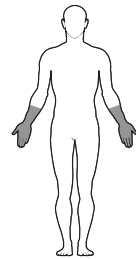




FOR USE WITH
GAME READY
GRPRO® 2.1 SYSTEM
MED4 ELITE™ SYSTEM



HAND/WRIST USE GUIDE

ENGLISH

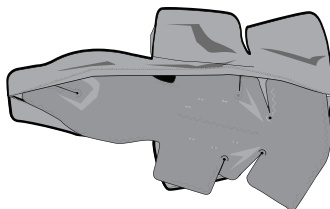
SIZING SPECIFICATIONS

- Size: One Size
- Anatomic Orientation: Left, Right

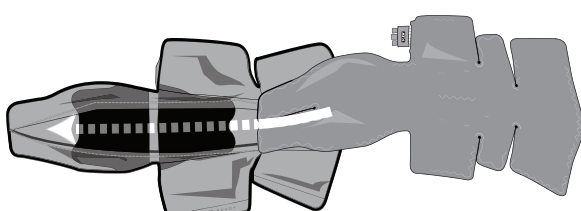
ASSEMBLY

The Heat Exchanger (**PN 520811-03**) fits inside the Sleeve (**PN 510811**) and comes as part of a pre-assembled Wrap (**PN 590811-03**). If the Heat Exchanger is removed to launder the Sleeve, or for any other reason, please use the following instructions to re-insert the Heat Exchanger into the Sleeve.

1 Place sleeve on flat surface with logo side up and determine opening location.



2a To assemble the wrap so that the insulation is not being used, insert the heat exchanger into the sleeve with blue side down and thread the heat exchanger under just one or both of the foam insulating layers (blue side of heat exchanger should touch blue side of sleeve). The two upper tabs on each side of the heat exchangers fit together into the larger side sections of the sleeve.



2b To assemble the wrap so that the insulation is not being used, insert the heat exchanger into the sleeve with blue side down and thread the heat exchanger under just one or both of the foam insulating layers (blue side of heat exchanger should touch blue side of sleeve). The two upper tabs on each side of the heat exchangers fit together into the larger side sections of the sleeve.



WARNING

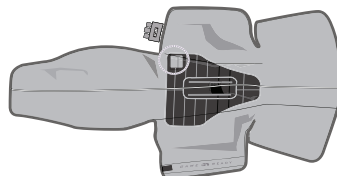
It is mandatory to fully read and understand your System's User Manual before using the device. Failure to follow operating instructions could result in serious injury.



IMPORTANT

Read complete indications, contraindications, cautions, and warning before using this product. Keep this document for future reference.

3 Be sure the heat exchanger is flat inside the sleeve with no folds or creases.



4 Once the heat exchanger is in place, position the base plate. There is a rectangle loop inside the sleeve between the zipper and 3-port connector which lines up with the hook on the base plate. Take the base plate with the hand support facing down, and align the top of the plate with the top of the center attachment wings. Press the hook fastener onto the loop inside the sleeve.

5 To lay the hand flat during therapy, the hand support can be removed by unfastening the hook and loop which secures it to the base plate. Do not remove the base plate; this should be used at all times for effective therapy.

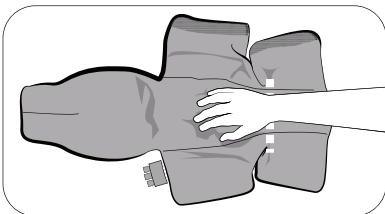
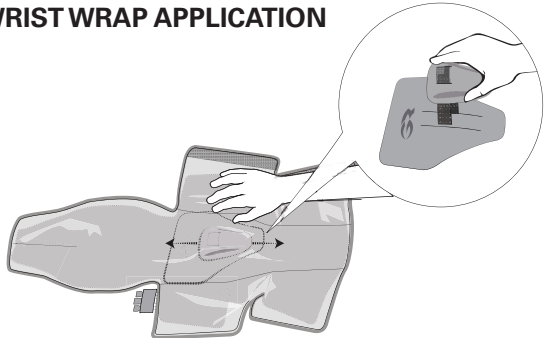
6 Close the zipper to complete assembly. Lay the blue side up and ensure the heat exchanger is uniformly laid out and smooth inside the sleeve.

BEFORE INITIAL USE

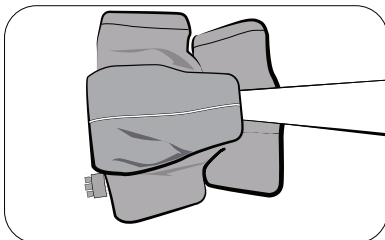
Prime the Wrap using the following steps:

- With the **GRPro 2.1 Control Unit** off, attach the Connector Hose to the Control Unit and the Wrap
- Lay the Wrap open and flat next to the Control Unit (not on the body)
- Turn the System on and run for 2 minutes with No Pressure
- With the **Med4 Elite Control Unit** off, attach the Connector Hose to Patient 1 on Control Unit and the Wrap
- Lay the Wrap open and flat next to the Control Unit (not on the body)
- Press the On/Off button above the touchscreen
- Choose Patient 1 and run Cold Therapy with No Pressure for 2 minutes

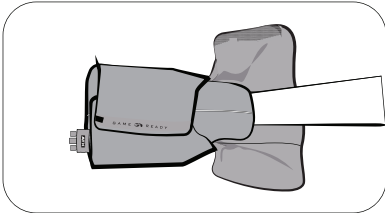
HAND/WRIST WRAP APPLICATION



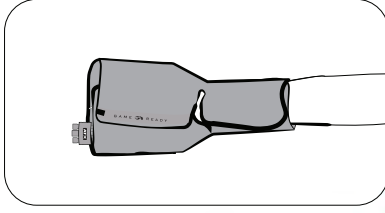
- Place the affected hand/wrist palm down on the hand support as shown.



- Fold the end of the wrap over the top of the hand ensuring a comfortable



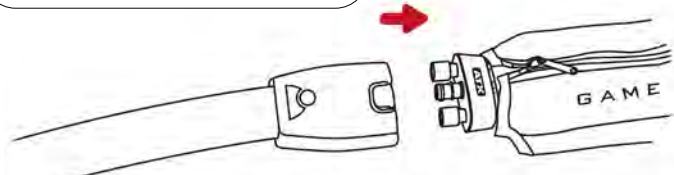
- Continue folding the side flaps over the hand, one at a time. Ensure that the wrap has been applied uniformly against the hand, wrist, and arm with a close and snug fit.



- Attach the Wrap to the Control Unit with the Connector Hose. There should be an audible "click". To disconnect, simply press the blue or gray button and remove the connector from the Wrap.

GRPRO 2.1 CONTRAINDICATIONS

		THERAPY MODE
Cyotherapy	Compression	
		X = Absolute Contraindication – Therapy in these situations should not be used in patients:
		R = Relative Contraindication – Therapy for these conditions should be used only under the supervision of a licensed healthcare practitioner in patients:
	X	Who are in the acute stages of inflammatory phlebitis in the affected region.
	X	Who have any current clinical signs suggestive of deep vein thrombosis in the affected region.
	X	Who have significant arteriosclerosis or other vascular ischemic disease in the affected region.
	X	Who have any significant risk factors or current clinical signs of embolism (e.g. pulmonary embolus, cerebral infarction, atrial fibrillation, endocarditis, myocardial infarction, or atheromatous embolic plaque).
	X	Who have a condition in which increased venous or lymphatic return is not desired in the affected extremity (e.g., carcinoma).
	X	Who have decompensated hypertonia in the affected region.
	R	Who have an open wound in the affected region (the wound must be dressed prior to use of Game Ready).
	R	Who have an acute, unstable (untreated) fracture in the affected region.
	R	Who are children under 18 years old or patients who have cognitive disabilities or communication barriers, whether temporary (due to medication) or permanent.
	R	Who have a cardiac insufficiency or congestive heart failure (with associated edema in the extremities or lungs).
R	R	Who have a localized unstable skin condition (e.g., dermatitis, vein ligation, gangrene, or recent skin graft).
	R	Who have erysipelas or other active infection in the affected region.
	X	Who have significant vascular impairment in the affected region (e.g., from prior frostbite, diabetes, arteriosclerosis or ischemia).
X		Who have known hematological dyscrasias which affect thrombosis (e.g., paroxysmal cold hemoglobinuria, cryoglobulinemia, sickle-cell disease, serum cold agglutinins).
R		Who have Raynaud's disease or cold hypersensitivity (cold urticaria).
R		Who have hypertension or extreme low blood pressure.
R		Who have diabetes.
R		Who have compromised local circulation or neurologic impairment (including paralysis or localized compromise due to multiple surgical procedures) in the affected region.
R		Who have rheumatoid arthritis in the affected region.



MED4 ELITE CONTRAINDICATIONS



X = Absolute Contraindication –

Therapy in these situations should **not** be used in patients who have:

R = Relative Contraindication –

Therapy for these conditions should be used only under the supervision of a licensed healthcare practitioner in patients who have:

	THERAPY MODE			
	Thermotherapy	Cryotherapy	Compression	Rapid Contrast
Current clinical signs in the affected region of significant peripheral edema (e.g., deep vein thrombosis, chronic venous insufficiency, acute compartment syndrome, systemic venous hypertension, congestive heart failure, cirrhosis/liver failure, renal failure).	X	X	X	X
Significant vascular impairment in the affected region (e.g., from prior frostbite, arteriosclerosis, arterial insufficiency, diabetes, vascular dysregulation, or other vascular ischemic disease).	X	X	X	X
Known hematological dyscrasias that predispose to thrombosis (e.g., paroxysmal cold hemoglobinuria, cryoglobulinemia, sickle-cell disease, serum cold agglutinins).		X	R	X
Tissues inflamed as result of recent injury or exacerbation of chronic inflammatory condition.	X	R		X
Extremities with diffuse or focal impaired sensitivity to pain or temperature that prevent the patient from giving accurate and timely feedback.	X	R		X
Compromised local circulation or neurologic impairment (including paralysis or localized compromise due to multiple surgical procedures) in the affected region.	R	R	R	R
Cognition or communication impairments that prevent them from giving accurate and timely feedback.	X	R		X
An acute, unstable (untreated) fracture in the affected region.	X		R	X
Local malignancy.	X		R	X
Areas of skin breakdown or damage (damaged or at-risk skin) producing uneven heat conduction across the skin (e.g., open wound, scar tissue, burn or skin graft). Any open wound must be dressed prior to use of the Med4 Elite.	X	R	R	X
Actively bleeding tissue or hemorrhagic conditions.	X			X
Recently radiated tissues or areas affected by heat-sensitive skin diseases (e.g., eczema, psoriasis, vasculitis, dermatitis).	X			X
Localized unstable skin condition (e.g., dermatitis, vein ligation, gangrene, or recent skin graft) in the affected region.	R	R	R	R
Any active local or systemic infection.	X		X	X
Current clinical signs of inflammatory phlebitis, venous ulcers, or cellulitis.	R	X	X	X
A pregnancy.	X			X
Any significant risk factors or current clinical signs of embolism (e.g. pulmonary embolus, pulmonary edema, cerebral infarction, atrial fibrillation, endocarditis, myocardial infarction, or arteromatous embolic plaque).		X	X	X
A condition in which increased venous or lymphatic return is not desired in the affected extremity (e.g., lymphedema after breast cancer or other local carcinoma and/or carcinoma metastasis in the affected extremity).		X	X	X
Raynaud's disease or cold hypersensitivity (cold urticaria).		X		X
Hypertension, Cardiac failure, extreme low blood pressure, or decompensated cardiac insufficiency.	R	R	X	R
Children under 18 years old	R	R	R	R
Had recent toe surgery in the affected region.		R	R	R
Obtunded or with diabetes mellitus, multiple sclerosis, poor circulation, spinal cord injuries, and rheumatoid arthritis.	R	R	X	R
Decompensated hypertonia in the affected region.		X		X

GENERAL

IMPORTANT

DO NOT SET THE GAME READY SYSTEM OR MED4 ELITE SYSTEM TO HIGH PRESSURE WHEN USING THE HAND/WRIST WRAP.

READ THIS COMPLETE USE GUIDE AND GAME READY GRPRO 2.1 SYSTEM USER MANUAL AND/OR MED4 ELITE SYSTEM USER MANUAL INCLUDING INDICATIONS, CONTRAINDICATIONS, CAUTIONS AND WARNINGS BEFORE USING THIS PRODUCT!

WARNINGS

- **THIS WRAP PROVIDES AN OPTIONAL INSULATING LAYER. IF EXPERIENCING EXCESSIVE HEATING OR COOLING IN THE DIGITS, ENGAGE THE ADDITIONAL INSULATION AS NEEDED OR ADJUST THE CONTROL UNIT TEMPERATURE.**
- **FOLLOW RECOMMENDATION OF PHYSICIAN FOR APPROPRIATE USE OF INSULATING LAYER.**
- **NOT TO BE USED CONTINUOUSLY FOR GREATER THAN 15 MINUTES PER TREATMENT SESSION.**
- Follow the recommendations of your health care practitioner regarding the frequency and duration of use.
- Improper placement or prolonged use of the Game Ready System or Med4 Elite System could result in tissue damage. During the course of therapy, patients should monitor the skin surrounding the treated region or the digits of the extremities of the treated limb for any burning, itching, increased swelling, or pain. If any of these signs present, or any changes in skin appearance occur (such as blisters, increased redness, discoloration, or other noticeable skin changes), patients are advised to discontinue use and consult a physician.
- Game Ready Wraps are not sterile; do not place directly against open wounds, sores, rashes, infections, or stitches. The Wrap may be applied over clothing or dressing. A layer of clothing between Wrap and skin is recommended for all patients.
- Game Ready Wraps are available in multiple configurations but are not intended for all possible physiologic uses. For example, the Ankle Wrap is not designed for use on the toes and the Back Wrap is not designed for use in the abdominal region.
- To avoid potential damage to the Control Unit, do not use other manufacturers' Wraps with the Control Unit.
- Use extra caution during the immediate postoperative period, especially when sedated or on any medication that could alter normal pain sensation. Check the skin of the treated region frequently and use mid-to-higher (warmer) temperature range settings or leave more time between treatments, if necessary.
- Monitor the level of heat throughout treatment session. Caution should be used with the Med4 Elite System or any thermotherapy (Heat Therapy) device generating high intensity heat at 113°F or above. Check the skin of the treated region frequently and use mid-to-lower (cooler) temperature range settings or leave more time between treatments, if necessary.
- The Med4 Elite System is not intended for use with numbing agents.
- When using heat and rapid contrast therapy, skin should be protected in heat-sensitive or high-risk patients, especially over regions with sensory deficits.
- Heating of the gonads should be avoided.

REMOVAL OF HEAT EXCHANGER

1. Disconnect the Connector Hose from the Wrap

2. Unzip the zipper

3. Gently pull out the Heat Exchanger



STORAGE OF YOUR WRAP

Hang your Wrap on a wide hanger or lay flat. Do not fold or stack it, as this could kink the fluid chamber and the Wrap will not work properly.

NOTES

Apply Wrap with a uniformly close fit, ensuring there are no kinks which may impede water flow. Ensure connector hose is placed to prevent the Wrap from folding or kinking at the hose inlet location of the Wrap.

CARE AND CLEANING

For daily care and to minimize formation of mildew, remove Heat Exchanger from Sleeve and wipe with dry towel to remove any condensation that may form. Turn Sleeve inside out and hang both the Sleeve and Heat Exchanger to release excess moisture. For multi-patient use, if needed, use Sterifab® according to manufacturer's instructions to minimize microbe transfer.

For extended care, carefully remove the Heat Exchanger from the Sleeve and turn the Sleeve inside out. Hand or machine wash the Sleeve in cold water and mild detergent, or antibacterial soap. Hang to dry. Hand wash the Heat Exchanger with warm water and mild detergent, do not machine wash or place in a dryer. Hang to dry.

AVERAGE LIFE EXPECTANCY

The life expectancy of Sleeves and Heat Exchangers will vary widely depending on frequency of use. Please reference chart below to determine when to replace product.

Sleeve

Light Use (Personal)	12 months
Medium Use	6 months
Heavy Use (Clinic or training facility)	3 months

Heat Exchanger

Light Use (Personal)	24 months
Medium Use	18 months
Heavy Use (Clinic or training facility)	12 months

WARRANTY INFORMATION

Sleeve: In case of manufacturer defect, Sleeve may be returned within 7 days of purchase.

Heat Exchanger: 1 year from date of purchase. See warranty card included with Heat Exchanger.

CONTACT US

In the U.S. call Game Ready Customer Service at 1.888.426.3732 (+1.510.868.2100). From outside of the U.S. please refer to www.gameready.com to find your local distributor's contact information.

A list of current patent(s) covering Game Ready technology can be found at: www.gameready.com/patents.



Symbol for "assembled in" a specific country (XXXX).



Symbol for "made in" a specific country (XXXX).

Warning: *To comply with California Proposition 65, the following warning has been included:* This product contains chemicals known to the State of California to cause cancer, birth defects or other reproductive harm.

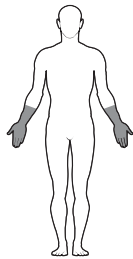
Wrap (PN 590811-03) includes Sleeve (PN 510811) & Heat Exchanger (PN 520811-03)


COOLSYSTEMS®, INC.
DBA Game Ready®
1800 Sutter Street, Suite 500
Concord, CA 94520 USA
1.888.GAMEREADY +1.510.868.2100
www.gameready.com

©2017 CoolSystems, Inc. All Rights Reserved
Game Ready Dual Action Wrap Use Guide

Hand/Wrist Wrap PN 704581 Rev C

EMERGO AUSTRALIA
201 Sussex Street
Darling Park, Tower II, Level 20
Sydney NSW 2000
Australia

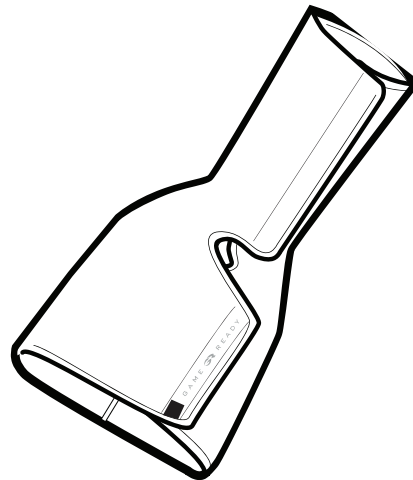


HAND/WRIST

اليد/المعصم

دليل المستخدم

عربي



G A M E
G R
R E A D Y ®

ATX®

للاستخدام مع
نظام GAME READY GRPRO® 2.1
نظام MED4 ELITE™

مواصفات القياس

الحجم: قياس واحد

الاتجاه التشعريخي: اليسار، اليمين

التجميغ

يتلاءم المبادل الحراري (PN 520811-03) داخل الكم (PN 510811) وبائي كجزء من لفافة مسيرة التجميغ (PN 590811-03). إذا تمت إزالة المبادل الحراري لغسل الكم أو لأي سبب آخر، يرجى استخدام التعليمات التالية لإعادة إدخال المبادل الحراري في الكم.

تحذير



يجب قراءة وفهم دليل المستخدم الخاص ببنظامك بشكل كامل قبل استخدام الجهاز.
 عدم اتباع تعليمات التشغيل قد تنتج عنه إصابة خطيرة.

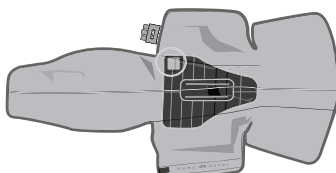
هام



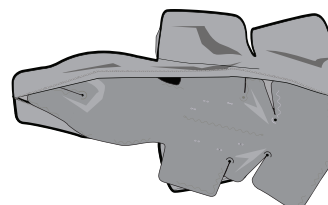
اقرأ دواعي وموانع الاستعمال والتبيهات والتحذيرات كاملة قبل استخدام هذا المنتج. احتفظ بهذه الوثيقة للرجوع إليها مستقبلاً.

٣ تأكد من أن المبادل الحراري مسطح داخل الكم دون ثنيات أو تجعدات.

١ ضع الكم على سطح مستو مع توجيه الجانب الذي يحمل الشعار إلى الأعلى وحدد موقع الفتحة.

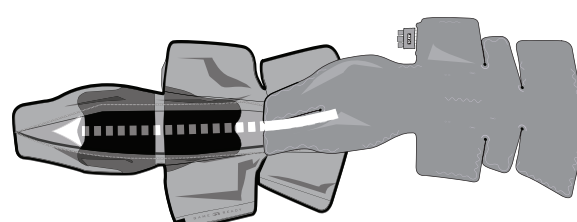


٤ ما أن يصبح المبادل الحراري في مكانه،
 ضع صفيحة القاعدة في موقعها. هناك
 أنشوطة مستقطبة داخل الكم بين السباب
 والوصلة ثلاثية المنفذ تلائم الخطاف على
 صفيحة القاعدة.خذ صفيحة القاعدة بحيث تتجه
 دعامة اليد للأঙف، وحاد الجهة العليا للصفيحة مع
 الجهة العليا لأجنحة الوصل المركيزة. اضغط قفل
 الخطاف على الأنشوطة داخل الكم.



٢ لتجييع اللفافة بحيث لا يتم استخدام
 العازل، أدخل المبادل الحراري في الكم
 مع توجيه الجانب الأزرق للأঙف ومرر المبادل
 الحراري تحت واحدة فقط أو اثنين من الطبقات
 الأسفنجية العازلة (ينبغي أن يلامس الجانب
 الأزرق للمبادل الحراري الجانب الأزرق لكم).
 يتلاءم الشريطان العلويان الموجودان على كل
 جانب من المبادلات الحرارية معًا في الأقسام
 الجانبية الأكبر من الكم.

٥ لفرد اليد مستوية أثناء العلاج، يمكن إزالة دعامة اليد من
 خلال فك الخطاف والأنشوطة التي تثبيته إلى صفيحة
 القاعدة. لا تزل صفيحة القاعدة، حيث ينبغي استخدامها طوال الوقت
 الحصول على علاج فعال.



٦أغلق السباب لإتمام التجميغ. افرد الجانب الأزرق متوجهًا
 للأعلى وتأكد من أن المبادل الحراري ممد بشكل منسق
 وسوي داخل الكم.

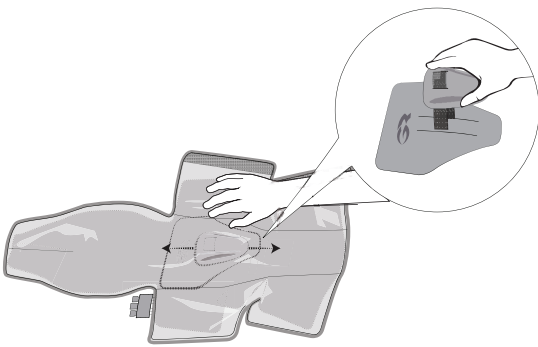
٧ لتجييع اللفافة بحيث لا يتم استخدام
 العازل، أدخل المبادل الحراري في الكم
 مع توجيه الجانب الأزرق للأঙف ومرر المبادل
 الحراري تحت واحدة فقط أو اثنين من الطبقات
 الأسفنجية العازلة (ينبغي أن يلامس الجانب
 الأزرق للمبادل الحراري الجانب الأزرق لكم).
 يتلاءم الشريطان العلويان الموجودان على كل
 جانب من المبادلات الحرارية معًا في الأقسام
 الجانبية الأكبر من الكم.

استخدم اللفافة لأول مرى متبوعاً الخطوات التالية:

- ووحدة تحكم Med4 Elite مطفأة، اوصل خرطوم الوصل بوحدة التحكم واللفافة
- ضع اللفافة مفتوحة ومسطحة بجانب وحدة التحكم (ليس على الجسم)
- شغل النظام واتركه يعمل لمدة دقيقتين على وضع اضغط زر On/Off (تشغيل/إيقاف) فوق شاشة اللمس
- اختر 1 (المريض 1) وشغل (علاج Cold Therapy with No Pressure التبريد بدون ضغط) لمدة دقيقتين

وضع العلاج		
	X	<p>X = مواعظ الاستخدام المطلقة - ينبغي عدم استخدام العلاج للمرضى في هذه المواقف:</p> <p>R = مواعظ الاستخدام النسبية - ينبغي استخدام العلاج لهذه الحالات فقط تحت إشراف ممارس رعاية صحية مرخص في المرضى الذين لديهم:</p> 
X		الذين هم في مراحل حادة من التهاب الأوردة في المنطقة المتأثرة.
X		من لديهم أي علامات سريرية حالية ترجح وجود خثار أوردة عميق في المنطقة المتأثرة.
X		الذين لديهم تصلب شرايين واضح أو مرض نقص تروية عانى آخر في المنطقة المتأثرة.
X		المعرضين لأى عوامل خطر بالغة أو علامات سريرية حالية على اندداد الأوعية الدموية (مثل الصمة الرئوية، أو الاحتقان الداعي، أو الرجال الأنثوي، أو التهاب التغاف، أو احتشاء عضلة القلب، أو ترسيبات انصمام تصليبية).
X		الذين لديهم حالة لا يفضل فيها حدوث ارتجاع ربدي أو لمفاوي زائد في الطرف المصabi (ورم سرطاني مثلًا).
X		الذين لديهم فرط توتر لا تعويضي في المنطقة المتأثرة.
R		يعانون من جرح مفتوح في المنطقة المتأثرة (ينبغي تضييد الجرح قبل استخدام Game Ready).
R		يعانون من كسر حاد غير مستقر (غير معالج) في المنطقة المتأثرة.
R	R	من الأطفال دون 18 عاماً من العمر أو المرضى الذين يعانون من اعاقات معرفية أو صعوبات في التواصل، سواء كانت مؤقتة (بسبب الأدوية) أو دائمة.
R		يعانون من عجز قلبي أو فشل القلب الاحتقاني (مع وذمة مصابة في الأطراف أو الرئتين).
R	R	يعانون من حالة جلدية موضعية (مثل التهاب الجلد، رباط الوريد، الغرغرينا، أو طعم جد حديث).
R		يعانون من الحمرة أو التهاب نشط آخر في المنطقة المتأثرة.
X		الذين يعانون من عجز وعائي واضح في المنطقة المصابة (بسبب عضة جلد سابقة، السكري، تصلب الشرايين أو نقص التروية مثلًا).
X		الذين قد يتعرضوا لاعلالات دموية توثر على التأخير (مثل: بيلة هيمو غلوبينية بردية/ثنائية، داء الغلوبوليتات البردية في الدم، مرض الخلايا المنجلية، داء الراسات الباردة في المصل).
R		يعانون من مرض رينود، أو فرط الحساسية للبرودة (شرى البرودة أو أرتيكاريا).
R		يعانون من ارتفاع ضغط الدم أو انخفاض ضغط الدم الحاد.
R		يعانون من السكري.
R		لديهم دورة موضعية ضعيفة أو عجز عصبي (ويشمل ذلك الشلل أو الضعف الموضعي نتيجة العمليات الجراحية المتعددة) في المنطقة المتأثرة.
R		لديهم التهاب مفاصل روماتيزمي في المنطقة المتأثرة.

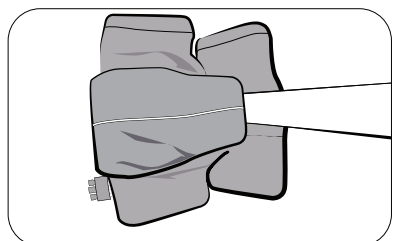
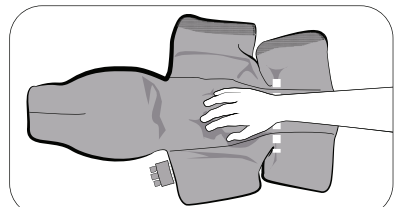
وضع لفافة اليد/المعصم



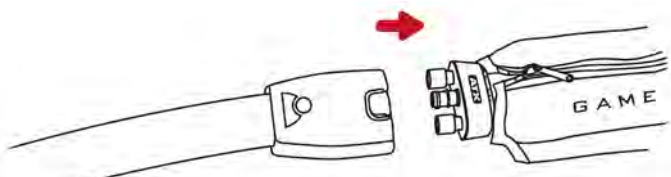
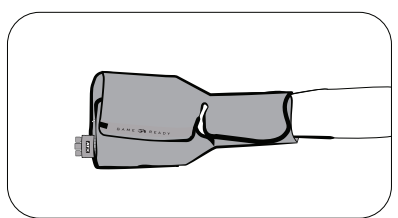
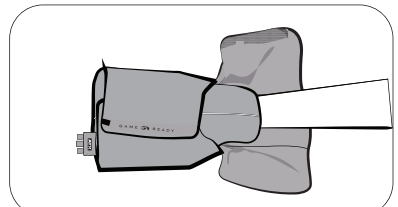
1 ضع كف اليد/المعصم المتأثر على دعامة اليد كما هو موضح.

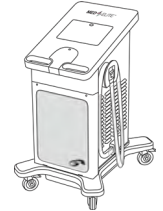
2 اطو طرف اللفافة فوق قمة اليد مع ملائمتها بشكل مريح.

3 استمر بطي الأجنحة الجانبية على اليد، واحداً تلو الآخر. تأكّل من وضع اللفافة بشكل مناسب على اليد والمعصم والذراع بشكل قريب ومطابق.



4 اوصل اللفافة بوحدة التحكم بواسطة خرطوم الوصل. وينتج عن ذلك "قطيفة" سمومة للفصل، اضغط بسيطة على المفتاح الأزرق أو الرمادي وانزع الوصلة من اللفافة.



وضع العلاج				
السرير ذيل السرير	المضغطة	التيار الكهربائي	التيار الحراري	
				<p>X = موانع الاستخدام المطلقة - ينبغي عدم استخدام العلاج في هذه المواقف للمرضى الذين لديهم:</p> <p>R = موانع الاستخدام النسبية - ينبغي استخدام العلاج لهذه الحالات فقط تحت إشراف ممارس رعاية صحية مرخص في المرضى الذين لديهم:</p> 
X	X	X	X	علامات سريرية حالية في المنطقة المتأثرة باستسقاء محبطي كبير (مثل تخثر الأوردة العميق، القصور الوريدي المزمن، متلازمة المقصوراة الحادة، ارتفاع ضغط الدم الوريدي النظامي، قصور القلب الاحتقاني، ثقب الكبد/فشل الكبد، الفشل الكلوي).
X	X	X	X	عجز وعائي واضح في المنطقة المصابة (مثلاً، بسبب عضة صفيح سابقة، تصلب الشريان، القصور الشرياني، مرض السكري، اختلال الأوعية الدموية، أو غيرها من أمراض نقص تروية الأوعية الدموية).
X	R	X		تعرضوا لاعتلادات دموية مهيئة للتخثر (مثلاً: بيلة هيموغلوبينية بردية انتيابية، داء الغلوبولينات اليردية في الدم، مرض الخلايا المنجلية، داء الرصاص الباردة في المصل).
X		R	X	أنسجة مأتهية نتيجة إصابة حديثة أو نفاقم حالة التهاب مزمن.
X		R	X	أطراف ذات قصور تحسسي منتشر أو مركزي للألم أو درجة الحرارة بشكل يمنع المريض من تقديم ردود فعل دقيقة وسريعة.
R	R	R	R	دورة موضعية ضعيفة أو عجز عصبي (يشمل ذلك الشلل أو المضعف الموضعي نتيجة العمليات الجراحية المتعددة) في المنطقة المتأثرة.
X		R	X	حالات عجز تتعلق بالإدراك أو التواصل تمنعهم من تقديم ردود فعل دقيقة وسريعة.
X	R		X	كسر حد غير مستقر (غير معالج) في المنطقة المتأثرة.
X			X	ورم سرطاني موضعي.
X	R	R	X	مناطق تكسير أو تلف في الجلد (جلد تالف أو معرض للخطر) ينتج عنها توصيل حراري غير متساو على امتداد الجلد (مثل جرح مفتوح، نسيج متندب، حرق أو طعم جلد). ينبغي تضمين أي جرح مفتوح قبل استخدام Med4 Elite.
X			X	نسيج نازف نشط أو حالات نزفية.
X			X	تنسج خضع مؤخراً للإشعاع أو مناطق متأثرة بأمراض جلدية حساسة للحرارة (مثلاً الأكزيما، الصدفية، التهاب الأوعية الدموية، التهاب الجلد).
R	R	R	R	حالة جلدية موضعية غير مستقرة (مثل التهاب الجلد، رباط الوريد، الغرغرينا، أو طعم جلد حديث) في المنطقة المتأثرة.
X	X		X	أي عدوى موضعية أو جهازية نشطة.
X	X	X	R	علامات سريرية حالية على التهاب وريدي التهابي، فرج وريدي، أو التهاب نسيج خلوي.
X			X	حمل.
X	X	X		ي عوامل خطير واضحة أو علامات سريرية حالية على إنسداد الأوعية الدموية (مثل الصمة الرئوية، الوذمة الرئوية، الاختناق الدماغي، الرجفان الأنفي، التهاب الشغاف، احتشاء عضلة القلب، أو اللويحة الصمية العصبية).
X	X	X		حالة لا يفضل فيها الرجوع المرتفع الوريدي أو المفاوي في الطرف المتأثر (مثلاً استسقاء لمفاوي بعد سرطان الثدي أو سرطان موضعي آخر وأو ورم سرطاني نقيلي في الطرف المتضرر).
X		X		مرض رينود، أو فرط الحساسية للبرودة (ارتوكاريا البرودة).
R	X	R	R	فرط ضغط، قتل قلبي، ضغط دم منخفض للغاية، أو قصور قلبي لا تعويضي.
R	R	R	R	الأطفال أقل من 18 عاماً من العمر.
R	R	R		خضعوا مؤخراً لجراحة أصبع قدم في المنطقة المتأثرة.
R	X	R	R	خدر أو المصايبين بداء السكري، التصلب المتعدد، سوء الدورة الدموية، إصابات الجبل الشوكي، والتهاب المفاصل الروماتوидي.
X		X		الذين لديهم فرط توتر لا تعويضي في المنطقة المتأثرة.



لا ضغط مرتفع عند استخدام لفافة اليد/المعصم.

اقرأ دليل المستخدم الكامل هذا ودليل مستخدم نظام GAME READY GRPRO 2.1 أو دليل مستخدم نظام MED4 ELITE وما في ذلك دواعي الاستعمال، وموانع الاستعمال، والتبيهات والتذكيرات قبل استخدام هذا المنتج.

تحذيرات

- توفر هذه اللفافة طبقة عازلة اختبارية. في حال اختبار حرارة زائدة أو تبريد زائد في الأصابع، استخدم العزل الإضافي حسب الحاجة أو على درجة حرارة وحدة التحكم.

- اتبع توصية الطبيب فيما يتعلق بالاستخدام الملازم لطبقة العزل.
- لا يستخدم بشكل متواصل لفترة تتجاوز 15 دقيقة لجلسة العلاج الواحدة.

- اتبع توصيات مارس الرعاية الصحية الخاص بك فيما يتعلق بتكرار ومرة الاستخدام.

- الوضع غير الملائم أو الاستخدام المطول للنظام Game Ready قد ينتج عنه ضرر الأنسجة. أثناء فترة العلاج، ينبغي على المرضى مرافق الجلد المحيط بالمنطقة المعالجة أو أصابع أطراف العضو المعالج بحثاً عن آية حرارة، أو حكة، أو تورم زائد أو ألم. إن كانت أي من هذه الأعراض موجودة، أو حدث أي تغير في مظهر الجلد (مثل تقرّحات، أحمرار زائد، تغير لوني، أو تغييرات ملحوظة أخرى في الجلد)، فيُنصح المرتضى بالتوقف عن الاستخدام واستشارة الطبيب.

- لفاقات Game Ready غير معقمة، لا تضعها بشكل مباشر على جروح مفتوحة، تقرّحات، طفح جاهلي، التهابات، أو غرز. يمكن وضع اللفافة على الملابس أو الضمادة. ينصح باستخدام طبقة من الملابس بين الغلاف والجلد لجميع المرضى.

- تتوفر لفاقات Game Ready بأشكال مختلفة ولكنها غير مخصصة لكل الاستخدامات الفسيولوجية الممكنة. فعلى سبيل المثال، لفافة الكاحل غير مخصصة لاستخدامها على أصبع القدم، ولفافة الظهر غير مخصصة لاستخدامها على منطقة البطن.

- لتقادىي المضرر المحتمل لوحدة التحكم، لا تستخدم لفاقات المصنعين الآخرين مع وحدة التحكم.

- ينبغي توخي المزيد من الحذر في خلال فترة ما بعد العملية مباشرةً، خاصةً أثناء التدريب أو تحت تأثير أية أدوية يمكن أن تغير الشعور الطبيعي بالألم. افحص الجلد المنطقية المعالجة بشكل متكرر واستخدم إعدادات نطاق الحرارة من المتوسط إلى الأعلى (أكثر دفناً) أو اترك المزيد من الوقت بين المعالجات، عند المضروبة.

- رافق مستوى الحرارة طوال جلسة العلاج. ينبغي توخي الحذر مع نظام Game Ready أو أي جهاز علاج حراري (علاج بالحرارة) يولد حرارة مرتفعة النسخة عدد 45 درجة مئوية (113 درجة فهرنهايت) أو أعلى. افحص جلد المنطقة المعالجة بشكل متكرر واستخدم إعدادات نطاق الحرارة من المتوسط إلى الأدنى (أبر) أو اترك المزيد من الوقت بين المعالجات، عند المضروبة.

- نظام Game Ready غير مخصص للاستعمال مع العوامل المخدرة.

- عند استخدام الحرارة وعلاج التبليغ السريع، ينبغي حماية الجلد في حالة المرضي الحساسين للحرارة أو المعرضين لخطر مرتفع، خاصةً في المناطق المصابة بعجم حسي.

- ينبغي تقادىي تسخين الغدد التناسلية.

إزالة المبادل الحراري

- افصل خرطوموصلة عن اللفافة

- اقفتح السحاب

- اسحب المبادل الحراري للخارج برفق

تخزين اللفافات

قم بتعليق لفافتك على شماعة عريضة أو ضعها بشكل مسطح. لا تقم بطيتها أو تكتسيها، حيث قد يؤدي ذلك إلى ثني حجرة السوائل وإن تعلق اللفافة بشكل سليم.



رمز "تم تجميعه في" دولة محددة (XXXX).

رمز "صنع في" دولة محددة (XXXX).

تحذير: التوافق مع اقتراح كاليفورنيا 65، تم إدراج التحذير التالي: يحتوي هذا المنتج على مواد كيموائية تعتبرها ولاية كاليفورنيا من المواد التي تسبب السرطان والعيوب الخلقية أو غيرها من الآثار التالفة.

تشمل اللفافة PN 510811-03 (PN 510811) الـ لكم (PN 590811-03) والمبادل الحراري (PN 520811).

