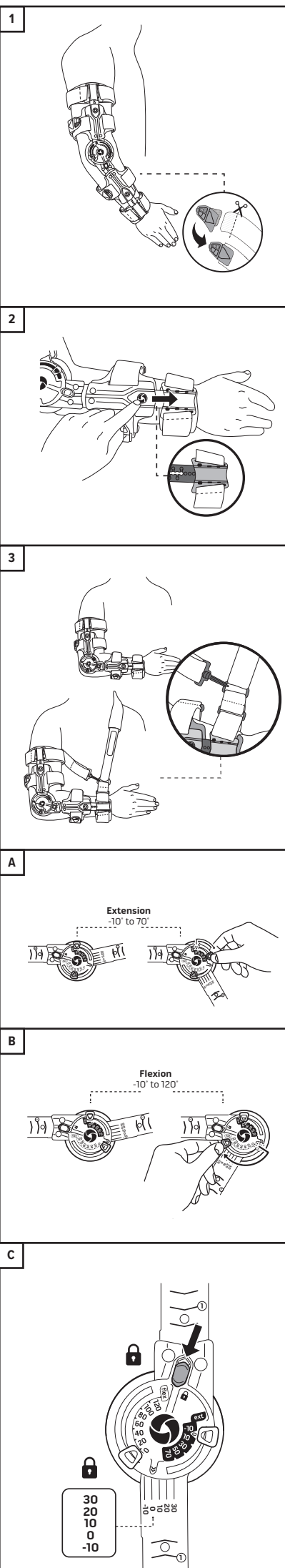


## ASCE - Ascender Telescopic Elbow Brace



### ENGLISH

#### Product Description

A post op elbow brace to provide controlled range of motion at the elbow joint. Telescoping bars can be adjusted to customise brace length.

#### Usage Information (See diagram)

- Unfasten the straps and apply the elbow brace in position as shown, ensuring it is aligned centrally with the ROM hinge at the elbow. Note: it may be required to shorten the straps - simply remove the Y-Tab, trim strap to correct length and reattach.
- If required, press the button to extend the brace length to accommodate the patient's arm.
- The supplied sling strap can be added if required. With the injured arm supported, loop the wrist strap through the D-Ring as shown. Position the strap over the shoulder and under the opposite arm as shown, then attach the clip onto the D-Ring.

#### Hinge Instructions:

- Extension limit setting can be selected between -10° (Hyperextension) and 70°. Simply pull and slide the blue stopper to the desired position.
- Flexion limit settings can be selected between -10° and 120°. Simply pull and slide the other blue stopper to the desired position.
- The hinge can be locked by sliding the lock button to the locked position at any of the 5 settings: -10° (Hyperextension), 0° (neutral), 10°, 20°, 30° of flexion.

#### Sizes and Fit

Size
Left
Right

#### Indications for Use

- Following surgery of the elbow joint.
- For immobilisation after elbow joint injuries and subsequent mobilisation.
- Elbow ligament injuries.

#### Contraindications

- Do not use over open wounds.

#### Warnings and Precautions

We recommend the initial fitting of this brace be conducted by a suitably qualified healthcare professional who will advise the period of use.

- Carefully read all instructions and warnings prior to use.
- Follow all instructions to ensure proper performance of the brace.
- Do not use if liniments, ointments, gels, creams or any other substances have been applied to the affected area.
- Do not re-use for another patient, doing so risks cross infection and can compromise product integrity.
- Perform regular skin and circulation checks, especially patients with diabetes, vascular deficiencies and neurological conditions.
- Should any adverse reactions occur, please cease use and contact your healthcare professional or provider of this product.
- The durability of the brace may be compromised by certain factors, e.g., objects with sharp edges or damage to the hook and loop fasteners. To prevent this the hook and loop fasteners should always be fastened when the brace is not being worn or when being washed.

#### Washing and Care Instructions

- Close over all straps.
- Hand wash sling in cool water using mild detergent.
- Rinse and dry flat.
- Do not spin or tumble dry.
- Do not use fabric conditioner at any time.
- Check for any degradation that may affect use.
- Periodically check fasteners are operating securely.

#### Product Composition

Nylon, Aluminium, Natural Rubber, Stainless Steel, Steel, Polyester, Cotton, PVC, EVA, Glass Fibre, Silicone, POM.

