



Rosidal® K

Rosidal® K

STERILE EO

Elko® - Rosidal®

50x 95

Rosidal® SC

50x 95

Rosidal® haft

Rosidal® haft

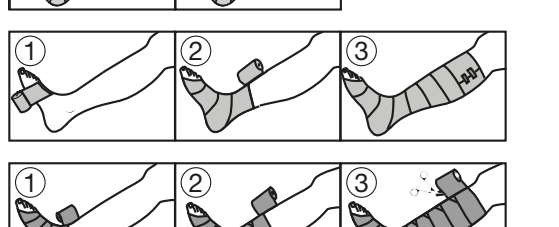
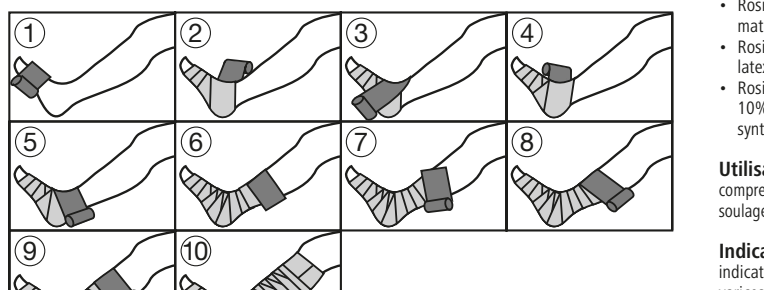
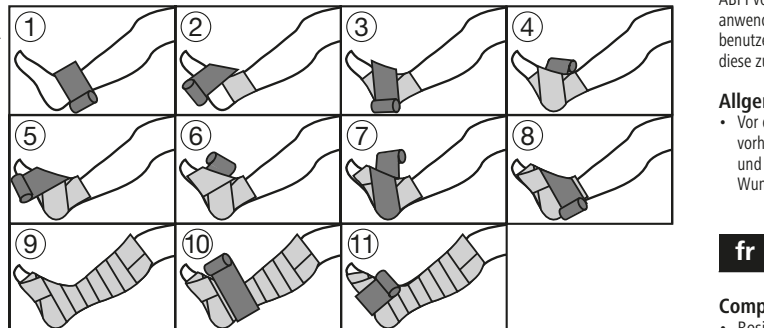
STERILE EO

Caution: This Product Contains Natural Rubber Latex Which May Cause Allergic Reactions

Rosidal® CC



Kurzgumbinde · Bande à allongement court · Short Stretch Bandage · Venda de tracción corta · Ligadura de baixa elasticidade · Benda ad allungamento limitato · Korte-rekrywachtel · Kortsträksbind · Lågelastisk binda · Obinadlo s krátkym tahem · Ovinadlo s krátkym tahom · Rövid megnyúlású póló · Banda o krótkim naciagu · Επιθεσμος μικρής ελαστικότητας · Kisa çekili bandaj



Rosidal® K sterile
Rosidal® haft sterile:

Medical Device Recyclable Packaging

Lohmann & Rauscher International GmbH & Co. KG
Westerwaldstraße 4 · 56579 Rengsdorf, Germany
www.Lohmann-Rauscher.com

de Gebrauchsanweisung

Produktzusammensetzung

- Rosidal® K / Elko® Rosidal®: 100% Baumwolle
- Rosidal® SC: Polyurethanschaum mit Textilgewebe aus 60 % Polyamid, 40 % Baumwolle
- Rosidal® haft: 100% Baumwolle, naturlatexbeschichtet
- Rosidal® CC: 51% Baumwolle, 39 % Polyamid, 10 % Polyurethan, synthetekautschukbeschichtet

Zweckbestimmung

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

Indikationen

phlebologische und lymphatische Indikationen: Varikosis, Leitvenensuffizienz, Thrombose, chronische Veneninsuffizienz 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

Fortgeschrittenne periphere arterielle Verschlusskrankheiten, dekomprimierte Herzensuffizienz, septische Phlebitis, Phlegmasia cerulea 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

Unsachgemäße Bandagieren kann Hautnekrosen und nervale Druckschäden zur Folgen 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 ABI über 0,8. Bei einem ABI von 0,5 bis 0,8 nur unter ärztlicher Kontrolle anwenden. Zur Fixierung der Binde Pflasterstreifen sollten den jeweiligen nationalen Recyclingsystemen zugeführt werden.

