

**Бинт еластичний
високої розтяжності
Lastodur® straff/strong /
Ластодур тугий**

**Бинт еластичний
високої розтяжності
Lastodur® weich/soft /
Ластодур м'який**

Бинт еластичний високої розтяжності



/логотип компанії HARTMANN/

Інструкція з використання

Загальний опис виробу

Бинти компресійні високої розтяжності вузькоткані. Вони оснащені елементом для ідентифікації кінця. Самі бинти виготовляються з різних натуральних (бавовна, віскоза) та синтетичних (поліамід, еластан) матеріалів у різних пропорціях і забарвлені у коричневий колір. Жоден з них не має когезивного шару. Неактивні та нестерильні вироби можуть бути різними по ширині та довжині. Всі вони еластичні. Ластодур (Lastodur®) — це бинт тривалої еластичності та високої розтяжності, представлений в наступних варіантах: Ластодур (Lastodur®) тугий: для високої компресії. Ластодур (Lastodur®) м'який: для помірної компресії.

Призначення

Дані вироби — це нестерильні компресійні бинти високої розтяжності для багаторазового використання, які можна застосовувати для тривалої компресійної терапії симптомів варикозу; для профілактики тромбозів у нерухомих пацієнтів; у якості підтримуючого бинта та бинта, що зменшує біль при травмах опорно-рухового апарату. Вони можуть використовуватися медичними працівниками в клінічних та домашніх умовах у поєднанні з м'якими підкладками та матеріалами для внутрішнього шару.

Властивості

- Розтяжність: тугий при бл. 160%, м'який при бл. 160%.
- Прання: прати бинт у звичайному режимі прання при температурі 60°C.

Призначення

Вироби можна використовувати для лікування варикозу, тромбозів/тромбофлебітів, хронічної венозної недостатності (ХВН), первинної та вторинної профілактики варикозної виразки/венозної недостатності, набряків іншого походження (кісточно-плечовий індекс — КПІ 0,8–1,3). Вироби можуть також використовуватися у якості підтримуючого бинта та бинта, що зменшує біль при травмах опорно-рухового апарату. Вони підходять для використання в якості підтримуючого бинта та бинта, що зменшує біль при лікуванні кінцівок після ампутації. Існує додаткове використання в якості підтримуючого бинта при викривленнях, забоях, травмах сухожилів, пошкодженнях грудної клітки та вивихах (кістки).

Склад

Ластодур (Lastodur®) тугий: 84% бавовна, 6% поліамід, 10% еластан.
Ластодур (Lastodur®) м'який: 82% бавовна, 13% поліамід, 5% еластан.

Протипоказання

Вироби не можна застосовувати у випадках прогресуючого оклюзійного захворювання периферичних артерій (ОЗПА), декомпенсованої серцевої недостатності, синьої больової флегмазії, септичного флебіту та у випадку кісточно-плечового індексу (КПІ) > 1,3 та ≤ 0,5.

Запобіжні заходи

- Спеціальні запобіжні заходи необхідні у разі виражених сенсорних розладів кінцівок (наприклад, у разі прогресуючої діабетичної периферичної полінейропатії), компенсованого оклюзійного захворювання периферичних артерій (ОЗПА) зі зниженим кісточно-плечовим індексом (КПІ 0,6–0,8), хронічної компенсованої серцевої недостатності та вираженого інфекційного захворювання.
- Якщо пульс стопи не прощупується, перед початком лікування медичним виробом слід провести ультразвукову доплерографію, щоб визначити КПІ.
- Неправильна техніка накладання бинта може призвести до здавлення, небажаних точок стискання або інших пошкоджень.
- Якщо у пацієнта під час лікування медичним виробом виникає сильний біль, оніміння, поколювання або помітна зміна кольору пальців ніг, слід негайно звернутися до медичного працівника та зняти бинт.

Інші вказівки

- Через високий тиск у спокої бинт необхідно знімати на ніч.
- Не мочити бинт під час приймання душу/ванни.
- Не використовувати бинт у якості первинної пов'язки або безпосередньо на відкритих ранах.
- Затискачі для бинта використовуються лише для фіксації кінця бинта під час зберігання. Не застосовувати на пацієнтах.
- Ковзання бинта свідчить про втрату компресії. У цьому випадку медичний працівник має повторно накласти бинт.

Повідомлення про побічні реакції

Для пацієнта/користувача/третьої сторони в Європейському Союзі та в країнах з ідентичною системою нормативного регулювання (Регламент ЄС про медичні вироби №2017/745); якщо під час використання цього виробу або в результаті його використання виявлено серйозну побічну реакцію, повідомте про це виробника та/або його уповноваженого представника, а також державний регулюючий орган у вашій країні.

Утилізація продукту

З метою мінімізації ризику потенційної загрози зараження або забруднення навколишнього середовища, утилізація одноразових компонентів медичного виробу повинна відбуватися згідно із процедурою утилізації, встановленою чинним та місцевим законодавством, правилами, нормами та стандартами запобігання зараженню. Утилізуйте медичний виріб разом зі звичайними лікарняними відходами.

AU (Австралія) – ПАУЛЬ ХАРТМАНН ПТІ ЛТД · Макквері Парк, Новий Південний Уельс, 2113
GB (Велика Британія) - ХАРТМАНН ЛТД · Хейвуд/Великий Манчестер OL10 2TT
ZA (Південна Африка) - ХАРТМАНН Південна Африка · Норсрайдінг, 2162

УМОВНІ ПОЗНАЧЕННЯ:

	Медичний виріб
	Виробник
	Дата виробництва
	Використати до
	Код партії
	Номер за каталогом
	Зверніться до Інструкції з використання
	Берегти від вологи
	Унікальний ідентифікаційний код медичного виробу
	Не розрізати
	Пакування підлягає повторній переробці, 21 ПАП (PAP)
	Пакування підлягає вторинній переробці за умови правильного збору та сортування відходів
	Зелена точка, пакувальний матеріал підлягає вторинній переробці
	Викинути в контейнер для сміття
	Максимальна температура прання 60°C, звичайний режим
	Не відбілювати
	Не застосовувати барабанне сушіння
	Сухе чищення заборонено
	Знак відповідності Європейській директиві

Дата останнього перегляду інструкції з використання – 01.2021.



**PAUL HARTMANN AG, Paul-Hartmann-Strasse 12, 89522
HEIDENHEIM, GERMANY**

ПАУЛЬ ХАРТМАНН АГ, Пауль-Хартманн-Штрассе 12, 89522,
ХАЙДЕНХАЙМ, НІМЕЧЧИНА



Уповноважений представник в Україні:
ТОВ «КРАТІЯ МЕДТЕХНІКА»,
04107, м. Київ, вул. Багговутівська, буд. 17-21, Україна
Тел.: 0 800 21-52-32
Електронна пошта: uaep@cratia.ua