

# DuoPlus - Axellås

ART.NO 20113

Armslinga DuoPlus är en tvådelad immobiliseringsortos som förhindrar helt rörelse i abduktion, flektion, extension och rotation i opererad/skadad skuldra/arm. Två band som korsas över ryggen fördelar vikten över båda skuldrorna utan att belasta nacke.

Ett brett avtagbart band hjälper till att fixera armen mot bålen. Alla band fästes med kardborre. Fickan och banden är tillverkade i helt oelastiskt material, insida i frottématerial. Passar både vänster och höger arm.

**Indikationer:** För avlastning/immobilisering/fixering av skuldra/arm. Vid trauma, rehab, akut eller postoperativ vård.

**Kontraindikation:** Undvik tryck av ortosen över sinus carotis-området för patient med risk för sinus caroticus-syndrom.

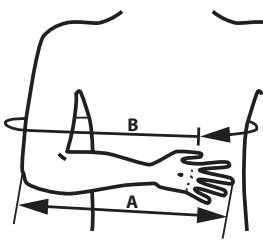
**Material:** Nylon 40%, Polyester 25%, PU Foam 20%, Cotton 15%. Latex free.

**Tvättfråd:** Maskintvätt 40°C. Fäst kardborrbanden före tvätt. Använd tvätt-påse. Använd ej blekmedel, klorin eller sköljmedel då detta kan försämra materialets funktion. Ej kemtvätt. Stryk och torktumla ej.

## Måttagning:

- 1. Längd underarm:** Från armbåge till fingertoppar.
- 2. Bål + överarm:** Mät runt tänkt placering kring bål samt den ena armen.

Storlek	1. Längd underarm cm	2. Bål + överarm cm	Art.no
S	35-40	60-80	20113-06-40
M	39-44	80-95	20113-06-50
L	43-48	95-115	20113-06-60
XL	47-54	115-145	20113-06-70




MD Class I CE

## CE-märkt medicinteknisk produkt, klass 1

Definitionen av en medicinteknisk produkt klass 1 är en produkt som används på människa och har ett medicinskt ändamål. De medicinska ändamålen kan vara för profylax, för behandling eller lindring av sjukdom eller att behandla, lindra eller kompensera för skada eller funktionsnedsättning. Varje produkts avsedda ändamål framgår av märkning, bruksanvisning och marknadsföring. En CE-märkt produkt får inte användas i andra sammanhang än för det avsedda ändamålet.

CE-märket som finns på NordiCares produkter visar att regelverkets krav, "förordning om medicintekniska produkter 2017/745, MDR", är uppfyllda. Kraven i regelverket innebär bland annat:

- att varje tillverkad produkt som släpps ut på marknaden uppfyller kraven,
- att produktens konstruktion och dokumentation uppfyller regelverkets krav på säkerhet för den avsedda användningen, dvs. har kliniska data att produkten är säker för sin avsedda användning och har den prestanda som NordiCare avser att NordiCare har en systematisk riskhantering samt återföring och uppföljning av erfarenheter från produkter som tagits i bruk.