

Bure - Ryggortos

ART.NO 50241, 50242

Bure Låg är en stabiliserande ortopedisk korsett som förhindrar smärtande rörelse i ländrygg.

Bure Hög är en stabiliserande ortopedisk korsett som förhindrar smärtande rörelse i ländrygg och nedre thorakalrygg. Bure används vid ryggskott, ischias samt övriga vanligt förekommande besvär i ländrygg och nedre thorakalrygg (Bure hög).

Bure är lämplig för personer som önskar ett högre ryggstöd. Passar olika kroppsformer, både dam och herr. Bure hög är särskilt lämplig för långa personer med besvär högre upp i ryggen.

Bure har två urtagbara ryggskenor som formas efter ryggens kontur. Breda, elastiska dragband är reglerbara, fästs mitt fram med kardborre. Bure fästs med kardborrlåsning fram, enkel att justera med hjälp av handtag mitt fram. Färg svart.

Indikationer: Bure Låg: Lumbal/lumbosakral ryggsmärta.

Bure Hög: Lumbal/lumbothorakal ryggsmärta.

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

Material: Polyester 55%, Polyamid 30%, Spandex 15%. Latexfri.

Tvättråd: Maskintvätt 40°. Tag ur ryggskenorna. Fäst kardborrbanden. Använd tvättpåse. Plantorkas. Använd ej blekmedel, ej kemtvätt. Stryk och torktumla ej.

Måttagning: Höftmått i cm.

Storlek	Höftmått cm	Bure Låg, svart			Bure Hög, svart		
		Art.no	Höjd mitt fram	Höjd mitt bak	Art.no	Höjd mitt fram	Höjd mitt bak
S	80-95	50241-00-40	15 cm	26 cm	50242-00-40	19 cm	32 cm
M	90-105	50241-00-50			50242-00-50		
L	100-115	50241-00-60			50242-00-60		
XL	115-125	50241-00-70			50242-00-70		
2XL	125-135	50241-00-80			50242-00-80		



50241 Låg: 15 cm fram 26 cm bak



50242 Hög: 19 cm fram 32 cm bak



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.