, nodrošiniet atbilstošu un pareizu izstrādājumu utilizāciju.

Reklamācijas

Jā saistībā ar izstrādājumu rodas pretenzijas, piemēram, trikotāžas defekti vai neatbilstoši pielāgota forma, attiecīties pie rāzotājā. Rāzotājām un attiecīgās daibvalsts atbildīgajai iestādei jāzīno tikai par nopietniem negadījumiem, kas var ievērojamai pasliktināti veselības stāvokli vai izraisīt nāvi. Nopietni negadījumi ir definēti Regulas (ES) 2017/745 (MDR) 2. panta 65. punktā.

LIETUVIŲ

Paskirtis

mediven® thrombixin® 18 ir mediven® thrombixin® 21:

Apskruttojo mezmigo klinikinės kompresinės kojinės apatinį galūnių kompresijai, daugiau nei venų sistemos ligu profilaktikai.

mediven® struva® 23 ir mediven® struva® 35:

Apskruttojo mezmigo klinikinės kompresinės kojinės apatinį galūnių kompresijai, daugiausia venų sistemos ligu ī bendrojo pobūdžio patinimui profilaktikai ir gydymui.

Savybės

Gaminiai laipsnišku (iš apačios į viršu maženāčiu) spaudimu daro kompresinį poveikį galūnėms.

Indikacijos

mediven® thrombixin® 18:

- Nemobilū pacientų fizinė trombozės profilaktika – prieš ir per operāciju bei po operācijos
- Pooperacioninė ir potrauminių edemyr prevenčija ir terapija

mediven® thrombixin® 21:

- Nemobilū ir iš dalies mobilū pacientų fizinė trombozės profilaktika – prieš ir per operācijā bei po operācijos
- Nemobilū pacientų, kuriems kyla didesnė trombozės rizika (pvz., esamos venų ligos, giliųjų venų trombozė anamezeje), fizinė trombozės profilaktika
- Pooperacioninė ir potrauminių edemyr ir hematomų prevencija ir terapija bei jų sukeliamo skausmo malšinimas

mediven® struva® 23:

- Iš dalies mobilū pacientų fizinė trombozės profilaktika – prieš ir per operāciju bei po operācijos
- Pooperacioninė ir potrauminių edemyr ir hematomų prevencija ir terapija bei jų sukeliamo skausmo malšinimas (pvz., per ortopedines arba venų chirurgines operacijas)
- Nemobilū ir iš dalies mobilū pacientų venų opū terapija

mediven® struva® 35:

- Mobilū pacientų fizinė trombozės profilaktika – prieš ir per operāciju bei po operācijos
- Pooperacioninė ir potrauminių edemyr ir hematomų prevencija ir terapija bei jų sukeliamo skausmo malšinimas (pvz., per ortopedines arba venų chirurgines operacijas)
- Iš dalies mobilū ir mobilū pacientų venų opū terapija
- Ūmios giliųjų venų trombozės kompresinis gydymas

Kontraindikacijos

Pārēngūši periferīnai arterijai liga (jei atitinka vienas iš šiu parametrų: ABPI < 0,5, arterinis spaudimas kulknes srityje – < 60 mmHg, spaudimas kojos pirksto – < 30 mmHg arba TcPO2 – < 20 mmHg keltje), Dekompensuotas

sirdies nepakankamumas (NYHA III + IV), Septiņis flebitas, Phlegmasia coerulea dolens, Mavysios kojos edemos

Ypatinges dēmesys reikalingas esant

Labai šlapiojančioms dermatozēms, kompresinių medžiagų netoleravimui, sunikems galūnēs jautrumo sutrikimams, pažengusiai periferīnei neuropatiāi (pvz., sergant diabetes mellitus), pirminiam lētiniam poliartritu

Rizika ir šalutinis poveikis

Gaminiai, visu pirma juos naudojant netinkamai, gali nulemti odos nekrozes ir dėl spaudimo periferinių nervų pažeidimius. Jautrija odą po kompresinių gaminii gali nežerti, jí gal Serpetoti, atsirasti uždegimo požymiu. Todėl odą po kompresinių gaminii reikėtų tinkamai prižiūrėti. Laikykitės naudojimo nuorodymų, kasdien apžiūrėkite odą ir stebekite kraujio aptyką. Pasireiškus toliau nuodrotyems simpatomams, kompresinių gaminii reikia nedelsiant nuimti ir patikrinti, ar néra šių klinikinių reiškiniai: kojuo pirkštų pamėlynavimo ar pabalimo, blogumo ir apkurtimo požiūjų, didejanti skausmo, dusulio ir prakaito pylimo, ūmių judėjimo sutrikimų.

Numatytu naudotojai ir tikslinė pacientų grupė

Numatomi vartotojai yra sveikatos priežiūros specialistai ir pacientai bei, po atitinkamo sveikatos priežiūros specialistui paaškinimo, slaugypti padedantys asmenys. Sveikatos priežiūros specialistai, atsižvelgdami į gamintojo pateiktą informaciją, savo atsakomybe, pagal turimus matmenis / dydžius ir reikalingas sąvibes / indikacijas parenka suaugusiems ir vaikams kojines.

Naudojimo nuorodymai

Tam, kad gaminys būtų optimaliai naudojamas, jí reikiu teisineig primatuoti.

mediven® thrombixin® 18 ir mediven® thrombixin® 21:

Pasirenkamas dydis nustatomas pagal kulkšnies apimtį (CB). Pasirenkamas kojinį iki kelio dydys patvirtinamas išmatuojant blažudos apimtį (CC). Pasirenkamas ant šlaunų užmaunamą kojinį dydis patvirtinamas išmatuojant šlauninės apimtį (CG) arba pagal tai matyt, kad reikalinga labai plati kojinė. Dėl patogumo ir aiškumo matmenys centimetrais nurodomi sveikais skaičiais. Dėl to galimaatsirandantčias spragas apima leidžiamosi matavimai ir gamybinius nuokrypus. Nustatant matmenis taikomos tarptautiniu mastu pripažintos apvalinimo taisyklės (nuo 4/10 apvalinimai į mažesnę pusę, nuo 5/10 – į didesnę). Jai jau buvo atsižvelgta kuriant gamintojo teikiamus popierinius matavimo juostas.

mediven® struva® 23 ir mediven® struva® 35:

Pasirenkamas dydis nustatomas pagal kulkšnies apimtį (CB). Pasirenkamas kojinį iki kelio dydys patvirtinamas išmatuojant kojos apimtį po keliu (CD). Pasirenkamas ant šlaunų užmaunamą kojinį dydis patvirtinamas išmatuojant kojos apimtį po keliu (CD) ir šlaunies apimtį (CG).

Gaminius galima naudoti tik ant sveikos odos arba tinkamai prižiūrint žaidžią, taip pat, prieš tai atlikus valymą, keliams pacientams. Dėl sajėdo, su cheminėmis medžiagomis (pvz., benzeneis, metanolais, dideles koncentracijos salicilo rugštumi) gali būlogeti gaminijų kompresinis poveikis. Naudojant kompresines kojines, negalima naudoti tepalų ir alieju. Mūvint kompresines kojines iš silikoninė kibija juosta, jautri oda (dėl prakaitavimo ir kartu patiromi mechaninio poveikio) gali būti dirgimama. Siekiant išvengti, rekomenduojama kelis kartus per dieną pakeisti kibiosios juostos padėtį. Jei atsiranda skausmas ar labiau sudirgsta oda, nedelsdamis nusimakite kojinc ir pasitarkite su savo gydytoju ar priežiūros darbuotojais.

Mūvējimo ir naudojimo trukmė

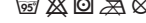
Jei gydytojas nenurode kitaip, optimaliam terapijos rezultatui pasiekti kompresines kojinės galima mūvēti dieną ir naktį. Kompresines kojinės reikėtų keisti, kai to reikia, tačiau iprastomis sąlygomis ne rečiau kaip kai 3 dienas. Kompresinės kojinės gali būti paruošiamos naudoti ne daugiau kaip 10 kartų.

Priežiūros instrukcijos

Paruošiamas naudoti turi būti atliekamas pagal taikytinos Medicinos prietaisy direktyvos reikalavimus ir galiojančius nacionalinius medicinius prietaisų paruošimo naudoti reikalavimus, laikantis šių instrukcijų:

- skalbtis ne aukštesnėje kaip 95 °C temperatūroje;
- nebalinti;
- džiovinint ne aukštesnėje kaip 80 °C temperatūroje;
- neliginti;
- nevalyti cheminiu būdu.

Pažeistos kompresinės kojinės turi būti padėamos atskirai ir nebenaudojamas pacientams pagal nustatytas indikacijas.



Saugojimas

Gaminiai turi būti laikomi sausoje ir nuo tiesioginių Saulės spinduliu apsaugotoje vietoj.



Derinimas su kitais gaminiais

Gali būti naudinga mediven® struva® 23 ir mediven® struva® 35 derinti su mediven® struva® siekiant užfiksuoti žaidžios tvarstį, tačiau dėl to reikiu pasarti su gydytoju.

Utilizavimas

Užtinkrinkite, kad gaminiai būtų utilizuoti tinkamai ir kvalifikuotai, siekiant išvengti grėsmės žmonėms ir aplinkai.

Skundai

Jei turite skundų dėl gaminio, pavyzdžiu, pažeistas mezinys arba gaminys netinka, kreipkitės į gamintoją. Gamintojui ir valstybės narės atsakingai institucijai turi būti pranešama tik apie sunkių padarinijų galininių sukelčių incidentus, kurie galetų smarkiai pabloginti sveikatą ar sukelti mirti. Sunkių padarinijų sukeliantys incidentai apibrėžti Reglamento (ES) 2017/745 (MPR) 2 straipsnio 65 punkte.

简体中文

用途

mediven® thrombixin® 18 和 mediven® thrombixin® 21:

圆织医用压力袜，用于下肢压缩，主要用于预防静脉系统疾病。

mediven® struva® 23 和 mediven® struva® 35:

圆织医用压力袜，用于下肢压缩，主要用于预防和治疗静脉系统疾病及一般肿胀症状。

性能特征

本品可对肢体形成渐进式（自下而上递减）的压力分布。

适应症

mediven® thrombixin® 18:

- 无活动患者的物理性血栓形成预防（术前、术中和术后）
- 预防和治疗术后和创伤后水肿

mediven® struva® 21:

- 无活动和半活动患者的物理性血栓形成预防（术前、术中和术后）
- 有较高血栓形成风险（例如现有静脉疾病、深静脉血栓形成史）无活动患者的物

理性血栓形成预防

- 预防和治疗术后和创伤后水肿和血肿以及减轻相关疼痛
- mediven® struva® 23:**
 - 半活动患者的物理性血栓形成预防（术前、术中和术后）
 - 预防和治疗术后和创伤后水肿和血肿以及减轻相关疼痛（例如骨外科或静脉外科手术）
 - 无活动/半活动患者的静脉溃疡治疗
- mediven® struva® 35:**
 - 可活动患者的物理性血栓形成预防（术前、术中和术后）
 - 预防和治疗术后和创伤后水肿和血肿以及减轻相关疼痛（例如骨外科或静脉外科手术）
 - 半活动/可活动患者的静脉溃疡治疗
 - 急性深静脉血栓形成的压力治疗

禁忌症

晚期外周动脉闭塞性疾病（如果符合以下任一参数：A+B/P < 0.5，脚踝动脉压力 < 60 mmHg，脚趾压力 < 30 mmHg 或 TcPO₂ < 20 mmHg（脚背）、失代偿性心力衰竭（NYHA III + IV）、化脓性静脉炎、疼痛性股青肿、下肢重度水肿

在以下情况下须特别注意

严重渗出性皮肤病、对压力材料不耐受、严重四肢感觉障碍、晚期周围神经病（例如糖尿病并发症）、类风湿性关节炎

风险和副作用

本品,尤其是在操作不当的情况下,可能导致皮肤坏死和周围神经压力性损伤。对于敏感性皮肤,压力用具可能会出现瘙痒、脱屑和炎症迹象。因此,建议在加压护理用具下进行充分的皮肤护理。因此请注意应用提示,每日观察皮肤并检查血液循环状况。如果出现以下症状,应立即移除压力护理用具,并监测临床表现:脚趾变蓝或变色、不适感或麻木感、疼痛加剧、呼吸急促和出汗、急性活动受限。

目标用户和目标患者群

目标用户包括医疗专业人员和患者,包括获得医疗专业人员相应说明的辅助护理人员。医疗保健从业人员必须根据可用的尺寸/规格和必要的功能/适应症,在考虑制造商说明信息的前提下,负责向成人和儿童提供。

应用提示

选择正确尺寸是提供最佳护理的前提条件。**mediven® thrombixin® 18 und mediven® thrombixin® 21:**由脚踝尺寸 (cB) 决定应选择的尺寸。测量小腿围 (cC) 可确认及膝袜尺寸选择。测量大腿围 (cG) 可确认大腿袜尺寸选择,或者可能发现需要特宽型压力袜。为便于操作及易读,尺寸以整数厘米值表示,可能由此产生的断档,由测量及制造公差即可覆盖。尺寸测定过程适用国际公认的取整规则(四舍五入)。制造商提供的纸卷尺设计已考虑到这一点。

mediven® struva® 23 und mediven® struva® 35:

由脚踝尺寸 (cD) 决定应选择的尺寸。测量膝盖下方尺寸 (cF) 可确认及膝袜尺寸选择。测量膝盖下方尺寸 (cD) 和大腿围 (cG) 可确认大腿袜尺寸选择。

本品只能在未受损的皮肤上或经过适当的创伤护理时使用,另外,在经过事先清洗的情况下可供多位患者使用。与化学物质(例如高浓度的苯、甲醇、水杨酸)接触,会对产品压缩效果造成不利影响。使用软膏和油膏时,不应使用压力袜。使用带硅胶粘合带的压力袜时,敏感肤质的人可能出现皮肤刺激感(由于出汗与机械应力的共同作用)。为预防这种情况,建议日间将粘合带稍微移动几次。如果感到疼痛或强烈的皮肤刺激,请立即脱下压力袜并咨询您的医生或护理人员。

穿戴期与使用期

除非医生另有规定,压力袜可以从早到晚穿着,以获得最佳治疗效果。压力袜应勤换。通常情况下,至少须每3天一换。压力袜最多可清洗消毒10次。

保养提示

必须根据适用的医疗器械指令要求以及现行的国家医疗器械消毒处理要求来进行医疗器械的消毒处理,其中应遵循以下说明手册:

- 高温煮洗不超过 95°C
- 切勿漂白
- 烘干不超过 80°C
- 切勿熨烫
- 切勿干洗

损坏的压力袜必须剔除,禁止复用于规定适应症范围内的患者。



储存

请将产品存放在干燥环境中并防止阳光直射。



与其他产品配合使用

mediven® struva® 23 和 mediven® struva® 35 可与 mediven® struva® fix 配合使用,可能有助于固定伤口包扎材料,但必须和治疗医生商量。

废弃处理

请确保正确废弃处理本品,以免危害人员和环境。

投诉

如有产品相关投诉,例如织物损坏或版型缺陷,请联系制造商。只有导致健康状况严重恶化甚或死亡的严重事故,才必须向制造商和成员国有关部门报告。严重事故定义依据欧盟医疗器械法规 (MDR 2017/745) 第 2 条第 65 号。

NEDERLANDS

Doel

mediven® thrombixin® 18 en mediven® thrombixin® 21:

Rondgebreide klinische compressiekous voor de compressie van de onderste ledematen, hoofdzakelijk voor de preventie van ziektes van het veneuze systeem.

mediven® struva® 23 en mediven® struva® 35:

Rondgebreide klinische compressiekous voor de compressie van de onderste ledematen, hoofdzakelijk voor de preventie en behandeling van ziektes van het veneuze systeem en algemene zwellingen.

Eigenschappen

Deze medische compressiekous oefent met een gradueel (van beneden naar boven vermindende) drukverloop compressie uit op de ledematen.

Indicaties

mediven® thrombixin® 18:

- fysische tromboseprophylaxe bij immobiele patiënten - pre-, intra- en postoperatief
- preventie en therapie van postoperatieve en posttraumatische edemen

mediven® thrombixin® 21:

- fysische tromboseprophylaxe bij immobiele / gedeeltelijk mobiele patiënten - pre-, intra- en postoperatief
- fysische tromboseprophylaxe bij immobiele patiënten met verhoogd risico op trombose (bijv. veneuze aandoeningen, anamnese met diep-veneuze trombose)

- preventie en therapie van postoperatieve posttraumatische edemen en hematomen evenals reductie van daaruit voortkomende pijn

mediven® struva® 23:

- fysische tromboseprophylaxe bij gedeeltelijk mobiele patiënten - pre-, intra- en postoperatief
- preventie en therapie van postoperatieve en posttraumatische edemen en hematomen evenals reductie van daaruit voortkomende

pijn (bijv. bij orthopedisch-chirurgische of veneus-chirurgische ingrepen)

- therapie bij veneuze ulceraties bij immobiele / gedeeltelijk mobiele patiënten

mediven® struva® 35:

- fysische tromboseprophylaxe bij mobiele patiënten - pre-, intra- en postoperatief
- preventie en therapie van postoperatieve en posttraumatische edemen en hematomen evenals reductie van daaruit voortkomende pijn (bijv. bij orthopedisch-chirurgische of veneus-chirurgische ingrepen)
- therapie veneuze ulceraties bij gedeeltelijk mobiele / mobiele patiënten
- compressieve behandeling van een acute, diep-veneuze trombose

Contra-indicaties

Vergevorderd perifer arterieel vaatlijden (als een van deze parameters van toepassing is: enkel-armindex < 0,5, arteriële enkeldruk < 60 mmHg, teendruk < 30 mmHg of TcPO₂ < 20 mmHg teugrig), gedecompenseerd hartfalen (NYHA III + IV), septische flebitis, phlegmasia coerulea dolens, ernstig beenoedeem

Bijzondere waakzaamheid bij

Uitgesproken dragende dermatosen, onverdraagzaamheid voor compressiemateriaal, ernstige sensibiliteitsstoornissen van de ledematen, vergevorderde perifere neuropathie (bijv. bij diabetes mellitus), primair chronische polyarthritides.

Risico's en bijwerkingen

Bij ondeskundig gebruik kunnen de producten huidnecrose en een druckschade op perifer huid kunnen veroorzaken. Bij een gevoelige huid kunnen onder de compressiemiddelen jeuk, afschilfering en ontsteking optreden. Daarom is gepaste huidverzorging onder de compressievoorziening zinvol. Houd daarom ook rekening met de opmerkingen bij het gebruik, controleer dagelijks uw huid en controleer uw doorbloeding. Bij de volgende symptomen moet u de compressievoorziening meteen verwijderen en een klinische diagnose laten stellen: Tenen die blauw of wit worden, tintelingen en gevoelloosheid, meer pijn, kortademigheid en zweetaanvallen, acute bewegingsbeperkingen.

Gebruikersgroep en patiëntendoelgroep

De gebruikersgroep omvat medisch personeel en patiënten, incl. personen die bij de verzorging helpen, na voldoende toelichting door medisch personeel. Medisch personeel gebruikt het product voor volwassenen en kinderen, rekening houdend met de beschikbare maten/groottes, de vereiste functies/indicaties en de informatie van de fabrikant op eigen verantwoording.