COOLSYSTEMS®, INC.
DBA Game Ready®
1800 Sutter Street, Suite 500
Concord, CA 94520
الولايات المتحدة الأمريكية
1.888.GAMEREADY +1.510.868.2100
www.gameready.com

CoolSystems, Inc. 2017© جميع الحقوق محفوظة
دليل المستخدم للفافة Game Ready ذات المفعول المزدوج
لفافة اليد/المعصم

EMERGO AUSTRALIA
Sussex Street 201
Darling Park, Tower II, Level 20
Sydney NSW 2000
أستراليا

PN 704637 Rev C

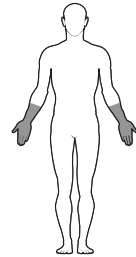
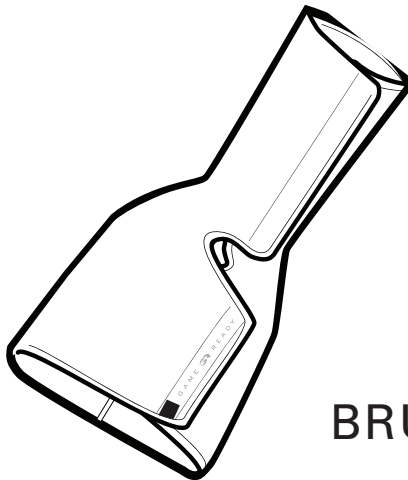
CE EC REP
EMERGO EUROPE
Prinsessegracht 20
AP The Hague 2514
هولندا



ATX®

TIL BRUG MED

GAME READY
GRPRO® 2.1-SYSTEM
MED4 ELITE™ -SYSTEM



HAND/WRIST HÅND/HÅNLED BRUGERVEJLEDNING

DANSK

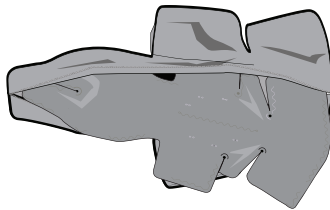
STØRRELSESSPECIFIKATIONER

- Størrelse: Onesize
- Anatomisk retning: Venstre, højre

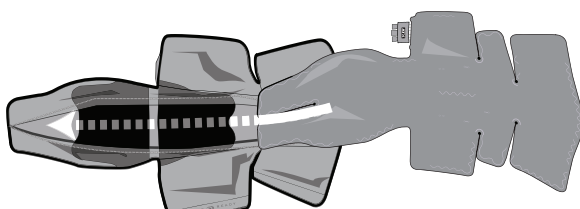
SAMLING

Varmeveksleren (**PN 520811-03**) passer ind i overtrækket (**PN 510811**) og leveres som en del af et allerede samlet bind (**PN 590811-03**). Hvis varmeveksleren fjernes, hvis f.eks. overtrækket skal vaskes eller af anden grund, bedes du følge nedenstående anvisninger i at anbringe varmeveksleren i overtrækket igen.

- 1** Anbring overtrækket på en flad overflade, så logoet vender opad, og find åbningen.



- 2a** Du samler bindet uden brug af isolering ved at føre varmeveksleren ind i overtrækket med den blå side vendende nedad og lægge varmeveksleren under enten et eller begge skumisoleringslag (varmevekslerens blå side skal vende mod overtrækkets blå side). De to øverste stropper på hver side af varmeveksleren passer ind i de store sidestykker på overtrækket.



- 2b** Du samler bindet uden brug af isolering ved at føre varmeveksleren ind i overtrækket med den blå side vendende nedad og lægge varmeveksleren under enten et eller begge skumisoleringslag (varmevekslerens blå side skal vende mod overtrækkets blå side). De to øverste stropper på hver side af varmeveksleren passer ind i de store sidestykker på overtrækket.



ADVARSEL

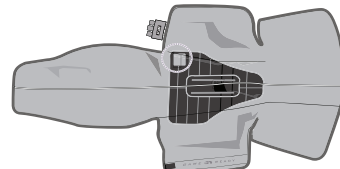
Det er obligatorisk, at brugervejledningen til dit system gennemlæses og forstås, inden produktet tages i brug. Hvis betjeningsinstruktionerne ikke følges, kan det give anledning til alvorlig skade.



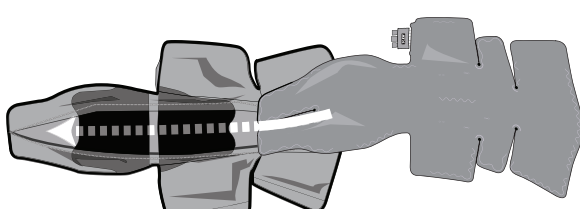
VIGTIGT

Læs alle indikationer, kontraindikationer, forsigtighedsregler og advarsler, før du tager dette produkt i brug. Opbevar dette dokument til senere brug.

- 3** Kontrollér, at varmeveksleren er anbragt fladt inden i overtrækket, uden folder eller rynker.



- 4** Når varmeveksleren er på plads, anbringes bundpladen. Der er en firkantet burrelukning (loop) inden i overtrækket mellem lynlåsen og 3-portskonnektoren, som er på linje med burrelukningen (hook) på bundpladen. Tag fat i bundpladen med håndstøtten vendende nedad, og ret den øverste del af pladen ind med den øverste del af de midterste fastgøringsvinger. Tryk burrelukningerne sammen inden i overtrækket.



- 5** Hvis hånden skal ligge fladt under behandlingen, kan håndstøtten fjernes ved at løsne burrelukningen, som fastgør den til bundpladen. Bundpladen må ikke fjernes. Den skal bruges hele tiden for at opnå en effektiv behandling.

- 6** Luk lynlåsen for at færdiggøre samlingen. Læg den blå side, så den vender opad, og sorg for at varmeveksleren ligger fladt og jævnt inden i overtrækket.

INDEN FØRSTE BRUG

Spænd bindet ved brug af følgende trin:

- **GRPro 2.1-kontrolenheden** skal være slukket. Fastgør nu forbindelsesslangen til Patient 1 på kontrolenheden og bindet
- Læg bindet åbent og fladt ved siden af kontrolenheden (ikke på kroppen)
- Tænd for systemet, og kør det i 2 minutter No Pressure (uden tryk)
- Med4 Elite-kontrolenheden skal være slukket. Fastgør nu forbindelsesslangen til Patient 1 på kontrolenheden og bindet
- Læg bindet åbent og fladt ved siden af kontrolenheden (ikke på kroppen)
- Tryk på tænd/sluk-knappen oven over touchskærmen
- Vælg Patient 1, og kør Cold Therapy with No Pressure (kuldebehandling uden tryk) i 2 minutter

PÅSÆTNING HÅND-/HÅNDELSBIND



GRPRO 2.1 KONTRAINDIKATIONER

		BEHANDLINGS-TILSTAND
Kryoterapi	Kompression	
		X = Absolut kontraindikation – Behandling i disse situationer må ikke bruges hos patienter:
		R = Relativ kontraindikation – Behandling til disse tilstande må kun anvendes under tilsyn af en autoriseret læge til patienter, som har:
		Der er i de akutte stadier af inflammatorisk phlebitis i den berørte region. X
		Der har nogen aktuelle kliniske tegn, der tyder på dyb venetrombose i den berørte region. X
		Der har betydelig åreforkalkning eller anden vaskulær iskæmisk sygdom i den berørte region. X
		Der har nogen signifikante risikofaktorer eller aktuelle kliniske tegn på blodprop (f.eks. lungeemboli, cerebral infarkt, atrieflimren, endocarditis, myokardieinfarkt eller arteromatøs embolisk plaque). X
		Der har en tilstand, hvor øget venøst eller lymfatisk returmateriale er uønsket i den berørte ekstremitet (f.eks. karcinom). X
		Der har dekompenseret hypertoni i den berørte region. X
		Der har et åbent sår i den berørte region (såret skal forbindes før Game Ready tages i brug). R
		Der har en akut, ustabil (ubehandlet) fraktur i den berørte region. R
		Der er børn under 18 år eller patienter, der har kognitive handicap eller kommunikationsbarrierer, hvad enten det er midlertidigt (på grund af medicin) eller permanent. R R
		Der har hjerteinsufficiens eller kongestiv hjerteinsufficiens (med tilhørende ødem i ekstremiteter eller lungerne). R
		Der har en lokaliseret ustabil hudlidelse (f.eks. dermatitis, veneligation, kolbrand eller nylig hudtransplantation). R R
		Der har erysipelas eller anden aktiv infektion i den berørte region. R
		Der har betydelig vaskulær svækelse i den berørte region (f.eks. fra tidligere forfrysninger, diabetes, åreforkalkning eller iskæmi). X
		Der har kendte hæmatologiske dyskrasier, som påvirker trombose (f.eks. paroxysmal kuldehæmoglobinuri, kryoglobulinæmi, seglcelle-anæmi, serum kuldeagglutininer). X
		Der har Raynauds sygdom eller overfølsomhed over for kulde (kold urticaria). R
		Der har hypertension eller meget lavt blodtryk. R
		Der har diabetes. R
		Der har kompromitteret lokal cirkulation eller neurologisk svækelse (herunder lammelse eller lokaliseret kompromis på grund af flere kirurgiske indgreb) i den berørte region. R
		Der har reumatoid artritis i den berørte region. R

MED4 ELITE KONTRAINDIKATIONER

	BEHANDLINGS-TILSTAND			
	Termoterapi	Kryoterapi	Kompression	Hurtig kontrastbe-
				
X = Absolut kontraindikation – Behandling i disse situationer må Ikke bruges hos patienter, som har:				
R = Relativ kontraindikation – Behandling til disse tilstande må kun anvendes under tilsyn af en autoriseret læge til patienter, som har:				
Aktuelle kliniske tegn i den berørte region på signifikante perifere ødemer (fx dyb venetrombose, kronisk venøs insufficiens, akut kompartmentsyndrom, systemisk venøs hypertension, kongestiv hjerteinsufficiens, cirrose/leversvigt, nyresvigt).	X	X	X	X
Betydelig vaskulær svækkelse i den berørte region (fx fra tidlige forfrysninger, åreforkalkning, arteriel insufficiens, diabetes, vaskulær dysregulering eller anden vaskulær iskæmisk sygdom).	X	X	X	X
Kendte hæmatologiske dyskrasier, som prædisponerer for trombose (fx paroxysmal kuldehæmoglobinuri, kryoglobulinæmi, seglcelle-anæmi, serum kuldeagglutininer).		X	R	X
Betændelse i vævene som følge af en nylig skade eller forværring af kronisk inflammatorisk sygdom.	X	R		X
Ekstremitter med diffust eller fokalt tab af smertefølelse eller temperaturfølelse, som gør, at patienten ikke kan give nøjagtige og rettidige tilbagemeldinger.	X	R		X
Kompromitteret lokal cirkulation eller neurologisk svækkelse (herunder lammelse eller lokalisert kompromis på grund af flere kirurgiske indgreb) i den berørte region.	R	R	R	R
Kognitive vanskeligheder eller nedsat kommunikationsevne, som gør, at patienten ikke kan give nøjagtige og rettidige tilbagemeldinger.	X	R		X
En akut, ustabil (ubehandlet) fraktur i den berørte region.	X		R	X
Lokal malignitet.	X		R	X
Hud, der er nedbrudt eller beskadiget (beskadiget hud eller risiko derfor), som giver en ujævn varmefordeling på huden (fx åbent sår, arvæv, forbrænding eller hudtransplantation). Ethvert åbent sår skal forbindes inden brug af Med4 Elite.	X	R	R	X
Aktivt blødende væv eller blødningsforstyrrelser.	X			X
For nyligt har modtaget strålebehandling eller områder påvirket af varmefølsomme hudsygdomme (fx eksem, psoriasis, vaskulitis, dermatitis).	X			X
Lokalisert ustabil hudlidelse (fx dermatitis, veneligation, koldbrand eller nylig hudtransplantation) i den berørte region.	R	R	R	R
Enhver aktiv lokal eller systemisk infektion.	X		X	X
Kliniske tegn på inflammatorisk phlebitis, venesår eller cellulitis.	R	X	X	X
Graviditet.	X			X
En eller flere signifikante risikofaktorer eller aktuelle kliniske tegn på blodprop (fx lungeemboli, lungeødem, cerebralt infarkt, atrieflimmen, endocarditis, myokardieinfarkt eller arteriomatos embolisk plaque).		X	X	X
En tilstand, hvor øjet venøst eller lymfatisk returnmateriale er uønsket i den berørte ekstremitet (fx lymfødem efter brystkræft eller andet lokalt karcinom og/eller karcinometastaser i den berørte ekstremitet).		X	X	X
Raynauds sygdom eller overfølsomhed over for kulde (kold urticaria).		X		X
Hypertension, hjertesvigt, ekstremt lavt blodtryk eller dekompenseret hjerteinsufficiens.	R	R	X	R
Er under 18 år	R	R	R	R
Nyligt gennemgået en tåoperation i den berørte region.		R	R	R
Omtåget eller har diabetes mellitus, multipel sklerose, dårligt kredsløb, rygmarvslidelser og reumatoid artrit.	R	R	X	R
Dekompenseret hypertoni i den berørte region.		X		X

GENERELT

VIGTIGT

GAME READY-SYSTEMET ELLER MED4 ELITE-SYSTEMET MÅ IKKE INDSTILLES TIL HØJTTRYK VED BRUG MED HÅND-/HÅNDLEDSBINET.

LÆS HELE DENNE BRUGERVEJLEDNING OG BRUGERVEJLEDNINGEN TIL GAME READY GRPRO 2.1-SYSTEMET OG/ELLER BRUGERVEJLEDNINGEN TIL MED4 ELITE-SYSTEMET HERUNDER ALLE INDIKATIONER, KONTRAINDIKATIONER, FORSIGTIGHEDSREGLER OG ADVARSLER, FØR DU TAGER DETTE PRODUKT I BRUG!

ADVARSLER

- **DETTE BIND HAR ET EKSTRA ISOLERINGSLAG. HVIS DER OPLEVES FOR MEGET VARME ELLER KULDE I FINGRENE, SKAL DU BRUGE DET EKSTRA ISOLERINGSLAG EFTER BEHOV ELLER JUSTERE KONTROLHENHEDENS TEMPERATUR.**
- **FØLG LÆGENS ANBEFALINGER FOR KORREKT BRUG AF ISOLERINGSLAG.**
- **MÅ IKKE BRUGES KONTINUERLIGT I MERE END 15 MINUTTER PR. BEHANDLINGSSSESSION.**
- Følg din sundhedsudbyders anbefalinger vedrørende anvendelseshyppigheden og -varigheden.
- Forkert placering eller længerevarende brug af Game Ready-systemet eller Med4 Elite-systemet kan forårsage vævsskade. Under behandlingen skal patienterne holde øje med huden omkring den behandlede region og yderpunkterne af den behandlede leghemsdel for enhver form for brændende fornemmelse, kloe, øget hævelse eller smerte. Hvis nogen af disse tegn er til stede, eller der forekommer eventuelle ændringer i huden udseende (såsom vabler, øget rødme, misfarvning eller andre mærkbare hudforandringer), rådes patienter til at stoppe brugen og søge læge.
- Game Ready-bind er ikke sterile. Læg dem ikke direkte op mod åbne sår, udslæt, infektioner eller sting. Bindet kan anlægges over tøj eller forbindinger. Det anbefales at have et lag tøj mellem bindet og huden for alle patienter.
- Game Ready-bind fås i flere konfigurationer, men er ikke beregnet til alle former for fysiologisk brug. For eksempel er ankelbind ikke beregnet til tærerne og rygbind er ikke beregnet til maveregionen.
- For at undgå potentiel beskadigelse af kontrolhenheden må der ikke bruges bind fra andre producenter sammen med kontrolhenheden.
- Vær ekstra forsigtig i den umiddelbart efterfølgende postoperative periode, især når der har været anvendt bedøvelse eller en medicin, der kunne ændre normal smertefornemmelse. Undersøg huden i den behandlede region ofte og brug temperaturindstillinger i området midt-til-højt (varmere) eller lad der gå længere tid mellem behandlingerne, hvis det er nødvendigt.
- Monitorér varmeniveauet under hele behandlingen. Der skal udvises forsigtighed med Med4 Elite-systemet eller andre varmeforbehandlingsystemer, som danner en høj varme på 45 °C (113 °F) eller derover. Undersøg huden i den behandlede region ofte, og brug temperaturindstillinger i området midt-til-lavt (køligere), eller lad der gå længere tid mellem behandlingerne, hvis det er nødvendigt.
- Med4 Elite-systemet er ikke beregnet til brug med bedøvelsesmidler.
- Ved brug af varme- og hurtig kontrast-behandling, skal huden beskyttes hos varmefølsomme patienter eller hos højrisikopatienter, især på områder med nedsat følsomhed.
- Undgå opvarmning af gonaderne.

SÅDAN FJERNES VARMEVEKSLEREN

1. Frakobl forbindelsesslangen fra bindet
2. Åbn lynlåsen
3. Træk forsigtigt varmeveksleren ud

OPBEVARING AF BINDET

Hæng bindet på en bred bøjle, eller læg det fladt. Det må ikke foldes eller stables, da dette kunne kinke væskekammeret, og bindet vil ikke længere fungere korrekt.



©2017 CoolSystems, Inc. Alle rettigheder forbeholdes
Brugervejledning til Game Ready dobbeltvirkende bind

Hånd-/håndledsbind PN 704663 Rev C

NOTATER

Anlæg bindet med en ensartet, tæt pasform, sådan at der ikke er nogen folder, som kunne forhindre vandgennemstrømning. Sørg for, at forbindelsesslangen er anbragt sådan, at den forhindrer bindet i at lave folder eller bukke ved slangens indgangssted på bindet.

RENGØRING OG VEDLIGEHOLDELSE

Den daglige vedligeholdelse, for at minimere dannelsen af mug, består i at tage varmeveksleren ud af overtrækket og tørre den af med et tørt viskestykke for at fjerne eventuel kondensering. Vend vrangen ud på overtrækket, og hæng både overtrækket og varmeveksleren til torre. Hvis produktet bruges til flere patienter, kan du om nødvendigt bruge Sterifab® i henhold til fabrikantens anvisninger for at minimere overførsel af mikrober.

Den langsigtede vedligeholdelse består i at tage varmeveksleren ud af overtrækket og vende vrangen ud på overtrækket. Vask overtrækket i hånden eller i maskine i koldt vand med et mildt vaskemiddel eller bakteriedræbende sæbe. Hæng den til torre. Vask varmeveksleren i hånden med varmt vand med et mildt vaskemiddel, den må ikke vaskes i maskine eller tørretumbles. Hæng den til torre.

GENNEMSNITLIG FORVENTET LEVETID

Overtrækets og varmevekslerens forventede levetid vil variere meget, afhængigt af hvor hyppigt de bruges. Se oversigten nedenfor for at fastslå, hvornår produktet bør udskiftes.

Overtræk

Mindre hyppig brug (privat)	12 måneder
Hyppig brug	6 måneder
Hverdagsbrug (klinik eller træningscenter)	3 måneder

Varmeveksler

Mindre hyppig brug (privat)	24 måneder
Hyppig brug	18 måneder
Hverdagsbrug (klinik eller træningscenter)	12 måneder

Garanti

Overtræk: Hvis der foreligger en defekt fra producentens side kan overtrækket returneres inden for 7 dage efter købet.

Varmeveksler: 1 år fra købsdatoen. Se garantikortet, der er vedlagt varmeveksleren.

KONTAKT OS

Du kan i USA ringe til Game Ready's kundeservice på 1.888.426.3732 (+1.510.868.2100). Uden for USA bedes du finde din lokale forhandlers kontaktoplysninger på www.gameready.com.

En liste over aktuelle patenter, som dækker Game Ready's teknologi, kan findes på: www.gameready.com/patents.



Symbol for "samlet i" et bestemt land (XXXX).



Symbol for "fremstillet i" et bestemt land (XXXX).

Advarsel: Følgende advarsel er inkluderet for at overholde California Proposition 65: Dette produkt indeholder kemikalier, som ifølge staten Californien vides at forårsage kræft, fosterskader eller andre reproduktive skader.

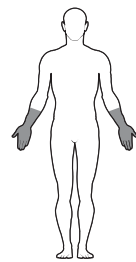
Bind (PN 590811-03) inkluderer overtræk (PN 510811) og varmeveksler (PN 520811-03)

EMERGO AUSTRALIA
201 Sussex Street
Darling Park, Tower II, Level 20
Sydney NSW 2000
Australien



ZUM GEBRAUCH MIT DEM

**GAME READY
GRPRO® 2.1-SYSTEM
MED4 ELITE™ SYSTEM**



HAND/WRIST

HAND/HANDELENK

GEBRAUCHSANWEISUNG

DEUTSCH

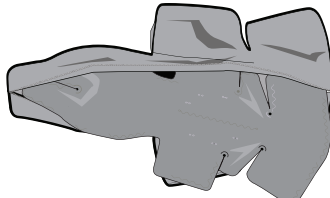
GRÖSSENSPESIFIKATIONEN

- Maße: Einheitsgröße
- Anatomische Ausrichtung: Links, rechts

ZUSAMMENBAU

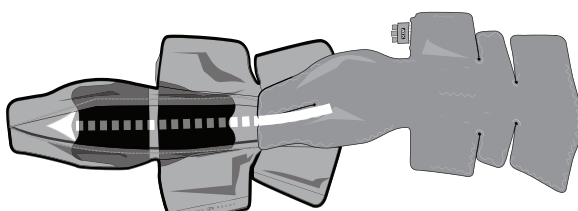
Der Wärmetauscher (**Teile-Nr. 520811-03**) passt in die Bandage (**Teile-Nr. 510811**) und wird als Teil einer bereits eingesetzten Manschette (**Teile-Nr. 590811-03**) geliefert. Wenn der Wärmetauscher herausgenommen wird, um die Bandage zu waschen oder aus irgendeinem anderen Grund, befolgen Sie bitte die nachstehenden Anweisungen zum Wiedereinsetzen des Wärmetauschers in die Bandage.

1 Legen Sie die Bandage mit dem Logo nach oben auf eine flache Oberfläche und machen Sie die Öffnung ausfindig.



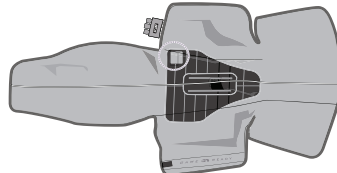
2a Wenn die Manschette ohne Verwendung der Isolierung montiert werden soll, schieben Sie den Wärmetauscher mit der blauen Seite nach unten in die Bandage und führen Sie den Wärmetauscher unter einer oder beiden Isolierschaumschichten hindurch (die blaue Seite des Wärmetauschers berührt die blaue Seite der Bandage). Die beiden oberen Laschen an den beiden Seiten des Wärmetauschers passen zusammen in die größeren Seitenteile der Bandage.

2b Wenn die Manschette ohne Verwendung der Isolierung montiert werden soll, schieben Sie den Wärmetauscher mit der blauen Seite nach unten in die Bandage und führen Sie den Wärmetauscher unter einer oder beiden Isolierschaumschichten hindurch (die blaue Seite des Wärmetauschers berührt die blaue Seite der Bandage). Die beiden oberen Laschen an den beiden Seiten des Wärmetauschers passen zusammen in die größeren Seitenteile der Bandage.



3 Achten Sie darauf, dass der Wärmetauscher ohne Falten oder Knicke flach in der Bandage steckt.

4 Positionieren Sie nach dem Einsetzen des Wärmetauschers die Grundplatte. An der Innenseite der Bandage (zwischen dem Reißverschluss und dem Anschlussstück mit 3 Öffnungen) befindet sich ein rechteckiges Filzband, das mit dem Hakenband an der Grundplatte einen Klettverschluss bildet. Halten Sie die Grundplatte mit der Handstütze nach unten und bringen Sie die Oberseite der Platte mit der Oberseite der mittleren Halteflügel zur Deckung. Drücken Sie das Hakenband auf das Filzband an der Innenseite der Bandage.



5 Wenn die Hand während der Behandlung flach liegen soll, kann die Handstütze entfernt werden, indem der Klettverschluss gelöst wird, mit dem sie an der Grundplatte befestigt ist. Die Grundplatte darf nicht entfernt werden. Sie sollte jederzeit vorhanden sein, um eine wirksame Behandlung zu erzielen.

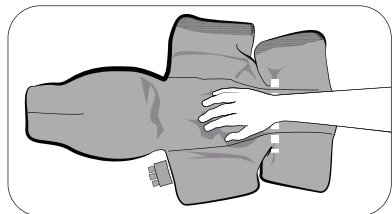
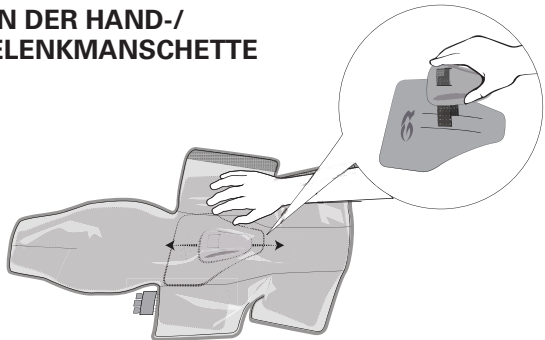
6 Schließen Sie den Reißverschluss. Damit ist die Montage abgeschlossen. Drehen Sie die Bandage mit der blauen Seite nach oben und vergewissern Sie sich, dass der Wärmetauscher glatt und gleichförmig in der Bandage liegt.

VOR DEM ERSTEN GEBRAUCH

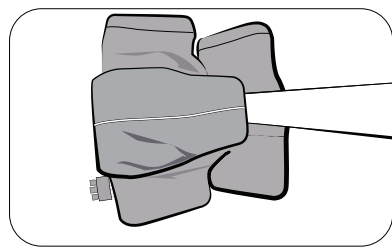
Entlüften Sie die Manschette wie folgt:

- Schließen Sie bei ausgeschaltetem **GRPro 2.1 Steuergerät** den Verbindungsschlauch am Steuergerät und an der Manschette an
- Legen Sie die offene, flache Manschette neben das Steuergerät (nicht auf den Körper)
- Schalten Sie das System ein und lassen Sie es 2 Minuten lang unter No Pressure (ohne Druck) laufen
- Schließen Sie bei ausgeschaltetem **Med4 Elite Steuergerät** den Verbindungsschlauch an „Patient 1“ am Steuergerät und an der Manschette an
- Legen Sie die offene, flache Manschette neben das Steuergerät (nicht auf den Körper)
- Drücken Sie die On/Off (Ein/Aus)-Taste oberhalb des Touchscreens
- Wählen Sie „Patient 1“ und führen Sie 2 Minuten lang eine ColdTherapy (Kältebehandlung) unter No Pressure (ohne Druck) durch

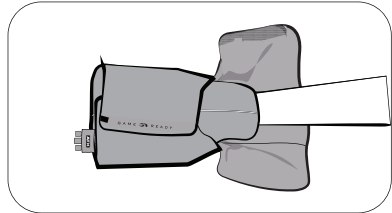
ANLEGEN DER HAND-/ HANDGELENKMANSCHETTE



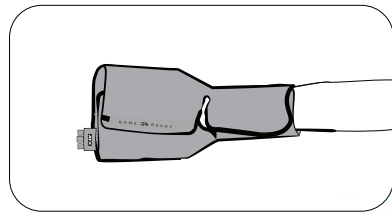
- 1 Legen Sie die betroffene Hand wie gezeigt mit der Handfläche nach unten auf die Handstütze.
- 2 Falten Sie das Ende der Manschette oben über die Hand; achten Sie auf einen bequemen Sitz.



- 3 Falten Sie die Seiten weiter nacheinander über die Hand. Stellen Sie sicher, dass die Manschette gleichförmig an Hand, Handgelenk und Arm angelegt wurde und eng sitzt.



- 4 Schließen Sie die Manschette mit dem Verbindungsschlauch an das Steuergerät an. Es sollte ein „Klicken“ zu hören sein. Um den Schlauch abzutrennen, drücken Sie einfach auf die blaue oder graue Taste und ziehen den Steckverbinder aus der Manschette.



KONTRAINDIKATIONEN FÜR DAS GRPRO 2.1



X = Absolute Kontraindikation-
In diesen Situationen dürfen die Patienten **nicht** mit Therapie behandelt werden:

R = Relative Kontraindikation-
Die Behandlung dieser Leiden darf bei den folgenden Patienten nur unter der Aufsicht eines approbierten Arztes eingesetzt werden:

		THERAPIE-MODUS
Kyotherapie	Kompression	
Patienten mit akuter entzündlicher Phlebitis im betroffenen Bereich.	X	
Patienten mit aktuellen klinischen Anzeichen jeglicher Art, die auf eine tiefe Venenthrombose im betroffenen Bereich hindeuten.	X	
Patienten mit signifikanter Arteriosklerose oder anderer ischämischer Gefäßkrankung im betroffenen Bereich.	X	
Patienten mit signifikanten Risikofaktoren oder aktuellen klinischen Anzeichen jeglicher Art für eine Embolie (z. B. Lungenembolie, Zerebralinfarkt, Vorhofflimmern, Endokarditis, Myokardinfarkt oder atheromatöse embolische Plaque).	X	
Patienten mit einem Leiden, bei dem ein erhöhter Venen- oder Lymphrückfluss im betroffenen Arm oder Bein nicht erwünscht ist (z. B. Karzinom).	X	
Patienten mit dekomprimierter Hypertonie im betroffenen Bereich.	X	
Patienten mit einer offenen Wunde im betroffenen Bereich (vor dem Einsatz des Game Ready Systems muss die Wunde verbunden werden).	R	
Patienten mit einer akuten, instabilen (unbehandelten) Fraktur im betroffenen Bereich.	R	
Minderjährige Patienten (unter 18 Jahren) oder Patienten mit geistigen Behinderungen oder Kommunikationsbarrieren, ob vorübergehend (infolge von Medikamenten) oder permanent.	R	R
Patienten mit Herzinsuffizienz oder dekomprimierter Herzinsuffizienz (mit dadurch bedingter Odembildung in den Gliedmaßen oder der Lunge).		R
Patienten mit einer örtlichen instabilen Hauterkrankung (z. B. Dermatitis, Venenligatur, Gangrän, rezentes Hauttransplantat).	R	R
Patienten mit Erysipel oder einer anderen aktiven Infektion im betroffenen Bereich.		R
Patienten mit signifikanten Gefäßstörungen im betroffenen Bereich (z. B. durch frühere Erfrierungen, Diabetes, Arteriosklerose oder Ischämie).	X	
Patienten mit bekannten, Thrombose beeinflussenden hämatologischen Dyskrasien (z. B. paroxysmale Kältehämoglobinurie, Kryoglobulinämie, Sichelzellarkrankheit, Serum-Kälteagglutinine).	X	
Patienten mit Raynaud-Krankheit oder Kälteüberempfindlichkeit (Kälteurtikaria).	R	
Patienten mit Hypertonus oder extrem niedrigem Blutdruck.	R	
Patienten mit Diabetes.	R	
Patienten mit eingeschränkter lokaler Durchblutung oder neurologischen Defiziten (einschließlich Paralyse und lokalisierte Beeinträchtigung aufgrund wiederholter chirurgischer Eingriffe) im betroffenen Bereich.		R
Patienten mit rheumatoider Arthritis im betroffenen Bereich.	R	

KONTRAINDIKATIONEN FÜR DAS MED4 ELITE

	THERAPIEMODUS			
	Thermotherapie	Kyotherapie	Kompression	Schnellkontrast
				
X = Absolute Kontraindikation – In diesen Situationen dürfen die Patienten nicht mit Therapie behandelt werden:				
R = Relative Kontraindikation – Die Behandlung dieser Leiden darf bei den folgenden Patienten nur unter der Aufsicht eines approbierten Arztes eingesetzt werden:				
Patienten mit aktuellen klinischen Anzeichen signifikanter peripherer Ödeme im betroffenen Bereich (z. B. tiefe Venenthrombose, chronische venöse Insuffizienz, akutes Kompartmentsyndrom, systemischer venöser Hypertonus, kongestives Herzversagen, Zirrhose/Leberversagen, Nierenversagen).	X	X	X	X
Patienten mit einer signifikanten vaskulären Störung im betroffenen Bereich (z. B. durch frühere Erfrierungen, Arteriosklerose, arterielle Insuffizienz, Diabetes, vaskuläre Dysregulation oder andere ischämische Gefäßerkrankungen).	X	X	X	X
Patienten mit bekannten, Thrombose prädisponierenden hämatologischen Dyskrasien (z. B. paroxysmale Kältehämoglobinurie, Kryoglobulinämie, Sichelzellarbeit, Serum-Kälteagglutinine).		X	R	X
Patienten mit entzündetem Gewebe infolge einer rezenten Verletzung oder Verschlimmerung einer chronisch-entzündlichen Erkrankung.	X	R		X
Patienten mit Extremitäten mit diffusem oder fokal gestörtem Empfinden gegenüber Schmerzen oder Temperaturen, das ein genaues und zeitnahe Erteilen von Feedback durch den Patienten verhindert.	X	R		X
Patienten mit eingeschränkter lokaler Durchblutung oder neurologischen Defiziten (einschließlich Paralyse und lokalisierter Beeinträchtigung aufgrund wiederholter chirurgischer Eingriffe) im betroffenen Bereich.	R	R	R	R
Patienten mit kognitiven Einschränkungen und Verständigungsschwierigkeiten, die ein genaues und zeitnahe Erteilen von Feedback durch den Patienten verhindern.	X	R		X
Patienten mit einer akuten, instabilen (unbehandelten) Fraktur im betroffenen Bereich.	X		R	X
Patienten mit einer lokalen Malignität.	X		R	X
Patienten, die Hautbereiche mit Wunden oder Schäden (verletzte oder gefährdete Haut) aufweisen, was zu uneinheitlicher Wärmeleitung über die Haut hinweg führt (z. B. offene Wunde, Narbengewebe, Verbrennung oder Hauttransplantation). Jegliche offene Wunde muss vor dem Einsatz des Med4 Elite verbunden werden.	X	R	R	X
Patienten mit aktiv blutendem Gewebe oder mit hämorrhagischen Erkrankungen.	X			X
Patienten mit kürzlich bestrahltem Gewebe oder mit Bereichen, die von wärmeempfindlichen Hauterkrankungen betroffen sind (z. B. Ekzem, Schuppenflechte, Gefäßentzündung, Dermatitis).	X			X
Patienten mit einer örtlichen instabilen Hauterkrankung (z. B. Dermatitis, Venenligatur, Gangrän, rezentes Hauttransplantat) im betroffenen Bereich.	R	R	R	R
Patienten mit aktiver lokaler oder systemischer Infektion.	X		X	X
Patienten mit klinischen Anzeichen entzündlicher Venenentzündung, Venengeschwüren oder Cellulitis.	R	X	X	X
Schwangere Patientinnen.	X			X
Patienten mit signifikanten Risikofaktoren oder aktuellen klinischen Anzeichen jeglicher Art für eine Embolie (z. B. Lungenembolie, Lungenödem, Zerebralinfarkt, Vorhofflimmern, Endokarditis, Myokardinfarkt oder atheromatöse embolische Plaque).		X	X	X
Patienten mit einem Leiden, bei dem ein erhöhter Venen- oder Lymphrückfluss im betroffenen Arm oder Bein nicht erwünscht ist (z. B. Lymphödem nach Brustkrebs oder anderem lokalen Karzinom und/oder Metastase eines Karzinoms im betroffenen Arm oder Bein).		X	X	X
Patienten mit Raynaud-Krankheit oder Kälteüberempfindlichkeit (Kälteurtikaria).		X		X
Patienten mit Hypertonie, Herzensuffizienz, extrem niedrigem Blutdruck oder dekompensierter Herzensuffizienz.	R	R	X	R
Kinder unter 18 Jahren.	R	R	R	R
Patienten, die sich kürzlich einer Zehenoperation im betroffenen Bereich unterzogen haben.		R	R	R
Patienten mit Bewusstseinsstörung oder Diabetes mellitus, Multipler Sklerose, Durchblutungsstörung, Wirbelsäulenverletzungen und rheumatoide Arthritis.	R	R	X	R
Patienten mit dekompensierter Hypertonie im betroffenen Bereich.		X		X

ALLGEMEINES

⚠ WICHTIG

BEI VERWENDUNG DER HAND-/HANDGELENKMANSCHETTE DAS GAME READY SYSTEM ODER MED4 ELITE SYSTEM NICHT AUF HOHEN DRUCK EINSTELLEN.

LESEN SIE VOR VERWENDUNG DIESES PRODUKTS DIE VORLIEGENDE GEBRAUCHSANWEISUNG UND DAS BENUTZERHANDBUCH DES GAME READY GRPRO 2.1 SYSTEMS UND/ODER MED4 ELITE SYSTEMS EINSCHLIESSLICH INDIKATIONEN, KONTRAINDIKATIONEN, VORSICHTS- UND WARNSHINWEISEN VOLLSTÄNDIG DURCH!

WARNSHINWEISE

- **DIESE MANSCHETTE UMFASST EINE OPTIONALE ISOLIERSCHICHT. FALLS DIE FINGER ZU STARK ERWÄRMT ODER GEKÜHLT WERDEN, KÖNNEN SIE NACH BEDARF MEHR ISOLIERUNG VERWENDEN ODER DIE TEMPERATUR AM STEUERGERÄT EINSTELLEN.**
- **BEFOLGEN SIE ZUR KORREKten VERWENDUNG DER ISOLIERSCHICHT DIE EMPFEHLUNGEN DES ARZTES.**
- **NICHT ZUR KONTINUIERLICHEN ANWENDUNG ÜBER MEHR ALS 15 MINUTEN DAUER PRO BEHANDLUNGSSITZUNG BESTIMMT.**
- Zur Häufigkeit und Dauer der Anwendung bitte die Empfehlungen Ihres Arztes befolgen.
- Die unsachgemäße Anbringung oder längere Verwendung des Game Ready Systems oder Med4 Elite Systems könnte Gewebebeschäden verursachen. Während der Behandlungsdauer sollte der Patient die Haut um die Behandlungsstelle bzw. die Finger (Zehen) am behandelten Arm (Bein) im Auge behalten und auf Brennen, Jucken, zunehmende Schwellung oder Schmerzen achten. Falls diese Symptome eintreten oder Hautveränderungen erkennbar werden (z. B. Blasen, zunehmende Rötung, Verfärbung, andere sichtbare Hautveränderungen), sollte der Patient die Anwendung einstellen und einen Arzt aufsuchen.
- Game Ready Manschetten sind nicht steril. Sie dürfen nicht direkt auf offene Wunden, wunde Stellen, Ausschlag, Infektionen oder chirurgische Nähte gelegt werden. Die Manschette kann über Kleidung oder einen Verband angelegt werden. Für alle Patienten wird zwischen Manschette und Haut eine Lage Kleidung empfohlen.
- Game Ready Manschetten sind in zahlreichen Ausführungen erhältlich, aber nicht für alle denkbaren physiologischen Anwendungen bestimmt. So ist z. B. die Sprunggelenkmanschette nicht für den Einsatz an den Zehen konzipiert und die Rückenmanschette nicht für den Einsatz in der Bauchregion.
- Um die Gefahr einer Beschädigung des Steuergeräts zu vermeiden, verwenden Sie keine Manschetten anderer Hersteller zusammen mit dem Steuergerät.
- Besondere Vorsicht ist in der unmittelbaren postoperativen Phase geboten, insbesondere wenn der Patient sediert ist oder sein Schmerzempfinden durch andere Arzneimittel verändert sein könnte. Die Haut an der Behandlungsstelle sollte häufig kontrolliert werden und es sollten mittlere bis höhere (wärmere) Temperaturbereichseinstellungen verwendet bzw. ggf. die Zeitintervalle zwischen den Behandlungen verlängert werden.
- Überwachen Sie während der gesamten Behandlungssitzung die Heizstufe. Bei der Verwendung des Med4 Elite Systems oder anderen Thermotherapie- (Wärmetherapie-) Geräten, die Hochintensitätswärme von 45 °C (113 °F) oder höher generieren, ist mit Vorsicht vorzugehen. Die Haut an der Behandlungsstelle sollte häufig kontrolliert werden und es sollten mittlere bis niedrigere (kühlere) Temperaturbereichseinstellungen verwendet bzw. ggf. die Zeitintervalle zwischen den Behandlungen verlängert werden.
- Das Med4 Elite System ist nicht für die Verwendung mit Betäubungsmitteln vorgesehen.
- Wenn die Wärme- und Schnellkontrastmittelbehandlung bei wärmeempfindlichen oder Hochrisikopatienten verwendet wird, muss die Haut – insbesondere Bereiche mit sensorischen Defiziten – geschützt werden.
- Ein Erwärmen der Gonaden ist zu vermeiden.