#### Storage and Transport Conditions

Store in a cool, dry place out of direct sunlight, in the original packaging.

#### Recycling and Disposal

Packaging and constituent parts should be recycled or safely disposed in accordance with local or national laws.

#### Serious Incident

Report any serious incident to the manufacturer and the competent authority of the EU Member state, or country in which you reside.

**MD** MEDICAL DEVICE

**1i** SINGLE PATIENT - MULTIPLE USE

CAUTION

LATEX

CONTAINS LATEX

Promedics Orthopaedics Ltd.  
Port Glasgow Industrial Estate, Gareloch Road, Port Glasgow,  
Scotland, UK, PA14 5XH  
Tel: +44 (0) 1475 746 400 | Email: enquiries@promedics.co.uk  
www.promedics.co.uk

**EC** **REP** EMERGO EUROPE  
Prinsessegracht 20  
2514 AP The Hague  
The Netherlands

### DEUTSCH

#### Produktbeschreibung

Eine postoperative Ellenbogenstütze für einen kontrollierten Bewegungsbereich des Ellenbogengelenks. Teleskopstangen können zur Anpassung der Länge der Stütze eingestellt werden.

#### Anwendungsinformationen (siehe Diagramm)

- Lösen Sie die Gurte und legen Sie die Ellenbogenstütze wie abgebildet an, wobei Sie darauf achten müssen, dass sie mittig mit dem ROM-Gelenk am Ellenbogen ausgerichtet ist. Hinweis: Es kann erforderlich sein, die Gurte zu kürzen - hierzu einfach das Y-Lasche entfernen, den Gurt auf die richtige Länge kürzen und die Y-Lasche wieder in Position bringen.
- Wenn erforderlich, drücken Sie die Taste zu drücken, um die Stütze zu verlängern und den Arm des Patienten unterzubringen.
- Das mitgelieferte Schlingengurt kann bei Bedarf hinzugefügt werden. Sobald der verletzte Arm abgestützt ist, drücken Sie den Handgelenkgurt durch den D-Ring, wie dargestellt. Legen Sie den Gurt über die Schulter und unter den gegenüberliegenden Arm, wie dargestellt. Befestigen Sie dann die Klammer am D-Ring.

#### Anweisungen zum Scharnier:

- Die Grenzwertinstellungen für die Verlängerung können zwischen -10° (Hyperextension) und 70° gewählt werden. Einfach nur den blauen Anschlag ziehen und in die gewünschte Position schieben.
- Die Grenzwerte der Flexion können zwischen -10° und 120° gewählt werden. Einfach nur den anderen blauen Anschlag ziehen und in die gewünschte Position schieben.
- Das Scharnier kann durch Schieben des Verriegelungsknopfes in die verriegelte Position in einer der 5 Einstellungen verriegelt werden: -10° (Hyperextension) 0° (Neutral), 10°, 20°, 30° der Flexion.

#### Größen und Passform

Größe
Links
Rechts

#### Indikationen für den Einsatz

- Nach einer Operation des Ellenbogengelenks.
- Zur Ruhigstellung nach Verletzungen des Ellenbogengelenks und anschließender Mobilisierung.
- Verletzungen der Ellenbogenbänder.

#### Gegenanzeigen

- Nicht über offenen Wunden verwenden.

#### Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen

Wir empfehlen, dass die Erstanpassung dieser Stütze von einer entsprechend qualifizierten medizinischen Fachkraft durchgeführt wird, die Sie über die Dauer der Verwendung berät.

- Lesen Sie vor dem Gebrauch sorgfältig alle Anweisungen und Warnhinweise.
- Befolgen Sie die Anweisungen, um eine ordnungsgemäße Funktion der Stütze sicherzustellen.
- Nicht verwenden, wenn Einreibmittel, Salben, Gele, Cremen oder andere Substanzen auf den betroffenen Bereich aufgetragen wurden.
- Nicht bei einem anderen Patienten wiederverwenden, da dies eine Kreuzinfektion zur Folge haben und die Produktintegrität beeinträchtigen kann.
- Nehmen Sie regelmäßige Haut- und Kreislaufuntersuchungen vor, insbesondere bei Patienten mit Diabetes, Gefäßkrankheiten und neurologischen Erkrankungen.
- Sollten unerwünschte Reaktionen auftreten, beenden Sie bitte die Anwendung und wenden Sie sich an Ihren Arzt oder den Anbieter dieses Produkts.
- Die Langzeitigkeit der Stütze könnte durch bestimmte Faktoren beeinträchtigt werden, z. B. durch Objekte mit scharfen Kanten oder Schäden an den Klettverschlüssen. Um dies zu vermeiden, sollten die Klettverschlüsse immer angezogen sein, wenn die Stütze nicht getragen oder gewaschen wird.

