

Avicenum

FINE 360

PHLEBO

(GB) Instructions for Use

Avicenum PHLEBO 360 FINE calf-length Stockings

Avicenum PHLEBO 360 FINE thigh-high Stockings

Avicenum PHLEBO 360 FINE Tights

(DE) Gebrauchsanweisung

Avicenum PHLEBO 360 FINE Wadenstrümpfe

Avicenum PHLEBO 360 FINE Schenkelstrümpfe

Avicenum PHLEBO 360 FINE Strumpfhose

(РУ) Инструкция по применению

Avicenum 360 FINE гольфы

Avicenum 360 FINE бедренные чулки

Avicenum 360 FINE колготки

(PL) Instrukcja użytkowania

Avicenum PHLEBO 360 FINE podkolanówki

Avicenum PHLEBO 360 FINE pończochy

Avicenum PHLEBO 360 FINE rajstopy

(CZ) Návod k použití

Avicenum PHLEBO 360 FINE punčochy lýtkové

Avicenum PHLEBO 360 FINE punčochy stehenní

Avicenum PHLEBO 360 FINE punčochové kalhoty

(SK) Návod na použitie

Avicenum PHLEBO 360 FINE pančuchy lýtkové

Avicenum PHLEBO 360 FINE pančuchy stehenné

Avicenum PHLEBO 360 FINE pančuchové nohavice

(GB)

INSTRUCTIONS FOR USE

Dear customer, The medical compression stockings that you hold in your hands are a useful device in the treatment of circulatory and lymphatic disorders. You can maximise the benefits of this product by its proper use and maintenance.

Avicenum PHLEBO 360 FINE stockings are a Compression Class II compression stockings (CCL II). They were made by circular knitting technology. The knitwear structure is lightweight. The materials used in our compression medical stockings are kind to the skin and do not contain latex. This compression medical device works by applying precisely defined, graduated pressure to the leg, with a gradual reduction in force from the ankle towards the heart. The pressure is greatest in the ankle area at point b (see size chart), reaching values of 23–32 mmHg. A proper fit is necessary to achieve the desired effect. Use the stocking when engaged in physical activity; products should be removed for longer rest periods (unless otherwise indicated by your doctor). **Avicenum PHLEBO 360 FINE** is a medical device intended for use both at home and in medical care facilities.

Product name:

Avicenum PHLEBO 360 FINE calf-length Stockings

Product variants:

- open toe, CCL II, size S normal – XXL long
- closed toe, CCL II, size S normal – XXL long

Avicenum PHLEBO 360 FINE thigh-high Stockings

Product variants:

- lace, open toe, CCL II, size S normal – XXL long
- lace, closed toe, CCL II, size S normal – XXL long
- hem, open toe, CCL II, size S normal – XXL long
- hem, closed toe, CCL II, size S normal – XXL long

Avicenum PHLEBO 360 FINE Tights

Product variants:

- open toe, CCL II, size S normal – XXL long
- closed toe, CCL II, size S normal – XXL long

Related accessories:

Each package of **Avicenum PHLEBO 360 FINE** medical stockings, including all variants, contains a textile dressing aid for Avicenum compression stockings. The dressing aid is not a medical device and serves exclusively to assist you in putting on your Avicenum compression stockings. The use of the dressing aid is described below, along with instructions for how best to put on compression stockings.

User profile:

Avicenum PHLEBO 360 FINE is a medical device intended for use both at home and in medical care facilities.

Intended use of the medical device:

This medical device is intended for compression therapy of circulatory disorders and various types of oedema in the leg.

Indications:

- Chronic venous insufficiency – its subjective and objective manifestations, prevention
- Primary and secondary varicose veins in the legs
- Phlebothrombosis
- Superficial thrombophlebitis
- Oedemas associated with post-thrombotic syndrome after overcoming phlebothrombosis
- Oedemas and varicose veins in pregnancy
- Conditions following the occurrence of phlebothrombosis and thrombophlebitis in the legs
- Prevention of phlebothrombosis in surgical treatment and subsequently also thromboembolic conditions (especially surgery, orthopaedics, gynaecology)
- Oedemas of the lower limbs (postoperative and post-traumatic, lymphatic, obesity-related oedemas, idiopathic oedemas of the lower limbs)
- Compression support following sclerotherapy of varicose veins of the legs
- Compression support following surgical extirpation of varicose veins (classic surgery, radiofrequency ablation or laser ablation of varicose veins)
- Venous compression syndromes (Cockett's syndrome – oppression of the left iliac vein by the right-sided iliac artery, oppression of the popliteal vein, oppression of the vein from the surroundings – e.g. by tumour, cyst or surrounding haematoma)
- Venous malformations (Klippel-Trenaunay syndrome, Parkes-Weber syndrome, Maffucci syndrome)
- Lymphedema (primary and secondary)
- Lipoedema
- Therapy of varicose ulcer
- Travel-related thrombosis (economy class syndrome)

If you are using compression medical devices for the first time, it is advisable to consult their use with the attending doctor to determine the compression class or to have the condition checked regularly by a doctor.

Contraindications:

- Acute weeping skin manifestations
- Acute limb ischaemia
- Critical limb ischaemia
- Decompensated cardiac insufficiency
- Phlegmasia cerulea dolens, phlegmasia alba dolens
- Hypersensitivity to materials used
- Limb numbness disorders (e.g. peripheral neuropathy in diabetes mellitus)

Your doctor should consider the use of the compression stockings in view of the known contraindications and possible risks compared to the product's therapeutic benefits.

Target group:

Patients with primary varicose veins, patients after venous thrombosis and patients with the above-mentioned indications. Compression medical stockings are intended for use on healthy, intact skin. Compression medical stockings are suitable for all age groups and both sexes. There are no restrictions for use during pregnancy.

Side effects:

Side effects may occur, especially if the compression medical stockings do not fit properly or they are worn when at rest. There may be bruising, impaired blood flow due to pressure on blood vessels, or impaired sensitivity due to excessive nerve compression. Sensitive and hypersensitive individuals may experience skin irritation (redness, itching, or blistering) in places where the compression medical stocking comes into contact with the skin.

How to choose the correct stockings size:

A proper fit is necessary to achieve the desired effect. Use the size chart to determine the correct size by measuring limb circumference at the points indicated.

Note:

Any oedema of the lower limbs should be examined by your doctor. If this is the first time you experience oedema, consult your doctor before using the product. Do not use the product if you have not determined the cause of the oedema. Always consult your doctor before using this product in combination with other medical devices (such as bandages or orthoses).

- use a tape measure
- Take measurements while standing, preferably first thing in the morning – legs may swell over the course of the day
- Ask someone to help you
- Measurements may change over the course of treatment – always check your size before using a new pack of compression stockings

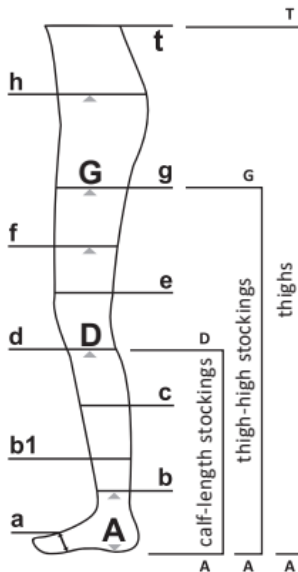
SIZE TABLE:

SIZE	a	b	b1	c	d	e	f	g	h	t
S	19 – 25	20 – 23	25 – 30	32 – 38	31 – 37	33 – 39	41 – 49	47 – 57	110	80
M	22 – 28	23 – 26	28 – 33	35 – 41	34 – 40	36 – 42	45 – 53	52 – 62	120	90
L	25 – 31	26 – 29	31 – 36	38 – 44	37 – 43	39 – 45	49 – 57	57 – 67	120	90
XL	28 – 34	29 – 32	34 – 39	41 – 47	40 – 46	42 – 48	53 – 61	62 – 72	130	100
XXL	31 – 37	32 – 35	37 – 42	44 – 50	43 – 49	45 – 51	57 – 65	67 – 77	130	100

LENGTH			
	short	normal	long
AD	-	34 – 38	38 – 43
AG (AT)	56 - 62	62 - 71	71 - 82

- a foot circumference
- b circumference above the ankle
- b1 circumference 10 cm above the ankle
- c calf circumference
- d circumference below the knee
- e circumference above the knee
- f thigh circumference (in the middle of the thigh)
- g thigh circumference (5 cm under the crotch)
- h hip circumference
- t waist circumference

AD calf-length stockings
 AG thigh-high stockings
 AT thighs



If the measured values do not correspond to any of the sizes listed in the size chart (e.g. point b corresponds to size S, but point d is already size L), visit a specialised medical supplies store or the manufacturer. It may be that you need a compression medical stockings custom made just for you.

If the measured values differ significantly for the right and left limb, visit a specialised medical supplies store or consult the manufacturer. It may be that you need a compression medical stockings custom made just for you.

If you are on the border between two sizes, choose the bigger one. If you are unsure of your size, visit a specialised medical supplies store or consult the manufacturer.

If you have difficulty putting on your compression medical stockings, visit a specialised medical supplies store and request a demonstration of the correct method of putting it on. You can also use one of the aids for putting on the product.

If the hem or lace does not stay in place on the leg (for thigh-high stockings), wipe the silicone strip or nubs with an alcohol solution, or shave the hair on the limb at the point of contact of the silicone with the skin.

With the correctly selected size:

- You should feel noticeable but not unpleasant pressure over the entire length of the compression medical stockings
- The compression medical device should not slide down when walking and should not bunch up under the knee or at the instep
- The hem or lace of the compression stockings should not be too tight (for thigh-high stockings)

Information about compression class, size, and manufacturer can be found on the tag sewn at the upper edge of the compression stocking. Should the tag be removed in the course of use, sizing information is also knit in on the stocking sole.

Application of compression stockings:

Pull the compression stocking onto the leg gradually; do not tug on its upper edge alone. Compression medical stockings should be put on in the morning before any physical activity and before any oedema occurs. For easier application, use the enclosed Avicenum compression stocking textile dressing aid. The use of the textile dressing aid is illustrated on the enclosed card. When pulling on the compression medical stockings, keep them away from sharp objects (e.g. jewellery) or long nails. Increased care of the soles of your feet (rough skin on the heels) will reduce the risk of damaging the product. The compression stockings must be stretched evenly, without folding, to ensure effective pressure distribution. If you use body cosmetics, wait about 15 minutes after application before putting on the product. In the event of visible mechanical damage to the product, stop wearing it and replace it with a new one.

Care and maintenance:

Avicenum PHLEBO 360 FINE compression medical stockings are intended for repeated use by a single individual. This product may be used safely and effectively for 6 months from the first use if the following guidelines are respected:

- These compression medical stockings can be machine washed (max. temperature 30°C, gentle cycle) with a soapy solution or a special detergent for compression medical devices, in a protective cover (washing bag)
- Do not use fabric softener
- Do not spin-dry, press the wet compression medical stockings dry between two towels
- Lay flat to dry, away from a direct heat source (radiator, direct sunlight)
- Do not iron compression medical stockings
- Maximum number of washing cycles is 120
- Store in a dark, dry place in the original packaging
- Do not alter the compression medical stockings in any way, do not repair areas damaged by use, do not trim the lace or hem
- Restore the adhesive quality of the silicone strips on the lace or the silicone nubs on the hem by wiping with an alcohol solution
- Keep the compression medical stockings away from organic solvents and bleaching agents

These medical devices may be used safely for 60 months from the date of manufacture. This date is part of the product batch number expressed in the format YY/MM-1234567, where YY is the year and MM the month of manufacture.

Care symbols:



Do not use fabric softeners

When not to use:

Stop using the product immediately if any of the following conditions apply:

- There are signs of mechanical damage – replace with new compression medical stockings
- You notice a deterioration in your health that may be associated with the use of the compression medical stockings – consult your doctor in such case

Composition:

Calf-length stockings: 60% PAD Nylon, 40% elastane LYCRA®

Thigh-high stockings: 60% PAD Nylon, 40% elastane LYCRA®, silicone

Stockings: 60% PAD Nylon, 40% elastane LYCRA®

These medical devices do not contain any active substance, including human blood or plasma derivatives, tissues or cells of human origin or derivatives thereof, or tissues or cells of animal origin or derivatives thereof.

Disposal:

Compression medical stockings can be disposed of with normal household waste or in a textile container. Although the product is intended for use on healthy, intact skin, it may become contaminated with body fluids during use. In such a case, dispose of the compression medical stockings as infectious material.

The material used is non-toxic unless ignited. Never incinerate used compression medical stockings.