HERAUSNEHMEN DES WÄRMETAUSCHERS

1. Trennen Sie den Verbindungsschlauch von der Manschette
2. Öffnen Sie den Reißverschluss
3. Ziehen Sie den Wärmetauscher vorsichtig heraus

AUFBEWARUNG DER MANSCHETTE

Hängen Sie Manschette auf einem breiten Kleiderbügel auf oder legen Sie sie flach hin. Sie darf weder gefaltet noch gestapelt werden, da die Flüssigkeitskammer geknickt werden könnte und die Manschette dann nicht mehr ordnungsgemäß funktioniert.

HINWEISE

Legen Sie die Manschette gleichförmig eng an und achten Sie darauf, dass keine Knicke vorhanden sind, die den Wasserstrom behindern können. Verlegen Sie den Verbindungsschlauch so, dass sich die Manschette an der Mündung des Schlauchs in die Manschette nicht falten oder knicken kann.

PFLEGE UND REINIGUNG

Nehmen Sie zur täglichen Pflege und zur Verhinderung von Schimmelbildung den Wärmetauscher aus der Bandage und waschen Sie ihn mit einem trockenen Handtuch ab, um ggf. vorhandenes Kondensat zu entfernen. Drehen Sie die Bandage auf links und hängen Sie die Bandage und den Wärmetauscher zum Trocknen auf. Bei Anwendung an mehreren Patienten bei Bedarf entsprechend den Anweisungen des Herstellers mit Sterifab® behandeln, um die Übertragung von Mikroben zu minimieren.

Zur erweiterten Pflege nehmen Sie den Wärmetauscher vorsichtig aus der Bandage und drehen Sie die Bandage auf links. Waschen Sie die Bandage von Hand oder in der Maschine mit kaltem Wasser und einem milden Waschmittel oder antibakterieller Seife. Hängen Sie sie zum Trocknen auf. Den Wärmetauscher nur mit warmem Wasser und einem milden Waschmittel per Hand waschen. Er darf weder in der Maschine gewaschen noch maschinell getrocknet werden. Hängen Sie sie zum Trocknen auf.

DURCHSCHNITTLICHE LEBENSDAUER

Die Lebensdauer von Bandagen und Wärmetauschern hängt von der Häufigkeit der Benutzung ab und schwankt daher stark. Bitte richten Sie sich zum Austausch der Produkte nach der nachstehenden Tabelle.

Bandage

Wenig Nutzung (persönlich).....	12 Monate
Moderate Nutzung.....	6 Monate
Starke Nutzung (Klinik oder Trainingseinrichtung)	3 Monate

Wärmetauscher

Wenig Nutzung (persönlich).....	24 Monate
Moderate Nutzung.....	18 Monate
Starke Nutzung (Klinik oder Trainingseinrichtung)	12 Monate

Garantieinformationen

Bandage: Bei einem Herstellungsdefekt kann die Bandage bis zu 7 Tage nach dem Kaufdatum zurückgegeben werden.

Wärmetauscher: 1 Jahr ab dem Kaufdatum. Siehe Garantiekarte, die dem Wärmetauscher beigelegt.

KONTAKTANGABEN

Wenden Sie sich in den USA an den Game Ready Kundendienst unter 1.888.426.3732 (+1.510.868.2100). Außerhalb der USA schlagen Sie bitte die Kontaktangaben für den zuständigen Vertriebspartner auf www.gameready.com nach.

Eine Liste aktueller Patente, die die Game Ready Technologie abdecken, finden Sie auf: www.gameready.com/patents.



Symbol für „montiert in“ einem bestimmten Land (XXXX).



Symbol für „hergestellt in“ einem bestimmten Land (XXXX).

Warnhinweis: Zur Einhaltung der California Proposition 65 wurde folgender Warnhinweis aufgenommen: Dieses Produkt enthält Chemikalien, die im Bundesstaat Kalifornien als Ursache für Krebs, Geburtsfehler oder sonstige Einschränkung der Fortpflanzungsfähigkeit eingestuft werden.

Manschette (**Teile-Nr. 590811-03**) bestehend aus Bandage (**Teile-Nr. 510811**) und Wärmetauscher (**Teile-Nr. 520811-03**)



EC REP

EMERGO EUROPE
Prinsesegracht 20
2514 AP, The Hague
Niederlande

COOLSYSTEMS®, INC.
DBA Game Ready®
1800 Sutter Street, Suite 500
Concord, CA 94520 USA
1.888.GAMEREADY +1.510.868.2100
www.gameready.com

©2017 CoolSystems, Inc. Alle Rechte vorbehalten
Gebrauchsanweisung für Game Ready Dual-Action-Manschette
Hand-/Handgelenkmanschette Teile-Nr. 704715 Rev C

EMERGO AUSTRALIA
201 Sussex Street
Darling Park, Tower II, Level 20
Sydney NSW 2000
Australien

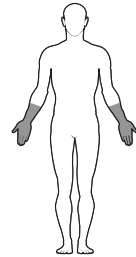
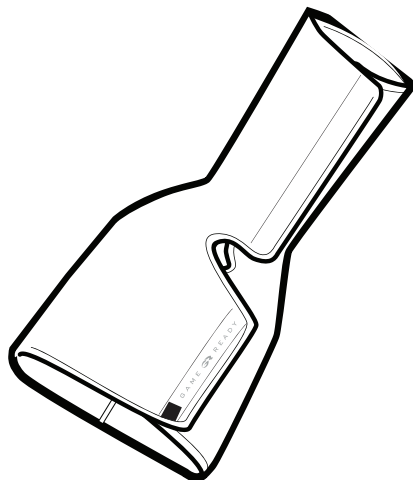


ATX®

ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΜΕ

**ΣΥΣΤΗΜΑ GAME READY
GRPRO® 2.1**

ΣΥΣΤΗΜΑ MED4 ELITE™



HAND/WRIST

ΑΚΡΟ ΧΕΡΙ/ΚΑΡΠΟΣ
ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

ΕΛΛΗΝΙΚΑ

ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΕΠΙΛΟΓΗΣ ΜΕΓΕΘΟΥΣ

- Μέγεθος: Ένα μέγεθος
- Ανατομικός προσανατολισμός: Αριστερός, δεξιός

ΣΥΝΑΡΜΟΛΟΓΗΣΗ

Ο εναλλάκτης θερμότητας (Κωδ. είδους 520811-03) εφαρμόζεται μέσα στο περιβλήμα (Κωδ. είδους 510811) και παρέχεται ως τμήμα ενός προσυπαρμολογημένου καλύμματος (Κωδ. είδους 590811-03). Εάν ο εναλλάκτης θερμότητας αφαιρεθεί για πλύσιμο του περιβλήματος ή για οποιονδήποτε άλλο λόγο, χρησιμοποιήστε τις παρακάτω οδηγίες για την επανεισαγωγή του εναλλάκτη θερμότητας μέσα στο περιβλήμα.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

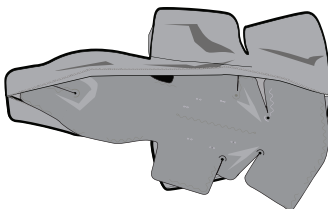
Είναι υποχρεωτικό να διαβάσετε και να κατανοήσετε πλήρως το εγχειρίδιο χρήσης του συστήματός σας πριν από τη χρήση της συσκευής. Εάν δεν ακολουθήσετε τις οδηγίες λειτουργίας θα μπορούσε να προκληθεί σοβαρός τραυματισμός.



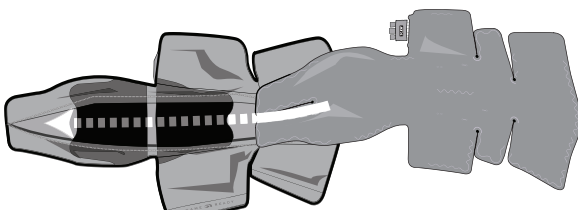
ΣΗΜΑΝΤΙΚΟ

Διαβάστε όλες τις ενδείξεις, τις αντενδείξεις, τις συστάσεις προσοχής και τις προειδοποιήσεις πριν από τη χρήση αυτού του προσώπου. Διατηρήστε αυτό το έγγραφο για μελλοντική αναφορά.

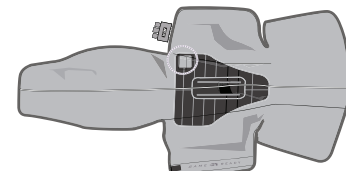
1 Τοποθετήστε το περιβλήμα σε επίπεδη επιφάνεια, με το λογότυπο προς τα επάνω, και προσδιορίστε τη θέση του ανοίγματος.



2a Για να συναρμολογήσετε το κάλυμμα ώστε να μην χρησιμοποιείται η μόνωση, εισαγάγετε τον εναλλάκτη θερμότητας στο περιβλήμα, με την μπλε μεριά προς τα κάτω, και περάστε τον εναλλάκτη θερμότητας κάτω από μόλις μία ή και τις δύο μονωτικές επιστρώσεις από αφρολέξ (η μπλε πλευρά του εναλλάκτη θερμότητας θα πρέπει να ακουμπά στην μπλε πλευρά του περιβλήματος). Οι δύο επάνω γλωττίδες σε κάθε πλευρά των εναλλακτών θερμότητας εφαρμόζουν μεταξύ τους στα μεγάλα πλευρικά τμήματα του περιβλήματος.

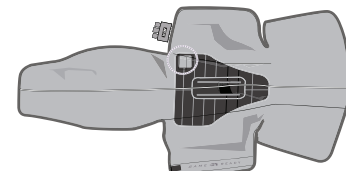


2b Για να συναρμολογήσετε το κάλυμμα ώστε να μην χρησιμοποιείται η μόνωση, εισαγάγετε τον εναλλάκτη θερμότητας στο περιβλήμα, με την μπλε μεριά προς τα κάτω, και περάστε τον εναλλάκτη θερμότητας κάτω από μόλις μία ή και τις δύο μονωτικές επιστρώσεις από αφρολέξ (η μπλε πλευρά του εναλλάκτη θερμότητας θα πρέπει να ακουμπά στην μπλε πλευρά του περιβλήματος). Οι δύο επάνω γλωττίδες σε κάθε πλευρά των εναλλακτών θερμότητας εφαρμόζουν μεταξύ τους στα μεγάλα πλευρικά τμήματα του περιβλήματος.



3 Βεβαιωθείτε ότι ο εναλλάκτης θερμότητας είναι σε επίπεδη θέση μέσα στο περιβλήμα, χωρίς πτυχώσεις ή τουκίσεις.

4 Μόλις τοποθετηθεί ο εναλλάκτης θερμότητας στη σωστή θέση, τοποθετήστε τη βασική πλάκα. Υπάρχει ένας ορθογώνιος βρόχος μέσα στο περιβλήμα, ανάμεσα στο φερμουάρ και στον σύνδεσμο με 3 θύρες, που ευθυγραμμίζεται με το άγκιστρο της βασικής πλάκας. Πιάστε τη βασική πλάκα με το υποστήριγμα για το χέρι στραμμένο προς τα κάτω και ευθυγραμμίστε το επάνω μέρος της πλάκας με το επάνω μέρος των κεντρικών πτερυγίων προσάρτησης. Πιέστε το εξάρτημα συγκράτησης με άγκιστρο στον βρόχο μέσα στο περιβλήμα.



5 Για να ακουμπήσετε κάτω το χέρι σας κατά τη διάρκεια της θεραπείας, το υποστήριγμα για το χέρι μπορεί να αφαιρεθεί εάν ξεκουμπώσετε το άγκιστρο και τον βρόχο που το ασφαλίζει στη βασική πλάκα. Μην αφαιρείτε τη βασική πλάκα. Αυτή θα πρέπει να χρησιμοποιείται πάντοτε για αποτελεσματική θεραπεία.

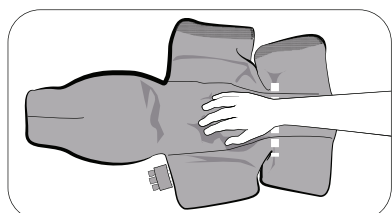
6 Κλείστε το φερμουάρ για να ολοκληρώσετε τη συναρμολόγηση. Τοποθετήστε την μπλε πλευρά προς τα επάνω και βεβαιωθείτε ότι ο εναλλάκτης θερμότητας έχει τοποθετηθεί ομοιόμορφα και ομαλά μέσα στο περιβλήμα.

ΠΡΙΝ ΑΠΟ ΤΗΝ ΑΡΧΙΚΗ ΧΡΗΣΗ

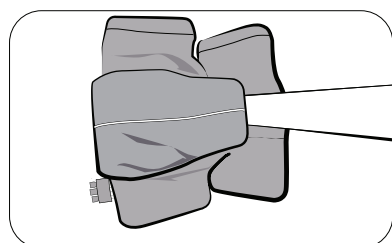
Πραγματοποιήστε αρχική πλήρωση του καλύμματος ακολουθώντας τα παρακάτω βήματα:

- Με τη **μονάδα ελέγχου GRPro 2.1** απενεργοποιημένη, προσαρτήστε το συνδετικό εύκαμπτο σωλήνα στη μονάδα ελέγχου και στο κάλυμμα
- Αφήστε το κάλυμμα ανοικτό και σε επίπεδη θέση δίπλα στη μονάδα ελέγχου (όχι επάνω στο σώμα)
- Ενεργοποιήστε το σύστημα και λειτουργήστε το για 2 λεπτά με No Pressure (Χωρίς πίεση)
- Με τη **μονάδα ελέγχου Med4 Elite** απενεργοποιημένη, προσαρτήστε το συνδετικό εύκαμπτο σωλήνα στη Patient 1 (Ασθενής 1) στη μονάδα ελέγχου και στο κάλυμμα
- Αφήστε το κάλυμμα ανοικτό και σε επίπεδη θέση δίπλα στη μονάδα ελέγχου (όχι επάνω στο σώμα)
- Πατήστε το κουμπί On/Off (Ενεργοποίηση/Απενεργοποίηση) πάνω από την οθόνη αφής
- Επιλέξτε Patient 1 (Ασθενής 1) και λειτουργήστε την Cold Therapy with No Pressure (Κρυοθεραπεία χωρίς πίεση) για 2 λεπτά

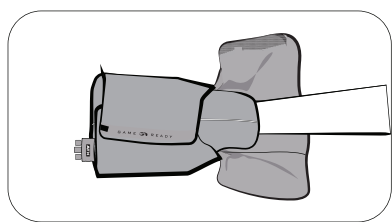
ΕΦΑΡΜΟΓΗ ΤΟΥ ΚΑΛΥΜΜΑΤΟΣ ΑΚΡΟΥ ΧΕΡΙΟΥ/ΚΑΡΠΟΥ



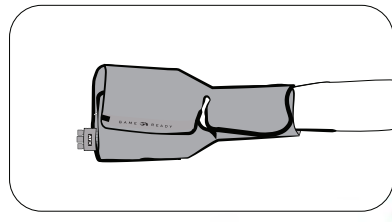
1 Τοποθετήστε το προσβεβλημένο άκρο χέρι/καρπό προς τα κάτω, επάνω στο υποστήριγμα για το χέρι, όπως φαίνεται στην εικόνα.



2 Διπλώστε το άκρο του καλύμματος επάνω από το επάνω μέρος του χεριού, διασφαλίζοντας άνετη εφαρμογή.



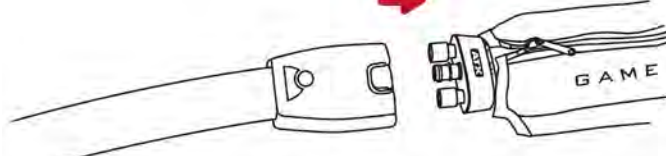
3 Συνεχίστε να διπλώνετε τα πλευρικά πτερύγια επάνω από το άκρο χέρι, ένα κάθε φορά. Βεβαιωθείτε ότι το κάλυμμα έχει εφαρμοστεί ομοιόμορφα επάνω στο άκρο χέρι, τον καρπό, τον βραχίονα, με σφικτή και καλή εφαρμογή.



4 Προσαρτήστε το κάλυμμα στη μονάδα ελέγχου με το συνδετικό εύκαμπτο σωλήνα. Θα πρέπει να ακουστεί ένα «κλίκ». Για αποσύνδεση, απλά πιέστε το μπλε ή το γκρι κουμπί και αφαιρέστε τον σύνδεσμο από το κάλυμμα.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΤΟΥ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ GRPRO 2.1

ΤΡΟΠΟΣ ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΑΣ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ	Κραδαρπεί	Συμπίσι
X = Απόλυτη αντένδειξη – Δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται θεραπεία σε ασθενείς, σε αυτές τις καταστάσεις:		
R = Σχετική αντένδειξη – Η θεραπεία για αυτές τις καταστάσεις θα πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο υπό την επίβλεψη ενός διπλωματούχου επαγγελματία υγείας σε ασθενείς οι οποίοι έχουν:		
Οι οποίοι βρίσκονται στα οξεία στάδια φλεγμονώδους φλεβίτιδας στην προσβεβλημένη περιοχή.	X	
Οι οποίοι έχουν οποιαδήποτε τρέχοντα κλινικά σημεία εμβολής (π.χ. πνευμονικό έμβολο, εγκεφαλικό έμφρακτο, κολπική μαρμαρυγή, ενδοκαρδίτιδα, έμφραγμα του μυοκαρδίου ή αθρωματική εμβολική πλάκα).	X	
Οι οποίοι έχουν οποιονδήποτε σημαντικό παράγοντα κινδύνου ή τρέχοντα κλινικά σημεία εμβολής (π.χ. πνευμονικό έμβολο, εγκεφαλικό έμφρακτο, κολπική μαρμαρυγή, ενδοκαρδίτιδα, έμφραγμα του μυοκαρδίου ή αθρωματική εμβολική πλάκα).	X	
Οι οποίοι έχουν μία πάθηση στην οποία δεν είναι επιθυμητή η αυξημένη φλεβική ή λεμφική επιστροφή στο προσβεβλημένο άκρο (π.χ. καρκίνωμα).	X	
Οι οποίοι έχουν μη αντιρροπούμενη υπερτονία στην προσβεβλημένη περιοχή.	X	
Οι οποίοι έχουν κάποιο ανοικτό τραύμα στην προσβεβλημένη περιοχή (το τραύμα θα πρέπει να επιδένεται πριν από τη χρήση του Game Ready).	R	
Οι οποίοι έχουν οδύ, ασταθές (μη αντιμετωπισθέν) κάταγμα στην προσβεβλημένη περιοχή.	R	
Οι οποίοι είναι παιδιά κάτω των 18 ετών ή ασθενείς οι οποίοι έχουν γνωστικές δυσχέρειες ή δυσκολίες στην επικοινωνία, είτε προσωρινές (λόγω φαρμακευτικής αγωγής) είτε μόνιμες.	R	R
Οι οποίοι έχουν καρδιακή ανεπάρκεια ή συμφορητική καρδιακή ανεπάρκεια (με συνοδό οίδημα στα άκρα ή τους πνεύμονες).	R	
Οι οποίοι έχουν εντοπισμένη, ασταθή δερματική πάθηση (π.χ. δερματίτιδα, απολίνωση φλεβών, γάγγραινα ή πρόσφατο δερματικό μόσχευμα).	R	R
Οι οποίοι έχουν ερυσίπελας ή άλλη ενεργή λοίμωξη στην προσβεβλημένη περιοχή.	R	
Οι οποίοι έχουν σημαντική αγγειακή διαταραχή στην προσβεβλημένη περιοχή (π.χ. από προηγούμενα κρυοπαγήματα, διαβήτη, αρτηριοσκλήρωση ή ισχαιμία).	X	
Οι οποίοι έχουν γνωστές αιματολογικές δυσκρασίες οι οποίες επηρεάζουν τη θρόμβωση (π.χ. παροξυσμική αιμασφαρινούρια εκ ψύχους, κρυοαιμοσφαριναιμία, δρεπανοκυτταρική νόσο, ψυχροσυγκολλητίνες του ορού).	X	
Οι οποίοι πάσχουν από νόσο Raynaud ή υπερευαισθησία στο ψύχος (κνίδωση εκ ψύχους).	R	
Οι οποίοι έχουν υπέρταση ή πολύ χαμηλή αρτηριακή πίεση.	R	
Οι οποίοι έχουν διαβήτη.	R	
Οι οποίοι έχουν διαταραχή στην τοπική κυκλοφορία ή νευρολογική δυσλειτουργία (συμπεριλαμβανομένης της παράλυσης ή της εντοπισμένης δυσλειτουργίας λόγω πολλαπλών χειρουργικών επεμβάσεων) στην προσβεβλημένη περιοχή.	R	
Οι οποίοι έχουν ρευματοειδή αρθρίτιδα στην προσβεβλημένη περιοχή.	R	



ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΤΟΥ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ MED4 ELITE

	ΤΡΟΠΟΣ ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΑΣ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ			
	Επιβλητικότητα	Κρυοθεραπεία	Ζυγίζον	Ταξέδενδραληψία
				
X = Απόλυτη αντένδειξη – Δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται θεραπεία σε αυτές τις καταστάσεις, σε ασθενείς οι οποίοι έχουν:				
R = Σχετική αντένδειξη – Η θεραπεία για αυτές τις καταστάσεις θα πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο υπό την επίβλεψη ενός διπλωματούχου επαγγελματία υγείας σε ασθενείς οι οποίοι έχουν:				
Τρέχοντα κλινικά σημεία σημαντικού περιφερικού οιδήματος στην προσβεβλημένη περιοχή (π.χ. εν τω βάθει φλεβική θρόμβωση, χρόνια φλεβική ανεπάρκεια, οξύ σύνδρομο διαμερίσματος, συστηματική φλεβική υπέρταση, συμφορητική καρδιακή ανεπάρκεια, ηπατική κίρρωση/ανεπάρκεια, νεφρική ανεπάρκεια).	X	X	X	X
Σημαντική αγγειακή διαταραχή στην προσβεβλημένη περιοχή (π.χ. από προηγούμενα κρυοπαγήματα, αρτηριοσκλήρωση, αρτηριακή ανεπάρκεια, διαβήτη, αγγειακή απορρύθμιση ή άλλη αγγειακή ισχαιμική νόσο).	X	X	X	X
Γνωστές αιματολογικές δυσκρασίες οι οποίες προδιαθέτουν για θρόμβωση (π.χ. παροξυσμική αιμοσφαιρινουρία εκ ψύχους, κρυοαιμοσφαιριναιμία, δρεπανοκυτταρική νόσο, ψυχροσυγκολλητίνες του ορού).		X	R	X
Φλεγμονή ιστών λόγω πρόσφατου τραυματισμού ή έξαρσης χρόνιας φλεγμονώδους πάθησης.	X	R		X
Άκρα με διάχυτη ή εστιακή διαταραχή της ευαισθησίας στον πόνο ή τη θερμοκρασία, που δεν επιτρέπει στον ασθενή να παράσχει ακριβείς και έγκαιρες πληροφορίες.	X	R		X
Διαταραχή στην τοπική κυκλοφορία ή νευρολογική δυσλειτουργία (συμπεριλαμβανομένης της παράλυσης ή της εντοπισμένης δυσλειτουργίας λόγω πολλαπλών χειρουργικών επεμβάσεων) στην προσβεβλημένη περιοχή.	R	R	R	R
Διαταραχές στη γνωστική λειτουργία ή την επικοινωνία που δεν τους επιτρέπει να παράσχουν ακριβείς και έγκαιρες πληροφορίες.	X	R		X
Οξύ, ασταθές (μη αντιμετωπισθέν) κάταγμα στην προσβεβλημένη περιοχή.	X		R	X
Τοπική κακοήθεια.	X		R	X
Περιοχές με λύση της συνέχειας ή βλάβη του δέρματος (δέρμα με βλάβη ή που κινδυνεύει να υποστεί βλάβη) που προκαλούν ανομοιόμορφη αγωγή της θερμότητας σε όλο το δέρμα (π.χ. ανοικτό τραύμα, ουλώδης ιστός, έγκαυμα ή δερματικό μόσχευμα). Οποιοδήποτε ανοικτό τραύμα θα πρέπει να επιδένεται πριν από τη χρήση του Med4 Elite.	X	R	R	X
Ιστός με ενεργή αιμορραγία ή αιμορραγικές καταστάσεις.	X			X
Ιστός που έχει υποβληθεί πρόσφατα σε ακτινοβολία ή περιοχές που επιφεύγουνται από δερματοπάθειες ευαίσθητες στη θερμότητα (π.χ. έκζεμα, ψωρίαση, αγγειίτιδα, δερματίτιδα).	X			X
Εντοπισμένη, ασταθή δερματική πάθηση (π.χ. δερματίτιδα, απολίνωση φλεβών, γάγγραινα ή πρόσφατο δερματικό μόσχευμα) στην προσβεβλημένη περιοχή.	R	R	R	R
Οποιαδήποτε ενεργή τοπική ή συστηματική λοίμωξη.	X		X	X
Τρέχοντα κλινικά σημεία φλεγμονώδους φλεβίτιδας, φλεβικών έλκων ή κυτταρίτιδας.	R	X	X	X
Εγκυμοσύνη.	X			X
Οποιονδήποτε σημαντικό παράγοντα κινδύνου ή τρέχοντα κλινικά σημεία εμβολής (π.χ. πνευμονικό έμβολο, πνευμονικό οιδήμα, εγκεφαλικό έμφρακτο, κολπική μαρμαρυγή, ενδοκαρδίτιδα, έμφραγμα του μυοκαρδίου ή αθηρωματική εμβολική πλάκα).		X	X	X
Μια πάθηση στην οποία δεν είναι επιθυμητή η αυξημένη φλεβική ή λεμφική επιστροφή στο προσβεβλημένο άκρο (π.χ. λεμφοίδημα μετά από καρκίνο μαστού ή άλλο τοπικό καρκίνωμα ή/και μετάσταση καρκινώματος στο προσβεβλημένο άκρο).		X	X	X
Νόσος Raynaud ή υπερευαισθησία στο ψύχος (κνίδωση εκ ψύχους).		X		X
Υπέρταση, καρδιακή ανεπάρκεια, πολύ χαμηλή αρτηριακή πίεση ή μη αντιρροπούμενη καρδιακή ανεπάρκεια.	R	R	X	R
Παιδιά κάτω των 18 ετών	R	R	R	R
Έχουν υποβληθεί σε πρόσφατη χειρουργική επέμβαση στο δάκτυλο του ποδιού στην προσβεβλημένη περιοχή.		R	R	R
Έχουν θόλωση της συνείδησης ή σακχαρώδη διαβήτη, πολλαπλή σκλήρυνση, κακή κυκλοφορία, κακώσεις του νωτιαίου μυελού και ρευματοειδή αρθρίτιδα.	R	R	X	R
Μη αντιρροπούμενη υπερτονία στην προσβεβλημένη περιοχή.		X		X

ΓΕΝΙΚΑ

⚠ ΣΗΜΑΝΤΙΚΟ

ΜΗ ΡΥΘΜΙΖΕΤΕ ΤΟ ΣΥΣΤΗΜΑ GAME READY Ή ΤΟ ΣΥΣΤΗΜΑ MED4 ELITE ΣΕ ΥΨΗΛΗ ΠΙΕΣΗ ΚΑΤΑ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΚΑΛΥΜΜΑΤΟΣ ΑΚΡΟΥ ΧΕΡΙΟΥ/ΚΑΡΠΟΥ.

ΔΙΑΒΑΣΤΕ ΟΛΕΣ ΑΥΤΕΣ ΤΙΣ ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ ΚΑΙ ΤΟ ΕΓΧΕΙΡΙΔΙΟ ΧΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ GAME READY GRPRO 2.1 Ή/ΚΑΙ ΤΟ ΕΓΧΕΙΡΙΔΙΟ ΧΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ MED4 ELITE, ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΩΝ ΤΩΝ ΕΝΔΕΙΞΕΩΝ, ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΩΝ, ΣΥΣΤΑΣΕΩΝ ΠΡΟΣΟΧΗΣ ΚΑΙ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΩΝ ΠΡΙΝ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΑΥΤΟΥ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ!

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

- ΑΥΤΟ ΤΟ ΚΑΛΥΜΜΑ ΠΑΡΕΧΕΙ ΜΙΑ ΠΡΟΑΙΡΕΤΙΚΗ ΜΟΝΩΤΙΚΗ ΕΠΙΣΤΡΩΣΗ. ΕΑΝ ΕΜΦΑΝΙΣΕΤΕ ΥΠΕΡΒΟΛΙΚΗ ΘΕΡΜΑΝΣΗ Η ΨΥΞΗ ΤΩΝ ΔΑΚΤΥΛΩΝ, ΕΦΑΡΜΟΣΤΕ ΤΗΝ ΠΡΟΣΘΕΤΗΝ ΜΟΝΩΣΗ, ΟΠΩΣ ΑΠΑΙΤΕΙΤΑΙ, Η ΠΡΟΣΑΡΜΟΣΤΕ ΤΗΝ ΘΕΡΜΟΚΡΑΣΙΑ ΤΗΣ ΜΟΝΑΔΑΣ ΕΛΕΓΧΟΥ.
- ΑΚΟΛΟΥΘΗΣΤΕ ΤΗ ΣΥΣΤΑΣΗ ΤΟΥ ΙΑΤΡΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΚΑΤΑΛΗΛΗ ΧΡΗΣΗ ΤΗΣ ΜΟΝΩΤΙΚΗΣ ΕΠΙΣΤΡΩΣΗΣ.
- ΔΕΝ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΕΙΤΑΙ ΣΥΝΕΧΩΣ ΓΙΑ ΠΕΡΙΣΣΟΤΕΡΑ ΑΠΟ 15 ΛΕΠΤΑ ΑΝΑ ΣΥΝΕΔΡΙΑ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ.
- Ακολουθήστε τις συστάσεις του επαγγελματία υγείας που σας παρακολουθεί σχετικά με τη συνόψη και τη διάρκεια της χρήσης.
- Η ακατάλληλη τοποθέτηση ή η παρατεταμένη χρήση του συστήματος Game Ready ή του συστήματος Med4 Elite θα μπορούσε να προκαλέσει βλάβη των ιστών. Κατά τη διάρκεια της θεραπείας, οι ασθενείς θα πρέπει να παρακαλούνται το δέρμα της υπό θεραπείας περιοχής ή τα δάκτυλα των άκρων του υπό θεραπεία σκέλους για τυχόν κάψιμο, φαγούρα, αυξημένη διόγκωση ή πόνο. Εάν υπάρχουν οποιαδήποτε από αυτά τα σημεία ή εμφανιστούν οποιεσδήποτε αλλαγές στην εμφάνιση του δέρματος (όπως φουσκάλες, αυξημένη ερυθρότητα, αποχρωματισμός ή άλλες αξιοσημειώτες αλλαγές στο δέρμα), συνιστάται οι ασθενείς να διακόπτουν τη χρήση και να συμβουλεύονται έναν ιατρό.
- Τα καλύμματα Game Ready δεν είναι στείρα. Μην τα τοποθετείτε απευθείας επάνω από ανοικτά τραύματα, πληγές, εξανθήματα, μολύνσεις ή ράμματα. Το καλύμμα μπορεί να εφαρμοστεί πάνω από ρούχα ή επιδέσμους. Συνιστάται η εφαρμογή μιας στρώσης ρουχισμού μεταξύ του καλύμματος και του δέρματος για δλους τους ασθενείς.
- Τα καλύμματα Game Ready διατίθενται σε πολλαπλές διαμορφώσεις, αλλά δεν προορίζονται για όλες τις φυσιολογικές χρήσεις. Για παράδειγμα, το καλύμμα του αστραγάλου δεν είναι σχεδιασμένο για χρήση στα δάκτυλα των ποδιών και το καλύμμα της ράχης δεν είναι σχεδιασμένο για χρήση στην κοιλιακή χώρα.
- Για την αποτροπή ενδεχόμενης ζημιάς στη μονάδα ελέγχου, μη χρησιμοποιείτε καλύμματα άλλων κατασκευαστών με τη μονάδα ελέγχου.
- Να είστε ιδιαίτερα προσεκτικοί κατά τη διάρκεια της άμεσης μετεγχειρητικής περιόδου, ειδικά όταν ο ασθενής έχει υποβληθεί σε νάρκωση ή λαμβάνει οποιαδήποτε φαρμακευτική αγωγή που θα μπορούσε να μεταβάλλει τη φυσιολογική αίσθηση του πόνου. Να ελέγχετε το δέρμα της υπό θεραπεία περιοχής συχνά και να χρησιμοποιείτε ρυθμίσεις μέσου έως υψηλότερου εύρους (Θερμότερη) θερμοκρασίας ή να αφήνετε μεγαλύτερο χρονικό διάστημα μεταξύ των θεραπειών, εάν είναι απαραίτητο.
- Παρακαλούθετε το επίπεδο της θερμότητας καθόλη τη συνεδρία θεραπείας. Θα πρέπει να είστε προσεκτικοί με το σύστημα Med4 Elite ή οποιαδήποτε συσκευή θερμοθεραπείας (Θεραπεία με θερμότητα) που δημιουργούν θερμότητα υψηλής έντασης, σε θερμοκρασία 45 °C (113 °F) ή υψηλότερη. Να ελέγχετε το δέρμα της υπό θεραπεία περιοχής συχνά και να χρησιμοποιείτε ρυθμίσεις μέσου έως χαμηλότερου εύρους (ψυχρότερων) θερμοκρασιών ή να αφήνετε μεγαλύτερο χρονικό διάστημα μεταξύ των θεραπειών, εάν είναι απαραίτητο.
- Το σύστημα Med4 Elite δεν προορίζεται για χρήση με παράγοντες που προκαλούν αναισθησία.
- Κατά τη χρήση θεραπείας με θερμότητα και ταχεία εναλλαγή θερμότητας και ψύχους, το δέρμα θα πρέπει να προστατεύεται σε ασθενείς που είναι ευαίσθητοι στη θερμότητα ή υψηλού κινδύνου, ειδικά επάνω από περιοχές με ελείγματα αισθητικότητας.
- Η θέρμανση των γονάδων θα πρέπει να αποφεύγεται.

ΑΦΑΙΡΕΣΗ ΤΟΥ ΕΝΑΛΛΑΚΤΗ ΘΕΡΜΟΤΗΤΑΣ

1. Αποσυνδέστε τον συνδετικό εύκαμπτο σωλήνα από το καλύμμα
2. Ξεκουμπώστε το φερμουάρ
3. Αφαιρέστε με ήπιες κινήσεις τον εναλλάκτη θερμότητας

ΦΥΛΑΞΗ ΤΟΥ ΚΑΛΥΜΜΑΤΟΣ ΣΑΣ

Κρεμάστε το καλύμμα σας σε μια μεγάλη κρεμάστρα ή αφήστε το σε επίπεδη επιφάνεια. Μην το διπλώνετε και μην το στοιβάζετε, καθώς αυτό θα μπορούσε να προκαλέσει στρέβλωση του θαλάμου υγρού και το καλύμμα δεν θα λειτουργεί κανονικά.

ΣΗΜΕΙΩΣΕΙΣ

Εφαρμόστε ένα κάλυμμα με ομοιόμορφη σφικτή εφαρμογή, φροντίζοντας να μην υπάρχουν στρέβλωσης που θα μπορούσαν να εμποδίσουν τη ροή του νερού. Βεβαιωθείτε ότι ο συνδετικός εύκαμπτος σωλήνας είναι τοποθετημένος ώστε να αποτρέπει τυχόν πτύχωση ή στρέβλωση στη θέση της εισόδου εύκαμπτου σωλήνα του καλύμματος.

ΦΡΟΝΤΙΔΑ ΚΑΙ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΣ

Για την καθημερινή φροντίδα και για την ελαχιστοποίηση του σχηματισμού μούχλας, να αφαιρέστε τον εναλλάκτη θερμότητας από το περίβλημα και να τον σκουπίζετε με στεγνή πετσέτα για να αφαιρέσετε τυχόν συμπύκνωση υδρατμών που μπορεί να σχηματιστεί. Γιρίστε ανάποδα το περίβλημα και κρεμάστε το περίβλημα και τον εναλλάκτη θερμότητας για να απελευθερώσετε την υπερβολική υγρασία. Για χρήση σε πολλούς ασθενείς, εάν χρειάζεται, χρησιμοποιήστε Sterifab® σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή, για την ελαχιστοποίηση της μεταφοράς μικροβίων.

Για μεγαλύτερη φροντίδα, αφαιρέστε προσεκτικά τον εναλλάκτη θερμότητας από το περίβλημα και αναποδογύριστε το περίβλημα. Πλύνετε το περίβλημα στο χέρι ή στο πλυντήριο ρούχων, με κρύο νερό και ήπιο απορρυπαντικό ή αντιβακτηριακό σαπούνι. Κρεμάστε το για να στεγνώσει. Πλύνετε στο χέρι τον εναλλάκτη θερμότητας με ζεστό νερό και ήπιο απορρυπαντικό, μην τον πλένετε στο πλυντήριο ρούχων και μην τον τοποθετείτε σε στεγνωτήριο. Κρεμάστε το για να στεγνώσει.

ΜΕΣΗ ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΗ ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΖΩΗΣ

Η αναμενόμενη διάρκεια ζωής των περίβλημάτων και των εναλλακτών θερμότητας θα διαφέρει ευρέως, ανάλογα με τη συχνότητα χρήσης τους. Ανατρέξτε στο παρακάτω διάγραμμα αναφοράς για να προσδιορίσετε πότε πρέπει να αντικαταστήσετε το προϊόν.

Περίβλημα

Ελαφριά χρήση (Προσωπική).....	12 μήνες
Μέτρια χρήση	6 μήνες
Βαριά χρήση (Κλινική ή προπονητήριο).....	3 μήνες

Εναλλάκτης Θερμότητας

Ελαφριά χρήση (Προσωπική).....	24 μήνες
Μέτρια χρήση	18 μήνες
Βαριά χρήση (Κλινική ή προπονητήριο).....	12 μήνες

Πληροφορίες εγγύησης

Περίβλημα: Σε περίπτωση κατασκευαστικού ελαπτώματος, το περίβλημα μπορεί να επιστραφεί εντός 7 ημερών από την αγορά.

Εναλλάκτης Θερμότητας: 1 έτος από την ημερομηνία αγοράς. Δείτε την κάρτα εγγύησης που περιλαμβάνεται με τον εναλλάκτη θερμότητας.

ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΑ

Στις Η.Π.Α., καλέστε το τηλέφωνο 1.888.426.3732 (+1.510.868.2100). Εκτός των Η.Π.Α., ανατρέξτε στην ιστοσελίδα www.gameready.com για να βρείτε τις πληροφορίες επικοινωνίας του τοπικού σας διανομέα.

Μπορείτε να βρείτε μια λίστα με το τρέχον(τρέχοντα) διπλωμα(διπλώματα) ευρεσιτεχνίας που καλύπτουν την τεχνολογία Game Ready στην ιστοσελίδα: www.gameready.com/patents.

 Σύμβολο για το «συναρμολογείται σε» μια συγκεκριμένη χώρα (XXXX).

 Σύμβολο για το «κατασκευάζεται σε» μια συγκεκριμένη χώρα (XXXX).

