

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 ödem under användning. Kontrollera alltid materialinnehåll nedan. Alla allvarliga incidenter i samband med användning av denna produkt ska anmälas till tillverkaren och till behörig myndighet i den medlemsstat där användaren och/eller patienten är etablerad. Om frågor kring produkten uppstår kontakta din ordinator, utprovare eller Catell.

Användningsområde

Elastisk linda som fäster i sig själv. Används bland annat i svullnadsreducerande syfte vid besvär i enskilda leder, fingrar eller tår.



Material

Polyester, spandex. Produkten är latexfri.

Storlek

Finns i bredderna 2,5 cm och 5 cm

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 (EU) 2017/745, klass I produkter.

Instruction for use – Catell Wrap



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 brace. Always check material content below. Any serious incidents occurring relates to the device should be reported to the manufacturer and to the competent authority of the Member State in which the user and/or patient is resident. Contact your prescriber or Catell if questions about the product occur.

Area of use

Elastic cohesive wrap. Used, among other things, in purpose to reduce swelling in individual joints of finger or toe.



Material

Polyester, spandex. Free from latex.

Size

Are available in 2,5 cm or 5 cm widths.
Single patient use.

Recycling

Sort according to local regulations.

This device conforms to the requirements of the Medical Device Regulation (EU) 2017/745 product class I.