Any serious adverse event occurring in connection with the product in question should be reported to the manufacturer and to the competent authority of the Member State where the user and/or patient is located:

Czech Republic	State Institute for Drug Control, Šrobárova 48, 100 41 Prague 10
Slovak Republic	State Institute for Drug Control, Kvetná 1024/11, 821 08 Bratislava
Poland	Office of Registration of Medical Products, Medical Products and Biological Products, Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warsaw
Germany	Federal Institute for Drugs and Medical Devices, Kurt Georg Kiesinger Allee 3, 53175 Bonn
Russia	Roszdravnadzor, Address: 4, bld. 1, Slavyanskaya Square, Moscow, 109074
Ukraine	Ministry of Health Ukraine, 7 Hrushevskoho Street, Kyiv, 01601
Australia	Therapeutic Goods Administration, 136 Narrabundah Lane, Symonston ACT 2609

List of abbreviations:

CCL – compression class

mmHg – millimetres of mercury column (unit of blood pressure measurement on the leg)

Manufacturer:



ARIES, a.s., Studenec 309, 512 33 Studenec, Czech Republic

Last reviewed: 21.06.2024



(DE)

GEBRAUCHSANLEITUNG

Sehr geehrter Kunde, in den Händen halten Sie medizinische Kompressionsstrümpfe, die Ihnen bei der Behandlung von venösen und lymphatischen Erkrankungen helfen sollen. Die Gebrauchseigenschaften dieses Produkts können Sie verbessern, indem Sie es richtig pflegen bzw. anwenden.

Avicenum PHLEBO 360 FINE sind medizinische Kompressionsstrümpfe der II. Kompressionsklasse. (II. KK, CCL 2). Sie sind mithilfe von Rundstricktechnologie gefertigt. Es handelt sich um ein leichtes Gestrickmaterial. Die zur Herstellung der medizinischen Kompressionsstrümpfe verwendeten Materialien sind nicht reizend und enthalten kein Latex. Der Wirkungsmechanismus der medizinischen Kompressionsstrümpfe besteht in der Wirkung eines genau definierten abgestuften Drucks auf die unteren Gliedmaßen, der vom Knöchel zum Herzen hin stufenweise reduziert wird. Der Druck im Knöchelbereich am Punkt b (siehe Größentabelle) ist am höchsten und erreicht Werte von 23–32 mmHg. Zum Erzielen des gewünschten Effekts ist es nötig, die richtige Größe zu wählen. Sie sollten die medizinischen Kompressionsstrümpfe bei körperlicher Belastung verwenden, bei längeren Ruhepausen sollten Sie die Kompressionsprodukte ausziehen (sofern es Ihr behandelnder Arzt nicht anders bestimmt). Avicenum PHLEBO 360 FINE ist ein Medizinprodukt, das sowohl zur Anwendung zu Hause als auch bei Gesundheitsdienstleistern bestimmt ist.

Name des Medizinprodukts:

Avicenum PHLEBO 360 FINE Wadenstrümpfe

Medizinproduktvarianten:

- Zehen offen, II. Kompressionsklasse, Größe. S normal – XXL long
- Zehen geschlossen, II. KK, Größe S normal – XXL long

Avicenum PHLEBO 360 FINE Schenkelstrümpfe

Medizinproduktvarianten:

- Spitzenhaftband, Zehen offen, II. Kompressionsklasse, Größe. S normal – XXL long
- Spitzenhaftband, Zehen geschlossen, II. Kompressionsklasse, Größe. S normal – XXL long
- Saum, Zehen offen, II. Kompressionsklasse, Größe. S normal – XXL long
- Saum, Zehen geschlossen, II. Kompressionsklasse, Größe. S normal – XXL long

Avicenum PHLEBO 360 FINE Strumpfhose

Medizinproduktvarianten:

- Zehen offen, II. Kompressionsklasse, Größe. S normal – XXL long
- Zehen geschlossen, II. Kompressionsklasse, Größe. S normal – XXL long

Zubehör des Medizinprodukts:

Jede Medizinproduktverpackung **Avicenum PHLEBO 360 FINE**, einschließlich aller Varianten, enthält als Zubehör eine Textil-Anziehhilfe für Kompressionsstrümpfe Avicenum. Die Anziehhilfe ist kein Medizinprodukt und dient ausschließlich zum einfacheren Anziehen der Kompressionsstrümpfe Avicenum. Die richtige Anwendung der Anziehhilfe ist unten beschrieben, zusammen mit der Anleitung zum richtigen Anziehen der Kompressionsstrümpfe.

Zubehör für das Medizinprodukt:

Jede Packung des Medizinprodukts **Avicenum PHLEBO 360 FINE** einschließlich aller Varianten, enthält als Zubehör einen Anzieher für Avicenum-Kompressionsstrümpfe. Der Anzieher ist kein Medizinprodukt und dient ausschließlich dazu, das Anziehen der Avicenum-Kompressionsstrümpfe zu erleichtern. Die richtige Anwendung des Anziehers ist unten zusammen mit den Anweisungen zum richtigen Anziehen von medizinischen Kompressionsprodukten beschrieben.

Benutzerprofil:

Avicenum PHLEBO 360 FINE ist ein Medizinprodukt, das sowohl zur Anwendung zu Hause als auch bei Gesundheitsdienstleistern bestimmt ist.

Bestimmungsgemäße Anwendung des Medizinprodukts:

Das Medizinprodukt ist zur Kompressionstherapie von venösen Erkrankungen und Schwellungen der unteren Gliedmaßen unterschiedlichen Ursprungs bestimmt.

Indikation:

- chronische venöse Insuffizienz – ihre subjektiven und objektiven Manifestationen, Prävention
- primäre und sekundäre Varizen der unteren Gliedmaßen
- tiefe Venenphlebothrombose
- oberflächliche venöse Thrombophlebitis
- Schwellungen im Zusammenhang mit dem postthrombotischen Syndrom nach Überwindung einer tiefen Venenphlebothrombose
- Schwellungen und Krampfadern in der Schwangerschaft
- Zustände nach Phlebothrombose und Thrombophlebitis der unteren Gliedmaßen
- Prävention der tiefen Venenphlebothrombose in chirurgischen Bereichen und anschließend auch thromboembolischer Erkrankungen (insbesondere Chirurgie, Orthopädie, Gynäkologie)
- Schwellungen der unteren Gliedmaßen (postoperativ und posttraumatisch, lymphatisch, Schwellungen bei Übergewicht, idiopathische Schwellung der unteren Gliedmaßen)
- Kompressionsunterstützung nach Sklerotherapie der Varizen der unteren Gliedmaßen
- Kompressionsunterstützung nach chirurgischer Extirpation von Varizen (klassische Operation, Radiofrequenzablation oder Laserablation von Varizen)
- Venenkompressionssyndrome (Cockett-Syndrom - Unterdrückung der linken Beckenvene durch die rechtsseitige Beckenarterie, Unterdrückung der Kniekehlenvene, Unterdrückung der Vene durch die Umgebung - z. B. durch einen Tumor, eine Zyste oder ein umgebendes Hämatom)
- Venenmissbildungen (Klippel-Trenaunay-Syndrom, Parkes-Weber-Syndrom, Maffucci-Syndrom)
- Lymphödem (primär und sekundär)
- Lipödem
- Therapie des Unterschenkelgeschwürs
- Reisethrombose (Economy-Class-Syndrom)

Wenn Sie zum ersten Mal medizinische Kompressionsprodukte verwenden, ist es ratsam, sich beraten zu lassen mit dem behandelnden Arzt, um die

Kompressionsklasse zu bestimmen oder den Zustand regelmäßig von einem Arzt überprüfen zu lassen.

Kontraindikation:

- akute nässende Hautausschläge
- akute Ischämie der Gliedmaßen
- kritische Ischämie der Gliedmaßen
- dekompensierte kardiale Insuffizienz
- Phlegmazia coerulea dolens, Phlegmazia alba dolens
- Überempfindlichkeit gegenüber den verwendeten Materialien
- Störungen der Empfindlichkeit der Gliedmaßen (z. B. periphere Neuropathie bei Diabetes mellitus)

Bei bekannten Kontraindikationen sollte der behandelnde Arzt die Anwendung der medizinischen Kompressionsstrümpfe abwägen und das mögliche Risiko gegenüber dem therapeutischen Nutzen des Medizinprodukts beurteilen.

Patienten-Zielgruppe:

Patienten mit primären Varizen, Patienten nach Venenthrombose und Patienten mit den oben genannten Indikationen. Die medizinischen Kompressionsstrümpfe sind zur Anwendung auf gesunder, unverletzter Haut bestimmt. Diese medizinische Kompressionsprodukte sind für alle Altersgruppen und beide Geschlechter geeignet. Es gibt keine Einschränkungen für die Anwendung während der Schwangerschaft.

Nebenwirkungen:

Nebenwirkungen können insbesondere dann auftreten, wenn die falsche Größe ausgewählt wird oder wenn die medizinischen Kompressionsstrümpfe außerhalb der Last verwendet werden. Es kann zu Quetschungen, einer Beeinträchtigung des Blutflusses infolge einer Kompression der Blutgefäße oder zu einer Beeinträchtigung der Nervenempfindlichkeit aufgrund einer übermäßigen Kompression der Nerven kommen. Bei empfindlichen Personen kann es an der Kontaktstelle mit dem Material, aus dem die medizinischen Kompressionsstrümpfe gefertigt sind, zu Hautirritationen (Rötungen, Juckreiz, Blasenbildung) kommen.

Wie man die richtige Größe der Strümpfe wählt:

Zum Erzielen des gewünschten Effekts ist es nötig, die richtige Größe zu wählen. Diese kann durch Messen der Umfänge an den auf der Abbildung gekennzeichneten Stellen ermittelt werden.

Hinweis:

Sämtliche Schwellungen der unteren Gliedmaßen sollten von einem Arzt beurteilt werden. Falls die Schwellungen bei Ihnen zum ersten Mal aufgetreten sind, beraten Sie sich vor der Anwendung der medizinischen Kompressionsstrümpfe mit Ihrem Arzt. Beginnen Sie keine Selbstbehandlung mit Medizinprodukten, sofern Sie die Ursache der Schwellungen nicht kennen. Die Kombination mit anderen Medizinprodukten (z. B. Bandagen oder Orthesen) muss immer mit Ihrem Arzt besprochen werden.

- zum Messen ein Schneidermaßband verwenden
- am besten stehend morgens nach dem Aufwachen messen – tagsüber können die Gliedmaßen anschwellen
- eine zweite Person um Hilfe bitten
- die gemessenen Werte können sich im Laufe der Behandlung ändern – vor der Anwendung eines neuen Kompressionstrumpfs stets die richtige Größe überprüfen

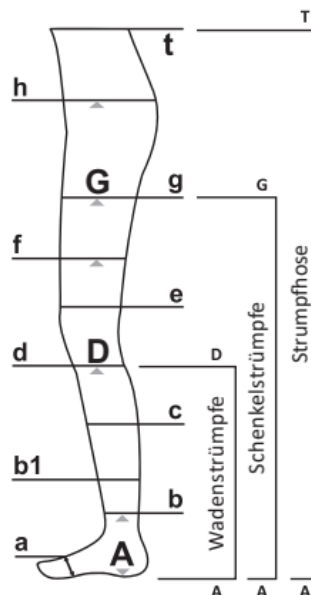
GRÖSSENTABELLE:

GRÖÙE	a	b	b1	c	d	e	f	g	h	t
S	19 – 25	20 – 23	25 – 30	32 – 38	31 – 37	33 – 39	41 – 49	47 – 57	110	80
M	22 – 28	23 – 26	28 – 33	35 – 41	34 – 40	36 – 42	45 – 53	52 – 62	120	90
L	25 – 31	26 – 29	31 – 36	38 – 44	37 – 43	39 – 45	49 – 57	57 – 67	120	90
XL	28 – 34	29 – 32	34 – 39	41 – 47	40 – 46	42 – 48	53 – 61	62 – 72	130	100
XXL	31 – 37	32 – 35	37 – 42	44 – 50	43 – 49	45 – 51	57 – 65	67 – 77	130	100

LÄNGENMASSE			
	short	normal	long
AD	-	34 – 38	38 – 43
AG (AT)	56 - 62	62 – 71	71 – 82

- a Fußumfang
 b Umfang über dem Knöchel
 b1 Umfang 10 cm über dem Knöchel
 c Wadenumfang
 d Umfang unter dem Knie
 e Umfang über dem Knie
 f Oberschenkelumfang
 (in der Mitte des Oberschenkels)
 g Oberschenkelumfang (5 cm unter dem Schritt)
 h Hüftumfang
 t Taillenumfang

AD Wadenstrümpfe
 AG Schenkelstrümpfe
 AT Strumpfphose



Sollten die gemessenen Werte keiner der in der Größentabelle angegebenen Größen entsprechen (z. B. entspricht Punkt b der Größe S, aber Punkt d bereits der Größe L), besuchen Sie ein Sanitätshaus oder direkt den Hersteller. Möglicherweise benötigen Sie einen medizinischen Kompressionsstrumpf, der speziell für Sie angefertigt wird.

Sollten sich die gemessenen Werte für die rechte oder linke Gliedmaße wesentlich unterscheiden, besuchen Sie ein Sanitätshaus oder direkt den Hersteller. Möglicherweise benötigen Sie einen medizinischen Kompressionsstrumpf, der speziell für Sie angefertigt wird.

Sollten die gemessenen Werte an der Grenze zwischen zwei Größen liegen, wählen Sie die größere. Wenn Sie sich bei der Wahl der Größe des medizinischen Kompressionsstrumpfs nicht sicher sind, wenden Sie sich direkt an ein Sanitätshaus oder direkt an den Hersteller.