Entsorgung

Produktabfälle können in Europa einem Abfallschlüssel aus Kapitel 18 01, Verpackungsabfälle einem Abfallschlüssel aus Kapitel 15 01 der Verordnung über das Europäische Abfallverzeichnis (Abfallverzeichnisverordnung – AVV) zugeordnet werden. Recyclingfähige Verpackungen sollten benutzt werden. Nach Fixierung der Binde Pflasterstreifen benutzen. Nicht mit Verbandklemmen fixieren, da diese zu Verletzungen führen können.

Allgemeine Hinweise

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

fr Mode d'emploi

Composition du produit

- Rosidal® K / Elko® Rosidal®: 100% coton
- Rosidal® SC: Mousse de polyuréthane avec matière textile (60% polyamide, 40% coton)
- Rosidal® haft: 100% coton, revêtement en latex naturel
- Rosidal® CC: 51% coton, 39% polyamide, 10% polyuréthane, revêtement en caoutchouc synthétique

Utilisation prévue

compression, fixation de pansements, soutien et soulagement, ainsi qu'immobilisation de membres.

Indications

indications en phlébologie et en lymphologie : varices, insuffisance au niveau des veines profondes, thrombofibré, phlébothrombose, syndrome post-thrombotique, insuffisance veineuse chronique de stades I à III b (selon la classification de Widmer), ulcus cruris venosum et mixtum, œdèmes, (phlébœdème, lymphœdème et lipœdème) post-traumatiques, post-opératoires, pendant la grossesse), après une sclérose et après des interventions chirurgicales veineuses. Contusions, distorsions, lésions du tendon et luxations

Contre-indications

artériopathies oblitérantes périphériques avancées, insuffisance cardiaque décompensée, phlébite septique, phlegmasia cerulea 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.

• La partie enroulée de la bande (extrémité avant de la bande) doit être orientée du côté opposé à la peau. Appliquer fermement l'extrême avant de la bande sur la jambe/les bras.

Conseils d'utilisation

- Rosidal® K / Elko® - Rosidal® peuvent être posés à l'aide de différentes techniques de compression (illustrations A1 – A11 ou B1 – B10).
- Rosidal® haft doit être déroulé de 20 cm env. avant l'application.
- Rosidal® SC – posez la bande de compression souple avec un chevauchement de 50% (C1 – C3).
- Rosidal® CC – posez la bande (bandage en huit) en tension maximale (Safe-Loc®), illustrations D1 – D3).

Conseil d'entretien

Le lavage peut faire augmenter l'étiènement maximal de la bande. Veuillez en tenir compte lors de l'application.

- Rosidal® K / Elko® - Rosidal®: Lavable jusqu'à 50 fois à 95 °C (lessive douce traditionnelle)

En Europe, un code de déchet du Chapitre 18 01 de la Directive du catalogue européen des déchets (catalogue européen des déchets – CED, AVV) peut être affecté aux déchets de produits et un code de déchet du Chapitre 15 01 de cette même directive peut être affectés aux déchets d'emballage. Les emballages étiquetés comme recyclables doivent être déposés dans les systèmes de recyclage nationaux correspondants.

Élimination

En Europe, un code de déchet du Chapitre 18 01 de la Directive du catalogue européen des déchets (catalogue européen des déchets – CED, AVV) peut être affecté aux déchets de produits et un code de déchet du Chapitre 15 01 de cette même directive peut être affectés aux déchets d'emballage. Les emballages étiquetés comme recyclables doivent être déposés dans les systèmes de recyclage nationaux correspondants.