Opmerking bij het gebruik

Het correct aanmeten is een voorwaarde voor een optimale gebruik.

mediven® thrombixin® 18 en mediven® thrombixin® 21:

De enkelmaat (cB) is de doorslaggevende maatvoering. Bij een kniekoos wordt de maat bepaald door de kuitomtrek (cC) te meten. Bij een dijkoos wordt de maat bepaald door de omtrek van het dijbeen (cG) te meten of is duidelijk dat een extra brede kous nodig is. Bij de maataanduidingen wordt gewerkt met hele centimeters voor een beter begrip en leesbaarheid. De leemtes die hierdoor evt. ontstaan, worden opgevangen door toleranties bij het meten en vervaardigen. Bij de maatbepaling gelden de internationaal erkende regels voor afronding (naar beneden tot 4/10, naar boven vanaf 5/10). Hiermee wird al rekening gehouden bij de door de producent beschikbaar gestelde papieren meetstroken.

mediven® struva® 23 en mediven® struva® 35:

De enkelmaat (cB) is de doorslaggevende maatvoering. Door onder de knie (cD) te meten,

wordt de lengtemaat van de kniekoos bepaald. Door onder de knie (CD) evenals de omtrek van het dijbeen (CG) te meten, wordt de lengtemaat van de dijeenkoos bepaald.

De producten mogen enkel bij intacte huid of deskundige wondverzorging worden gebruikt. Contact met chemische stoffen (bijv. hoge concentraties benzeen, methanol, salicyluur) kan de compressiewerking van het product beperken of het product aantasten. Bij het gebruik van compressiekousen mogen geen zalfen en olie gebruikt worden. Bij compressiekousen met een siliconenboord kunnen bij mensen met een gevoelige huid huidirritaties optreden (door zweeftromping in combinatie met mechanische belasting). Om dat te voorkomen, adviseren we de siliconenboord enkele keren per dag ietwat te verplaatsen. Als u pijn of ernstige huidirritatie krijgt, trekt u de compressiekousen meteen uit en raadpleegt u een arts of medisch vakpersoneel.

Draag- en gebruiksduur

Tenzij anders bepaald door de arts, kunt u de compressiekousen dag en nacht dragen voor een optimaal resultaat van de therapie. De compressiekousen vervangt u zo vaak als nodig, in normale omstandigheden echter minstens om de 3 dagen. De compressiekousen kunnen max. 10x gewassen worden.

Aanwijzingen voor verzorging

De reiniging moet gebeuren volgens de bepalingen van de geldende richtlijn inzake medische producten evenals volgens de geldende nationale bepalingen inzake de reiniging van medische producten, waarbij de volgende instructies gerespecteerd moeten worden:

- wassen tot max. 95 °C
- niet bleken
- drogen tot max. 80 °C
- niet strijken
- niet chemisch reinigen

Beschadigde compressiekousen moeten weggedaan worden en mogen voor de vastgelegde indicaties niet meer bij patiënten gebruikt worden.



Opslag

De producten moeten droog opgeslagen worden, beschermd tegen direct zonlicht.



Combinaties met andere producten

Een combinatie van mediven® struva® 23 en mediven® struva® 35 met mediven® struva® fix kan zinvol zijn voor de fixatie van wondverband, maar hierover moet met de behandelend arts overlegd worden.

Afvalverwijdering

Zorg voor een deskundige afvalverwijdering van de producten om gevaar voor personen en milieu te vermijden.

Reclamates

Bijschrijvingen in verband met het product, zoals beschadiging van het weefsel of een verkeerde pasvorm, neemt u contact op met de fabrikant. Enkel ernstige incidenten, die tot een ernstige achteruitgang van de gezondheidstoestand of tot de dood kunnen leiden, moeten aan de fabrikant en de bevoegde autoriteit van de lidstaat worden gemeld. Ernstige incidenten zijn gedefinieerd in artikel 2, nr. 65 van de Verordening (EU) 2017/745 (MDR).

NORSK

Formål

mediven® thrombexin® 18 og mediven® thrombexin® 21:

Rundstrikket klinisk kompresjonsstrømpe for kompresjon av nedre ekstremiteter, hovedsakelig for å forebygge lidelsjer i venesystemet.

mediven® struva® 23 og mediven® struva® 35:

Rundstrikket klinisk kompresjonsstrømpe for kompresjon av nedre ekstremiteter, hovedsakelig for å forebygge og behandle lidelsjer i venesystemet og tilstander med generelle hevelser.

Virkemåte

Produktene utøver kompresjon på ekstremitete med et gradert avtakende trykk, nedenfra oppover.

Indikasjoner

mediven® thrombexin® 18:

- Fysisk tromboseprophylase for immobile pasienter - pre-, intra- og postoperativt
- Forebygging og behandling av postoperative og posttraumatiske ødemmer

mediven® thrombexin® 21:

- Fysisk tromboseprophylase for immobile / delvis mobile pasienter - pre-, intra- og postoperativt
- Fysisk tromboseprophylase for immobile pasienter med økt risiko for trombose (f.eks. eksisterende venelidelse, dyp venetrombose i anamnesen)
- Forebygging og behandling av postoperative og posttraumatiske ødemmer og hematomer, eifugn samt for å redusere tilhørende smærter

mediven® struva® 23:

- Fysisk tromboseprophylakse for delvis mobile pasienter - pre-, intra- og postoperativt
- Forebygging og behandling av postoperative og posttraumatiske ødemmer og hematomer samtid for å redusere tilhørende smærter (f.eks. ved ortopediske operasjoner eller venekirurgi)

• Behandling av venøse legsår hos immobile / delvis mobile pasienter

mediven® struva® 35:

• Fysisk tromboseprophylakse hos mobile pasienter - pre-, intra- og postoperativt

- Forebygging og behandling av postoperative og posttraumatiske ødemmer og hematomer samtid for å redusere tilhørende smærter (f.eks. ved ortopediske operasjoner eller venekirurgi)

• Behandling av venøse legsår hos delvis mobile / mobile pasienter

• Kompressionsbehandling av en akutt dyp venetrombose

Kontraindikasjoner

Fremskreden perifer arteriell okklusiv lidelse (hvis en av disse parametrerne foreligger: ABI <0,5, ankelartertrykk <60 mmHg, tåtrykk <30 mmHgeller TCPO2 <20 mmHg fortvetyg), Dekompensert hjertesvikt (NYHA III + IV), Septisk flebbitt, Phlegmasia coerulea dolens, Massive bendermer

Vær spesielt oppmerksom ved

Uttalte væksende dermatoser, Intoleranse mot kompressionsmateriale, Alvorlige følsomhetsforstyrrelser i ekstremiteten, Fremskreden perifer neuropati (f.eks. ved diabetes mellitus), Primært kronisk polyartritt

Risiko og bivirkninger

Produktene kan, spesielt hvis de håndteres feil, føre til hudnukrosor og trykkskader på perifere nerver. Ved sensitiv hud kan kompressionsstørstyrte forårsake kloe, flass eller tegn på inflammasjon. Derfor er tilstrekkelig hudpleie under kompressionsbehandlingen viktig. Følg derfor bruksanvisningen og inspisér huden daglig før å se at blodsirkulasjonen din er optimal. Hvis du opplever følgende symptomer, bør kompressionsstrømpen fjernes umiddelbart og kliniske råd bør innhentes: Endring av farge til blå eller hvit, ny parestesi eller nummenhet,

økende smerten, kortpustethet, svettetokter eller akutt begrensning av mobilitet.

Tiltenkte brukere og pasientmålgruppe

Helsepersonell og pasienter, inkludert personer som har en støttende rolle i omsorgen, er de tiltenkte brukerne for dette utstyret. Det forutsettes at nevnte omsorgspersoner har mottatt orientering fra helsepersonell. Helsepersonell skal behandle voksne og barn basert på tilgjengelig informasjon om mål/størrelser og nødvendige funksjoner/indikasjoner i tråd med produsentens informasjon, og handler på eget ansvar.

Instruksjoner for bruk

Riktig måling er en forutsetning for en optimal behandling.

mediven® thrombexin® 18 og mediven® thrombexin® 21:

Ankelmål (CB) bestemmer størrelsen som skal velges. For knestrømper bekreftes størrelsesvalget ved å måle leggenes omkrets (CC). For lårstrømper bekreftes størrelsesvalget med lårrets omkretsmaul (CG), eller det indikerer behov for en strømpe med ekstra vidde på låret. Høy centimeterverdi angis i størrelsesopplysningsene til fordel for bedre håndtering og lesbarhet. Potensiell hull som måtte oppstå som et resultat av dette, dekker et teknisk produksjonsstoleransemål. De internasjonalt anerkjente avurndingsreglene gjelder når målene bestemmes (rund ned for tall opp til 4/0, rund opp fra 5/10). Dette har produsenten allerede tatt hensyn til ved design av papirmålebåndene.

mediven® struva® 23 og mediven® struva® 35:

Ankelmål (CB) bestemmer størrelsen som skal velges. For knestrømper bekreftes valg av størrelse ved å måle omkretsen under kneet (CD). For lårstrømper bekreftes valg av størrelse ved å måle omkretsen under kneet (CD) og låromkretsen (CG).

Produktene må bare brukes med intakt hud eller over en egnet sårandsasje, og er egnet til bruk av flere pasienter etter rengjøring. Kontakt med kjemiske stoffer (f.eks. benzen, metanoler, salisylysyre i høy koncentrasjon) kan påvirke kompressionsverkningen av produktene negativt. Bruk av salver og oljer bør unngås når du bruker kompressionsstrømper. For kompressionsstrømper med silikonklebefåbند er hidurritasjon oppstå hos personer med sensitiv hud (på grunn av svette i kombinasjon med mekanisk belastning). For å hindre dette anbefales det å flytte klebefåbändet litt flere ganger i løpet av dagen. Hvis smerten eller økte hidurritasjoner oppstår, må du ta av kompressionsstrømpene umiddelbart og konsultere lege eller sykepleiere.

Brukslengde og holdbarhet

Med mindre annet er foreskrevet av legen, kan kompressionsstrømpene brukes dag og natt for optimale behandlingsresultater. Kompressionsstrømpene bør byttes så ofte som nødvendig. Under normale omstendigheter minst hver tredje dag. Kompressionsstrømpene kan klargjøres maksimalt 10 ganger.

Anvisninger for vask og stell

Rengjøring må utføres i henhold til kravene i gjeldende direktiv om medisinsk utstyr og gjeldende nasjonale krav til rengjøring av medisinsk utstyr, ved å etterkomme følgende instruksjoner:

- Vaskes ved temperaturer opptil 95 °C
- Bruk ikke blekemidler
- Tørk ved temperaturer opp til maks. 80 °C
- Ikke stryk
- Ikke tørre-rens

Skadde kompressionsstrømper må sorteres ut og kan ikke lenger brukes på pasienter til de angitte indikasjonene.



Lagring

Produktene skal oppbevares tørt og beskyttes mot direkte sollys.



Kombinasjon med andre produkter

En kombinasjon av mediven® struva® 23 og mediven® struva® 35 med mediven® struva® fix kan være fornuftig til å fiksere sårforbindingsmateriale, men må drøftes med behandlende lege.

Afvallsbehandling

Kontroller om produktene blir avfallsbehandlet riktig og fagmessig for å unngå fare for mennesker og miljø.

Reklamasjoner

Ved produsentrelaterete reklamasjoner, for eksempel skader på stoffet eller mangler i passformen, må du kontakte produsenten. Bare alvorlige hendelser som kan føre til betydelig forverring av helsetilstanden eller død, skal rapporteres til produsent og relevant statlig myndighet. Alvorlige hendelser er definert i artikkel 2 nr. 65 i forordning (EU) 2017/745 (MDR).

POLSKI

Przeznaczenie mediven® thrombixin® 18 i mediven® thrombixin® 21:

Szpitalne pończochy kompresyjne okragłodziane do ucisku kończyn dolnych, głównie w profilaktyce chorób układu żylnego.

mediven® struva® 23/mediven® struva® 35:

Szpitalne pończochy kompresyjne okragłodziane do ucisku kończyn dolnych, głównie w profilaktyce i leczeniu chorób układu żylnego, a także w przypadku ogólnych stanów obrzędowych.

Właściwości

Produkty wywierają progresywny (stopniowany; zmniejszający się od dołu do góry) nacisk na kończyny.

Wskazania

mediven® thrombixin® 18:

- Fizyczna profilaktyka zakrzepicy u unieruchomionych pacjentów – przed operacją, po niej i w przebiegu okoooperacyjnym
- Zapobieganie obrzękom pooperacyjnym i pourazowym oraz ich leczenie

mediven® thrombixin® 21:

- Fizyczna profilaktyka zakrzepicy u unieruchomionych / częściowo unieruchomionych pacjentów – przed operacją, po niej i w przebiegu okoooperacyjnym
- Fizyczna profilaktyka zakrzepicy u unieruchomionych pacjentów z podwyższonym ryzykiem zakrzepicy (np. istniejąca choroba żyły, w wyjątku zakrzepica żyły głębokich)
- Zapobieganie obrzękom i krwiakom pooperacyjnym i pourazowym oraz ich leczenie, a także złagodzenie związane z nimi bólu

mediven® struva® 23:

- Fizyczna profilaktyka zakrzepicy u częściowo unieruchomionych pacjentów – przed operacją, po niej i w przebiegu okoooperacyjnym
- Zapobieganie obrzękom i krwiakom pooperacyjnym i pourazowym oraz ich leczenie, a także złagodzenie związane z nimi bólu (np. przy chirurgicznych zabiegach ortopedycznych lub zabiegach chirurgii naczyniowej)
- Leczenie owrzodzeń żylnych u pacjentów unieruchomionych / częściowo unieruchomionych

mediven® struva® 35:

- Fizyczna profilaktyka zakrzepicy u poruszających się pacjentów – przed operacją, po niej i w przebiegu okoooperacyjnym

- Zapobieganie obrzękom i krwiakom pooperacyjnym i pourazowym oraz ich leczenie, a także złagodzenie związane z nimi bólu (np. przy chirurgicznych zabiegach ortopedycznych lub zabiegach chirurgii naczyniowej)
- Leczenie owrzodzeń żylnych u częściowo unieruchomionych / poruszających się pacjentów
- Leczenie kompresyjne ostrej zakrzepicy żyły głębokich

Przeciwwskazania

Zaawansowana niedrożność tętnic obwodowych (jeżeli jeden z warunków jest spełniony): ABPI<0,5, ciśnienie w tętnicy skokowej <60 mmHg, ciśnienie w palcach <30 mmHg lub TCPO<20 mmHg (tyl stopy). Zdekomponowana niewydolność serca (NYHA III + IV), Septyczne zapalenie żyły, Phlegmasia coerulea dolens, Duże obrzęki nóg

Zachować szczególną ostrożność, jeśli występuje

Wyróżne dermatozy. Uczulenie na materiał kompresyjny. Poważne zaburzenia czucia w kośćniczynie. Zaawansowana neuropatia obwodowa (np. przy cukrzycy). Przewlekłe reumatoidalne zapalenie stawów

Zagrożenia i działania niepożądane

Szczególnie w razie nieprawidłowego stosowania produkty mogą powodować martwicę skóry oraz uszkodzenie nerwów obwodowych w wyniku ucisku. W przypadku wrażliwej skóry pakiet uciskowy może powodować świąd, złuszczenie się skóry i objawy zapalenia. Dlatego należy zadbać o prawidłową pielęgnację skóry pod wyrobem uciskowym. Należy postępować zgodnie ze wskazówkami dotyczącymi stosowania i codziennie kontrolować stan skóry a także stan ukrywienia kończyn. W przypadku wystąpienia poniższych objawów należy niezwłocznie zdjąć produkt uciskowy i dokonać kontroli oceny klinicznej: Zabarwienie palców stóp na niebiesko lub biało, parestezie i dretwienie, narastający ból, spłycony oddech i uderzenia gorąca, nagłe ograniczenie ruchu.

Użytkownicy i grupa docelowa pacjentów

Docelowymi użytkownikami są pracownicy służby zdrowia oraz pacjenci, w tym osoby pomagające w opiece, po odpowiednim przeszkołeniu przez pracowników służby zdrowia. Pracownicy służby zdrowia zaopatrują osoby dorosłe i dzieci na własną odpowiedzialność, kierując się dostępnością konkretnych rozmiarów/wielkości oraz niezbędnymi funkcjami/wskazaniami, uwzględniając przy tym informacje udzielone przez producenta.

Wskazówki dotyczące stosowania

Prawidłowa dobrana rozmiar jest warunkiem koniecznym dla osiągnięcia optymalnych efektów.

mediven® thrombixin® 18 i mediven® thrombixin® 21:

Obwód kostki (CB) określa wielkość, która należy wybrać. W przypadku podkolanołówek obwód tydki (cC) potwierdza rozmiar, który należy wybrać. W przypadku pończochy udowej obwód uda (CG) potwierdza rozmiar lub wskazuje, że należy się zdecydować na superszeroko pończochę. Aby ułatwić obchodzenie się z produktami i zwiększyć czytelność, wymiary podano w centymetrach, zaokrąglając do pełnych wartości. Zakresy tolerancji wymiarów i zakresy tolerancji w produkcji pokrywają ewentualne braki, wynikające z zaokrąglania wartości. Przy określaniu wymiarów obowiązują uzuane na całym świecie zasady zaokrąglania (zaokrąglenie w dół do 4/10, zaokrąglenie w góry do 5/10). Zostało to już uwzględnione w procesie produkcyjnym papierowych miarek taśmowych dostarczanych przez producenta. mediven® struva® 23 i mediven® struva® 35:

Obwód kostki (CB) określa wielkość, którą należy wybrać. W przypadku podkolanołówek, wybór rozmiaru potwierdza wykonanie pomiaru poniżej kolana (cD). W przypadku pończochy udowej, wybór rozmiaru potwierdza wykonanie pomiaru poniżej kolana (cD) oraz obwodu uda (cG).

Produkty można stosować wyłącznie, gdy skóra nie jest uszkodzona lub w przypadku, gdy rany są odpowiednio pielęgnowane. Produktów może używać kilku pacjentów, po uprzednim poddaniu produktów czyszczeniu. Kontakt z substancjami chemicznymi (np. benzenu, metanolami, kwasem salicylowym w wysokich stężeniach) może niekorzystnie wpływać na efekt komprezji produktów. Nie powinno się stosować ani olejków w połączeniu z pończochami uciskowymi. W przypadku pończoch uciskowych z silikonową taśmą przytrzymującą u osób o wrażliwej skórze (w związku z potliwością w połączeniu z działaniem mechanicznym) mogą wystąpić podrażnienia skóry. Aby temu zapobiec, zaleca się wielokrotne przesuwanie taśmy przytrzymującej w trakcie dnia. W przypadku wystąpienia bólu lub zwiększonego podrażnienia skóry należy natychmiast zdjąć pończochę uciskową i skonsultować się z lekarzem lub personelem medycznym.

Okres noszenia i użytkowania

Jeśli lekarz nie zaleci inaczej, w celu uzyskania optymalnych efektów leczenia, pończochy uciskowe można nosić zarówno w dzień, jak i w nocy. Pończochy uciskowe należy zmieniać tak często, jak to konieczne. W normalnych warunkach przynajmniej co 3 dni. Pończochy uciskowe można przygotowywać do ponownego użycia maksymalnie 10 razy.