Sollten sich die medizinischen Kompressionsstrümpfe schwierig anziehen lassen, besuchen Sie ein Sanitätshaus und bitten Sie um eine Vorführung der richtigen

Anziehtechnik von medizinischen Kompressionsstrümpfen. Sie können auch eine der Anziehhilfen benutzen.

Wenn der Saum oder das Spitzenhaftband an der Gliedmaße nicht festhält (bei Schenkelstrümpfen), wischen Sie die Silikonbänder oder -nuppen mit einer Alkohollösung ab, oder rasieren Sie die Haare an den Gliedmaßen am Kontaktpunkt des Silikons mit der Haut.

Richtig gewählte Größe:

- Sie spüren einen erkennbaren, jedoch keineswegs unangenehmen Druck über die gesamte Länge des medizinischen Kompressionsstrumpfs hinweg
- der medizinische Kompressionsstrumpf rutscht beim Gehen nicht und rollt sich unter dem Knie oder auf dem Spann nicht zusammen
- der Saum oder das Spitzenhaftband des Kompressionsstrumpfs schneiden sich nicht ein (bei Schenkelstrümpfen)

Angaben zur Kompressionsklasse, zur Größe und zum Hersteller sind auf dem Etikett zu finden, das am oberen Rand jedes medizinischen Kompressionsstrumpfs angebracht ist. Sollte das Etikett bei der Anwendung des Kompressionsstrumpfs entfernt werden, kann die Größenangabe an der Fußsohle des Medizinprodukts überprüft werden, wo eine Kennzeichnung eingestrickt ist.

Anlegen von Kompressionsstrümpfen:

Ziehen Sie die medizinischen Kompressionsstrümpfe langsam an die unteren Gliedmaßen an, nicht nur hinter die Oberkante. Es ist am besten, morgens vor dem Training und vor einer möglichen Schwelling die medizinischen Kompressionsstrümpfe anzuziehen. Für einfacheres Anziehen benutzen Sie den beiliegenden Anzieher der Avicenum-Kompressionsstrümpfe. Die richtige Anwendung des Anziehers ist auf der zusätzlichen Karte graphisch dargestellt, die Teil der Produktverpackung ist. Beim Anziehen dürfen die Kompressionstrümpfe mit keinen scharfen Gegenständen (z. B. Schmuck) oder langen Nägeln in Kontakt kommen. Eine erhöhte Fußpflege (Entfernung der Hornhaut an den Fersen) verringert das Risiko einer Beschädigung des Produkts und verlängert seine Nutzungsdauer. Der medizinische Kompressionsstrumpf muss gleichmäßig und faltenfrei gedehnt werden, um eine effektive Druckverteilung zu gewährleisten. Sollten Sie Körperkosmetik benutzen, warten Sie ca. 15 Min. mit dem Anziehen der Strümpfe. Tragen Sie den medizinischen Kompressionsstrumpf bei sichtbaren mechanischen Schäden nicht weiter und ersetzen Sie ihn am besten durch einen neuen.

Pflege:

Medizinische Kompressionsstrümpfe **Avicenum PHLEBO 360 FINE** sind Medizinprodukte, die von einem Benutzer wiederholt verwendet werden sollen. Ihre Wirksamkeit und Sicherheit bleiben unter Einhaltung folgender Regeln über einen Zeitraum von 6 Monaten ab der ersten Anwendung erhalten:

- Die Kompressionsstrümpfe können in der Waschmaschine (max. Waschtemperatur 30°C, Pflegeleicht) mit einer Seifenlösung oder einem speziellen Waschmittel für medizinische Kompressionsprodukte in einer Schutzhülle (Waschbeutel) gewaschen werden.

- verwenden Sie keinen Weichspüler
- verwenden Sie kein Schleudern, drücken Sie die nassen medizinischen Kompressionsstrümpfe zwischen zwei Handtüchern aus
- trocknen Sie sie in waagerechter Lage ohne direkten Kontakt zu Wärmequellen (Heizkörper, Sonne)
- bügeln Sie medizinische Kompressionsstrümpfe nicht
- maximal 120 Waschzyklen möglich
- an einem trockenen und dunklen Ort lagern, vorzugsweise in der Originalverpackung
- Sie können in die Kompressionsstrümpfe nicht mechanisch eingreifen, keine durch Anwendung beschädigten Bereiche reparieren, Kanten, Spitzenhaftband oder Saum nicht anschneiden
- ie Hafteigenschaften der Silikonstreifen auf dem Spitzenhaftband oder der Silikonnoppen am Saum können durch Abreiben mit einer Alkohollösung wieder aufgefrischt werden
- die Kompressionsstrümpfe dürfen nicht in Kontakt mit organischen Lösungsmitteln oder Bleichmitteln kommen

Das Medizinprodukt darf ab dem Herstellungsdatum 60 Monate ohne Bedenken verwendet werden. Dieses Datum ist Teil der Medizinproduktcharge, die im Format RR/MM-1234567 gekennzeichnet ist, wo RR für das Jahr und MM für den Monat der Herstellung steht.

Pflegesymbole:



*Verwenden Sie
keinen Weichspüler*

Nicht anwenden:

Brechen Sie die Anwendung des Medizinproduktes sofort ab, wenn:

- Anzeichen einer mechanischen Beschädigung auftreten (ersetzen Sie den medizinischen Kompressionsstrumpf durch einen neuen)
- Sie eine Verschlechterung Ihres Gesundheitszustands beobachten, die mit der Anwendung des medizinischen Kompressionsstrumpfs im Zusammenhang stehen könnte – beraten Sie sich in einem solchen Fall mit Ihrem behandelnden Arzt

Material:

Wadenstrümpfe: 60% PAD-Nylon, 40% Elasthan LYCRA®

Schenkelstrümpfe: 60% PAD-Nylon, 40% Elasthan LYCRA®, Silikon

Strumpfhose: 60% PAD-Nylon, 40% Elasthan LYCRA®

Diese Medizinprodukte enthält keine Wirkstoffe, einschließlich Derivate aus menschlichem Blut oder Blutplasma, keine Gewebe oder Zellen menschlichen Ursprungs oder deren Derivate und keine Gewebe oder Zellen tierischen Ursprungs oder deren Derivate.

Entsorgung:

Die medizinischen Kompressionsstrümpfe können mit dem üblichen kommunalem Abfall entsorgt werden, gegebenenfalls in einen Textilsammelcontainer geworfen werden. Obwohl das Produkt zur Anwendung auf unverletzter Haut bestimmt ist, kann nicht ausgeschlossen werden, dass es während der Anwendung zur Kontamination mit Körperflüssigkeiten kommt. In diesem Fall sollte das Medizinprodukt als Kompressionsstrümpfen als infektiöses Material entsorgt werden.

Das verwendete Material ist nicht toxisch, sofern es nicht brennt. Verbrennen Sie niemals gebrauchte medizinische Kompressionsstrümpfen.

Jedes schwerwiegende unerwünschte Ereignis, das im Zusammenhang mit dem betreffenden Produkt aufgetreten ist, ist dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedsstaats zu melden, in dem der Benutzer und/oder Patient ansässig ist:

Tschechische Republik	Státní ústav pro kontrolu léčiv, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10
Slowakei	Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Kvetná 1024/11, 821 08 Bratislava
Polen	Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa
Deutschland	Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, 53175 Bonn
Russland	Roszdravnadzor, Address: 4, bld. 1, Slavyanskaya Square, Moscow, 109074
Ukraine	Ministry of Health Ukraine, 7 Hrushevskoho Street, Kyiv, 01601
Australien	The Therapeutic Goods Administration, 136 Narrabundah Lane, Symonston ACT 2609

Liste der Abkürzungen:

KK, CCL – Kompressionsklasse

mmHg – Millimeter-Quecksilbersäule (Einheit der Blutdruckmessung an der unteren Gliedmaße)

Hersteller:



ARIES, a.s., Studenec 309, 512 33 Studenec

Datum der letzten Revision des Textes: 21.06.2024



(РУ)

Уважаемый покупатель,

в ваших руках – компрессионные чулочные медицинские изделия, которые помогут Вам в процессе лечения заболеваний вен и лимфатической системы. Правильным использованием и уходом за изделием вы можете поддержать его полезные свойства.

Avicenum 360 FINE – это компрессионные чулочные медицинские изделия II класса компрессии (II. KK, CCL 2). Они изготовлены по технологии кругового плетения. Конструкция трикотажа облегченная. Материалы, используемые для изготовления компрессионных чулочных медицинских изделий, не раздражают кожу и не содержат латекса. Механизм действия компрессионных чулочных изделий заключается в воздействии точно определенного постепенно распределляемого давления на нижнюю конечность, которое постепенно уменьшается в направлении от лодыжки к сердцу. Давление в области голеностопного сустава в точке „b“ (см. таблицу размеров) является самым высоким и достигает значений 23–32 мм. рт. ст. Для достижения необходимого эффекта необходимо подобрать правильный размер. Чулочные медицинские изделия следует использовать при физической нагрузке, а во время более длительных перерывов на отдых изделия следует снимать (если Ваш врач не даст Вам другие рекомендации). **Avicenum 360 FINE** – это медицинское изделие, предназначенное как для использования в домашних условиях, так и для использования в медицинских учреждениях.

Название медицинского изделия:

Avicenum 360 FINE гольфы

Варианты медицинского изделия:

- открытый носок, II. KK, размер S стандартный – XXL длинный
- закрытый носок, II. KK, размер S стандартный – XXL длинный

Avicenum 360 FINE бедренные чулки

Варианты медицинского изделия:

- кружево, открытый носок, II. KK, размер S стандартный – XXL длинный
- кружево, закрытый носок, II. KK, размер S стандартный – XXL длинный
- кромка, открытый носок, II. KK, размер S стандартный – XXL длинный
- кромка, закрытый носок, II. KK, размер S стандартный – XXL длинный

Avicenum 360 FINE колготки

Варианты медицинского изделия:

- открытый носок, II. KK, размер S стандартный – XXL длинный
- закрытый носок, II. KK, размер S стандартный – XXL длинный

Аксессуары к медицинскому изделию:

Каждая упаковка медицинских изделий **Avicenum 360 FINE**, включая все варианты, содержит в качестве аксессуара текстильное вспомогательное изделие для надевания компрессионных чулков Avicenum. Вспомогательное изделие не является медицинским изделием и служит исключительно для

облегчения надевания компрессионных чулок Avicenum. Ниже описано правильное использование вспомогательного изделия, а также инструкции по правильному надеванию компрессионных чулок.

Профиль пользователя:

Avicenum 360 FINE – это медицинское изделие, предназначенное как для использования в домашних условиях, так и для использования в медицинских учреждениях.

Назначение медицинского изделия:

Медицинское изделие предназначено для компрессионного лечения заболеваний вен и различных отеков нижних конечностей.

Показания:

- хроническая венозная недостаточность – ее субъективные и объективные признаки, профилактика
- первичное и вторичное варикозное расширение вен нижних конечностей
- глубокий венозный флеботромбоз
- тромбофлебит поверхностных вен
- отеки, связанные с посттромботическим синдромом после преодоления флеботромбоза глубоких вен
- отеки и варикозное расширение вен во время беременности
- состояния после флеботромбоза и тромбофлебита нижних конечностей
- профилактика флеботромбоза глубоких вен при хирургических болезнях, а в последующем и при тромбоэмболических заболеваниях (прежде всего в хирургии, ортопедии, гинекологии)
- отек нижних конечностей (послеоперационный и посттравматический, лимфатический, отек при избыточном весе, идиопатический отек нижних конечностей)
- компрессионная поддержка после склеротерапии варикозного расширения вен нижних конечностей
- поддержка компрессии после хирургического удаления варикозного расширения вен (классическая операция, радиочастотная или лазерная абляция варикозного расширения вен)
- синдромы сдавления вен (синдром Кокетта - сдавление левой подвздошной вены правой подвздошной артерией, сдавление подколенной вены, сдавление вены окружающей средой, например, опухолью, кистой или окружающей гематомой)
- венозные мальформации (синдром Клиппеля-Треноне, синдром Паркса-Вебера, синдром Маффуччи)
- лимфедема (первичная и вторичная)
- липедема
- терапия трофической язвы
- тромбоз путешественника (синдром экономического класса)

Если Вы впервые используете компрессионные медицинские изделия, желательно проконсультироваться с врачом для определения его класса компрессии; также желательно, чтобы состояние Вашего здоровья находилось под регулярным наблюдением врача.

Противопоказания:

- острый мокнущий дерматит
- острые ишемия конечностей
- критическая ишемия конечностей
- декомпенсированная сердечная недостаточность
- синяя болевая флегмазия, белая болевая флегмазия
- повышенная чувствительность к использованному материалу
- расстройства чувствительности конечностей (например, периферическая невропатия при сахарном диабете)

В связи с существованием противопоказаний, лечащий врач всегда должен оценить необходимость использования компрессионного чулочного медицинского изделия, взвесив потенциальный риск и лечебную пользу медицинского изделия.