Προειδοποίηση: Για συμμόρφωση με τον Νόμο 65 (Proposition 65) της Καλιφόρνια, έχει συμπεριληφθεί η πρακτότητα προειδοποίησης. Αυτό το προϊόν περιέχει χημικές ουσίες που είναι γνωστό στην Πολιτεία της Καλιφόρνια ότι προκαλούν καρκίνο, γενετικές ανωμαλίες ή άλλους κινδύνους στην αναπαραγωγή.

Κάλυμμα (**Κωδ. είδους 590811-03**), περιλαμβάνει περίβλημα (**Κωδ. είδους 510811**) και εναλλάκτη θερμότητας (**Κωδ. είδους 520811-03**)



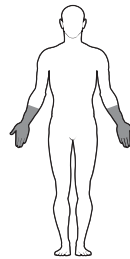
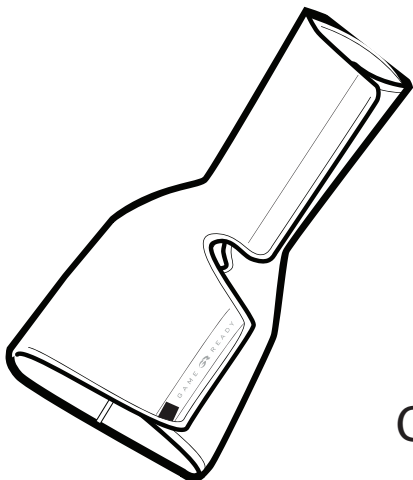
COOLSYSTEMS®, INC.
DBA Game Ready®
1800 Sutter Street, Suite 500
Concord, CA 94520 Η.Π.Α.
1.888.GAMEREADY + 1.510.868.2100
www.gameready.com

©2017 CoolSystems, Inc. Με την επιφύλαξη παντός δικαιώματος
Οδηγίες χρήσης του καλύμματος δημόσης Game Ready
Κάλυμμα άκρου χεριού/καρπού, κωδ. είδους 704728 Αναθ. C

EMERGO AUSTRALIA
201 Sussex Street
Darling Park, Tower II, Level 20
Sydney NSW 2000
Αυστραλία



PARA UTILIZAR CON EL
SISTEMA GAME READY
GRPRO® 2.1
SISTEMA MED4 ELITE™



HAND/WRIST

MANO/MUÑECA

GUÍA DEL USUARIO

ESPAÑOL

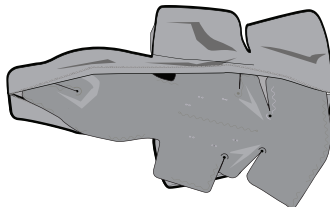
ESPECIFICACIONES DE TAMAÑO

- Tamaño: Tamaño único
- Orientación anatómica: Izquierda, derecha

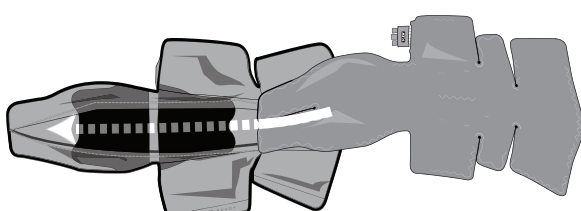
MONTAJE

El intercambiador térmico (REF 520811-03) cabe dentro de la funda (REF 510811) y se suministra como parte de una envoltura previamente montada (REF 590811-03). Si se extrae el intercambiador térmico para lavar la funda o por cualquier otra razón, utilice las instrucciones siguientes para volver a introducir el intercambiador térmico en la funda.

- 1** Coloque la funda sobre una superficie plana con el lado del logotipo orientado hacia arriba y determine el lugar de la abertura.



2a Para montar la envoltura de manera que el aislamiento no se esté utilizando, introduzca el intercambiador térmico en la funda con el lado azul orientado hacia abajo y pase el intercambiador térmico por debajo de una o de las dos capas de espuma aislante (el lado azul del intercambiador térmico deberá tocar el lado azul de la funda). Las dos lengüetas superiores de cada lado del intercambiador térmico caben juntas en las secciones laterales más grandes de la funda.



2b Para montar la envoltura de manera que el aislamiento no se esté utilizando, introduzca el intercambiador térmico en la funda con el lado azul orientado hacia abajo y pase el intercambiador térmico por debajo de una o de las dos capas de espuma aislante (el lado azul del intercambiador térmico deberá tocar el lado azul de la funda). Las dos lengüetas superiores de cada lado del intercambiador térmico caben juntas en las secciones laterales más grandes de la funda.



ADVERTENCIA

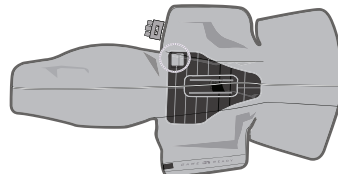
Es obligatorio leer y comprender en su totalidad el Manual del usuario de su sistema antes de utilizar el equipo. Si las instrucciones de uso no se siguen, podrían producirse lesiones graves.



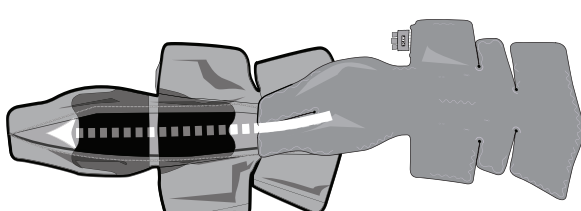
IMPORTANTE

Lea las indicaciones, contraindicaciones, precauciones y advertencias completas antes de usar este producto. Guarde este documento como referencia para el futuro.

- 3** Asegúrese de que el intercambiador térmico quede plano en el interior de la funda, sin pliegues ni arrugas.



4 Una vez que el intercambiador térmico esté en su lugar, coloque la placa base. En el interior de la funda, entre el cierre y el conector de 3 conexiones, hay un rectángulo de velcro que se alinea con el velcro en la placa base. Agarre la placa base con el soporte de mano orientado hacia abajo y alinee la parte superior de la placa con la parte superior de las alas de acoplamiento del centro. Presione el cierre de velcro sobre el velcro del interior de la funda.



- 5** Para poner la mano plana durante la terapia, el soporte de mano puede retirarse desprendiendo las dos cintas del velcro que lo asegura a la placa base. No retire la placa base; esta deberá utilizarse en todo momento para que la terapia sea eficaz.

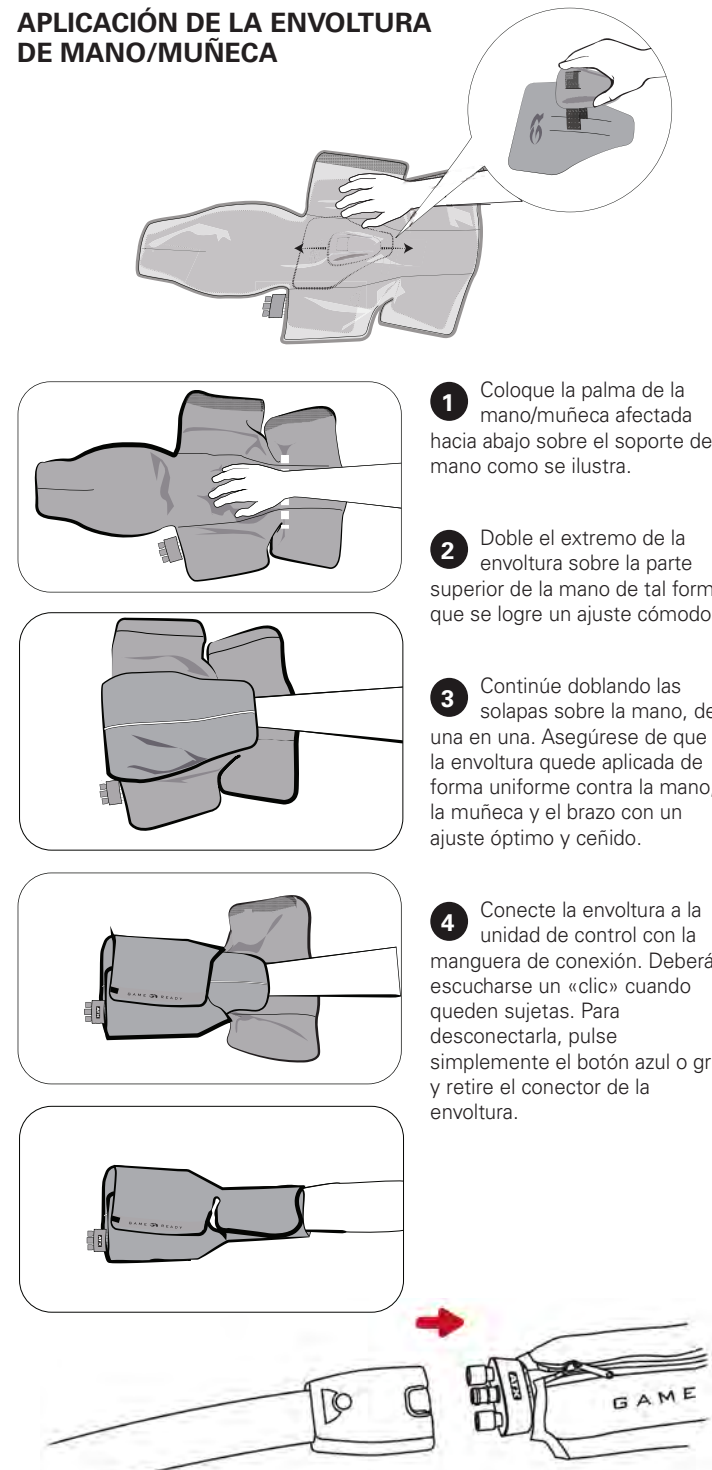
- 6** Cierre el cierre para finalizar el montaje. Ponga el lado azul orientado hacia arriba y asegúrese de que el intercambiador térmico quede colocado de forma uniforme y liso en el interior de la funda.

PREPARATIVOS ANTES DEL PRIMER USO

Cebé la envoltura siguiendo estos pasos:

- Con la **unidad de control GRPro 2.1** apagada, conecte la manguera de conexión a la unidad de control y a la envoltura.
- Deje la envoltura abierta y plana junto a la unidad de control (no en el cuerpo).
- Encienda el sistema y déjelo funcionando 2 minutos con No Pressure (Presión nula).
- Con la **unidad de control Med4 Elite** apagada, conecte la manguera de conexión a Patient 1 (Paciente 1) en la unidad de control y en la envoltura.
- Deje la envoltura abierta y plana junto a la unidad de control (no en el cuerpo).
- Pulse el botón On/Off (encendido/apagado) encima de la pantalla táctil.
- Seleccione Patient 1 (Paciente 1) y ejecute Cold Therapy with No Pressure (Terapia fría con Presión nula) durante 2 minutos.

APLICACIÓN DE LA ENVOLTURA DE MANO/MUÑECA



CONTRAINDICACIONES DEL GRPRO 2.1

		MODO DE TERAPIA
	Compresión	
X = Contraindicación absoluta – La terapia en estas situaciones no debe utilizarse en pacientes:		
R = Contraindicación relativa – La terapia en estas situaciones solamente deberá utilizarse bajo la supervisión de un profesional médico autorizado en los pacientes en el caso de:		
Que se encuentren en las fases agudas de flebitis inflamatoria en la región afectada.	X	
Que muestren signos clínicos activos indicativos de trombosis venosa profunda en la región afectada.	X	
Que tengan arteriosclerosis significativa u otra enfermedad isquémica vascular en la región afectada.	X	
Que muestren factores de riesgo significativos o signos clínicos activos de embolia (por ejemplo, émbolo pulmonar, infarto cerebral, fibrilación auricular, endocarditis, infarto de miocardio o placa embólica atreromatosa).	X	
Que tengan una afección en la que no se desee un mayor retorno venoso o linfático en la extremidad afectada (por ejemplo, carcinoma).	X	
Que tengan hipertensión descompensada en la región afectada.	X	
Que tengan una herida abierta en la región afectada (debe colocarse un apósito en la herida antes de utilizar Game Ready).	R	
Que tengan una fractura aguda e inestable (sin tratar) en la región afectada.	R	
Que sean menores de 18 años o pacientes que tengan discapacidades cognitivas o dificultades de comunicación, ya sean temporales debido a medicación o permanentes.	R	R
Que tengan una insuficiencia cardíaca o insuficiencia cardíaca congestiva (con edema asociado en las extremidades o pulmones).	R	R
Que tengan una afección cutánea inestable localizada (por ejemplo, dermatitis, ligadura de vena, gangrena o injerto de piel reciente).	R	R
Que tengan erisipela u otra infección activa en la región afectada.	R	
Que tengan problemas vasculares importantes en la región afectada (por ejemplo, de congelación anterior, diabetes, arteriosclerosis o isquemia).	X	
Que tengan discrasias hematológicas conocidas que afecten a la trombosis (por ejemplo, hemoglobinuria paroxística al frío, crioglobulinemia, anemia drepanocítica o aglutininas frías en suero).	X	
Que tengan enfermedad de Raynaud o hipersensibilidad al frío (urticaria por frío).	R	
Que tengan hipertensión o presión arterial extremadamente baja.	R	
Que tengan diabetes.	R	
Que tengan circulación sanguínea local comprometida o deficiencia neurológica (lo que incluye parálisis o compromiso localizado debido a múltiples intervenciones quirúrgicas) en la región afectada.	R	
Que tengan artritis reumatoide en la región afectada.	R	

CONTRAINDICACIONES DEL MED4 ELITE

	MODO DE TERAPIA			
	Termoterapia	Crioterapia	Compresión	Contraste rápido
 X = Contraindicación absoluta – La terapia en estas situaciones no deberá utilizarse en pacientes en el caso de:				
R = Contraindicación relativa – La terapia en estas situaciones solamente deberá utilizarse bajo la supervisión de un profesional médico autorizado en los pacientes en el caso de:				
Signos clínicos activos de edema periférico notable (por ejemplo, trombosis venosa profunda, insuficiencia venosa crónica, síndrome de compartimentación aguda, hipertensión venosa sistémica, insuficiencia cardíaca congestiva, cirrosis/insuficiencia hepática, insuficiencia renal) en la región afectada.	X	X	X	X
Problemas vasculares importantes en la región afectada (por ejemplo, de congelación anterior, arteriosclerosis, insuficiencia arterial, diabetes, desregulación vascular u otra vasculopatía isquémica).	X	X	X	X
Discrasias hematológicas conocidas que predispongan a la trombosis (por ejemplo, hemoglobinuria paroxística al frío, crioglobulinemia, anemia drepanocítica o aglutininas frías en suero).		X	R	X
Tejidos inflamados como resultado de una lesión reciente o de la exacerbación de una afección inflamatoria crónica.	X	R		X
Extremidades con sensibilidad difusa o focal alterada al dolor o la temperatura, que impida al paciente comunicar sus observaciones de forma precisa y oportuna.	X	R		X
Circulación sanguínea local comprometida o deficiencia neurológica (lo que incluye parálisis o compromiso localizado debido a múltiples intervenciones quirúrgicas) en la región afectada.	R	R	R	R
Dificultades cognitivas o de comunicación que le impidan al paciente comunicar sus observaciones de forma precisa y oportuna.	X	R		X
Una fractura aguda e inestable (sin tratar) en la región afectada.	X		R	X
Tumor maligno local.	X		R	X
Zonas de piel dehiscente o dañada (piel dañada o comprometida) que generen una conducción térmica desigual a través de la piel (por ejemplo, herida abierta, tejido cicatricial, quemadura o injerto de piel). Deberá colocarse un apósito en cualquier herida abierta antes de utilizar el Med4 Elite.	X	R	R	X
Tejido sangrante activo o trastornos hemorrágicos.	X			X
Tejidos recientemente irradiados o zonas afectadas por enfermedades de la piel sensibles al calor (por ejemplo, eczema, psoriasis, vasculitis, dermatitis).	X			X
Afección cutánea inestable localizada (por ejemplo, dermatitis, ligadura de vena, gangrena o injerto de piel reciente) en la región afectada.	R	R	R	R
Cualquier infección local o sistémica activa.	X		X	X
Signos clínicos activos de flebitis inflamatoria, úlceras venosas o celulitis.	R	X	X	X
Embarazo.	X			X
Cualquier factor de riesgo significativo o signo clínico activo de embolia (por ejemplo, émbolo pulmonar, edema pulmonar, infarto cerebral, fibrilación auricular, endocarditis, infarto de miocardio o placa embólica ateromatosa).		X	X	X
Una afección en la que no se deseé un mayor retorno venoso o linfático en la extremidad afectada (por ejemplo, linfedema después de cáncer de mama u otro carcinoma local o carcinoma metastásico en la extremidad afectada).		X	X	X
Enfermedad de Raynaud o hipersensibilidad al frío (urticaria por frío).		X		X
Hipertensión, insuficiencia cardíaca, presión arterial extremadamente baja o insuficiencia cardíaca descompensada.	R	R	X	R
Niños menores de 18 años.	R	R	R	R
Cirugía reciente de dedo del pie en la región afectada.		R	R	R
Obnubilación o diabetes mellitus, esclerosis múltiple, mala circulación, lesiones de la médula espinal y artritis reumatoide.	R	R	X	R
Hipertensión descompensada en la región afectada.		X		X

GENERAL

IMPORTANTE

NO AJUSTE EL SISTEMA GAME READY O EL SISTEMA MED4 ELITE A UNA PRESIÓN ALTA CUANDO SE UTILICE LA ENVOLTURA DE MANO/MUÑECA.

¡LEA TODO ESTA GUÍA DEL USUARIO Y LOS MANUALES DEL USUARIO DEL SISTEMA GRPRO 2.1 Y DEL SISTEMA MED4 ELITE DE GAME READY, SI CORRESPONDE, INCLUIDAS LAS INDICACIONES, CONTRAINDICACIONES, PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS, ANTES DE UTILIZAR ESTE PRODUCTO!

ADVERTENCIAS

- ESTA ENVOLTURA OFRECE UNA CAPA AISLANTE OPCIONAL. SI SE NOTA UN CALENTAMIENTO O ENFRIAMIENTO EXCESIVO EN LOS DEDOS, UTILICE UN AISLAMIENTO ADICIONAL COMO SEA NECESARIO, O AJUSTE LA TEMPERATURA DE LA UNIDAD DE CONTROL.
- SIGA LAS RECOMENDACIONES DEL MÉDICO SOBRE EL USO CORRECTO DE LA CAPA AISLANTE.
- ESTE PRODUCTO NO ES PARA USO CONTINUO DURANTE MÁS DE 15 MINUTOS POR SESIÓN DE TRATAMIENTO.
- Siga las recomendaciones de su profesional médico relativas a la frecuencia y la duración de uso.
- La colocación incorrecta o el uso prolongado del sistema Game Ready o del sistema Med4 Elite podrían resultar en daño tisular. Durante el transcurso de la terapia, los pacientes deben vigilar la piel alrededor de la región tratada o los dedos de las extremidades de los miembros tratados para ver si hay signos de quemazón, picazón, aumento de la hinchazón o dolor. Si alguno de estos signos está presente, o si se producen cambios en el aspecto de la piel (como ampollas, mayor enrojecimiento, alteración de la pigmentación u otros cambios perceptibles), se aconseja a los pacientes interrumpir el uso y consultar con un médico.
- Las envolturas Game Ready no son estériles, no las coloque directamente sobre heridas abiertas, úlceras, sarpullidos, infecciones o puntos. La envoltura puede aplicarse sobre la ropa o el apósito. Se recomienda una capa de ropa entre la envoltura y la piel para todos los pacientes.
- Las envolturas Game Ready están disponibles en varias configuraciones, pero no están indicadas para todos los posibles usos fisiológicos. Por ejemplo, la envoltura para tobillo no está diseñada para utilizarse en los dedos de los pies, y la envoltura para espalda no está diseñada para utilizarse en la región abdominal.
- Para evitar posibles daños a la unidad de control, no utilice envolturas de otros fabricantes con ella.
- Tome precauciones adicionales durante el período posquirúrgico inmediato, especialmente si el paciente está sedado o bajo el efecto de medicamentos que puedan alterar la sensación normal de dolor. Compruebe la piel de la región tratada con frecuencia y utilice intervalos de temperaturas medias a altas (más caliente) o deje pasar más tiempo entre tratamientos, si es necesario.
- Vigile el nivel de calor a lo largo de la sesión de tratamiento. Debe actuarse con precaución con el sistema Med4 Elite o con cualquier dispositivo de termoterapia (terapia de calor) que genere calor de alta intensidad a una temperatura de 45 °C (113 °F) o superior. Compruebe la piel de la región tratada con frecuencia y utilice intervalos de temperaturas medias a bajas (más fría) o deje pasar más tiempo entre tratamientos, si es necesario.
- El sistema Med4 Elite no está indicado para utilizarse con agentes anestésicos.
- Cuando se utilice terapia de calor y contraste rápido, la piel de los pacientes sensibles al calor o de alto riesgo debe protegerse, especialmente en regiones con deficiencias sensoriales.
- Debe evitarse la aplicación de calor en las gónadas.

EXTRACCIÓN DEL INTERCAMBIADOR TÉRMICO

- Desconecte la manguera de conexión de la envoltura
- Abra el cierre
- Saque el intercambiador térmico con cuidado

ALMACENAMIENTO DE LA ENVOLTURA

Cuelgue la envoltura de una percha ancha o guárdela en posición plana. No la doble ni apile, ya que la cámara de líquido podría quedar retorcida y la envoltura no funcionará correctamente.

NOTAS

Aplique la envoltura de manera que quede bien ceñida y ajustada uniformemente, y asegúrese de que no presente retorcimientos que puedan impedir el flujo de agua. Asegúrese de que la manguera de conexión esté colocada de tal manera que se evite que la envoltura se doble o se retuerza en el lugar de la entrada de la manguera de la envoltura.

CUIDADO Y LIMPIEZA

Para el cuidado diario y para reducir al mínimo la formación de moho, retire el intercambiador térmico de la funda y límpielos con una toallita seca para eliminar cualquier condensación que pueda haberse formado. Ponga la funda del revés y cuelgue tanto la funda como el intercambiador térmico para eliminar el exceso de humedad. Para el uso en varios pacientes, puede utilizarse Sterifab® siguiendo las instrucciones del fabricante para reducir al mínimo la transferencia de microbios.

Para prolongar el uso del producto, retire con cuidado el intercambiador térmico de la funda y póngala del revés. Lave la funda a mano o en una lavadora con agua fría y detergente suave o jabón antibacteriano. Cuélguela para que se seque. Lave a mano el intercambiador térmico únicamente con un paño empapado en agua tibia y detergente suave; no lo lave a máquina ni lo ponga en una secadora. Cuélguela para que se seque.

EXPECTATIVA DE VIDA ÚTIL MEDIA

La expectativa de vida útil de las fundas y los intercambiadores térmicos variará en gran medida dependiendo de la frecuencia de uso. Consulte el cuadro incluido a continuación para determinar cuándo deberá cambiar el producto.

Funda

Uso ligero (personal).....	12 meses
Uso medio	6 meses
Uso intenso (clínica o centro de capacitación).....	3 meses

Intercambiador térmico

Uso ligero (personal).....	24 meses
Uso medio	18 meses
Uso intenso (clínica o centro de capacitación).....	12 meses

Información de la garantía

Funda: En caso de defecto de fabricación, la funda puede devolverse en los 7 días posteriores a la compra.

Intercambiador térmico: Durante el periodo de un año posterior a la fecha de compra. Consulte la tarjeta de garantía incluida con el intercambiador térmico.

CONTACTO

En EE. UU., llame al Servicio de atención al cliente de Game Ready al 1.888.426.3732 (+1.510.868.2100). Desde fuera de EE. UU., vaya a www.gameready.com para buscar la información de contacto de su distribuidor local.

Una lista de las patentes que cubren actualmente la tecnología Game Ready puede encontrarse en: www.gameready.com/patents.



Símbolo de «Ensamblado en» un país específico (XXXX).



Símbolo de «Fabricado en» un país específico (XXXX).

Advertencia: Para cumplir con la proposición 65 de California, se ha incluido la siguiente advertencia: Este producto contiene sustancias químicas conocidas por el Estado de California que producen cáncer, defectos congénitos u otros daños reproductivos.

Envoltura (REF 590811-03) incluye: funda (REF 510811) e intercambiador térmico (REF 520811-03)



 COOLSYSTEMS®, INC.
DBA Game Ready®
1800 Sutter Street, Suite 500
Concord, CA 94520 EE.UU.
1.888.GAMEREADY +1.510.868.2100
www.gameready.com

©2017 CoolSystems, Inc. Todos los derechos reservados
Guía del usuario de las envolturas de acción doble Game Ready

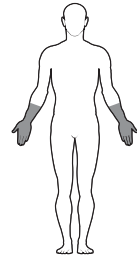
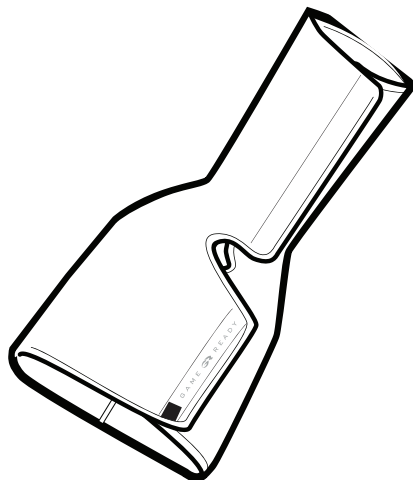
Envoltura de mano/muñeca REF 704832 Rev C

EMERGO AUSTRALIA
201 Sussex Street
Darling Park, Tower II, Level 20
Sydney NSW 2000
Australia



KÄYTETÄÄN YHDESSÄ

**GAME READY
GRPRO® 2.1 -JÄRJESTELMÄ
MED4 ELITE™ -JÄRJESTELMÄ**



**HAND/WRIST
KÄSI-/RANNEOSA
KÄYTTÖOPAS**

SUOMI

KOKOTIEDOT

- Koko: Yksi koko
- Anatominen suunta: Vasen, oikea

KOKOAMINEN

Lämmönvaihdin ([osanro 520811-03](#)) sopii suojuksen ([osanro 510811](#)) sisään, ja se toimitetaan esikootun kääréen ([osanro 590811-03](#)) osana. Jos lämmönvaihdin poistetaan suojuksen pesua tai jotain muuta tarkoitusta varten, noudata seuraavia ohjeita lämmönvaihtimen asettamiseksi takaisin suojuksen sisään.



VAROITUS

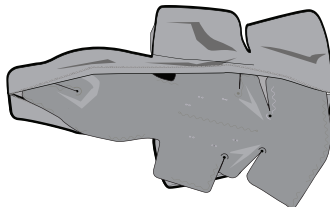
Järjestelmän käyttöohjeet on luettava ennen laitteen käyttöä kokonaan siten, että ne ymmärretään. Toimintaohjeiden laiminlyöminen voi johtaa vakavaan vammaan.



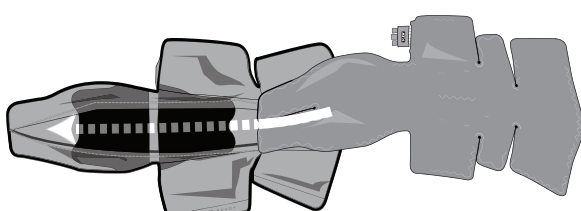
TÄRKEÄÄ

Lue kaikki käyttöaiheet, vasta-aiheet, huomioitavat seikat ja varoitusset ennen tämän tuotteen käyttöä. Säilytä tämä asiakirja myöhempää tarvetta varten.

- 1** Aseta suojuus tasaiselle pinnalle logon puoli ylöspäin. Paikanna aukon sijainti.

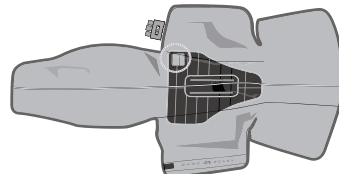


- 2a** Voit koota käärén siten, että eristystä ei käytetä, asettamalla lämmönvaihtimen suojuksen sisään sininen puoli alaspin ja pujottamalla lämmönvaihtimen vain yhden tai molempien vaahdotuovisten eristekerrosten alapuolelle (lämmönvaihtimen sinisen puolen tulee koskettaa suojuksen sinistä puolta). Lämmönvaihtimen kummallakin puolella olevat kaksoyläkielekkätä sopivat yhteen suojuksen isompiin sivukappaleisiin kanssa.

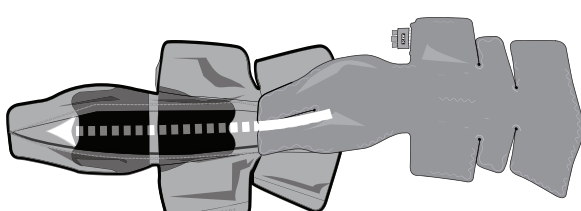


- 2b** Voit koota käärén siten, että eristystä ei käytetä, asettamalla lämmönvaihtimen suojuksen sisään sininen puoli alaspin ja pujottamalla lämmönvaihtimen vain yhden tai molempien vaahdotuovisten eristekerrosten alapuolelle (lämmönvaihtimen sinisen puolen tulee koskettaa suojuksen sinistä puolta). Lämmönvaihtimen kummallakin puolella olevat kaksoyläkielekkätä sopivat yhteen suojuksen isompiin sivukappaleisiin kanssa.

- 3** Varmista, että lämmönvaihdin on tasainen suojuksen sisällä vaille taitoksiä tai ryppyyjä.



- 4** Kun lämmönvaihdin on paikoillaan, aseta pohjalevy. Suojuksen sisällä on suorakulman muotoinen tarraosa vetoketjun ja kolmeaukkosen liittimen välissä. Tämä asettuu kohdakkain pohjalevyn tarraosan kanssa. Ota pohjalevy niin, että käsituki suuntautuu alaspin, ja kohdistu levyn yläosa keskiosan kiinnityssivekkien yläosaan. Paina tarrakiinnitin suojuksen sisällä olevaan tarraosaan.



- 5** Jotta käsi voidaan asettaa tasaiseksi hoidon aikana, käsituki voidaan poistaa avaamalla tarrat, jotka kiinnittävät käsituen pohjalevyn. Älä poista pohjalevyä. Sitä on käytettävä aina, jotta hoito olisi tehokasta.

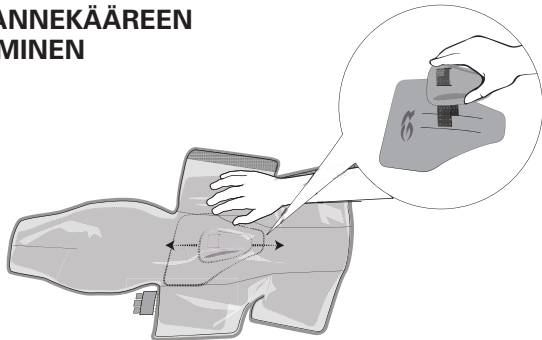
- 6** Tee kokoaminen valmiiksi sulkemalla vetoketju. Aseta sininen puoli ylöspäin ja varmista, että lämmönvaihdin on asetettu tasaiseksi ja sileäksi suojuksen sisään.

ENNEN ENSIMMÄISTÄ KÄYTTÖÄ

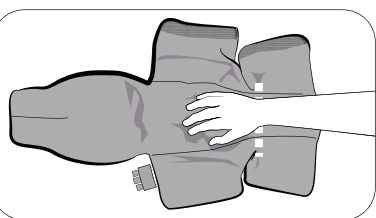
Valmistele kääre seuraavien vaiheiden mukaisesti:

- Liitä **GRPro 2.1 -ohjauslaite** sammutettuna liitintäletku ohjauslaitteeseen ja kääreeseen
- Aseta kääre avoimeksi ja tasaiseksi ohjauslaitteen viereen (ei kehon pinnalle)
- Käynnistä järjestelmä ja anna käydä 2 minuutin ajan asetuksella No Pressure (ei painetta)
- Liitä **Med4 Elite -ohjauslaite** sammutettuna liitintäletku ohjauslaitteen kohtaan Patient 1 (potilas 1) ja kääreeseen
 - Aseta kääre avoimeksi ja tasaiseksi ohjauslaitteen viereen (ei kehon pinnalle)
 - Paina kosketusnäytön yläpuolella olevaa On/Off (pääälle/pois) -painiketta
 - Valitse Patient 1 (potilas 1) ja anna ohjelman Cold Therapy with No Pressure (kylmähoito ilman painetta) käydä 2 minuutin ajan

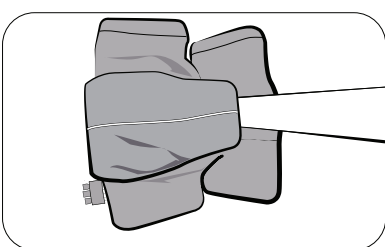
KÄSI-/RANNEKÄÄREEN ASENTAMINEN



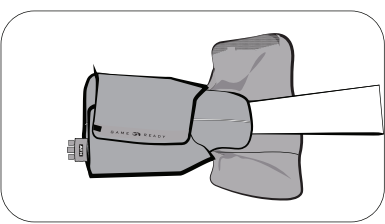
1 Aseta hoidettava käsi/ ranne käsipulle kämmen suunnattuna alaspin kuten kuvassa.



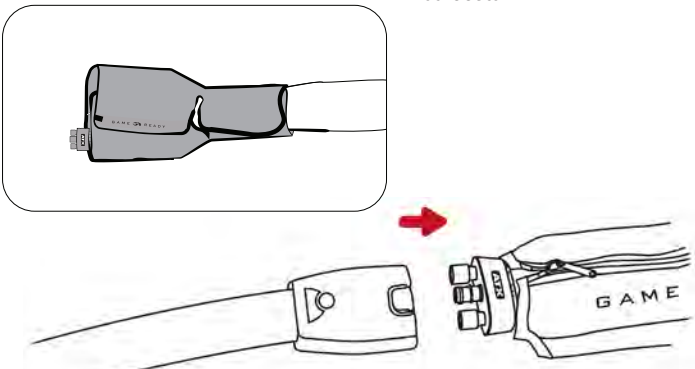
2 Taita käären päätymä kädén yläosan ylitse. Varmista mukava sopivuus potilaalle.



3 Jatka sivukielekkeiden taittamista käden päälle yksi kerrallaan. Varmista, että kääre on asetettu tasaisesti käyttä, rannetta ja käsisivarta vasten läheiseen ja tiiviiseen sopivuuteen.



4 Liitä kääre ohjauslaitteeseen liitintäletkulla Tällöin pitäisi kuulua naksahdus. Poista liitin painamalla sinistä tai harmaata painiketta ja irrottamalla liitin kääreestä.



GRPRO 2.1 -JÄRJESTELMÄN VASTA-AIHEET



X = Ehdoton vasta-aihe – Nämä tilanteissa hoitoa **ei** tule käyttää potilaille:

R = Suhteellinen vasta-aihe – Nämä tilanteissa hoitoa saa käyttää vain laillistetun lääkärin ohjausessa seuraavissa tapauksissa:

HOITOTILA	
Kylmähoito	Puristushoito
potilaalla on hoidettavalla alueella tulehduksellinen laskimotulehdus, joka on aikuissä vaiheessa	X
potilaalla on hoidettavalla alueella parhaillaan joitain klinisiä merkkejä, jotka viittaavat syvään laskimotromboosiin	X
potilaalla on hoidettavalla alueella merkittävä arterioskleroosi tai muu vaskulaarinen iskeeminen sairaus	X
potilaalla on jokin merkittävä embolian riskitekijä tai parhaillaan embolian klinisiä merkkejä (esim. keuhkoverituppa, aivoinfarkti, eterisvärinä, endokardiitti, sydäninfarkti tai embolinen ateroomaplaakki)	X
potilaalla on tila, jossa hoidettavan raajan lisääntynyt laskimo- tai lymfapaluu ei ole toivottavaa (esim. karsinooma)	X
potilaalla on hoidettavalla alueella kompensoitumaton hypertonia	X
potilaalla on hoidettavalla alueella avohava (haava on peitettyvä siteellä ennen Game Ready -järjestelmän käyttämistä)	R
potilaalla on hoidettavalla alueella akuutti, epävakaa (hoitamaton) murtuma	R
potilas on alle 18-vuotias tai potilas, joilla on kognitiivinen häiriö tai kommunikaation este, oli se sitten välialkaista (lääkityksen aiheuttamaa) tai pysyvää	R R
potilaalla on sydämen vajaatoiminta tai sydämen kongesttiivinen vajaatoiminta (johon liittyy raajojen tai keuhkojen edeema)	R
potilaalla on hoidettavalla alueella paikallinen epävakaa ihosairaus (esim. dermatiitti, suoniligaatio, kuolio tai äskettäinen ihosiire)	R R
potilaalla on hoidettavalla alueella ruusu tai muu aktiivinen infektio	R
potilaalla on hoidettavalla alueella merkittävä vaskulaarista heikkenemistä (esim. aiemasta paleltumasta, diabeteksestä, arterioskleroosista tai iskemiasta johtuen)	X
potilaalla on tunnettu hematologinen nestehäiriö, joka vaikuttaa tromboosiin (esim. kohtauksittainen kylmähemoglobinuria, kryoglobulinemia, sirppisolusairaus, seerumin kylmäagglutiniinit)	X
potilaalla on Raynaud'n oireyhtymä tai kylmäallergia (kylmäurtikaria)	R
potilaalla on hypertensio tai erittäin matala verenpaine	R
potilaalla on diabetes	R
potilaalla on hoidettavalla alueella heikentynyt paikallinen verenkierto tai neurologista heikkenemistä (kuten paralyysi tai paikallinen heikentyminen, joka johtuu useista kirurgisista toimenpiteistä)	R
potilaalla on hoidettavalla alueella nivelpreuma	R

MED4 ELITE -JÄRJESTELMÄN VASTA-AIHEET

	HOITOTILA			
	Lämpöhoito	Kylmähoito	Puristushoito	Nopeiden vastakaisten lämpötilojen hoito
				
X = Ehdoton vasta-aihe – Näissä tilanteissa hoitoa ei saa käyttää seuraavissa tapauksissa:				
R = Suhteellinen vasta-aihe – Näissä tilanteissa hoitoa saa käyttää vain laillistetun lääkärin ohjauksessa seuraavissa tapauksissa:				
Hoidettavalla alueella on tällä hetkellä kliinisiä merkkejä merkittävästä perifeerisestä turvotuksesta (esim. syvä laskimotromboosi, krooninen laskimoiden vajaatoiminta, akuutti aitio-oireyhtymä, systeeminen laskimohypertensio, kongestiivinen sydämen vajaatoiminta, maksakirroosi / maksan vajaatoiminta, munuaisten vajaatoiminta)	X	X	X	X
Hoidettavalla alueella on merkittävä vaskulaarista heikkenemistä (esim. aiemmasta paleltumasta, arterioskleroosista, valtimoiden vajaatoiminnasta, diabeteksesta, vaskulaarisesta dysregulaatiosta tai muusta vaskulaarisesta iskemiesairaudesta johtuen)	X	X	X	X
Tunnettu hematologinen nestehäiriö, joka altistaa tromboosille (esim. kohtaoksittainen kylmähemoglobinuria, kryoglobulinemia, sirppisolusairaus, seerumin kylmäagglutiniinit)		X	R	X
Tulehtuneita kudoksia äskettäisen vamman tai kroonisen tulehdustilan pahenemisen seurauksena	X	R		X
Raajoissa diffuusi tai fokaali heikentynyt kipu- tai lämpöherkkyyys, joka estää potilasta antamaan tarkkaa ja ajanmukaista palautetta	X	R		X
Hoidettavalla alueella on heikentynyt paikallinen verenkierto tai neurologista heikkenemistä (kuten paralyysi tai paikallinen heikentyminen, joka johtuu useista kirurgisista toimenpiteistä)	R	R	R	R
Heikentynyt kognitio tai kommunikointi, joka estää potilasta antamasta tarkkaa ja ajanmukaista palautetta	X	R		X
Hoidettavalla alueella on akuutti, epävakaa (hoitamaton) murtuma	X		R	X
Paikallinen maligniteetti	X		R	X
Alueita, joissa iho on rikkoutunut tai vaurioitunut (vaurioitunut tai vaurioriskin omaava iho), jonka seurauksena lämmön johtuminen ihon poikki on epätasaista (esim. avohaava, arpiudos, palovamma tai ihosiirre); kaikki avohaavat on peitetään sisodksella ennen Med4 Elite -järjestelmän käyttöä	X	R	R	X
Aktiivisesti verta vuotavaa kudosta tai verenvuotosairaus	X			X
Äskettäin sädehoitoa saanutta kudosta tai alueita, joilla on lämpöherkkyyttä aiheuttavia ihotauteja (esim. ihottuma, psoriaasi, vaskuliitti, dermatiitti)	X			X
Hoidettavalla alueella paikallinen epävakaa ihosairaus (esim. dermatiitti, suoniligaatio, kuolio tai äskettäinen ihosiirre)	R	R	R	R
Jokin aktiivinen paikallinen tai systeeminen infektio	X		X	X
Tällä hetkellä kliinisiä merkkejä tulehuksellisesta laskimotulehduksesta, laskimoperäisestä haavaumasta tai sellulitista	R	X	X	X
Raskaus	X			X
Jokin merkittävä embolian riskitekijä tai parhaillaan embolian kliinisiä merkkejä (esim. keuhkoveritulppa, keuhkopöhö, aivoinfarkti, eteisvärinä, endokardiitti, sydäninfarkti tai embolinen ateroomaplaakki)		X	X	X
Tila, jossa hoidettavan raajan lisääntynyt laskimo- tai lymfapaluu ei ole toivottavaa (esim. rintasyövän tai muun paikallisen karsinooman ja/tai karsinoomametaastaasin jälkeinen imunesteturvotus hoidettavassa raajassa)		X	X	X
Raynaud'n oireyhtymä tai kylmäallergia (kylmäurtikaria)		X		X
Hypertensio, sydämen vajaatoiminta, erittäin matala verenpaine tai kompensoitumaton sydämen vajaatoiminta	R	R	X	R
Alle 18 vuoden ikä	R	R	R	R
Äskettäin tehty varvasleikkaus hoidettavalla alueella		R	R	R
Potilas turtunut tai hänellä on diabetes, MS-tauti, huono verenkierto, selkäydinvamma tai nivelleura	R	R	X	R
Hoidettavalla alueella kompensoitumaton hypertension		X		X

YLEISTÄ

⚠ TÄRKEÄÄ

GAME READY -JÄRJESTELMÄÄ TAI MED4 ELITE -JÄRJESTELMÄÄ EI SAA ASETTAÄ SUUREN PAINEEN (HIGH PRESSURE) ASETUKSEEN, KUN KÄYTETÄÄN KÄSI-/RANNEKÄRETTÄ.