Wskazówki pielęgnacyjne

Przygotowanie do ponownego użycia należy przeprowadzać zgodnie z wymogami obowiązującą dyrektywy dotyczącej wyrobów medycznych, a także zgodnie z obowiązującymi krajowymi przepisami dotyczącymi wymagań higienicznych w zakresie sterilizacji wyrobów medycznych, postępując zgodnie z poniższymi instrukcjami:

- Prac w temperaturze maks. 95°C
- Nie wybierać
- Suszyć w temperaturze maks. 80°C
- Nie prasować
- Nie czyścić chemicznie

Uszkodzone pończochy uciskowe należy odłożyć i nie należy ich dłużej stosować u pacjentów w określonych wskazaniach.

Przechowywanie

Produkty należy przechowywać w suchym miejscu i chronić przed bezpośrednim działaniem promieniowania słonecznego.



Stosowanie z innymi produktami

Połączenie mediven® struva® 23 i mediven® struva® 35 z mediven® struva® fix może pomóc w mocowaniu opatrunków na ranach, ale należy to omówić z lekarzem prowadzącym.

Utylizacja

Należy zadbać o właściwą i profesjonalną utylizację produktów, aby nie stwarzać zagrożenia dla ludzi i środowiska.

Reklamacje

W przypadku reklamacji w związku z produktem, na przykład uszkodzeniem dzianiny lub niewłaściwego dopasowania, należy skontaktować się z producentem. Producentowi i odpowiednim władzom kraju członkowskiego należy zgłaszać jedynie

poważne incydenty, które mogą doprowadzić do znaczącego pogorszenia stanu zdrowia lub do śmierci. Poważne incydenty zdefiniowane w artykule 2 pkt. 65 rozporządzenia (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych.

PORUGUÊS

Finalidade

mediven® thrombexin® 18 e mediven® thrombexin® 21:

As meias de compressão clínica de malha circular estão indicadas para a compressão dos membros inferiores nomeadamente para a prevenção de doenças do sistema venoso.

mediven® struva® 23 e mediven® struva® 35:

As meias de compressão clínica de malha circular estão indicadas para a compressão dos membros inferiores nomeadamente para a prevenção e tratamento de doenças do sistema venoso e edema no geral.

Características de desempenho

As meias de compressão clínica exercem uma compressão gradual decrescente, diminuindo no sentido distal-proximal, i.e., decrescente do tornozelo para a coxa.

Indicações

mediven® thrombexin® 18:

- Profilaxia da trombose em pacientes imóveis – no período pré, intra e pós-operatório
- Prevenção e tratamento de edema pós-operatório e pós-traumático

mediven® thrombexin® 21:

- Profilaxia da trombose em pacientes imóveis ou com mobilidade reduzida – no período pré, intra e pós-operatório
- Profilaxia da trombose em pacientes imóveis com risco elevado de trombose (p. ex., com antecedentes de doença venosa, trombose venosa profunda)
- Prevenção e tratamento de edema e/ou hematoma pós-operatório e pós-traumático, e redução da dor associada

mediven® struva® 23:

- Profilaxia da trombose em pacientes com mobilidade reduzida – no período pré, intra e pós-operatório
- Prevenção e tratamento de edema e/ou hematoma pós-operatório e pós-traumático, e redução da dor associada (p. ex., em caso de intervenções cirúrgicas ortopédicas ou vasculares)
- Tratamento de úlceras venosas no caso de pacientes imóveis ou com mobilidade reduzida

mediven® struva® 35:

- Profilaxia da trombose em pacientes móveis – no período pré, intra e pós-operatório
- Prevenção e tratamento de edema e/ou hematoma pós-operatório e pós-traumático, e redução da dor associada (p. ex., em caso de intervenções cirúrgicas ortopédicas ou vasculares)
- Tratamento de úlceras venosas no caso de pacientes móveis ou com mobilidade reduzida
- Tratamento da trombose venosa profunda aguda

Contraindicações

Doença arterial oclusiva periférica avançada (caso algum dos seguintes parâmetros se aplique: IPTB < 0,5, pressão da artéria do tornozelo < 60 mmHg, pressão do dedo do pé < 30 mmHg ou TcPO2 < 20 mmHg peito do pé), insuficiência cardíaca descompensada (NYHA III + IV), flegite séptica, flegmasia cerulea dolens, edema grave na perna

Atenção especial em caso de

Dermatoses húmidas pronunciadas, Intolerância ao material de compressão, Distúrbios sensoriais das extremidades, Neuropatia periférica avançada (p. ex., na diabetes mellitus), Poliartrite crônica primária

Riscos e efeitos secundários

As meias de compressão clínica, principalmente quando utilizadas de forma inadequada, podem provocar necrose de pele e/ou lesões de pressão nos nervos periféricos. Em peles sensíveis, os produtos de compressão podem causar prurido, descamação ou sinais de inflamação. Um cuidado adequado da pele no âmbito do tratamento de compressão é essencial. Recomendamos que siga as instruções de uso e colocação das meias de compressão e verifique diariamente que a sua circulação está normal. Se verificar algum dos seguintes sintomas, deverá retirar do imediato as suas meias de compressão e comunicar ao seu médico/profissional de saúde assistente: cianose ou palidez dos dedos dos pés, formigueiros e dormência, dores, dificuldade respiratória e sudorese, restrições importantes do movimento.

Utilizadores previstos e grupo-alvo de pacientes

Os potenciais utilizadores deste produto são profissionais de saúde, cuidadores (desde que devidamente esclarecidos sobre o produto por profissionais de saúde) e pacientes. Os cuidados prestados pelos profissionais de saúde a adultos e crianças deverão ser baseados na informação disponível relativamente às medidas/tamanhos e indicações/funções previstas para o produto, respeitando a informação disponibilizada pelo fabricante, sendo a aplicação do produto da sua inteira responsabilidade.

Instruções de colocação

O tratamento otimizado apenas estará garantido se a toma de medidas e a aplicação do produto forem efetuadas de forma correta.

mediven® thrombexin® 18 e mediven® thrombexin® 21:

Assim, a medida do tornozelo (cB) determina o tamanho a ser selecionado. Na meia até ao joelho, a medida da circunferência gemelar (cC) permite confirmar o tamanho correto. Na meia até à raiz da coxa, a escolha do tamanho é confirmada pela medida da circunferência da coxa (cG), que poderá indicar a necessidade de uma meia de banda larga. Com o objetivo de facilitar o manuseamento e legibilidade do produto, as medidas estão em centímetros inteiros, não decimais. Quaisquer medidas intermédias que possam eventualmente surgir, estão cobertas por tolerâncias de medição e de fabrico. Na determinação das medidas aplicam-se as regras de arredondamento internacionalmente reconhecidas (arredondar para baixo até 4/10, arredondar para cima a partir de 5/10). Tal já foi considerado na conceção das fitas métricas de papel disponibilizadas pelo fabricante.

mediven® struva® 23 e mediven® struva® 35:

Assim, a medida do tornozelo (cB) determina o tamanho a ser selecionado. Na meia até ao joelho, obtém-se a confirmação do tamanho selecionado (cD) através da medição do perímetro abaixo do joelho. Na meia até à raiz da coxa, obtém-se a confirmação do tamanho selecionado através da medição do perímetro abaixo do joelho (cD) e do perímetro da coxa (cG).

Os produtos apenas devem ser utilizados em pele íntegra ou caso seja colocado material de penso adequado para proteger a zona da ferida, podendo ser utilizados por múltiplos pacientes, desde que previamente lavados. O contacto com substâncias químicas (p. ex., benzenos, metanol, ácido salicílico em concentrações elevadas) pode influenciar negativamente o efeito de compressão do produto. Não deverão ser aplicadas pomadas e óleos no membro inferior durante o período de utilização de meias de compressão. As meias de compressão com banda de fixação de silicone podem provocar irritações cutâneas em pessoas com a pele sensível (devido à combinação

da produção do suor e stress mecânico provocado pela fricção da banda). Para evitar irritação da pele, recomenda-se que a banda de fixação seja reposicionada frequentemente durante o dia. Caso sinta dor ou agravamento da irritação da pele, deverá retirar as meias de compressão de imediato e consultar o seu médico ou profissional de saúde assistente.

Período de utilização e vida útil

Salvo prescrição do médico em contrário, as meias de compressão podem ser usadas dia e noite para otimização dos resultados. As meias de compressão devem ser mudadas com a frequência que for necessária. Em circunstâncias normais, pelo menos, a cada 3 dias. As meias de compressão podem ser lavadas no máximo de 10 vezes.

Instruções de conservação

A lavagem deverá ser efetuada de acordo com os requisitos da diretiva de dispositivos médicos aplicáveis, bem como os requisitos nacionais aplicáveis à lavagem de dispositivos médicos, devendo ser seguidas as seguintes instruções:

- Lavagem até 95 °C
- Não usar lixivia
- Secar até, no máx., a 80 °C
- Não engomar
- Não limpar a seco

As meias de compressão danificadas têm de ser removidas de circulação e não podem ser usadas em pacientes para as indicação definidas.



Armazenamento

Os produtos devem ser armazenados num local seco e protegidos da exposição direta à luz solar.



Combinação com outros produtos

Uma combinação de mediven® struva® 23 ou mediven® struva® 35 com a mediven® struva® fix pode ser uma boa solução para a fixação do material de penso. No entanto esta solução apenas poderá ser utilizada com a aprovação do seu médico assistente.

Eliminação

Assegurar a eliminação correta e adequada dos produtos para evitar pôr em perigo as pessoas e o ambiente.

Reclamações

Em caso de reclamações relativas ao produto como, por exemplo, danos na malha ou imperfeições no ajuste, contacte o seu fabricante. Apenas os incidentes graves que podem provocar uma deterioração significativa do estado de saúde ou a morte devem ser comunicados ao fabricante e às autoridades competentes do Estado-Membro. Os incidentes graves estão definidos no artigo 2 n.º 65 do Regulamento (UE) 2017/745 (MDR).

ROMÂNĂ

Destinația utilizării

mediven® thrombexin® 18 și mediven® thrombexin® 21:

Ciorapi clinical de compresie tricotat circular pentru compresie extremităților inferioare, în principal pentru prevenirea îmbolnăvirilor sistemului venos.

mediven® struva® 23 și mediven® struva® 35:

Ciorapi clinical de compresie tricotat circular pentru compresie extremităților inferioare, în principal pentru prevenirea îmbolnăvirilor sistemului venos și a stărilelor de umflare generală.

Caracteristici de performanță

Produsele exercită o compresie cu derulare graduală a presiunii (descrescătoare de jos în sus) asupra extremităților.

Indicații

mediven® thrombexin® 18:

- Profilaxia fizică a trombozei la pacienții imobilizați - pre-, intra- și postoperator
 - Prevenirea și terapia edemelor postoperatorii și posttraumaticice
- mediven® thrombexin® 21:**
- Profilaxia fizică a trombozei la pacienții imobilizați / cu mobilitate parțială - pre-, intra- și postoperator
 - Profilaxia fizică a trombozei la pacienții imobilizați cu risc ridicat de tromboză (de ex. afecțiuni existente ale venelor, tromboză adâncă a venelor în anamneză)
 - Prevenirea și terapia edemelor și hematoamelor postoperatorii și posttraumaticice precum și atenuarea durerilor provocate de acestea

mediven® struva® 23:

- Profilaxia fizică a trombozei la pacienții cu mobilitate parțială - pre-, intra- și postoperator
- Prevenirea și terapia edemelor și hematoamelor postoperatorii și posttraumaticice precum și atenuarea durerilor provocate de acestea (de ex. la intervențiile chirurgicale ortopedice sau chirurgicale asupra venelor)
- Terapia ulcerărilor venoase la pacienții imobilizați / cu mobilitate parțială

mediven® struva® 35:

- Profilaxia fizică a trombozei la pacienții cu mobilitate - pre-, intra- și postoperator
- Prevenirea și terapia edemelor și hematoamelor postoperatorii și posttraumaticice precum și atenuarea durerilor provocate de acestea (de ex. la intervențiile chirurgicale ortopedice sau chirurgicale asupra venelor)
- Terapia ulcerărilor venoase la pacienții cu mobilitate parțială / cu mobilitate
- Tratamentul compresiv al unei tromboze acute adânci a venelor

Contraindicații

Boala obstrucțivă arterială periferică înaintată (dacă unul dintre acești parametri corespund: ABPI < 0,5, presiunea arterială la glezne < 60 mmHg, presiunea la degetele picioarelor < 30 mmHg sau TcPO2 < 20 mmHg la spatele labei piciorului), insuficiență cardiacă decompensată (NYHA III + IV), febită septică, tromboza venoasă-Plegmasia coerulea dolesc, edeme masive ale membelor inferioare

Atenție specială la

Dermatoze umede reliefate, intoleranță la materialul compresiv, perturbări grave de sensibilitate ale extremității, neuropatie periferică avansată (de ex. la diabet mellitus), poliartrită cronică primară

Riscuri și efecte secundare

Produsele pot cauza, în special la o manipulare neprofesională, necrose ale pielii și vătămări prin presarea nervilor periferici. La pielea sensibilă mijloacele compresive pot cauza iritație, descumăram și semne de inflamație. Din acest motiv este utilă o îngrijire adecvată a pielii sub mijloacele de tratament compresive. De aceea să rugăm să respectați indicațiile de utilizare și examinați zilnic pielea și controlați situația circulației sanguine. Următoarele simptome trebuie să conducă la eliminarea imediată a tratamentului compresiv și controlul conștiințelor clinice: Colorare albăstră sau albă a degetelor picioarelor, parestezie și senzația de asurzură, dureri crescătoare, dificultăți de respirație și crize de transpirație, limitări acute ale mobilității.

Utilizatori și grupe de pacienți prevăzute

Printre utilizatorii prevăzuți se numără cei ce aparțin profesiei de asistență medicală și pacienții, inclusiv persoanele care sprijină îngrijirea, după clarificarea corespunzătoare de

către apartinătorii profesiei de asistență medicală. Angajații în activitatea de îngrijirea sănătății tratează pe proprie răspundere adulți și copii, pe baza dimensiunilor/mărimilor disponibile și a funcțiilor/indicatiilor necesare, prin considerarea informațiilor producătorului.

Indicații de aplicare

Dimensionarea corectă este condiția preliminară pentru un tratament optim.

mediven® thrombexin® 18 și mediven® thrombexin® 21:

În acest proces dimensiunea gleznei (CB) determină mărimea de selectat. La ciorapul pentru genunchi selectarea mărimiță se confirmă prin măsurarea perimetrului la nivelul pulpei (CC). La ciorapul pentru coapsă selectarea mărimiță se confirmă prin măsurarea perimetrului la nivelul coapsei (CG) sau se constată că este necesar un ciorap extralarg. La date dimensiunile sunt indică valurile totale în centimetri pentru a face convenabilă o mai bună manipulare și liabilitate. Eventualele lipsuri care rezultă de aici sunt acoperite prin toleranțele de măsurare și fabricație. La determinarea dimensiunilor se aplică regulile de rotunjire recunoscute internațional (rotunjire în jos până la 4/10, rotunjire în sus începând cu 5/10). La configurația benzilor de hârtie de măsurare puse la dispoziție de către producător aceasta a fost deja considerată.

mediven® struva® 23 și mediven® struva® 35:

În acest proces dimensiunea gleznei (CB) determină mărimea de selectat. La ciorapul pentru genunchi selectarea mărimiță se confirmă prin măsurarea dedesubtului genunchiului (CD). La ciorapul pentru coapsă selectarea mărimiță se confirmă prin măsurarea dedesubtului genunchiului (CD) și a perimetrului la nivelul coapsei (CG).

Produsele trebuie aplicate numai la dacă pielea este intactă sau tratată corespunzător atunci când există râni, și pentru utilizarea de către mai mulți pacienți după curățare prealabilă. Contactul cu substanțele chimice (de ex. benzen, metanol, acid salicilic în concentrații înalte) poate influența dezavantajos efectul de compresie al produselor. Trebuie renunțat la utilizarea cremenilor și țeleiurilor la aplicarea ciorapilor compresivi. La ciorapii compresivi cu bandă de prindere cu silicon, la persoanele cu piele sensibilă pot apărea iritații ale pielii (prin producerea transpirației în combinație cu solicitarea mecanică). Pentru prevenirea acestora, se recomandă ca în timpul zilei balea de prindere să fie deplasată ușor de mai multe ori. Dacă survin dureri sau iritații amplificate ale pielii, să rugăm să dezbrăcati imediat ciorapul compresiv și să vă consultați medicul sau personalul de îngrijire.

Durata de purtare și utilizare

Dacă nu este prescris altfel de către medic, ciorapii compresivi pot fi purtați zi și noapte pentru un rezultat terapeutic optim. Ciorapii compresivi trebuie schimbați cât de des este necesar. În condiții normale în orice caz la cel mult 3 zile. Ciorapii compresivi pot fi procesați de maxim 10x.

Indicații de îngrijire

Procesarea trebuie realizată conform cerințelor Directivei aplicabile pentru produse medicale precum și cerințelor naționale în viitor privind procesarea produselor medicale, cu respectarea următoarelor instrucțiuni:

- Spălată până la 95°C
- Nu înălțbiți
- Uscare până la max. 80°C
- Nu călcăți
- Nu curățați chimic

Ciorapii compresivi deteriorați trebuie separați și nu este permis să mai fie utilizati la pacienții pentru domeniul de indicații stabili.



Depozitare

Păstrați produsele într-un loc uscat și protejat de radiația solară directă.



Combinări cu alte produse

O combinație de mediven® struva® 23 și mediven® struva® 35 cu mediven® struva® fix poate fi utilizată pentru fixarea pansamentelor pentru răni, dar trebuie discutată cu medicul curant.

Eliminarea ca deșeu

Asigurați-o și eliminarea la obiect și profesională a produselor pentru a evita o pericolitare a oamenilor și mediului.

Reclamații

În cazul reclamațiilor în legătură cu produsul, ca de exemplu deteriorări ale tricotoului sau defecte în formatul adaptabil, vă rugăm să vă adresați producătorului. Numai incidentele grave, care pot cauza deteriorarea gravă a stării de sănătate sau decesul trebuie anunțate la producător și la autoritatea competență din statul membru. Evenimentele grave sunt definite în Articolul 2 Nr. 65 al Regulamentului (UE) 2017/745 (MDR).

РУССКИЙ

Назначение

mediven® thrombexin® 18 и mediven® thrombexin® 21:

Госпитальный компрессионный трикотаж (гольфы и чулки) круговой вязки предназначен в основном для профилактики заболеваний вен нижних конечностей.

mediven® struva® 23 и mediven® struva® 35:

Госпитальный компрессионный трикотаж (гольфы и чулки) круговой вязки предназначен в основном для профилактики и лечения заболеваний венозной системы, а также отеков нижних конечностей.

Характеристики

Изделия оказывают градуированное компрессионное воздействие (убывающее по направлению от лодыжек к бедру) на нижние конечности.