Для кого предназначено изделие:

Пациенты с первичным варикозным расширением вен, пациенты с венозным тромбозом и пациенты с вышеуказанными показаниями. Компрессионные чулочные медицинские изделия следует надевать на здоровую, неповрежденную кожу. Эти компрессионные чулочные медицинские изделия предназначены для всех возрастных групп и обоих полов. Нет никаких ограничений для использования во время беременности.

Побочные эффекты:

Побочные эффекты могут возникать, в первую очередь, если выбран неправильный размер или при использовании компрессионных чулочных медицинских изделий без нагрузки. Могут возникать потертости, нарушения кровоснабжения из-за сдавливания кровеносных сосудов или нарушения чувствительности из-за чрезмерного сдавливания нервов. У пациентов с повышенной чувствительностью может возникнуть раздражение кожи (покраснение, зуд, образование пузырьков) в местах соприкосновения с материалами, из которых изготовлены компрессионные чулочные медицинские изделия.

Как выбрать чулки правильного размера:

Для достижения необходимого эффекта необходимо подобрать правильный размер. Для определения размера необходимо измерить объем конечности в местах, обозначенных на рисунке.

Предупреждение:

Любые отеки нижних конечностей должен осмотреть и оценить врач. Если отек появился у Вас впервые, перед использованием компрессионного чулочного медицинского изделия посоветуйтесь с лечащим врачом. Не приступайте к самолечению при помощи компрессионного изделия, если причина отека Вам не известна. Если Вы хотите носить рукав в сочетании с другими медицинскими изделиями (например, бандажами или ортезами), всегда необходимо проконсультироваться с Вашим лечащим врачом.

- для измерения используйте швейный метр
- лучше всего измерять утром после пробуждения – в течение дня конечности могут отекать
- попросите кого-нибудь помочь Вам измерить конечность
- снятые мерки могут изменяться в ходе лечения - всегда проверяйте правильный размер, прежде чем использовать новую упаковку компрессионных чулочных медицинских изделий

ТАБЛИЦА РАЗМЕРОВ:

РАЗМЕР	a	b	b1	c	d	e	f	g	h	t
S	19 – 25	20 – 23	25 – 30	32 – 38	31 – 37	33 – 39	41 – 49	47 – 57	110	80
M	22 – 28	23 – 26	28 – 33	35 – 41	34 – 40	36 – 42	45 – 53	52 – 62	120	90
L	25 – 31	26 – 29	31 – 36	38 – 44	37 – 43	39 – 45	49 – 57	57 – 67	120	90
XL	28 – 34	29 – 32	34 – 39	41 – 47	40 – 46	42 – 48	53 – 61	62 – 72	130	100
XXL	31 – 37	32 – 35	37 – 42	44 – 50	43 – 49	45 – 51	57 – 65	67 – 77	130	100

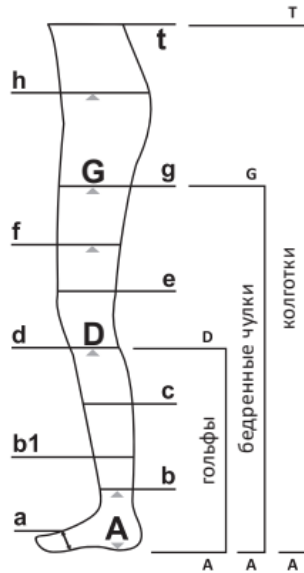
длина			
	short	normal	long
AD	-	34 – 38	38 – 43
AG (AT)	56 – 62	62 – 71	71 – 82

- a окружность ступни
 b окружность над лодыжкой
 b1 окружность в 10 сантиметрах над лодыжкой
 c окружность икры
 d окружность под коленом
 e окружность над коленом
 f окружность бедра (в середине)
 g окружность бедра в 5 сантиметрах от паха
 h окружность боков
 t окружность талии

A – D гольфы

A – G бедренный чулок

A – T колготки



Если снятые Вами мерки не соответствуют ни одному из размеров, указанным в таблице (например, точка „b“ соответствует размеру S, а точка „d“ соответствует размеру L), посетите специализированный пункт выдачи медицинских изделий или непосредственно производителя. Возможно, вам необходимо компрессионное чулочное медицинское изделие, изготовленное специально для Вас.

Если измеренные значения значительно отличаются для правой и левой конечности, посетите специализированный пункт выдачи медицинских изделий или непосредственно производителя. Возможно, вам необходимо

компрессионное чулочное медицинское изделие, изготовленное специально для Вас.

Если снятые Вами мерки находятся на грани двух размеров, выбирайте больший размер. Если вы не уверены в выборе размера компрессионного чулочного медицинского изделия, посетите специализированный пункт выдачи медицинских изделий или непосредственно производителя.

Если Вам сложно надеть компрессионные чулочные медицинские изделия, посетите специализированный пункт выдачи медицинских изделий, где Вам продемонстрируют правильную технику надевания компрессионных изделий. Вы также можете использовать различные вспомогательные приспособления для надевания изделия.

Если кромка или кружево не держатся на конечности (у бедренных чулок) протрите силиконовые ленты или шишечки спиртовым раствором или побрейте конечность в местах соприкосновения кожи с силиконом.

При правильно подобранном размере:

- по всей длине компрессионного чулочного изделия чувствуется заметное давление, не вызывающее неприятных ощущений
- компрессионное медицинское изделие не скользит во время ходьбы и не собирается под коленом или в подъеме
- силиконовая эластичная резинка или кружево компрессионных чулок не давят (у бедренных чулок)

Информация о классе компрессии, размере и производителе находится на этикетке, вшитой около верхнего края компрессионного чулочного медицинского изделия. В случае если этикетка была удалена во время использования медицинского изделия, размер можно посмотреть на самом медицинском изделии в части ступни, где размер ввязан в изделие.

Применение компрессионных чулок:

Надевайте компрессионное чулочное медицинское изделие на нижнюю конечность постепенно, держа его не только за верхний край. Лучше всего надевать медицинские компрессионные чулки утром перед нагрузкой и до возможного возникновения отека. Для более удобного надевания используйте прилагаемое текстильное вспомогательное устройство для надевания компрессионных чулок Avicenup. Использование текстильного вспомогательного устройства наглядно показано на дополнительной карточке, которая входит в упаковку продукта. Во время надевания компрессионные чулочные медицинские изделия не должны соприкасаться с острыми предметами (например, бижутерией, ювелирными изделиями) или длинными ногтями. Чтобы снизить риск повреждения изделия, рекомендуем уделять внимание уходу за ступнями (особенно огрубевшей коже на пятках). Для эффективного распределения давления компрессионные чулочные изделия следует надевать так, чтобы они были натянуты равномерно и без складок. После использования косметики для тела подождите как минимум 15 минут, прежде чем надеть чулки. При появлении на чулочном медицинском изделии видимого механического повреждения прекратите его использование и лучше замените его новым.

Уход за изделием:

Компрессионные чулочные медицинские изделия Avicenum 360 FINE - это медицинские изделия, предназначенные для многократного использования одним лицом. Изделия сохраняют свои свойства и являются безопасными в течение 6 месяцев с момента их первого использования при условии соблюдения следующих правил:

- компрессионные чулочные медицинские изделия можно стирать в стиральной машине (макс. температура стирки 30 °C, деликатный режим стирки) мыльным раствором или специальным средством для стирки компрессионных чулков, в защитном чехле (стиральная сумка)
- не используйте кондиционер для белья
- не пользуйтесь центрифугой, отжимайте влажное компрессионное чулочное медицинское изделие между двумя полотенцами
- сушите изделие в горизонтальном положении, вдали от прямых источников тепла (батарея, солнце)
- компрессионные чулочные медицинские изделия нельзя гладить
- максимальное количество стирок – 120
- хранить в сухом и темном месте, предпочтительно в оригинальной упаковке
- не подвергайте компрессионные чулочные изделия механическому воздействию, не штопайте места, поврежденные при использовании, не надрезайте кружево или кромку
- Вы можете восстановить прилегание к ноге силиконовых ленточек на кружеве или силиконовых шишечек на эластичной резинке, протерев их спиртовым раствором
- следите за тем, чтобы на компрессионные чулочные изделия не попадали органические растворители и отбеливающие средства

Данными медицинскими изделиями можно безопасно пользоваться в течение 60 месяцев с даты их изготовления. Эта дата включена в обозначение партии медицинского изделия, которое выражается в формате ГГ / ММ-1234567, где ГГ означает год, а ММ - месяц изготовления.

Символы по уходу за изделием:



Не используйте кондиционер для белья

Когда не следует использовать изделие:

Немедленно прекратите пользоваться медицинским изделием если:

- на нем появятся признаки механического повреждения (замените компрессионные чулки на новые)
- Вы почувствуете ухудшение своего состояния, которое могло бы быть связано с использованием чулочных медицинских изделий – в таком случае посоветуйтесь с лечащим врачом

Состав:

Гольфы 60% PAD Нейлон, 40% Лайкра LYCRA®

Бедренные чулки: 60% PAD Нейлон, 40% Лайкра LYCRA®, силикон

Колготки: 60% PAD Нейлон, 40% Лайкра LYCRA®

Медицинские изделия не содержат в себе лечебные препараты, производные человеческой крови и плазмы, ткани и клетки человеческого происхождения и их производные, ткани и клетки животного происхождения или их производные.

Утилизация изделия:

Компрессионные чулочные медицинские изделия можно выбросить в обычный мусор или в контейнер для сбора текстиля. Несмотря на то, что изделие предназначено для использования на неповрежденной коже, во время использования невозможно исключить его загрязнение физиологическими выделениями тела. В этом случае компрессионное чулочное медицинское изделие должно быть утилизировано как инфекционный материал.

Используемый материал не является токсичным если не происходит его возгорания. Использованные компрессионные чулочные медицинские изделия нельзя сжигать.

О любом серьезном инциденте, произошедшем в связи с данным изделием, следует сообщить изготовителю и компетентному органу государства-члена ЕС, в котором пользователь и / или пациент проживает:

Чешская Республика	Государственный институт контроля над лекарственными препаратами, Шробарова 48, 100 41 Прага 10
Словакия	Государственный институт контроля над лекарственными препаратами, Kvetná 1024/11, 821 08 Братислава
Польша	Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa
Германия	Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Kurt Georg Kiesinger Allee 3, 53175 Бонн
Россия	Росздравнадзор, Адрес: 4, стр. Москва, 109074, Славянская площадь 1
Украина	Министерство здравоохранения Украины, ул. Грушевского, 7, Киев, 01601
Австралия	The Therapeutic Goods Administration, 136 Narrabundah Lane, Symonston ACT 2609

Список сокращений:

КТ, CCL – класс компрессии

мм. рт.ст. – миллиметр ртутного столба (единица измерения артериального давления на нижней конечности)

Изготовитель:

 ARIES, a.s., Студенец 309, 512 33 Студенец
Дата последней проверки текста: 21.06.2024



(PL)

INSTRUKCJA UŻYTKOWANIA

Szanowny kliencie, trzymasz w rękach kompresyjne medyczne wyroby pończosznicze, które wspomagają leczenie chorób żylnych i limfatycznych. Użyteczne właściwości tego produktu możesz wesprzeć poprzez jego właściwą pielęgnację i użytkowanie.

Avicenum PHLEBO 360 FINE to kompresyjne medyczne wyroby pończosznicze II. klasy kompresji (II. KK, CCL 2). Zostały wykonane za pomocą technologii okrężnego splotu. Konstrukcja dzianiny jest lekka. Materiały użyte do produkcji kompresyjnych medycznych wyrobów pończoszniczych są niedrażające i nie zawierają lateksu. Mechanizm działania kompresyjnych medycznych wyrobów pończoszniczych polega na działaniu precyzyjnie określonego stopniowanego nacisku na kończynę dolną, który stopniowo zmniejsza się od kostki w kierunku serca. Ucisk w okolicy kostki w punkcie b (patrz tabela rozmiarów) jest najwyższe i osiąga wartości 23 – 32 mmHg. Aby osiągnąć pożądany efekt, konieczny jest wybór odpowiedniego rozmiaru. Kompresyjnych medycznych wyrobów pończoszniczych należy używać podczas obciążania przy aktywności fizycznej, w czasie dłuższych przerw na odpoczynek należy je zdjąć (chyba że lekarz prowadzący zaleci inaczej). **Avicenum PHLEBO 360 FINE** jest wyrokiem medycznym przeznaczonym do stosowania zarówno w warunkach domowych, jak i placówkach opieki zdrowotnej.

