



Varicex® S

Bi-elastische Zinkleimbinde

Bande à la colle de zinc bi-élastique

Bi-elastic zinc paste bandage

Venda con pasta de zinc elástica a lo largo y ancho

Ligadura bielástica de pasta de óxido de zinco

Benda impregnata di zinco bi-elastica

Bi-elastische zinklijmzwachtel

Bi-elastisk zinklijmbind

Bielastisk zinklimbinda

Bielastické zinkoklihové obinadlo

Bi-elastické zinkoglejové ovínadlo

Bielasztikus cinkenyev pólya

Bandaż bi-elastyczny z pastą cynkową

Bi-elastinen sinkkiilmaside

Varicex® F

Zinkleimbinde

Bande à la colle de zinc

Zinc paste bandage

Venda con pasta de zinc

Ligadura de pasta de óxido de zinco

Benda impregnata di zinco

Zinklijmzwachtel

Zinklijmbind

Zinklimbinda

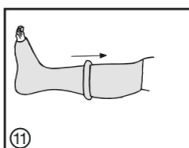
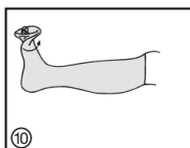
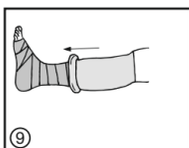
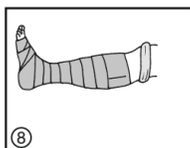
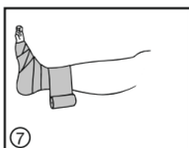
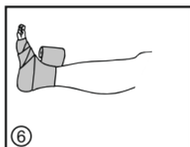
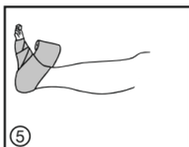
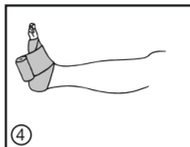
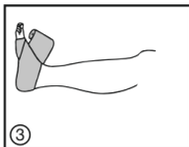
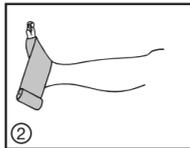
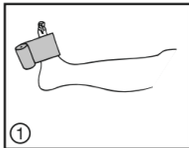
Zinkoklihové obinadlo

Zinkoglejové ovínadlo

Cinkenyev pólya

Bandaż z pastą cynkową

Sinkkiilmaside



de Gebrauchsanweisung

Produktbeschreibung und Leistungsmerkmale:

Varicex® S ist eine kurzzügige, bi-elastische Zinkleimbinde. Geeignet für Unna Boot.

Varicex® F ist eine starre Zinkleimbinde. Geeignet für Unna Boot.

Produktzusammensetzung:

Varicex® S: Trägermaterial: 80 % Viskose, 20 % Polyamid - mit Zinkleim beschichtet

Varicex® F: Trägermaterial: 40 % Baumwolle, 60 % Viskose - mit Zinkleim beschichtet

Zinkleim: Zinkoxid, Gelatine, Calciumchlorid, Glycerol, Wasser, Konservierungsmittel (Propyl-4-hydroxybenzoat, Methyl-4-hydroxybenzoat) und Geruchstoffe.

Zweckbestimmung:

Zur Kompression, zum Stützen und Entlasten, zur Ruhigstellung von Körperteilen.

Indikationen:

phlebologische und lymphologische Indikationen: Varikosis, Leitveniensuffizienz, Thrombophlebitis, Phlebothrombose, postthrombotisches Syndrom, chronische Venensuffizienz der Stadien I bis III b (nach Widmer), Ulcus cruris venosum und mixtum, Ödeme (Phleb-, Lymph- und Lipödem posttraumatisch, postoperativ, in der Schwangerschaft), nach Sklerosierung und venenchirurgischen Eingriffen. Kontusionen, Distorsionen, Sehnenverletzungen und Luxationen

Kontraindikationen:

Fortgeschrittene periphere arterielle Verschlusskrankheiten, dekompensierte Herzinsuffizienz, septische Phlebitis, Phlegmasia coerulea dolens, Sensibilitätsstörungen der Haut, bekannte Allergien und / oder Überempfindlichkeit gegenüber Produktkomponenten.

Nebenwirkungen:

In sehr seltenen Fällen können Hautirritationen und / oder Allergien auftreten.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen:

- Unsachgemäßes Bandagieren kann Hautnekrosen und nervale Druckschäden zur Folge haben.
- Eine leichte Blaufärbung der Zehen ist normal, diese muss verschwinden sobald der Patient zu gehen beginnt.
- Verschwinden die Symptome nicht (Schmerz und Blaufärbung), muss der Verband entfernt und ein weiteres Mal, mit geringerer Kompression, angelegt werden.
- Bei stark zunehmenden Schmerzen während des Tragens muss der Patient den Arzt verständigen.
- Anwendbar bei einem ABPI über 0,8. Bei einem ABPI von 0,5 bis 0,8 nur unter ärztlicher Kontrolle anwenden.
- Bekannte Allergie und / oder Überempfindlichkeit gegen eine der Produktkomponenten.

Anwendungshinweise:

1. Vorbereitung:
 - Vor dem Anlegen des Verbandes ist eine vorhandene Wunde zu reinigen / debridieren und entsprechend dem Wundstatus mit einem Wundverband abzudecken.
 - Gegebenenfalls druckgefährdete Bereiche polstern.
 - Es wird empfohlen, den Verband morgens vor dem Aufstehen oder nach längerer Hochlagerung des Beines anzulegen und den Patienten anschließend zu Gehübungen aufzufordern.
 - Die Bindenbreite sollte dem Durchmesser des zu verbindenden Körperteils entsprechen.
2. Anwendung:
 - Varicex® kann mit Hilfe unterschiedlicher Techniken angelegt werden. Die Wickeltechnik erfolgt in Abstimmung mit dem behandelnden Arzt.
 - Um eine maximale Gelenkbewegung zu erlangen wird empfohlen, den Verband am rechteckig (90°) angewinkelten Fuß anzulegen.
 - Verband so anlegen, dass keine Lücken entstehen.
 - Der aufgerollte Teil der Binde (Bindenkopf) zeigt nach außen.
 - Der Bindenkopf ist eng am Bein / Arm zu führen.
 - Bei Lockerung des Verbandes ist der Verband zu erneuern.

Varicex® S lässt sich aufgrund der Bi-Elastizität ohne mehrfaches Ein- und Abschneiden anmodellieren (Abb. 1-6). Der Verband passt sich faltenlos dem Bein an.

Varicex® F – um Lücken im Verband zu vermeiden ggf. die Binde abschneiden und eine neue Tour beginnen (Abb. 10 und 11).

Nach dem Anlegen sollte der Zinkleimverband mit einem tg® Schlauch oder einer Fixierbinde geschützt werden (Abb. 9-11).

