

Elodur® forte

SV

Hög- och medelsträcka för stöd-, avlastnings- och kompressionsförband.

Lindning: Vi rekommenderar att bandageringen utförs av en utbildad person.

Indikationer: För stötdämpningsförband vid elador eller sårskador, ligament eller rörelseapparatur, samt vid sportskador, tex. distorsjoner, kontusion, luxation, seninflammation, muskelbristningar och posttraumatiska ödem/hämatom. För kompressionsförband vid flebologiska indikationer, tex. för kompressionsbehandling vid venös insufficiens.

Eloflex®: Tromboseprofylax.

Kontraindikationer: Femsleden perifer arterioskleros, inkompressad hjärtsufficiens, febt, phlegmasia coerulea dolens, inkompatibilitet till överkänslighet för materiallet.

Forsiktighet:

- Våskande dermatos
- Hudinfektioner
- Öppna sår måste täckas med ett lämpligt förband innan kompressionsbehandling.
- Allvarligt nedsatt hudkänslighet och minskad känslighet i lemmen
- Avancerad perifer neuropati
- Tillstånd då ökat venös- och lymfätskätterflöde inte är önskat.

Den behandlande läkaren ska bedöma om generell kompression kan bli applicerad på patienter med följande sjukdomar: ledigt, komplexa/totalt regionalt smärtsyndrom, CRPS (M. Sudeck), malignt lymfödem, paraplegi.

Tjänbarhet på längden:

Eloflex® forte: ca. 175%

Eloflex®: ca. 180%

Speciella anvisningar:

Högelastiska/längsträckt bindor skall tas bort under natten på grund av det höga vilttrycket (inte Eloflex®-tromboseprofylax).

Allvarliga incidenter som kan ha uppstått i samband med produkten ska rapporteras till BSN medical Inc. (BSN Medical GmbH inom EU), och till behörig myndighet i ditt land.

Date: December 2019

Elodur® forte:

94% Baumwolle/cotton 6% Elasthan/elastane

Eloflex®

FI

Vetosteett tukija kevennysteiksi, puristusteiksi.

Klämningsöjme: Suosittelemme, että sidonnan suorittaa henkilö, jolla on kokemusta ammattilainen tai koulutettu henkilö.

Indikaatio: Tukirauksissa sekä tukisteiksi urheiluvammoissa, esim. niveliähyökset, puristumat, paikallisaanemot, lihävaurioita ja posttraumaattiset ödeemat/hämatoomat. Puristusteiksi flebologissa indikaatioissa, esim. verisuoniraustien jälkihoidon, Eloflex®: vertulpan ehkäisyyn.

Kontraindikatio: Pitämällä edemyyt perifeerinen vaitmonko- vetumassaaraus, ylläpidoksen aiheuttama sydämen toiminnan vähyys, seipäinen phlebitis, phlegmasia coerulea dolens, lemkeän epäsovytt.

Vaikutukset ja huomiotava käytettäessä:

- Tihkuvia dermatosia
- Ihoinfektio
- Avohaavat tulee peittää tarkoituksenmukaisella haavateiteillä ennen kompressiosidosta.
- Väikävasti alentunut ihon tuntoherkkyys ja rajain heikentyminen herkkyys
- Edistynyt neuropaattinen kipu
- Tilat, joissa suurentunut laskimopainu ja lymfäattinen painu on e-hoivottava.

Hoitava lääkəri päättää voidaanko kompressiota ylläpidettävällä potillailla, jolla on seuraavat KATTI-OHJE FI sairaudet: niivieruma, lymfäattinen oedeemi, CRPS (M. Sudeck), regional gangrena, CRPS (M. Sudeck), pahanauttunen lymfiedema, kulioli.

Venytyys piftuussuunnassa:

Eloflex® forte: ca. 175%

Eloflex®: ca. 180%

Erikotshuomautuksia:

Vetosteett tulisi poistaa yön aikana niiden suuren lepouutustuksen vuoksi (ei Eloflex®-vertulpan ehkäisyyn).

Kaikki tähän liitteeseen liittyvät vakavat vahingot tulee raportoida BSN medical Inc.:lle (BSN Medical GmbH Euroopan unionin alueella) ja oman valtion toimivaltaiselle viranomaiselle.

Date: Desember 2019

Päivitetty: Joulukuun 2019

8% Poliimid/peolyamide 2% Elasthan/elastane

Elodur® forte

PT

Bandagens de alta a médio elasticidade para ligaduras funcionais (de suporte e de descanso), ligaduras de compressão.