LUE TÄMÄ KOKO KÄYTTÖOPAS SEKÄ GAME READY GRPRO 2.1 -JÄRJESTELMÄN KÄYTTÖOPAS JA/TAI MED4 ELITE -JÄRJESTELMÄN KÄYTTÖOPAS, MYÖS KÄYTTÖAIHEET, VASTA-AIHEET, HUOMIOITAVAT SEIKAT JA VAROITUSET ENNEN TÄMÄN TUOTTEEN KÄYTTÖÄ!

VAROITUSET

- TÄSSÄ KÄÄREESSÄ ON VALINNAINEN ERISTYSKERROS. JOS SORMISSA TUNTUU LIALLISTA LÄMPENEMISTÄ TAI JÄÄHTYMISTÄ, OTA KÄYTTÖÖN KYSEINEN LISÄERISTYS TARPEEN MUKAANTAI SÄÄDÄ OHJAUSLAITTEEN LÄMPÖTILAA.**
- NOUDATA LÄÄKÄRIN SUOSITUSTA ERISTYSKEROKSEN ASIANMUKAISESTA KÄYTÄMISESTÄ.**
- EI SAA KÄYTÄÄ JATKUVASTI YLI 15 MINUUTIN AJAN HOITOJAKSOA KOHTI.**
- Noudata lääkäri suosituksia käytön tiheyden ja keston suhteen.
- Game Ready -järjestelmän tai Med4 Elite -järjestelmän virheellinen sijoittaminen tai pitkäikäinen käyttö voi aiheuttaa kudosaurion. Hoidon kuluessa potilaiden on tarkkailtava hoidettavaa aluetta ympäröivää ihoa sekä hoidettavan raajan sormia tai varpaita sen varalta, esimerkiksi niissä polttavaa tunnetta, kutinaa, lisääntynytä turvotusta tai kipua. Jos jotain näistä merkeistä esiintyy tai jos ihon ulkonäössä tapahtuu mitään muutoksia (esim. rakkuloita, lisääntynytä punoistusta, värin muuttumusta tai muita havaittavia ihmumuutoksia), potilaita on neuvoittava lopettamaan käyttö ja kysymään neuvoa lääkärltä.
- Game Ready -kääreet eivät ole sterilejä; käärrettä ei saa asettaa suoraan avohaavoja, ruhjeita, ihottumaan, infektoita tai ompeleita vasten. Käärrettä voidaan käyttää vaatetuksen tai siteen läpi. Kaikille potilaille suositellaan vaatetuskerrosta käärteen ja ihmenvälistä.
- Game Ready -kääreitä on saatavana eri kokoonpanoina, mutta niitä ei ole tarkoitettu kaikkiin mahdollisiin fysiologisiin käyttöihin. Esimerkiksi nilkkakäärrettä ei ole suunniteltu käytettäväksi varpaissa, ja selkäkäärrettä ei ole suunniteltu käytettäväksi vatsan alueella.
- Muiden valmistajien käärreitä ei saa käyttää ohjauslaitteen mahdollisen vaurioitumisen välttämiseksi.
- Erityistä varovaisuutta on noudatettava välittömästi leikkauksen jälkeisenä aikana, etenkin kun potilas saa rauhoittavaa lääkitystä tai mitä tahansa lääkitystä, joka voi muuttaa normaalia ikivun tunnetta. Tarkista hoidetun alueen iho usein ja käytä kohtalaisesta korkeaa (lämpimämpää) lämpötila-asetuksia tai jätä enemmän aikaa hoitojen väliin tarvittaessa.
- Seura lämpötaaja koko hoitojakson ajan. Erityistä varovaisuutta on noudatettava, kun Med4 Elite -järjestelmä tai mikä tahansa lämpöhoidon (termoterapijan) laite tuottaa voimakasta, vähintään 45 °C:n (113 °F:n) lämpöä. Tarkista hoidetun alueen iho usein ja käytä kohtalaisesta matalaan (kyllmempää) lämpötila-asetuksia tai jätä enemmän aikaa hoitojen väliin tarvittaessa.
- Med4 Elite -järjestelmää ei ole tarkoitettu käytettäväksi puuduttavien aineiden kanssa.
- Kun käytetään lämpöhointoa ja nopeilla vastakkaisilla lämpötiloilta tehtävää hoitoa, lämpöherkkien tai korkeariskisten potilaiden iho on suojahtava, erityisesti alueilla, joissa esiintyy aistivajautta.
- Sukkuolirauhasten lämmittämistä on välttettävä.

LÄMMÖNVAIHTIMEN POISTAMINEN

- Irrota liitäntäletku käärrestä
- Aavaa vetoketju
- Vedä lämmönvaihdin varovasti ulos

KÄÄREEN SÄILYTTÄMINEN

Ripustaa kääre leveälle vaatepuulle tai aseta tasaiselle alustalle. Älä taita tai pinoa käärrettä, sillä tämä voisi taittaa nestekammion eikä kääre toimisi kunnolla.



HUOMAUTUKSET

Aseta kääre tasaisesti läheiseen sopivuuteen. Varmista, ettei käärressä ole tattumia, jotka voivat estää veden virtausta. Varmista, että liitäntäletku on asetettu paikalleen, jotta käärteen tattuminen tai mutkalle meneminen estetään letkun sisääntuloaukon kohdalla käärressä.

HUOLTAMINEN JA PUHDISTUS

Poista lämmönvaihdin suojuksesta päivittäistä hoitoa varten ja homeen muodostumisen välttämiseksi. Pyyhi kuivaltaa pyyheellä kaikki mahdollisesti muodostuva tiivistynyt kosteus. Käännä suojuus sisäpuoli ulospäin ja ripusta sekä suojuus että lämmönvaihdin ylimääräisen kosteuden vapauttamiseksi. Jos tarvitaan käyttää usealla eri potilaalla, käytä Sterifab®-valmistettua valmistajan ohjeiden mukaisesti mikrobiin siirtymisen minimoimiseksi.

Kattavampaa huoltamista varten voit varovasti poista lämmönvaihtimen suojuksesta ja kääntää suojuksen sisäpuoli ulospäin. Pese suojuus käsillä tai koneella kylmässä vedessä mietoaa pesuainetta tai antibakteerista saippuaa käyttää. Ripusta kuivumaan. Pese lämmönvaihdin käsillä lämpimällä vedellä ja mietoaa pesuainetta käyttää. Älä pese koneella tai aseta kuivaajaan. Ripusta kuivumaan.

KESKIMÄÄRÄINEN ODOTETTU KÄYTTÖIKÄ

Suojusten ja lämmönvaihtimien odotettu käyttöikä vaihtelee laajasti käyttötihyydestä riippuen. Määritä tuotteen uuteen vaihtamisen ajankohta alla olevan kaavion perusteella.

Suojuus

Kevyt käyttö (henkilökohtainen)	12 kuukautta
Kohtalainen käyttö	6 kuukautta
Tiheä käyttö (klinikka tai valmennuslaitos)	3 kuukautta

LÄMMÖNVAIHdin

Kevyt käyttö (henkilökohtainen)	24 kuukautta
Kohtalainen käyttö	18 kuukautta
Tiheä käyttö (klinikka tai valmennuslaitos)	12 kuukautta

Takuutiedot

Suojuus: Jos kyseessä on valmistusvika, suojuus voidaan palauttaa 7 päivän kuluessa hankkimisesta.

LÄMMÖNVAIHdin: 1 vuosi hankkimispäivämäärästä. Katso lämmönvaihtimeen kuuluvaa takuukorttia.

YHTEYSTIEDOT

Soita Yhdysvalloissa Game Ready -asiakaspalveluun, nro 1 888 426 3732 (+1 510 868 2100). Jos olet Yhdysvaltain ulkopuolella, katso verkkosoiteesta www.gameready.com paikallisen jälleenmyyjän yhteystiedot.

Luettelo Game Ready -teknologiaa suojaavista tämänhetkisistä patentteista on seuraavalla verkkosivulla: www.gameready.com/patents.



Symboli "koottu täällä" tiettyä maata varten (XXXX).



Symboli "valmistettu täällä" tiettyä maata varten (XXXX).

Varoitus: Kalifornian osavaltion Proposition 65 -sääädöksen noudattamiseksi on seuraava varoitus lisättä: Tämä tuote sisältää kemikaaleja, jotka aiheuttavat Kalifornian osavaltion tietojen mukaan syöpää, synnynnäisiä vikoja tai muuta vaaraa lisääntymiselle.

Kääre (**osanro 590811-03**) sisältää suojuksen (**osanro 510811**) ja lämmönvaihtimen (**osanro 520811-03**)

COOLSYSTEMS®, INC.
DBA Game Ready®
1800 Sutter Street, Suite 500
Concord, CA 94520 Yhdysvallat
1.888.GAMEREADY +1.510.868.2100
www.gameready.com

©2017 CoolSystems, Inc. Kaikki oikeudet pidätetään
Kaksivaihteisen Game Ready -käärseen käyttööspas

EMERGO AUSTRALIA
201 Sussex Street
Darling Park, Tower II, Level 20
Sydney NSW 2000
Australia

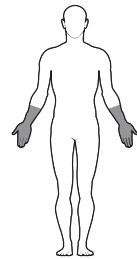
Käsi-/rannekääre, osanro 704689, tark. C



COMPATIBLE AVEC

**LE SYSTÈME GRPRO® 2.1
GAME READY**

SYSTÈME MED4 ELITE™



HAND/WRIST MAIN/POIGNET

GUIDE D'UTILISATION

FRANÇAIS

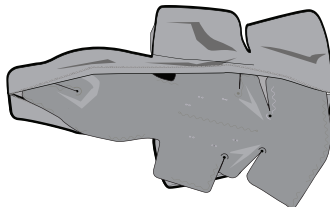
DIMENSIONS

- Taille : Taille unique
- Orientation anatomique : Gauche, Droite

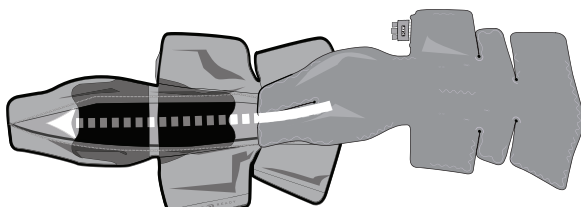
ASSEMBLAGE

L'échangeur thermique (Réf. 520811-03) s'adapte à l'intérieur de la housse (Réf. 510811) et fait partie d'une enveloppe pré-assemblée (Réf. 590811-03). Si l'échangeur thermique est retiré de la housse avant le nettoyage de celle-ci ou pour toute autre raison, suivre les instructions ci-dessous pour réinsérer l'échangeur thermique dans la housse.

- 1** Placer la housse sur une surface plate avec le logo vers le haut et localiser l'endroit d'ouverture.



2a Pour assembler l'enveloppe de manière à ne pas obtenir d'isolation, insérer l'échangeur de chaleur dans la housse côté bleu vers le bas et passer l'échangeur thermique par-dessous une seule ou les deux couches une mousse isolante (le côté bleu de l'échangeur thermique doit être en contact avec le côté bleu de la housse). Les deux ailes supérieures sur les côtés de l'échangeur thermique rentrent à l'intérieur des deux grandes ailes latérales de la housse.



2b Pour assembler l'enveloppe de manière à ne pas obtenir d'isolation, insérer l'échangeur de chaleur dans la housse côté bleu vers le bas et passer l'échangeur thermique par-dessous une seule ou les deux couches de mousse isolante (le côté bleu de l'échangeur thermique doit être en contact avec le côté bleu de la housse). Les deux ailes supérieures sur les côtés de l'échangeur thermique rentrent à l'intérieur des deux grandes ailes latérales de la housse.



AVERTISSEMENT

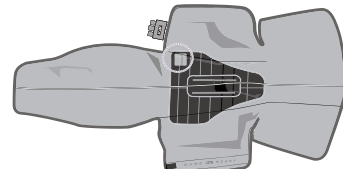
Le manuel d'utilisation du système doit être lu et compris dans son intégralité avant d'utiliser ce dispositif. Le non-respect des instructions d'utilisation pourrait entraîner des blessures graves.



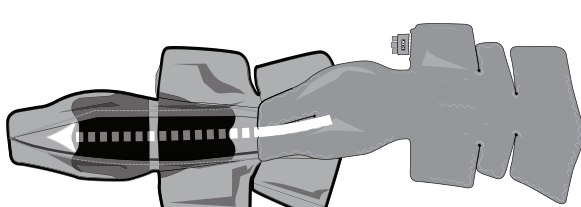
IMPORTANT

Lire l'ensemble des indications, contre-indications, mises en garde et avertissements avant d'utiliser ce produit. Conserver ce document pour le consulter en cas de besoin.

- 3** Veiller à ce que l'échangeur thermique soit bien à plat à l'intérieur de la housse, sans plis ni fronces.



4 Une fois l'échangeur thermique en place, positionner la plaque. Une face velours rectangulaire se trouve à l'intérieur de la housse entre la fermeture à glissière et le raccord à trois ports, qui est alignée avec la face agrippante de la bande velcro sur la plaque. Prendre la plaque avec le support de main vers le bas et aligner le haut de la plaque avec le haut des ailettes de fixation centrales. Serrer la face agrippante contre la face velours de la bande velcro à l'intérieur de la housse.



5 Pour poser la main à plat lors d'un traitement, il est possible de retirer le support de main en séparant la face agrippante de la face velours de la bande velcro qui le fixe à la plaque. Ne pas retirer la plaque car elle doit être utilisée à tout moment pour que le traitement soit efficace.

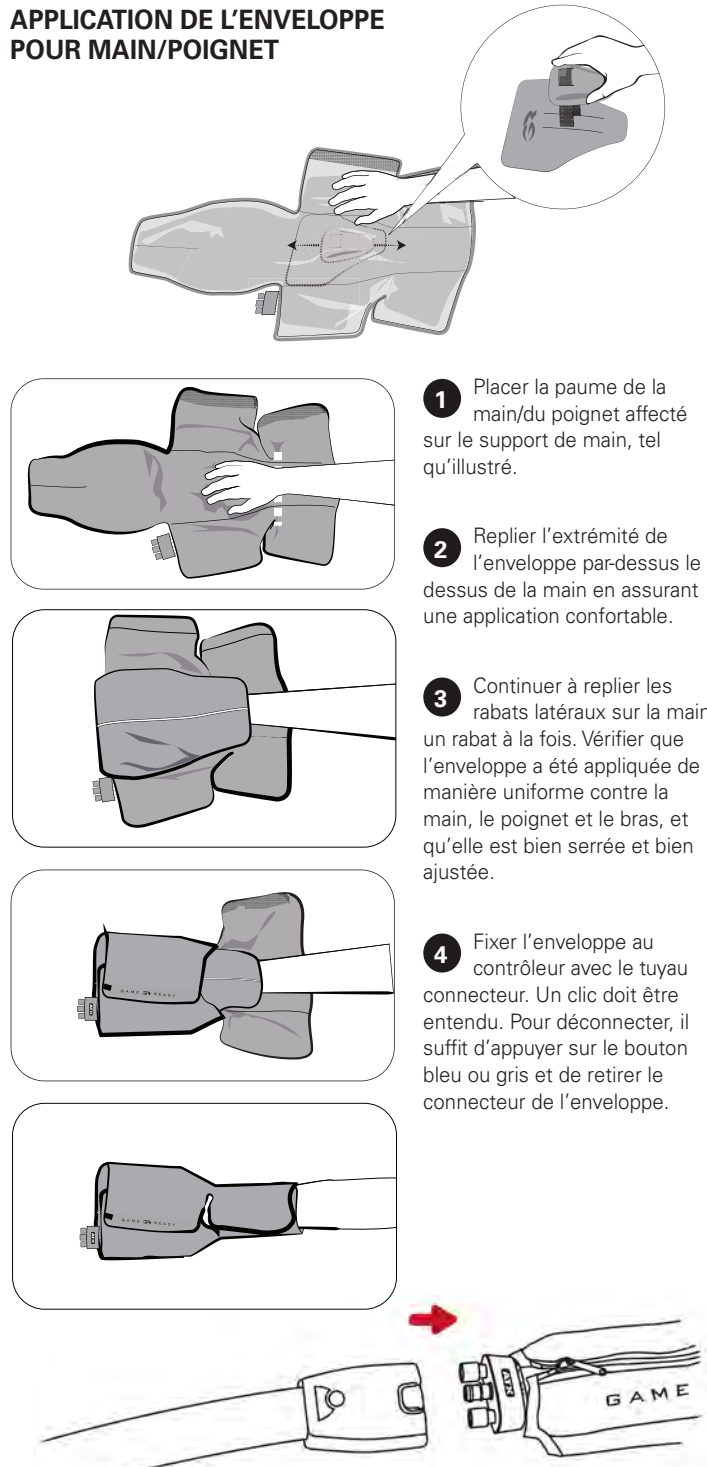
6 Fermer la fermeture à glissière pour terminer l'assemblage. Poser le côté bleu vers le haut et vérifier que l'échangeur thermique est réparti partout et bien à plat à l'intérieur de la housse.

AVANT LA PREMIÈRE UTILISATION

Amorcer l'enveloppe en observant les étapes suivantes :

- Avec le **contrôleur GRPro 2.1** désactivé, fixer le tuyau connecteur au contrôleur et à l'enveloppe
 - Placer l'enveloppe ouverte et à plat à côté du contrôleur (pas sur le corps)
 - Faire fonctionner le système pendant 2 minutes avec No Pressure (Sans pression)
 - Avec le **contrôleur Med4 Elite** désactivé, fixer le tuyau connecteur au Patient 1 sur le contrôleur et l'enveloppe
 - Placer l'enveloppe ouverte et à plat à côté du contrôleur (pas sur le corps)
 - Appuyer sur le bouton On/Off (Marche/Arrêt) situé au-dessus de l'écran tactile
 - Choisir Patient 1 et appliquer la fonction Cold Therapy with No Pressure (Cryothérapie sans pression) pendant 2 minutes

APPLICATION DE L'ENVELOPPE POUR MAIN/POIGNET



CONTRE-INDICATIONS RELATIVES AU GRPRO 2.1

		MODE DE THÉRAPIE
	Cryothérapie	Compression
	X = Contre-indication absolue – La thérapie ne doit pas être utilisée chez les patients présentant ces affections :	
	R = Contre-indication relative – Utiliser la thérapie uniquement sous la supervision d'un professionnel de santé chez les patients présentant les affections suivantes :	
Patients dans les stades aigus d'une phlébite inflammatoire dans la région affectée.		X
Patients présentant tous les signes cliniques courants suspectant une thrombose veineuse profonde dans la région affectée.		X
Patients atteints d'une artérosclérose significative ou d'autres maladies ischémiques vasculaires dans la région affectée.		X
Patients présentant tous les facteurs de risque importants ou les signes cliniques courants d'une embolie (par exemple, embolie pulmonaire, infarctus cérébral, fibrillation auriculaire, endocardite, infarctus du myocarde ou plaque athéromateuse embolique).		X
Patients souffrant d'un état dans lequel une augmentation du retour veineux ou lymphatique est indésirable dans le membre affecté (carcinome, par exemple).		X
Patients ayant une hypertonie décompensée dans la région affectée.		X
Patients présentant une lésion ouverte dans la région affectée (la lésion doit être pansée avant l'utilisation du système Game Ready).		R
Patients ayant une fracture instable (non traitée) aiguë dans la région affectée.		R
Patients âgés de moins de 18 ans ou ayant des déficits cognitifs ou des obstacles à la communication, que ceux-ci soient provisoires d'origine médicamenteuse ou permanents.	R	R
Patients atteints d'insuffisance cardiaque ou d'insuffisance cardiaque congestive (avec œdème associé des membres ou des poumons).		R
Patients présentant une affection cutanée localisée instable (par exemple, dermatite, ligature veineuse, gangrène ou greffe cutanée récente).	R	R
Patients atteints d'érysipèle ou d'une autre infection active dans la région affectée.		R
Patients présentant une atteinte vasculaire significative dans la région affectée (en raison de gelures antérieures, diabète, artérosclérose ou ischémie, par exemple).	X	
Patients présentant des dyscrasies hématologiques affectant la thrombose (par exemple, hémoglobinurie paroxystique à frigole, cryoglobulinémie, drépanocytose ou agglutinines froides sériques).	X	
Patients atteints de la maladie de Raynaud ou d'une hypersensibilité au froid (urticaire au froid).	R	
Patients hypertensifs ou dont la tension artérielle est extrêmement basse.	R	
Patients diabétiques.	R	
Patients présentant une circulation locale compromise ou une atteinte neurologique (notamment une paralysie ou un compromis localisé en raison d'interventions chirurgicales multiples) dans la région affectée.	R	
Patients atteints de polyarthrite rhumatoïde dans la région affectée.	R	

CONTRE-INDICATIONS RELATIVES AU MED4 ELITE

	MODE DE THÉRAPIE			
	Thémothérapie	Cryothérapie	Compression	Contraste rapide
 X = Contre-indication absolue – Ne pas utiliser la thérapie chez les patients présentant les affections suivantes :				
R = Contre-indication relative – Utiliser la thérapie uniquement sous la supervision d'un professionnel de santé chez les patients présentant les affections suivantes :				
Signes cliniques courants d'un œdème périphérique significatif dans la région affectée (p. ex., thrombose veineuse profonde, insuffisance veineuse chronique, syndrome de loge aigu, hypertension veineuse systémique, insuffisance cardiaque congestive, cirrhose/insuffisance hépatique, insuffisance rénale).	X	X	X	X
Atteinte vasculaire significative dans la région affectée (p. ex., en raison de gelures antérieures, d'artériosclérose, d'insuffisance artérielle, de diabète, de dérégulation vasculaire ou d'autres maladies ischémiques vasculaires).	X	X	X	X
Dyscrasies hématologiques connues prédisposant à une thrombose (p. ex., hémoglobinurie paroxystique a frigore, cryoglobulinémie, drépanocytose ou agglutinines froides sériques).		X	R	X
Tissus enflammés suite à une lésion récente ou exacerbation d'affection inflammatoire chronique.	X	R		X
Membres ayant une baisse de sensibilité diffuse ou focale à la douleur ou à la température, empêchant le retour d'information exact et rapide du patient.	X	R		X
Circulation locale compromise ou atteinte neurologique (notamment paralysie ou compromis localisé en raison d'interventions chirurgicales multiples) dans la région affectée.	R	R	R	R
Déficit cognitif ou de communication empêchant le retour d'information exact et rapide du patient.	X	R		X
Fracture instable (non traitée) aiguë dans la région affectée.	X		R	X
Malignité locale.	X		R	X
Zones de dégradation ou lésions cutanées (peau endommagée ou à risque) produisant une conduction de la chaleur inégale sur la peau (p. ex., plaie ouverte, tissu cicatriciel, brûlure ou greffe cutanée). Plaie ouverte dans la région affectée (la plaie doit être pansée avant l'utilisation du Med4 Elite).	X	R	R	X
Saignement actif des tissus ou troubles hémorragiques.	X			X
Tissus récemment irradiés ou zones affectées par des maladies cutanées sensibles à la chaleur (p. ex., eczéma, psoriasis, vasculite, dermatite).	X			X
Affection cutanée localisée instable (p. ex., dermatite, ligature veineuse, gangrène ou greffe cutanée récente) dans la région affectée.	R	R	R	R
Toute infection locale active ou systémique.	X		X	X
Signes cliniques courants de phlébite inflammatoire, d'ulcères veineux, d'infection de plaie localisée ou de cellulite.	R	X	X	X
Grossesse.	X			X
Facteurs de risque significatifs ou signes cliniques courants d'embolie (p. ex., embolie pulmonaire, œdème pulmonaire, infarctus cérébral, fibrillation auriculaire, endocardite, infarctus du myocarde ou plaque athéromateuse embolique).		X	X	X
Affection dans laquelle une augmentation du retour veineux ou lymphatique dans le membre affecté est indésirable (p. ex., lymphœdème après un cancer du sein ou autre carcinome local et/ou métastase de carcinome dans le membre affecté).		X	X	X
Maladie de Raynaud ou hypersensibilité au froid (urticaire au froid).		X		X
Hypertension, insuffisance cardiaque, tension artérielle extrêmement basse ou insuffisance cardiaque décompensée.	R	R	X	R
Enfants de moins de 18 ans.	R	R	R	R
Intervention chirurgicale récente de l'orteil dans la région affectée.		R	R	R
Atténuation sensorielle avec diabète mellitus, sclérose en plaque, mauvaise circulation, traumatismes médullaires et polyarthrite rhumatoïde.	R	R	X	R
Hypertonie décompensée dans la région affectée.		X		X

INFORMATIONS GÉNÉRALES

⚠ IMPORTANT

NE PAS RÉGLER LA PRESSION DU SYSTÈME GAME READY OU DU SYSTÈME MED4 ELITE SUR PRESSION ÉLEVÉE (HIGH) AVEC L'ENVELOPPE POUR MAIN/POIGNET.

AVANT D'UTILISER CE PRODUIT, LIRE L'INTÉGRALITÉ DE CE GUIDE D'UTILISATION ET DU MANUEL D'UTILISATION DU SYSTÈME GRPRO 2.1 GAME READY ET/OU DU SYSTÈME MED4 ELITE, Y COMPRIS LES INDICATIONS, CONTRE-INDICATIONS, MISES EN GARDE ET AVERTISSEMENTS !

AVERTISSEMENTS

- CETTE ENVELOPPE FOURNIT UNE COUCHE ISOLANTE OPTIONNELLE. EN CAS DE SENSATION DE RÉCHAUFFEMENT OU DE REFROIDISSEMENT EXCESSIF DANS LES DOIGTS, UTILISER LA COUCHE ISOLANTE SUPPLÉMENTAIRE OU RÉGLER LA TEMPÉRATURE SUR LE CONTRÔLEUR.**
- RESPECTER LES RECOMMANDATIONS DU MÉDECIN POUR UNE UTILISATION APPROPRIÉE DE LA COUCHE ISOLANTE.**
- NE PAS UTILISER EN CONTINU PENDANT PLUS DE 15 MINUTES PAR SESSION DE THÉRAPIE.**
- Suivre les recommandations du praticien de santé en ce qui concerne la fréquence et la durée d'utilisation.
- Une mise en place incorrecte ou une utilisation prolongée du système Game Ready ou du système Med4 Elite risque de provoquer des lésions tissulaires. Au cours de la thérapie, les patients doivent surveiller la peau autour de la région traitée ou les doigts/orteils du membre traité pour toute sensation de brûlure ou de démangeaison, une aggravation du gonflement ou des douleurs. Si l'un de ces signes ou des changements cutanés se produisent (tels que cloques, rougeurs aggravées, coloration anormale ou autres altérations visibles de la peau), il est conseillé aux patients de cesser d'utiliser le système et de consulter un médecin.
- Les enveloppes Game Ready ne sont pas stériles ; ne pas placer directement au contact d'une lésion ouverte, une plaie, un érythème, une infection ou des sutures. L'enveloppe peut être placée par-dessus les vêtements ou un pansement. Une couche de vêtement entre l'enveloppe et la peau est recommandée pour tous les patients.
- Les enveloppes Game Ready sont disponibles en plusieurs configurations mais ne sont pas indiquées pour toutes les utilisations physiologiques possibles. L'enveloppe pour cheville, par exemple, n'est pas conçue pour être utilisée sur les orteils et l'enveloppe pour dos n'est pas conçue pour être utilisée dans la région abdominale.
- Ne pas utiliser des enveloppes provenant d'autres fabricants avec ce contrôleur, afin d'éviter tout endommagement potentiel de celui-ci.
- Agir avec une grande précaution pendant la période postopératoire immédiate, en particulier en cas de sédation ou de prise de médicament qui pourrait altérer la sensation normale de douleur. Vérifier la peau de la région traitée fréquemment et, si nécessaire, utiliser des réglages de plage de températures moyennes à élevées (plus chaudes) ou attendre plus de temps entre les traitements.
- Surveiller le niveau de chaleur pendant toute la session de thérapie. Le système Med4 Elite ou toute autre appareil de thermothérapie (thérapie chaude) générant une chaleur de haute intensité de 45 °C (113 °F) ou plus doit être utilisé avec précaution. Vérifier fréquemment la peau de la région traitée et, si nécessaire, utiliser des réglages de plage de températures moyennes à basses (plus froides) ou attendre plus longtemps entre les traitements.
- Le système Med4 Elite n'est pas destiné à être utilisé avec des agents analgésiques.
- Lors de l'utilisation d'une thermothérapie ou d'une thérapie à contraste rapide, la peau doit être protégée chez les patients sensibles à la chaleur ou à risque élevé, particulièrement sur les régions atteintes de déficience sensorielle.
- Le réchauffement des gonades doit être évité.

RETRAIT DE L'ÉCHANGEUR THERMIQUE

1. Déconnecter le tuyau connecteur de l'enveloppe
2. Ouvrir la fermeture à glissière
3. Retirer avec précaution l'échangeur thermique

ENTREPOSAGE DE L'ENVELOPPE

Suspendre l'enveloppe sur un large cintre ou la poser à plat. Ne pas la plier ni l'empiler, au risque de tordre le réservoir de liquide et d'empêcher le bon fonctionnement de l'enveloppe.

REMARQUES

Appliquer l'enveloppe en l'ajustant de manière uniforme, en veillant à éviter la formation de plis susceptibles d'empêcher la circulation de l'eau. S'assurer que le tuyau connecteur est placé de manière à éviter que l'enveloppe ne se plie ou se torde au niveau de l'orifice d'entrée de cette dernière.

ENTRETIEN ET NETTOYAGE

Pour l'entretien quotidien et afin de minimiser la formation de moisissure, sortir l'échangeur thermique de la housse et essuyer avec un chiffon sec pour éliminer toute condensation éventuelle. Retourner la housse et la suspendre avec l'échangeur thermique afin de libérer l'excès d'humidité. Pour une utilisation sur plusieurs patients, si nécessaire, appliquer du Sterifab® en respectant les instructions du fabricant afin de minimiser le transfert de microbes.

Pour un entretien plus efficace, sortir délicatement l'échangeur thermique de la housse et retourner cette dernière. Laver la housse à la main ou à la machine à l'eau froide et avec un détergent doux ou un savon antibactérien. Suspendre pour sécher. Nettoyer l'échangeur thermique à la main, avec de l'eau chaude et un détergent doux. Ne pas le passer au lave-linge ni au sèche-linge. Suspendre pour sécher.

DURÉE DE VIE MOYENNE

La durée de vie des housses et des échangeurs thermiques dépend largement de la fréquence d'utilisation. Consulter le tableau suivant pour savoir quand remplacer le produit.

Housse

Usage sporadique (personnel)	12 mois
Usage moyen.....	6 mois
Usage intensif (en clinique ou en formation)	3 mois

Échangeur thermique

Usage sporadique (personnel)	24 mois
Usage moyen.....	18 mois
Usage intensif (en clinique ou en formation)	12 mois

Garantie

Housse : En cas de défaut de fabrication, il est possible de renvoyer la housse dans les sept jours suivant l'achat.

Échangeur thermique : Un an à compter de la date d'achat. Voir la carte de garantie fournie avec l'échangeur thermique.

NOUS CONTACTER

Aux États-Unis, appeler le service clientèle Game Ready au 1.888.426.3732 (+1.510.868.2100). Hors des États-Unis, visiter le site www.gameready.com pour connaître les coordonnées de votre revendeur local.

Une liste des brevets actuels applicables à la technologie Game Ready est accessible sur : www.gameready.com/patents.



Symbol pour « assemblé dans » un pays spécifique (XXXX).



Symbol pour « fabriqué dans » un pays spécifique (XXXX).

Avertissement : Pour respecter la loi Proposition 65 de Californie, l'avertissement suivant a été inclus : Ce produit contient des produits chimiques connus de l'État de Californie pour provoquer des cancers, des anomalies congénitales et d'autres effets néfastes sur la reproduction.

L'enveloppe (Réf. 590811-03) comprend une housse (Réf. 510811) et un échangeur thermique (Réf. 520811-03)



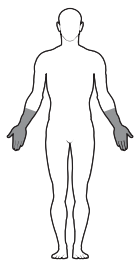
EMERGO EUROPE
Prinsessegracht 20
2514 AP La Haye
Pays-Bas

COOLSYSTEMS®, INC.
DBA Game Ready®
1800 Sutter Street, Suite 500
Concord, CA 94520 États-Unis
1.888.GAMEREADY +1.510.868.2100
www.gameready.com

©2017 CoolSystems, Inc. Tous droits réservés
Guide d'utilisation de l'enveloppe à action double Game Ready

Enveloppe pour main/poignet Réf. 704702 Rév C

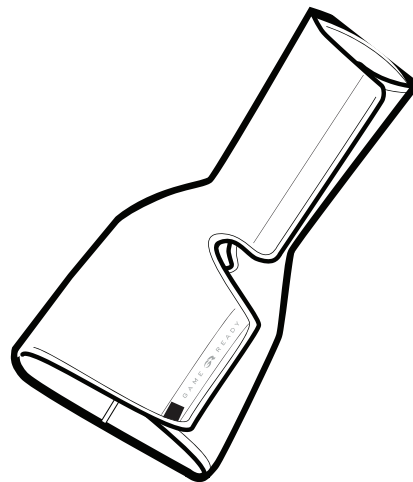
EMERGO AUSTRALIA
201 Sussex Street
Darling Park, Tower II, Level 20
Sydney NSW 2000
Australie



HAND/WRIST

כף היד/שורש כף היד
מדריך למשתמש

עברית



GAME
GR
READY
ATX®

לשימוש עם

המערכת GRPRO® 2.1
MED4 ELITE™

אזהרה



חובה לקרוא את המדריך למשתמש של המערכת שברשותך במלואו ולהבין את תוכנו לפני השימוש במכשיר. שימוש בשונה מההוראות אלה עלול לגרום לפציעה רצינית.

חשוב



יש לקרוא את כל התוויות, התווות הנגד, כללי זהירות והażהרות לפני השימוש במוצר זה. יש לשמור את המסמך הזה לעיון בעתיד.

מפורט מידע

- מידות: מידת אחת
- אוריינטציה אנטומית: שמאל, ימין

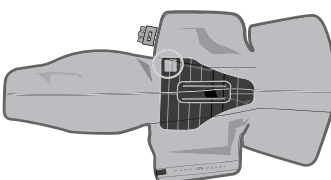
הרכבה
מחליף החום 520811-03 (נק) מותאם לחילוף הפנימי של השרוול 510811 (נק) ומגיע כחלק מהרכיב מושב מראש (PN). במקרה שבו מחליף החום מוצא מהשרוול לצורך כיבוס השרוול או מכל סיבה אחרת, יש לפעול בהתאם להוראות הבאות כדי להכניסו שוב לתוך השרוול.

ודא שמחליף החום נמצא בתוך השרוול בעודו שטוח, ללא קפלים או קמטים.

❸

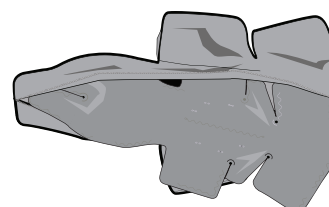
הנני את השרוול על משטח שטוח כך שהצד המציג את הלוגו מופנה כלפי מעלה, ואחר את הפתח.

❶



ברגע שמחליף החום נמצא במקומו. בתרע השרוול יש לולאה מלבנית בין הרוכסן ומחבר 3 חכניות, והוא מיישרת מול הו שעליה העשויות קוץ או מחתת לשתייה (הצד השמאלי תומך ביד מופנה כלפי מטה, ויישר את חלקה העליין של הלוחית מול חלון העליון של לשוניות ההצמדה במרכז היכיסוי). לחץ על התקן הצמדת הו לתוך הלולאה שבתוכו השרוול.

❹



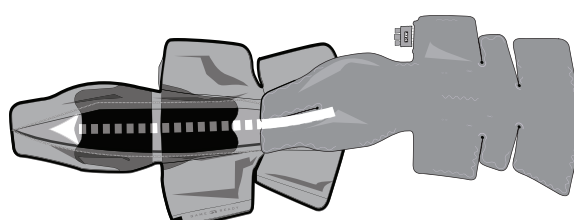
❷ [להרכבת היכסי כר שלא יעשה שימוש בבדיו, נכנס את מחליף החום לתוך השרוול כר שהצד הכהול מופנה כלפי מטה, והחדר את מחליף החום מחתחת לאחת משכבות הבידוז העשויות קוץ או מחתת לשתייה \(הצד הכהול של מחליף החום אמרו לגעת באז חחול של השרוול\). שתי הלשוניות העליונות בכל אחד מצד מחליף החום משתמשות יחד בחולKI השוואת הצדדים הגדלים.](#)

כדי לפרוש את כף היד במלך הטיפול, ניתן להסיר את התקן התמיינית על ידי שחרור הו ולולאה המצדדים את התקן ללוחית הבסיס. אל תסיר את לוחית הבסיס, יש להשתמש בה כל הזמן כדי להבטיח את עילילות הטיפול.