Entsorgung:

Das Produkt ist als gefährlicher Abfall zu entsorgen, da es Zinkoxid enthält, welches als chronisch gewässergefährdend eingestuft ist. Der Verwender hat die jeweils gültigen Gesetze, Normen und Richtlinien zur Entsorgung von Abfall aus dem medizinischen Bereich zu beachten. Nicht verschmutzte Verpackungsabfälle können in Europa einem Abfallschlüssel aus Kapitel 15 01 der Verordnung über das Europäische Abfallverzeichnis (Abfallverzeichnisverordnung – AVV) zugeordnet werden. Recyclingfähige Verpackungen sollten den jeweiligen nationalen Recyclingsystemen zugeführt werden.

Hinweis:

Enthält Zinkoxid, Freisetzung in die Umwelt vermeiden (giftig für Wasserorganismen, chronisch gewässergefährdend), bitte beachten Sie die besonderen Angaben in Abschnitt Entsorgung

Allgemeine Hinweise:

Bei Auftreten eines schwerwiegenden Vorkommnisses wenden Sie sich bitte an den Hersteller und die zuständigen Gesundheitsbehörden.

MD Medizinprodukt

fr Mode d'emploi

Description du produit et caractéristiques de performance :

Varicex® S est une bande à la colle de zinc à allongement court, bi-élastique. Convient pour la botte d'Unna.

Varicex® F est une bande rigide à la colle de zinc. Convient pour la botte d'Unna.

Composition du produit :

Varicex® S : Matériel de support : 80 % coton, 20 % polyamide, recouvert de colle de zinc.

Varicex® F : Matériel de support : 40 % coton, 60% viscosse, recouvert de colle de zinc.

Colle de zinc : Oxyde de zinc, gélatine, chlorure de calcium, glycérol, eau, conservateur (4-hydroxybenzoate de propyle, 4-hydroxybenzoate de méthyle) et agents odorants.

Utilisation prévue :

Compression, soutien et soulagement, ainsi qu'immobilisation de membres.

Indications :

Indications en phlébologie et en lymphologie : varices, insuffisance au niveau des veines profondes, thrombophlébite, ulcères trochanteriques, syndrome post-thrombotique, insuffisance veineuse chronique de stades I à III b (selon la classification de Widmer), ulcus cruris venosum et mixtum, œdèmes (phléboédèmes, lymphoédèmes et lipoedèmes post-traumatiques, post-opératoires, pendant la grossesse), après une sclérose et après des interventions chirurgicales veineuses. Contusions, distorsions, lésions tendineuses et luxations.

Contre-indications :

artériopathies oblitérantes périphériques avancées, insuffisance cardiaque décompensée, phlébite septique, phlegmasia coerulea dolens, troubles sensoriels cutanés, allergie et/ou hypersensibilité connue à l'un des composants du produit.

Effets indésirables :

Des irritations cutanées et/ou des allergies peuvent survenir dans de très rares cas.

Mise en garde et mesures de précaution :

- Un bandage inadéquat peut entraîner des nécroses cutanées et des lésions nerveuses causées par la pression.
- Une légère coloration bleuâtre des orteils est normale ; elle doit disparaître dès que le patient commence à marcher.
- Si les symptômes (douleur et coloration bleuâtre) persistent, alors le bandage doit être retiré et posé à nouveau avec une compression moins forte.
- Le patient doit informer le médecin en cas de douleurs fortement croissantes pendant le port.
- Peut être utilisé pour un IPS supérieur à 0,8. En cas d'IPS compris entre 0,5 et 0,8, utiliser exclusivement sous surveillance médicale.
- Allergie et/ou hypersensibilité connue à l'un des composants du produit.

Conseils d'utilisation :

1. Préparation:
 - Avant l'application du bandage, toute plaie existante doit être nettoyée/débridée et recouverte d'un pansement adapté à l'état de la plaie.
 - Rembourrer le cas échéant les zones à risque de pression.
 - Il est recommandé d'appliquer le bandage le matin avant le lever ou après une période prolongée de position surélevée de la jambe, puis d'inviter le patient à procéder à des exercices de marche.
 - La largeur de la bande doit correspondre au diamètre du membre à traiter.
2. Application :
 - Varicex® peut être posée à l'aide de différentes techniques.
 - La technique d'enroulement est définie en accord avec le médecin traitant.
 - Pour obtenir un mouvement maximal de l'articulation, il est recommandé de poser le bandage sur un pied positionné à angle droit (90°).
 - Positionner le bandage de sorte qu'il n'y ait aucun vide.
 - La partie enroulée de la bande (extrémité avant de la bande) doit être orientée vers l'extérieur. Serrer étroitement l'extrémité avant de la bande sur la jambe/le bras.
 - Si le bandage se desserre, il convient de le remplacer.

Varicex® S peut être modelée sans coupe et découpe multiples compte tenu de sa bi-élasticité (Ill. 1 à 6). Le bandage s'adapte à la jambe sans pli.

Varicex® F – pour prévenir les vides du pansement, couper si nécessaire la bande et commencer un nouveau tour (Ill. 10 et 11).

Après la pose, la bande à la colle de zinc doit être protégée à l'aide d'un bandage tubulaire tg® ou d'une bande de fixation (Ill. 9 à 11).

Élimination :

Le produit doit être éliminé avec les déchets dangereux étant donné qu'il contient de l'oxyde de zinc considéré comme danger chronique pour le milieu aquatique.

L'utilisateur doit respecter les lois, normes et directives applicables à l'élimination des déchets issus du secteur médical. En Europe, un code de déchet du Chapitre 15 01 de la Directive du catalogue européen des déchets (catalogue européen des déchets – CED, AVV en Allemagne) peut être affecté aux déchets d'emballage non souillés. Les emballages recyclables doivent être déposés dans les systèmes de recyclage nationaux correspondants.

Remarque :

Contient de l'oxyde de zinc, éviter tout rejet dans l'environnement (toxique pour les organismes aquatiques, danger chronique pour le milieu aquatique), veuillez respecter les instructions spécifiques au paragraphe Élimination.

Remarques générales :

En cas d'incident grave, veuillez contacter le fabricant et l'autorité sanitaire compétente.

MD Dispositif médical

en Instructions for use

Product description and performance characteristics:

Varicex® S is a short-stretch, bi-elastic zinc paste bandage. Suitable for an Unna boot.

Varicex® F is a rigid zinc paste bandage. Suitable for an Unna boot.

Product composition:

Varicex® S: backing material: 80% viscose, 20% polyamide - with zinc paste coating

Varicex® F: backing material: 40% cotton, 60% viscose - with zinc paste coating

Zinc paste: zinc oxide, gelatine, calcium chloride, glycerol, water, preservatives (propyl 4-hydroxybenzoate, methyl 4-hydroxybenzoate) and fragrance.