La extensibilidad máxima de la venda puede aumentar con los lavados. Tenga esto en cuenta al aplicar la venda.

- Rosidal® K / Elko® - Rosidal®: Puede lavarse hasta 50 ciclos de lavado a 95 °C (detergente suave estándar/programa delicado). Apta para secadora hasta un máximo de 55 °C, planchar en el nivel 1.

Rosidal® SC: Puede lavarse hasta 50 ciclos de lavado a 95 °C (detergente suave estándar/programa delicado). No apta para secadora, no planchar.

Recomendaciones de cuidado

La extensibilidad máxima de la venda puede aumentar con los lavados. Tenga esto en cuenta al aplicar la venda.

- Rosidal® K / Elko® - Rosidal®: Puede lavarse hasta 50 ciclos de lavado a 95 °C (detergente suave estándar/programa delicado). Apta para secadora hasta un máximo de 55 °C, planchar en el nivel 1.

Rosidal® SC: Puede lavarse hasta 50 ciclos de lavado a 95 °C (detergente suave estándar/programa delicado). No apta para secadora, no planchar.

Indicaciones generales

En caso de evento grave, vea el fabricante y las autoridades sanitarias.

Remarques générales

En caso de evento grave, vea el fabricante y las autoridades sanitarias.

cycle de lavage délicat). Adapté à un séchage au séche-linge à max. 55 °C, repasser au niveau 1.

- Rosidal® SC: Lavable jusqu'à 50 fois à 95 °C (lessive douce traditionnelle/codage de lavage délicat). Non adapté à un séchage au séche-linge, ne pas repasser.

Advertencias y precauciones

Un vendaje inadecuado puede causar necrosis cutánea y daños nerviosos debidos a una presión excesiva.

- Rosidal® haft debe desenrollarse aprox. 20 cm antes de la aplicación.

• Rosidal® haft debe desenrollarse aprox. 20 cm antes de la aplicación.

- Rosidal® haft debe desenrollarse aprox. 20 cm antes de la aplicación.

• Rosidal® haft debe desenrollarse aprox. 20 cm antes de la aplicación.

Modo de empleo

Rosidal® K / Elko® - Rosidal® puede aplicarse con ayuda de diferentes técnicas de compresión (ímagenes A1-A11 o B1-B10).

- Rosidal® haft debe desenrollarse aprox. 20 cm antes de la aplicación.

• Rosidal® SC - aplique la venda suave de compresión con un solapamiento del 50% (C1-C3).

- Rosidal® haft: 100% algodón, revestido en lattice naturale

• Rosidal® haft: 100% algodón, revestido en lattice naturale

Composición del producto

- Rosidal® K / Elko® Rosidal®: 100% algodón

• Rosidal® SC: Espuma de poliuretano con tejido textil de 60% de poliamida, 40% de algodón

- Rosidal® haft: 100% algodón, con un revestimiento de látex natural

• Rosidal® CC: 51% algodón, 39% poliamida, 10% poliuretano, revestido con goma sintética

Indicaciones generales

• Antes de aplicar la venda, la posible herida debe ser limpia/desbridada y cubierta con un apósito conforme al estado de la herida.

- Pida a su médico que le aconseje sobre la técnica de aplicación.

• Se recomienda aplicar la venda por las mañanas antes de levantarse o después de haber tenido la pierna/el brazo levantados durante bastante tiempo y, después, instar al paciente a que realice ejercicios de movilidad con la extremidad afectada.

- El ancho de la venda debe estar directamente relacionado con el diámetro del miembro a tratar.

• 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.

- La venda debe ser aplicada de tal manera que la presión sea decreciente del pie hacia la rodilla y, en su caso, hacia el pie intergleno.

• La parte desenrollada de la venda (el extremo de la venda) apunta hacia fuera. El extremo de la venda debe conducirse de forma cerrada por la pierna/el brazo.