❸

סגור את הרוכסן להשלמת ההרכבה. פרוש כר שהצד הכהול מופנה כלפי מעלה, ובדק כי מחליף החום פרוש באופן אחיד בתוך השרוול ללא קפלים.

❹

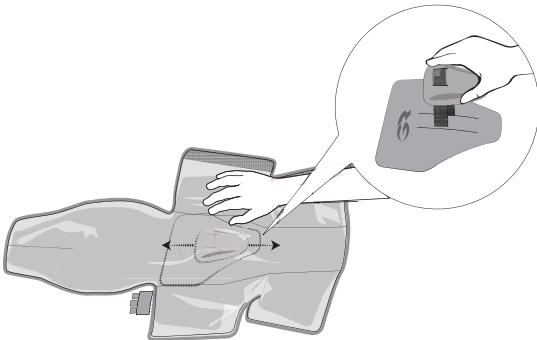


❸ [להרכבת היכסי כר שלא יעשה שימוש בבדיו, נכנס את מחליף החום לתוך השרוול כר שהצד הכהול מופנה כלפי מטה, והחדר את מחליף החום מחתחת לאחת משכבות הבידוז העשויות קוץ או מחתת לשתייה \(הצד הכהול של מחליף החום אמרו לגעת באז חחול של השרוול\). שתי הלשוניות העליונות בכל אחד מצד מחליף החום משתמשות יחד בחולKI השוואת הצדדים הגדלים.](#)

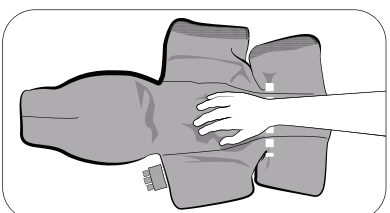
❹

כאן את היכיסוי לשימוש באמצעות הפעולות הבאות:

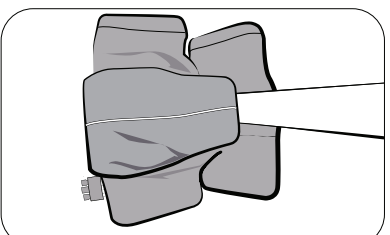
- **بعد ייחידת הבקרה של GRPro 2.1** כביה, הצמד את צינור המחבר ליחידת הבקרה וליכיסוי (טופל 1) ביחידת הבקרה וליכיסוי (טופל 2).
- **פתח את היכיסוי ופרוש אותו ליד ייחידת הבקרה (לא על הגוף)**
- **לחץ על הלחצן On/Off (הפעלה/כיבוי)**
- **הפעל את המערכת למשך 2 דקות במצב מעיל למסך המגע**
- **בחר ב-1 (טופל 1) והפעל** (Patient Cold Therapy with No Pressure) **(טיפול קר ללא שימוש בלחץ)** במשך 2 דקות

הנחת היכיסוי לכף היד/שורש כף היד

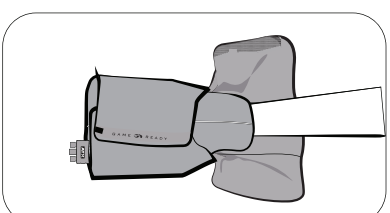
1 הנח את כף היד הפגועה/שורש כף היד הפגוע על התקן התמיכה כמואץ באויר.



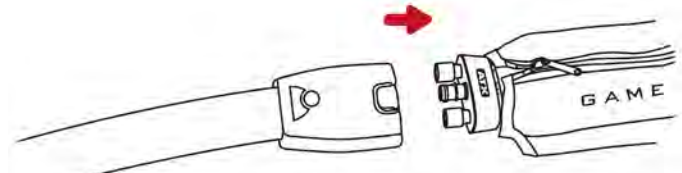
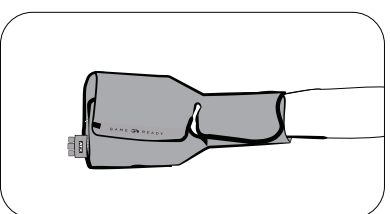
2 קפֵל את קצה היכיסוי מעל תולקה העליון של היד כדי להבטיח את נוחות השימוש.



3 המשך לקפל את הלשוניות האxiesית מעל היד, אחת בכל פעם. וכך יci היכיסוי מוצמד היטב ובאופן אחיד לכף היד, לשורש כף היד ולזרוע.



4 חבר את היכיסוי ליחידת הבקרה באמצעות צינור המחבר. אתה אמור לשמעו 'קליל'. על מנת לנתק, פשוט לחץ על הלחצן הכלול או האפור והוציא את המחבר מהיכיסוי.



מצב טיפול	התוויות הנגד של GRPRO 2.1
הנחיות	הנחיות (טיפול)
X	<p>X = התוויות נגד מוחלטות – במצבים האלה אין לטפל במטופלים:</p> <p>R = התוויות נגד יחסיות – במצבים האלה יש להעניק טיפול ארוך תחת פיקוחו של איש צוות רפואי מסוים מטופלים:</p> 
X	המצויים בשלבים החרייפים (אקטואים) של דלקת ורידים באזורי הנגוע.
X	הסובלים באותו זמן מסינונים רפואיים המצביעים על טרומבהזה ובורדים העומקיים באזורי הנגוע.
X	הסובלים מטרשת עורקים ממשועותית או ממחלה איסכמית בכלל הדם באזורי הנגוע.
X	שנמצאו אצל גורמי סיכון ממשועותיים שלהם אוטם שנמצאו אצלם באותה הזמן סימנים קליליים של תסחיף (כגון תסחיף ריאתי, אוטם מוחי, פרופו פרודוזומי, דלקת פנים הלב, אוטם שריר הלב, או פלאק סופי אטרומטי).
X	שסובלים מבעיה רפואיית שבסוגה לא רצוי להגביר את החזרה הורידי או היליפטי בגופה הנגוע (לדוגמתה, קרצינמה).
X	הסובלים מהיפרוטוניה מתדרדרת באזורי הנגוע.
R	הסובלים מפצע פתוח באזורי הנגוע (יש לבחוש את הפצע לפני השימוש ב-GAME Ready).
R	הסובלים משבר חריף (אקטוי), לא יציב (שלא טופל) באזורי הנגוע.
R R	שהם ידלים מתחת לגיל 18 או מטופלים הסובלים מליקויים קוגניטיביים או ממחסומים בתקשורת, בין שהם זמינים (בגלל תרופה) או קבועים.
R	הסובלים מאירוע ספיקת לב או מאירוע ספיקת לב מוגדש (עם בעקיה מתלווה בגפיהם או בריאותם).
R R	הסובלים ממחלת עור מוקנית ולא יציבה (כגון דלקת עור, קשירת עור, נמק, או שטול עור חדש).
R	הסובלים משושנה או מדיזיום פעיל אחר באזורי הנגוע.
X	הסובלים מהperfuraהה המשועותית בכל הדם באזורי הנגוע (כגון כתזואה מכיווית קור קודמת, מוסכרת, מטרשת העורקים או מאיסכמיה).
X	הסובלים מדייסקוזיה המסתולוגית המשפיעה על קרישות הדם (כגון המולבון בשנתן קור ושייטי, קריולגובלומיה, אגמיה חורשית, אגלויטיןן קור נסיבי).
R	הסובלים ממחלת רתינו או מרגשות יתר לקור (אורטיקירה קרה).
R	הסובלים מלחץ דם גבוה או מלחץ דם נמוך במיוחד.
R	הסובלים מסוכרת.
R	הסובלים מהperfuraהה במחזור הדם המקומי או מהperfuraהה נוירולוגית (כולל שייטוק או הפרעה מקומית כתזואה מנינוחים חוזרים ונשנים) באזורי הנגוע.
R	הסובלים מדלקת מפרקים שיגורנית באזורי הנגוע.

מצב טיפול				
שיפול הזר לזר גרבין	בדחיה	(טיפול בברו)	(טיפול בתחול)	
X	X	X	X	<p>X = התווית נגד מוחלטת – במצבים האלה אין לטפל במטופלים:</p>
X	X	X	X	<p>R = התווית נגד יחסית – במצבים האלה יש להעניק טיפול אך ורק תחת פיקוח של איש צוות רפואי מוסמך למטופלים:</p> 
X	X	X	X	יש להם כרגע באזור הנגע סימנים רפואיים של בצתת היקפית ממשמעותית (למשל, טרומבהזה בוירדים העמוקים, אי ספיקת ורידים כרונית, תסמנת מדור חריפה, יתר לחץ דם סיסטמי בוירדים, אי ספיקת לב גדרתית, שחמת/אי ספיקת כבד, אי ספיקת כליזות).
X	X	X	X	הסובלים מהפרעה ממשמעותית בכל הדם באזור הנגע (למשל כתוצאה מכוכיית קור קודמתה, מטרשת עורקים, אי ספיקת עורקים, סוכרת, דיסרגולזיה בכל הדם או מחלת איסכמית אחרת בכל הדם).
X	R	X		הסובלים מדיסקראית המטולוגית ידועה היוצרת נטייה לטרומבהזה (כגון המוגלבונוריית קור התקפיטי, קריגולובלונמייה, אנמיה חרמשית, אגלוטיניות בקור בניויב).
X		R	X	יש להם דלקת ברקמות כתוצאה מפציעה שהתרחשה לאחרונה או התלקחות מצב דלקתי כרוני.
X		R	X	יש להם בעיה דיפוזית או בעיה בנקודה מסוימת ברגשות לכאב או טמפרטורה באופן שמנוע מהם לסת משוב מדויק תוך פרק זמן מתאים.
R	R	R	R	הסובלים מהפרעה במחוז הדם המקומי או מהפרעה נירולוגית (כולל שיתוק או הפרעה מקומית כתוצאה מניתוחים חזוריים ונשנים) באזור הנגע.
X		R	X	יש להם ליקות בקוגנית או בתקשורת באופן שמנוע מהם לסת משוב מדויק תוך פרק זמן מתאים.
X	R		X	הסובלים משבר חריף (אקווטי), לא יציב (שלא טופל) באזור הנגע.
X	R		X	יש להם ממائرות מקומיות.
X	R	R	X	יש בוגדים אזרחים שביהם העור פגוע או פצע (עור פגוע או בסיכון) וכותצאה מכך הולכת החום דרך העור באזוריים לא אחידה (לדוגמא, פצע פתני, רקמת צלקת, כויה או שתל עוז). יש להבוש פצעים פתוחים לפני השימוש ב-Med4 Elite-b-Mode.
X			X	הסובלים בפועל מדימום ברקמה או משטף דם.
X			X	שבعرو לאחרונה הקרןה לטיפול ברקמות או באזוריים שנגעו מחלות עור הרגניות לחום (לדוגמא אקזמה, פסוריידיט, דלקת בכלி הדם ודלקת בעור).
R	R	R	R	הסובלים ממחלת עור מקומית ולא יציבה (כגון דלקת עור, קישירת וריד, נמק או שתל עור חדש) באזור הנגע.
X	X		X	הסובלים מזמן פעיל מקומי או סיסטמי קלשוי.
X	X	X	R	יש אצלם כרגע סימנים רפואיים של דלקת ורידים, כביסים ורידיים או צלוליטיס.
X			X	בhairon.
X	X	X		שנמצאו אצלם גורמי סיכון ממשמעותיים כלשהם או שנמצאו אצלם באותו הזמן סימנים קליניים של תסחיף (כגון תסחיף ריאתי, בצתת בריאות, אוטם מוחי, פרופור פרודורום, דלקת פים הלב, אוטם שריר הלב או פלאק סחבי אתורומטי).
X	X	X		הסובלים מבעה רפואית שבגללה לא רצוי להגבר את ההחזר הוורידי או הלימפטיב בgefpa הנגע (לדוגמא, בצתת לימפטיב אחרி סרטן שד או קרצינומה מקומית אחרת או גוררת קרצינומה בgefpa הנגע).
X		X		הסובלים ממחלה ריאנו או מרגיפות יתר לקור (אורטיקיריה קרה).
R	X	R	R	הסובלים מיתר לחץ דם, אי ספיקת לב, לחץ דם נמוך במיוחד או אי ספיקת לב ללא יכולת פיצוי.
R	R	R	R	ילדים בני פחות מ-18.
R	R	R		שבعرو לאחרונה ניתחה באכבעות כף הרגל באזור הנגע.
R	X	R	R	קחי חושים או סובלים מסוכרת, טרשת נפוצה, זרימת דם חלה, פצעיות בחוט השדרה ודלקת פרקים שגרוניים.
X		X		סובלים מהיפרדרטה באזור הנגע.

הערות

יש להניב את הכיסוי ולהציגו באופן אחד ולודוא שכן שום קפילים שעולאים לחסום את זרימת המים. ודא כי צינור המחבר כדי למנוע קיפול או קימוט של הכיסוי במקומות כניסה הצינור אל הכיסוי.

טיפול וניקיון

במסגרת הטיפול היומי ולמנוע עובש, יש להוציא את מחליף החום מהשרול ולגבותו במוגבת יבשה כדי לסלק כל תופעת עובי שעולה להוציא. יש לשמש כוח חזק את הפנים של השרול ולהשוו אותו, ותולות את השולחן ומחליף החום כדי לאפשר לריטיבות להתקנה. במקורה שוכן נשא שימוש בסופר מטופלים, יש להשתמש לפ' האוצר ב-Sterifab®. לפ' הראות הצין כדי למנוע העברת מיקרוארגניזמים לטיפול מופיע יותר, יש להוציא את מחליף החום מהשרול ולמשוך את צדו הפנימי של השולחן כלפי חוץ. רוחנית את השרול או בס בימים קרים ובחומר נקי עיין או סבון אנטיבakterיאלי. תלה ליבוש. רוחץ ידנית את מחליף החום במים חמימים וחומר נקי עיין, אל תכבו או תשים במיבש. תלה ליבוש.

תוחלת חיים צפואה

תוחלת החיים של שרולים ומחלפי חום משתנה במידה רבה כתלות בתדריות השימוש. עיין בפרק המופיע להלן כדי להחליט מתי להחליף את המזער.

שרול

שימוש קל (אישי).....	12 חודשים
שימוש בגין.....	6 חודשים
שימוש רב (רפואה או מוסד הကשרה).....	3 חודשים

מחליף חום

שימוש קל (אישי).....	24 חודשים
שימוש בגין.....	18 חודשים
שימוש רב (רפואה או מוסד הကשרה).....	12 חודשים

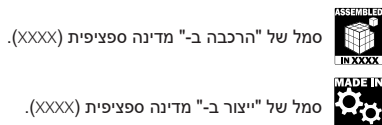
פרטי אחריות

שרול: במקרה של פגם בייצור, ניתן להזכיר את השרול תוך 7 ימים ממועד הרכישה. מחליף חום: שנה אחת ממועד הרכישה. עיין בכרטיסי האחריות המצויר למחליף החום.

צור קשר

הקשר באלה"ב לשירות הלקוחות של Game Ready במספר 1.888.426.3732 (1.888.426.3732 +)+1.510.868.2100 או בכתובת www.gameready.com ולמצואו את פרטיו התקשרות של המפעלי המזער.

ניתן למצואו רשימה עדכנית הכוללת את הפטנטים (ים) של Game Ready בכתובת: www.gameready.com/patents



אזהרה: בהתאם לՀענה 65 ב מדינת קלייפורניה נוספת האזהרה הבאה: מוצר זה מכיל חומרים כימיים המוכרים ב מדינת קליפורניה כמסרטנים וכגורמים למומים מולדים או לפגעה כלשהי במערכת הרבייה.

הכיסוי (PN 590811-03) כולל את השרול (PN 510811) ואות מחליף החום (PN 520811-03)

הסרת מחליף החום

- נתק את צינור המחבר מהכיסוי.
- פתח את הרכסן.
- משוך בעידינות את מחליף החום והוציאו!

אחסון הcisoi

תליה את הכיסוי על קולב רחב או פרוש אותו במקום כלשהו. אין לקפלו או לעורם אותו מכיוון שתא הנזלים שב עלול להתפרק וופעלת הכיסוי עלולה להשתבש.

COOLSYSTEMS®, INC.
DBA Game Ready®
1800 Sutter Street, Suite 500
Concord, CA 94520 ב'ארה"
1.888.GAMEREADY +1.510.868.2100
www.gameready.com

© CoolSystems, Inc. 2017
מדריך למשתמש של כיסוי Game Ready
ביל פוליה כפולה

EMERGO AUSTRALIA
201 Sussex Street
Darling Park, Tower II, Level 20
Sydney NSW 2000
אוסטרליה

EMERGO EUROPE
Prinsessegracht 20
2514 AP The Hague
הולנד

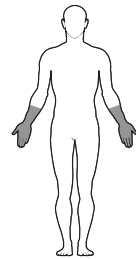
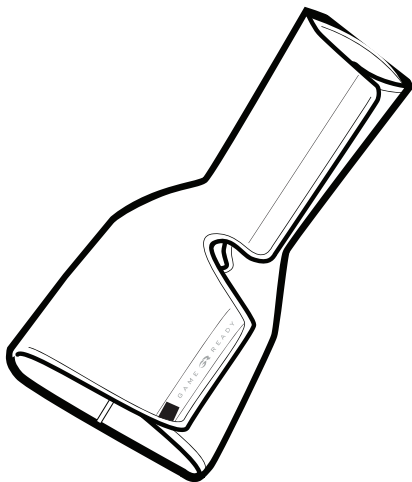


ATX®

DA UTILIZZARE CON

**SISTEMA GAME READY
GRPRO® 2.1**

SISTEMA MED4 ELITE™



HAND/WRIST MANO/POLSO MANUALE D'USO

ITALIANO

INDICAZIONI SULLA TAGLIA

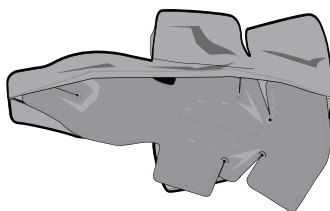
- Taglia: taglia unica
- Orientamento anatomico: destra, sinistra

ASSEMBLAGGIO

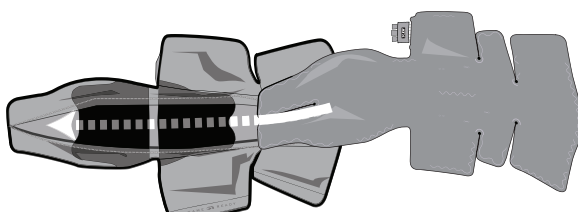
Lo scambiatore di calore (**cod. art. 520811-03**) è sistemato all'interno del manicotto (**cod. art. 510811**) e fa parte di una fascia termica preassemblata (**cod. art. 590811-03**). Se lo scambiatore di calore viene rimosso per lavare il manicotto o per qualsiasi altra ragione, utilizzare le seguenti istruzioni per reinserirlo all'interno del manicotto.

- 1 Posizionare il manicotto su una superficie in piano, con il logo rivolto verso l'alto, e individuarne l'apertura.

2a Per assemblare la fascia termica senza l'isolamento, inserire lo scambiatore di calore nel manicotto con il lato azzurro verso il basso, infilandolo tra uno strato di spugna isolante e l'altro o sotto entrambi gli strati (il lato azzurro dello scambiatore di calore deve toccare quello del manicotto). Le due linguette superiori ai lati dello scambiatore di calore si inseriscono nelle sezioni laterali più grandi del manicotto.



2b Per assemblare la fascia termica senza l'isolamento, inserire lo scambiatore di calore nel manicotto con il lato azzurro verso il basso, infilandolo tra uno strato di spugna isolante e l'altro o sotto entrambi gli strati (il lato azzurro dello scambiatore di calore deve toccare quello del manicotto). Le due linguette superiori ai lati dello scambiatore di calore si inseriscono nelle sezioni laterali più grandi del manicotto.



AVVERTENZA

Prima di utilizzare il dispositivo è obbligatorio leggere e comprendere l'intero manuale d'uso del sistema. La mancata osservanza delle istruzioni può provocare gravi lesioni.

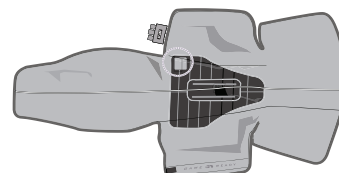


IMPORTANTE

Prima di utilizzare questo prodotto, leggere per intero le indicazioni, le controindicazioni, le avvertenze e le precauzioni. Conservare il presente documento come consultazione.

- 3 Assicurarsi che lo scambiatore di calore sia piatto all'interno del manicotto, senza pieghe o increspature.

4 Una volta sistemato lo scambiatore di calore, posizionare la piastra di appoggio. L'interno del manicotto presenta un rettangolo di materiale ad anelli tra la zip e il connettore a 3 porte, che si allinea all'inserto di materiale a uncini sulla piastra di appoggio. Prendere la piastra di appoggio con il supporto per la mano rivolto verso il basso e allineare la parte superiore della piastra alla parte superiore delle alette di collegamento centrali. Premere la chiusura a uncini contro l'inserto ad anelli nel manicotto.



5 Per appoggiare la mano piatta durante la terapia, è possibile rimuovere l'apposito supporto slacciando la chiusura ad anelli e uncini che lo fissa alla piastra di appoggio. Non togliere la piastra di appoggio: bisogna sempre usarla per garantire l'efficacia della terapia.

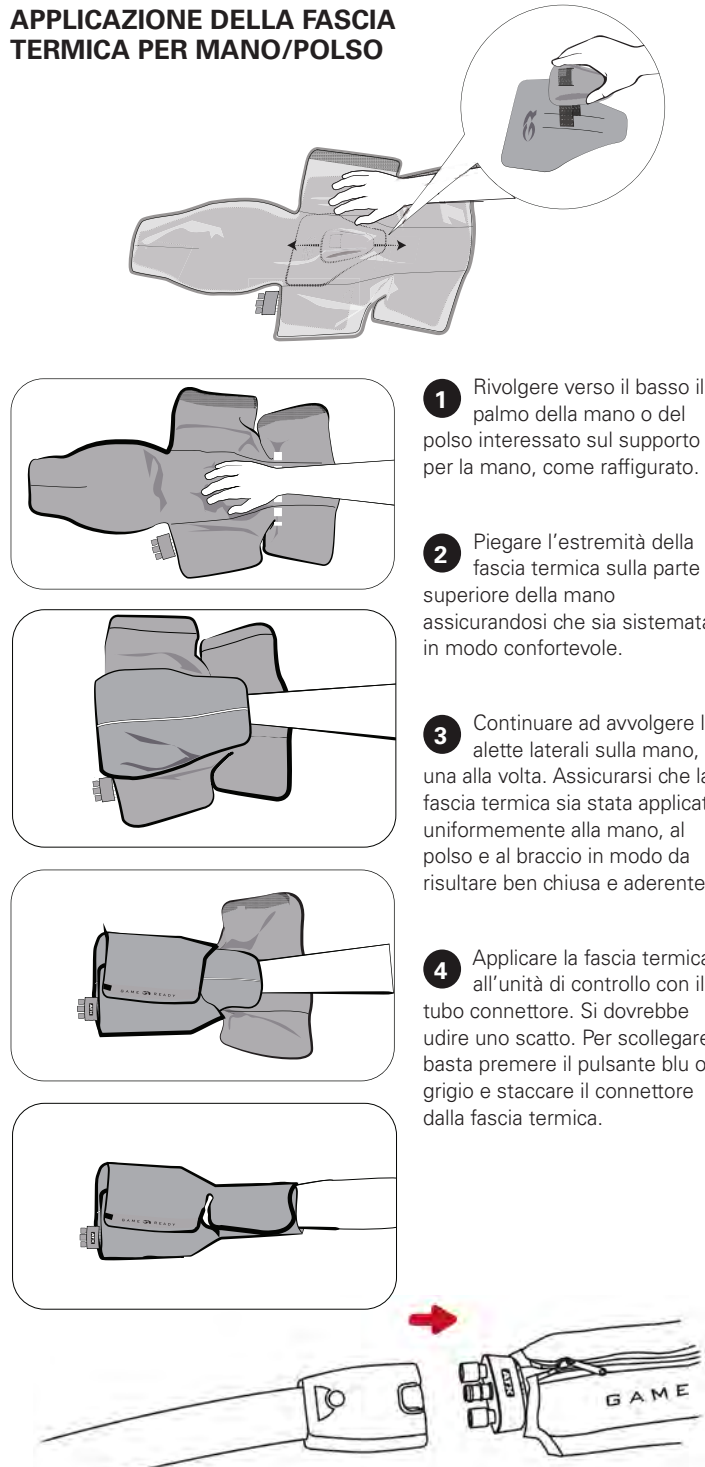
- 6 Completare l'assemblaggio chiudendo la zip. Girare il lato azzurro verso l'alto e accertarsi che lo scambiatore di calore sia sistemato in modo uniforme e liscio nel manicotto.

PRIMA DEL PRIMO UTILIZZO

Approntare la fascia termica procedendo in questo modo:

- Con l'**unità di controllo GRPro 2.1** spenta, applicare il tubo connettore all'unità di controllo e alla fascia termica
- Aprire e appiattire la fascia termica accanto all'unità di controllo (non sul corpo)
- Accendere il sistema e azionarlo per 2 minuti in modalità No pressure (Nessuna pressione)
- Con l'**unità di controllo Med4 Elite** spenta, applicare il tubo connettore
- in corrispondenza di Patient 1 (Paziente 1) sull'unità di controllo e alla fascia termica
- Aprire e appiattire la fascia termica accanto all'unità di controllo (non sul corpo)
- Premere il pulsante On/Off (Acceso/Spento) situato al di sopra del touchscreen
- Scegliere Patient 1 (Paziente 1) e azionare la Cold Therapy (Terapia con somministrazione di freddo) in modalità No Pressure (Nessuna pressione) per 2 minuti

APPLICAZIONE DELLA FASCIA TERMICA PER MANO/POLSO



CONTROINDICAZIONI DI GRPRO 2.1

		MODALITÀ TERAPEUTICA
Crioterapia	Compressione	
		X = Controindicazione assoluta- Nelle seguenti situazioni la terapia sui pazienti non deve essere utilizzata.
		R = Controindicazione relativa- Per queste condizioni la terapia deve essere utilizzata sui pazienti solo sotto la supervisione di un operatore sanitario abilitato.
	X	che sono in fasi acute di flebite infiammatoria nella regione interessata;
	X	che presentano attualmente segni clinici che suggeriscono trombosi venosa profonda nella regione interessata;
	X	che presentano una significativa arteriosclerosi o altra patologia ischemica vascolare nella regione interessata;
	X	che manifestano significativi fattori di rischio o attuali segni clinici di embolia (ad es., embolia polmonare, infarto cerebrale, fibrillazione atriale, endocardite, infarto miocardico o placca ateromatosa embolica);
	X	che presentano una patologia (ad es., carcinoma) in cui non è opportuno un aumento del ritorno venoso o linfatico nell'arto interessato;
	X	che presentano ipertonia in fase decompensata nella regione interessata;
	R	che presentano una ferita aperta nella regione interessata (la ferita deve essere medicata prima di usare il Game Ready);
	R	che presentano una frattura acuta, instabile (non trattata) nella regione interessata;
R	R	che sono minori di 18 anni o che soffrono di disabilità cognitive o barriere alla comunicazione, sia temporanee (a causa di farmaci) sia permanenti;
	R	che soffrono di insufficienza cardiaca o insufficienza cardiaca congestizia (con associato edema negli arti o nei polmoni);
R	R	che hanno una condizione di instabilità cutanea localizzata (ad es., dermatite, legatura delle vene, gangrena, recente innesto cutaneo);
	R	che soffrono di erisipela o altra infezione in atto nella regione interessata;
X		che presentano una significativa compromissione vascolare nella regione interessata (ad es., da congelamento pregresso, diabete, arteriosclerosi o ischemia);
X		che presentano note discrasie ematiche le quali influiscono sull'insorgenza di trombosi (ad es., emoglobinuria parossistica a frigore, crioglobulinemia, anemia falciforme, agglutinine a freddo nel siero);
R		che soffrono del fenomeno di Raynaud o ipersensibilità al freddo (urticaria a frigore);
R		che soffrono di ipertensione o estrema ipotensione;
R		che soffrono di diabete;
R		che soffrono di compromissione della circolazione locale o alterazione neurologica (inclusa paralisi o compromissione localizzata dovuta a vari interventi chirurgici) nella regione interessata;
R		che soffrono di artrite reumatoide nella regione interessata.

CONTROINDICAZIONI DI MED4 ELITE



X = Controindicazione assoluta –

In queste situazioni la terapia sui pazienti **non** deve essere utilizzata.

R = Controindicazione relativa –

Per queste condizioni la terapia deve essere utilizzata sui pazienti solo sotto la supervisione di un operatore sanitario abilitato.

	MODALITÀ TERAPEUTICA			
	Termoterapia	Crioterapia	Compressione	Contrasto rapido
Attuali segni clinici di edema periferico significativo nella regione interessata (ad es., trombosi venosa profonda, insufficienza venosa cronica, sindrome compartimentale acuta, ipertensione venosa sistematica, insufficienza cardiaca congestizia, cirrosi/insufficienza epatica, insufficienza renale).	X	X	X	X
Significativa compromissione vascolare nella regione interessata (ad es., da congelamento pregresso, arteriosclerosi, insufficienza arteriosa, diabete, scompenso vascolare o altro tipo di patologia vascolare ischemica).	X	X	X	X
Note discrasie ematologiche le quali influiscono sull'insorgenza di trombosi (ad es., emoglobinuria parossistica a frigore, crioglobulinemia, anemia falciforme, agglutinine a freddo nel siero).		X	R	X
Tessuti infiammati in seguito a una lesione recente o all'esacerbazione di una condizione infiammatoria cronica.	X	R		X
Ridotta sensibilità al dolore o alla temperatura, sia diffusa sia focale, a livello delle estremità, che impedisce loro di fornire un riscontro accurato e tempestivo.	X	R		X
Compromissione della circolazione locale o alterazione neurologica (inclusa paralisi o compromissione localizzata dovuta a vari interventi chirurgici) nella regione interessata.	R	R	R	R
Disturbi cognitivi o della comunicazione che impediscono di fornire un riscontro accurato e tempestivo.	X	R		X
Frattura acuta, instabile (non trattata) nella regione interessata.	X		R	X
Malignità locale.	X		R	X
Regioni interessate da cedimento o danno cutaneo (cute a rischio o danneggiata) le quali generano una conduzione di calore non uniforme attraverso la cute (ad es., ferite aperte, tessuto cicatriziale, ustioni o innesto cutaneo). Qualsiasi ferita aperta deve essere medicata prima dell'uso di Med4 Elite.	X	R	R	X
Tessuto con sanguinamento attivo o condizioni emorragiche.	X			X
Tessuto sottoposto di recente a radiazioni o regioni interessate da patologie cutanee sensibili al calore (ad es., eczema, psoriasi, vasculite, dermatite).	X			X
Condizione di instabilità cutanea localizzata (ad es., dermatite, legatura delle vene, cancrena, recente innesto cutaneo) nella regione interessata.	R	R	R	R
Qualsiasi infezione sistemica o localizzata attiva.	X		X	X
Attuali segni clinici di flebite infiammatoria, ulcere venose o cellulite.	R	X	X	X
Gravidanza.	X			X
Qualsiasi significativo fattore di rischio o attuali segni clinici di embolia (ad es., embolia polmonare, edema polmonare, ictus ischemico, fibrillazione atriale, endocardite, infarto miocardico o placca embolica ateromatosa).		X	X	X
Una condizione in cui nell'estremità interessata non è auspicabile un aumento del ritorno venoso o linfatico (ad es., linfedema dopo tumore alla mammella o altro carcinoma locale e/o metastasi di carcinoma a carico dell'estremità interessata).		X	X	X
Morbo di Raynaud o ipersensibilità al freddo (orticaria a frigore).		X		X
Ipertensione, insufficienza cardiaca, pressione sanguigna estremamente bassa o insufficienza cardiaca scompensata.	R	R	X	R
Età inferiore ai 18 anni.	R	R	R	R
Recente intervento a un dito del piede nella regione interessata.		R	R	R
Ottundimento o diabete mellito, sclerosi multipla, cattiva circolazione, lesioni del midollo spinale e artrite reumatoide.	R	R	X	R
Ipertonia in fase decompensata nella regione interessata.		X		X

INFORMAZIONI DI CARATTERE GENERALE

IMPORTANTE

NON IMPOSTARE UNA PRESSIONE ELEVATA SUL SISTEMA GAME READY O SU MED4 ELITE QUANDO SI UTILIZZA LA FASCIA TERMICA PER MANO/POLSO.

PRIMA DI UTILIZZARE QUESTO PRODOTTO, LEGGERE PER INTERO IL PRESENTE MANUALE D'USO E IL MANUALE D'USO DEL SISTEMA GRPRO 2.1 E/O DEL SISTEMA MED4 ELITE DI GAME READY, INCLUSE LE INDICAZIONI, CONTROINDICAZIONI, PRECAUZIONI E AVVERTENZE.

AVVERTENZE

- QUESTA FASCIA TERMICA È DOTATA DI UNO STRATO ISOLANTE OPZIONALE. IN CASO DI ECCESSIVO RISCALDAMENTO O RAFFREDDAMENTO DELLE DITA, UTILIZZARE L'ISOLAMENTO AGGIUNTIVO SECONDO NECESSITÀ OPPURE REGOLARE LA TEMPERATURA DELL'UNITÀ DI CONTROLLO.**
- SEGUIRE LE RACCOMANDAZIONI DEL MEDICO IN MERITO ALL'USO APPROPRIATO DELLO STRATO ISOLANTE.**
- DA NON USARSI CONTINUATIVAMENTE PER PERIODI SUPERIORI A 15 MINUTI PER CIASCUNA SESSIONE DI TRATTAMENTO.**
- Seguire i consigli dell'operatore sanitario per quanto riguarda la frequenza e la durata d'uso.
- Il posizionamento errato o l'uso prolungato del sistema Game Ready o Med4 Elite possono provocare lesioni tissutali. Nel corso della terapia i pazienti devono monitorare la cute attorno alla regione trattata o le dita dell'arto trattato per rilevare eventuale bruciore, prurito, maggior gonfiore o dolore. Se fossero presenti questi sintomi o eventuali alterazioni cutanee superficiali (quali vesciche, maggiore rossore, alterazione del colore o altri segni evidenti di cambiamento), si consiglia ai pazienti di interrompere l'uso e consultare un medico.
- Le fasce termiche Game Ready non sono sterili: non applicarle direttamente su ferite aperte, piaghe, eruzioni cutanee, infezioni o punti. La fascia può essere applicata sopra indumenti o medicazioni. Per tutti i pazienti si consiglia di interporre uno strato di tessuto tra la fascia termica e la cute.
- Le fasce termiche Game Ready sono disponibili in varie configurazioni ma non sono destinate a tutti gli usi ortopedici possibili. Per esempio, la cavigliera non è una fascia termica destinata all'uso sulle dita e la fascia termica dorsale non è destinata all'uso nella regione addominale.
- Per evitare eventuali danni all'unità di controllo, non utilizzare fasce termiche di altri produttori con l'unità di controllo.
- Prestare particolare attenzione nel periodo immediatamente successivo a un intervento, soprattutto se il paziente è sotto sedazione o in trattamento con qualsiasi altro farmaco che potrebbe alterare la normale percezione del dolore. Controllare frequentemente la cute dell'area trattata e usare impostazioni di temperatura medio-alte (più calde) o prolungare la pausa tra i trattamenti, se necessario.
- Monitorare il livello di calore per tutta la durata del trattamento. Prestare attenzione durante l'uso del sistema Med4 Elite o di qualsiasi dispositivo per termoterapia (terapia con somministrazione di calore) che generi un calore di intensità elevata pari a 45 °C (113 °F). Controllare frequentemente la cute dell'area trattata e usare impostazioni di temperatura medio-basse (più fredde) o prolungare la pausa tra i trattamenti, se necessario.
- Il sistema Med4 Elite non è destinato all'uso con agenti anestetici.
- Durante la terapia termica e a contrasto rapido, proteggere la cute nei pazienti ad alto rischio o sensibili al calore, soprattutto nelle regioni con deficit sensoriali.
- Evitare la somministrazione di calore a livello delle gonadi.

RIMOZIONE DELLO SCAMBIATORE DI CALORE

- Staccare il tubo connettore dalla fascia termica
- Aprire la cerniera
- Estrarre delicatamente lo scambiatore di calore

CONSERVAZIONE DELLA FASCIA TERMICA

Appender la fascia termica su un gancio largo o distenderla. Non piegarla o impilarla, perché ciò potrebbe far attorcigliare la camera dei fluidi, compromettendo il corretto funzionamento della fascia termica.



EMERGO EUROPE
Prinsessegracht 20
2514 AP, La Haye
Paesi Bassi

NOTE

Applicare la fascia termica in modo uniforme e aderente, assicurandosi che non vi siano attorcigliamenti che possano impedire il flusso dell'acqua. Verificare che il tubo connettore sia installato in modo da impedire alla fascia termica di piegarsi o attorcigliarsi in corrispondenza dell'ingresso del tubo sulla fascia stessa.

CURA E PULIZIA

Per la pulizia giornaliera e per ridurre il più possibile la formazione di muffa, rimuovere lo scambiatore di calore dal manicotto e passarvi sopra un panno asciutto per eliminare tutta la condensa eventualmente creatasi. Rivoltare il manicotto e appenderlo, con lo scambiatore di calore, per eliminare l'umidità in eccesso. Per l'uso su più pazienti, utilizzare eventualmente Sterifab® secondo le istruzioni del produttore, per ridurre al minimo la trasmissione di germi.

Per una pulizia più approfondita, estrarre con cautela lo scambiatore di calore dal manicotto e rivoltare il manicotto. Lavare il manicotto a mano o in lavatrice con acqua fredda, usando un detergente delicato o un sapone antibatterico. Asciugare all'aria. Pulire lo scambiatore di calore passandovi sopra un panno con acqua calda e detergente neutro; non lavarlo in lavatrice, né asciugarlo in asciugatrice. Asciugare all'aria.

VITA UTILE MEDIA PREVISTA

La vita utile prevista per i manicotti e gli scambiatori di calore varia ampiamente in base alla frequenza d'uso. Per determinare quando sostituire il prodotto, fare riferimento alla tabella seguente.

Manicotto

Uso leggero (personale).....	12 mesi
Uso medio	6 mesi
Uso intensivo (clinica o palestra)	3 mesi

Scambiatore di calore

Uso leggero (personale).....	24 mesi
Uso medio	18 mesi
Uso intensivo (clinica o palestra)	12 mesi

INFORMAZIONI SULLA GARANZIA

Manicotto – In presenza di difetti di lavorazione, è possibile restituire il manicotto entro 7 giorni dall'acquisto.

Scambiatore di calore – 1 anno dalla data di acquisto. Fare riferimento alla scheda della garanzia in dotazione con lo scambiatore di calore.

INFORMAZIONI DI CONTATTO

Negli Stati Uniti, chiamare l'assistenza clienti Game Ready al numero 1 888 426 3732 (numero verde U.S.A.) o al numero +1 510 868 2100. Negli altri Paesi, visitare il sito www.gameready.com per trovare le informazioni di contatto del distributore locale.