Intended purpose:

For compression, support and relief, for immobilisation of limbs.

Indications:

Phlebological and lymphological indications: varicosis, deep venous insufficiency, thrombophlebitis, phlebothrombosis, post-thrombotic syndrome, Widmer's stage I to III b chronic venous insufficiency, venous and mixed ulcers, oedema (phleboedema, lymphoedema, lipoeedema, post-traumatic, post-operative, during pregnancy), after sclerotherapy and venous surgery. Contusions, sprains, tendon injuries and joint dislocations.

Contraindications:

Advanced peripheral arterial occlusive diseases, congestive heart failure, septic phlebitis, phlegmasia cerulea dolens, sensation disorders of the skin, known allergies and/or hypersensitivity to any of the product components.

Side effects:

In very rare cases, skin irritations and/or allergies may occur.

Warnings and precautions:

- Incorrect bandaging can result in skin necrosis and pressure damage to nerves.
- Slight bluish tinge to the toes is normal, this should disappear as soon as the patient starts to walk. If the symptoms do not disappear (pain and bluish tinge), the bandage must be removed and applied again with less compression.
- The patient must inform their doctor if sharply increasing pain occurs while wearing the bandage.
- For use with ABPIs over 0.8. When the ABPI is between 0.5 and 0.8, apply under medical supervision only.
- Known allergy and/or hypersensitivity to any of the product components.

Usage information:

1. Preparation:
 - Before applying the bandage, clean / debride any wound that is present and cover with a wound dressing appropriate for the wound status.
 - If necessary, apply padding to areas at risk of developing pressure ulcers.
 - It is recommended to apply the bandage in the morning before the patient gets up or after the patient has rested the leg in a raised position for a prolonged period and to then encourage the patient to walk.
 - The width of the bandage should correspond to the diameter of the limb to be bandaged.
2. Usage:
 - Varicex® can be applied using a variety of techniques. The bandaging technique is chosen in consultation with the treating physician.
 - To achieve maximum joint movement, it is recommended to apply the bandage with the foot at an angle of 90° to the leg.
 - Apply the bandage so that there are no gaps.
 - The bandage is unrolled with the rolled-up portion (roll) on top. Keep the roll close to the leg / arm.
 - The bandage must be replaced when it becomes loose.

Due to its bi-elasticity, Varicex® S can be moulded to the body without making multiple clips or cuts (Fig. 1-6). The bandage conforms to the leg without creases.

Varicex® F – if necessary to prevent gaps in the dressing, cut off the bandage and then start wrapping it again (Fig. 10 and 11).

After it has been applied, the zinc paste bandage should be protected by a tg® Tubular Bandage or a conforming bandage (Fig. 9-11).

Disposal:

The product must be disposed of as hazardous waste, since it contains zinc oxide, which is classified as chronically hazardous to the aquatic environment. The user must observe the respective laws, standards and guidelines on disposal of waste from the medical sector. In Europe, non-contaminated packaging waste can be assigned a waste code from Chapter 15 01 of the Directive on the European Waste Catalogue (Waste Catalogue Ordinance – AVV). Packaging labelled as recyclable should be taken into the respective national recycling systems.

Note:

Contains zinc oxide, avoid release into the environment (poisonous for water organisms, chronically hazardous to the aquatic environment), please take note of the special information in the "Disposal" section.

General instructions:

In case of a serious incident, contact the manufacturer and the responsible health authorities.

MD Medical Device

es Instrucciones de uso

Descripción del producto y características:

Varicex® S es una venda con pasta de zinc elástica a lo largo y ancho de tracción corta. Apta para Unna Boot.

Varicex® F es una venda rígida con pasta de zinc. Apta para Unna Boot.

Composición del producto:

Varicex® S: Textil de respaldo: 80 % viscosa, 20 % poliamida; recubierta con pasta de zinc

Varicex® F: Textil de respaldo: 40 % algodón, 60 % viscosa; recubierta con pasta de zinc

Pasta de zinc: óxido de zinc, gelatina, cloruro cálcico, glicerol, agua, conservantes (propil-4-hidroxi-benzoato, metil-4-hidroxi-benzoato) y aromatizantes.

Finalidad prevista:

Para la compresión, como apoyo y descarga, para la inmovilización de los miembros.

Indicaciones:

Indicaciones flebológicas y linfológicas: Varices, insuficiencia de las venas conductoras, tromboflebitis, flebotrombosis, síndrome postrombótico, insuficiencia venosa crónica de estadio I a III b según Widmer), úlceras venosas y mixtas, edemas (fleboedemas, edemas linfáticos y lipodemas postoperatorios, postraumáticos y durante el embarazo), después de una esclerosis y tras operaciones de cirugía venosa. Contusiones, distorsiones, lesiones de tendones y luxaciones.

Contraindicaciones:

Enfermedades arteriales obstructivas periféricas avanzadas, insuficiencia cardíaca descompensada, flebitis séptica, flegmasia cerúlea dolorosa, trastornos de sensibilidad de la piel, alergias conocidas y/o hipersensibilidad a los componentes del producto.

Efectos adversos:

En muy raros casos pueden presentarse irritaciones cutáneas y/o alergias.

Advertencias y medidas de precaución:

- Un vendaje inadecuado puede causar necrosis cutáneas y daños nerviosos debidos a una presión excesiva.
- Una ligera coloración azul de los dedos es normal; esta debe desaparecer en cuanto el paciente comienza a andar. Si los síntomas no desaparecen (dolor y coloración azul), la venda debe retirarse y volver a aplicarse otra vez, pero con una compresión más reducida.
- O paciente deberá informar o médico, se a dor aumentar fuertemente durante o uso da ligadura.
- Puede llevarse con un índice tobillo-brazo de más de 0,8. Con un índice tobillo-brazo de 0,5 a 0,8, utilizar únicamente bajo control médico.
- Alergia y/o hipersensibilidad conocida a alguno de los componentes del producto.

Modo de aplicación:

1. Preparación:
 - Antes de aplicar la venda, la posible herida debe ser limpiada/desbridada y cubierta con un apósito conforme al estado de la herida.
 - En caso necesario, acolche las zonas con peligro de presión.
 - Se recomienda aplicar la venda por las mañanas antes de levantarse o después de haber tenido la planta levantada durante bastante tiempo y, después, instar al paciente a que realice ejercicios de movilidad.
 - El ancho de la venda debe estar directamente relacionado con el diámetro del miembro a tratar.
2. Aplicación:
 - Varicex® puede aplicarse con ayuda de diferentes técnicas. Pida a su médico que le aconseje sobre la técnica de aplicación.
 - Con el fin de conseguir el máximo movimiento de la articulación, se recomienda aplicar la venda sobre el pie, que debe estar en posición de 90° con respecto a la pierna
 - Aplique la venda de modo que no queden huecos.
 - La parte desenrollada de la venda (el extremo de la venda) apunta hacia fuera. El extremo de la venda debe conducirse de forma ceñida por la pierna/el brazo.
 - Si la venda se afloja, debe cambiarse por una nueva.

