

**Instrucciones de uso para pacientes
Articulación de rodilla de sistema
NEURO LOCK Carbon**

ES



Índice

Página

1.	Indicaciones de seguridad	3
1.1	Clasificación de las indicaciones de seguridad	3
1.2	Todas las indicaciones para su seguridad	3
2.	Uso	5
2.1	Uso previsto	5
2.2	Indicación	5
2.3	Contraindicación	5
2.4	Cualificación	5
2.5	Aplicación	6
3.	Utilización de la ortesis	6
3.1	Bloquear la articulación de sistema	6
3.2	Desbloquear la articulación de sistema	6
3.3	Ajustar la función de desbloqueo permanente	7
3.4	Desactivar la función de desbloqueo permanente	7
4.	Mantenimiento	7
4.1	Eliminación de la suciedad de la articulación de sistema	7
5.	Almacenamiento	7
6.	Eliminación	7
7.	Explicación de los símbolos	8
8.	Conformidad CE	9
9.	Información legal	9
10.	Entrega de la ortesis	10

Instrucciones de uso para pacientes




Articulación de rodilla de sistema NEURO LOCK Carbon

Estimado(a) paciente:

Ha recibido de su técnico ortopédico o un experto cualificado/capacitado una ortesis producida individualmente para usted con una articulación de rodilla de sistema de alta calidad de FIOR & GENTZ.

1. Indicaciones de seguridad

1.1 Clasificación de las indicaciones de seguridad

 PELIGRO	Una información importante sobre una situación potencialmente peligrosa que, si no se evita, puede causar la muerte o lesiones irreversibles.
 ADVERTENCIA	Una información importante sobre una situación potencialmente peligrosa que, si no se evita, puede causar lesiones reversibles que requieren tratamiento médico.
 PRECAUCIÓN	Una información importante sobre una situación potencialmente peligrosa que, si no se evita, puede causar lesiones leves que no requieren tratamiento médico.
AVISO	Una información importante sobre una situación posible que, si no se evita, puede causar daño al producto.

Todos los incidentes graves relacionados con el producto, conforme al Reglamento (UE) 2017/745, deben comunicarse al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que estén establecidos el técnico ortopédico o experto cualificado/capacitado y/o el paciente.

1.2 Todas las indicaciones para su seguridad

PELIGRO

Accidente de tráfico posible a causa de capacidad de conducir limitada

Antes de conducir un automóvil con ortesis, infórmese sobre todos los asuntos relevantes para la seguridad y sobre riesgos posibles.

ADVERTENCIA

Riesgo de comprometer el objetivo terapéutico por falta de un movimiento suave

Compruebe el movimiento suave de la articulación de sistema para evitar perturbaciones en la función de la articulación.

ADVERTENCIA

Riesgo de caída a causa de carga permanentemente elevada

No practique ningún tipo de deporte con la ortesis que la exponga a una carga excesiva. Si sus datos de paciente han cambiado (p. ej., debido al aumento de peso, al crecimiento o a un nivel de actividad aumentado), pídale a su técnico ortopédico o un experto cualificado/capacitado que compruebe si su ortesis es admisible con respecto a la nueva carga. En su carné de mantenimiento de ortesis puede consultar la siguiente cita de mantenimiento.

ADVERTENCIA

Riesgo de caída a causa de zapato inadecuado/de drop incorrecto

Lleve un zapato al que la ortesis esté ajustada para evitar perturbaciones en la función de la articulación.

ADVERTENCIA

Riesgo de caída a causa de manejo inadecuado

Pídale a su técnico ortopédico o un experto cualificado/capacitado de informarle sobre el uso correcto de la articulación de sistema y riesgos posibles. No use la ortesis si observa daños en la articulación de sistema.

ADVERTENCIA

Riesgo de caída a causa de manejo inadecuado

Componentes de la articulación de sistema y de la ortesis solo se deben abrir y reparar por técnicos ortopédicos o expertos cualificados/capacitados. No está permitido por su parte ningún manejo de la articulación de sistema y de la ortesis que vaya más allá de las actividades descritas en estas instrucciones de uso. No efectúe ninguna modificación en la articulación de sistema fuera de aquellas que se describen como permitidas en estas instrucciones de uso. No afloje especialmente ningún tornillo en la articulación de sistema.

ADVERTENCIA

Riesgo de caída a causa de cambios en la ortesis

Si nota cambios en la ortesis (p. ej., componentes de la articulación flojos, tornillos flojos, holgura en la articulación de sistema, variación en el rendimiento), diríjase a su técnico ortopédico o un experto cualificado/capacitado de inmediato. No apriete los tornillos de la articulación de sistema usted mismo. Su técnico ortopédico o un experto cualificado/capacitado debe comprobar todos los ajustes de la ortesis antes de su entrega y en las citas de mantenimiento. En su carné de mantenimiento de ortesis puede consultar la siguiente cita de mantenimiento.

ADVERTENCIA

Riesgo de caída a causa de manejo inadecuado de la función de bloqueo

Pídale a su técnico ortopédico o un experto cualificado/capacitado de informarle sobre el uso correcto de la función de bloqueo y riesgos posibles.