Indikationen

mediven® thrombexin® 18:

- Физическая пред-, интра- и постоперационная профилактика тромбоза у соблюдающих постельный режим пациентов
- Профилактика и лечение постоперационных и посттравматических отеков

mediven® thrombexin® 21:

- Физическая пред-, интра- и постоперационная профилактика тромбоза у соблюдающих постельный режим пациентов / частично подвижных пациентов
- Физическая профилактика тромбоза у соблюдающих постельный режим пациентов с повышенным риском тромбозов (например, при наличии заболеваний вен, тромбозе глубоких вен в анамнезе)
- Профилактика и лечение постоперационных и посттравматических отеков и гематом, а также уменьшение сопровождающих их болей

mediven® struva® 23:

- Физическая пред-, интра- и постоперационная профилактика тромбоза у пациентов с частично подвижными пациентами
- Профилактика и лечение постоперационных и посттравматических отеков и гематом, а также уменьшение сопровождающих их болей (например, при ортопедических хирургических вмешательствах или хирургических вмешательствах в ходе лечения заболеваний вен)

mediven® struva® 35:

- Физическая пред-, интра- и постоперационная профилактика тромбоза у пациентов с частично подвижными пациентами
- Профилактика и лечение постоперационных и посттравматических отеков и гематом, а также уменьшение сопровождающих их болей (например, при ортопедических хирургических вмешательствах или хирургических вмешательствах в ходе лечения заболеваний вен)
- Лечение венозных язв у соблюдающих постельный режим / частично подвижных

пациентов

mediven® struva® 35:

- Физическая пред-, интра- и постоперационная профилактика тромбоза у подвижных пациентов
- Профилактика и лечение постоперационных и посттравматических отеков и гематом, а также уменьшение сопровождающих их болей (например, при ортопедических хирургических вмешательствах или хирургических вмешательствах в ходе лечения заболеваний вен)
- Лечение венозных язв у частично подвижных / подвижных пациентов
- Компрессионное лечение острого тромбоза глубоких вен

Противопоказания

Прогрессирующая окклюзия периферических артерий (при наличии одного из следующих проявлений: АЛП < 0,5, давление в надлоктевой артерии < 60 мм рт. ст., давление в пальцах ног < 30 мм рт. ст. или транскутанное парциальное давление кислорода < 20 мм рт. ст. на тыльной части стопы), декомпенсированная сердечная недостаточность (стадии III + IV согласно Нью-Йоркской кардиологической ассоциации), септический флеглит, синяя болевая флегматизация, массивный отек ног

Особое внимание при

тяжелых влажных дерматозах, непрерывности компрессионного материала, выраженных нарушениях чувствительности конечностей, прогрессирующей периферической невропатии (например, при сахарном диабете), ревматоидном полиартрите

Риски/ побочные эффекты

Изделия, в частности, при ненадлежащем обращении, могут вызывать некрозы кожи и повреждения периферических нервов в результате сдавливания. При чувствительной коже под компрессионными средствами может возникать зуд, шелушение и признаки воспаления. Поэтому целесообразным является адекватный уход за кожей под компрессионным изделием. В связи с этим соблюдайте наши указания по применению, ежедневно осматривайте кожные покровы и проверяйте состояние кровообращения. Следующие симптомы требуют немедленного снятия компрессионного изделия и контроля клинической картины: посинение или побеление пальцев ног, неприятные ощущения и чувство онемения, усиливающиеся боли, однушка и повышенное потоотделение, внезапные ограничения подвижности.

Предполагаемые пользователи и группа пациентов

К предполагаемым пользователям относятся представители медицинских профессий и пациенты, в том числе лица, оказывающие помощь в уходе, после соответствующего обучения представителями медицинских профессий. Представители медицинских профессий под собственную ответственность на основании доступных измерений/размеров и необходимых функций/показаний оказывают медицинскую помощь взрослым и детям с учетом информации производителя.

Указания по применению

Правильные измерения является залогом оптимального лечения.

mediven® thrombixin® 18 и mediven® thrombixin® 21:

Размер определяет длина окружности надлоктевой области (cB). При использовании чулка до колена (гольфа) размер подтверждается путем измерения окружности самой широкой части голени (cC). При использовании чулка до бедра

размер подтверждается путем измерения окружности бедра (cG). При этом может выясниться, что нужен особо широкий чулок. При указании размеров используются целые значения в сантиметрах для облегчения применения и обеспечения удобства читаемости. Возникающие при этом возможны отклонения компенсируются за счет погрешностей измерения и производственных допусков. При определении размеров действуют признанные во всем мире правила округления (округление в меньшую сторону при значении до 4/10, округление в большую сторону начиная с 5/10). Это уже было учтено при изготовлении предоставляемых производителем бумажных измерительных лент.

mediven® struva® 23 и mediven® struva® 35:

Размер определяет длина окружности надлоктевой области (cB). При использовании чулка до колена (гольфа) размер подтверждается окружности подколенной области (cD). При использовании чулка до бедра размер подтверждается путем измерения окружности подколенной области (cD) и окружности бедра (cG).

Использование изделий допускается только при неповрежденном кожном покрове или надлежащей обработке раны. Они подходят для применения несколькими пациентами после предварительной соответствующей обработки. Контакт с химическими веществами (например, бензолы, метанолы, салициловая кислота в высокой концентрации) может привести к ухудшению компрессионного действия изделий. При использовании компрессионных чулок следует отказаться от применения мазей и масел. При использовании компрессионных чулок с силиконовой фиксирующей лентой у людей с чувствительной кожей (в результате потоотделения при механической нагрузке) может возникнуть раздражение кожи. Во избежание этого рекомендуется несколько раз в течение дня немного изменять положение фиксирующей ленты. При появлении болей или усиении раздражения кожи немедленно снимите компрессионный чулок и проконсультируйтесь со своим врачом или обслуживающим медицинским персоналом.

Продолжительность ношения и использования

Если врач не предписал иное, компрессионные чулки можно носить круглые сутки для достижения оптимального результата лечения. Компрессионные чулки нужно менять так часто, как это необходимо. При обычных обстоятельствах следует менять чулки по меньшей мере каждые 3 дня. Компрессионные чулки можно обрабатывать не более десяти раз.

Указания по уходу

Обработка должна выполняться согласно требованиям применимой директивы по медицинским изделиям, а также согласно действующим национальным предписаниям, касающимся обработки медицинских изделий. При этом следует соблюдать указания в следующих руководствах:

- Стирка при температуре до 95 °C
- Не отбеливать
- Сушка при температуре не более 80 °C
- Не гладить
- Химчистка запрещена

Поврежденные компрессионные чулки нужно утилизировать, их больше нельзя применять для пациентов с определенными показаниями.



Хранение

Изделия необходимо хранить в сухом месте, защищенном от прямых солнечных лучей.



Сочетание с другими изделиями

Использование mediven® struva® 23 и mediven® struva® 35 в сочетании с mediven®struva® fix может быть целесообразным для фиксации перевязочного материала для ран, однако это необходимо согласовать с лечащим врачом.

Утилизация

Обеспечьте соответствующую правильную утилизацию изделий с целью предотвращения опасностей для человека и окружающей среды.

Рекламации

В случае рекламаций, связанных с изделием, например, при повреждении ткани или плохом прилегании, обращайтесь к производителю. Производителем, а также компетентным органом государства-члена ЕС необходимо информировать только о серьезных случаях, которые могут привести к значительному ухудшению состояния здоровья или смерти. Определение серьезных случаев содержится в разделе 2 № 65 Регламента (EC) 2017/745 (PMI).

SVENSKA

Avsedd användning

mediven® thrombixin® 18 och mediven® thrombixin® 21:

Rundsticke klinisk kompressionsstrumpa för kompression av de nedre extremiteterna, huvudsakligen för att förebygga sjukdomar i vensystemet.

mediven® struva® 23 och mediven® struva® 35:

Rundsticke klinisk kompressionsstrumpa för kompression av de nedre extremiteterna, huvudsakligen för att förebygga och behandla sjukdomar i vensystemet och allmänna sjukdomstillstånd med svullnader.

Egenskaper

Med hjälp av ett graderat tryck (nedifrån och upp) utövar produkterna tryck (kompression) på extremitaterna.

Indikationer

mediven® thrombixin® 18:

- Fysikalisk trombosprofylax hos örörliga patienter - pre-, intra- och postoperativt
- Prevention och behandling av postoperativa och posttraumatiska ödem

mediven® thrombixin® 21:

- Fysikalisk trombosprofylax hos örörliga / delvis rörliga patienter - pre-, intra- och postoperativt
- Fysikalisk trombosprofylax hos örörliga patienter med förhöjd risk för tromboser (t.ex. bestående venesvär, djupa ventromboser i anamnesen)
- Prevention och behandling av postoperativa och posttraumatiska ödem och hematom, samt för att lindra smärtan som orsakas av denna tillstånd

mediven® struva® 23:

- Fysikalisk trombosprofylax hos delvis rörliga patienter - pre-, intra- och postoperativt
- Prevention och behandling av postoperativa och posttraumatiska ödem och hematom, samt för att lindra smärtan som orsakas av dessa tillstånd
- Behandling av venösa ulcerationer hos örörliga / delvis rörliga patienter

mediven® struva® 35:

- Fysikalisk trombosprofylax hos rörliga patienter - pre-, intra- och postoperativt
- Prevention och behandling av postoperativa

och posttraumatiska ödem och hematom, samt för att lindra smärtan som orsakas av dessa tillstånd (t.ex. vid ortopedisk-kirurgiska eller venkirurgiska ingrepp)

- Behandling av venösa ulcerationer hos delvis rörliga /rörliga patienter
- Kompressionsbehandling av en akut djupt ligande ventrombos

Kontraindikationer

Framskriden perifer arteriell ocklusionssjukdom (när någon av de nedanstående parametrarna: ABPI < 0,5, artärtryck i fotleden < 60 mmHg, tätryck < 30 mmHg eller TcPO₂ < 20 mmHg fartyg), Dekompenserad hjärtinsufficiens (NYHA III + IV), Septisk flebit, Phlegmasia coerulea dolens, Massiva benödém

Särskild uppmärksamhet vid

Uttalat vätskande dermatosel, Intolerans mot kompressionsmaterial, Allvarliga parestesier i extremiteten, Framskriden perifer neuropati (t.ex. vid diabetes mellitus), Primär kronisk polyartrit

Risker och biverkningar

I synnerhet vid felaktig hantering kan produkterna orsaka hudnekrosor och tryckskador på perifera nerver. Vid känslig hud kan man drabbas av klåda, fjällning och tecken på inflammation under kompressionsstrumpen. Därfor är det en god idé att varna noggrann med adekvat hudvården under kompressionsbehandlingen. Följ därför användaravvisningarna och kontrollera huden varje dag samt att blodcirulationen fungerar. Om något av de nedanstående symptomen uppträder måste man omgående ta bort kompressionsstrumpen och göra en klinisk bedömning. Blå- eller vitfärgade tär, obehandlingsskölor och domningar, tilltagande smärt, svårighet att andas eller svettningar samt akuta rörelsebegränsningar.

Avsedda användare och målgrupp

Till de avsedda användarna räknas sjukvårdspersonal och patienter samt personer som utför vårdinsatser enligt adekvata instruktioner från sjukvårdspersonal. Sjukvårdspersonal lämnar ut produkterna under deras ansvar utifrån de tillgängliga mätten/storlekarna och de nödvändiga funktionerna/indikationerna till vuxna och barn med beaktande av tillverkarinformationen.

Användningsinformation

Optimal användning förfästs korrekt mätning.

mediven® thrombexin® 18 och mediven® thrombexin® 21:

Vilken storlek man ska välja fastställs med hjälp av vristmåttet (CB). Vid knästrumpor väljer man storlek genom att mäta vadens omkrets (CC). Vid lårstrumpor väljer man storlek genom att mäta lärets omkrets (CG) eller också visar det sig att man behöver en extra bred strumpa. För att underlätta vid hanteringen anger man endast mätt i hela centimeter. De glapp som eventuellt kan uppstå kompenseras med hjälp av mät- och tillverkningstoleranser. När man fastställer mätten tillämpar man de internationellt erkända reglerna för avrundning (avrundning nedåt till 4/10, avrundning uppåt från 5/10). Vid utformningen av tillverkarens pappersmåttband har man redan tagit hänsyn till detta.

mediven® struva® 23 och mediven® struva® 35:

Vilken storlek man ska välja fastställs med hjälp av vristmåttet (CB). För knästrumpor bekräftas valet av storlek genom mätning under knät (CD). För lårstrumpor bekräftas valet av storlek genom mätning under knät (CD) och av lärets omkrets (CG).

Produkterna får endast användas vid intakt hud eller korrekt utförd sårbehandling och får endast användas av flera patienter efter tvätt. Vid kontakt med kemiska ämnen (t.ex. bensol, metanol, salicylsyra i hög koncentration) kan

produkternas kompressionseffekt påverkas negativt. Använd inte salvor eller oljor vid användning av kompressionsstrumpor. Vid användning av kompressionsstrumpor med häftband av silikon kan det uppstå hudirritation hos människor med känslig hud (på grund av svett i kombination med mekanisk påkänning). Detta kan man förhindra genom att flytta nägot på häftbandet flera gånger om dagen. Om det uppstår smärtar eller tilltagande hudirritation ska man ta av sig kompressionsstrumpan omgående och rådgöra med sin läkare eller vårdpersonal.

Användningstid

Såvida läkaren inte har ordinerat något annat kan man använda kompressionsstrumporna på både dagen och natten för bästa möjliga resultat. Byt kompressionsstrumporna så ofta som möjligt. Under normala förhållanden minst vart tredje dygn. Kompressionsstrumporna får inte tvättas mer än 10 gånger.

Skötselanvisningar

Rengöringen ska genomföras enligt kraven i de tillämpliga medicintekniska produktdirektiven och de gällande nationella kraven på rengöring av medicintekniska produkter. Följande instruktioner måste följas:

- Tvätt i upp till 95 °C
- Får ej blekas
- Torkas i max. 80 °C
- Får ej strykas
- Får ej kemtvättas

Om det finns skadade kompressionsstrumpor måste dessa kasseras ut och får inte användas på patienter för det fastställda användningsområdet.



Förvaring

Förvara produkterna torrt och skydda mot direkt solljus.



Kombination med andra produkter

Det kan vara en god idé att kombinera mediven® struva® 23 och mediven® struva® 35 med mediven® struva® fix för att fixera sår förband, men detta måste först diskuteras med den behandelnde läkaren.

Avfallshantering

Säkerställ att produkterna kasseras på ett korrekt sätt så att säkerheten för människor och miljö inte åventyras.

Reklamationer

I händelse av reklamationer som lämnas in med anledning av produkten, till exempel vid skador i den stickade delen eller felaktig passform, ska man kontakta tillverkaren. Endast vid allvarliga incidenter som kan medföra en väsentlig försämring av hälsotillståndet eller leda till döden, bör man göra en anmälan till tillverkaren eller den ansvariga myndigheten i medlemsstaten. Allvarliga incidenter definieras i artikel 2, nummer 65 i direktivet (EU) 2017/745 (MDR).

SLOVENČINA

Určený účel

mediven® thrombexin® 18 a mediven® thrombexin® 21:

Hadicovo pletená klinická kompresívna pančuchá na kompreziu dolných končatin, hľavne na prevenciu ochorení žilového systému.

mediven® struva® 23 a mediven® struva® 35:

Hadicovo pletená kompresívna pančuchá na kompreziu dolných končatin, hľavne na preventiu a liečbu ochorení žilového systému a všeobecných opuchových stavov.

Výkonové vlastnosti

Produkty využívajú odstupňovaný tlakom (znižujúcim sa zdola nahor) kompreziu na končatiny.

Indikácie

mediven® thrombexin® 18:

- Fyzikálna profilaxia proti trombóze u imobilných pacientov - predoperačne, intraoperačne a pooperačne
- Prevencia a liečba pooperačných a posttraumatických edémov

mediven® thrombexin® 21:

- Fyzikálna profilaxia proti trombóze u imobilných či ľastočne mobilných pacientov - predoperačne, intraoperačne, pooperačne
- Fyzikálna profilaxia proti trombóze u imobilných pacientov so zvýšeným rizikom trombózy (napr. existujúce žilové ochorenie, hlboká žilová trombóza v anamnéze)
- Prevencia a liečba pooperačných a posttraumatických edémov a hematómov ako aj na znižovanie s tým súvisiacich bolestí

mediven® struva® 23:

- Fyzikálna profilaxia proti trombóze u čiasťočne mobilných pacientov - predoperačne, intraoperačne a pooperačne
- Prevencia a liečba pooperačných a posttraumatických edémov a hematómov ako aj na znižovanie s tým súvisiacich bolestí (napr. pri ortopedických chirurgických zásahoch alebo žilových chirurgických zásahoch)
- Liečba venóznych ulcerácií u imobilných / čiasťočne mobilných pacientov

mediven® struva® 35:

- Fyzikálna profilaxia proti trombóze u mobilných pacientov - predoperačne, intraoperačne a pooperačne
- Prevencia a liečba pooperačných a posttraumatických edémov a hematómov ako aj na znižovanie s tým súvisiacich bolestí (napr. pri ortopedických chirurgických zásahoch alebo žilových chirurgických zásahoch)
- Liečba venóznych ulcerácií u čiasťočne mobilných pacientov
- Komprezávná liečba akútnej hlbokej žilovej trombózy

Kontraindikácie

Pokročilé periférna arteriálna obstrukčná choroba (kto je splnený jednou z parametrov: ABPI < 0,5, členkový tlak < 60 mmHg, tlak v prstoch na nohách < 30 mmHg alebo TcPO₂ < 20 mmHg prieľahavok), Dekompenzovaná srdečná insuficiencia (NYHA III + IV), Septická flebitida, Phlegmasia coerulea dolens, Masívne edemy dolných končatín

Oсобитна увага

Вýrazne mokvajúce dermatózy, Neznašanlivosť s komprezívnym materiálom, Tažké poruchy senzibilitá končatín, Pokročilá periférna neuropatia (napr. pri diabetes mellitus), Primárna chronická poliartrítida

Riziká a vedľajšie účinky

Produktu môžu obvľať pri neprávnom zaobchádzaní spôsobiť nekrozy kože a poškodenia periférnych nervov v dôsledku tlaku. Pri citlivej pokožke môže pod komprezívnymi prostriedkami dochádzať k svrbeniu, šúpaniu a príznakom zápalu. Preto je adevkátne ošetrovanie kože pod komprezívnym produkтом zmysluplná. Preto prosím dodržiavajte pokyny na aplikáciu a každoroden si prehliadajte kožu a kontrolujte situáciu prekrvania. Nasledujúce symptómy musia viesť k okamžitému odstráneniu komprezávneho produktu a ku kontrole klinického nálezu: Sfarbenie prstov na nohe do modra alebo biela, necitlivosť a pocit střpnutia, zväčšujúci sa bolesti, dušnosť a vyrážanie potu, akútne obmedzenia pohybu

Preplakádaní používateľa a cieľová skupina pacientov

K plánovaným používateľom patria príslušníci zdravotníckych povolaní a pacienti, vrátane

osôb pomáhajúcich pri ošetrovaní, po príslušnom poučení príslušníkmi zdravotníckych povolaní. Príslušníci zdravotníckych povolaní zabezpečia v súlade so svojou zodpovednosťou dospelých a detí na základe mier/veľkostí, ktoré majú k dispozícii a potrebnych funkcií/indikácií se zohľadnením informácií od výrobcu.