Como es elástica a lo largo y ancho, Varicex® S puede modelarse sin recortarla varias veces (figura 1-6). El vendaje se adapta sin arrugas a la pierna.

Varicex® F – para evitar huecos en el vendaje, recorte en su caso la venda y comience una nueva vuelta (figuras 10 y 11).

Tras la aplicación, la venda con pasta de zinc debe protegerse con una venda tubular tg® o una venda de fijación (figura 9-11).

Eliminación:

El producto debe eliminarse como residuo peligroso, pues contiene óxido de zinc, que está clasificado como contaminante crónico del agua. El usuario debe observar las leyes, normativas y directivas vigentes en materia de eliminación de residuos del sector médico. En Europa, los residuos de embalaje no contaminados pueden recibir un código de residuos conforme al capítulo 15 01 de la Directiva sobre la lista de residuos europea (Reglamento sobre la lista de residuos, AVV). Los envases reciclables deben enviarse a los sistemas nacionales de reciclado adecuados.

Advertencia:

Contiene óxido de zinc; evite la liberación al medio ambiente (tóxico para los organismos acuáticos, contaminante crónico del agua); observe las indicaciones especiales incluidas en el apartado «Eliminación».

Indicaciones generales:

En el caso de un incidente grave, contacte con el fabricante y las autoridades sanitarias responsables.

MD Dispositivo médico

pt Instruções de utilização

Descrição e características do produto:

Varicex® S é uma ligadura bielástica de pasta de óxido de zinco de baixa elasticidade. É adequada para Bota de Unna.

Varicex® F é uma ligadura rígida de pasta de óxido de zinco. É adequada para Bota de Unna.

Composição do produto:

Varicex® S: material de suporte: 80 % viscoso, 20 % poliamida - revestido com pasta de óxido de zinco

Varicex® F: material de suporte: 40 % algodão, 60 % viscoso - revestido com pasta de óxido de zinco

Pasta de óxido de zinco: óxido de zinco, gelatina, cloroeto de cálcio, glicérol, água, conservantes (4-hidroxi-benzoato de propilo, 4-hidroxi-benzoato de metilo) e substâncias odoríferas.

Finalidade:

Para compressão, apoio e alívio, para imobilização de partes do corpo.

Indicações:

Indicações flebológicas e linfológicas: Varicose, insuficiência venosa, tromboflebite, flebotrombose, síndrome pós-trombótica, insuficiência venosa crónica dos estágios I a III b (doença de Widmer), úlceras venosas de perna e úlceras mistas, edemas (fleboedema, linfoedema, lipoeedema, pós-traumático, pós-operatório, durante a gravidez), após esclerose e intervenções cirúrgicas venosas. Contusões, entorses, lesões tendíneas e luxações.

Contraindicações:

Doenças arteriais oclusivas periféricas avançadas, insuficiência cardíaca descompensada, flebite séptica, flegmasia coerulea dolens, distúrbios da sensibilidade cutânea, alergias e/ou hipersensibilidade conhecidas a componentes do produto.

Efeitos secundários:

Em casos muito raros podem surgir irritações cutâneas e/ou alergias.

Advertências e precauções:

- A colocação inadequada da ligadura pode resultar em necrose da pele e danos por pressão nos nervos.
- Uma leve coloração azul dos dedos dos pés é normal, esta deve desaparecer assim que o paciente começa a andar. Se os sintomas não desaparecerem (dor e coloração azul), a ligadura deve ser retirada e aplicada novamente com menos compressão.
- O paciente deverá informar o médico, se a dor aumentar fortemente durante o uso da ligadura.
- Aplicável para um índice acima de 0,8. Para um ABPI entre 0,5 e 0,8, use somente sob supervisão médica.
- Alergia e/ou hipersensibilidade conhecida a um dos componentes do produto.

Instruções de aplicação:

1. Preparação:
 - Antes de aplicar a ligadura, uma ferida existente deve ser limpa/desbridada e coberta com um penso de acordo com o estado da ferida.
 - Se necessário, estofe as áreas em risco de pressão.
 - Recomenda-se aplicar a ligadura pela manhã, antes de levantar, ou após uma elevação mais longa da perna e depois pedir ao paciente para fazer exercícios de caminhada.
 - A largura da ligadura deve corresponder ao diâmetro da parte do corpo a ser ligada.
2. Aplicação:
 - Varicex® pode ser aplicada através de várias técnicas. A técnica de

nl Gebruiksaanwijzing

Productbeschrijving en prestatiekenmerken:
Varicex® S is een b-elastische korteklet zinklijmzwachtel. Geschikt voor Unna-boot.
Varicex® F is een rigide zinklijmzwachtel. Geschikt voor Unna-boot.

Produktsamenstelling:
Varicex® S: Steunlaagmateriaal: 80% viscose, 20% polyamide - met een laagje zinklijm
Varicex® F: Steunlaagmateriaal: 40% katoen, 60% viscose - met een laagje zinklijm
Zinklijm: zinkoxide, gelatine, calciumchlorid, glycerol, water, conserveringsmiddel (propyl-4-hydroxybenzoaat, methyl-4-hydroxybenzoaat) en geurstoffen.

Beoogd gebruik:
Voor compressie, voor het ondersteunen en ontlasten, en voor het immobiliseren van lichaamsdelen.

Indicaties:
Flebologische en lymfatische indicaties: spataderen, diepveneuse insufficiëntie, tromboflebitis, flebotrombose, posttrombotisch syndroom, chronische veneuse insufficiëntie graad I tot III b (volgens Widmer), ulcus cruris venosum et mixtum, oedeem (flebologisch oedeem, lymf- en lipedeem, posttraumatisch, postoperatief, tijdens de zwangerschap), na scleroserende therapie en na vaatchirurgische ingrepen.
Contusies, distorsies, peesletsels en luxaties.

Contra-indicaties:
Gevoerde perifere arteriële occlusieve vaatziektes, gedecompenseerde hartinsufficiëntie, septische flebitis, flegmasia coerulea dolens, sensibiliteitsstoornissen van de huid, bekende allergieën en/of overgevoeligheid voor de productcomponenten.

Bijwerkingen:
In zeer zeldzame gevallen kunnen huidirritaties en/of allergieën optreden.

Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen:

- Ondeskundig aangebrachte zwachtels kunnen necrose van de huid en drukletsel van zenuwen tot gevolg hebben.
- Een lichte blauwverkleuring van de tenen is normaal, dit moet worden veroorzaakt door de patiënt begint te lopen. Als de symptomen (pijn, blauwverkleuring) niet verdwijnen, moet het verband worden verwijderd en opnieuw, met minder compressie, worden aangelegd.
- Bij ernstige toemengende pijn tijdens het dragen moet de patiënt de arts raadplegen.
- Kan worden gebruikt bij een ABPI van meer dan 0,8. Bij een ABPI van 0,5 tot 0,8 uitsluitend onder toezicht van een arts gebruiken.
- Bekende allergie en/of overgevoeligheid voor het product of bestanddelen daarvan.

Gebruiksaanstructies:

- Voorbereiding:
 - Voordat de zwachtel wordt aangelegd, moet een aanwezige wond worden gereinigd/gedebrideerd en zoals voor de toestand van de wond noodzakelijk is om een wondverband worden afdelen.
 - Polster gebieden met een drukrisico indien nodig.
 - Het wordt aanbevolen het verband aan te leggen 's morgens vóór het optaanen of na een langere periode dat het been omhoog heeft gelegen, en de patiënt aansluitend te stimuleren loopoefeningen te gaan doen.
 - De breedte van de zwachtel moet passen bij de diameter van het te verbinden lichaamsdeel.

- Toepassing:
 - Varicex® kan met behulp van diverse technieken worden aangelegd. De wikkeltechniek wordt bepaald in samenspraak met de behandelend arts.
 - Om een maximale bewegingsuitslag van het gewricht mogelijk te maken, wordt aanbevolen de zwachtel aan te leggen met het gewricht in een hoek van 90°.
 - Leg het verband zodanig aan dat er geen hiaten ontstaan.
 - Het opgerolde deel van de zwachtel (verbandrol) wijst naar buiten. De verbandrol moet nauw tegen het been of de arm worden geleid.
 - Als het verband losser gaat zitten, moet het verband worden verwisseld.

Varicex® S kan door de bi-elasticeit zonder meermalen in-en afknippen worden gemodelleerd (Afb. 1-6). Het verband past zich zonder ploeien aan het been aan.
Varicex® F – om hiaten in het verband te vermijden, kunt u het verband indien nodig afknippen en beginnen met een nieuwe toer (Afb. 10 en 11).

Na het aanleggen moet het zinklijmverband met een tg®-buisverband of een fixatiezwachtel worden beschermd (Afb. 9-11).

Weggooiën:

Dit product moet worden weggegooid als gevaarlijk afval omdat het zinkoxide bevat dat als chronisch gevaarlijk in water wordt beschouwd.

De gebruiker dient zich te houden aan de geldende wetten. Normen en richtlijnen voor het weggooiën van medisch afval.
In Europa kan niet-vervuld verpakkingsafval worden toegevoezen aan een afvalcode uit hoofdstuk 15 01 van de Richtlijn van de Europese Afvalcatalogus (Afvalcatalogusbesluit – AVV). Verpakkigen die geschikt zijn voor hergebruik, moeten naar de betreffende nationale recyclesystemen worden gebracht.

Opmerking:
Bevat zinkoxide, vrijkomen in het milieu vermijden (giftig voor waterorganismen, chronisch gevaarlijk in water). De bijzondere instructies in het gedeelte 'Weggooiën' moeten in acht genomen worden.

Algemene aanwijzingen:
In geval van een ernstig incident neemt u contact op met de fabrikant en de verantwoordelijke zorgautoriteiten.

| | |
|-----------|--------------------|
| MD | Medisch hulpmiddel |
|-----------|--------------------|

da Brugsanvisning

Produktbeskrivelse og egenskaber:
Varicex® S er et kort, bi-elastisk zinklimbind. Velegnet til unna boot.
Varicex® F er et stift zinklimbind. Velegnet til unna boot.

Produktsammensætning:
Varicex® S: Bærematerialer: 80 % viskose, 20 % polyamid - belagt med zinklim
Varicex® F: Bærematerialer: 40 % bomuld, 60 % viskose - belagt med zinklim
Zinklim: Zinkoxid, gelatine, calciumchlorid, glycerol, vand, konserveringsmiddel (propyl-4-hydroxybenzoate, methyl-4-hydroxybenzoate) og duftstoffer.

Tilsigtet anvendelse:
Til kompression, støtte og aflastning og til immobilisering af kropsele.

Indikationer:
flebologiske og lymfologiske indikationer: Varikose, dyb venøs insufficiens, tromboflebitis, flebotrombose, posttrombotisk syndrom, kronisk venøs insufficiens i stadiet I til III b (efter Widmer), ulcus cruris venosum et mixtum), oedemer (fleb-, lymf- og lipødemer posttraumatiske, postoperative, under graviditet), efter skleroterapi og venekirurgiske indgreb.
Kontusioner, distorsjoner, seneskader og luksationer.

Kontraindikationer:
Fremskredne perifere arterielle karsygdomme, dekompenseret hjerteinsufficiens, septisk flebitis, phlegmasia cerula dolens, sensibiliteitsforstyrrelser i huden, kendte allergier og / eller overfølsomhed over for produktkomponenter.

Bivirkninger:
I meget sjældne tilfælde kan der forekomme hudirritationer og/ eller allergier.

Advarsler og forholdsregler:

- Ukorrekt bandagering kan medføre hudnekroser og nevrale trykskader på nerver.
- En let blåfarvning af tærne er normalt; den skal forsvinde, så snart patienten begynder at gå. Hvis symptomerne ikke forsvinder (smertor og blåfarvning), skal forbindningen fjernes og anlægges endnu en gang, med mindre kompression.
- Ved stærkt tiltagende smerter under brugen skal patienten søge læge.
- Kan anvendes ved et ABPI over 0,8. Ved et ABPI på 0,5 til 0,8 må bindet kun anvendes under opsyn af en læge.
- Kendtl allergi og / eller overfølsomhed over for en af produktkomponenterne.

Anvendelsesanvisninger:

- Forberedelse:
 - Inden anlægning af forbindningen skal et evt. sær renses/ debrideres og afdækkes med en sårforbinding, der svarer til sårets status.
 - I givet fald skal området med risiko for tryk polstres.
 - Det anbefales at anlægge forbindningen om morgenen, før patienten står op, eller efter længere tid med benet i løftet position, og opfordre patienten efterfølgende til at gå lidt.
 - Før att oppnå maksimal rørlighet i leden rekommenderas att förbandet läggs med foten i en rät vinkel (90°).
 - Lägg förbandet så att ingen luckor uppstår.
 - Den upprullade delen av bindan ska vara vänd utåt. Håll den upprullade delen av bindan tätt mot benet/armen.
 - Om förbandet sitter för löst ska förbandet göras om.
- Användelse:
 - Varicex® kan anlægges ved hjælp af forskellige teknikker. Forbindingsteknikken aftales med den behandelnde læge.
 - For at opnå den bedst mulige ankelbevægelse anbefales det at holde foden i en ret vinkel (90°), når bindet anlægges.
 - Forbindingen skal anlægges, så der ikke opstår huller.
 - Den oprulrede del af bindet (bindeknude) peger udad. Knuden på bindet skal føres tæt ved benet/armen.
 - Hvis forbindningen løsner sig, skal den skiftes.