- Evite desbloquear involuntariamente la articulación de sistema por influencias externas (p. ej., al caerse) y desbloquearla (por fuerza) en caso de carga de flexión.
- Suelte la función de desbloqueo permanente si ya no quiere utilizarla.
- Evite bloquear involuntariamente la articulación de sistema accionando la palanca de bloqueo cuando está usando la función de desbloqueo permanente.

ADVERTENCIA

Riesgo de caída a causa de eliminación de suciedad inadecuada

Elimine la suciedad de la ortesis y de la articulación de sistema de la manera descrita en estas instrucciones de uso para evitar perturbaciones en la función de bloqueo. No engrase la articulación de sistema usted mismo. Diríjase a su técnico ortopédico o un experto cualificado/capacitado en caso necesario.

AVISO

Limitación de la función de la articulación debido a falta de mantenimiento

Pídale a su técnico ortopédico o un experto cualificado/capacitado de informarle sobre los intervalos de mantenimiento que hay que respetar para evitar perturbaciones en la función de la articulación. En su carné de mantenimiento de ortesis puede consultar la siguiente cita de mantenimiento.

2. Uso

2.1 Uso previsto

Las articulaciones de rodilla de sistema bloqueadas de carbono de FIOR & GENTZ están diseñadas para su uso exclusivo en ortesis de miembro inferior. La articulación de sistema solo se debe utilizar para producir una KAFO. Cada articulación de sistema influye en la función de la ortesis y, por lo tanto, también en la función de la pierna.

2.2 Indicación

La indicación para el tratamiento con una ortesis de miembro inferior es una marcha patológica. Esto puede ser causado, por ejemplo, por parálisis centrales, periféricas, espinales o neuromusculares, por desviaciones/ disfunciones de origen estructural o como resultado de traumas físicos y/o intervenciones quirúrgicas.

La condición física del paciente, como la fuerza muscular o el nivel de actividad, es decisiva para el tratamiento ortopédico. Se debe garantizar un manejo seguro de la ortesis. El técnico ortopédico o experto cualificado/capacitado selecciona las articulaciones de sistema adecuadas para la ortesis.

2.3 Contraindicación

La articulación de sistema no es adecuada para tratamientos no descritos en la sección 2.2, como un tratamiento del miembro superior o un tratamiento con prótesis u ortoprótesis, por ejemplo tras la amputación de un segmento de la pierna.

2.4 Cualificación

La articulación de sistema solo debe ser montada por técnicos ortopédicos o expertos cualificados/capacitados.

2.5 Aplicación

Todas las articulaciones de sistema de FIOR & GENTZ están construidas para actividades de la vida cotidiana como estar de pie y caminar. Impactos extremos que se producen, por ejemplo, durante los saltos de longitud, el alpinismo y el paracaidismo quedan excluidos. La articulación de rodilla de sistema **NEURO LOCK Carbon** es resistente al agua y, por lo tanto, apta para el uso en zonas húmedas. La articulación de sistema se puede utilizar hasta +60 °C como máximo.

3. Utilización de la ortesis

3.1 Bloquear la articulación de sistema

Puede bloquear la articulación de rodilla de sistema al extender la rodilla completamente. La función de desbloqueo permanente no debe estar activada. Compruebe el bloqueo correcto de la articulación de rodilla de sistema. Si su ortesis tiene dos articulaciones de sistema bloqueadas en el área de la rodilla, ambas articulaciones de sistema siempre tienen que bloquearse simultáneamente.

Comprobación acústica

Cuando la articulación de sistema encaja, debe oír un "clac".

Comprobación visual

No debe ser visible ningún hueco en la cara delantera de la articulación de sistema (fig. 1).

Si no puede bloquear la articulación de sistema de forma activa y eficaz, esta se debe bloquear de forma pasiva. Para ello, apriete la rodilla hacia atrás con la mano (fig. 2). Como alternativa, una persona puede asistirle mientras usted está sentado o acostado (fig. 3).



Fig. 1

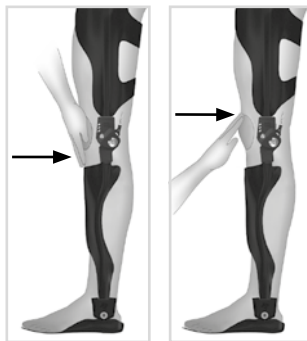


Fig. 2

Fig. 3

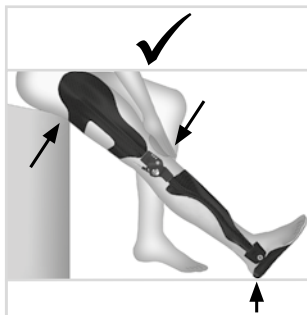


Fig. 4

i Haga sus primeros intentos de estar de pie y caminar con una ortesis solo bajo la supervisión de una persona instruida.