Indicaciones de cuidado

Si se produce un evento grave, contacte con el fabricante y con las autoridades sanitarias que correspondan.

Indicaciones generales

Si se produce un evento grave, contacte con el fabricante y con las autoridades sanitarias que correspondan.

Indicaciones de cuidado

Si se produce un evento grave, contacte con el fabricante y con las autoridades sanitarias que correspondan.

Indicaciones generales

Si se produce un evento grave, contacte con el fabricante y con las autoridades sanitarias que correspondan.

Indicaciones generales

Si se produce un evento grave, contacte con el fabricante y con las autoridades sanitarias que correspondan.

Indicaciones generales

Si se produce un evento grave, contacte con el fabricante y con las autoridades sanitarias que correspondan.

Indicaciones generales

Si se produce un evento grave, contacte con el fabricante y con las autoridades sanitarias que correspondan.

Indicaciones generales

Si se produce un evento grave, contacte con el fabricante y con las autoridades sanitarias que correspondan.

Indicaciones generales

Si se produce un evento grave, contacte con el fabricante y con las autoridades sanitarias que correspondan.

Indicaciones generales

Si se produce un evento grave, contacte con el fabricante y con las autoridades sanitarias que correspondan.

Indicaciones generales

Si se produce un evento grave, contacte con el fabricante y con las autoridades sanitarias que correspondan.

Indicaciones generales

Si se produce un evento grave, contacte con el fabricante y con las autoridades sanitarias que correspondan.

Indicaciones gener

- De zwachtel moet zodanig worden aangelegd dat de druk van de zwachtel van voet naar knie of tot de bil afneemt.
- Het opperdeel deel van de zwachtel (verbandrol) wijst naar buiten. De verbandrol moet nauw tegen het been of de arm worden geleid.

Gebruiksinstucties

- Rosidal® K/Eliko®- Rosidal® kan met behulp van diverse compressiebandagetechnieken worden aangelegd (zie afbeeldingen A1 tot en met A11 of B1 tot en met B10).
- Rosidal® haft moet voorafgaand aan het aanbrengen ong. 20 cm worden afgeroeld.
- Rosidal® SC - breng de zachte compressiezwachtel met 50% overlapping aan (C1 - C3).
- Rosidal® CC - breng de zwachtel aan onder volledige rek (Safe-Loc®) in achtvormen (zie afbeeldingen D1 tot en met D3).

Wasvoorschrift
Door het wassen kan de maximale rek van de zwachtel groter worden. Houd hiermee rekening bij het aanleggen van de zwachtel.

da Brugsanvisning

Sammensætning

- Rosidal® K / Eliko®- Rosidal®: 100 % bomuld
- Rosidal® SC: Polyurethanskum med tekstilsvær af 60 % polyamid, 40 % bomuld.
- Rosidal® haft: 100 % bomuld, belagt med naturlatex.
- Rosidal® CC: 51 % bomuld, 39 % polyamid, 10 % polyuretan, belagt med syntetisk kautsjuk

Tilsigtet anvendelse
Til kompression, fiksering af forbindinger, støtte og aflastning og immobilisering af kropsdele.

Indikationer
flebologiske og lymphologiske indikationer:
Varikose, dyb venos insufficiens, tromboflebitis, flebotrombose, poststrombotisk syndrom, kronisk venos insufficiens i stadium I til III (efter Widmer), ulcus cruris venosum og mixtum), ødem (flæb-, lymf- og lipödem) posttraumatisk, postoperativ, under gravitet, efter skleroterapi og venekirurgiske indgreb.
Kontusioner, distorsioner, senesekader og luxationer

Kontraindikationer
Fremmede periferne arterielle karsyngdomme, dekompenzert hjerteinsufficiens, septisk flebitis, phlegmasia cerulea dolens, sensibilitetsforstyrrelser i huden, kendte allergier og/eller overfølsomhed over for bindets materialer.