#### Wasch- und Pflegehinweise

- Alle Gurte schließen.
- Waschen Sie die Schlinge von Hand in kaltem Wasser mit einem milden Reinigungsmittel.
- Spülen und flach abtrocknen.
- Nicht schleudern oder im Wäschetrockner trocknen.
- Niemals einen Weichspüler verwenden.
- Auf Beschädigungen achten, welche die Nutzung beeinträchtigen könnten.
- Regelmäßig überprüfen, ob die Verschlüsse sicher funktionieren.

#### Produktzusammensetzung

Nylon, Aluminium, Naturkautschuk, Edelstahl, Stahl, Polyester, Baumwolle, PVC, EVA, Glasfaser, Silikon, POM.

#### Storage and Transport Conditions

Conserver dans un endroit frais et sec, à l'abri de la lumière directe du soleil, dans l'emballage d'origine.

#### Composition du produit

Nylon, aluminium, caoutchouc naturel, acier inoxydable, acier, polyester, coton, PVC, EVA, fibre de verre, silicone, POM.

#### Condiciones de almacenamiento y transporte

Almacenar en un lugar fresco y seco, fuera de la luz solar directa, en el embalaje original.

#### Recyclage et Entsorgung

Die Verpackung und die Bestandteile sollten recycelt oder sicher entsprechen der lokalen oder nationalen Gesetze entsorgt werden.

#### Ernster Zwischenfall

Melden Sie alle ernsten Zwischenfälle dem Hersteller und der betroffenen Behörde des EU-Mitgliedstaates oder Landes, in dem Sie ansässig sind.

### FRANÇAIS

#### Description du produit

Une orthèse de coude postopératoire permettant de contrôler l'amplitude des mouvements de l'articulation du coude. Les barres télescopiques peuvent être ajustées pour personnaliser la longueur de l'orthèse.

#### Information d'utilisation (Voir diagramme)

- Débrouchez les sangles et mettez l'orthèse de coude dans la position indiquée, en veillant à ce qu'elle soit alignée au centre de la charnière ROM au niveau du coude. Remarque : Il peut être nécessaire de raccourcir les sangles : il suffit de retirer la languette en Y, de couper la sangle à la bonne longueur et de fixer à nouveau la languette en Y en position.
- Si nécessaire, appuyez sur le bouton pour allonger l'orthèse afin de l'adapter au bras du patient.
- La sangle fournie peut être ajoutée si nécessaire. Le bras blessé étant soutenu, faites passer la dragonne dans l'anneau en D comme indiqué. Positionnez la sangle sur l'épaule et sous le bras opposé comme indiqué, puis fixez le clip sur l'anneau en D.

#### Instructions relatives aux charnières :

- Les réglages de la limite d'extension peuvent être sélectionnés entre -10° (hyperextension) et 70°. Simplement tirez et déplacez le têtière bleue jusqu'à la position souhaitée.
- Les réglages de la limite de flexion peuvent être sélectionnés entre -10° et 120°. Simplement tirez et déplacez l'autre têtière bleue jusqu'à la position souhaitée.
- La charnière peut être verrouillée en faisant glisser le bouton de verrouillage en position verrouillée à l'un des 5 réglages : -10° (hyperextension) 0° (neutre) 10°, 20°, 30° de flexion.

#### Tailles et ajustements

Taille
Gauche
Droite

#### Indications d'utilisation

- Après une opération de l'articulation du coude.
- Pour l'immobilisation après des blessures de l'articulation du coude et la mobilisation ultérieure.
- Blessures des ligaments du coude.

#### Contre-indications

- Ne pas utiliser sur des plaies ouvertes.

#### Avertissements et précautions

Nous recommandons que l'installation initiale de l'orthèse soit effectuée par un professionnel de la santé dûment qualifié qui conseillera à propos de durée de la période d'utilisation.

