

Tuff - Ryggortos

ART.NO 50200

Tuff är en ortopedisk korsett som ger ett mycket stabilt stöd över ländrygg/bäcken och förhindrar smärtande rörelse i nedre delen av ländrygg (L4-L5) och bäckenleder (S1-S2). Används vid ryggskott, ischias samt övrigt vanligt förekommande sjukdomar i ländryggen. Tuff passar utmärkt att använda som stöd för bäcken vid exempelvis kvarstående bäckenledsbesvär efter graviditet.

Tuff är utmärkt att använda till personer som önskar en smidig och låg ryggortos med ett kraftigt stöd. Tuff passar olika kroppsformer, både dam och herr.

Tuff är tillverkad i en kraftig resår och har formbara, stabiliserande skenor bak. De elastiska dragbanden är reglerbara och ger ett stabilt stöd, fästes mitt fram med kardborre. Tuff är enkel att justera med hjälp av handtag mitt fram. Färg svart.

Indikationer: Lumbal/lumbosakral ryggsmärta.

Kontraindikationer: Instabil fraktur i rygg.
Ischiassmärta av oklar genes.

Material: Polyester 50%, Nylon 30%, Spandex 20%. Latexfri.

Tvåttfråd: Maskintvätt 40°. Fäst kardborrbanden. Använd tvättpåse. Använd ej blekmedel, ej kemtvätt. Stryk och torktumla ej.

Måttagning: Höftmått i cm.

Storlek	Höftmått cm	Art.no	Höjd mitt fram	Höjd mitt bak
XS	65-80	50200-00-30	15 cm	20 cm
S	80-95	50200-00-40		
M	95-105	50200-00-50		
L	105-115	50200-00-60		
XL	115-125	50200-00-70		
2XL	125-135	50200-00-80		



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.