3.2 Desbloquear la articulación de sistema

Puede desbloquear la articulación de rodilla de sistema empujando el trinquete hacia la parte superior de la articulación con la alargadera (palanca de bloqueo) o con un cable de tracción. Para poco esfuerzo y mínimo desgaste de los componentes de sistema debe:

- quitar el peso de la ortesis y
- aplicar un momento de extensión ligero (figs. 2-4).

Siéntese en el borde de la silla. El talón debe tocar el suelo (fig. 4).

3.3 Ajustar la función de desbloqueo permanente

Puede usar la función de desbloqueo permanente para desactivar la función de bloqueo de la articulación de sistema.

- 1 Empuje el trinquete hacia la parte superior de la articulación.
- 2 Manténgalo en esta posición.
- 3 Empuje el pestillo de fijación en la parte superior de la articulación hasta que encaje en la parte superior de la articulación (fig. 5).



Fig. 5

3.4 Desactivar la función de desbloqueo permanente

- 1 Empuje de nuevo el trinquete hacia la parte superior de la articulación. El pestillo de fijación descargado se suelta de la parte superior de la articulación.

En cuanto la articulación de sistema esté en máxima extensión, el trinquete encaja. Puede volver a usar la articulación de sistema en la función de bloqueo.

4. Mantenimiento

Lleve la articulación de sistema de su ortesis regularmente a su técnico ortopédico o un experto cualificado/capacitado para que la mantenga. Con la entrega de la ortesis recibirá un carné de mantenimiento de ortesis. Lleve este carné a cada control y deje que su técnico ortopédico o un experto cualificado/capacitado apunte en él la próxima cita de mantenimiento. Por su propia seguridad, debe respetar rigurosamente las citas de mantenimiento. Nunca haga trabajos de mantenimiento u otras adaptaciones y reparaciones usted mismo. Si se trata de niños o personas con disfunción cognitiva, los padres o el personal sanitario deben controlar regularmente si la ortesis o la articulación de sistema muestra signos de desgaste. Si nota algún cambio, póngase en contacto con su técnico ortopédico o un experto cualificado/capacitado lo antes posible.

4.1 Eliminación de la suciedad de la articulación de sistema

Elimine regularmente la suciedad de la articulación de sistema. Utilice un paño seco y limpie la articulación de sistema solo superficialmente. Después, quite polvo y pelusas visibles de la mecánica con pinzas. Para eso, controle la ortesis en posición recta y flexionada.

Para optimizar la vida útil, recomendamos enjuagar la ortesis con agua corriente limpia, especialmente después de usarla en agua salada, agua clorada y arena.

5. Almacenamiento

No se prevén condiciones especiales de almacenamiento para la articulación de rodilla de sistema NEURO LOCK Carbon.

6. Eliminación

Si ya no necesita la ortesis, entréguela a su técnico ortopédico o un experto cualificado/capacitado. El producto no debe ser eliminado junto con la basura doméstica (fig. 6).



Fig. 6

7. Explicación de los símbolos



marcado CE conforme al Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios



producto sanitario



referencia



fabricante



código de lote



observar las instrucciones de uso



se puede utilizar varias veces en un mismo paciente



Unique Device Identifier – identificador único del producto

8. Conformidad CE

Declaramos que nuestros productos sanitarios así como nuestros accesorios para productos sanitarios cumplen todos los requisitos del Reglamento (UE) 2017/745. Los productos están señalados por FIOR & GENTZ con el marcado CE.

9. Información legal

Al comprar este producto se aplicarán nuestras condiciones generales de contratación, venta, entrega y pago. La garantía caduca, entre otras cosas, si este producto se ha montado varias veces. Le informamos de que el producto no se debe combinar con otros componentes o materiales que los especificados en el resultado de la configuración del configurador de ortesis de FIOR & GENTZ. No se permite la combinación del producto con productos de otros fabricantes.

La información de estas instrucciones de uso se refiere al estado actual de la fecha de impresión. Las especificaciones del producto son valores orientativos. Sujeto a cambios técnicos.

Todos los derechos de autor, en particular el derecho de reproducción, de distribución y de traducción, quedan reservados exclusivamente a FIOR & GENTZ Gesellschaft für Entwicklung und Vertrieb von orthopädietechnischen Systemen mbH. Reimpresiones, copias y otras reproducciones de carácter electrónico no pueden hacerse, ni siquiera en parte, sin la autorización escrita de FIOR & GENTZ Gesellschaft für Entwicklung und Vertrieb von orthopädietechnischen Systemen mbH.

.....

10. Entrega de la ortesis

El técnico ortopédico o un experto cualificado/capacitado ha entregado al paciente, a los padres o al personal sanitario las instrucciones de uso para pacientes y el carné de mantenimiento de ortesis junto con la ortesis. Las funciones y el manejo de la ortesis se explicaron en detalle en base a estas instrucciones de uso. Anote la próxima cita de mantenimiento en el carné de mantenimiento de ortesis.

Lugar, fecha

Firma del técnico ortopédico o experto cualificado/
capacitado

CARNÉ DE MANTENIMIENTO DE ORTESIS

¿No ha obtenido ningún carné de mantenimiento de ortesis? Consulte a su técnico ortopédico o a un experto cualificado/capacitado.