- Lisez attentivement toutes les instructions et tous les avertissements avant l'utilisation.
- Suivez toutes les instructions pour assurer le bon fonctionnement de l'orthèse.
- Ne pas utiliser si des liniments, des pomades, des gels, des crèmes ou toute autre substance ont été appliqués sur la zone affectée.
- Ne pas réutiliser le dispositif pour un autre patient, car cela risque de provoquer une infection croisée et de compromettre l'intégrité du produit.
- Effectuez des contrôles réguliers de la peau et de la circulation, notamment chez les patients souffrant de diabète, de déficiences vasculaires et de troubles neurologiques.
- En cas d'effets indésirables, veuillez cesser l'utilisation et contacter votre professionnel de santé ou le fournisseur de ce produit.
- La durabilité de l'orthèse peut être compromise par certains facteurs, par exemple des objets aux bords tranchants ou des dommages aux attaches auto-agrippantes. Pour éviter cela, les fermetures auto-agrippantes doivent toujours être attachées lorsque l'orthèse n'est pas portée ou lorsqu'il est lavé.

#### Instructions de nettoyage et d'entretien

- Fermez toutes les sangles.
- Laver à la main avec de l'eau froide avec un détergent doux.
- Rincez et séchez à plat.
- Ne centrifuger ni secer en sécadora.
- Ne utilisez pas de lessive en machine.
- Compruez si hay alguna degradación que pueda afectar al uso.
- Compruebe periódicamente que las attaches funcionan de forma segura.

#### Composición del producto

Nylon, aluminio, caucho natural, acero inoxidable, acero, poliéster, algodón, PVC, EVA, Fibra de vidrio, silicona, POM.

#### Condiciones de almacenamiento y transporte

Almacenar en un lugar fresco y seco, fuera de la luz solar directa, en el embalaje original.

#### Reciclaje y eliminación

El embalaje y las piezas que lo componen deben reciclarse o eliminarse de forma segura de acuerdo con las leyes locales o nacionales.

#### Incidentes graves

Informe de cualquier incidente grave al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro de la UE o del país en el que resida.

### ESPAÑOL

#### Descripción del producto

Una coderas posoperatoria para proporcionar una amplitud de movimiento controlada en la articulación del codo. Las barra telescópicas se pueden ajustar para personalizar la longitud de la ortesis.

#### Información sobre el uso (ver diagrama)

- Desabroche las correas y coloque la coderas en la posición indicada, asegurándose de que esté alineada centralmente con la bisagra ROM en el codo. Nota: puede ser necesario acortar la barra telescópica: basta rimovere la linguetta a Y, tagliare la c

## NETHERLANDS

### Product Beschrijving

Een post op elleboog brace voor gecontroleerde bewegingsvrijheid bij het elleboog gewricht. Telescopische staven kunnen worden aangepast om de lengte van de beugel aan te passen.

### Gebruiksinfo (zie diagram)

- Maak de banden los en bevestig de elleboogbrace zoals afgebeeld, ervor zorgend dat deze centraal is uitgelijnd met het ROM-scharnier bij de elleboog. Opmerking: het kan nodig zijn om de banden in te keren - verwijder simpelweg de Y-lip, knip de riem af op de juiste lengte en bevestig de Y-lip opeenvuur op zijn plaats.
- Druk indien nodig op de knop om de lengte van de brace te verlengen om de arm van de patiënt op te vangen.
- De meegeleverde sling kan indien nodig worden toegevoegd. Ondersteun de gewonde arm en steek de polsband door de D-ring zoals aangebeeld. Plaats de riem over de schouder en onder de andere arm zoals aangebeeld, en bevestig vervolgens de clip op de D-ring.

### Scharnier instructies:

- Instelling voor extensielimiet kunnen worden geselecteerd tussen -10° (hyperextensie) en 70°. Trek en schuif eenvoudig de blauwe stop naar de gewenste positie.
- De instellingen voor de buiggrenzen kunnen worden gekozen tussen -10° en 120°. Trek en schuif eenvoudig de andere blauwe stop naar de gewenste positie.
- Het scharnier kan worden vergrendeld door de vergrendelingsknop naar de vergrendelde positie te schuiven bij een van de 5 instellingen: -10° (hyperextensie) 0° (neutral), 10°, 20°, 30° flexie.