Pokyny na aplikáciu

Správne vymeranie je predpokladom optimálnej liečby.

mediven® thrombexin® 18 a mediven® thrombexin® 21:

Rozmér členku (cB) pritom určuje veľkosť, ktorá sa má vybrať. Pri lýtkových pančuchách sa odmeraním obvodu lýtku (cC) potvrdí výber veľkosti. Pri stehenných pančuchách sa odmeraním obvodu stehna (cG) potvrdí výber veľkosti alebo sa ukáže, že je potrebná mimoriadne široká pančucha. Pri rozmeroch sa pre lepší manipuláciu a ľahšteľnosť uvádzajú celé hodnoty v centimetroch. Medzery, ktoré z toho môžu vyplynúť, sú pokryté toleranciami pri meraní a výrobe. Pri určovaní rozmerov platia medzinárodné uznané pravidlá zaokruhlňovania (zaokruhlenie nadol do 4/10, zaokruhlenie nahor od 5/10). Pri vytvoreni papierových meracích pásiem, ktoré poskytuje výrobca, to už bolo zohľadnené.

mediven® struva® 23 a mediven® struva® 35:

Rozmér členku (cB) pritom určuje veľkosť, ktorá sa má vybrať. Pri lýtkových pančuchách sa meraním pod kolénom (cD) potvrdí výber veľkosti. Pri stehenných pančuchách sa meraním pod kolénom (cD) a meraním obvodu stehna (cG) potvrdí výber veľkosti.

Produkty sa smú používať len pri nepoškodenej koži alebo správnom osierení rán a po predchádzajúcom výčistení sú vhodné na používanie viacerým pacientom. Kontakt s chemickými látkami (napr. benzén, metanol, kyselina salicylová vo vysokej koncentrácií) môže mať negatívny vplyv na kompresívny účinok produktu. Pri používaní kompresívnych pančuch by sa nemali používať masti a oleje. Pri kompresívnych pančuchách sú silikonovým prípravným okrajom sa u ľudí s citlivou pokožkou môžu (v dôsledku potenia v kombinácii s mechanickým namáhaním) vyskytnúť podráždenie kože. Aby tomu predišlo, odporúčame tento prípravný pásku počas dňa viackrát mierne posunúť. Ak by sa počas nosenia pančuch vyskytli bolesti alebo zvýšené podráždenie pokožky, pančuchu si ihneď stiahnite a poradte sa s vaším lekárom alebo ošetroujúcim personálom.

Doba nosenia a používania

Pokial lekár neurčí inak, môžu sa pre optimálny výsledok liečby komprezívne pančuchy nosiť vo dne i v noci. Komprezívne pančuchy by sa mal vymieňať tak často, ako je to potrebné. Za normálnych okolností však minimálne každe 3 dni. Komprezívne pančuchy sa môžu maximálne 10x upraviť.

Pokyny na ošetrovanie

Úprava sa musí uskutočňovať podľa požiadaviek aplikovateľnej smernice o zdravotníckych pomôckach, ako aj platných národných požiadaviek na úpravu zdravotníckych pomôčok, príčom sa potrebné dodržiavať nasledovné návody:

- Bielizeň do 95°C
- Nebielit
- Sušenie do max. 80°C
- Nežehliť
- Necistiť chemicky

Poškodené komprezívne pančuchy sa musia vyradiť a pre určenie indikovanú oblasť sa už nesmú v pacientu používať.



Skladovanie

Produkty sa musia skladovať na suchom mieste a chrániť pred priamym slnečným žiareniom.



Kombinácia s inými produkmi

Kombinácia mediven® struva® 23 a mediven® struva® 35 s mediven® struva® fix môže byť zmysluplná pre fixáciu obvázového materiálu na rany, musí sa však dohodnúť s ošetroujúcim lekárom.

Likvidácia

Zabezpečte správnu likvidáciu produktov, aby ste zabránili ohrozeniu človeka a životného prostredia.

Reklamácie

V prípade reklamácií súvisiacich s produkтом, ako napríklad poškodenia pleteniny alebo nedostatky vytvárania, sa prosím obráťte na výrobcu. Výrobcovi a príslušnému orgánu členského štátu sa musia hľať len závažné nehody, ktoré môžu viesť k podstatnému zhoršeniu zdravotného stavu alebo k smrti. Závažné nehody sú definované v článku 2 č. 65 Nariadenia (EÚ) 2017/745 (MDR).

SLOVENŠČINA

Namen

mediven® thrombexin® 18 in mediven® thrombexin® 21:

Kroko plétena klinična komprezívna nogavica za kompreziju spodnej udov, predvsem za preprečevanie obolenia venskega systéma.

mediven® struva® 23 in mediven® struva® 35:

Kroko plétena klinična komprezívna nogavica za kompreziju spodnej udov, predvsem za preprečevanie v oskrbo obolenia venskega systéma a splošných otečených stan.

Značenosť

Izdelki s stopňujúcim pritiskom (vedno manžisom od spodaj navzgor) izvajajo komprezívny učinek na ude.

Indikácie

mediven® thrombexin® 18:

- Fizikálno preprečevanie tromboze pri nepokretných pacientoch pred, med operáciou in po nej
- Preventívna terapija pooperatívnych in post-travmatiských edémov

mediven® thrombexin® 21:

- Fizikálno preprečevanie tromboze pri nepokretných pacientoch s povečanou nevarnosťou tromboze (napr. obstoječa vensko obolenie, globóka venska tromboza v anamezí)
- Preventívna terapija pooperatívnych in post-travmatiských edémov v hematomov ter zmanjšanju z nimi povezanih bolečín

mediven® struva® 23:

- Fizikálno preprečevanie tromboze pri delno pokretných pacientoch pred, med operáciou in po nej
- Preventívna terapija pooperatívnych in post-travmatiských edémov v hematomov ter zmanjšanju z nimi povezanih bolečín (napr. pri ortopedských ali venských kirurkých posegih)

terapie venských ulcerácií pri nepokretných / delno pokretných pacientoch

mediven® struva® 35:

- Fizikálno preprečevanie tromboze pri pokretných pacientoch pred, med operáciou in po nej
- Preventívna terapija pooperatívnych in post-travmatiských edémov v hematomov ter zmanjšanju z nimi povezanih bolečín (napr. pri ortopedských ali venských kirurkých posegih)

terapie venských ulcerácií pri delno pokretných / pokretných pacientoch

- Komprezívna oskrba akutne globóke venske tromboze

Kontraindikácie

Razvita periferná arterijska bolezen (če ustreza eden od teh parametrov: ABPI < 0,5, tlak gleženjske arterije < 60 mmHg, tlak prstov na nogi < 30 mmHg alebo TCPO2 < 20 mmHg na nartí), dekompenzirana srčna insuficiencia (NYHA III + IV), septična flebitis, Phlegmasia coerulea dolens, masivni edemi na nogi

Posebne pozornost je potreba v nasledujúcich primerach:

Dermatoza z izraziptom močenjem, intoleranca na komprezívski material, težke občutlivostne motenie udov, razvita periferna nevropatiá (napr. pri sladkorni bolezni), primarni kronični artritis

Tveganja in stranski učinki

Izdelki lahko zlasti pri nepravilnem ravnjanju povzročijo nekroze kože in poškodbe perifernih živcev zaradi pritiska. Pri občutljivi koži se lahko pod komprezívskimi pripomočki pojavi srbenje, luščenje kože in vnetri znaki. Zato je smiselná prímerne nega kožo pod komprezívskim pripomočkom. Zato upoštevajte opozorila za uporabo, vsak dan preglejte kožo in preverjajte stanje prekravativce. Pri naslednjih simptomi morate takoj odstraniti komprezívski pripomoček in izvesti klinični pregleb: prsti na nogi so modre ali bele barve, neprijetni občutki in občutki gluhosti, vedno močnejše bolečine, kratka sapa in znojenje, akutne omejitve gibanja.

Predviđeni uporabniki in skupina pacientov

Med predviđene uporabnike štejejo izvajalci zdravstvenih paklicev in pacienti (vključno z osebami, ki izvajajo nego) z ustreznimi pojassnili izvajalcev zdravstvenih paklicev. Izvajalci zdravstvenih paklicev na svojo odgovornost ob upoštevanju informacij priznajajo s pomočjo razpoložljivih mer/velikosti in potrebnih funkcij/indikacij oskrbujejo odrasle in otroke.

Opozorila za uporabo

Pogoj za optimalno oskrbo je pravilen odvzem mer.

mediven® thrombexin® 18 ind mediven® thrombexin® 21:

Mera gležnja (cB) določa velikost, ki jo je treba izbrati. Pri dokolenkah se z obsegom meč (cC) potrdi izbira velikosti. Pri samostojecih nogavicah se z obsegom stegna (cG) potrdi izbira velikosti ali pa se počake, da je potrebná zelo široka nogavica. Pri merah so za boljše ravnanje in čitljivosť navedene vrednosti, zaokrožene na centimetre. Vrzeli v merah, do katerih mora pride zaradi zaokrožanja, pokrijete tolerance mer in proizvodnje. Pri določanju mer veljajo mednarodno priznana pravila zaokrožanja (zaokrožanje navzrol do 4/10, zaokrožanje navzgor do 5/10). Pri oblikovanju papirnatih metrov prizvajalca je to že upoštevano.

mediven® struva® 23 in mediven® struva® 35:

Mera gležnja (cB) določa velikost, ki jo je treba izbrati. Pri dokolenkah mera pod kolénom (cD) potrdi izbira velikosti. Pri samostojecih nogavicah mera pod kolénom (cD) in obseg stegna (cG) potrdita izbira velikosti.

Izdelki smete uporabljati samo pri nepoškodovani koži ali ob ustrezni oskrbi ran; več pacientov lahko izdelke uporablja, če jih pred uporabo očistite. Stik s kemikalijami (npr. z benzolom, metanolom, salicilino kislino v večji koncentraciji) lahko negativno vpliva na komprezívni učinek izdelkov. Med uporabo komprezívne nogavice ne smete uporabljati mazil in olj. Pri komprezívnih nogavicah s silikonskim oprijemalnim trakom lahko pri ljudeh z občutljivo kožo (zaradi potenja v kombinaciji z mehansko obremenitvijo) pride do draženja kože. Da to preprečite, vam priporočamo, da oprijemalni trak čez dan večkrat nekoliko prestavite. Če bi se pojavile bolečine ali močnejše draženje kože, takoj snemite komprezívsko no-

gavico in se posvetujete z zdravnikom ali osebjem, ki izvaja nego.

Čas nošenja in uporabe

Če zdravnik ne predpisuje drugače, lahko kompresijske nogavice za optimalen rezultat terapije nosite dan in noč. Kompresijske nogavice lahko zamenjate, kolikor je to potrebno. V normalnih pogojih pa je to vsaj vsake 3 dni. Kompresijske nogavice se lahko obdelajo največ 10 x.

Navodila za nego

Izdelek obdelajte v skladu z zahtevami veljavne direktive o medicinskih pripomočkih in z veljavnimi nacionalnimi zahtevami glede obdelave medicinskih pripomočkov, pri čemer upoštevajte naslednjá navodila:

- Pranje do 95 °C
- Ne beliti
- Sušenje do najv. 80 °C
- Ne likati
- Ne čistiti kemično

Poškodovane kompresijske nogavice je treba izložiti in se za določen obseg indikacije ne smejjo več uporabljati na pacientih.



Shranjevanje

Izdelke morate hraniti na suhem in jih zaščititi pred neposredno sončno svetlobo.



Kombiniranje z drugimi izdelki

Kombiniranje nogavice mediven® struva® 23 in mediven® struva® 35 s pripomočkom mediven® struva® fix je lahko smiselné za pritridleve obvezne za rane, vendar se je treba glede uporabe posvetovati z zdravnikom.

Odstranitev med odpadke

Poskrbite za ustrezno in strokovno odstranitev izdelkov, da preprečite nevarnosti za ljudi in okolje.

Reklamacije

V primeru reklamacij v zvezi s tem izdelkom, npr. pri poškodbah pleterne ali napaki v kroju, se obrnite na proizvajalca. Proizvajalcu in pri stojnemu organu države članice morate poročati samo o resnih zapletih, ki lahko povzročijo bistveno poslabšanje zdravstvenega stanja ali smrt. Resni zapleti so opredeljeni pod št. 65 2. člena direktive (EU) 2017/745 o medicinskih pripomočkih.

ESPAÑOL

Uso previsto

mediven® thrombexin® 18 y mediven® thrombexin® 21:

Medias de compresión clínicas de tejido circular para la compresión de las extremidades inferiores, principalmente para la prevención de enfermedades del sistema venoso.

mediven® struva® 23 y mediven® struva® 35:

Medias de compresión clínicas de tejido circular para la compresión de las extremidades inferiores, principalmente para la prevención y el tratamiento de enfermedades del sistema venoso y condiciones generales de hinchaón.

Características de desempeño

Los productos ejercen un efecto de compresión decreciente en las extremidades (que disminuye de abajo hacia arriba).

Indicaciones

mediven® thrombexin® 18:

- Profilaxis física de la trombosis en pacientes inmóviles / con movilidad parcial antes, durante y después de operaciones
- Prevención y tratamiento de edemas postoperatorios y postraumáticos, así como reducción de los dolores relacionados (p. ej. en caso de cirugía ortopédica o intervenciones quirúrgicas en las venas)
- Terapia de las úlceras venosas en pacientes inmóviles / con movilidad parcial

mediven® struva® 23:

- Profilaxis física de la trombosis en pacientes con movilidad parcial antes, durante y después de operaciones
- Prevención y terapia de hematoma y edema postoperatorios y postraumáticos, así como reducción de los dolores relacionados (p. ej. en caso de cirugía ortopédica o intervenciones quirúrgicas en las venas)
- Terapia de las úlceras venosas en pacientes inmóviles / con movilidad parcial
- Profilaxis física de la trombosis en pacientes móviles antes, durante y después de operaciones
- Prevención y terapia de edemas y hematomas postoperatorios y postraumáticos, así como reducción de los dolores relacionados (p. ej. en caso de cirugía ortopédica o intervenciones quirúrgicas en las venas)
- Terapia de las úlceras venosas en pacientes parcialmente móviles / móviles
- Tratamiento compresivo en caso de trombosis venosa aguda profunda

Contraindicaciones

Enfermedad oclusiva arterial periférica avanzada, si se aplica alguno de estos parámetros: ABPI < 0,5, presión arterial del tobillo < 60 mmHg, presión de dedos del pie < 30 mmHg o TcPO₂ < 20 mmHg parte posterior del pie, Insuficiencia cardíaca descompensada (NYHA III + IV), Flebitis séptica, Flegmasia cerulea dolens, Edemas severos de la pierna

Se debe prestar especial atención en los siguientes casos

Dermatitis supurante, Intolerancia al material de compresión, Trastornos graves de la sensibilidad de la extremidad, Neuropatía periférica avanzada (por ejemplo, en caso de diabetes mellitus), Poliartritis crónica primaria

Riesgos y efectos secundarios

En particular, en caso de manipulación indebida, los productos pueden provocar necrosis de la piel y daños por presión en los nervios periféricos. En la piel sensible los productos de compresión pueden provocar pícior, escamas y signos de inflamación. Por lo tanto, es aconsejable un cuidado adecuado de la piel sometida al tratamiento de compresión. Por lo tanto, siga las instrucciones de aplicación y controle la piel a diario para comprobar la circulación sanguínea. En caso de que se presenten los siguientes síntomas, deberá interrumpirse inmediatamente el tratamiento de compresión y se deberán controlar los hallazgos clínicos: Coloración azul o blanca de los dedos de los pies, sensación de ardor/cociente y entumecimiento, aumento del dolor, falta de aliento y sudoración, restricciones agudas de movimiento.

Grupo de pacientes objetivo y usuarios previstos

Los usuarios previstos son los profesionales de la salud y los pacientes, incluidas las personas que asisten a los cuidados, tras haber recibido las instrucciones debidas por parte de los profesionales de la salud. Los profesionales de la salud, bajo su propia responsabilidad, atenderán a los adultos y niños teniendo en cuenta las dimensiones/tamaños disponibles y las funciones/indicaciones necesarias y siguiendo

la información proporcionada por el fabricante.

Indicaciones de uso

Para que el tratamiento sea óptimo, uno de los requisitos previos es una medición correcta.

mediven® thrombexin® 18 y mediven® thrombexin® 21:

El contorno de tobillo (cB) determina la talla que se debe seleccionar. En las medias hasta la rodilla, se elige la talla midiendo el perímetro de la pantorrilla (cC). En las medias hasta el muslo, se elige la talla midiendo el perímetro del muslo (cG), o bien se indica que se precisa una medida extraancha. Para un mejor manejo y legibilidad, las dimensiones se indican en centímetros enteros. Los posibles intervalos entre medidas quedan cubiertos por las tolerancias de medición y fabricación. Al determinar la talla, se aplican las reglas internacionales de redondeo (redondeo a la baja hasta 4/10, redondeo al alza a partir de 5/10). Esto se ha tenido en cuenta al diseñar las cintas métricas de papel.

mediven® struva® 23 y mediven® struva® 35:

El contorno de tobillo (cB) determina la talla que se debe seleccionar. En las medias hasta la rodilla, la selección de la talla se confirma midiendo por debajo de la rodilla (cD). En las medias hasta el muslo, la selección de la talla se confirma midiendo por debajo de la rodilla (cD) y del perímetro del muslo (cG).

Los productos solo deben utilizarse sobre la piel intacta o con las heridas adecuadamente tapadas y son aptos para el uso por parte de varios pacientes tras una limpieza previa. El contacto con las sustancias químicas (por ejemplo, bencenos, metanoles, ácido salicílico en alta concentración) puede afectar negativamente al efecto compresivo del producto. Debe evitarse el uso de pomadas y aceites al utilizar las medias de compresión. En personas con piel sensible, pueden producirse irritaciones en la piel derivadas del uso de las medias de compresión (debido a la combinación del sudor con el estrés mecánico). Para evitarlo, se recomienda cambiar la cinta adhesiva de posición ligeramente varias veces durante el día. Si experimenta dolor o una mayor irritación de la piel, quiteelas inmediatamente y consulte a su médico o al personal de enfermería.

Duración y tiempo de uso

A menos que el médico prescriba lo contrario, las medias de compresión pueden llevarse de día y de noche para obtener un resultado terapéutico óptimo. Las medias de compresión deben cambiarse con la frecuencia que sea necesaria. En condiciones normales, al menos cada 3 días. Las medias de compresión se pueden estirar a un máximo de 10 veces su tamaño original.

Indicaciones de conservación

El reprocessamiento debe llevarse a cabo de acuerdo con los requisitos de la directiva sobre productos sanitarios pertinente y los requisitos que se apliquen a nivel nacional al reprocessamiento de productos sanitarios, siempre siguiendo las instrucciones siguientes:

- Lavado hasta 95°C
- No utilizar lejía
- Secado hasta máx. 80°C
- No planchar
- No utilizar limpieza química

Las medias de compresión dañadas se deben eliminar y no pueden seguir utilizándose en la zona de indicación determinada en el paciente.



Almacenamiento

Los productos se deben almacenar secos y protegidos de la luz solar directa.