Nazwa wyrobu medycznego:

Avicenum PHLEBO 360 FINE podkolanówki

Warianty wyrobu medycznego:

- czubek otwarty, II. KK, rozm. S normal – XXL long
- czubek zamknięty, II. KK, rozm. S normal – XXL long

Avicenum PHLEBO 360 FINE pończochy samonośne

Warianty wyrobu medycznego:

- koronka, czubek otwarty, II. KK, rozm. S normal – XXL long
- koronka, czubek zamknięty, II. KK, rozm. S normal – XXL long
- ściągacz, czubek otwarty, II. KK, rozm. S normal – XXL long
- ściągacz, czubek zamknięty, II. KK, rozm. S normal – XXL long

Avicenum PHLEBO 360 FINE rajstopy

Warianty wyrobu medycznego:

- czubek otwarty, II. KK, rozm. S normal – XXL long
- czubek zamknięty, II. KK, rozm. S normal – XXL long

Akcesoria do wyrobu medycznego:

Każde opakowanie wyrobu medycznego **Avicenum PHLEBO 360 FINE**, we wszystkich wariantach zawiera jako akcesorium Tekstylny nawlekacz do pończoch kompresyjnych Avicenum. Nawlekacz nie jest wyrokiem medycznym i służy wyłącznie do ułatwienia zakładania pończoch kompresyjnych Avicenum. Właściwe użycie nawlekacza opisano poniżej, wraz z instrukcją prawidłowego zakładania pończoch kompresyjnych.

Profil użytkownika:

Avicenum PHLEBO 360 FINE jest wyrobem medycznym przeznaczonym do stosowania zarówno w warunkach domowych, jak i placówkach opieki zdrowotnej.

Zastosowanie wyrobu medycznego:

Wyrób medyczny jest przeznaczony do terapii kompresyjnej w leczeniu chorób żylnych i różnego pochodzenia obrzęków kończyn dolnych.

Wskazania:

- przewlekła niewydolność żylna – jej subiektywne i obiektywne objawy, prewencja
- pierwotne i wtórne żyłaki kończyn dolnych
- zakrzepica żył głębokich
- powierzchowne zakrzepowe zapalenie żył
- obrzęk związany z zespołem pozakrzepowym po wyleczeniu zakrzepicy żył głębokich
- obrzęki i żyłaki w ciąży
- stany po zakrzepicy i zakrzepowym zapaleniu kończyn dolnych
- zapobieganie zakrzepicy żył głębokich przy leczeniu chirurgicznym, a następnie także chorobach zakrzepowo-zatorowych (zwłaszcza chirurgii, ortopedii, ginekologii)
- obrzęki kończyn dolnych (pooperacyjne i pourazowe, limfatyczne, obrzęki przy nadwadze, idiopatyczne obrzęki kończyn dolnych)
- wsparcie kompresyjne po skleroterapii żyłaków kończyn dolnych
- wsparcie kompresyjne po chirurgicznym usunięciu żyłaków (chirurgia klasyczna, ablacja radiowa lub ablacja laserowa żyłaków)
- żyłne zespoły uciskowe (zespół Cocketta - ucisk lewej żyły biodrowej przez prawą tętnicę biodrową, ucisk żyły podkolanowej, ucisk żyły z otoczenia - np. przez guz, torbiel lub otaczający krwiak)
- malformacje żylnie (zespół Klippela-Trenaunaya, zespół Parkesa-Webera, zespół Maffucciego)
- obrzęk limfatyczny (pierwotny i wtórny)
- lipodemia
- leczenie owrzodzenia żylnego nóg
- zakrzepica podczas podróży (zespół klasy ekonomicznej)

W przypadku stosowania kompresyjnych wyrobów medycznych po raz pierwszy, zaleca się konsultację z lekarzem prowadzącym w celu ustalenia klasy kompresji lub regularnej kontroli stanu zdrowia przez lekarza.

Przeciwskazania:

- uciążliwe sączące się uszkodzenia skóry
- ostre niedokrwienie kończyn
- krytyczne niedokrwienie kończyn
- zdekompensovana niewydolność serca
- phlegmazia coerulea dolens, phlegmazia alba dolens
- nadwrażliwość na użyte materiały
- zaburzenia tkliwości kończyn (np. neuropatia peryferyjna przy diabetes mellitus)

Ze względu na występujące przeciwwskazania, lekarz prowadzący musi rozważyć zastosowanie kompresyjnych medycznych wyrobów pończoszniczych i ocenić potencjalne ryzyko wobec korzyści terapeutycznych wyrobu medycznego.

Grupą docelową są:

Pacjenci z żywakami pierwotnymi, pacjenci po przejęciu zakrzepicy żylniej i pacjenci z wyżej wymienionymi wskazaniami. Kompresyjne medyczne wyroby pończosznicze przeznaczone są do stosowania na zdrową, nieuszkodzoną skórę. Kompresyjne medyczne wyroby pończosznicze są przeznaczone dla wszystkich grup wiekowych obu płci. Nie ma ograniczeń dotyczących stosowania w ciąży.

Skutki uboczne:

Skutki uboczne mogą wystąpić zwłaszcza gdy wybrany zostanie niewłaściwy rozmiar lub przy używaniu medycznych kompresyjnych wyrobów pończoszniczych poza obszarem obciążenia. Mogą wystąpić odgniecenia, utrudniony przepływ krwi z powodu ucisku naczyń krvionośnych lub pogorszenie czucia z powodu nadmiernego ucisku nerwów. U osób wrażliwych i nadwrażliwych w miejscu kontaktu z materiałem, z którego wykonane są kompresyjne medyczne wyroby pończosznicze może wystąpić podrażnienie skóry (zaczerwienienie, swędzenie, powstawanie pęcherzy).

Jak dobrać odpowiedni rozmiar pończoch:

Aby osiągnąć pożądany efekt, konieczny jest wybór odpowiedniego rozmiaru. Rozmiar można określić jedynie za pomocą tabeli rozmiarów na podstawie pomiaru obwodu kończyny w miejscach wskazanych na rysunku.

Ostrzeżenie:

Wszelkie obrzęki kończyn dolnych powinny zostać ocenione przez lekarza. Jeśli obrzęki zaobserwowano po raz pierwszy, przed rozpoczęciem stosowania kompresyjnych medycznych wyrobów pończoszniczych należy skonsultować się z lekarzem. Nie rozpoczynaj samoleczenia za pomocą kompresyjnych wyrobów medycznych, jeśli nie znasz przyczyny obrzęku. Połączenie z innymi wyrobami medycznymi (np. bandażami lub ortezami) należy zawsze skonsultować z lekarzem.

- do pomiaru użąd centymetra krawieckiego
- mierz w pozycji stojącej, najlepiej rano po przebudzeniu – w ciągu dnia kończyny mogą puchnąć
- poproś o pomoc drugą osobę
- zmierzone wartości mogą się zmieniać w trakcie leczenia – zawsze przed zastosowaniem nowego opakowania kompresyjnych medycznych wyrobów pończoszniczych należy upewnić się, czy posiadamy właściwy rozmiar

TABELA ROZMIARÓW:

ROZMIAR	a	b	b1	c	d	e	f	g	h	t
S	19 – 25	20 – 23	25 – 30	32 – 38	31 – 37	33 – 39	41 – 49	47 – 57	110	80
M	22 – 28	23 – 26	28 – 33	35 – 41	34 – 40	36 – 42	45 – 53	52 – 62	120	90
L	25 – 31	26 – 29	31 – 36	38 – 44	37 – 43	39 – 45	49 – 57	57 – 67	120	90
XL	28 – 34	29 – 32	34 – 39	41 – 47	40 – 46	42 – 48	53 – 61	62 – 72	130	100
XXL	31 – 37	32 – 35	37 – 42	44 – 50	43 – 49	45 – 51	57 – 65	67 – 77	130	100

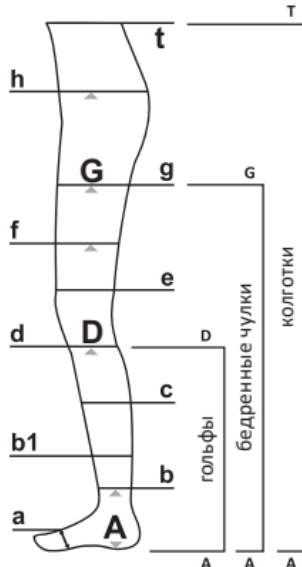
DŁUGOŚĆ		
	normal	long
AD	34 – 38	38 – 43
AG (AT)	62 – 71	71 – 82

- a obwód stopy
- b obwód nad kostką
- b1 obwód 10 cm nad kostką
- c obwód łydki
- d obwód pod kolanem
- e obwód nad kolanem
- f obwód uda (środek uda)
- g obwód uda (5 cm poniżej kroku)
- h obwód bioder
- t obwód pasa

A – D podkolanówka

A – G pończochy

A – T rajstopy



Jeżeli zmierzone wartości nie odpowiadają żadnemu z rozmiarów podanych w tabeli (np. pkt b odpowiada rozm. S, ale pkt d już rozmiarowi L), odwiedź specjalistyczny sklep medyczny lub bezpośrednio producenta. Może się okazać, że potrzebujesz kompresyjnego medycznego wyrobu pończoszniczego wykonanego specjalnie dla Ciebie.

Jeśli zmierzone wartości znacząco różnią się dla prawej i lewej kończyny, odwiedź specjalistyczny sklep medyczny lub bezpośrednio producenta. Może się okazać, że potrzebujesz kompresyjnego medycznego wyrobu pończoszniczego wykonanego specjalnie dla Ciebie.

W przypadku gdy pomiar znajduje się na granicy dwóch rozmiarów, należy wybrać rozmiar większy. Jeśli nie masz pewności co do wyboru rozmiaru kompresyjnego medycznego wyrobu pończoszniczego, odwiedź specjalistyczny sklep medyczny lub bezpośrednio producenta

Jeżeli zakładanie medycznych kompresyjnych wyrobów pończoszniczych jest zbyt uciążliwe, należy udać się do specjalistycznego punktu wydającego sprzęt medyczny w celu zademonstrowania odpowiedniej techniki zakładania kompresyjnych wyrobów medycznych. Możesz również zastosować jeden z przyrządów ułatwiających zakładanie wyrobów kompresyjnych.

Jeżeli ściągacz lub koronka nie trzyma się na kończynie (w przypadku pończoch), należy przetrzeć silikonowe wypustki roztworem alkoholu, ewentualnie ogolić owłosienie w miejscu kontaktu silikonu ze skórą.

Odpowiednio dobrany rozmiar:

- na całej długości kompresyjnego medycznego wyrobu pończoszniczego poczujesz wyraźny ucisk, który nie jest nieprzyjemny

- kompresyjny wyrób medyczny nie zsuwa się podczas chodzenia i nie roluje się pod kolanem ani na podbiciu stopy
- ściągacz lub koronka pończochy kompresyjnej nie uciska (dotyczy pończoch samonośnych)

Dane dotyczące klasy kompresji, rozmiaru i producenta można znaleźć na metce przesypanej przy górnej krawędzi kompresyjnego medycznego wyrobu pończoszniczego. W przypadku, gdy metka została usunięta podczas użytkowania wyrobu medycznego, dane o rozmiarze można odczytać w obszarze stopy, gdzie utkano oznaczenie.

Stosowanie pończoch kompresyjnych:

Kompresyjne medyczne wyroby pończosznicze nawlekaj na koźcynę dolną, stopniowo naciągając je na całej długości, nie tylko za górną krawędź. Najlepiej zakładać kompresyjne medyczne wyroby pończosznicze rano przed obciążeniem i przed ewentualnym powstaniem obrzęku. Aby uzyskać większy komfort zakładania, użyj dołączonego tekstylnego nawlekacza do pończoch Avicenum. Zastosowanie tekstylnego nawlekacza przedstawiono graficznie na dodatkowej karcie, która znajduje się w opakowaniu produktu. Podczas zakładania kompresyjne medyczne wyroby pończosznicze nie powinny stykać się z ostrymi przedmiotami (np. biżuterią) lub długimi paznokciami. Dokładna pielęgnacja stóp (usuwanie szorstkiej skóry na piętach) zmniejsza ryzyko uszkodzenia produktu i wydłuża jego żywotność. Kompresyjne medyczne wyroby pończosznicze muszą być naciągane równomiernie i bez zagnieień, aby zapewnić efektywny rozkład nacisku. W przypadku stosowania kosmetyków pielęgnacyjnych, przed założeniem pończoch należy odczekać ok. 15 min. W przypadku widocznego uszkodzenia mechanicznego kompresyjnego medycznego wyrobu pończoszniczego nie należy go dalej nosić i najlepiej wymienić go na nowy.

Pielęgnacja i konserwacja:

Kompresyjne medyczne wyroby pończosznicze **Avicenum PHLEBO 360 FINE** są przeznaczone do wielokrotnego użytku przez jedną osobę. Swoją skuteczność i bezpieczeństwo zachowują przez okres 6 miesięcy od pierwszego użycia przy przestrzeganiu następujących zasad:

- kompresyjne medyczne wyroby pończosznicze można prać w pralce (maks. temperatura prania 30 °C, delikatny program) z roztworem mydła lub specjalnym produktem do prania pończoszniczych wyrobów kompresyjnych, w ochronnym worku do prania
- nie używać płynu do płukania tkanin
- nie wirować, mokre kompresyjne wyroby medyczne należy wyciskać między dwoma ręcznikami
- suszyć w pozycji pionowej nie wystawiając na bezpośrednie działanie źródła ciepła (grzejnik, słońce)
- nie prasować kompresyjnych wyrobów medycznych
- maksymalna liczba cykli prania to 120
- przechowywać w suchym i ciemnym miejscu, najlepiej w oryginalnym opakowaniu
- nie ingerować mechanicznie w kompresyjne wyroby medyczne, nie naprawiać obszarów uszkodzonych w wyniku użytkowania, nie przecinać krawędzi lub koronki oraz ściągacza

- przyczepność silikonowych pasków na koronce lub silikonowych wypustek na lamówce możesz przywrócić przecierając je roztworem alkoholu
- kompresyjne medyczne wyroby pończosznicze nie mogą mieć styczności z organicznymi rozpuszczalnikami, środkami wybielającymi

Z wyrobów medycznych można bezpiecznie korzystać przez 60 miesięcy od daty produkcji. Data ta jest częścią partii wyrobu medycznego, która jest wyrażona w formacie RR/MM-1234567, gdzie RR oznacza rok, a MM miesiąc produkcji.