### Maten en pasvorm

Maat
Links
Rechts

### Gebruksaanwijzingen

- Na een operatie aan het elleboog gewricht.
- Voor immobilisatie na elleboog gewrichtsblessures en daaropvolgende mobilisatie
- Letsel aan de elleboogligament.

### Contra-indicaties

- Niet gebruiken op open wonden.

### Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen

- We raden aan dat de eerste aanpassing van dit hulpmiddel wordt uitgevoerd door een voldoende gekwalificeerde professionele zorgverleener die de gebruikspériode zal adviseren.
- Lees voor gebruik alle instructies en waarschuwingen zorgvuldig.
  - Volg alle instructies om een goede werking van het hulpmiddel te garanderen.
  - Niet gebruiken als smeersels, salven, gels, crèmes of andere substanties op het aangedane gebied zijn aangebracht.
  - Niet hergebruiken voor een andere patiënt, aangezien een risico op kruisbesmetting bestaat en de product integriteit in gevaar kan worden gebracht.
  - Voer regelmatig huid- en bloedcirculatiecontroles uit, vooral bij patiënten met diabetes, vasculaire gebreken en neurologische aandoeningen.
  - Als er bijwerkingen optreden, stop dan met het gebruik en neem contact op met uw arts of leverancier van dit product.
  - De duurzaamheid van het hulpmiddel kan worden aangetast door bepaalde factoren, bijv. Voorwerpen met scherpe randen of schade aan de klittenbandsluitingen. Om dit te voorkomen, moeten de klittenbandsluitingen altijd worden vastgemaakt bij het hulpmiddel niet wordt gedragen of wordt gewassen.

### Was- en onderhoudsinstructies

- Sluit alle banden.
- Was de sling met de hand in koud water met een mild reinigingsmiddel.
- Uitspoelen en plat laten drogen.
- Niet centrifageren of drogen in de droogtrommel.
- Gebruik nooit wasverzachter.
- Controleer op eventuele degradatie die het gebruik kan verhinderen.
- Controleer regelmatig of de klittenbandsluiting goed werkt.

### Samenstelling van het product

Nylon, Aluminium, Natuurrubber, Roestvrij staal, Staal, Polyester, Katoen, PVC, EVA, Glasvezel, Silicone, POM.

### Opslag- en transportcondities

Bewaar op een koele, droge plek zonder direct zonlicht, in de originele verpakking.

### Recycling en afvoer

De verpakking en de samenstellende onderdelen moeten worden gerecycled of veilig worden aangeboden in overeenstemming met lokale of nationale wetten.

### Ernstig incident

Meld elk ernstig incident aan de fabrikant en de bevoegde autoriteit van de EU-landstaat of het land waarin u woont.

## DANSK

### Produkt beskrivelse

En post-op elleboogbrace voor gecontroleerde bewegelsvrijheid bij het elleboog gewricht. Telescopiske staven kunnen worden aangepast om de lengte van de beugel aan te passen.

### Gebruiksinfo (zie diagram)

- Maak de banden los en bevestig de elleboogbrace zoals afgebeeld, ervor zorgend dat deze centraal is uitgelijnd met het ROM-scharnier bij de elleboog. Opmerking: het kan nodig zijn om de banden in te keren - verwijder simpelweg de Y-lip, knip de riem af op de juiste lengte en bevestig de Y-lip opeenvuur op zijn plaats.
- Druk indien nodig op de knop om de lengte van de brace te verlengen om de arm van de patiënt op te vangen.
- De meegeleverde sling kan indien nodig worden toegevoegd. Ondersteun de gewonde arm en steek de polsband door de D-ring zoals aangebeeld. Plaats de riem over de schouder en onder de andere arm zoals aangebeeld, en bevestig vervolgens de clip op de D-ring.

### Hængselinstruktioner:

- Indstilling for udvidelsesgrænse kan vælges mellem -10° (Hyperextension) og 70°. Trek og skub blot den blå stopper til den ønskede position.
- De indstillingen for udvidelsesgrænse kan vælges mellem -10° og 120°. Trek og skub blot den anden blå stopper til den ønskede position.
- Hængset kan læses ved at skubbe låseknappen til den læste position i en af de 5 indstillinger: -10° (hyperudstrækning) 0° (Neutral), 10°, 20°, 30° bojning.