Varicex® S kan på grund af bi-elasticiteten formes, uden at du skal skære og klippe af forbindningen (fig. 1-6). Forbindingen tilpasser sig benet, så den ligger helt glat.
Varicex® F – for at undgå huller kan du i givet fald klippe af bindet og påbegynde en ny omvikling (fig. 10 og 11).

Når bindet er anlagt, skal zinklimforbindingen beskyttes med en tg®-rorforbinding eller et fikseringsbind. (fig. 9-11).

Bortskaffelse:
Produktet skal bortskaffes som farligt affald, da det indeholder zinkoxid, der er klassificeret som kronisk farligt for vandmiljøet.
Brugerens skil overholde de til enhver tid gældende love, normer og retningslinjer til bortskaffelse af medicinaffald.
Ikke forurenset emballageaffald kan i Europa indrindes under en affaldskode i kapitel 15 01 i Det Europæiske Affaldskatalog (Affaldskatalogbekendtgørelse – EAK). Emballage, der kan genindvendes, skal tilføres et nationalt genindvindingsystem.

Bemærk:

Indeholder zinkoxid, undgå udledning til miljøet (giftigt for vandorganismer, kronisk farligt for vandmiljøet). Du bedes være opmærksom på de særlige oplysninger i afsnittet "Bortskaffelse".

Generelle anvisninger:

Ved forekomst af en alvorlig hændelse bedes du henvende dig til producenten og de ansvarlige sundhedsmyndigheder.

| | |
|-----------|-----------------------|
| MD | Medicinteknik produkt |
|-----------|-----------------------|

sv Bruksanvisning

Produktbeskrivning och egenskaper:
Varicex® S är en lag- och bi-elastisk zinklimbinda. Avsett för Unna Boot.
Varicex® F är en stel zinklimbinda. Avsett för Unna Boot.

Produktsammansättning:
Varicex® S: Bärmaterial: 80 % viskos, 20 % polyamid med zinklim
Varicex® F: Bärmaterial: 40 % bomull, 60 % viskos med zinklim
Zinklim: zinkoxid, gelatin, kalciumklorid, glycerol, vatten, konserveringsmedel (propyl-4-hydroxybenzoat, metyl-4-hydroxybenzoat) och lukttämnen.

Avsedd användning:
För kompression, stöd och avlastning, viloställning av kroppsdelar.

Indikationer:
Flebologiska och lymfologiska indikationer: Varicer, insufficiens i djupa vener, tromboflebit, flebotrombos, posttrombotisk syndrom, kronisk venös insufficiens i stadium I–III b (enligt Widmer), ulcus cruris venosum et mixtum, ödem (fleb-, lymf-, lipödem, posttraumatiskt, postoperativt, under graviditet), efter skleroterapi och venekirurgiska ingrepp.
Kontusioner, distorsjoner, seneskador och luxationer.

Kontraindikationer:
Främskriden perifer arteriell okklusion, inkompenserad hjärtinsufficiens, septisk flebit, phlegmasia coerulea dolens, sensibiliteitsrubbningar i huden, känd allergi och/eller överkänslighet mot produktkomponenterna.

Biverkningar:

I mycket sällsynta fall kan hudirritation och/eller allergier uppstå.

Varningar och försiktighetsåtgärder:
• Osakunnigt förbandsläggning kan leda till hudnekroser och trykskador på nerver.
• En lätt blåfärgning av tårna är normalt. Den måste dock försvinna, när patienten börjar gå. Försvinner inte symptomen (smärta och blåfärgning) måste förbandet tas av och läggas på igen med mindre kompression.
• Vid starkt tilltagande smärta när förbandet bärs måste patienten meddela sin läkare.
• Kan användas vid ett ABPI över 0,8. Vid ett ABPI på 0,5–0,8 får bindan endast användas under läkares överinseende.
• Känd allergi och/eller överkänslighet mot någon av produktens komponenter.

Råd för användningen:

- Forberedelse:
 - Innan förbandet läggs ska eventuella sår rengöras/debrideras och täckas med ett sårförband som är lämpligt för sårets status.
 - Polstra eventuellt känsliga områden.
 - Voideaan käyttää, kun ABPI on yli 0,8. Jos ABPI on 0,5–0,8, sidettä saa käyttää vain lääkärin valvonnassa.
 - Tiedossa oleva allergia tai ylitherkkyys jollekin tuotekomponentille.
- Användning:
 - Varicex® kan appliceras med olika tekniker. Lindringstekniken stäms av med behandlande läkare.
 - Jo potilaalla ilmenee käytön aikana voimakasta kipua, siitä on ilmoitettava lääkärille.
 - Voidaan käyttää, kun ABPI on yli 0,8. Jos ABPI on 0,5–0,8, sidettä saa käyttää vain lääkärin valvonnassa.
 - Sidontaleveyden pitää vastata sidottavan kehonosan läpimitä.
 - Side asetetaan niin, ettei siihen jää rakoja.
 - Siteen avattu osa (siteen pää) osoittaa ulospäin. Siteen pää sidotaan tiukasti jalan/käsivarsen ympärille.
 - Jos side venyy, se on vaihdettava uuteen.

Varicex® S passar tack vare bielasticiteten utan att klippas till (bild 1–6). Förbandet anpassar sig till benet utan att veckas.
Varicex® F – för att förhindra luckor i förbandet klipper du vid behov av bindan och påbörjar en ny lindning (bild 10 och 11).

Efter appliceringen ska zinklimförbandet skyddas med en tg®-slang eller fixeringsbinda (bild 9–11).

Kassering:
Produkten ska kasseras som farligt avfall eftersom den innehåller zinkoxid, vilket är klassificerat som kroniskt toxiskt för vattenorganismer.
Användaren ska följa gällande lagar, regler och riktlinjer för kassering av avfall från det medicinska området.
Icke nedsmutsat förpackningsavfall kan tilldelas en avfallskod från kapitel 15 01 i direktivet om Europeiska avfallskatalogen (avfallskatalogförordningen). Förpackningar som kan återvinnas ska kasseras enligt de nationella återvinningssystemen.

Anvisning:
Innehåller zinkoxid, undvik utsläpp i naturen (giftig för vattenorganismer, kroniskt toxisk), observera de särskilda anvisningarna i avsnittet Kassering.

Allmänna anvisningar:
Om en allvarig incident inträffar ska du kontakta tillverkaren och ansvariga hälsomyndigheter.