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

Advarsler og forebyggende foranstaltninger

Ukoret bandagering kan medføre hudnekroser og nervale trykskader. En let blafræring af tæerne er normalt; så skal forsvinde, så snart patienten begynder at gå. Hvis symptomerne ikke forsvinder (smerte og blåfarvning), skal forbindingen (fiksering og anlægget) endnu en gang, med mindre kompression. Ved stærkt tiltagende smerte under brugen skal patienten sage 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. Fiksering af bindet skal ske med plasterstrips og ikke med bindklemmer, da de kan medføre skader.

Generelle anvisninger
Inden anlægning af bindet skal et evt. sår rense/debrideres og afdækkes med en sårforbinding, der svarer til sårets status.

sv Bruksanvisning

Produktsammansättning

- Rosidal® K / Eliko®- Rosidal®: 100 % bomull
- Rosidal® SC: Polyurethanskum med textilsvär af 60 % polyamid, 40 % bomull
- Rosidal® haft: 100 % bomull med naturlatexbeläggning
- Rosidal® CC: 51 % bomull, 39 % polyamid, 10 % polyuretan, syntetgummibeläggning

Avsedd användning
För kompression, fixering av förband, stöd och avlastning samt immobilisering av kropsdelar.

Indikationer
flebologiska och lymphologiska indikationer:
varic, insufficiens i djupa vene, tromboflebit, flebotrombos, poststrombotisk syndrom, kronisk venos insufficiens i stadium I-III (enligt Widmer), ulcus cruris venosum och mixtum, ödem (flæb-, lymf-, lipödem) posttraumatiskt, postoperativt,

- Rosidal® K / Eliko®- Rosidal®: Tot 50 keer wasbaar op 95 °C (met vrij in de handel verkrijgbare fijnwasmiddel op de wasmachinestand voor fijne was). Geschikt om te drogen in de wasdroger op max. 55 °C. Strijken op niveau 1.
- Rosidal® SC: Tot 50 keer wasbaar op 95 °C (met vrij in de handel verkrijgbare fijnwasmiddel op de wasmachinestand voor fijne was). Niet geschikt om te drogen in de wasdroger, niet strijken.

Weggooinen

In Europa kan productafval worden toegezien aan een afvalcode uit hoofdstuk 18 01 en verpakkingsafval aan een afvalcode uit hoofdstuk 15 01 van de Richtlijn over de Europese Afvalcatalogus (Afvalcataloguslijst - AVV).

Verpakking die geschikt is voor hergebruik, moet naar de betreffende nationale recyclesystemen worden gebracht.

Algemene aanwijzingen

Als er een ernstig incident optreedt, verzoeken wij u zich te wenden tot de fabrikant en de betreffende gezondheidsautoriteiten.

da Brugsanvisning

Sammensætning

- Rosidal® K / Eliko®- Rosidal®: 100 % bomuld
- Rosidal® SC: Polyurethanskum med tekstilsvær af 60 % polyamid, 40 % bomuld.
- Rosidal® haft: 100 % bomuld, belagt med naturlatex.
- Rosidal® CC: 51 % bomuld, 39 % polyamid, 10 % polyuretan, belagt med syntetisk kautsjuk

Tilsigtet anvendelse
Til kompression, fiksering af forbindinger, støtte og aflastning og immobilisering af kropsdele.

Indikationer
flebologiske og lymphologiske indikationer:
Varikose, dyb venos insufficiens, tromboflebitis, flebotrombose, poststrombotisk syndrom, kronisk venos insufficiens i stadium I til III (efter Widmer), ulcus cruris venosum og mixtum), ødem (flæb-, lymf- og lipödem) posttraumatisk, postoperativ, under gravitet, efter skleroterapi og venekirurgiske indgreb.
Kontusioner, distorsioner, senesekader og luxationer

Kontraindikationer
Fremmede periferne arterielle karsyngdomme, dekompenzert hjerteinsufficiens, septisk flebitis, phlegmasia cerulea dolens, sensibilitetsforstyrrelser i huden, kendte allergier og/eller overfølsomhed over for bindets materialer.