Combinación con otros productos

Una combinación de mediven® struva® 23 y mediven® struva® 35 con mediven® struva® fix puede resultar adecuada en caso de fijación de material para vendajes de heridas, pero se debe consultar al médico a cargo del tratamiento.

Eliminación

Garantice la eliminación adecuada y profesional de los productos para evitar poner en peligro a las personas y al medio ambiente.

Reclamaciones

En caso de reclamaciones relacionadas con el producto, tales como daños en el tejido de punto o defectos en el ajuste, póngase en contacto con el fabricante. Solo se notificarán al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro los incidentes graves que puedan provocar un deterioro significativo de la salud o la muerte. Los incidentes graves se definen en el artículo 2, n.º 65 del Reglamento (UE) 2017/745 (MDR).

ČESTINA

Určení účelu

mediven® thrombixin® 18 a mediven® thrombixin® 21:

Komprezívni klinická punčocha vyrobená technologií kruhového pletení ke komprezi spodních končetín, hlavně k prevenci onemocnění žilního systému.

mediven® struva® 23 a mediven® struva® 35:

Komprezívni klinická punčocha vyrobená technologií kruhového pletení ke komprezi spodních končetín, hlavně k prevenci a ošetření onemocnění žilního systému a obecné otékání.

Vlastnosti prostředu

Výrobky využívají stupňovaným (zespodu nahoru klesajícím) průběhem tlaku stlačení končetín.

Indikace

mediven® thrombixin® 18:

- Fyzická profylaxe trombózy u imobilních pacientů - před operací, během operace a po operaci
- Prevence a terapie pooperačních a posttraumatických edémů

mediven® thrombixin® 21:

- Fyzická profylaxe trombózy u imobilních / částečně imobilních pacientů - před operací, během operace a po operaci
- Fyzická profylaxe trombózy u imobilních pacientů se zvýšeným rizikem trombózy (např. stávající nemoci, hluboká žilní trombóza v anamnéze)
- Prevence a terapie pooperačních a posttraumatických edémů a hematomů, jakož i ke snížení s tím souvisejících bolestí

mediven® struva® 23:

- Fyzická profylaxe trombózy u částečně mobilních pacientů - před operací, během operace a po operaci
- Prevence a terapie pooperačních a posttraumatických edémů a hematomů, jakož i ke snížení s tím souvisejících bolestí (např. u ortopedických nebo žilních chirurgických zákroků)
- Terapie venózních ulcerací u imobilních / částečně mobilních pacientů

mediven® struva® 35:

- Fyzická profylaxe trombózy u mobilních pacientů - před operací, během operace a po operaci
- Prevence a terapie pooperačních a posttraumatických edémů a hematomů, jakož i ke snížení s tím souvisejících bolestí (např. u ortopedických nebo žilních chirurgických zákroků)
- Terapie venózních ulcerací u částečně mobilních pacientů
- Komprezívni ošetření akutní hluboké žilní trombózy

Kontraindikace

Pokročila periferní arteriální obstrukce (je-li některý z této parametrů relevantní: ABPI < 0,5, arteriální tlak kotníku < 60 mmHg, tlak prstů < 30 mmHg nebo TcPO₂ < 20 mmHg nárt), Dekompenzovaná srdeční nedostatečnost (NYHA III + IV), Septický zánět žil, Uzávěr žíly (phlegmasia coerulea dolens), Masivní otoky nohou

Zvláštní pozornost při

Výrazně mokvajících dermatozách, některou senitivitu komprezivního materiálu, těžkých poruchách citlivosti končetin, pokročila periferní neuropatie (např. při diabetu mellitus), primárně chronické polyarthritidě

Rizika a vedlejší účinky

Výrobky mohou zejména při nesprávné manipulaci způsobit kožní nekrózy a poškození periferních nervů tlakem. U citlivého pokožky může pod komprezivní prostředky docházet ke svědění, olupování a zánětlivým projevům. Proto je smysluplná adekvátní péče o pokožku pod komprezivními punčochami. Dodržujte proto prosím pokyny k použití a denně kontrole pokožky a její prokrování. Následující symptomy by měly vést k okamžitému odstranění komprezivních punčoch a ke kontrole klinického nálezu: Modráni nebo zvělení prstů na nohou, pocity bránič a necitlivost narůstající bolesti, dušnost a návaly pocení, akutní omezení hýbnosti.

Předpokládaní uživatelů a cílová skupina pacientů

Předpokládaným uživatelům se řadí příslušníci zdravotnických profesí a pacienti, včetně osob pomáhajících s péčí, po patřičném vysvětlení příslušníky zdravotnických profesí. Příslušníci zdravotnických profesí ošetřují na základě mér/velikostí, které mají k dispozici a potřebných funkcí/indikací, dospělé a děti se zohledněním informací výrobce ve své odpovědnosti.

Pokyny k použití

Předpokládané pro optimální léčbu jsou správně vzaté mřížky.

mediven® thrombixin® 18 a mediven® thrombixin® 21:

Zvolenou velikost určuje obvod kotníku (CB). U podkolenky se volba velikosti potvrď změřením obvodu lýtku (CC). U stehenní punčochy se volba velikosti potvrď změřením obvodu stehna (CG) nebo se ukáže, že je potřeba extra široká punčocha. U rozmerů se pro lepší manipulaci a čitelnost uvádí hodnoty v celých centimetrech. Mezery, které tímto mohou vzniknout, jsou pokryty tolerancemi při měření a při výrobě. Při určování mér platí mezinárodně uznaná pravidla pro zaokrouhlování (do 4/10 se zaokrouhluje dolů, od 5/10 se zaokrouhluje nahoru). Při vytváření papírové měřicí pásky dodávané výrobcem totto bylo již zohledněno.

mediven® struva® 23 a mediven® struva® 35:

Zvolenou velikost určuje obvod kotníku (CB). U podkolenky se volba velikosti potvrď změřením pod kolenem (CD). U stehenní punčochy se volba velikosti potvrď změřením pod kolenem (CD) a změřením obvodu stehna (CG).

Výrobky je třeba používat výhradně na nepoškozené kůži nebo po rádném ošetření ran a jsou vhodné pro použití vícero pacienty po předchozím výčistění. Kontakt s chemickými substancemi (např. benzoly, methanoly, kyselinou salicylovou ve vysoké koncentraci) může mít negativní vliv na komprezivní účinek výrobků. Při používání komprezivních punčoch byste neměli používat masti a oleje. Komprezívni punčochy se silikonovým adhezním lemem mohou u lidí s citlivou pokožkou způsobovat podráždění (pocení v kombinaci s mechanickým namáháním). Aby se tomu předešlo, doporučuje se adhezní lem během

dne několikrát mírně posunout. Pokud by se vyskytly nějaké bolesti nebo zvýšené podráždění kůže, okamžitě si komprezívni punčochu vysyleče a parode se svým lékařem nebo ošetřujícím personálem.

Délka nošení a používání

Není-li lékárem nařízeno jinak, můžete komprezívni punčochy nosit pro optimální výsledek terapie 24 hodin denně. Komprezívni punčochy by se měly měnit tak často, jak je potřeba. Za normálních okolností však minimálně každé 3 dny. Komprezívni punčochy lze vystřídat max. 10x.

Pokyny pro ošetřování

Ošetřený by se mělo provádět podle požadavků aplikovatelné směrnice pro lékařské produkty, jakož i podle platných národních požadavků na přípravu lékařských produktů k použití, přičemž je třeba dodržovat následující návody:

- Praní do 95 °C
- Nebělte
- Sušení do max. 80 °C
- Nežehlete
- Nečistěte chemicky

Poškozené komprezívni punčochy se musí vydřít a pacient je nesmí již pro definovaný rozsah indikací používat.



Skladování

Výrobky je třeba skladovat v suchu a chránit před přímým slunečním zářením.



Kombinace s jinými výrobky

Kombinace mediven® struva® 23 a mediven® struva® 35 s mediven® struva® fix máme mít smysl k fixaci obvazového materiálu na ráně, musí se to však konzultovat s ošetřujícím lékařem.

Likvidace

Zajistěte odbornou likvidaci výrobků, zamezte tak ohrožení osob a životního prostředí.

Reklamacie

V případě reklamací v souvislosti s výrobkem, jako je například poškození úpletu nebo vady přílehlavosti, se prosím obrátěte přímo na výrobce. Pouze závažné nežádoucí příhody, které mohou vést ke značnému zhoršení zdravotního stavu nebo ke smrti, je třeba nahlásit výrobci a příslušnému úřadu členského státu. Závažné nežádoucí příhody jsou definovány ve článku 2 Č. 65 nařízení (EU) 2017/745 (MDR).

TÜRKÇE

Kullanım amacı

mediven® thrombixin® 18 a mediven® thrombixin® 21:

Bacakların kompresyonu, özellikle de venöz sistemdeki hastalıkları önlemek için yuvarlak örme klinik kompresyonu corabı.

mediven® struva® 23 ve mediven® struva® 35:

Bacakların kompresyonu, özellikle de venöz sistemdeki hastalıkları ve genel ödem durumlarını önlemek ve tedavi etmek için yuvarlak örme klinik kompresyonu corabı.

Performans özelliklerı

Ürünler, kol ve bacaklara (aşağıdan yukarıya doğru azalan) kademeli bir basınç dağılımıyla kompresyon uygular.

Endikasyonlar

mediven® thrombixin® 18:

- immobil hastalardaki fiziksel trombofylaksi - ameliyat öncesi, sırasında ve sonrasında
- Postoperatif posttraumatik ödemlerin önlenmesi ve tedavisi

mediven® thrombixin® 21:

- immobil / kısmen mobil hastalardaki fiziksel tromboprofaksi - ameliyat öncesinde, sırasında ve sonrasında
- Trombo riski daha yüksek olan immobil hastalardaki fiziksel tromboprofaksi (örneğin mevcut venöz problem, anamnezde derin ven trombozu)
- Postoperatif ve posttravmatik ödemlerin ve hematomların önlenmesi ve tedavisi ve bunlara eşlik eden ağrıların azaltılması için

mediven® struva® 23:

- Kısmen mobil hastalardaki fiziksel tromboprofaksi - ameliyat öncesinde, sırasında ve sonrasında
- Postoperatif ve posttravmatik ödemlerin ve hematomların önlenmesi ve tedavisi ve bunlara eşlik eden ağrıların azaltılması için (örneğin ortopedik-cerrahi veya damar cerrahisi müdahalelerinde)
- immobil / kısmen mobil hastalardaki venözülerlerin tedavisi

mediven® struva® 35:

- Mobil hastalardaki fiziksel tromboprofaksi - ameliyat öncesinde, sırasında ve sonrasında
- Postoperatif ve posttravmatik ödemlerin ve hematomların önlenmesi ve tedavisi ve bunlara eşlik eden ağrıların azaltılması için (örneğin ortopedik-cerrahi veya damar cerrahisi müdahalelerinde)
- kısmen mobil / hastalardaki venözülerlerin tedavisi
- Akut derin ven trombozunun kompresyon tedavisi

Kontrendikasyonlar

İlerlemiş periferik arteriel tikanma hastalığı (bu parametrelerden birisi geçerliyse: ABPI < 0,5, ayak bileği arter basıncı < 60 mmHg, ayak parmağı basıncı < 30 mmHg veya TCPO2 < 20 mmHg hayağın üst kısmı), Dekompanse edilmiş kalp yetmezliği (NYHA III + IV), Septik flebit, Phlegmasia coerulea dolens, Yoğun bacak ödemleri

Özellikle dikkat gerektiren durumlar

Belirgin şekilde sızan dermatozalar, Kompreşyon materyaliyle uyumsuzluklar, Kol ve bacaklarda ileri derece duyarılık bozuklukları, İlerlemiş periferik nöropati (örneğin Diabetes mellitus'ta), Primer kronik poliartrit

Riskleri ve yan etkileri

Tıbbi kompresyon çorapları, özellikle de yanlış kullanıldıklarında cilt nekrozlarına ve perifer sinirler üzerinde basınç hasarlarına neden olabilir. Hassas cittelerde kompresyon ürünlerinin altında kaçınıt, deri soyulması ve iltihaplanma belirtileri görülebilir. Bu nedenle kompresyon desteginin altında yeterli bir cilt bakımı yapılması mantıklı olur. Bu nedenle tütün kullanımını talmatlara uyın ve cildi her gün inceleyin ve kan dolasımlı durumunu kontrol edin. Aşağıdaki belirtilerde kompresyon ürününü hemen şartkârlı ve klinik bulgu kontrol edilmeli: Ayak parmaklarının mavı veya beyaza dönmesi, parazetevi ve ışırış hislerini, artan ağrıları, nefes darlığı ve terleme, akut hareket kısıtlaması.

Öngörülen kullanıcılar ve hasta hedef grubu

Öngörülen kullanıcıların arasında, sağlık sektöründeki çalışanlar ve hastalar ile, sağlık sektöründeki çalışanlar gereklilik açıklamasından sonra, bakımı destekleyen kişiler de bulunmaktadır. Sağlık mesleklerinde çalışanlar, üreticinin bilgilerini dikkate alarak yetişkin ve çocuklara, kullanımına sunulan ölçüler/numaralar ve gerekli fonksiyonlar/endikasyonlar yardımıyla ve kendi sorumlulukları altında bakar.

Kullanım uyarıları

Doğru ölçüm, ideal bir desteklemenin şartıdır. mediven® thrombixin® 18 ve mediven® thrombixin® 21: Bilek ölçüyü (CB), seçilmeli gerekten bedeni belirler. Diz çorabında baldrın çevresi (CG) ölçürek, beden seçimi doğrulanır. Diz üstü çorap-

ta üst bacagın çevresi (CC) ölçürek, beden seçimi doğrulanır veya ekstra geniş bir çorap gerekeceği anlaşılır. Beden bilgileri belirtiliken, dola kolay bir kullanım ve okunabilirlik için tam santim değerleri verilir. Bundan elde edilen boşluklar, ölçüm ve üretim toleranslarıyla örtülülmüşür. Beden bulunurken, uluslararası olarak kabul edilen yuvarlama kuralları geçerlidir. (4/10 ve altında sağa yuvarlayın, 5/10 ve üstünde yukarı yuvarlayın). Üretici tarafından kullanılan sunulan kağıt mezurlar tasarlannıken bu zaten dikkate alınmıştır.

mediven® struva® 23 ve mediven® struva® 35: Bilek ölçüyü (CB), seçilmeli gerekten numarayı beden belirler. Diz çorabında dizin (CD) altından ölçürek, beden seçimi doğrulanır. Diz üstü çorapta dizin altından (CD) ve üst bacagın çevresinden (CG) ölçürek, beden seçimi doğrulanır.

Ürünler sadece cilt sağlamken veya yara bakımına uygun bir şekilde kullanılmalıdır ve önce temizlendikten sonra birden fazla hasta tarafından kullanım için uygundur. Kimyasal maddelerle (örneğin benzol, metanol, yüksek konsantrasyonlarında salışılık asit ile) temas, ürünlerin kompresyon gücünü olumsuz etkileyebilir. Kompresyon çoraplarını kullanırken merhem ve yağ kullanılmaktan kaçınılmış gerekir. Silikon yapaklı bandı only kompresyon çoraplarında, hassas ciltli insanlarda (mekanik zorlamlaya birlikte terleme sonucunda) ciltte tahrîşler olabilir. Bunları önlemek için, yapışkanlı bandı gün içinde birkaç kez hafifçe kaydırırmızı taşısiye edilir. Ağrı veya ciltte yoğun tahrîş görülürse, türden kompresyon çorabını hemen弃却 ve doktorunuza veya sağlık personeline danışın.

Güyme ve kullanım süresi

Doktor aksinsi belirtmediği sürece, ideal bir tedavi sonucu elde etmek için kompresyon çorapları gece-gündüz kullanılabilir. Kompresyon çoraplarının mümkün olduğunda sıkça değiştirilmesi gereklidir. Normal koşullar altında ise en az her 3 günde bir kez. Kompresyon çorapları maksimum 10 kez hazırlanabilir.

Bakım uyarıları

Hazırlama, geçerli tıbbi ürün yönetmeliğinin koşullarına ve tıbbi ürünlerin hazırlamaya ilgili geçeri ulusal koşullara uygun bir şekilde gerçekleştirilmeli ve bu sırada aşağıdaki talimatlar da uyulmalıdır:

- 95°C'nin altında yakının
- Beyazlatıcı kumanyayı
- Makro 80°C'de kurutun
- Ütülememayın
- Kimyasal temizlemeye vermeyin
- Hasar görən kompresyon çoraplarının ayrılmaları gereklidir ve hastada belirlenen endikasyon alanı için artık kullanılamazlar.



Depolama

Ürünlerin kuru bir yerde saklanması ve doğrudan güneş ışınlarından korunması gereklidir.



Diğer ürünlerle kombinasyonu

mediven® struva® 23 ve mediven® struva® 35'in mediven® struva® fix ile kombinasyonu, yara pansuman malzemeleri sabitlemek için mantıklı olabilir, ancak tedaviyi yapan doktor sorulması gereklidir.

Bertaraf

İnsanlara ve çevreye zarar vermemek için, ürünlerin uzmanca ve gerektiği şekilde berafat edilmesini sağlayın.

Şikayetler

Ürünle ilgili, örnegin örgütündeki hasarlar veya ume sekillindeki kusurlar gibi şikayetler durumunda lütfen üreticiye başvurun. Üreticiye ve üye üyenin yetkilisi makamına ancak sağlık durumunun büyük ölçüde kötüleşmesine veya ölümne neden olabilecek ağır olaylar bildirilmelidir. Ağır olaylar, 2017/745 (MDR) sayılı (AB) yönetmeliği madde 2 no 65 altında tanımlanmıştır.

مما لا يرتاده والمستعمل

ما لم يحد الطيب خلاف ذلك، يمكن ارتداء المشدات الضاغطة صباحاً ومساءً للحصول على أفضل نتيجة علاجية. يجب تغيير المشدات الضاغطة كلما لزم الأمر. يجب تغييرها في الأحوال العادي كل 3 أيام أدنى. يمكن معالجة المشدات الضاغطة 10 مرات بحد أقصى.

تعليمات العناية

احرص على الغسل تبعاً للمتطلبات المحددة في توجيهات المنتجات الطبية المعهول بها والمتطلبات الوطنية السارية ذات الصلة بغسل المنتجات الطبية، معأخذ التعليمات التالية بالحسبان:

- الغسل عند درجة 95 °C مئوية
- عدم استخدام المبيضن
- التجفيف حتى 80 °C درجة مئوية بحد أقصى
- عدم الكروي
- عدم استخدام المظفات الكيميائية
- يجب غسل المشدات الضاغطة الثالثة ولا يجوز استعمالها على المريض بعد الآن للذواعي المحدودة.



التخزين

يجب تخزين المنتجات في مكان جاف ومحاطة من أشعة الشمس المباشرة.



الاستعمال مع منتجات أخرى

يمكن أن يكون جمع 23 mediven® struva® 35 و mediven® struva® fix مع mediven® struva® fix مفيداً لثبتت مادة تصميم المتروخ، ولكن شرطية استشاره الطبيب المعالج أولاً.