Huomio:
Sisältää sinkkioksidia, joutumista ympäristöön on vältettävä (myrkyllinen vesistöille, pysyvästi vesistöille haitalliseksi). Käyttäjän on lääkinnällisiä jätettä hävittäessään aina noudatettava voimassa olevia lakeja, standardeja ja direktiivejä.
Likaantumatomat pakkausjätteet voidaan Euroopassa luokitella eurooppalaisen jäteuuteletousettusken luvun 15 01 jätteenä ilman mukaisesti. Kierrätettävät tuotepakkaukset tulee lajitella paikallisten kierrätysmääräysten mukaisesti.

Yleistä huomioitavaa:
Vakavan tapaturman sattuessa ota yhteys valmistajaan ja vastuussa oleviin terveysviranomaisiin.

| | |
|-----------|-----------------------|
| MD | Medicinteknik produkt |
|-----------|-----------------------|

Yleistä huomioitavaa:
Vakavan tapaturman sattuessa ota yhteys valmistajaan ja vastuussa oleviin terveysviranomaisiin.

| | |
|-----------|----------------------|
| MD | Lääkinnällinen laite |
|-----------|----------------------|

fi Käyttöohje

Tuotekuvaus ja ominaisuudet:
Varicex® S on lyhytkuituinen, bi-elastinen sinkkilimasiide. Soveltuu Unna Boot -siteen kanssa käytettäväksi.
Varicex® F on jäykkä sinkkilimasiide. Soveltuu Unna Boot -siteen kanssa käytettäväksi.

Tuotteen koostumus:
Varicex® S: Tukimateriaali: 80 % viskoosia, 20 % polyamidia – sinkkilimapiinnoite
Varicex® F: Tukimateriaali: 40 % puuvillaa, 60 % viskoosia – sinkkilimapiinnoite
Zinkovyö: Zinkidioksidia, gelatiiniä, kalsiumkloridiä, glyseroliä, vettä, säilöntäainetta (propyyli-4-hydroksibentsoattiä, metyyli-4-hydroksibentsoattiä) ja hajusteita.

Käyttötärkoiutus:
Kompressio, tukemiseen ja paineen keventämiseen sekä kehonosien rauhoittamiseen.

Indikaatiot:
flebologiset ja lymfologist indikaatiot: suonikohjut, syvien laskimoiden vajaatoiminta, tromboflebiitti, flebotromboosi, posttrombootinen oireyhtymä, krooninen laskimoiden taasi –III b vajaatoiminta (Widmerin mukaan), jalan laskimotukos ja valtimo-laskimotukos, edema (posttraumattainen flebödeema, lymfödeema ja lipödeema, postoperatiivises, raskausaikana), sklerosin ja laskimokirurgian jälkeen.
kontuusiit, nyrjähdykset, jännevammat ja luksaatioit.

Kontraindikaatiot:
pitkälle edenneet ääreisvaltimoiden tukkeumasairaudet, dekompenoituun sydämen vajaatoiminta, septinen laskimotulehdus, syvän laskimotromboosin akuttii fulminantti muoto, ihon herkkyyshäiriöit, tunnetut allergiat jait/yliherkkydet tuotteen ainesosille.

Sivuvaikutukset:
Hyvin harvinaisissa tapauksissa saattaa ilmetä ihoärsytystä jait/ai allergioita.

Varoitukset ja varoimenpiteet:
• Epäasianmukainen sidonta voi aiheuttaa ihonekroosin ja hermostollisia painevamioita.
• Varpaiden lievä sinertyminen on normaalia, ja sen pitäisi hävitä heti, kun potilas alkaa kävellä. Jos oireet eivät häviä (kipu ja sinerys), side on poistettava ja sidottava uudelleen niin, ettei se purista yhtä paljon.

• Jo potilaalla ilmenee käytön aikana voimakasta kipua, siitä on ilmoitettava lääkärille.
• Voidaan käyttää, kun ABPI on yli 0,8. Jos ABPI on 0,5–0,8, sidettä saa käyttää vain lääkärin valvonnassa.
• Tiedossa oleva allergia tai ylitherkkyys jollekin tuotekomponentille.

Käyttöohjeet:

- Valmistelu:
 - Haava on ennen siteen asettamista puhdistettava ja haavan tilan mukaan tarvittaessa peitettävä haavasiteellä.
 - Puristumisvaarassa olevat alueet on tarvittaessa pehmustettava.
 - Jo potilaalla ilmenee käytön aikana voimakasta kipua, siitä on nousemistta tai jalan pidemmän koahoasennossa pitämisen jälkeen. Tämän jälkeen potilasta on pyydettävä tekemään kävelyharjoituksia.
 - Sidontaleveyden pitää vastata sidottavan kehonosan läpimitä.
- Käyttö:
 - Varicex®-siteen asettamiseen voidaan käyttää erilaisia tekniikoita. Käärintateknikka päätetään hoitavan lääkärin kanssa.
 - Jotta varmistetaan nivellen mahdollisimman suuri liikkuvuus, side on suositeltavaa sitoa jalan ollessa suorassa kulmassa (90°).
 - Side asetetaan niin, ettei siihen jää rakoja.
 - Siteen avattu osa (siteen pää) osoittaa ulospäin. Siteen pää sidotaan tiukasti jalan/käsivarsen ympärille.
 - Jos side venyy, se on vaihdettava uuteen.

Varicex® S passar tack vare bielasticiteten utan att klippas till (bild 1–6). Förbandet anpassar sig till benet utan att veckas.
Varicex® F – för att förhindra luckor i förbandet klipper du vid behov av bindan och påbörjar en ny lindning (bild 10 och 11).

Efter appliceringen ska zinklimförbandet skyddas med en tg®-slang eller fixeringsbinda (bild 9–11).

Kun sinkkilimasiide on asetettu paikalleen, se suojataan tg®-putkella tai kiinnitysiteellä (kuvat 9–11).

Hävittäminen:
Tuote on hävittävä vaarallisena jätteenä, koska se sisältää sinkkioksidia, joka luokitellaan pysyvästi vesistöille haitalliseksi. Käyttäjän on lääkinnällisiä jätettä hävittäessään aina noudatettava voimassa olevia lakeja, standardeja ja direktiivejä.
Likaantumatomat pakkausjätteet voidaan Euroopassa luokitella eurooppalaisen jäteuuteletousettusken luvun 15 01 jätteenä ilman mukaisesti. Kierrätettävät tuotepakkaukset tulee lajitella paikallisten kierrätysmääräysten mukaisesti.

Allmänna anvisningar:
Om en allvarig incident inträffar ska du kontakta tillverkaren och ansvariga hälsomyndigheter.

| | |
|-----------|-----------------------|
| MD | Medicinteknik produkt |
|-----------|-----------------------|

Yleistä huomioitavaa:
Vakavan tapaturman sattuessa ota yhteys valmistajaan ja vastuussa oleviin terveysviranomaisiin.

| | |
|-----------|----------------------|
| MD | Lääkinnällinen laite |
|-----------|----------------------|

cs Návod na použití

Popis výrobku a charakteristika:
Varicex® S je bielastické zinkokleňové obinadlo s krátkým tahem. Vhodné pro Unna Boot.
Varicex® F je tuhé zinkokleňové obinadlo. Vhodné pro Unna Boot.