Modo de aplicação: Recomendamos que a ligadura seja aplicada por uma pessoa treinada para o efeito.

Indicações: Lesões dos ligamentos dos órgãos, ou das articulações e dos ligamentos de suporte, bem como para bandagens de suporte, por ex. entorses, contusões, luxações, edemas/hematomas pós-traumáticos. Para ligaduras de compressão em indicações flebicas, por ex. para tratamento ulteriores de doenças venosas. Eloflex®: Profilaxia da trombose.

Contra-indicações: Doença arterial aguda das extremidades, insuficiência cardíaca descompensada, febre séptica, flegrmasia coerulea dolens, incompatibilidade com elasticos.

Precauções:

- Dermatoses asséutivas
- Infecções cutâneas
- As feridas abertas devem ser devidamente protegidas antes da aplicação
- Sensibilidade em pele irritada, comprometida e sensibilidade em relação do membro
- Neuropatia periférica avançada
- Condições nas quais não se pretende um aumento do fluxo venoso arterial.
- O método de aplicação pode ser aplicado em pacientes com doenças reumáticas, CRPS (M. Sudeck), regional gangrena, CRPS (M. Sudeck), linfedema maligno, gangrena.

Elasticidade longitudinal: Eloflex® forte: ca. 175%

Eloflex®: ca. 180%

Indicações especiais:

Devido à sua alta compressão em repouso, as bandagens de alta elasticidade devem ser tiradas à noite (a Eloflex® não é profilaxia da trombose).

Qualquer incidente que ocorra em relação a este dispositivo deve ser comunicado à BSN medical Inc. (BSN Medical GmbH na União Europeia) e a autoridade competente do seu estado.

Date: Dezembro 2019

Eloflex®

DA

Særligt og middelle elastiske bind til støtte og aflastningsforbindinger, kompressionsforbindinger.

Brugsvejledning: Vi anbefaler at bandageringen udføres af en erfaren behandler.

Indikationer: Til støtte- og aflastningsforbindelser ved sportskader, ligament eller r relseapparatur, samt ved sportskader, tex. distorsjoner, kontusion, luxation, seninflammation, muskelbristninger og posttraumatiska  dem/h matom. For kompressionsforbindinger ved flebologiske indikationer, tex. for kompressionsbehandling af venesygtomme. Eloflex®: Tromboseprofylakse.

Kontraindikationer: Femskr den perifer arteriel afllkning, dekomenseret hj rtsufficiens, septisk febertis, flegrmasia coerulea dolens, inkompatibilitet med stål.

Advarsel:

- V skende dermatose
- Hudinfektioner
- Åpne s r skal dækkes med en passende forbinding, innan kompressionsbandagen sættes på.
- Svært kompromitteret hudf lsomhed og neds t følsomhed i ekstremit ten
- Femskr den perifer neuropati
- Forhold, hvor øget v nst og lymf tsk tilbagefl d ikke  r ønsket.

Det  r den behandlende læges afgørelse, om kompression generelt kan anvendes til patienter, som lider af følgende sygdomme: intencimale arteritis, lymf ttisk  dem, CRPS (M. Sudeck), malignt lymf dem, gangren.

Elastisitet i l ngden:

Eloflex® forte: ca. 175%

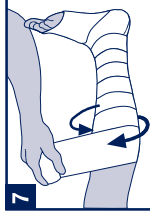
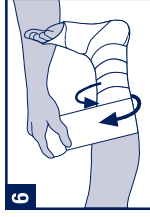
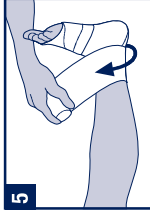
Eloflex®: ca. 180%

Særlige anvisninger:

Særligt elastiske bind b r lages af om natten på grund af det høje vilttryk (ikke Eloflex®-tromboseprofylakse).

Enhver alvorlig hændelse, som opstår i forbindelse med anvendelse af produktet, skal indberettes til BSN medical Inc. (BSN medical GmbH inden for EU) og den kompetente myndighed i anvendelseslandet.

Date: December 2019



Keep dry
Keep away from sunlight

Medicinteknisk produkt
Medicinsk utstyr
L kinnl mnen laite
Dispositivo médico
Dispositivo sanitario
Dispositivo medico
Medicinsk udstyr
Medicisch hulpmiddel



BSN medical Inc.,
5825 Carnegie Blvd.
Charlotte, NC 28209 USA
www.jobst.com

BSN medical GmbH
Ottobahnstrasse 24
20253 Hamburg - Germany
 2019 BSN medical GmbH