### Størrelser og pasform

Størrelse
Venstre
Højre

### Indikationer for brug

- Efter operation af albueleddet.
- Til immobilisering efter albueledsskader og efterfølgende immobilisering.
- Albuebåndskader.

### Kontraindikationer

- Brug ikke over åbne sår.

### Advarsler og forholdsregler

Vi anbefaler, at den indledende tilpasning af dette udstyr udføres af en kvalificeret sundhedsperson, der kan rådgive vedrørende brug.

- Læs omhyggeligt alle instruktioner og advarsler inden brug.
- Følg alle instruktioner for at sikre, at enheden fungerer korrekt.
- Brug ikke, hvis der er brug på fingerstoffer, salver, geler, creme eller andre stoffer på det berørte område.
- Må ikke genbruges til en anden patient, da det risikerer krydsinfektion og kan kompromittere produktintegriteten.
- Udfor regelmæssige hud- og cirkulationskontroller, især hos patienter med diabetes, vaskulære defekter og neurologiske tilstande.
- Hvis der opstår bivirkninger, bedes du stoppe og kontakte din sundhedsperson eller udbyder af dette produkt.
- Enheden holdbarhed kan blive kompromitteret af visse faktorer, f.eks. genstande med skarpe kanter eller beskadigelser på krog- og lokkefastgørselsorganer. For at hindrede dette skal fastgørselsorganer til krog og lokke altid fastgøres, når enheden ikke bruges, eller når den vaskes.

### Instruktioner vedrørende vask og pleje

- Luk over alle stropper / manchetter.
- Vask slynge i hånd med kaldt vand med et mildt rengøringsmiddel.
- Skyld og tør fladt.
- Brug ikke rettretumbler.
- Stofbalsam må ikke bruges.
- Kontroller for enhver forringelse, der kan påvirke brugen.
- Kontroller med jævne mellemrum, at fastgørselsorganer fungerer korrekt.

### Produktsammensætning

Nylon, Aluminum, naturgummi, rustfrist stål, stål, Polyester, Bolund, PVC, EVA, Glasfiber, silikon, POM.

### Opbevarings- og transportforhold

Opbevar i originalemballagen, på et koldt, tørt sted uden direkte sollys.

### Genbrug og bortskaffelse

Emballage og bestanddele skal genbruges eller bortskaffes ifølge overensstemmelse med lokale eller nationale love.

### Alvorlig hændelse

Enhver alvorlig hændelse skal rapporteres til producenten og den kompetente myndighed i EU-medlemsstaterne eller det land, hvor du bor.

## SUOMI

### Tuotekuvaus

Leikkauksen jälkeinen kynärpäätki hallitun liikeradan tarjoamiseksi kynärniveliessä. Teleskooppialkkeja voidaan säättää tuen pituuden mukauttamiseksi.

### Käyttötiedot (katso kaavio)

- Lösn strappere, ja legg albuestötten på plads som vist, og sorg for, at den er justeret centralt med ROM-hængslet ved arm. Det kan være nødvendigt at forkorte strappere - bare fjern Y-fanen, trim stroppen for at korrigere længden, og fastgør Y-fanen igen.
- Hvis det er nødvendigt, skal du trykke på knappen for at forlænge bøjningslængden, så den passer til patientens arm.
- Den medfølgende slyne stropp kan tilføjes om nødvendigt. Med den tilskærmende kavaliert kantinen tættes arm understøttet, løft håndledsstroppen gennem D-ringen som vist. Placer stroppen over skulderen og under den modsatte arm som vist, og fastgør derefter klemmen på D-ringen.

### Saranahoiheet:

- Indstilling for udvidelsesgrænse kan vælges mellem -10° (Hyperextension) og 70°. Træk og skub blot den blå stoppet til den ønskede position.
- Indstilling for bøjningsgrænse kan vælges mellem -10° og 120°. Træk og skub blot den anden blå stopper til den ønskede position.
- Saranat kan læses ved at skubbe låseknappen til den læste position i en af de 5 indstillinger: -10° (hyperudstrækning) 0° (Neutral), 10°, 20°, 30° bøjning.

### Koot ja istuvus

Koko
Venstre
Højre

### Käyttöohjeet

- Kynärnivelen leikkauksen jälkeen.
- Liikeyhteen estoon kynärniveliuuroiden jälkeen ja myöhempään mobiliointiin.
- Kynärpääni nivelesivamat.