Složení výrobku:
Varicex® S: Nosný materiál: 80 % viskóza, 20 % polyamid – potiahnutý zinkovým glejom
Varicex® F: Nosný materiál: 40 % bavlna, 60 % viskóza – potiahnutý zinkovým glejom
Zinkový glej: Oxid zinočnatý, želatina, chlorid vápenatý, glycerol, voda, konzervační prostriedek (propyl-4-hydroxybenzoát, metyl-4-hydroxybenzoát) a vonné látky.

Účel použití:

Ke kompresi, opoře a odlehčení, k znehybnění části těla.

Indikace:
Flebologické a lymfologické indikace: varikóza, insuficience hlubokých žil, tromboflebitida, flebotrombóza, posttrombotický syndrom, chronická žilná insuficience stádia I až III b (podľa Widmera), ulcus cruris venosum a mixtum, edémy (flebedém, lipedém) posttraumatické, pooperatívne, v tehotenstve), po sklerotizácii chirurgických zákročoch na žilách.
Kontuze, distorze, poranění šlach a luxace.

Kontraindikace:
Pokročilé periférne arteriálne onemocnění, dekompenzovaná nedostatočnosť srdca, septická flebitida, phlegmasia coerulea dolens, poruchy citlivosti kože, známe alergie a/alebo precitlivosť voči zložkám produktu.

Vedlejší účinky:

Veľmi zriedka môže dojít k podráždení kůže a/nebo alergiim.

Výstražné pokyny a preventívni opatrení:

- Nesprávne provedená bandáž môže způsobit nekrózu kůže a tlakové poškodenie nervů.
- Namodralé zbarvení prstů je normální, ztratí se, jakmile pacient začne chodit. Pokud příznaky nezmizí (bolest a modranie), musí sa obvaz odstrániť a znovu aplikovať s nižšou kompresiou.
- V prípade silné narúštajících bolesti během nošení musí pacient uvědomit lékaře.
- Použitelné při ABPI nad 0,8. Při ABPI 0,5 až 0,8 používejte pouze pod lékařským dohledem.
- Známa alergie a/nebo precitlivlost na složku výrobku.

Pokyny k použití:

- Připrava:
 - Před přiložením obvazu je nutné stávající ránu vyčistit / chirurgicky ošetřit a podle stavu ji zakrýt obvazem na rány.
 - Oblasti ohrožené tlakem případně polstrujte.
 - Doporučuje se obvaz přiložit ráno před vstáním nebo po zvednutí nohy na delší dobu a poté pacienta požádat o návick kůže.
 - Šírka obinadla by měla odpovídat průměru obvazované části těla.

- Použití:
 - Varicex® lze přiložit pomocí různých technik. Technika ovjvení se provádí po dohodě s ošetřujícím lékařem.
 - K dosažení maximálního pohybu kloubu se doporučuje obvaz přiložit na chodidlo ohnuté v pravém úhlu (90°) k noze.
 - Obvaz přiložte tak, aby nevníkly žiadne mezery.
 - Svinutá část obinadla (hlava obinadla) smeruje navonok.
 - Hlava obinadla sa má viesť tesne pri nohe/ruke.
 - Pokud se obvaz uvolní, je nutné ho vyměnit.

Varicex® S lze diki bielastické vytvarovat bez niekoľikanásobného nastřížení a odstrnění (obr. 1-6). Obvaz se bez záhybu přizpůsobí noze.

Varicex® F – aby se zabránilo vzniku mezer v obvazu, příp. obinadlo odstrňněte a začněte novou otáčku (obr. 10 a 11).

Po přiložení je třeba zinkokleňový obvaz chránit tubulárnym obvazom tg® nebo fixácnym obinadlem (obr. 9-11).

Likvidace:
Výrobek je nutno zlikvidovat jako nebezpečný odpad, pretože obsahuje oxid zinečnatý, který je klasifikován jako chronicky ohrožující vodní prostředí.
Užívatel musí dodržovat příslušné platné zákony, normy a směrnice pro likvidaci zdravotnického odpadu.

Používatel musí dodržovat příslušné platné zákony, normy a směrnice pro likvidaci zdravotnického odpadu.
V Evropě může být neznečištěným odpadovým obalom přiradený odpad odpovídá z kapitoly 15 01 Nariadenia o európskom zozname odpadov (Nariadenie o zozname odpadov – AVV). Recyklovateľné obaly by sa mali odovzdať príslušným národným recyklačným systémom.

Upozornění:
Obsahuje oxid zinečnatý, zabraňte uvolňování do životního prostředí (toxický pro vodní organismy, chronicky ohrožující vodní prostředí), dbejte zvláštních údajů v odstavci Likvidace.

Všeobecná upozornění:
V případě vážného incidentu se obraťte na výrobce a příslušné zdravotnické orgány.

| | |
|-----------|-------------------------|
| MD | Zdravotnický prostředek |
|-----------|-------------------------|

sk Návod na použitie

Opis produktu a charakteristika výkonu:
A Varicex® S je bi-elastické zinkokleňové ovinadlo s krátkym tahom. Vhodné pre Unna Boot.
A Varicex® F je tuhé zinkokleňové ovinadlo. Vhodné pre Unna Boot.

Zloženie produktu:
Varicex® S: Nosný materiál: 80 % viskóza, 20 % polyamid – potiahnutý zinkovým glejom
Varicex® F: Nosný materiál: 40 % bavlna, 60 % viskóza – potiahnutý zinkovým glejom
Zinkový glej: Oxid zinočnatý, želatina, chlorid vápenatý, glycerol, voda, konzervačný prostriedok (propyl-4-hydroxybenzoát, metyl-4-hydroxybenzoát) a vonné látky.

Účel použitia:

Na kompresiu, vystuženie a odľahčenie, na znehybnenie časti tela.

Indikácie:
Flebologické a lymfologické indikácie: Varikóza, nedostatočnosť hlbokých žil, tromboflebitida, flebotrombóza, posttrombotický syndrom, chronická žilová nedostatočnosť štádia I až III b (podľa Widmera), ulcus cruris venosum a mixtum, edémy (fleb-, lymf- a lipedém) posttraumatické, pooperatívne, v tehotenstve), po sklerotizácii chirurgických zákročoch na žilách.
Kontúzie, distorzie, poranenia šlach a luxácie.

Kontraindikácie:
Pokročilé periférne arteriálne obštrukcie, dekompenzovaná srdcová nedostatočnosť, septická flebitida, ph