Symboly dotyczące pielęgnacji:



Nie używać płynu do płukania tkanin

Kiedy nie używać:

Należy natychmiast zaprzestać użytkowania wyrobu medycznego gdy:

- pojawią się oznaki mechanicznego uszkodzenia (kompresyjny medyczny wybór pończoszniczy należy wymienić na nowy)
- zauważysz niepokojącą zmianę stanu zdrowia, która może wynikać z używania kompresyjnych medycznych wyrobów pończoszniczych – w takim wypadku skontaktuj się ze swoim lekarzem prowadzącym

Skład:

Podkolanówki: 60% PAD Nylon, 40% elastan LYCRA®

Pończochy samonośne: 60% PAD Nylon, 40% elastan LYCRA®, silikon

Rajstopy: 60% PAD Nylon, 40% elastan LYCRA®

Ten wyroby medyczny nie zawiera żadnych substancji czynnych, w tym pochodnych z krwi czy osocza, tkanek lub komórek ludzkich czy zwierzęcych.

Utylizacja:

Kompresyjne medyczne wyroby pończosznicze można wyrzucić do pojemnika na odpady komunalne lub przeznaczonego na tekstylia. Chociaż produkt jest przeznaczony do stosowania na zdrową, nienaruszoną skórę, możliwe jest zanieczyszczenie płynami ustrojowymi podczas użytkowania. W takim przypadku kompresyjny medyczny wybór pończoszniczy należy zutylizować jako materiał zakaźny.

Zastosowany materiał jest nietoksyczny, pod warunkiem że nie dojdzie do jego spalenia. Nigdy nie należy spałać zużytych kompresyjnych medycznych środków pończoszniczych.

Wszelkie poważne zdarzenia niepożądane, które wystąpiły w związku z danym wyrokiem, należy zgłaszać producentowi i właściwemu organowi państwa członkowskiego, w którym użytkownik i/lub pacjent ma siedzibę:

Czechy	Státní ústav pro kontrolu léčiv, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10
Słowacja	Štátnej ústav pre kontrolu liečiv, Kvetná 1024/11, 821 08 Bratislava

Polska	Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa
Niemcy	Das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Kurt Georg Kiesinger Allee 3, 53175 Bonn
Rosja	Roszdravnadzor, Address: 4, bld. 1, Slavyanskaya Square, Moscow, 109074
Ukraina	Ministry of Health Ukraine, 7 Hrushevskoho Street, Kyiv, 01601
Australia	The Therapeutic Goods Administration, 136 Narrabundah Lane, Symonston ACT 2609

Lista skrótów:

KK, CCL – klasa kompresji

mmHg – milimetry słupa rtęci (jednostka miary ciśnienia krwi na kończynie dolnej)

Producent:

ARIES, a.s., Studenec 309, 512 33 Studenec

Data ostatniej rewizji tekstu: 21.06.2024



(CZ)

NÁVOD K POUŽITÍ

v rukou držíte kompresivní punčochové zdravotnické prostředky, které Vám pomohou při léčbě žilních či lymfatických chorob. Užitné vlastnosti tohoto výrobku podpoříte jeho správným ošetřováním či užíváním.

Avicenum PHLEBO 360 FINE jsou kompresivní punčochové zdravotnické prostředky II. kompresní třídy (II. KT, CCL 2). Jsou vyrobeny technologií kruhového pletení. Konstrukce pleteniny je odlehčená. Materiály použité k výrobě kompresivních punčochových zdravotnických prostředků jsou nedráždivé a neobsahují latex. Mechanizmus účinku kompresivních punčochových prostředků spočívá v působení přesně definovaného odstupňovaného tlaku na dolní končetinu, který se od kotníku směrem k srdci postupně snižuje. Tlak v oblasti kotníku v bodu b (viz. velikostní tabulka) je nejvyšší a dosahuje hodnot 23 – 32 mmHg. Pro dosažení požadovaného účinku je nutné zvolit správnou velikost. Punčochové zdravotnické prostředky byste měli používat při fyzické zátěži, při delších klidových přestávkách byste je měli sundat (pokud Váš ošetřující lekář neurčí jinak). **Avicenum PHLEBO 360 FINE** jsou zdravotnickým prostředkem určeným k použití v domácím prostředí i u poskytovatelů zdravotních služeb.

Název zdravotnického prostředku:

Avicenum PHLEBO 360 FINE punčochy lýtkové

Varianty zdravotnického prostředku:

- otevřená špice, II. KT, vel. S normal - XXL long
- zavřená špice, II. KT, vel. S normal - XXL long

Avicenum PHLEBO 360 FINE punčochy stehenní

Varianty zdravotnického prostředku:

- krajka, otevřená špice, II. KT, vel. S normal - XXL long
- krajka, zavřená špice, II. KT, vel. S normal - XXL long
- lem, otevřená špice, II. KT, vel. S normal - XXL long
- lem, zavřená špice, II. KT, vel. S normal - XXL long

Avicenum PHLEBO 360 FINE punčochové kalhoty

Varianty zdravotnického prostředku:

- otevřená špice, II. KT, vel. S normal - XXL long
- zavřená špice, II. KT, vel. S normal – XXL long

Příslušenství ke zdravotnickému prostředku:

Každé balení zdravotnického prostředku **Avicenum PHLEBO 360 FINE**, včetně všech variant, obsahuje jako příslušenství Textilní navlékač kompresivních punçoch Avicenum. Navlékač není zdravotnickým prostředkem a slouží výhradně k usnadnění oblékání kompresivních punçoch Avicenum. Správné použití navlékače je popsáno níže, společně s návodem na správné oblékání kompresivních punçoch.

Uživatelský profil:

Avicenum PHLEBO 360 FINE je zdravotnickým prostředkem určeným k použití v domácím prostředí i u poskytovatelů zdravotních služeb.

Určený účel použití zdravotnického prostředku:

Zdravotnický prostředek určený ke kompresivní terapii žilních onemocnění a otoků různého původu dolních končetin.

Indikace:

- chronická žilní insuficience – její subjektivní a objektivní projevy, prevence
- primární a sekundární varixy dolních končetin
- hluboká žilní flebotrombóza
- povrchní žilní tromboflebitida
- otoky spojené s posttrombotickým syndromem po překonané hluboké žilní flebotrombóze
- otoky a varixy v těhotenství
- stavy po prodělaných flebotrombózách a tromboflebitidách dolních končetin
- prevence hluboké žilní flebotrombózy v chirurgických oborech a následně i trombembolické choroby (zejména chirurgie, ortopedie, gynkologie)
- otoky dolních končetin (pooperační i poúrazové, lymfatické, otoky při nadváze, idiopatické otoky dolních končetin)
- kompresní podpora po skleroterapii varixů dolních končetin
- kompresní podpora po chirurgické extirpacii varixů (klasická operace, radiofrekvenční ablaci či laserová ablaci varixů)
- syndromy žilní komprese (Cockettův syndrom - útlak levé ilické žily pravostrannou ilickou tepnou, útlak podkolenní žily, útlaky žily z okolí – např. nádorem, cystou či okolním hematomem)
- žilní malformace (syndrom Klippel- Trénaunay, Parkes-Weberův syndrom, Maffucci syndrom)
- lymfedém (primární i sekundární)
- lipedém
- terapie běrcového vředu
- cestovní trombóza (syndrom ekonomické třídy)

Pokud kompresivní punčochy používáte poprvé, je vhodné jejich použití konzultovat s ošetřujícím lékařem, aby určil kompresní třídu, příp. aby byl zdravotní stav pravidelně lékařem kontrolovaný.

Kontraindikace:

- akutní mokvající kožní projevy
- akutní končetinová ischemie
- kritická končetinová ischemie
- dekompenzovaná kardiální insuficience
- phlegmazia coerulea dolens, phlegmazia alba dolens
- přecitlivělost na použité materiály
- poruchy citlivosti končetin (např. periferní neuropatie při diabetes mellitus)

Vzhledem ke známým kontraindikacím by měl ošetřující lékař zvážit použití kompresivních punčochových zdravotnických prostředků a posoudit možné riziko s terapeutickým přínosem zdravotnického prostředku.

Cílová skupina pacientů:

Pacienti s primárními varixy, pacienti po prodělané žilní trombóze a dále pacienti s výše zmíněnými indikacemi. Kompresivní punčochové zdravotnické prostředky

jsou určeny k použití na zdravou, neporušenou pokožku. Kompresivní punčochové zdravotnické prostředky jsou určeny pro všechny věkové skupiny a obě pohlaví. Není omezení pro použití v těhotenství.

Vedlejší účinky:

Vedlejší účinky se mohou projevit především při nesprávně zvolené velikosti nebo při používání kompresivních punčochových zdravotnických prostředků mimo zátěž. Může dojít k otlakům, zhoršení prokrvení vlivem stlačení cév nebo zhoršení citlivosti přílišným stlačením nervů. U vnímatelných a přecitlivělých jedinců se může objevit podráždění pokožky (zarudnutí, svědění, tvorba puchýřků) v místě kontaktu s materiály, ze kterých jsou kompresivní punčochové zdravotnické prostředky vyrobeny.

Jak zvolit správnou velikost punčochy:

Pro dosažení požadovaného účinku je nutné zvolit správnou velikost. Velikost lze určit z velikostní tabulky změřením obvodů končetin v místech označených na obrázku

Upozornění:

Jakékoliv otoky dolních končetin by měl posoudit lékař. Pokud jste otoky pozorovali poprvé, poradte se před používáním kompresivních punčochových zdravotnických prostředků s ošetřujícím lékařem. Nezačínejte samoléčbu kompresivními zdravotnickými prostředky, pokud neznáte příčinu otoků. Kombinaci s jinými zdravotnickými prostředky (např. bandážemi nebo ortézami) je nutné vždy konzultovat s Vaším ošetřujícím lékařem.

- k měření používejte krejčovský metr
- měřte vestoje, nejlépe ráno po probuzení – během dne mohou končetiny otékat
- požádejte o pomoc druhou osobu
- naměřené hodnoty se v průběhu léčby mohou měnit - ověřte vždy správnou velikost před použitím nového balení kompresivního punčochového zdravotnického prostředku

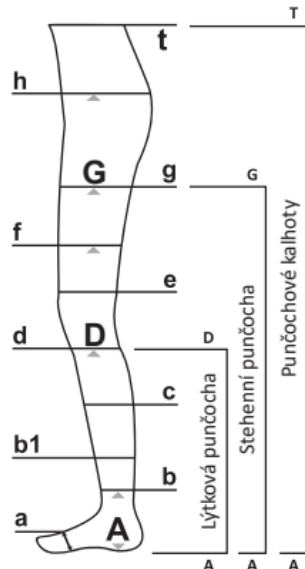
VELIKOSTNÍ TABULKA:

VELIKOST	a	b	b1	c	d	e	f	g	h	t
S	19 – 25	20 – 23	25 – 30	32 – 38	31 – 37	33 – 39	41 – 49	47 – 57	110	80
M	22 – 28	23 – 26	28 – 33	35 – 41	34 – 40	36 – 42	45 – 53	52 – 62	120	90
L	25 – 31	26 – 29	31 – 36	38 – 44	37 – 43	39 – 45	49 – 57	57 – 67	120	90
XL	28 – 34	29 – 32	34 – 39	41 – 47	40 – 46	42 – 48	53 – 61	62 – 72	130	100
XXL	31 – 37	32 – 35	37 – 42	44 – 50	43 – 49	45 – 51	57 – 65	67 – 77	130	100

DÉLKA		
	normal	long
AD	34 – 38	38 – 43
AG (AT)	62 – 71	71 – 82

- a obvod chodidla
- b obvod nad kotníkem
- b1 obvod 10 cm nad kotníkem
- c obvod lýtká
- d obvod pod kolenem
- e obvod nad kolenem
- f obvod stehna (v půli stehna)
- g obvod stehna (5 cm pod rozkrokem)
- h obvod boků
- t obvod pasu

AD lýtková punčocha
 AG stehenní punčocha
 AT punčochové kalhoty



Pokud naměřené hodnoty neodpovídají žádné velikosti uvedené ve velikostní tabulce (např. bod b odpovídá vel. S, ale bod d již velikosti L), navštivte specializovanou výdejnu zdravotnických potřeb nebo přímo výrobce. Je možné, že potřebujete punčochy vyrobené na míru přímo pro Vás.