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

Advarsler og forebyggende foranstaltninger

Ukoret bandagering kan medføre hudnekroser og nervale trykskader. En let blafræring af tæerne er normalt; så skal forsvinde, så snart patienten begynder at gå. Hvis symptomerne ikke forsvinder (smerte og blåfarvning), skal forbindingen (fiksering og anlægget) endnu en gang, med mindre kompression. Ved stærkt tiltagende smerte under brugen skal patienten sage 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. Fiksering af bindet skal ske med plasterstrips og ikke med bindklemmer, da de kan medføre skader.

Generelle anvisninger
Inden anlægning af bindet skal et evt. sår rense/debrideres og afdækkes med en sårforbinding, der svarer til sårets status.

- blåfärgning av tårna är normal. Den mäste dock försvinna, när patienten börjar gå. Försvinner inte symptomet (smärta och blåfärgning) mäste förbandet tas av och läggas på igen med mindre kompression. Vid starkt ökande smärtor när förbandet bärts mäste patienten meddela sin läkare. Kan används vid ett ABPI över 0,8.
- Rosidal® SC: Tot 50 keer wasbaar op 95 °C (met vrij in de handel verkrijgbare fijnwasmiddel op de wasmachinestand voor fijne was). Niet geschikt om te drogen in de wasdroger, niet strijken.

Allmänna anvisningar

In Europa kan produktafval worden toegezien aan een afvalcode uit hoofdstuk 18 01 en verpakkingsafval aan een afvalcode uit hoofdstuk 15 01 van de Richtlijn over de Europese Afvalcatalogus (Afvalcataloguslijst - AVV).

Verpakking die geschikt is voor hergebruik, moet naar de betreffende nationale recyclesystemen worden gebracht.

Algemene aanwijzingen

Als er een ernstig incident optreedt, verzoeken wij u zich te wenden tot de fabrikant en de betreffende gezondheidsautoriteiten.

sv Bruksanvisning

Sammensättning

- Rosidal® K / Eliko®- Rosidal®: 100 % bomull
- Rosidal® SC: Polyurethanskum med tektilsvär af 60 % polyamid, 40 % bomull.
- Rosidal® haft: 100 % bomull med naturlatexbeläggning
- Rosidal® CC: 51 % bomull, 39 % polyamid, 10 % polyuretan, syntetgummibeläggning

Tilsigtet anvendelse
Til kompression, fiksering af forbindinger, støtte og aflastning og immobilisering af kropsdele.

Indikationer
flebologiske og lymphologiske indikationer:
Varikose, dyb venos insufficiens, tromboflebitis, flebotrombose, poststrombotisk syndrom, kronisk venos insufficiens i stadium I til III (efter Widmer), ulcus cruris venosum och mixtum), ödem (flæb-, lymf- och lipödem) posttraumatisk, postoperativ, under gravitet, efter skleroterapi og venekirurgiske indgreb.
Kontusioner, distorsioner, senesekader og luxationer

Kontraindikationer
Fremmede periferne arterielle karsyngdomme, dekompenzert hjerteinsufficiens, septisk flebitis, phlegmasia cerulea dolens, sensibilitetsforstyrrelser i huden, kendte allergier og/eller overfølsomhed over for bindets materialer.

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

Advarsler og forebyggende foranstaltninger

Ukoret bandagering kan medføre hudnekroser og nervale trykskader. En let blafræring af tæerne er normalt; så skal forsvinde, så snart patienten begynder at gå. Hvis symptomerne ikke forsvinder (smerte og blåfarvning), skal forbindingen (fiksering og anlægget) endnu en gang, med mindre kompression. Ved stærkt tiltagende smerte under brugen skal patienten sage 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. Fiksering af bindet skal ske med plasterstrips og ikke med bindklemmer, da de kan medføre skader.