التأكيد من المنتج

تأكد من التأكيد من المنتجات بصورة صحيحة ومهنية لتجنب تعريض الآخرين والبيئة إلى الخطر.

الشكوى

في حال وجود شكوى بخصوص المنتج، مثل تلف النسج أو الخطأ في القاس، يرجى إلقاء الصانع بذلك. يتم إلقاء الصانع أو السلطات المعنية في الدولة المضو في الاتحاد الأوروبي عن الحوادث الخطيرة فقط التي يمكن أن تؤدي إلى تأثير كبير في الصحة أو إلى الفقا. حدثت معايير الحوادث الخطيرة في المادة 2 رقم 65 من اللائحة الأوروبية (MDR) 2017/745.



اهتمام خاص في حال:
التهاب الجلد الدامغ الشديد، عدم تحمل المواد المصنوع منها الشد، الخدران الشديد في الأطراف، الاعلاع الشديد في الأعصاب الطرفية (كما في حالات مرض السكري)، التهاب المفاصل المزمن الأولي

المخاطر والأعراض الجانبية

يمكن أن تؤدي المنتجات عند التعامل معها على نحو خطير إلى نخر البشرة وإلى أضرار من الضغط على الأعصاب الطرفية. وإذا كانت البشرة حساسة، فيمكن للمنتجات أن تؤدي إلى الحكة وتشتت الجلد وعلامات الالتهاب. لذا ينصح بالاعتناء بالبشرة التي تتعرض إليها المنتجات الصالحة عناية كاملة. لذا يرجى اتباع تعليمات الاستخدام والتحقق من البشرة بوعي وفحص المدور المذموعة. يجب إزالة المഷد الضاغط على الفور وإنجراء الفحص الطبي اللازم ما أن تظهر أحد الأعراض التالية: تحول أصبع القدم إلى اللون الأبيض أو الأزرق، والتجميل والخدران، وتشتاد الألم، وضيق التنفس والعرق، والتقييد الشديد في الحركة.

فئة المرضى والمستحبدين المستهدفة:

يسقط المقام الطيفي والمرضى، من فيهم كل من يُؤدي دورًا أساساً في الحياة، من هذا المنتج، شريطة أن يكونوا قد اطلعوا على بيان موجز حوله، قدمه لهم المقام الطيفي. يقدم المقام الطيفي على سؤالاته الخاصة رعاية للبالغين والأطفال بناء على الأداء/الأداء/الأجهزة المتوفرة والوظائف/دواء/استعمال الضروفية، مع مراعاة معلومات الشرطة المصونة.

تعليمات الارتداء

القياس الصحيح شرط مسبق لحصول المريض على الرعاية المثلى.

mediven® thrombexin® 18

:mediven® thrombexin® 21:

يحدد قياس الكاحل (CB) حجم المشد المطلوب، يتم التأكد من حجم مشد الركبة المناسب بقياس محظي الربلة [ضفالة الساق] (CC). يتم التأكيد من حجم مشد الفخذ بقياس محظي الفخذ (CG)، أو يدل ذلك على الحاجة إلى مشد آخر. تطبيقي قياسات الملابس بالستائرات الكمالية تحسين أحد القياسات ووضوحها، وتعطي آية فجوات محتملة دفشاً ثانيةً عن نطاق السماحة الخاصة بالقياس والإنتاج، وتطبق قواعد تقييم الأعداد المعدنية دولياً على القياسات (التقييم إلى الأقل حتى ٤ / ١٠ وإلى الأكثر من ١٠ / ٥، وقد أخذ هذا الأمر بعين الاعتبار عند تصميم شرطة القياس الورقية التي يوفرها المصنع.

mediven® struva® 23

:mediven® struva® 35:

يحدد قياس الكاحل (CB) حجم المشد المطلوب، يتم التأكيد من حجم مشد الركبة المناسب بقياس أسلل الركبة (CD). يتم التأكيد من حجم مشد الفخذ المناسب بقياس أسفل الركبة (CD) ومحظي الفخذ (CG).

لا يجوز استخدام المنتجات إلا على البشرة السليمة فقط، أو للغاية بالجروح عناية صحية، وهي مناسبة لاستخدامها من قبل عادة مرضي ضربة شريطة تظفيها سليمة. قد تؤدي ملامسة المواد الصلبة [مثل البزنت والميثانول وأحماض الساليسيليك عالية التركيز] إلى إضعاف قدرة الضغط التي تميز بها المنتجات. يجب عدم استخدام الزبائن والمعارض على الأطراف قبل ارتداء المشد الضاغط. يمكن أن تسبب الجوارب الضاغطة التي تحتوي على شريط لاصق من السيليكون تهيجاً في الجلد لدى الأشخاص ذوي البشرة الحساسة [تسبب العرق والجهد البدني]. لمنع حدوث ذلك، ينصح بتحريك الشريط اللاقمي، ووضع النبيء عدة مرات خلال اليوم. في حال الشعور بالألم أو زيادة تهيج الجلد، احرص على خلع المشد الضاغط على الفور واستشر طبيبك أو مقدم الرعاية.

عربی

غرض الاستعمال

mediven® thrombexin® 18

:mediven® thrombexin® 21:

نظام من المنتجات الطبية الضاغطة المحمولة بمحبات دائارية، مصمم للضغط على الأطراف السفلية، ويستخدم بشكل خاص للوقاية من أمراض الجهاز الوريدي.

mediven® struva® 23

:mediven® struva® 35:

نظام من المنتجات الطبية الضاغطة المحمولة بمحبات دائارية، مصمم للضغط على الأطراف السفلية، ويستخدم بشكل خاص للوقاية من أمراض الجهاز الوريدي وحالات التورم العامة ومتلاجتها.

خصائص الأداء

تولد المنتجات ضغطاً متدرجًا على الأطراف (يقل من الأسفل إلى الأعلى).

دوعي الاستعمال

:mediven® thrombexin® 18

• الوقاية المادية من التخثر لدى المرضى غير القادرين على الحركة - قبل الجراحة وخلالها وبعدها

• الوقاية من الوذمات بعد الجراحة وبعد الإصابة وعلاجها

:mediven® thrombexin® 21

• الوقاية المادية من التخثر لدى المرضى غير القادرين على الحركة على الخثر غير القادرين جزئياً على الحركة - قبل الجراحة وخلالها وبعدها

• الوقاية المادية من التخثر لدى المرضى غير القادرين على الحركة، المعرضين لخطر من نفع للإلاصابة بالجلطة (مثل: الإصابة بمرض وريدي، الإصابة السايحة بالختار الوريدي العميق)

• الوقاية والعلاج من الوذمات والأورام الدموية بعد العمليات الجراحية والإصبات، فضلاً عن تقليل الألم المصاحب لها

:mediven® struva® 23

• الوقاية المادية من التخثر لدى المرضى غير القادرين على جزئياً على الخثر غير القادرين جزئياً على الحركة

• الوقاية والعلاج من الوذمات والأورام الدموية بعد العمليات الجراحية والإصبات، فضلاً عن تقليل الألم المصاحب لها (مثل: جراحة القلب، أوتدخلات

الجراحية في الأوردة)

• علاج القرحة الوريدية لدى المرضى غير القادرين على الحركة/غير القادرين جزئياً على الحركة

:mediven® struva® 35

• الوقاية المادية من التخثر لدى المرضى القادرين على الحركة - قبل الجراحة وخلالها وبعدها

• الوقاية والعلاج من الوذمات والأورام الدموية بعد العمليات الجراحية والإصبات، فضلاً عن تقليل الألم المصاحب لها (مثل: جراحة القلب، أوتدخلات

الجراحية في الأوردة)

• علاج القرحة الوريدية لدى المرضى القادرين على الحركة/غير القادرين جزئياً على الحركة

موازن الاستعمال

مرض الشريان الوريدي الشديد (في حال وجود إحدى العلامات التالية: مؤشر الضغط الكالوري العصبي أقل من ٥٠، أو ضغط الشريان في الكاحل أقل من ٦٠ مم زئبق، أو الضغط في أصابع القدم أقل من ٣٠ مم زئبق، أو قياس الأكسجين عبر الجلد (TcPO2) أقل من ٢٠٠ من ٣٠٠ مم زئبق، أو قياس

الوظيفي لجعة القلب في نيويورك ٤ + ٣، أو قياس

الضغط في الساق

УКРАЇНСЬКА

Призначення

mediven® thrombexin® 18 та

mediven® thrombexin® 21:

Компресійні госпітальні панчохи призначенні для компресії нижніх кінцівок، переважно для профілактики захворювань венозної системи.

mediven® struva® 23 та mediven® struva® 35:

Компресійні госпітальні панчохи призначенні для компресії нижніх кінцівок، переважно для профілактики та лікування захворювань венозної системи та набряків взагалі.

Принцип дії

Продукт чинить компресію на кінцівку з градієнтом тиску (тиск зменшується у напрямку внизу дороги).

Показання

mediven® thrombexin® 18:

• Фізична профілактика тромбозу в малорухомих пацієнтів - перед ، під час та після операції

• Профілактика та терапія післяопераційних та посттравматичних набряків

mediven® thrombexin® 21:

• Фізична профілактика тромбозу в малорухомих /частково мобільних пацієнтів - перед ، під час та після операції

• Фізична профілактика тромбозу в малорухомих пацієнтів з підвищеним ризиком тромбозу (наприклад، наявне захворювання вен, тромбоз глибоких вен в анамнезі)

• Профілактика та терапія післяопераційних та посттравматичних набряків та гематом، а також зменшення супутнього болю

mediven® struva® 23:

• Фізична профілактика тромбозу у частково мобільних пацієнтів - перед ، під час та після операції

• Профілактика та терапія післяопераційних та посттравматичних набряків та гематом، а також зменшення супутнього болю (наприклад، під час ортопедичних, хірургічних та венозно-хірургічних втурчань)

• Терапія венозних виразок у активних /частково мобільних пацієнтів

mediven® struva® 35:

• Фізична профілактика тромбозу у активних пацієнтів - перед ، під час та після операції

• Профілактика та терапія післяопераційних та посттравматичних набряків та гематом، а також зменшення супутнього болю (наприклад، під час ортопедичних, хірургічних та венозно-хірургічних втурчань)

• Терапія венозних виразок у частково мобільних /активних пацієнтів

• Компресивне лікування гострого тромбозу глибоких вен

Протипоказання

Розширенна облітерація периферійних артерій (якщо підпадає будь-який з цих параметрів: КП < 0,5, артеріальний тиск на рівні голівки < 60 мм рт.ст., тиск на пальці ноги <30 мм рт.ст. або ТсРо2 < 20 мм рт.ст. на тильній частині стопи), декомпенсована серцева недостатність (NYHA III + IV), септичний флебіт, циркуляторна венозна гангrena, масивні набряки ніг

Застосовувати з обережністю

виражені дерматози, непереносимість компресійного матеріалу, тяжкі порушення чутливості кінцівки, розвинена периферична нейропатія (наприклад, при цукровому діабеті), первинний хронічний поліартріт

Побічні ефекти й ризики

При неправильному використанні продукти можуть призвести до некрозу шкіри та пошкодження периферичних нервів. При

чутливій шкірі компресійних засоби можуть викликати свербіж, лущення та ознаки запалення. Необхідний адекватний догляд за шкірою під час носіння компресійного одягу. Тому, будь ласка, дотримуйтесь інструкції із застосуванням, щодня оглядаєте шкіру та перевіряйте кровообіг. За наступних симптомів потрібно негайно прилипнити компресійне лікування й контролювати клінічний стан: синюшне або бліл забарвлення пальців ніг, дискомфорт і оніміння, посичення болю, защадка і пітливість, раптові значні обмеження руху.

Потенційні користувачі та пацієнти

До потенційних користувачів належать представники сфери охорони здоров'я та пацієнти, які отримують медичну допомогу після надання належної інформації медперсоналом. Медичні працівники проводять компресійну терапію дорослим га дітям вихідно з наявних розмірів та необхідних функцій/показань відповідно до сфери своєї відповідальності, згідно з інформацією виробника.

Інструкція по застосуванню

Правильний підібір розміру є необхідною умовою оптимального лікування.

mediven® thrombexin® 18 та mediven® thrombexin® 21:

Розмір визначається на основі обхвату шиколотки (СВ). Для голфів вибір розміру визначається вимірюванням окружності літак (СС). У випадку з панчохи вибір розміру визначається вимірюванням окружності стегна (СГ), моживе використання панчох на широких стегнах. Для зручності розмірів вказуються у цілих числах у сантиметрах. Можливі відхилення компенсуються за рахунок допусків при знятті розмірів та виробниками. При визначені розмірів діють міжнародні правила округлення (округлення в меншу сторону до 4/10, округлення в більшу сторону від 5/10). Це враховується при розробці палерових вимірювальних стрічок, що надаються виробником.

mediven® struva® 23 та mediven® struva® 35:

Розмір визначається на основі обхвату шиколотки (СВ). Обхват ноги нижче коліна (СД) вимірюється для підтвердження розміру голфів. Обхват стегна (СГ) вимірюється для підтвердження вибраного розміру панчох до стегна.

Продукцію дозволяється використовувати лише за відсутності пошкодження шкіри або у випадку належної перев'язки ран, дозволено використовувати для різних пацієнтів за умови попередньої обробки. Контакт із хімічними речовинами (наприклад, бензілами, метанолом, саліцилюю кислотою у високій концентрації) може негативно впливати на компресійний ефект виробів. Слід уникати використання мазей і масел при використанні компресійних панчох. Компресійні панчохи з силіконовою резинкою можуть викликати подразнення в людей з чутливістю шкірою (через пітливість у поєданні з механічним навантаженням). Щоб цього уникнути, бажано трохи переміщувати резинку кілька разів протягом дня. Якщо під час носяння компресійних панчох виникає біль або подразнення шкіри, негайно зніміть панчохи й проконсультуйтесь з лікарем або з медичними фахівцями.

Час носіння та використання

Якщо лікарем не призначено інше, компресійні панчохи можна носити відень і вночі для досягнення оптимальних результатів терапії. Компресійні панчохи слід міняти так часто, як це необхідно. Однак, за звичайних обставин, щонайменше кожні 3 дні. Компресійні панчохи можна обробляти

максимум 10 разів.

Догляд за виробом

Обробка повинна проводитися згідно вимог відповідної директиви про медичні вироби та національних вимог щодо обробки медичних виробів, при цьому слід дотримуватися наступних інструкцій:

- Прання при температурі до 95°C
- Не відбілювати
- Сушити при температурі до макс. 80°C
- Не гладити
- Не підлягає хімчистці

Пошкоджені компресійні панчохи потрібно відсортовувати та не використовувати на пацієнтах у вказаній області показань.



Зберігання

Продукти слід зберігати сухими та захищеними від попадання прямих сонячних променів.



Використання з іншими продуктами

Комбінація mediven® struva® 23 та mediven® struva® 35 із mediven® struva® fix може бути корисною для фіксації перев'язувального матеріалу, але це слід обговорити з Вашим лікарем.

Утилізація

Переконайтесь що продукція утилізується належним чином та професійно, щоб уникнути загрози для людей та навколошнього середовища.

Гарантія

У разі виникнення будь-яких претензій, пов'язаних з продуктом, таких як пошкодження компресійної тканини або недосконалості в посадці, зверніться до виробника. Лише серйозні випадки, які можуть привести до значного погрішення здоров'я чи смрті, повинні повідомлятися виробнику та компетентному органу Держави-члена. Серйозні випадки визначені у статті 2 № 65 Регламенту (ЄС) 2017/745 (MDR).

Дата останнього редактування інструкції вказана на останній сторінці інструкції. Інформація про виробника, знак відповідності та, якщо актуально, інформація про уповноваженого представника наводиться на упаковці.

MAGYAR

Rendeltetések

mediven® thrombexin® 18 és mediven® thrombexin® 21:

Körkötött klinikai kompressziós harisnya az alsó végtagok kompressziós kezeléséhez, elsősről a vénásrendszer betegségeinek megelőzéséhez.

mediven® struva® 23 és mediven® struva® 35:

Körkötött klinikai kompressziós harisnya az alsó végtagok kompressziós kezeléséhez, elsősről a vénásrendszer betegségeinek és az általános ödémás állapotok megelőzéséhez és kezeléséhez.

Jellemzők

A termékek graduálisan kialakított (lentről fel-felé csökkenő) kompresszióval nyomást fejtene ki a végtagakra.

Javallatok

mediven® thrombexin® 18:

- Mechanikus trombózis profilaxis immobilis pácienseknél: pre-, intra- és posztoperatív

• Posztoperatív és posztraumás ödémák megelőzése és terápiája

mediven® thrombexin® 21:

- Mechanikus trombózis profilaxis immobilis / részben mobilis pácienseknél: pre-, intra- és posztoperatív
- Mechanikus trombózis fokozott trombóziskockázattal élő immobilis pácienseknél (pl. meglevő vénás elégtelenség, mélyvénás trombózis anamnézisben)

• Posztoperatív és posztraumás ödémák és hematómák megelőzése és terápiája, valamint az ezekkel járó fájdalmak enyhítése mediven® struva® 23:

- Mechanikus trombózis profilaxis részben mobilis pácienseknél: pre-, intra- és posztoperatív

• Posztoperatív és posztraumás ödémák és hematómák megelőzése és terápiája, valamint az ezekkel járó fájdalmak enyhítése (pl. ortopédiai-sabészetű vagy vénasebészeti beavatkozások esetén)

• Vénás kifejleyedések terápiája immobilis / részben mobilis pácienseknél

mediven® struva® 35:

- Mechanikus trombózis profilaxis mobilis pácienseknél: pre-, intra- és posztoperatív

• Posztoperatív és posztraumás ödémák és hematómák megelőzése és terápiája, valamint az ezekkel járó fájdalmak enyhítése (pl. ortopédiai-sabészetű vagy vénasebészeti beavatkozások esetén)

• Vénás kifejleyedések terápiája mobilis / részben mobilis pácienseknél

• Akut mélyvénás trombózis kompressziós kezelése

Ellenjavallatok

Előrehaladott periférías artériás érbetegség (ha ezen parameterek egyike fennáll: ABPI < 0,5, boka arteriás nyomása < 60 mmHg, lábujnyomás < 30 mmHg vagy TCPO2 < 20 mmHg lábhár), Dekompenzált szívelégtelenség (NYHA III + IV), Szeptikus phlebitis, Phlegmasia coerulea dolens, Massív lábődema

Különös figyelem szükségtetik az alábbi esetekben

Súlyos nedvesszög dermatózis, Allergia a kompressziós harisnya anyagával szemben, Súlyos végtagi érzésszavarok, Előrehaladott periférías neuropátia (pl. cukorbetegség esetén), Primer krónikus polyarthritus

Kockázatok és mellékhatások

A termékek, különösen szakszerűtlen használat esetén, bőrnekrozist és a periférás idegek nyomasás károsodását okozhatják. Érzékeny bőr esetén viszketés, hámás és gyulladás léphet fel a kompressziós eszközök alatt. Ezért megfelelő bőrápolásra van szükség a kompressziós harisnya fedte területeken. Emiatt vegye figyelembe az alkalmazás és a harisnya felhúzására vonatkozó útmutatót, vizsgálja meg naponta a bőrét, és ellenőrizze a vélrőllettséget. Az alábbi tünetek esetén azonban abba kell hagyni a kompressziós termék használatát és kérje kezelőorvosa tanácsát: A lábujjak kék vagy fehér elszíneződése, fonákról és zsbibbádás, növekvő fájdalom, légszomj és verejtékezés, akut mozgásállatorlatozottság.