Un elenco dei brevetti che coprono attualmente la tecnologia Game Ready è disponibile al seguente indirizzo: www.gameready.com/patents.



Simbolo per "assemblato in" un paese specifico (XXXX)



Simbolo per "fabbricato in" un paese specifico (XXXX)

Avvertenza – Per adempiere ai requisiti della California Proposition 65, è stata inclusa la seguente avvertenza: questo prodotto contiene sostanze chimiche che, secondo lo Stato della California, provocano cancro, difetti congeniti o altri danni riproduttivi.

La fascia termica (**cod. art. 590811-03**) include il manicotto (**cod. art. 510811**) e lo scambiatore di calore (**cod. art. 520811-03**)


COOLSYSTEMS®, INC.
DBA Game Ready®
1800 Sutter Street, Suite 500
Concord, CA 94520 USA
1.888.GAMEREADY +1.510.868.2100
www.gameready.com

©2017 CoolSystems, Inc. Tutti i diritti riservati.
Game Ready - Manuale d'uso della fascia termica a doppia azione

Fascia termica per mano/polso - Cod. art. 704754 Rev C

EMERGO AUSTRALIA
201 Sussex Street
Darling Park, Tower II, Level 20
Sydney NSW 2000
Australia

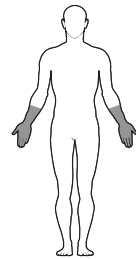
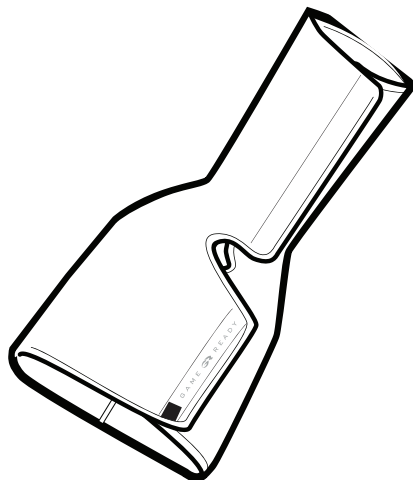


ATX®

併用品

GAME READY
GRPRO® 2.1システム

MED4 ELITE™システム



HAND/WRIST

手/手首

ユーザーガイド

日本語

寸法仕様

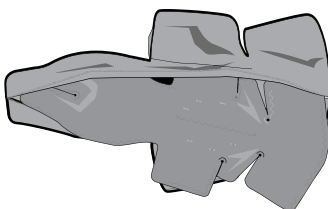
- ・ サイズ:ワンサイズ
- ・ 解剖学的方向:左、右

組み立て方法

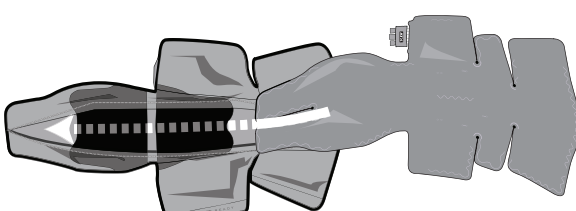
熱交換器(PN 520811-03)は、スリーブ(PN 510811)内に収まっており、あらかじめ組み立てられたラップ(PN 590811-03)の部品として発送されます。スリーブを洗濯するため、またはその他の理由で熱交換器が取り除かれた場合は、以下の説明に従って熱交換器をスリーブに再挿入してください。

1 口ゴの付いた側を上に向けてスリーブを平らな表面に置き、開口部の位置を見つけます。

2a 断熱材が使用されないようにラップを組み立てるには、青色側を下に向けて熱交換器をスリーブ内に挿入し、断熱材の発泡体レイヤーの1つまたは両方の下に熱交換器を通します(熱交換器の青色側がスリーブの青色側と接触するようにします)。熱交換器の両側にある2つの上方タブは、スリーブのより大きな側面セクションにフィットします。

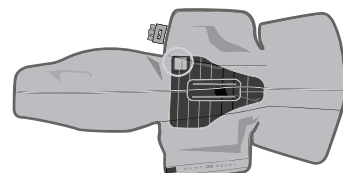


2b 断熱材が使用されないようにラップを組み立てるには、青色側を下に向けて熱交換器をスリーブ内に挿入し、断熱材の発泡体レイヤーの1つまたは両方の下に熱交換器を通します(熱交換器の青色側がスリーブの青色側と接触するようにします)。熱交換器の両側にある2つの上方タブは、スリーブのより大きな側面セクションにフィットします。



3 热交換器がスリーブ内で平らであり、折れたりしわがないことを確認します。

4 热交換器が所定の位置に配置されたら、ベースプレートを配置します。ジッパーと3ポートコネクタの間のスリーブ内に長方形形状のループ面があり、ベースプレートのフック面とぴったり並びます。ハンドサポートを下に向けてベースプレートを持ち、中央のアタッチメントウイングの上部と合わせます。スリーブ内のループにフック面を押し付けます。



5 治療中に手を平らに置くため、ハンドピースをベースプレートに固定しているフックとループを外してハンドサポートを取り外すことができます。ベースプレートを取り外さないでください。効果的な治療のためにベースプレートは常に使用する必要があります。

6 ジッパーを閉じて組み立てを完了します。青色側が上になるように置き、熱交換器がスリーブ内で均一に置かれ、スムーズであることを確認します。

初回の使用前

以下のステップを使用してラップをプライミングします:

- GRPro 2.1コントロールユニットをオフにして、コネクター ホースをコントロールユニットとラップに取り付けます。
- コントロールユニットの横(身体上ではない)にラップを開いて平らに置きます。
- システムをオンにし、No Pressure(圧力無し)で2分間作動させます。
- Med4 Eliteコントロールユニットをオフにし、コネクター ホースをコントロールユニットのPatient 1(患者1)とラップに取り付けます。
- コントロールユニットの横(身体上ではない)にラップを開いて平らに置きます。
- タッチスクリーンの上にあるOn/Off(オン/オフ)ボタンを押します。
- Patient 1(患者1)を選択し、Cold Therapy with No Pressure(圧力無しで冷却療法)を2分間作動させます。

手/手首用ラップの装着

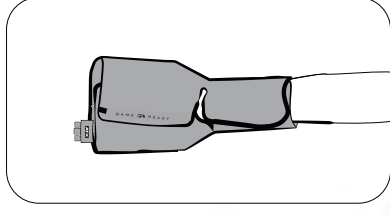
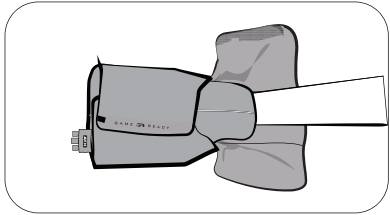
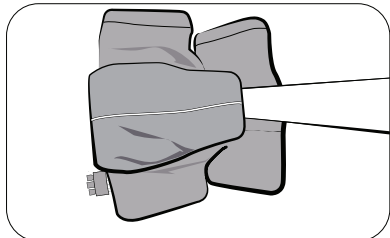


① 図に示すように、手/手首の掌を下にしてハンドサポートに置きます。

② 手の上にラップの端を折つて重ね、快適性を確保します。

③ 一回に1つづつ、サイドラップを手の上に折り重ね続けます。ラップが、一様にぴったりと合っており、手に対して均一に装着されていることを確認します。

④ コネクター ホースを使ってラップをコントロールユニットに取り付けます。「カチッ」という音が聞こえるはずです。外すには、単に青色または灰色のボタンを押し、ラップからコネクタを取り外します。



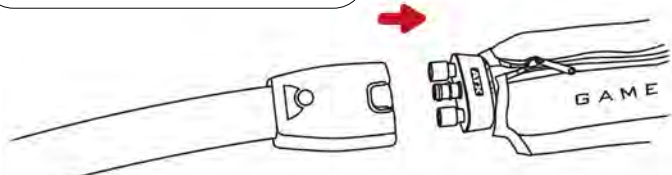
GRPRO 2.1の禁忌



X = 絶対禁忌 -
これらの状況での治療は患者で使用してはなりません。

R = 相対禁忌 -
これらの健康状態の治療は、免許をもった医師の指示によるものに限定されます。

	治療モード
冷却療法	■
患部に急性段階の炎症性静脈炎をもつ患者。	X
患部に深部静脈血栓症を示唆する臨床的症状が現在ある患者。	X
患部に重大な動脈硬化またはその他の虚血性血管疾患有患者。	X
塞栓症(例えば、肺塞栓、脳梗塞、心房細動、心内膜炎、心筋梗塞、またはアテローム塞栓性ブラーク)の重大な危険因子または現存する臨床的兆候を示す患者。	X
患部の四肢で静脈またはリンパの還流が増加し好ましい病状(例えば、癌腫)をもつ患者。	X
患部に非代償性の筋緊張亢進がある患者。	X
患部に開放創をもつ患者(Game Readyを使用する前に外傷を包帯で覆う必要があります)。	R
患部に急性で不安定な(未処置の)骨折がある患者。	R
18歳未満の子ども、または一時的(医薬品によって)であるか恒久的であるかに関わらず、認識障害またはコミュニケーション障害をもつ患者。	R
心不全または鬱血性心不全(手足または肺に浮腫を伴う)をもつ患者。	R
局部的で不安定な皮膚状態(例えば、皮膚炎、血管の結紮、壊疽、最近受けた植皮)をもつ患者。	R
患部に丹毒または他の活動性感染をもつ患者。	R
(例えば、過去の凍傷、糖尿病、動脈硬化、または虚血のため)患部に重大な血管機能障害をもつ患者。	X
血栓症に影響を与える血液疾患(例えば、発作性寒冷血色素尿症、クリオグロブリン血症、鎌状赤血球病、血清寒冷凝集症)の既往症のある患者。	X
レイノー病または寒冷過敏症(寒冷じんましん)をもつ患者。	R
高血圧または極度に低い血圧をもつ患者。	R
糖尿病患者。	R
患部に局部循環障害または神経学的障害(複数の手術処置による麻痺または局部障害を含む)をもつ患者。	R
患部に関節リューマチをもつ患者。	R



MED4 ELITEの禁忌

	治療モード			
	熱療法	冷却療法	圧迫	急速な温冷交代
				
X = 絶対禁忌 - これらの状況での治療は患者で使用してはなりません。				
R = 相対禁忌 - これらの健康状態の治療は、免許をもった医師の指示によるものに限定されます。				
患部に重大な末梢浮腫（例えば、深部静脈血栓症、慢性静脈不全、急性筋区画症候群、全身静脈性高血圧、鬱血性心不全、肝硬変/肝不全、腎不全）の臨床的兆候が現在ある患者。	X	X	X	X
患部に重大な血管機能障害（例えば、過去の凍傷、動脈硬化、動脈不全、糖尿病、血流阻害、または他の虚血による）をもつ患者。	X	X	X	X
血栓症になる傾向がある血液疾患（例えば、発作性寒冷ヘモグロビン尿症、クリオグロブリン血症、鎌状赤血球病、血清寒冷凝集症）の既往症のある患者。		X	R	X
最近の怪我または慢性的な炎症状態の憎悪の結果として、炎症を起こした組織のある患者。	X	R		X
手足に広範または局所的に痛みまたは温度への感覚障害があるため、正確でタイムリーな反応が得られない患者。	X	R		X
患部に局部循環障害または神経学的障害（複数の手術処置による麻痺または局部障害を含む）をもつ患者。	R	R	R	R
認知またはコミュニケーションの障害があるため、正確でタイムリーな反応が得られない患者。	X	R		X
患部に急性で不安定な（未処置の）骨折がある患者。	X		R	X
局所的な悪性腫瘍がある患者。	X		R	X
皮膚の部位に破損や損傷があり（損傷した皮膚またはリスクのある皮膚）、皮膚を超えた熱の伝導が不均一となる患者（例えば、開放創、瘢痕組織、火傷、または皮膚移植）。Med4 Eliteを使用する前に外傷を包帯で覆う必要があります。	X	R	R	X
出血が続いている組織または出血症状がある患者。	X			X
最近に放射線に曝された組織または熱に敏感な皮膚疾患（例えば、皮膚炎、乾癬、脈管炎、皮膚炎）がある患者。	X			X
患部に局部的で不安定な皮膚状態（例えば、皮膚炎、血管の結紮、壊疽、最近受けた植皮）をもつ患者。	R	R	R	R
局所的または全身性の活動的感染がある患者。	X		X	X
炎症性静脈炎、静脈性潰瘍、または蜂巣炎の臨床的兆候が現在ある患者。	R	X	X	X
妊娠中の患者。	X			X
塞栓症（例えば、肺塞栓、肺水腫、脳梗塞、心房細動、心内膜炎、心筋梗塞、またはアテローム塞栓性plaque）の重大な危険因子または現在臨床的兆候のある患者。		X	X	X
患部の手足で静脈還流またはリンパ球還流が好ましくない病状（例えば、乳癌またはその他の局部的癌、および/または患部の手足で癌転移）をもつ患者。		X	X	X
レイノー病または寒冷過敏症（寒冷じんましん）をもつ患者。		X		X
高血圧、心不全、極度に低い血圧、または非代償性心不全をもつ患者。	R	R	X	R
18歳以下の子ども	R	R	R	R
患部に足指手術を最近受けた患者。		R	R	R
痛みに鈍感になっている患者、または糖尿病、多発性硬化症、血行不良、脊椎損傷、関節リューマチのある患者。	R	R	X	R
患部に非代償性の筋緊張亢進がある患者。		X		X

一般的

⚠ 重要事項

手/首用ラップの使用時は、GAME READYシステムまたはMED4 ELITEシステムを高圧に設定しないでください。

本製品を使用する前に、適応、禁忌、注意、警告を含めて、本使用説明書、GAME READY GPRO 2.1システムのユーザーマニュアル、および/またはMED4 ELITEシステムのユーザーマニュアルのすべてをよくお読みください。

警告

- このラップにはオプションのインシレーティョンレイヤーが付いています。手の指に過度の熱または冷却を感じた場合は、必要に応じて追加の断熱材を使用するか、またはコントロールユニットの温度を調整してください。
- 断熱材レイヤーの適切な使用方法に関しては、医師の推奨に従ってください。
- 1回の治療セッションで15分を超えて継続的に使用しないでください。
- この装置の使用時間や頻度については、担当医師の忠告に従ってください。
- Game ReadyシステムまたはMed4 Eliteシステムを不適切に配置したり、長時間使用すると、組織損傷を起こすことがあります。療法を実施中、患者は処置領域の周辺の皮膚、または処置する手足の指に火傷、かゆみ、腫れの増加、または痛みがないか確認する必要があります。これらの徴候が存在するか、皮膚の外観に変化(例えば、水腫、より強度な発赤、変色、その他の顕著な皮膚の変化)が見られる場合は、患者は使用を停止して医師と相談することが推奨されます。
- Game Readyラップは滅菌されていないため、開放創、潰瘍部位、発疹部位、感染部位、縫合部位に直接配置しないでください。衣類や包帯の上から装着することもできます。すべての患者でラップと皮膚の間に1枚の衣類を入れることを推奨します。
- Game Readyラップには複数の形態で利用可能ですが、考慮される生理学的の使用をすべて意図しているわけではありません。例えば、足首用ラップは足指での使用には設計されておらず、また背中用ラップは腹部領域での使用には設計されていません。
- コントロールユニットへの損傷の可能性を避けるため、他製造者のラップと共に本コントロールユニットを使用しないでください。
- 手術直後の時間、特に鎮痛剤または、正常の痛覚を変更しうる他の薬剤が投入されている場合は、特に注意を払ってください。治療した領域の皮膚を頻繁に確認し、必要に応じて、中程度から高い(暖かい)温度設定を使用するか、または治療の間により長い時間を取ってください。
- 治療セッションを通して熱レベルを観察してください。Med4 Eliteシステムまたは、45°C(113°F)以上で高強度の熱を発生するすべての温熱療法(熱治療)装置は、注意を払う必要があります。治療した領域の皮膚を頻繁に確認し、必要に応じて、中程度から低い(冷たい)温度設定を使用するか、または治療の間により長い時間を取ってください。
- Med4 Eliteシステムは、麻酔薬と共に使用することを意図していません。
- 熱治療および急速な温冷交代治療を使用する場合、熱に敏感な患者または高リスクの患者では、(特に感覚障害のある部位にわたって)皮膚を保護する必要があります。
- 生殖腺の加熱は避ける必要があります。

熱交換器の取り外し

1. ラップからコネクターhosueを外します。

2. ジッパーを開きます。

3. 热交換器をていねいに引き出します。

ラップの保管

ラップは幅広いハンガーにかけるか、平坦な場所に置きます。液体チャンバーがよじれる可能性があり、ラップが正しく機能しなくなるため、折ったり重ねたりしないでください。

注記

一様にぴったりと合わせてラップを取り付け、水流を妨げるようよじれがないことを確認します。ラップのホースの差し込み位置でラップが折れたりよじれるのないようにコネクタホースが配置されていることを確認します。

手入れとクリーニング

毎日の手入れのため、白カビが生じるのを最小限にするため、スリープから熱交換器を取り出し、結露が生じた場合は乾燥したタオルで拭いてください。スリープを裏返し、両方のスリープと熱交換器を吊り下げる、過度の水分を放出させます。必要に応じて複数の患者で使用する場合は、微生物の伝播を最小限に止めるための製造者の説明に従ってSterifab®を使用します。

長期的な手入れのために、スリープから熱交換器を注意深く取り外し、スリープを裏返します。冷水と中性洗剤、または抗菌石鹼中でスリープを手洗いまたは洗浄機で洗浄します。吊るして乾かします。熱交換器は、温水と中性洗剤を使って手洗浄してください。洗浄機や乾燥機に入れないでください。吊るして乾かします。

平均的製品寿命

スリープと熱交換器の寿命は、使用頻度によって大きく異なります。以下の図を参照して、製品の交換時期を判定してください。

スリープ

軽度の使用(個人)	12ヶ月間
中程度の使用	6ヶ月間
重度の使用(臨床施設またはトレーニング施設)	3ヶ月間

熱交換器

軽度の使用(個人)	24ヶ月間
中程度の使用	18ヶ月間
重度の使用(臨床施設またはトレーニング施設)	12ヶ月間

保証情報

スリープ: 製造上の欠陥がある場合は、スリープを7日間以内に返却できます。

熱交換器: 購入日から1年間。熱交換器に添付された保証カードをご覧ください。

連絡先

米国内からはGame Readyカスタマーサービス(1.888.426.3732 (+1.510.868.2100))までご連絡ください。米国外からはwww.gameready.comを参照して、最寄りの販売店の連絡先情報を見つけてください。

Game Readyテクノロジーが現在所有する特許のリストはここに記載されています。
www.gameready.com/patents



「組立」国記号(XXXX)。



「生産」国記号(XXXX)。

警告: カリフォルニア州のプロポジション65に準拠するため、以下の警告が含まれています: 本製品には、カリフォルニア州で癌、出生異常、その他の生殖への危害を引き起こすことが知られている化学物質が含まれています。

ラップ(PN 590811-03)には、スリープ(PN 510811)および熱交換器(PN 520811-03)が含まれています。



EMERGO EUROPE
Prinsessegracht 20
2514 AP ハーグ
オランダ

COOLSYSTEMS®, INC.
DBA Game Ready®
1800 Sutter Street, Suite 500
Concord, CA 94520 米国
1.888.GAMEREADY +1.510.868.2100
www.gameready.com

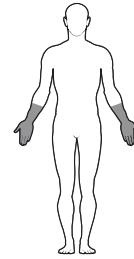
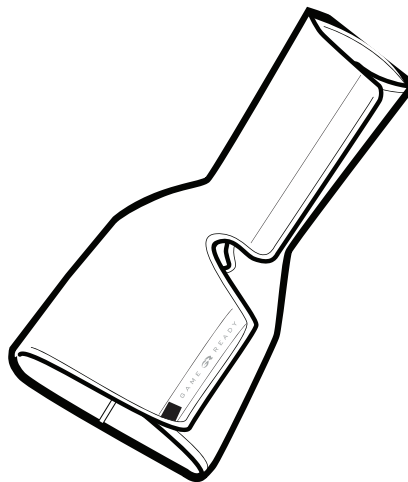
©2017 CoolSystems, Inc. 著作権所有
Game Readyデュアルアクションラップユーザーガイド

手/首用ラップ PN 704767 Rev C

EMERGO AUSTRALIA
201 Sussex Street
Darling Park, Tower II, Level 20
Sydney NSW 2000
オーストラリア



GAME READY
GRPRO® 2.1 시스템
MED4 ELITE™ 시스템
과 함께 사용



HAND/WRIST

손/손목
사용자 가이드

한국어

사이즈 규격

- 크기: 원사이즈
- 해부학적 방향: 원쪽, 오른쪽

조립

열교환기(PN 520811-03)는 슬리브(PN 510811)에 맞춰 사전조립된 랩(PN 590811-03)의 일부로 제공됩니다. 슬리브를 세탁하거나 다른 이유로 열교환기를 꺼낸 경우, 다음의 지침에 따라 열교환기를 슬리브에 다시 넣으십시오.



경고

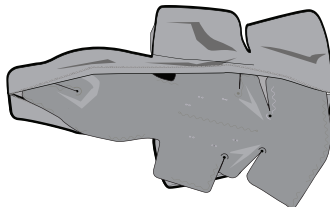
기기를 사용하기 전에 반드시 시스템 사용 설명서를 완전히 읽고 이해해야 합니다. 작동 지침을 따르지 않을 경우 중상이 초래될 수 있습니다.



중요

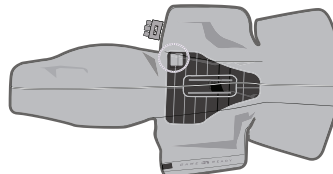
본 제품을 사용하기 전에 적응증, 금기사항, 주의 및 경고를 완전히 읽으십시오. 본 문서를 향후 참고용으로 보관하십시오.

- 1 슬리브를 로고면이 위로 향하게 하여 평평한 표면에 놓고 열림 위치를 확인하십시오.



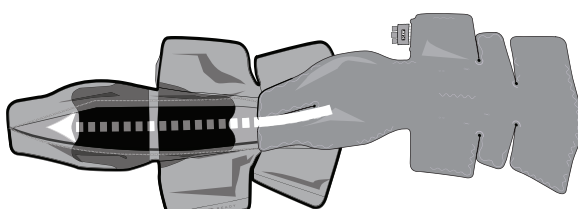
2a 절연이 사용되지 않도록 랩을 조립하려면
청색면이 아래로 향하게 놓고 열교환기를 슬리브에 넣고 열교환기를 하나 또는 둘 모두의 발포고무 절연층 아래 밀어넣으십시오(열교환기의 청색면과 슬리브의 청색면이 닿아야 함). 열교환기의 각 측면에 있는 2개의 상단 탭이 슬리브의 더 큰 쪽 섹션에 잘 맞습니다.

- 3 슬리브 안의 열교환기가 접히거나 주름 잡힌 부분 없이 평평하게 놓여져 있는지 확인하십시오.



4 열교환기가 배치되면 베이스 플레이트의 위치를 조정하십시오. 지퍼와 3포트 커넥터 사이의 슬리브 안에 베이스 플레이트의 후크와 일직선이 되는 사각형 루프가 있습니다. 손 지지 부분이 아래를 향한 상태에서 베이스 플레이트의 상단을 가운데 부착물 날개의 상단에 맞게 정렬하십시오. 슬리브 안의 루프에 대고 후크 잠금장치를 누르십시오.

2b 절연이 사용되지 않도록 랩을 조립하려면
청색면이 아래로 향하게 놓고 열교환기를 슬리브에 넣고 열교환기를 하나 또는 둘 모두의 발포고무 절연층 아래 밀어넣으십시오(열교환기의 청색면과 슬리브의 청색면이 닿아야 함). 열교환기의 각 측면에 있는 2개의 상단 탭이 슬리브의 더 큰 쪽 섹션에 잘 맞습니다.



- 5 요법을 진행하는 동안 손을 평평하게 두기 위해 베이스 플레이트에 고정하는 후크와 루프를 풀어 손 지지 부분을 제거할 수 있습니다. 베이스 플레이트를 제거하지 마십시오. 요법을 효과적으로 진행하기 위해 항상 사용해야 합니다.

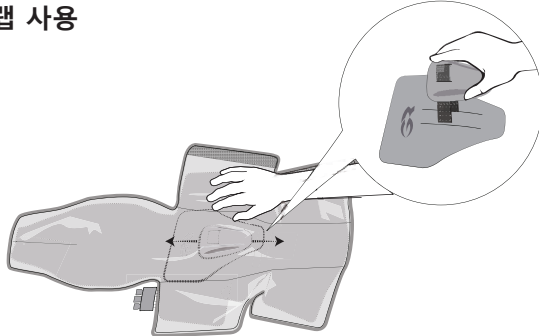
- 6 지퍼를 닫아서 조립을 완료하십시오. 청색면이 위로 향하게 놓고 열교환기가 슬리브 안에 고르고 반듯하게 놓여져 있는지 확인하십시오.

처음 사용 전

다음 절차를 사용하여 랩을 프라이밍하십시오:

- **GRPro 2.1 제어 장치가 꺼진 상태에서 커넥터 호스를 제어 장치와 랩에 연결하십시오.**
- 랩을 열린 상태로 제어 장치 옆에 평평하게 놓으십시오(몸 위에 놓으면 안됨).
- 시스템을 켜고 2분 동안 No Pressure(무압)로 작동하십시오.
- **Med4 Elite 제어 장치가 꺼진 상태에서 커넥터 호스를 제어 장치의 Patient 1(환자 1)과 랩에 연결하십시오.**
- 랩을 열린 상태로 제어 장치 옆에 평평하게 놓으십시오(몸 위에 놓으면 안됨).
- 터치스크린 위에 있는 On/Off(켜기/끄기) 버튼을 누르십시오.
- Patient 1(환자 1)을 선택하고 2분 동안 No Pressure(무압)로 냉찜질 요법을 작동하십시오.

손/손목 랩 사용

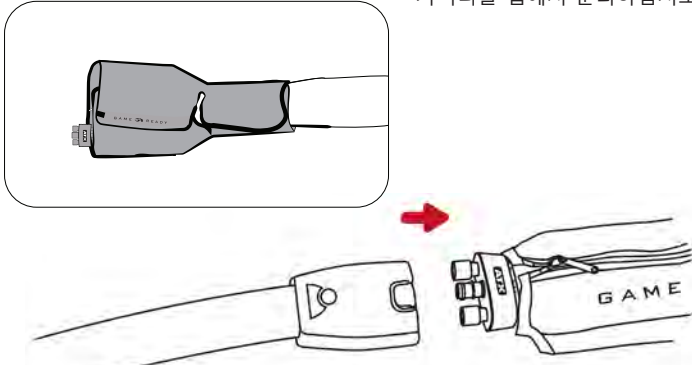


1 보이는 것과 같이 손/손목 손바닥 환부를 손 지지 부분 위에 놓으십시오.

2 편안한 착용감을 위해 손의 위로 랩의 끝을 접으십시오.

3 계속해서 한 번에 하나씩 측면 덮개를 손 위로 접으십시오. 랩이 손, 손목, 팔에 고르게 밀착되고 꼭 맞게 붙여졌는지 확인하십시오.

4 커넥터 호스를 사용하여 랩을 제어 장치에 연결하십시오. “찰칵” 소리가 들릴 것입니다. 연결을 해제하기 위해서는, 단순히 청색 또는 회색 버튼을 누른 후에 커넥터를 랩에서 분리하십시오.



GRPRO 2.1 금기사항

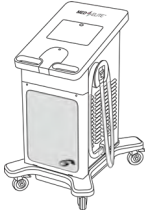


X = 절대 금기사항 -
이러한 상황에서의 요법은 다음과 같은 환자에게 사용하지 **말아야** 합니다:

R = 상대 금기사항 -
이러한 상태에 대한 요법은 유면허 의료인의 감독 하에서만 다음과 같은 환자에게 사용해야 합니다:

		요법 모드
	약물 R	유형 X
환부에서 염증성 정맥염의 급성기에 있는 환자.		X
환부에서 깊은 정맥 혈전증을 암시하는 임상 징후가 현재 있는 환자.		X
환부에서 상당한 동맥경화증이나 기타 혈관 혈栓성 질환이 있는 환자.		X
상당한 위험 요인이나 색전증 임상 징후(예: 폐 색전, 뇌경색증, 심방세동, 심내막염, 심근경색증 또는 색전성 죽상판)가 현재 있는 환자.		X
사지 환부(예: 암증)에서 증가된 정맥 또는 림프관 환류가 바람직하지 않은 상태를 가진 환자.		X
환부에 비대상성 긴장화진이 있는 환자.		X
환부에 개방창이 있는 환자(Game Ready를 사용하기 전에 상처에 드레싱을 해야 합니다).		R
환부에 급성, 불안정(치료하지 않은) 골절이 있는 환자.		R
18세 미만의 어린이 환자 또는 일시적이든(약물로 인해) 영구적이든 인지 장애나 소통 장애가 있는 환자.	R	R
심부전 또는 울혈성 심장기능상실이 있는 환자(사지나 폐 내에 관련 부종 수반).		R
국소 불안정 피부 상태가 있는 환자(예: 피부염, 정맥 결찰, 괴저 또는 최근의 피부 이식).	R	R
환부에 단독 또는 기타 활성 감염이 있는 환자.		R
환부에 상당한 혈관 장애가 있는 환자(예: 이전의 동상, 당뇨병, 동맥경화증 또는 혈관에서 초래).	X	
혈전증에 영향을 미치는 알려진 혈액 질환이 있는 환자(예: 발작성 한랭 혈색소뇨, 한랭글로불린혈증, 낮적혈구병, 혈청 한랭응집소).	X	
레이노병이나 한랭 과민증(한랭 두드러기)이 있는 환자.	R	
고혈압이나 극저혈압이 있는 환자.	R	
당뇨병 환자.	R	
환부에서 국부 순환이 저하되거나 신경 장애(다수의 시술로 인한 마비나 국부 저하 포함)가 있는 환자.	R	
환부에 류마티스양관절염이 있는 환자.	R	

MED4 ELITE 금기사항



X = 절대 금기사항 -

이러한 상황에서의 요법은 다음과 같은 환자에게 사용하지 **말아야** 합니다:

R = 상대 급기사항 -

이러한 상태에 대한 요법은 윤면허 의료인의 감독 하에서만 다음과 같은 환자에게 사용해야 합니다:

	요법 모드			
	기초 요법	안면 요법	국부	통증 조절
X = 절대 금기사항 - 이러한 상황에서의 요법은 다음과 같은 환자에게 사용하지 말아야 합니다:				
R = 상대 금기사항 - 이러한 상태에 대한 요법은 유면허 의료인의 감독 하에서만 다음과 같은 환자에게 사용해야 합니다:				
상당한 말초부종이 있는 환부에 임상 징후가 현재 있음(예: 심부정맥 혈전증, 만성 정맥 부전, 급성 구획증후군, 전신정맥압항진, 울혈성 심부전, 간경화증/간부전, 신부전).	X	X	X	X
환부에 상당한 혈관 장애가 있음(예: 이전의 동상, 동맥경화증, 동맥 부전, 당뇨병, 혈관 조절장애 또는 기타 혈관 허혈성 질환에서 발생).	X	X	X	X
혈전증에 취약한 것으로 알려진 혈액 질환이 있음(예: 발작성 한랭 혈색소뇨, 한랭글로불린혈증, 낮적혈구병, 혈청 한랭응집소).		X	R	X
최근의 부상 또는 만성 염증성 상태의 악화로 인해 조직에 염증이 있음.	X	R		X
정확하고 시기적절한 피드백을 제공하지 못하도록 통증이나 온도에 대한 사지의 광범위하거나 국소적인 민감도 장애가 있음.	X	R		X
환부에서 국부 순환이 저하되거나 신경 장애가 있음(다수의 시술로 인한 마비나 국부 저하 포함).	R	R	R	R
정확하고 시기적절한 피드백을 제공하지 못하는 인지 또는 소통 장애가 있음.	X	R		X
환부에 급성, 불안정(치료하지 않은) 골절이 있음.	X		R	X
국소 악성 종양이 있음.	X		R	X
피부 전체에 고르지 않은 열전도를 발생시키는 피부 쇠약 또는 손상(손상되거나 위험한 환경에 있는 피부)이 있음(예: 개방창, 반흔 조직, 화상 또는 피부 이식). 개방창은 Med4 Elite를 사용하기 전에 드레싱을 해야 합니다.	X	R	R	X
활동성 출혈 조직 또는 출혈성 상태.	X			X
열에 민감한 피부 질환(예: 습진, 건선, 혈관염, 피부염)이 있는 조직 또는 부위에 최근 방사선을 조사받음.	X			X
환부에 국소 불안정 피부 상태가 있음(예: 피부염, 정맥 결찰, 고저 또는 최근의 피부 이식).	R	R	R	R
활동성 국소 또는 전신 감염이 있음.	X		X	X
현재 염증성 정맥염, 정맥성 궤양 또는 봉와직염의 임상 징후가 있음.	R	X	X	X
임신.	X			X
현재 상당한 위험 요인이나 색전증 임상 징후가 있음(예: 폐 색전, 폐부종, 뇌경색증, 심방세동, 심내막염, 심근경색증 또는 색전성 죽상판).		X	X	X
사지 환부에서 증가된 정맥 또는 림프관 환류가 바람직하지 않은 상태에 있음(예: 유방암 후의 림프부종 또는 사지 환부의 기타 국소 암종 및/또는 암 전이).		X	X	X
레이노병이나 한랭 과민증이 있음(한랭 두드러기).		X		X
고혈압, 심장기능상실, 극저혈압 또는 비대상성 심부전이 있음.	R	R	X	R
만 18세 미만의 어린이.	R	R	R	R
최근 환부에 발가락 수술을 받음.		R	R	R
당뇨병, 다발성 경화증, 혈액 순환 불량, 척수 손상 및 류마티스양관절염의 통증이 완화됨.	R	R	X	R
환부에 비대상성 긴장형진이 있음.		X		X

일반 사항

⚠ 중요

손/손목 랩 사용 시 GAME READY 시스템 또는 MED4 ELITE 시스템을 고압으로 설정하지 마십시오.

본 제품을 사용하기 전에 적응증, 금기사항, 주의 및 경고를 포함하여 본 사용자 가이드 및 GAME READY GRPRO 2.1 시스템 사용 설명서 및/또는 MED4 ELITE 시스템 사용 설명서를 완전히 읽으십시오!

경고

- 이 랩은 절연층을 선택사항으로 제공합니다. 손가락에 과도한 열 또는 냉이 발생하는 경우, 필요에 따라 추가 절연을 사용하거나 제어 장치 온도를 조절하십시오.
- 절연층의 적합한 사용에 대해서는 의사의 권장사항을 따르십시오.
- 치료 세션당 15분을 초과하여 연속해서 사용하지 않아야 합니다.
- 사용 빈도 및 기간에 대해서는 담당 진료의의 권장사항을 따르십시오.
- Game Ready 시스템 또는 Med4 Elite 시스템을 부적절하게 배치하거나 오래 사용하면 조직이 손상될 수 있습니다. 요법을 실시하는 동안, 환자들은 치료 부위의 주변 피부나 치료 사지의 손발가락의 피부를 관찰하여 작열감, 가려움, 종창 증가 또는 통증이 있는지 확인해야 합니다. 이러한 징후가 존재하거나, 피부 외관에 변화가 발생하는 경우(물집, 발적 증가, 변색 또는 기타 현저한 피부 변화), 환자는 사용을 중단하고 의사의 상담을 받도록 권장합니다.
- Game Ready 랩은 무균이 아니므로, 개방창, 궤양, 발진, 감염 또는 봉합부에 대해 직접 배치하지 마십시오. 랩은 옷이나 드레싱 위에 붙일 수 있습니다. 모든 환자의 경우 랩과 피부 사이에 한 겹의 옷을 두도록 권장합니다.
- Game Ready 랩은 여러 형상으로 공급되지만 모든 가능한 생리적 사용을 위한 것은 아닙니다. 예를 들면, 발목 랩은 발가락에 사용하도록 설계되지 않았으며 등 랩은 복부에 사용하도록 설계되지 않았습니다.
- 제어 장치에 대한 손상 가능성을 방지하기 위해, 제어 장치와 함께 다른 제조업체의 랩을 사용하지 마십시오.
- 수술 직후에는 각별한 주의를 기울여야 하며, 특히 진정제가 투여되었거나 정상적인 통증 감각을 변화시킬 수 있는 약물을 복용하는 경우 더욱 주의해야 합니다. 치료 부위의 피부를 자주 점검하고 중간 내지 높은(따뜻한) 온도 범위 설정을 사용하거나 필요한 경우 치료와 치료 사이에 더 많은 시간을 두십시오.
- 전체 치료 세션 동안 열 수준을 모니터링하십시오. 45°C (113°F) 이상의 고강도 열을 생성하는 Med4 Elite 시스템 또는 일체의 온열요법(온찜질 요법) 기기를 사용할 때는 주의해야 합니다. 치료 부위의 피부를 자주 점검하고 중간 내지 낮은 (차가운) 온도 범위 설정을 사용하거나 필요한 경우 치료와 치료 사이에 더 많은 시간을 두십시오.
- Med4 Elite 시스템은 마취제와 함께 사용하기 위한 것은 아닙니다.
- 온찜질 요법 및 빠른 조영제 요법을 사용할 때 열에 민감하거나 고위험 환자의 경우 특히 감각 장애가 있는 부위의 피부를 보호해야 합니다.
- 생식샘에 열을 가하지 않도록 해야 합니다.

열교환기 제거

- 커넥터 호스를 랩에서 분리하십시오.
- 지퍼를 여십시오.
- 열교환기를 부드럽게 당겨 꺼내십시오.

랩 보관

랩을 넓은 옷걸이에 걸거나 평평한 곳에 놓으십시오. 저정통이 구부러져 랩이 적절히 작동하지 않으므로 접거나 포개지 마십시오.

참고

물 흐름을 방해할 수 있는 꼬인 부분이 없도록 고르게 밀착시켜 랩을 붙이십시오. 랩의 호스 입구 부분에서 랩이 접히거나 꼬이지 않도록 커넥터 호스가 배치되어 있는지 확인하십시오.

유지관리 및 청소

일상적 유지관리와 곰팡이 발생을 최소화하기 위해 열교환기를 슬리브에서 꺼내 마른 수건으로 닦아 물방울을 제거합니다. 슬리브를 뒤집고 슬리브와 열교환기를 모두 걸어놓고 과도한 습기를 배출하십시오. 필요한 경우 여러 환자에게 사용할 때에는 제조업체의 지침에 따라 Sterifab®를 사용하여 미생물을 이동을 최소화하십시오.

추가 관리를 위해 열교환기를 슬리브에서 조심스럽게 꺼내고 슬리브 안팎을 뒤집으십시오. 순한 세제나 항균성 비누로 슬리브를 찬 물에서 손이나 세탁기로 세척하십시오. 걸어서 말리십시오. 열교환기를 순한 세제로 따뜻한 물로 닦고 세탁기로 세척하거나 건조기에 넣지 마십시오. 걸어서 말리십시오.

평균 예상 수명

슬리브와 열교환기의 예상 수명은 사용 빈도에 따라 크게 달라질 것입니다. 아래 차트를 참고하여 제품 교체 시기를 확인해주시기 바랍니다.