Generelle anvisninger
Inden anlægning af bindet skal et evt. sår rense/debrideres og afdækkes med en sårforbinding, der svarer til sårets status.

pl Instrukcja stosowania

Instrukcja dla pacjenta

- Rosidal® K / Eliko®- Rosidal®: kan liggas med olika tekniker för kompressionsförband (bild A1-A11 eller B1-B10).
- Rosidal® haft mäste rullas av cirka 20 cm innan förbandet läggs.
- Rosidal® SC - lägg den mjuka kompressionsbinden med 50 % överläppning (C1-C3).
- Rosidal® CC - lägg bindan med maximal sträckning (Safe-Loc®) i åttor (bild D1-D3).

Kontraindikacjia

- Pokročilá obstrukcia periférnych arterií, dekompenzácia srdcového nedostatku, septická flebitida, phlegmasia coerulea dolens, poruchy citlivosti kožné, záhrada alergie a/alebo precitlivenosť na zložky produktu

Kontrola

- Vyskúšajte, či sa vysvetlila výzva o povolení používania produktu.

Praktické použitie

- Binda vysvetlením povolenia používania produktu.

Odporúčaná starostlivosť

- Praním sa môže maximálna rovadlosť ovinadla zvýšiť. Pri aplikácii ovinadla doberte ruky.

- Rosidal® K / Eliko®- Rosidal®: Kan tvärtas upp till 50 gänger i 0,5-0,8 fär bindan endast användas under läkars överinseende. Använt plåsterremsprör för att fästa bindan. Den får inte fastas med förbandsklämmor eftersom de kan orsaka skada.

Odporúčaná starostlivosť

- Binda vysvetlením povolenia používania produktu.

Zloženie produktu

- Rosidal® K / Eliko®- Rosidal®: 100% bawlna

- Rosidal® SC: Pianka poliuretanowa z tkaniną tekstylną w 60% z poliamidem i w 40% z bawlną

- Rosidal® haft: 100% bawlna, powlekany lateksam

- Rosidal® CC: 51% bawlna, 39% poliamid, 10% poliuretan, powlekany lateksam

Odporúčaná starostlivosť

- Praním sa môže maximálna rovadlosť ovinadla zvýšiť. Pri aplikácii ovinadla doberte ruky.

- Rosidal® K / Eliko®- Rosidal®: Kan tvärtas upp till 50 gänger i 0,5-0,8 fär bindan endast användas under läkars överinseende. Använt plåsterremsprör för att fästa bindan. Den får inte fastas med förbandsklämmor eftersom de kan orsaka skada.

Odporúčaná starostlivosť

- Binda vysvetlením povolenia používania produktu.

Zloženie produktu

- Rosidal® K / Eliko®- Rosidal®: 100% bawlna

- Rosidal® SC: Poliuretan háb 60% poliamidból, 40% pamutból álló textilszövettel

- Rosidal® haft: 100% pamut, természetes latex

- Rosidal® CC: 51% pamut, 39% poliamid, 10% poliuretan, szintetikus kaučuk

Odporúčaná starostlivosť

- Praním sa môže maximálna rovadlosť ovinadla zvýšiť. Pri aplikácii ovinadla doberte ruky.

- Rosidal® K / Eliko®- Rosidal®: Kan tvärtas upp till 50 gänger i 0,5-0,8 fär bindan endast användas under läkars överinseende. Använt plåsterremsprör för att fästa bindan. Den får inte fastas med förbandsklämmor eftersom de kan orsaka skada.

Odporúčaná starostlivosť

- Binda vysvetlením povolenia používania produktu.

Zloženie produktu

- Rosidal® K / Eliko®- Rosidal®: 100% bawlna

- Rosidal® SC: Poliuretan háb 60% poliamidból, 40% pamutból álló textilszövettel