Pokud se naměřené hodnoty výrazně liší pro pravou a levou končetinu, navštivte specializovanou výdejnu zdravotnických potřeb nebo přímo výrobce. Je možné, že potřebujete punčochy vyrobené na míru přímo pro Vás.

Pokud jsou naměřené hodnoty na rozhraní dvou velikostí, zvolte tu větší. Pokud si s volbou velikosti kompresivních punčoch nejste jisti, navštivte specializovanou výdejnu zdravotnických potřeb nebo přímo výrobce.

Pokud se punčochy obtížně oblékají, navštivte specializovanou výdejnu zdravotnických potřeb a požádejte o ukázku správné techniky navlékání kompresivních punčoch. Můžete také použít některou z navlékacích pomůcek.

Pokud lem nebo krajka nedrží na končetině (u stehenních punčoch), otřete silikonové pásky nebo nopky lihovým roztokem, popř. oholte ochlupení končetiny v místě kontaktu silikonu s pokožkou.

Správně zvolená velikost:

- pocitujete znatelný, nikoliv však nepříjemný tlak po celé délce kompresivního punčochového zdravotnického prostředku
- kompresivní zdravotnický prostředek při chůzi nesjízdí a neshrnuje se pod kolenem nebo na nártu
- lem nebo krajka kompresivní punčochy neškrť (u stehenních punčoch)

Údaje o kompresní třídě, velikosti a výrobci najdete na etiketě všité u horního okraje kompresivního punčochového zdravotnického prostředku. V případě, že etiketa byla během používání zdravotnického prostředku odstraněna, lze údaj o velikosti ověřit na chodidlové části zdravotnického prostředku, kde je vypleten.

Aplikace kompresivních punčoch:

Kompresivní punčochové zdravotnické prostředky navlékejte na dolní končetinu postupným tahem, ne pouze za její horní okraj. Nevhodnější je navlékat kompresivní punčochové zdravotnické prostředky zrána před zátěží a před případným vznikem otoku. Pro lepší komfort navlékání použijte přiložený Textilní navlékač kompresivních punčoch Avicenum. Použití textilního navlékače je graficky zobrazeno na doplňkové kartičce, která je součástí balení výrobku. Při navlékání by kompresivní punčochové zdravotnické prostředky neměly být v kontaktu s ostrými předměty (např. šperky) nebo dlouhými nehty. Zvýšená péče o Vaše chodidla (drsná kůže na patách) zmenší riziko poškození zdravotnického prostředku a prodlouží jeho životnost. Kompresivní punčochové zdravotnické prostředky musí být nataženy rovnoměrně a bez záhybů, aby došlo k účinnému rozložení tlaku. Pokud používáte tělovou kosmetiku, výčkejte s oblékáním punčoch cca 15 min. po aplikaci. V případě viditelného mechanického poškození punčochový zdravotnický prostředek dále nenoste a nejlépe vyměňte za nový.

Ošetřování a údržba:

Kompresivní punčochové zdravotnické prostředky **Avicenum PHLEBO 360 FINE** jsou určeny pro opakované použití jedním uživatelem. Svou účinnost a bezpečnost si zachovávají po dobu 6-ti měsíců od prvního použití při dodržení následujících pravidel:

- kompresivní punčochový zdravotnický prostředek lze prát v pračce (maximální teplota praní 30°C, mírný postup) mýdlovým roztokem nebo speciálním přípravkem pro praní kompresivních punčoch, v ochranném obalu (prací sáček)
- nepoužívejte aviváž
- nepoužívejte odstřeďování, mokré kompresivní punčochové zdravotnické prostředky vymačkejte mezi dvěma ručníky
- sušte ve vodorovné poloze mimo přímý zdroj tepla (radiátor, slunce)
- kompresivní punčochové zdravotnické prostředky nezehlete
- maximální možný počet pracích cyklů je 120
- skladujte v suchu a temnu, nejlépe v originálním obalu
- do kompresivních punčochových zdravotnických prostředků nijak mechanicky nezasahujte, neopravujte místa poškozená používáním, nenastříhávejte okraje ani krajku nebo lem
- přílnavost silikonových proužků na krajce nebo silikonových nopků na lemu obnovíte otřením lihovým roztokem
- kompresivní punčochové zdravotnické prostředky nesmí přijít do styku s organickými rozpouštědly, bělícími přípravky

Tyto zdravotnické prostředky smí být bezpečně používán 60 měsíců od data výroby. Toto datum je součástí šarže zdravotnického prostředku, které je vyjádřeno ve formátu RR/MM-1234567, kde RR znamená rok a MM měsíc výroby.

Ošetřovací symboly:



Nepoužívat aviváž

Kdy nepoužívat:

Zdravotnický prostředek ihned přestaňte používat pokud:

- se objeví známky mechanického poškození (kompresivní punčochový zdravotnický prostředek vyměňte za nový)
- pozorujete zhoršení zdravotního stavu, které by mohlo mít souvislost s používáním kompresivních punčochových zdravotnických prostředků - v takovém případě se poraďte se svým ošetřujícím lékařem

Složení:

Lýtkové punčochy: 60 % PAD Nylon, 40 % elastan LYCRA®

Stehenní punčochy: 60 % PAD Nylon, 40 % elastan LYCRA®, silikon

Punčochové kalhoty: 60% PAD Nylon, 40% elastan LYCRA®

Tyto zdravotnické prostředky neobsahují léčivou látku, včetně derivátů lidské krve nebo plazmy, tkáně nebo buňky lidského původu nebo jejich deriváty, tkáně nebo buňky zvířecího původu nebo jejich deriváty.

Likvidace:

Kompresivní punčochové zdravotnické prostředky je možno likvidovat s běžným komunálním odpadem, případně odložit do kontejneru určeného na textil. Ačkoliv je výrobek určen pro použití na zdravou, neporušenou pokožku, není vyloučeno, že během používání došlo ke kontaminaci tělními tekutinami. V takovém případě by měly být kompresivní punčochový zdravotnický prostředek zlikvidován jako infekční materiál.

Použitý materiál není toxickej, pokud nedojde k jeho hoření. Použité kompresivní punčochové zdravotnické prostředky nikdy nespalujte.

Jakákoliv závažná nežádoucí příhoda, ke které došlo v souvislosti s dotčeným prostředkem, by měla být hlášena výrobcí a příslušnému orgánu členského státu, v němž je uživatel a/nebo pacient usazen:

Česká republika	Státní ústav pro kontrolu léčiv, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10
Slovensko	Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Kvetná 1024/11, 821 08 Bratislava
Polsko	Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa
Německo	Das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Kurt Georg Kiesinger Allee 3, 53175 Bonn

Rusko	Roszdravnadzor, Address: 4, bld. 1, Slavyanskaya Square, Moscow, 109074
Ukrajina	Ministry of Health Ukraine, 7 Hrushevskoho Street, Kyiv, 01601
Austrálie	The Therapeutic Goods Administration, 136 Narrabundah Lane, Symonston ACT 2609

Seznam zkratek:

KT, CCL – kompresní třída

mmHg – milimetry rtuťového sloupce (jednotka měření krevního tlaku na dolní končetině)

Výrobce:



ARIES, a.s., Studenec 309, 512 33 Studenec

Datum poslední revize textu: 21.06.2024



(SK)

NÁVOD NA POUŽITIE

v rukách držíte kompresívne pančuchové zdravotnícke pomôcky, ktoré Vám pomôžu pri liečbe žilových či lymfatických ochorení. Úžitkové vlastnosti tohto výrobku podporíte jeho správnym ošetrovaním či užívaním.

Avicenum PHLEBO 360 FINE sú kompresívne pančuchové zdravotnícke pomôcky II. kompresnej triedy (II. KT, CCL 2). Sú vyrobené technológiou kruhového pletenia. Konštrukcia pleteniny je ľahká. Materiály použité na výrobu kompresívnych pančuchových zdravotníckych pomôčok sú nedráždivé a neobsahujú latex. Mechanizmus účinku kompresívnych pančuchových pomôčok spočíva v pôsobení presne definovaného odstupňovaného tlaku na dolnú končatinu, ktorý sa od členka smerom k srdcu postupne znižuje. Tlak v oblasti členka v bode b (pozri veľkosťnú tabuľku) je najvyšší a dosahuje hodnoty 23 – 32 mmHg. Pre dosiahnutie požadovaného účinku je nutné zvoliť správnu veľkosť. Pančuchové zdravotnícke pomôcky by ste mali používať pri fyzickej záťaži, pri dlhšom čase v klúde by ste si ich mali vyzliecť (pokiaľ Váš ošetrujúci lekár neurčí inak). **Avicenum PHLEBO 360 FINE** sú zdravotnícke pomôcky určené na použitie v domácom prostredí aj u poskytovateľov zdravotných služieb.

Názov zdravotníckej pomôcky:

Avicenum PHLEBO 360 FINE lýtkové pančuchy

Varianty zdravotníckej pomôcky:

- bez špice, II. KT, veľkosť S normal – XXL long
- so špicou, II. KT, veľkosť S normal – XXL long

Avicenum PHLEBO 360 FINE stehenné pančuchy

Varianty zdravotníckej pomôcky:

- čipka, bez špice, II. KT, veľkosť S normal – XXL long
- čipka, so špicou, II. KT, veľkosť S normal – XXL long
- lem, bez špice, II. KT, veľkosť S normal – XXL long
- lem, so špicou, II. KT, veľkosť S normal – XXL long

Avicenum PHLEBO 360 FINE pančuchové nohavice

Varianty zdravotníckej pomôcky:

- bez špice, II. KT, veľkosť S normal – XXL long
- so špicou, II. KT, veľkosť S normal – XXL long

Príslušenstvo ku zdravotníckej pomôcke:

Každé balenie zdravotníckej pomôcky **Avicenum PHLEBO 360 FINE**, vrátane všetkých variantov, obsahuje ako príslušenstvo Textilný navliekač kompresívnych pančuch Avicenum. Navliekač nie je zdravotníckou pomôckou a slúži výhradne na uľahčenie obliekania kompresívnych pančuch Avicenum. Správne použitie navliekača je popísané nižšie spoločne s návodom na správne obliekanie kompresívnych pančuch.

Užívateľský profil:

Avicenum PHLEBO 360 FINE je zdravotníckou pomôckou určenou na použitie v domácom prostredí aj u poskytovateľov zdravotných služieb.

Určený účel použitia zdravotníckej pomôcky:

Zdravotnícka pomôcka určená na kompresívnu terapiu žilových ochorení a opuchov rôzneho pôvodu dolných končatín.

Indikácie:

- chronická žilová nedostatočnosť – jej subjektívne a objektívne prejavy, prevencia
- primárne a sekundárne varixy dolných končatín
- hlboká žilová flebotrombóza
- povrchová žilová tromboflebitída
- opuchy spojené s posttrombotickým syndrómom po prekonanej hlbokej žilovej flebotrombóze
- opuchy a varixy v tehotenstve
- stavy po prekonaných flebotrombózach a tromboflebitídach dolných končatín
- prevencia hlbokej žilovej flebotrombózy v chirurgických odboroch a následne i tromboembolickej choroby (najmä chirurgia, ortopédia, gynekológia)
- opuchy dolných končatín (pooperačné aj poúrazové, lymfatické, opuchy pri nadváhe, idiopatické opuchy dolných končatín)
- kompresná podpora po skleroterapii varixov dolných končatín
- kompresná podpora po chirurgickej exstirpácii varixov (klasická operácia, rádiofrekvenčná ablácia či laserová ablácia varixov)
- žilové kompresívne syndrómy (Cockettov syndróm – stlačenie ľavej iliakálnej žily pravostrannou iliakálnou tepnou, stlačenie podkolennej žily, stlačenie žily z okolia – napr. nádorom, cystou alebo okolitým hematómom)
- žilové malformácie (Klippelov-Trénaunayov syndróm, Parkes-Weberov syndróm, Maffucciho syndróm)
- lymfedém (primárny a sekundárny)
- lipedém
- terapia bercového vredu
- cestovná trombóza (syndróm ekonomickej triedy)

Ak používate kompresné zdravotnícke pomôcky prvýkrát, je vhodné poradiť sa s ošetrujúcim lekárom, aby určil kompresnú triedu alebo aby bol zdravotný stav lekárom pravidelne kontrolovaný.

Kontraindikácie:

- akútne mokvajúce kožné prejavy
- akútна končatinová ischémia
- kritická končatinová ischémia
- dekompenzovaná srdcová nedostatočnosť
- phlegmazia coerulea dolens, phlegmazia albumu dolens
- precipitivenosť na použité materiály
- poruchy citlivosti končatín (napr. periférna neuropatia pri diabetes mellitus)

Vzhľadom na známe kontraindikácie by mal ošetrujúci lekár zvážiť použitie kompresívnych pančuchových zdravotníckych pomôcok a posúdiť možné riziko s terapeutickým prínosom zdravotníckej pomôcky.