### Kontraindikationer

- Använd inte över öppna sår.

### Varoitukset ja varotoimet

Vi rekommenderar att inledande montering av detta stöd utförs av lämplig kvalificerad vårdpersonal som ger råd om användningsperioden.

- Läs noga igenom alla instruktioner och varningar före användning.
- Följ alla instruktioner för att säkerställa stödets korrekta prestanda.
- Använd inte om liniment, salvor, geler, kräm eller andra ämnen har applicerats på det drabbade området.
- Äteranvänt inte på någon annan patient, eftersom det riskerar korsinflammation och kan äventyra produktens integritet.
- Utför regelbundna hud- och cirkulationskontroller, särskilt på patienter med diabetes, kårproblem och neurologiska tillstånd.
- Surita sänönlisitet ihon ja venerekuron tarkastukset, erityisesti pötilailla, salor ja diabetes, laskimoiden vajauttoiminta ja neurologisia sairauksia.
- Jos haittaavaikuttus ilmenee, lopetta käyttö ja otta yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen tai tämän tuotteen toimittaajaan.
- Laitteesta kestävyyss voi heikentyä tietyillä tekijöillä, esimerkiksi esineillä, joissa on terävä reunat, tai vaurioilla kouku- ja silmukkakinnittimiin. Tämän estämiseksi koukku- ja silmukkakinnittimet tuleta kiinnittää aina, kun laiteta ei käytetä tai se pestää.

### Tvätt- och skötselanvisningar

- Stäng alla remmar.
- Handtvätta selen i kallt vatten med milt rengöringsmedel.
- Skölj och torka plant.
- Ska av centrifugeras eller torktumlas.
- Använd aldrig sköljmedel.

### Pesu- ja hoito-ohjeet

- Sulje kaikki remmit.
- Pese kantolinna käsini viileässä vedessä miedolla pesuaineella.
- Huuhde ja tasokuivaus.
- Älä käytä rumpukiuvaavia.
- Älä käytä huuhtelua.
- Kontrollera om det finns färsämringar som kan påverka användningen.
- Kontrollera regelbundet att fasten fungerar säkert.

### Varutuotust ja varotoimet

Nylon, Alumiini, luonnonkumi, ruostumatonta teräs, Teräs, polyesteri, Puuvilla, PVC, EVA, Lasikuitu, Silikon, POM.

### Varastoointi ja kuljetusolosuojuus

Säilytä viileässä, kuivassa paikassa, poissa suorasta auringonvalosta, alkuperäispakkauksessa.

### Kierrätyks ja hävitäminen

Pakkauksen ja osat on kierätettävä tai hävitettävä turvallisesti paikallisten tai kansallisten lakien mukaisesti.

### Alvallig incident

Rapportera allvarliga hændelser til tilverkaren og behørig myndighet i den EU-medlemsstat eller det land dør du bor i.

### Vakava sattumus

Ilmoita vakavista sattumuksista valmistajalle ja EU-maan tai asuinmaasi toimivaltaiselle viranomaiselle.

## SVENSKA

### Produktbeskrivning

Ett postoperativt armbågsstöd för att ge kontrollerat bevegelsesh Frihet vid albueleddet. Teleskopstänger kan justeras för att sätta in tuen i passande längden.

### Användningsinformation (se bilder)

- Irrata remmit ja aseta kynärpäätki kuan osoittamaan asentoon visas, ett se att keskellä kynärpää ROM-saranaa. Remmit lyhtymäinen voi olla tarpeen - poista vain Y-kieleke, leikkaa remmi oikean pituiseksi ja kiinnitä Y-kieleke takaisin paikalleen.
- Tarvitsemaa paina painiketta lajentaaksesi tuen pituuden potilaan käsiä varaa mukainen.
- Medföljande slyne stroppen kan tillföjs om nödvändigt. Med den tilskärmende kavaliert kantinen tættes arm understöttet, löft håndledsstroppen gennem D-ringen som vist. Placer stroppen över skulderen och under den motsatta armen som vist, och fastgör den därefter klemmen på D-ringen.

### Gångjärnsinstruktioner:

- Inställning för utsträckningsgränsen kan väljas mellan -10° (Hypersträckning) och 70°. Træk och skyv den blå stoppet till den önskade position.
- Inställningar för böjningsgränsen kan väljas mellan -10°