

# Bruksanvisning Ödemhandskar

Catell rekommenderar att produkten provas ut och anpassas av legitimerad eller övrigt utbildad sjukvårdskunnig personal. Brukare med diabetes, känslig hud, kända kontaktallergier, nedsatt känsel eller dålig cirkulation ska vara extra observant för tryck, skav eller ökat ödem under användning. Behandling med kompression kan vara kontraindicerat vid vissa tillstånd t.ex. pågående infektion/ inflammation, hjärtproblematik, tumörsjukdom, njur- och leversjukdom och perifer neuropati- vid osäkerhet rådfråga läkare. Kontrollera alltid materialinnehåll nedan. Om frågor kring produkten uppstår kontakta din ordinator, utprovare eller Catell.

MODELL	KOMPRESSIONSKLASS	ART.NR
Catell Ödemhandske ¾ Finger	1-2 (15-25 mmHg)	5050
Catell Ödemhandske Fullfinger	1-2 (15-25 mmHg)	6050
EDEMA Light ¾ Finger	1-2 (15-25 mmHg)	7050, 7051
EDEMA Light Fullfinger	1-2 (15-25 mmHg)	7150, 7151
EDEMA Light Long Fullfinger	1-2 (15-25 mmHg)	7160
EDEMA More ¾ Finger	2 (23-32 mmHg)	8050, 8051
EDEMA More Fullfinger	2 (23-32 mmHg)	8150, 8151

MODELL	STRL	* MÅTT
Endast EDEMA	XXS	13-15 cm
Catell Ödemhandske, EDEMA	XS	15-18 cm
Alla modeller	S	18-20 cm
Alla modeller	M	20-22 cm
Alla modeller	L	22-24 cm
Endast EDEMA	XL	24-27 cm

\*Mått tas runt MCP-leder och ska ses som en vägledning.

Notera – EDEMA är bilateral. Catell Ödemhandske är tillgänglig i Vänster/Höger.

## Egenskaper

- Sömmar på utsidan för att minimera tryck på känsliga punkter.

## Använd handsken

- I svullnadsreducerande syfte, enligt ordination från förskrivare.
- Med sömmarna utåt.

## Kontakta din förskrivare om

- Svullnaden ökar.
- Handsken orsakar känselbortfall/domningar.
- Handsken orsakar smärta.

## Material

Nylon, lycra. Produkten är latexfri.

## Tvättråd

Följ tvättråden nedan. Använd gärna tvättpåse. Låt handsken plantorka.



Denna produkt är endast avsedd att användas på en patient.

## Återvinning

Sortera enligt lokala föreskrifter.

Denna produkt överensstämmer med de krav som ställs i den Medicintekniska förordningen 2017:745, klass 1 produkter.



Manufacturer Catell AB

Västberga Allé 26, SE-126 30 Hägersten, Sweden | Phone: +46 8 727 95 30 | info@catell.se | www.catell.se

201001:2

# Instruction for use - Edema gloves

Catell recommend that the product is fitted and adapted by a licensed or otherwise qualified health professionals. Users with diabetes, sensitive skin, known contact allergies, impaired sensibility or poor circulation must be extra observant and check for pinching, chafing or edema when using the glove. Treatment with compression may be contraindicated in certain conditions e.g. ongoing infection / inflammation, heart problems, tumor disease, kidney and liver disease and peripheral neuropathy- in case of uncertainty consult Doctor. Always check material content below. Contact your prescriber or Catell if questions about the product occur.

MODEL	COMPRESSION CLASS	ART.NO
Catell Ödemhandske ¾ Finger	1-2 (15-25 mmHg)	5050
Catell Ödemhandske Fullfinger	1-2 (15-25 mmHg)	6050
EDEMA Light ¾ Finger	1-2 (15-25 mmHg)	7050, 7051
EDEMA Light Fullfinger	1-2 (15-25 mmHg)	7150, 7151
EDEMA Light Long Fullfinger	1-2 (15-25 mmHg)	7160
EDEMA More ¾ Finger	2 (23-32 mmHg)	8050, 8051
EDEMA More Fullfinger	2 (23-32 mmHg)	8150, 8151

MODELL	SIZE	* DIMENSIONS
Only for EDEMA	XXS	13-15 cm
Catell Ödemhandske, EDEMA	XS	15-18 cm
All models	S	18-20 cm
All models	M	20-22 cm
All models	L	22-24 cm
Only for EDEMA	XL	24-27 cm

\*Measure MCP-joints circumference. Measurements should be seen as guidelines.

Note – EDEMA is bilateral. Catell Ödemhandske is available in Left/Right.

## Properties

- Seams on the outside to minimize pressure on sensitive points.

## Use glove

- In purpose to reduce swelling, as recommended by prescriber.
- With the seams outwards.

## Contact your prescriber if

- The swelling increases.
- The glove causes numbness.
- The glove causes pain.

## Material

Nylon, lycra. Free from latex.

## Washing instructions

Follow the washing instructions below. Use a washing pouch. Let dry horizontally.



Single patient use.

## Recycling

Sort according to local regulations.

This device conforms to the requirements of the Medical Device Regulation 2017:745, product class 1