Cieľová skupina pacientov:

Pacienti s primárnymi varixami, pacienti po prekonanej žilovej trombóze, a tiež pacienti s vyššie spomínanými indikáciami. Kompresívne pančuchové zdravotnícke pomôcky sú určené na použitie na zdravú, neporušenú pokožku. Kompresívne pančuchové zdravotnícke pomôcky sú určené pre všetky vekové skupiny a obe pohlavia. Použitie v tehotenstve bez obmedzenia.

Vedľajšie účinky:

Vedľajšie účinky sa môžu prejaviť predovšetkým pri nesprávne zvolenej veľkosti alebo pri používaní kompresívnych pančuchových zdravotníckych pomôcok mimo záťaže. Môže dôjsť k otlakom, zhoršeniu prekrvenia vplyvom stlačenia ciev alebo zhoršenie citlivosti prílišným stlačením nervov. U vnímaných a precitlivených jedincov sa môže objavíť irritácia pokožky (začervenanie, svrbenie, tvorba pluzgierikov) v mieste kontaktu s materiálmi, z ktorých sú kompresívne pančuchové zdravotnícke pomôcky vyrobené.

Ako si vybrať správnu veľkosť pančúch:

Pre dosiahnutie požadovaného účinku je nutné zvoliť správnu veľkosť. Veľkosť možno určiť podľa veľkostnej tabuľky zmeraním obvodov končatiny v miestach označených na obrázku.

Upozornenie:

Akékoľvek opuchy dolných končatín by mal posúdiť lekár. Ak ste opuchy spozorovali prvýkrát, poradte sa pred používaním kompresívnych pančuchových zdravotníckych pomôcok so svojím ošetrujúcim lekárom. Nezačíname samoliečbu kompresívnymi zdravotníckymi pomôckami, ak nepoznáte príčinu opuchov. Kombinovanie s inými zdravotníckymi pomôckami (napr. bandážami alebo ortézami) je nutné vždy konzultovať s Vaším ošetrujúcim lekárom.

- na meranie používajte krajčírsky meter
- merajte v stoji, najlepšie ráno po prebudení – počas dňa môžu končatiny opúchať
- požiadajte o pomoc druhú osobu
- namerané hodnoty sa v priebehu liečby môžu meniť – overte vždy správnu veľkosť pred použitím nového balenia kompresívnej pančuchovej zdravotníckej pomôcky

VEĽKOSTNÁ TABUĽKA :

VEĽKOSŤ	a	b	b1	c	d	e	f	g	h	t
S	19 – 25	20 – 23	25 – 30	32 – 38	31 – 37	33 – 39	41 – 49	47 – 57	110	80
M	22 – 28	23 – 26	28 – 33	35 – 41	34 – 40	36 – 42	45 – 53	52 – 62	120	90
L	25 – 31	26 – 29	31 – 36	38 – 44	37 – 43	39 – 45	49 – 57	57 – 67	120	90
XL	28 – 34	29 – 32	34 – 39	41 – 47	40 – 46	42 – 48	53 – 61	62 – 72	130	100
XXL	31 – 37	32 – 35	37 – 42	44 – 50	43 – 49	45 – 51	57 – 65	67 – 77	130	100

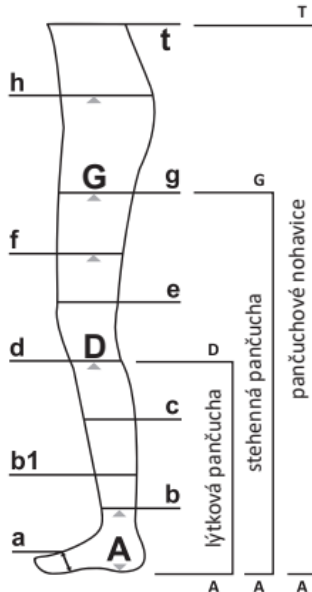
DĽŽKA		
	normal	long
AD	34 – 38	38 – 43
AG (AT)	62 – 71	71 – 82

- a obvod chodidla
- b obvod nad členkom
- b1 obvod 10 cm nad členkom
- c obvod lýtka
- d obvod pod kolenom
- e obvod nad kolenom
- f obvod stehna (v strede stehna)
- g obvod stehna (5 cm pod rozkrokom)
- h obvod bokov
- t obvod pásu

A-D lýtková pančucha

A-G stehenná pančucha

A-T pančuchové nohavice



Ak namerané hodnoty nezodpovedajú žiadnej veľkosti uvedenej v tabuľke (napr. bod b zodpovedá veľkosti S, ale bod d už veľkosti L), navštívte špecializovanú výdajňu zdravotníckych potrieb alebo priamo výrobcu. Je možné, že budete potrebovať kompresné pančuchové zdravotnícke pomôcky vyrobené na mieru práve pre Vás.

Ak sa namerané hodnoty pravej a ľavej končatiny výrazne líšia, navštívte špecializovanú výdajňu zdravotníckych potrieb alebo priamo výrobcu. Je možné, že budete potrebovať kompresné pančuchové zdravotnícke pomôcky vyrobené na mieru práve pre Vás.

Ak sú namerané hodnoty na rozhraní dvoch veľkostí, vyberte tú väčšiu. Ak si s voľbou veľkosti kompresívnej pančuchovej zdravotníckej pomôcky nie ste istí, navštívte špecializovanú výdajňu zdravotníckych potrieb alebo priamo výrobcu.

Ak sa Vám kompresívna pančuchová zdravotnícka pomôcka ťažko oblieka, navštívte špecializovanú výdajňu zdravotníckych potrieb a požiadajte o ukážku správnej techniky navliekania kompresívnych zdravotníckych pomôčok. Môžete tiež použiť niektorú z navliekacích pomôčok.

Ak lem alebo čipka nedržia na končatine, (pri stehenných pančuchách), otrite silikónové pásky alebo cvoky liehovým roztokom, prípadne oholte ochlpenie končatiny v mieste kontaktu silikónu s pokožkou.

Správne zvolená veľkosť:

- pocitujete značelný, nie však nepríjemný tlak po celej dĺžke kompresívnej pančuchovej zdravotníckej pomôcky

- kompresívna zdravotnícka pomôcka pri chôdzi neschádza a nezhŕňa sa pod kolenom alebo na predpriehlavku
- lem alebo čipka kompresívnej pančuchy neškrtí (pri stehenných pančuchách)

Údaje o kompresnej triede, veľkosti a výrobcovi nájdete na etikete všitej pri hornom okraji kompresívnej pančuchovej zdravotníckej pomôcky. V prípade, že etiketa bola počas používania odstránená, údaj o veľkosti je možné overiť na chodidlovej časti zdravotníckej pomôcky, kde je vpletiený.

Použitie kompresívnych pančuch:

Kompresívne pančuchové zdravotnícke pomôcky navliekajte na dolnú končatinu postupným ľahom, nie iba za jej horný okraj. Najvhodnejšie je navliekať kompresívne pančuchové zdravotnícke pomôcky ráno pred záťažou a pred prípadným vznikom opuchu. Pre väčší komfort pri navliekaní použite priložený Textilný navliekač kompresívnych pančuch Avicenum. Použitie textilného navliekača je graficky zobrazené na doplnkovej kartičke, ktorá je súčasťou balenia výrobku. Pri navliekaní by kompresívna pančuchová zdravotnícka pomôcka nemala byť v kontakte s ostrými predmetmi (napr. šperkami) alebo dlhými nechtami. Zvýšená starostlivosť o Vaše chodidlá (drsná koža na päťach) zníži riziko poškodenia zdravotníckej pomôcky a predĺži jej životnosť. Kompresívna pančuchová zdravotnícka pomôcka musí byť natiahnutá rovnomerne a bez záhybov, aby došlo k účinnému rozloženiu tlaku. Ak používate telovú kozmetiku, počkajte s obliekaním pančuch cca 15 min. po aplikácii. V prípade viditeľného mechanického poškodenia pančuchovú zdravotnícku pomôcku dalej nenoste a najlepšie vymeňte za novú.

Ošetrovanie a údržba:

Kompresívne pančuchové zdravotnícke pomôcky **Avicenum PHLEBO 360 FINE** sú určené na opakované použitie jedným užívateľom. Svoju účinnosť a bezpečnosť si zachovávajú po dobu 6-tich mesiacov od prvého použitia pri dodržaní nasledujúcich pravidiel:

- kompresívnu pančuchovú zdravotnícku pomôcku je možné prať v práčke (maximálna teplota prania 30 °C, šetrný program) mydlovým roztokom alebo špeciálnym prípravkom na pranie kompresívnych pančuch, v ochrannom obale (pracie vrecko)
- nepoužívajte aviváž
- nepoužívajte odstredčovanie, mokré kompresívne pančuchové zdravotnícke pomôcky vyzmýkajte medzi dvoma uterákmi
- sušte vo vodorovnej polohe mimo priameho zdroja tepla (radiátor, slnko)
- kompresívne pančuchové zdravotnícke pomôcky nezehlrite
- maximálny možný počet pracích cyklov je 120
- skladujte v suchu a v tme, najlepšie v originálnom obale
- do kompresívnych pančuchových zdravotníckych pomôčok nijako mechanicky nezasahujte, neopravujte miesta poškodené používaním, nenastríhujte okraje ani čipku či lem
- priľnavosť silikónových prúžkov na čipke alebo silikónových cvokov na leme obnovíte potretím liehovým roztokom

- kompresívne pančuchové zdravotnícke pomôcky nesmú prísť do styku s organickými rozpúšťadlami, bieliacimi prípravkami

Tieto zdravotnícke pomôcky sa môžu bezpečne používať 60 mesiacov od dátumu výroby. Tento dátum je súčasťou šarže zdravotníckej pomôcky. Je vyjadrený vo formáte RR/MM-1234567, kde RR znamená rok a MM mesiac výroby.

Ošetrovacie symboly:



Nepoužívať aviváž

Kedy nepoužívať:

Zdravotnícku pomôcku ihneď prestaňte používať, ak:

- sa na nej objavia známky mechanického poškodenia (kompresívnu zdravotnícku pomôcku vymenite za novú)
- pozorujete zhoršenie zdravotného stavu, ktoré by mohlo mať súvislosť s používaním kompresívnych pančuchových zdravotníckych pomôcok – v takom prípade sa poradte so svojím ošetrojujúcim lekárom

Zloženie:

Lýtkové pančuchy: 60 % PAD Nylon, 40 % elastan LYCRA®

Stehenné pančuchy: 60 % PAD Nylon, 40 % elastan LYCRA®, silikón

Pančuchové nohavice: 60 % PAD Nylon, 40 % elastan LYCRA®

Tieto zdravotnícke pomôcky neobsahujú liečivú látku, vrátane derivátorov ľudskej krvi alebo plazmy, tkanivá ani bunky ľudského pôvodu alebo ich deriváty, tkanivá alebo bunky živočíšneho pôvodu alebo ich deriváty.

Likvidácia:

Kompresívne pančuchové zdravotnícke pomôcky je možné likvidovať s bežným komunálnym odpadom, prípadne odložiť do kontajnera určeného na textil. Hoci je výrobok určený na použitie na zdravú, neporušenú pokožku, nie je vylúčené, že počas používania došlo ku kontaminácii telesnými tekutinami. V takom prípade by sa mala kompresívna pančuchová zdravotnícka pomôcka zlikvidovať ako infekčný materiál. Použitý materiál nie je toxickej, pokial nedôjde k jeho horeniu. Použité kompresívne pančuchové zdravotnícke pomôcky nikdy nespaľujte.

V prípade závažnej nehody spôsobenej pomôckou by mal používateľ alebo pacient túto udalosť ohlásiť výrobcovi a príslušnému orgánu v členskom štáte, v ktorom má používateľ alebo pacient bydlisko.

Česká republika	Státní ústav pro kontrolu léčiv, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10
Slovensko	Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Kvetná 1024/11, 821 08 Bratislava

Poľsko	Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa
Nemecko	Das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Kurt Georg Kiesinger Allee 3, 53175 Bonn
Rusko	Roszdravnadzor, Address: 4, bld. 1, Slavyanskaya Square, Moscow, 109074
Ukrajina	Ministry of Health Ukraine, 7 Hrushevskoho Street, Kyiv, 01601
Austrália	The Therapeutic Goods Administration, 136 Narrabundah Lane, Symonston ACT 2609

Zoznam skratiek:

KT, CCL – kompresná trieda

mmHg – milimetre ortuťového stípca (jednotka merania krvného tlaku na dolnej končatine)

Výrobcu:ARIES, a.s., Studenec 309, 512 33 Studenec
Dátum poslednej revízie textu: 21.06.2024



License Partner Certificate

We herewith certify that

Aries s.r.o.

Has conducted all necessary trials, that the requested articles have successfully passed all tests according to the license "Avicenum®" license standard and that it is committed to a regular quality control program.

The company has been approved as Avicenum® license partner and has the right to distinguish its respective articles with the "certified" quality seal.



AVICENUM® AVICENUM s.r.o.

LEADER IN MEDICAL EQUIPMENT MANUFACTURING



Aries
MEDICAL PRODUCTS



ARIES, a.s., 512 33 Studenec 309
MADE IN CZECH REPUBLIC
ISO 9001:2015
www.avicenum.eu

SD 11-0222 (R06)