

PlusPoint - Knäortos

ART.NO 70653

PlusPoint knäortos är lämplig för personer med måttlig till svår ligamentinstabilitet från korsband eller sidoligament (ACL, PCL, MCL och LCL). Ger stöd och begränsning av ROM efter ligamentrekonstruktion eller meniskoperation. Knäortosen förhindrar hyperextension genom att begränsa rörelseomfånget i flexion och extension.

Knäortosen har en anatomisk design med en stabil och lätt ram, som enkelt kan omformas. Vid applicering underlättar de numrerade banden och säkerställer att ortosen inte roterar. Banden är vadderade, sömlösa och mycket behagliga direkt mot hud. Den polycentriska leden är platt och har plug-in stopps för begränsning av flexion och extension. En anatomiskt formad polstring för mediala kondylen är placerad på ortosen och erbjuder ett bekvämt stöd. Två alternativa tjocklekar på polstring följer med produkten och kan enkelt ersätta den förmonterade. Polstringen till ortosen är fäst med säkra tryckknappar. Knäortosen sitter mycket stadigt tack vare ett ytskikt med hudvänligt anti-glid material.

ROM, rörelseintervall:

Flexion: 45-90 ° (i intervall om 15 °)

Extension: 0-40 ° (i intervall om 10 °)

Immobilisering: 0-30 ° (i intervall om 10 °)

Indikationer:

Måttlig till svår ligamentinstabilitet i knä (ACL, PCL, MCL och LCL). Komplex instabilitet i knäleden, traumatisk eller degenerativ. För immobilisering av knäled post-op/posttrauma. Förebyggande skydd av ligament vid idrottsaktivitet.

Material:

Aluminiumskenor. Polyesterpolstring. Latexfri.

Tvättråd:

Leden kan torkas av med en mjuk, fuktig trasa.

Storlek och mätning:

Storlek: S - 2XL

Höjd: 40 cm

Låromkrets: Mått 15 cm ovanför knä, från patellas centrum.



Anatomisk design, stabil ram med låg vikt, lättformad och med platt polycentrisk fog.



Vänster		Höger		Omkrets lår i cm
Storlek	Art.no.	Storlek	Art.no.	
S	70653-10-40	S	70653-20-40	39-47
M	70653-10-50	M	70653-20-50	47-53
L	70653-10-60	L	70653-20-60	53-60
XL	70653-10-70	XL	70653-20-70	60-67
2XL	70653-10-80	2XL	70653-20-80	67-75

CE This product meets the requirements of the Medical Devices Directive 93/42/EEC. Class 1 medical device, non sterile.