

ANSVARFRASKRIVELSE FOR PRODUKT




Denne skinnen er et reseptbelagt produkt som kun skal brukes med veiledning og ekspertise fra en lisensiert fagperson, i samsvar med henvisende legens behandlingsplan. Resultatene kan variere basert på faktorer som unik anatomi, alder, generell helse, overholdelse eller mangel på det med bruksanvisning gitt av produsent/ praktiker/ lege. Thrive Orthopedics gir ikke noen spesifikke anbefalinger angående passende aktiviteter for brukeren av dette produktet. Du bør UMIDDELBART stoppe bruken av dette produktet og søke medisinsk hjelp hvis du opplever ubehag, rødhet, blåmerker, irritasjon eller blommer.

PRODUSERT FOR THRIVE ORTHOPEDICS, LLC

- 📍 387 Ridge Point Drive
Carmel, IN 46032
- ☎ 484-442-0494
- 🌐 Thriveorthopedics.com
- ✉ sales@thriveorthopedics.com
- 📷 thriveorthopedics

Laget i Kina 01/2022 - V.1

GARANTIBEGRENSNINGER

HØYT UTNYTTET KNEBØY ELLER KNELENDE STILLING		
OVERBELASTNING AV TÅDELEN AV FOTPLATEN		
• GARANTIEN dekker kun produkter som ikke er tilpasset og utlevert av medisinsk fagpersonell og registrert i henhold til instruksjonene nedenfor • Pasientvekt > 136 kg		

GARANTIREGISTRERING

Innen 30 dager etter mottak av enheten, gå til www.thriveorthopedics.com/warranty for å registrere deg for garantibeskyttelse. Sen registrering kan føre til ugyldig garanti.

GARANTI

Thrive Orthopedics LLC vil reparere eller erstatte hele eller deler av enheten og dens tilbehør for material- eller utførelsesfeil i en periode på 6 måneder for myke varer og 2 år for karbonfiberkomponenten fra kjøpsdatoen. For garantikrav, bruk følgende:

- 🌐 www.thriveorthopedics.com/warranty
- ✉ sales@thriveorthopedics.com
- ☎ 484-442-0494
- ✉ 387 Ridge Point Drive
Carmel, IN 46032

ERSTATNINGER

Erstatningsstropper og -polstring kan kjøpes gjennom praktikerens din eller online på

www.thriveorthopedics.com

OPPGRADERINGER

Thrives F3 Magnetic Strapping System har Fidlock™-magnetiske spenner med trekkflikker, noe som gir en enkel og sikker måte å feste og fjerne støtten på.

SPESIALTILBUD

100 KR RABATT

TAST INN KODEN BUCKLE
I KASSEN



F3 AFO-PASIENTVEILEDNING

Dynamic Feedback Anterior Ankle Foot Orthosis



 /Thrive Orthopedics AFO

FOR Å FÅ TILGANG TIL VIDEOINSTRUKSJONER

1 POSISJONSSTØTTE I SKO

- ✓ Fjern original innersåle
- ✓ Støtten skal passe i sko med minimal skoforvrengning



2 PLASSER INNERSÅLE TILBAKE I SKOEN

- ✓ Plasser den originale innersålen eller egendefinerte ortopediske over støttens fotplate



3 KONTROLLER PASSFORM

- ✓ Skyv foten inn i løse sko med skolissene ikke knyttet (*Bruk eventuelt skohorn*)
- ✓ Forsikre deg om at det ikke er noen skoforvrengninger og knyt skolissene



4 FEST STROPPENE

- ✓ Fest øvre og nedre stropper slik at de er sikre, men ikke ubehagelig stramme



5 SIKRE

- ✓ Før bruk må du kontrollere at passformen er komfortabel/sikker, og at det ikke er noen produkt- eller skohindringer



6 TEST FOR PASSFORM OG KOMFORT

- ✓ Med støtten fullstendig tatt på, ta noen skritt for å sikre komfort og en sikker passform. Hvis du føler ubehag, må du umiddelbart varsle helsepersonell

BRUKS- OG PLEIEINSTRUKSJONER

- Håndvask de myke delene i varmt vann ved hjelp av mild såpe
- Lufttørk ved romtemperatur
- Ikke vask i vaskemaskin
- Ikke bruk kunstig varme til å tørke
- Oppbevar støtten i omgivelser med moderat temperatur (10 til 25 °C) når den ikke er i bruk

ADVARSLER



- Risiko for ulykke under kjøring bestemmes fra tilfelle til tilfelle, og du bør alltid konsultere praktikerens og/eller legen din før du bestemmer dine individuelle evner når du bruker denne støtten.
- Passende fottøy: Dette produktet skal kun brukes med en sko som har lukket hæl og tå med en hælhøyde på minst 2,5 cm eller som anvist av helsepersonell.
- Begrenset blodstrøm – nerveparese og/eller begrenset blodstrøm kan oppstå hvis støtten er sikret for tett.
- Avslutt umiddelbart bruken og kontakt din medisinske leverandør hvis du opplever noen følelsesendringer eller uvanlige reaksjoner mens du bruker dette produktet.
- Denne enheten er kun til bruk for én pasient.
- Dette produktet ble designet og produsert for kun å brukes i kombinasjon med de medfølgende eller de lisensierte erstatningsstroppene, -putene, og de andre myke delene.

- Skulle det oppstå alvorlige hendelser i forbindelse med denne enheten, skal den rapporteres til produsenten ved kontaktinformasjonen som er oppført på dette dokumentet, og riktig myndighet i landet eller staten der du befinner deg.
- Når behandlingen er fullført, må du avhende denne enheten i henhold til lokale lover og ordinanser.