Célzott felhasználók és betegcsoportok

A tervezett felhasználók közé tartoznak az egészségügyi szakemberek a betegek, beleértve az ápolásban segítséget nyújtó személyeket is, amennyiben az egészségügyi szakemberektől megfelelő tajékoztatást kapnak. Az egészségügyi szakemberek a rendelkezésre álló információk mérétezés/mérések és a szükséges funkciók/javallatok alapján felnőttekkel és gyermekekkel látnak el saját felelősségre, a gyártói információk figyelembevételével.

Alkalmasítási tudnivalók

Az optimális ellátás előfeltétele a méret helyes

עברית

שימוש מידע

mediven® - mediven® thrombexin® 18 :thrombexin® 21

בגישה לזרקורייטי בסוריגיה מעוגלת לחץ על הגוים החרחחנות, בעיקר לטיפול במקרים של מערכת עורקים.

mediven®-i mediven® struva® 23 :struva® 35

בגישה לזרקורייטי בסוריגיה מעוגלת לחץ על הגוים החרחחנות, בעיקר לטיפול במקרים של מערכת עורקים מוגברת במיוחד נזיפה לכליים.

תפקידים
המוצר פועל לחץ על הגוים בעורמת לחץ מוגדרות (בלחץ יורד מלמטה לעליה).

התווית

:mediven® thrombexin® 18

- מניעת פקחת פיזית – טרומ-, תור- ופוסט-
- ינוחות בפטוטופלים לא נידיים
- מניעה וטיפול בצקת פוסט-ינוחות ופוסט-טואנטופטי
- :mediven® thrombexin® 21**
- מניעת פקחת פיזית – טרומ-, תור- ופוסט-ינוחות בפטוטופלים לא נידיים
- מניעת פקחת פיזית בעקבות ובהתאם עם סיכון מוגברת (כגון מחלת רדיית קרימת), היסטרוסוריה של קקנת רירדים (עומקם) וטואנטופטי וטיפול בצקת וינהוחות, וגם בהחפתת האב גלגולו

:mediven® struva® 23

- מניעת פקחת פיזית – טרומ-, תור- ופוסט-ינוחות בפטוטופלים לא נידיים
- מניעת וטיפול בעקבות ובהתאם עם ינוחות וטואנטופטי-טריאווטמי, כו. ניחוחים אורותפדיים-כירורגיים או ינוחים נידיים
- טיפול ביבירוריידים בפטוטופלים לא נידיים/נידיים

:mediven® struva® 35

- מניעת פקחת פיזית – טרומ-, תור- ופוסט-ינוחות בפטוטופלים לא נידיים
- מניעת וטיפול בעקבות ובהתאם עם ינוחות וטואנטופטי-טריאווטמי, כו. ניחוחים אורותפדיים-כירורגיים או ינוחים נידיים
- טיפול ביבירוריידים בפטוטופלים לא נידיים/נידיים
- תקולות**
- טיפול לחץ בפקחת רירדים עורמה חריפה

ההווית נגד

מחליל עזרוקם היקפית מתקדמת (במידה וחל אחד מהפרמטרים הבאים: א) הקטן 0.5-0.7, ב) עובי קרולן הסkin 60-70 מ"מ, ג) TcPO2 נמוך מ-30 מ"מ (בב כ-30 מ"מ לפני חיבור), ד) הקטן 20 מ"מ (בב כ-20 מ"מ לפני חיבור), א) ספיקת לב שיצאה מ-30 (NYHA III + IV), ב) דלקת Phlegmasia coerulea dolens (או כטיבים סימני הירום, בצתת מסובית בגילאים).

תקשות כל מיוחדות

דרמתונותDOT מעורמות מוראות, אי סיבילות לחומרן, אי פרטיפצייה חומרה בפיגים, נורופתיה היקפית מתקדמת (כגון בסוכרת). פוליארתריטיס כרוני נתוני ראשוני.

סיכון ותופעות לוואי

המוצרים עליונים גרים, בפרט כאשר לא משמשותם כהום רפואי, ולכן, במקרה של געווה, וכן לא ניתן להניעם בעקבות הוריכים, בעורם או ריש עליונים לחוץ בעקבות הוריכים, שינוי גודל וסימני לדקה תחת מוציאר הרצח, וכך ממלץ לצבוי טיפול נאוץ בעורם המצאתי תחת טיפול נאוץ, וכך, אם אין ארכום אחר הוראות השומם ובడוק מד"ם, אין את הוראות לכך. דרמתותDOT מתקדמת מתקספים הראם יש לרשותם מיזידים, מתקדמת לש מתקספים הראם יש הממצאים הרופאים: בזווית צבוב חילוץ או צבוב, חורס או קתוז החותש, חילוץ או צבוב, קוצב בשימה והזעה, הגלובול תנועה רירונית.

משמעותם מיזידים ובקבוצה עד של מטופלים
המשמעותם הראם יש כולם צבוב, לאחר הדרכה

BAHASA MELAYU

Penggunaan yang disyorkan bagi mediven® thrombexin® 18 dan mediven® thrombexin® 21:

Stoking tekanan klinikal berkait bulat untuk tekanan bahagian bawah hujung anggota, terutamanya untuk pencegahan gangguan sistem vena.

Mediven® struva® 23 dan mediven® struva® 35:

Stoking tekanan klinikal berkait bulat untuk tekanan bahagian bawah hujung anggota, terutamanya untuk pencegahan dan rawatan gangguan sistem vena dan keadaan Bengkak umum.

Ciri-ciri prestasi

Produk memberikan tekanan pada hujung anggota dengan peningkatan tekanan secara berperingkat (menurun dari bawah ke atas).

Indikasi

mediven® thrombexin® 18:

- Profilaksis trombosis fizikal pada pesakit yang tidak bergerak - sebelum, antara dan selepas pembedahan
- Pencegahan dan terapi edema selepas pembedahan dan pascatrauma

mediven® thrombexin® 21:

- Profilaksis trombosis fizikal pada pesakit yang tidak bergerak/separa bergerak - sebelum, antara dan selepas pembedahan
- Profilaksis trombosis fizikal pada pesakit tidak bergerak dengan peningkatan risiko trombosis (cth. sejarah perubatan penyakit vena yang sedia ada dan trombosis urat dalam)
- Pencegahan dan terapi edema dan hemato-ma selepas pembedahan dan pascatrauma serta pengurangan rasa sakit yang berkaitan

mediven® struva® 23:

- Profilaksis trombosis fizikal pada pesakit yang separa bergerak - sebelum, antara dan selepas pembedahan
- Pencegahan dan terapi edema dan hemato-ma selepas pembedahan dan pascatrauma serta pengurangan rasa sakit yang berkaitan (contohnya untuk pembedahan ortopedik atau pembedahan vena)

Terapi pengulseran vena pada pesakit yang tidak bergerak/separa bergerak

mediven® struva® 35:

- Profilaksis trombosis fizikal pada pesakit yang bergerak - sebelum, antara dan selepas pembedahan
- Pencegahan dan terapi edema dan hemato-ma selepas pembedahan dan pascatrauma serta pengurangan rasa sakit yang berkaitan (contohnya untuk pembedahan ortopedik atau pembedahan vena)
- Terapi pengulseran vena pada pesakit yang separa bergerak/bergerak
- Rawatan tekanan trombosis urat dalam akut

Kontraindikasi

Penyakit oklusif arteri periferi lanjutan (jika mana-mana parameter ini digunakan: ABPI < 0,5, tekanan arteri buku lali < 60 mmHg, tekanan jari kaki < 30 mmHg atau TCPO2 < 20 mmHg bahagian belakang kaki), kegagalan jantung dekompenasii (NYHA III + IV), flebitis septik, flegmasia coerulea dolens, edema kaki masif.

Perhatian khusus kepada

Dermatosis basah yang ketara, intoleransi terhadap tekanan, gangguan deria yang teruk pada hujung anggota, neuropati periferi lanjutan (contohnya untuk diabetes melitus), poliartritis kronik primer.

Risiko dan kesan sampingan

Produk boleh menyebabkan nekrosis kulit dan kererosan tekanan pada saraf periferi, terutamanya jika tidak dikendalikan dengan betul. Jika anda mempunyai kulit yang sensitif, alat tekanan boleh menyebabkan kegatalan, kerak dan tanda-tanda keradangan. Oleh itu, mela-kukan penjagaan kulit yang mencukupi di bawah alat bantu tekanan adalah berguna. Oleh sebab itu, sila ambil perhatian kepada arahan

penggunaan dan periksa kulit setiap hari dan periksa keadaan peredaran darah. Gejala berikut harus menyebabkan pembuang alat bantu tekanan dengan serta-merta dan kajian semula penemuan klinikal: Warna biru atau putih pada jari kaki, rasa tidak selesa dan kebas, rasa semakin sakit, sesak nafas dan berpeluh serta sekatan pergerakan akut.

Pengguna sasar dan kumpulan sasar pe-sakit

Pengguna sasar termasuk ahli profesion kesihatan dan pesakit, termasuk individu yang menyokong dalam penjagaan, selepas mendapat bimbingan yang sesuai daripada ahli profesion kesihatan. Ahli profesion kesihatan menyediakan penjagaan kepada orang dewasa dan kanak-kanak berdasarkan tanggungjawab mereka menggunakan ukuran/saiz yang tersedia dan fungsi/indikasi yang diperlukan, den-gan mengambil kira maklumat pengilang.

Arahan penggunaan

UKURAN YANG BETUL

mediven® thrombexin® 18 und mediven® thrombexin® 21:

UKURAN PASTER (CB) menentukan saiz yang akan dipilih. Untuk stoking parus lutut, ukuran lilitan betis (CC) mengesahkan pilihan saiz. Untuk stoking parus paha, ukuran lilitan paha (CG) mengesahkan pilihan saiz atau menunjukkan stoking yang lebih lebar diperlukan. Untuk pengendalian dan kebolehbacaan yang lebih baik, ukuran diberikan dalam keseluruhan seni-meter. Sebarang jurang yang mungkin terha-sil dilindungi oleh toleransi pengukuran dan pembuatan. Peraturan pembundaran yang sah pada peringkat antarabangsa digunakan semasa menentukan ukuran (bandarkan ke bawah hingga 4/10, bundarkan ke atas daripada 5/10). Ini telah diambil kira dalam reka bentuk pada penguruk kertas yang disediakan oleh pengilang.

mediven® struva® 23 und mediven® struva® 35:

UKURAN PASTER (CB) menentukan saiz yang akan dipilih. Untuk stoking parus lutut, ukuran di bawah lutut (CD) mengesahkan pilihan saiz. Untuk stoking parus paha, ukuran di bawah lutut (CD) dan lilitan paha (CG) mengesahkan pi-lihan saiz.

Produk ini hanya untuk digunakan pada kulit yang sihat atau penjagaan luka yang betul dan sesuai untuk digunakan oleh beberapa orang pesakit selepas dibersihkan terlebih dahulu. Tersentuh bahan kimia (cth. benzena, metanol, asid salisilik berkepekatan tinggi) boleh mem-pengaruhi kesan tekanan produk secara nega-tif. Penggunaan salap dan minyak harus die-lakukan apabila menggunakan stoking tekanan. Stoking tekanan dengan pita pleklet silikon boleh menyebabkan kerengsaan kulit pada orang yang mempunyai kulit sensitif (disebabkan oleh penghasilan peluh bergabung dengan tekanan mekanikal). Untuk mengelakkan perkala ini, menggerakkan sedikit pita pleklet be-berapa kali pada waktu siang adalah disyar-uan. Jika rasa sakit atau rasa kerengsaan kulit semakin kuat, sila tanggalkan stoking tekanan dengan segera dan dapatkan nasihat doktor anda atau jururawat.

Tempoh pemakaian dan penggunaan

Melainkan jika diarahkan sebaliknya oleh dok-tor, stoking tekanan boleh dipakai pada waktu siang dan malam untuk mendapatkan hasil terapi yang optimum. Stoking tekanan hendaklah ditukar sekirapaya yang perlu. Walau bagaimanapun, dalam keadaan biasa, sekurang-kurangnya sekali setiap 3 hari. Stoking tekanan boleh dipakai maksimum 10 kali.

Arahan penjagaan

Pemakaian hendaklah dijalankan mengikut garis panduan RKI yang sah untuk keperluan kebersihan dalam pemakaian produk

tan (separa kritikal B):

- Proses pembersihan penyahjangkit (A/B)
- Pembersihan hingga 95°C
- Jangan lunturkan
- Pengeringan hingga maks. 80 °C
- Jangan seterika
- Jangan cuci kering

Stoking tekanan yang rosak mesti diisih dan tidak boleh digunakan lagi pada pesakit untuk bidang indikasi yang ditentukan.



Penyimpanan

Produk mesti disimpan di tempat yang kering dan dilindungi daripada cahaya matahari langsung.



Gabungan dengan produk lain

Gabungan mediven® struva® 23 dan mediven® struva® 35 dengan mediven® struva® fix berguna bagi fiksasi bahan pembalut luka, tetapi mesti dibincangkan dengan doktor yang merawat.

Pelupusan

Pastikan pelupusan produk yang betul dan profesional untuk mengelakkan daripada membahayakan orang ramai dan alam sekitar.

Aduan

Sekiranya terdapat aduan berkaitan produk, seperti kerosakan pada fabrik yang dikait atau bentuk, sila hubungi pengilang. Hanya insiden serius yang boleh membawa kepada kemerosotan ketara dalam keadaan kesihatan atau kematian yang perlu dilaporkan kepada pengilang dan pihak berkuasa kompeten negara anggota. Insiden serius ditakrifkan dalam Artikel 2 No. 65 Peraturan (EU) 2017/745 (MDR).

medi RUS LLC
Business Center NEO GEO
Butlerova Street 17
117342 Moscow
Russia
T +7-495 374 04 56
F +7-495 374 04 56
info@medirus.ru
www.medirus.ru

medi Trading (Shanghai) Co. Ltd.
Room 1703, T1, CES WEST BUND CENTER,
No. 277, Long Lan Road
Xuhui District
200232 Shanghai
People's Republic of China
T: +86-21 50582319
F: +86-21 50582319

medi Sweden AB
Box 6034
192 06 Sollentuna
Sweden
T +46 8 96 97 98
F +46 8 626 68 70
info@medi.se
www.medi.se

Medi Turk Ortopedi Medikal Ic ve Dis Tic. AS
Mustafa Kemal Mah. 2156 Sokak No: 16 /4-5
06510 Çankaya Ankara
Turkey
T: +90 312 435 20 26
F: +90 312 434 17 67
info@medi-turk.com
www.medi-turk.com

medi Ukraine LLC
Evhenia Sverstiuka str, 11.
Kiev 02002
Ukraine
T: +380 44 591 11 63
F: +380 44 392 73 73
info@medi.ua
<http://medi.ua>

medi USA L.P.
6481 Franz Warner Parkway
Whitsett, N.C. 27377-3000
USA
T +1-336 4 49 44 40
F +1-888 5 70 45 54
info@mediusa.com
www.mediusa.com



medi GmbH & Co. KG
Medicusstraße 1
95448 Bayreuth
Germany
T +49 921 912 222
F +49 921 912 57
hospital@medi.de
www.medi.de

medi Australia Pty Ltd
83 Fennell Street
North Parramatta NSW 2151
Australia
T +61 2 9890 8696
F +61 2 9890 8439
sales@mediaaustralia.com.au
www.mediaaustralia.com.au

medi Austria GmbH
Adamgasse 16/7
6020 Innsbruck
Austria
T +43-512 57 95 15
F +43-512 57 95 15 45
vertrieb@medi-austria.at
www.medi-austria.at

medi Belgium NV
Staatsbaan 77/0099
3945 Ham
Belgium
T: + 32-11 24 25 60
F: +32-11 24 25 64
info@medibelgium.be
www.medibelgium.be

medi Canada Inc / médi Canada Inc
104-1375 Lionel-Boulet,
Varennes, Québec,
QC Canada J3X 1P7
T+1 450-583-3317 / +1 800 361 3153
F+1 888-583-6827
service@medicanada.ca
www.medicanada.ca

MAXIS a.s.,
medi group company
Slezská 2127/13
120 00 Prague 2
Czech Republic
T: +420 571 633 510
F: +420 571 616 271
info@maxis-medica.com
www.maxis-medica.com

medi Danmark ApS
Vejleåvej 66
2635 Ishøj
Denmark
T +45-70 25 56 10
kundeservice@sw.dk
www.meditanmark.dk

medi Bayreuth España SL
C/Canigó 2 – 6 bajos
Hospitalat de Llobregat
08901 Barcelona
Spain
T +34 93 260 04 00
F +34 93 260 23 14
medi@mediespana.com
www.mediespana.com

medi France
Z.I. Charles de Gaulle
25, rue Henri Farman
93297 Tremblay en France Cedex
France
T +33 1 48 61 76 10
F +33 1 49 63 33 05
infos@medi-france.com
www.medi-france.com

medi Hungary Kft.
Bokor u. 21.
1037 Budapest
Hungary
T +36 1371 0090
F +36 1371 0091
info@medi.hu
www.medi.hu

medi Italia s.r.l.
Via Giuseppe Ghedini, 2
40069 Zola Predosa (BO)
Italy
T: +39-051 6 13 24 84
F: +39-051 6 13 29 56
info@medi-italia.it
www.medi-italia.it

medi Japan K.K.
5-1 Nihonbashi Kabutocho Chuoku
103-0026 Tokyo
Japan
T: +81 3 6778 2590
F: +81 3 5847 7901
info@medi-japan.jp
www.medi-japan.co.jp

Tachezy Sanit Srl.
Via Druso 48/a
39100 Bolzano
Italy
T: +39 0471 288 068
F: +39 0471 282 773
info@tachezysanit.com
www.tachezysanit.com

medi Nederland BV
Heusing 5
4817 ZB Breda
The Netherlands
T +31 76 57 22 555
F +31 76 57 22 565
info@medi.nl
www.medi.nl

medi Norway AS
Vestheimvegen 35
4250 Kopervik
Norway
T: +47 52 84 45 00
F: +47 52 84 45 09
post@medinorway.no
www.medinorway.no

medi Polska Sp. z.o.o.
ul.Łabędzka 22
44-121 Gliwice
Poland
T: +48-32 230 60 21
F: +48-32 202 87 56
info@medi-polska.pl
www.medi-polska.pl

medi Bayreuth Unipessoal Lda.
Rua do Centro Cultural, no. 43
1700-106 Lisbon
Portugal
T +351 21 843 71 60
F +351 21 847 08 33
medi.portugal@medibayreuth.pt
www.medi.pt

UK Responsible Person
medi UK Ltd.
Plough Lane
Hereford HR4 0EL
Great Britain
T +44-1432 37 35 00
F +44-1432 37 35 10
enquiries@mediuk.co.uk
www.mediuk.co.uk



4 066052 187850

**UK
CA**

CH REP

Cosanum AG
Brandstrasse 28
CH-8952 Schlieren



**STANDARD
100**
96.0.1369/2
Hohenstein HTTI

E016469 / 03.2024