



SCHULTER-ARM- ADDUKTIONSORTHESE

Seeger 

Das Gesundheitshaus

www.seeger-gesundheit.de

Schulter-Arm-Adduktionsorthese

REF 120 900

Gebrauchsanweisung

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

Zweckbestimmung

Bei diesem Medizinprodukt handelt es sich um eine Schultergelenk-orthese zur Immobilisierung des Schultergelenkes in definierter Position.

Indikationen

präoperativ, postoperativ, posttraumatisch, z. B. bei Distorsion, Kontusion, Luxation, Humerusfraktur

Kontraindikationen

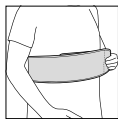
Lymphabflussstörungen auch unklare Weichteilschwellungen körperfrem des angelegten Hilfsmittels, Empfindungs- und Durchblutungsstörungen der versorgten Körperregion, Erkrankungen der Haut im versorgten Körperabschnitt

Anwendungsrisiken/Wichtige Hinweise

Dieses Medizinprodukt ist ein verordnungsfähiges Produkt. Sprechen Sie Anwendung und Dauer mit Ihrem verordnenden Arzt ab. Die Auswahl der geeigneten Größe und eine Einweisung erfolgt durch das Fachpersonal, von dem Sie das Medizinprodukt erhalten haben.

- Medizinprodukt vor radiologischen Untersuchungen ablegen
- wurde das Tragen bei Nacht angeordnet, Beeinträchtigungen des Blutkreislaufs vermeiden
- bei Taubheitsgefühl Medizinprodukt lockern oder ggf. abnehmen
- bei anhaltenden Beschwerden den Arzt oder Fachhandel aufsuchen
- Medizinprodukt indikationsgerecht einsetzen
- gleichzeitige Nutzung anderer Produkte nur nach Rücksprache mit Ihrem Arzt
- keine Änderungen am Produkt vornehmen
- nicht auf offenen Wunden tragen
- nicht verwenden bei Unverträglichkeiten gegen eines der verwendeten Materialien
- kein Wiedereinsatz – dieses Hilfsmittel ist zur Versorgung von nur einem Patienten bestimmt
- während der Tragedauer der Orthese: keine lokale Anwendung von Cremes oder Salben im Bereich des angelegten Hilfsmittels – kann Material zerstören

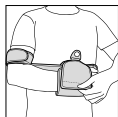
Anziehanleitung



Legen Sie den Leibgurt unterhalb der Brust um den Rumpf und schließen Sie den Klettverschluss.



Fixieren Sie den Arm der verletzten Schulter mit dem Gurtband im ellenbogennahen Bereich des Oberarmes.



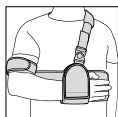
Führen Sie die Handlasche um den Leibgurt und das Handgelenk und schließen Sie den Klettverschluss.



Schließen Sie die drehbare Steckschnalle zwischen Schultergurt und Handlasche.



Stellen Sie die individuelle Länge des Schultergurts mittels der beiden Klettverschlüsse ein.



Kontrollieren Sie die Körperhaltung des Patienten und korrigieren Sie ggf. den Sitz der Orthese.

Ablegen

Zum Ablegen der Schultergelenkorthese alle Klettverschlüsse in umgekehrter Reihenfolge lösen.

Materialzusammensetzung

Polyamid (PA), PUR-Schaum (PU)

Die genaue Materialzusammensetzung entnehmen Sie bitte dem eingenahten Textiletikett.

Reinigungshinweise

 Schonwaschgang 30 °C  Nicht bleichen  Nicht im Wäschetrockner trocknen  Nicht bügeln  Nicht chemisch reinigen
Schließen Sie die Klettverschlüsse, um Beschädigungen z. B. an anderen Kleidungsstücken zu vermeiden.
Keinen Weichspüler verwenden. In Form ziehen und an der Luft trocknen.

Gewährleistung

Für das erworbene Produkt gelten die gesetzlichen Bestimmungen des Landes, in dem Sie das Produkt bezogen haben. Bitte wenden Sie sich an Ihren Fachhandel, sollten Sie einen Gewährleistungsfall vermuten. Bitte das Produkt vor Einreichung eines Gewährleistungsfalles reinigen. Wurden beiliegende Hinweise der Gebrauchsanweisung nicht ausreichend beachtet, so kann die Gewährleistung beeinträchtigt werden bzw. entfallen. Ausgeschlossen ist eine Gewährleistung bei nicht indikationsgerechter Anwendung, Nichtbeachtung der Anwendungsrisiken, -hinweise sowie eigenmächtig vorgenommenen Änderungen am Produkt.

Nutzungsdauer/Lebensdauer des Produkts

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

Meldepflicht

Kommt es bei der Anwendung des Medizinproduktes zu einer schwerwiegenden Verschlechterung des Gesundheitszustandes, dann melden Sie dies Ihrem Fachhändler oder dem Hersteller sowie dem BfArM (Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte). Die Kontaktdaten des Herstellers entnehmen Sie der vorliegenden Gebrauchsanweisung. Die Kontaktdaten der zuständigen nationalen Behörde Ihres Landes finden Sie unter folgendem Link: www.bort.com/md-eu-kontakt.

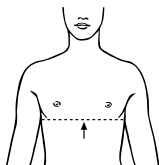
Entsorgung

Nach Nutzungsende muss das Produkt entsprechend örtlicher Vorgaben entsorgt werden.

Konformitätserklärung

Der Hersteller bestätigt, dass dieses Produkt den Anforderungen der VERORDNUNG (EU) 2017/745 DES EUROPÄISCHEN PARLAMENTS UND DES RATES entspricht.

Messpunkt



Unterbrustumfang

Größen

Größen	Unterbrustumfang
Größe 0	bis 80 cm
Größe 1	80 – 120 cm
Größe 2	120 – 160 cm

rechts und links gleich

MD Medizinprodukt |  Einzelner Patient – mehrfach anwendbar

Stand: 07.2025

Vertrieb durch

Seeger Gesundheitshaus GmbH & Co. KG
Döbelner Straße 1 – 5
12627 Berlin



Hersteller

BORT GmbH
Am Schweizerbach 1
D-71384 Weinstadt

www.seeger-gesundheit.de



PDF: ga.seeger-gesundheit.de