슬리브

낮은 사용빈도(개인용)	12개월
중간 사용빈도	6개월
높은 사용빈도(병원 또는 훈련 시설)	3개월

열교환기

낮은 사용빈도(개인용)	24개월
중간 사용빈도	18개월
높은 사용빈도(병원 또는 훈련 시설)	12개월

품질보증 정보

슬리브: 제조업체의 하자인 경우, 슬리브는 구입일로부터 7일 이내에 반품할 수 있습니다.
열교환기: 구입일로부터 1년. 열교환기에 포함된 품질보증 카드를 확인하십시오.

연락처

미국 내에서는 1.888.426.3732 (+1.510.868.2100)번의 Game Ready 고객 서비스부로 전화하십시오. 미국 외에서는 www.gameready.com으로 가서 현지 대리점의 연락처 정보를 확인하십시오.

Game Ready 기술에 해당되는 현행 특허의 목록은 다음 사이트에서 보실 수 있습니다: www.gameready.com/patents.



특정 국가(XXXX) "조립품" 표시 기호.



특정 국가(XXXX) "제품" 표시 기호.

경고: 캘리포니아 주민발의 65에 부합하기 위해 다음 경고가 포함되었습니다: 본 제품은 암, 출생 결함 또는 기타 생식기 피해를 유발하는 것으로 캘리포니아 주에 알려진 화학물질을 함유합니다.

랩(PN 590811-03)은 슬리브(PN 510811) 및 열교환기(PN 520811-03)를 포함합니다.



COOLSYSTEMS®, INC.
DBA Game Ready®
1800 Sutter Street, Suite 500
Concord, CA 94520 미국
1.888.GAMEREADY +1.510.868.2100
www.gameready.com

©2017 CoolSystems, Inc. 모든 권리 보유
Game Ready 이중 작용 랩 사용 가이드

손/손목 랩 PN 704780 Rev C

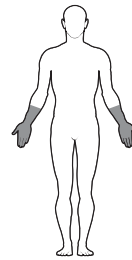
EMERGO AUSTRALIA
201 Sussex Street
Darling Park, Tower II, Level 20
Sydney NSW 2000
호주



ATX®

VOOR GEBRUIK MET

**GAME READY
GRPRO® 2.1-SYSTEEM
MED4 ELITE™-SISTEEM**



HAND/WRIST

HAND/POLS-ZWACHTEL

GEBRUIKERSHANDLEIDING

NEDERLANDS

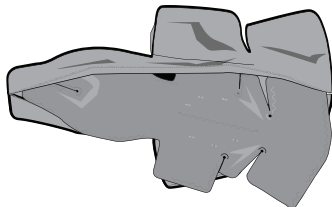
MAATSPECIFICATIES

- Maat: één maat
- Anatomische oriëntatie: Links, rechts

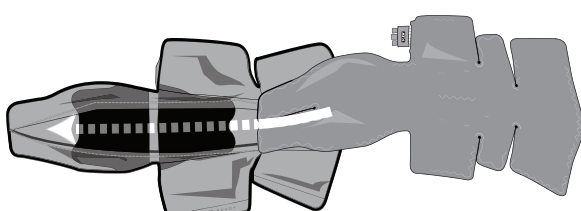
IN ELKAAR ZETTEN

De warmtewisselaar ([onderdeelnr. 520811-03](#)) past in de hoes ([onderdeelnr. 510811](#)) en wordt geleverd als onderdeel van een vooraf in elkaar gezette zwachtel ([onderdeelnr. 590811-03](#)). Als de warmtewisselaar wordt verwijderd om de hoes te wassen of om een andere reden, dient u de warmtewisselaar opnieuw in de hoes te plaatsen volgens onderstaande instructies.

1 Plaats de hoes op een vlak oppervlak met het logo aan de bovenkant en bepaal waar de opening zich bevindt.



2a Om de zwachtel zodanig in elkaar te zetten dat de isolatie niet wordt gebruikt, steekt u de warmtewisselaar in de hoes met de blauwe kant omlaag en leidt u de warmtewisselaar onder slechts één of onder beide schuimisolatielagen door (blauwe kant van warmtewisselaar moet blauwe kant van hoes raken). De twee bovenste flappen aan elke kant van de warmtewisselaar passen samen in de grotere zijstukken van de hoes.



2b Om de zwachtel zodanig in elkaar te zetten dat de isolatie niet wordt gebruikt, steekt u de warmtewisselaar in de hoes met de blauwe kant omlaag en leidt u de warmtewisselaar onder slechts één of onder beide schuimisolatielagen door (blauwe kant van warmtewisselaar moet blauwe kant van hoes raken). De twee bovenste flappen aan elke kant van de warmtewisselaar passen samen in de grotere zijstukken van de hoes.



WAARSCHUWING

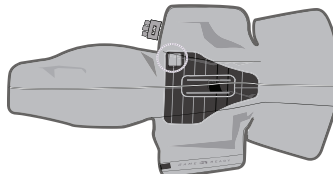
Het is verplicht om de gebruikershandleiding van uw systeem volledig te lezen en te begrijpen voordat u het hulpmiddel in gebruik neemt. Als de bedieningsinstructies niet worden opgevolgd, kan dat leiden tot ernstig letsel.



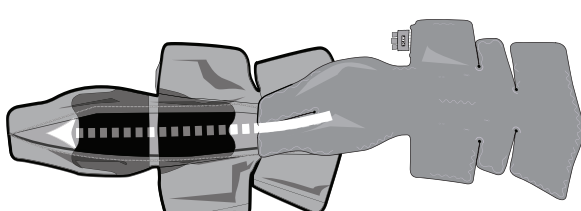
BELANGRIJK

Lees de volledige indicaties, contra-indicaties, aandachtspunten en waarschuwingen voordat u dit product in gebruik neemt. Bewaar dit document voor later gebruik.

3 Zorg dat de warmtewisselaar plat, zonder kruiken of plooien, in de hoes zit.



4 Wanneer de warmtewisselaar op zijn plaats zit, brengt u de basisplaat in positie. Tussen de ritssluiting en het 3-poorts aansluitstuk in de hoes bevindt zich een stuk rechthoekig klittenband dat wordt uitgelijnd met het klittenband op de basisplaat. Pak de basisplaat vast met de handsteen omlaag gericht en lijn de bovenkant van de plaat uit met de bovenkant van de middelste bevestigingsvleugels. Druk de klittenbandhaakjes op de klittenbandlusjes in de hoes.



5 Om de hand tijdens de behandeling plat neer te leggen, kan de handsteen worden verwijderd door het klittenband waarmee de steun aan de basisplaat is bevestigd, los te trekken. Verwijder de basisplaat niet: deze moet te allen tijde worden gebruikt voor een effectieve behandeling.

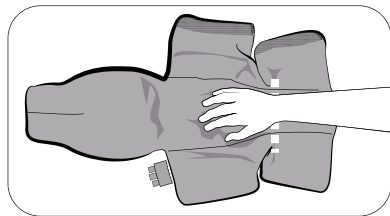
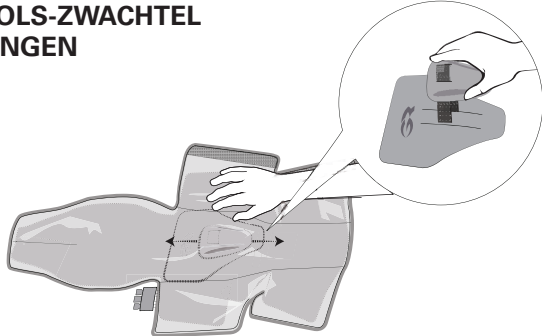
6 Sluit de ritssluiting om het in elkaar zetten te voltooien. Leg de blauwe kant omhoog en ga na of de warmtewisselaar gelijkmatig en effen in de hoes ligt.

VÓÓR HET EERSTE GEBRUIK

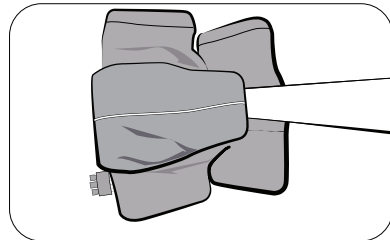
Maak de zwachtel gereed aan de hand van de volgende stappen:

- Zorg dat het **GRPro 2.1-regelapparaat** uitstaat en bevestig de verbindingsslang aan het regelapparaat en de zwachtel.
- Leg de zwachtel open en plat naast het regelapparaat (niet op het lichaam).
- Zet het systeem aan en laat het 2 minuten werken bij No Pressure (geen druk).
- Zorg dat het **Med4 Elite-regelapparaat** uitstaat en bevestig de verbindingsslang aan Patient 1 (patiënt 1) op het regelapparaat en de zwachtel.
- Leg de zwachtel open en plat naast het regelapparaat (niet op het lichaam).
- Druk op de On/Off (aan/uit)-knop boven aan het aanraakscherm.
- Kies Patient 1 (patiënt 1) en dien gedurende 2 minuten een Cold Therapy with No Pressure (koudebehandeling zonder druk) toe.

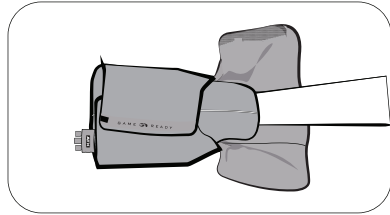
HAND/POLS-ZWACHTEL AANBRENGEN



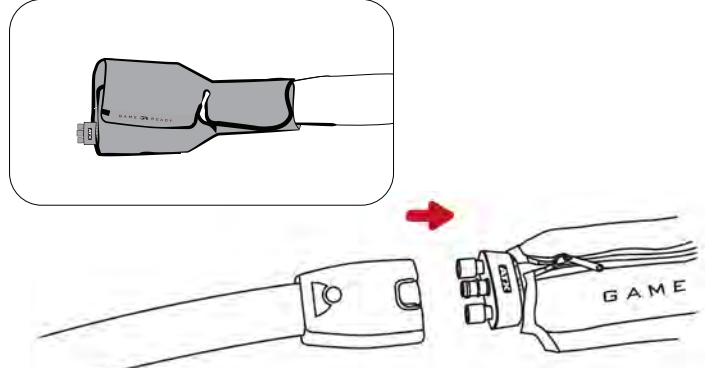
- Plaats de palm van de betrokken hand/pols op de handsteun als afgebeeld.



- Vouw het uiteinde van de zwachtel over de bovenkant van de hand en zorg voor een comfortabele pasvorm.



- Bevestig de zwachtel aan het regelapparaat met behulp van de verbindingsslang. U dient een klik te horen. Om de slang los te koppelen drukt u eenvoudigweg op de blauwe of grijze knop en maakt u het aansluitstuk los van de zwachtel.



CONTRA-INDICATIES VOOR DE GRPRO 2.1



X = absolute contra-indicatie –
In deze situaties mogen de patiënten **geen** therapie krijgen:

R = relatieve contra-indicatie –
Therapie voor deze aandoeningen mag uitsluitend onder toezicht van een bevoegde gezondheidszorgverlener worden toegediend aan patiënten met onderstaande contra-indicaties:

		THERAPIE-MODUS
	Cryotherapie	Compressie
bij wie het betrokken gebied is aangedaan door de acute fasen van inflammatoire flebitis;		X
die op dit moment klinische tekenen vertonen die wijzen op diep-veneuze trombose in het betrokken gebied;		X
met significante arteriosclerose of andere ischemische vaataandoeningen in het betrokken gebied;		X
met significante risicofactoren voor of actuele klinische tekenen van embolie (bijv. longembolie, herseninfarct, atriumfibrillatie, endocarditis, myocardinfarct of atheromateuze embolische plaque);		X
met een aandoening waarbij toegenomen veneuze of lymatische terugstroming niet wenselijk is in de betrokken extremiteit (bijv. carcinoom);		X
met gedecompenseerde hypertonie in het betrokken gebied;		X
met een open wond in het betrokken gebied (de wond moet worden verbonden vóór het gebruik van Game Ready);		R
met een acute, instabiele (onbehandelde) fractuur in het betrokken gebied;		R
die jonger dan 18 zijn of die cognitieve stoornissen of communicatieproblemen hebben, ongeacht of dit tijdelijk van aard is (vanwege medicatie) of blijvend;	R	R
met hartinsufficiëntie of congestief hartfalen (met hieraan verbonden oedeem in de extremiteiten of longen);		R
met een plaatselijke instabiele huidaandoening (bijv. dermatitis, ligatuur van een vene, gangreen of recent huidtransplantaat);	R	R
met erysipelas of een andere actieve infectie in het betrokken gebied;		R
met significante aantasting van de vaten in het betrokken gebied (bijv. door voorafgaande bevriezing, en diabetes, arteriosclerose of ischemie);	X	
met bekende hematologische dyscrasieën die gevolgen hebben voor trombose (bijv. paroxysmale koude-hemoglobinezie, cryoglobulinemie, sikkcelziekte, koude-agglutinen in serum);	X	
met ziekte van Raynaud of overgevoeligheid voor koude (koude-urticaria);	R	
met hypertensie of een extreem lage bloeddruk;	R	
met diabetes;	R	
met een aangetaste plaatselijke bloedsomloop of een neurologische aandoening (waaronder paralyse of plaatselijke aantasting ten gevolge van meerdere operatieve ingrepen) in het betrokken gebied;	R	
met reumatoïde artritis in het betrokken gebied.	R	

CONTRA-INDICATIES VOOR DE MED4 ELITE

	THERAPIEMODUS			
	Thermotherapie	Cryotherapie	Compressie	Snel Contrast
				
X = absolute contra-indicatie – In deze situaties mag er geen therapie worden toegediend aan patiënten met onderstaande contra-indicaties:				
R = relatieve contra-indicatie – Therapie voor deze aandoeningen mag uitsluitend onder toezicht van een bevoegde gezondheidszorgverlener worden toegediend aan patiënten met onderstaande contra-indicaties:				
Actuele klinische tekenen van significant perifeer oedeem (bijv. diepveneuze trombose, chronische veneuze insufficiëntie, acuut compartimentsyndroom, systemische veneuze hypertensie, congestief hartfalen, cirrose/leverfalen, nierfalen) in het betrokken gebied.	X	X	X	X
Significante aantasting van de vaten in het betrokken gebied (bijv. door eerdere bevriezing, arteriosclerose, arteriële insufficiëntie, diabetes, vasculaire dysregulatie of andere ischemische vaataandoeningen).	X	X	X	X
Bekende hematologische dyscrasieën die vatbaar maken voor trombose (bijv. paroxysmale koude-hemoglobineurie, cryoglobulinemie, sikkcelziekte, koude-agglutinine in serum).		X	R	X
Ontstoken weefsels als gevolg van recent letsel of verergering van een chronische inflammatoire aandoening.	X	R		X
Ledematen met diffuse of focaal gestoorde gevoelighed voor pijn of temperatuur waardoor de patiënt geen nauwkeurige en tijdige feedback kan geven.	X	R		X
Een aangetaste plaatselijke bloedsomloop of een neurologische aandoening (waaronder paralyse of plaatselijke aantasting ten gevolge van meerdere operatieve ingrepen) in het betrokken gebied.	R	R	R	R
Cognitieve of communicatiestoornissen waardoor de patiënt geen nauwkeurige en tijdige feedback kan geven.	X	R		X
Een acute, instabiele (onbehandelde) fractuur in het betrokken gebied.	X		R	X
Lokale maligniteiten.	X		R	X
Plaatsen van huidafbraak of -beschadiging (beschadigde of risico'huid) met als gevolg ongelijke warmtegeleiding door de huid (bijv. open wond, littekenweefsel, brandwond of huidtransplantaat). Elke open wond moeten worden verbonden vóór gebruik van de Med4 Elite.	X	R	R	X
Actief bloedend weefsel of hemorragische aandoeningen.	X			X
Recentelijk bestraalde weefsels of gebieden aangetast door warmtegevoelige huidziekten (bijv. eczeem, psoriasis, vasculitis, dermatitis).	X			X
Plaatselijke instabiele huidaandoening (bijv. dermatitis, ligatuur van een vene, gangreen of recent huidtransplantaat) in het betrokken gebied.	R	R	R	R
Een actieve lokale of systemische infectie.	X		X	X
Actuele klinische symptomen van inflammatoire flebitis, veneuze ulcera of cellulitis.	R	X	X	X
Een zwangerschap.	X			X
Significante risicofactoren voor of actuele klinische tekenen van embolie (bijv. longembolus, longoedeem, herseninfarct, atriaal fibrilleren, endocarditis, myocardinfarct of atheromeuze embolische plaque).		X	X	X
Een aandoening waarbij in de betrokken extremitet toegenomen veneuze of lymfatische terugstroming niet wenselijk is (bijv. lymfoedeem na borstkanker of ander lokaal carcinoom en/of carcinoommetastase in de betrokken extremitet).		X	X	X
Ziekte van Raynaud of overgevoeligheid voor koude (koude-urticaria).		X		X
Hypertensie, hartfalen, extreem lage bloeddruk of decompensatio cordis.	R	R	X	R
Kinderen tot 18 jaar oud.	R	R	R	R
Een recentelijke teenoperatie in het betrokken gebied.		R	R	R
Verzwakt zijn of lijden aan diabetes mellitus, multiple sclerose, een slechte bloedsomloop, ruggenmergletsels of reumatoïde artritis.	R	R	X	R
Gedecompenseerde hypertonie in het betrokken gebied.		X		X

ALGEMEEN

BELANGRIJK

STEL HET GAME READY-SYSTEEM OF MED4 ELITE-SYSTEEM BIJ GEBRUIK VAN DE HAND/POLS-ZWACHTEL NIET IN OP HOGE DRUK.

LEES DEZE VOLLEDIGE GEBRUIKSAANWIJZING EN DE GEBRUIKERSHANDLEIDING VAN HET GAME READY GRPRO 2.1-SYSTEEM EN/OF DE GEBRUIKERSHANDLEIDING VAN HET MED4 ELITE-SYSTEEM DOOR, INCLUSIEF DE INDICATIES, CONTRA-INDICATIES, AANDACHTSPUNTEN EN WAARSCHUWINGEN, VOORDAT U DIT PRODUCT IN GEBRUIK NEEMT!

WAARSCHUWINGEN

- **DEZE ZWACHTEL BIJDT EEN OPTIONELE ISOLERENDE LAAG. ALS DE VINGERS OVERMATIG WARM OF KOUD WORDEN, GEBRUIKT U DE AANVULLENDE ISOLATIE NAAR VEREIST OF STELT U DE TEMPERATUUR BIJ OP HET REGELAPPARAAT.**
- **VOLG DE AANBEVELINGEN VAN UW ARTS VOOR HET JUISTE GEBRUIKT VAN DE ISOLERENDE LAAG.**
- **PER BEHANDELINGSSESSIE NIET LANGER DAN 15 MINUTEN ONONDERBROKEN GEBRUIKEN.**
- Houd u aan de adviezen van uw gezondheidszorgverlener betreffende de frequentie en duur van het gebruik.
- Onjuiste plaatsing van langdurig gebruik van het Game Ready-systeem of Med4 Elite-systeem kan leiden tot weefselschadiging. Tijdens de behandeling moeten patiënten de huid rondom het behandelde gebied of de vingers/tenen van de behandelde ledemaat in de gaten houden om te zien of zich een branderig gevoel, jeuk, toegenomen zwelling of pijn voordoet. Als een van deze tekenen zich voordoet, of veranderingen in het uiterlijk van de huid (zoals blaren, toegenomen roodheid, verkleuring of andere waarneembare veranderingen van de huid), worden patiënten geadviseerd om het gebruik te staken en een arts te raadplegen.
- Game Ready-zwachtels zijn niet steriel; niet rechtstreeks op open wonden, zweren, uitslag, infecties of hechtingen aanbrengen. De zwachtel kan over kleding of een verband heen worden aangebracht. Een laag kleding tussen de zwachtel en de huid wordt aanbevolen voor alle patiënten.
- Game Ready-zwachtels zijn verkrijgbaar in diverse configuraties, maar zijn niet bestemd voor alle mogelijke fysiologische toepassingen. Zo is de enkelzwachtel niet bestemd voor gebruik om de tenen en is de rugzwachtel niet bestemd voor gebruik in het buikgebied.
- Om potentiële beschadiging van het regelapparaat te voorkomen mogen geen zwachtels van andere fabrikanten met het regelapparaat worden gebruikt.
- Wees extra voorzichtig tijdens de periode onmiddellijk na de operatie, met name wanneer de patiënt onder sedatie is of onder medicatie die het normale pijngevoel kan wijzigen. Controleer de huid van het behandelde gebied regelmatig en gebruik zo nodig matige tot hogere (warmere) instellingen voor het temperatuurbereik of wacht langer tussen de behandelingen door.
- Houd tijdens de gehele behandelingssessie het warmtepeil in de gaten. Voorzichtigheid is geboden bij gebruik van het Med4 Elite-systeem of een ander hulpmiddel voor thermotherapie (warmtetherapie) waarbij warmte van hoge intensiteit bij 45 °C (113 °F) of hoger wordt geproduceerd. Controleer de huid van het behandelde gebied regelmatig en gebruik zo nodig matige tot lagere (koudere) instellingen voor het temperatuurbereik of wacht langer tussen de behandelingen door.
- Het Med4 Elite-systeem is niet bedoeld voor gebruik met een verdovend middel.
- Bij gebruik van warmte- en snelle contrasttherapie moet de huid van warmtegevoelige of hoogriscopatiënten worden beschermd, vooral op plaatsen met een sensorisch tekort.
- Verwarming van de gonaden moet worden vermeden.

DE WARMTEWISSELAAR VERWIJDEREN

1. Koppel de verbindingsslang los van de hoes.
2. Trek de ritssluiting open.
3. Trek de warmtewisselaar voorzichtig naar buiten.

UW ZWACHTEL OPBERGEN

Hang uw zwachtel op een brede kleerhanger of leg de zwachtel plat. Vouw of stapel de zwachtel niet omdat er hierdoor knikken in de vloeistofkamer kunnen komen, met als gevolg dat de zwachtel niet naar behoren werkt.



EMERGO EUROPE
Prinsessegracht 20
2514 AP, Den Haag
Nederland

OPMERKINGEN

Breng de zwachtel gelijkmataig nauw passend aan, waarbij u zorgt dat zich geen knikken voordoen die de waterstroming kunnen belemmeren. Zorg dat de verbindingslang zodanig wordt geplaatst dat wordt voorkomen dat de zwachtel wordt geplooid of geknikt in het gebied van de zwachtel met de slanginlaat.

ONDERHOUD EN REINIGING

Voor dagelijks onderhoud en om schimmelvorming te minimaliseren verwijdert u de warmtewisselaar uit de hoes en veegt u hem af met een droge handdoek om eventueel gevormde condensatie te verwijderen. Keer de hoes binnensteboven en hang de hoes en de warmtewisselaar allebei op om overtuig vocht te laten weglopen. Voor gebruik bij meerdere patiënten kan zo nodig Sterifab® worden gebruikt overeenkomstig de aanwijzingen van de fabrikant om de overdracht van microben te minimaliseren.

Voor een langere levensduur verwijdert u de warmtewisselaar voorzichtig uit de hoes en keert u de hoes binnensteboven. Was de hoes met de hand of in een machine met koud water en een mild reinigingsmiddel of antibacteriële zeep. Ophangen om te drogen. Was de warmtewisselaar met de hand met warm water en een mild reinigingsmiddel; niet in een wasmachine wassen of in een droogtrommel plaatsen. Ophangen om te drogen.

GEMIDDELDE VERWACHTE LEVENSDUUR

De levensduur van hoesen en warmtewisselaars is sterk afhankelijk van de gebruiksfrequentie. Zie het onderstaande overzicht om te bepalen wanneer het product moet worden vervangen.

Hoes

Licht gebruik (persoonlijk)	12 maanden
Matig gebruik.....	6 maanden
Zwaar gebruik (kliniek of trainingsinstelling)	3 maanden

Warmtewisselaar

Licht gebruik (persoonlijk)	24 maanden
Matig gebruik.....	18 maanden
Zwaar gebruik (kliniek of trainingsinstelling)	12 maanden

Garantie-informatie

Hoes: Bij een fabricagefout kan de hoes binnen 7 dagen na aankoop worden gereturneerd.

Warmtewisselaar: 1 jaar na de aankoopdatum. Zie de bij de warmtewisselaar gevoegde garantiekaart.

CONTACT OPNEMEN

In de VS belt u de klantenservice van Game Ready op 1.888.426.3732 (+1.510.868.2100). Buiten de VS kijkt u op www.gameready.com om de contactgegevens van de plaatselijke distributeur te vinden.

Een lijst met informatie over voor Game Ready-technologie verleende octrooien is te vinden op: www.gameready.com/patents.



Symbol voor "geassembleerd in" een bepaald land (XXXX).



Symbol voor "vervaardigd in" een bepaald land (XXXX).

Waarschuwing: Om te voldoen aan California Proposition 65 is de volgende waarschuwing opgenomen: Dit product bevat chemische stoffen waarvan bij de staat Californië bekend is dat deze kanker, geboorteafwijkingen of andere reproductieve schade veroorzaken.

Zwachtel (**onderdeelnr. 590811-03**) omvat hoes (**onderdeelnr. 510811**) en warmtewisselaar (**onderdeelnr. 520811-03**)

 COOLSYSTEMS®, INC.
DBA Game Ready®
1800 Sutter Street, Suite 500
Concord, CA 94520 VS
1.888.GAMEREADY +1.510.868.2100
www.gameready.com

©2017 CoolSystems, Inc. Alle rechten voorbehouden.
Gebruiksaanwijzing van Game Ready-zwachtels met dubbele werking

Hand/pols-zwachtel onderdeelnr. 704676 rev. C

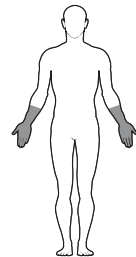
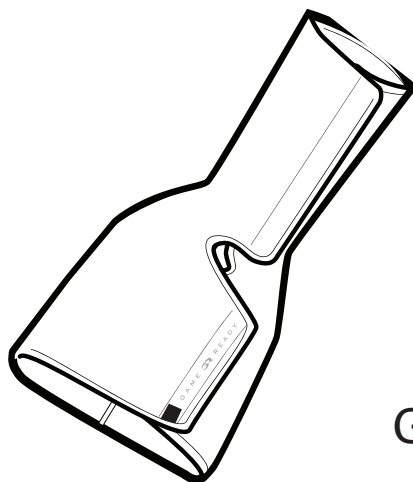
EMERGO AUSTRALIA
201 Sussex Street
Darling Park, Tower II, Level 20
Sydney NSW 2000
Australië



ATX®

PARA USO COM

**GAME READY
SISTEMA GRPRO® 2.1
SISTEMA MED4 ELITE™**



HAND/WRIST

MÃO/PUNHO

GUIA DO USUÁRIO

PORTEGUÊS

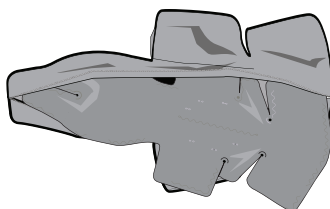
ESPECIFICAÇÕES DE TAMANHO

- Tamanho: Tamanho único
- Orientação anatômica: Esquerda, direita

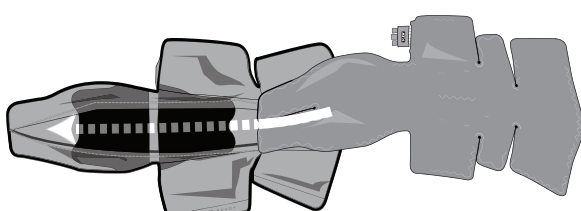
MONTAGEM

O trocador de calor (PN 520811-03) cabe dentro da manga (PN 510811) e é fornecido como parte de um envoltório pré-montado (PN 590811-03). Caso o trocador de calor seja removido para lavagem da manga ou por outro motivo qualquer, siga as instruções abaixo para reinseri-lo na manga.

- 1** Coloque a manga em uma superfície plana com o lado do logo voltado para cima e determine o local de abertura.



2a Para montar o envoltório para que o isolamento não seja usado, insira o trocador de calor na manga com o lado azul para baixo e coloque o trocador de calor sob uma ou duas camadas de espuma isolante (o lado azul de trocador de calor deve tocar o lado azul da manga). As duas guias superiores, localizadas em cada um dos lados dos trocadores de calor, se encaixam juntas nas seções laterais maiores da manga.



2b Para montar o envoltório para que o isolamento não seja usado, insira o trocador de calor na manga com o lado azul para baixo e coloque o trocador de calor sob uma ou duas camadas de espuma isolante (o lado azul de trocador de calor deve tocar o lado azul da manga). As duas guias superiores, localizadas em cada um dos lados dos trocadores de calor, se encaixam juntas nas seções laterais maiores da manga.



ADVERTÊNCIA

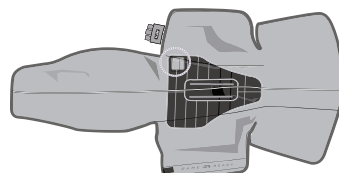
É imprescindível ler na íntegra e compreender perfeitamente o Guia do Usuário do seu sistema, antes de usar o dispositivo. Deixar de seguir as instruções de operação pode resultar em lesão grave.



IMPORTANTE

Leia todas as indicações, contraindicações, cuidados e advertências antes de usar este produto. Guarde este documento para consultas futuras.

- 3** Certifique-se de que o trocador de calor esteja plano no interior da manga sem dobras ou pregas.



4 Quando o trocador de calor estiver no lugar, posicione a placa base. Há um anel retangular dentro da manga entre o zíper e o conector de 3 portas, que alinha com o gancho na placa base. Pegue a placa base com suporte de mão voltado para baixo, e alinhe a parte superior da placa com a parte superior das asas de fixação central. Pressione o prendedor de gancho no anel no interior da manga.

- 5** Para deixar a mão esticada durante a terapia, o suporte de mão pode ser removido soltando o gancho e o laço que o prende à placa base. Não remover a placa base; esta deve ser usada o tempo todo para uma terapia eficiente.

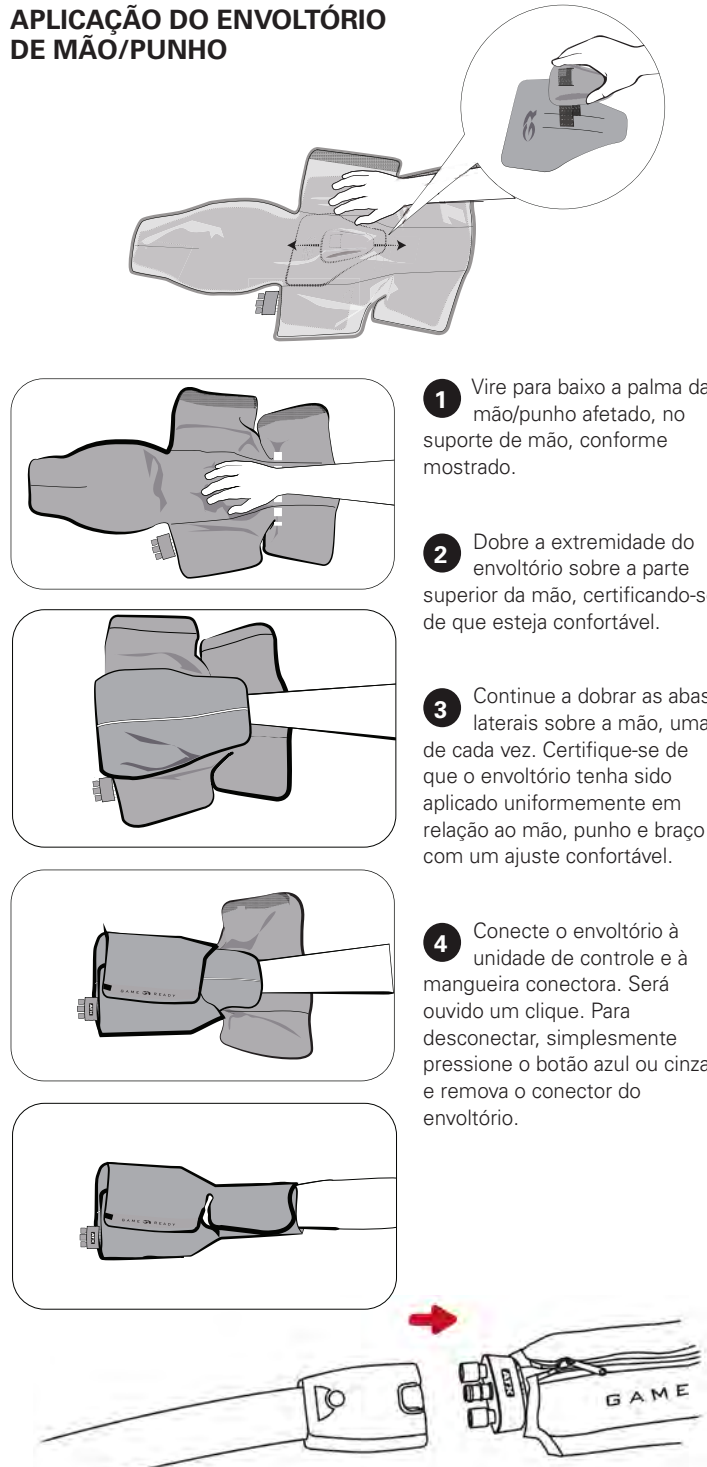
- 6** Feche o zíper para concluir a montagem. Coloque o lado azul para cima e certifique-se que o trocador de calor esteja uniformemente distribuído e acomodado no interior da manga.

ANTES DO PRIMEIRO USO

Escreve o envoltório usando as seguintes etapas:

- Com a **Unidade de controle GRPro 2.1** desligada, acople a mangueira conectora à unidade de controle e ao envoltório
- Estenda o envoltório aberto e plano ao lado da unidade de controle (não no corpo)
- Ligue o sistema e execute-o por 2 minutos, com a configuração No Pressure (Nenhuma pressão)
- Com a **Unidade de controle Med4 Elite** desligada, acople a mangueira conectora ao Patient 1 (Paciente 1) na unidade de controle e ao envoltório
- Estenda o envoltório aberto e plano ao lado da unidade de controle (não no corpo)
- Pressione o botão On/Off (ligar/desligar) acima da tela de toque
- Escolha Patient 1 (Paciente 1) e execute Cold Therapy (Terapia a frio) com No Pressure (Nenhuma pressão) por 2 minutos

APLICAÇÃO DO ENVOLTÓRIO DE MÃO/PUNHO



CONTRAINDICAÇÕES DO GRPRO 2.1



X = Contraindicação absoluta – Nessa situações, a terapia **não** deve ser usada em pacientes:

R = Contraindicação relativa – A terapia para essas condições deve ser usada somente sob a supervisão de um profissional de saúde licenciado em pacientes que tenham:

MODO DE TERAPIA	Terapia a frio	Compressão
Que estejam em estágio agudo de flebite inflamatória na região afetada.		X
Que tenham quaisquer sinais clínicos atuais sugestivos de trombose venosa profunda na região afetada.		X
Que tenham arteriosclerose significativa ou outra doença isquêmica vascular na região afetada.		X
Que tenham quaisquer fatores de risco significativos ou sinais clínicos atuais de embolia (por ex., embolia pulmonar, infarto cerebral, fibrilação atrial, endocardite, infarto do miocárdio ou embolia de placa ateromatosa).		X
Que tenham uma condição em que o aumento do retorno venoso ou linfático não é desejado na extremidade afetada (por ex., carcinoma).		X
Que tenham hipertonia descompensada na região afetada.		X
Que tenham uma ferida aberta na região afetada (a ferida deve ser coberta com um curativo antes do uso do Game Ready).		R
Que tenham uma fratura aguda e instável (não tratada) na região afetada.		R
Que tenham menos de 18 anos de idade ou pacientes com deficiência cognitiva ou barreiras de comunicação, quer sejam temporárias (devido a medicação) ou permanentes.	R	R
Que tenham insuficiência cardíaca ou insuficiência cardíaca congestiva (com edema associado nas extremidades ou nos pulmões).		R
Que tenham um problema de pele instável localizado (por ex., dermatite, ligadura da veia, gangrena, enxerto de pele recente).	R	R
Que tenham erisipela ou outra infecção ativa na região afetada.		R
Que tenham deficiência vascular significativa na região afetada (por exemplo, queimaduras de frio anteriores, diabetes, arteriosclerose ou isquemia).	X	
Que tenham discrasia hematológica que afete a trombose (por exemplo, hemoglobinúria paroxística ao frio, crioglobulinemia, anemia falciforme, aglutinina fria do soro).	X	
Que tenham doença de Raynaud ou hipersensibilidade ao frio (urticária fria).	R	
Que tenham hipertensão ou hipotensão arterial extrema.	R	
Que tenham diabetes.	R	
Que tenham circulação local comprometida ou deterioração neurológica (incluindo paralisia ou comprometimento localizado devido a procedimentos cirúrgicos múltiplos) na região afetada.	R	
Que tenham artrite reumatoide na região afetada.	R	

CONTRAINDICAÇÕES DO MED4 ELITE



X = Contraindicação absoluta –

Nessas situações, a terapia **não** deve ser usada em pacientes que tenham:

R = Contraindicação relativa –

A terapia para essas condições deve ser usada somente sob a supervisão de um profissional de saúde licenciado em pacientes que tenham:

	MODO DE TERAPIA			
	Termoderapia	Terapia a frio	Compressão	Contraste rápido
Sinais clínicos atuais de edema periférico significativo (por exemplo, trombose venosa profunda, insuficiência venosa crônica, síndrome compartimental aguda, hipertensão venosa sistêmica, insuficiência cardíaca congestiva, cirrose/insuficiência hepática, insuficiência renal) na região afetada.	X	X	X	X
Deficiência vascular significativa na região afetada (por exemplo, queimaduras de frio anteriores, arteriosclerose, insuficiência arterial, diabetes, desregulação vascular ou outra doença vascular isquêmica).	X	X	X	X
Discrasia sanguínea que predisponha à trombose (por exemplo, hemoglobinúria paroxística ao frio, crioglobulinemia, anemia falciforme, aglutinina fria do soro).		X	R	X
Tecidos inflamados como resultado de lesões recentes ou exacerbação da condição inflamatória crônica.	X	R		X
Extremidades com baixa sensibilidade difusa ou focal à dor ou à temperatura, impedindo o paciente de fornecer um feedback preciso e pontual.	X	R		X
Circulação local comprometida ou deterioração neurológica (incluindo paralisia ou comprometimento localizado devido a procedimentos cirúrgicos múltiplos) na região afetada.	R	R	R	R
Problemas de cognição ou comunicação que o impeça de fornecer um feedback preciso e pontual.	X	R		X
Uma fratura aguda e instável (não tratada) na região afetada.	X		R	X
Malignidade local.	X		R	X
Áreas de ruptura ou lesões na pele (pele lesionada ou fragilizada) produzindo condução irregular de calor na pele (por exemplo, ferida aberta, tecido cicatricial, queimadura ou enxerto de pele). Qualquer ferida aberta deve ser coberta com curativo antes do uso do Med4 Elite.	X	R	R	X
Tecido com sangramento ativo ou condições hemorrágicas.	X			X
Tecidos irradiados recentemente ou áreas afetadas por doenças de pele sensíveis ao calor (por exemplo, eczema, psoríase, vasculite, dermatite).	X			X
Problema de pele instável localizado (por exemplo, dermatite, ligadura da veia, gangrena, enxerto de pele recente) na região afetada.	R	R	R	R
Qualquer infecção local ou sistêmica.	X		X	X
Sinais clínicos atuais de flebite inflamatória, úlceras venosas ou celulite.	R	X	X	X
Gravidez.	X			X
Quaisquer fatores de risco ou sinais clínicos significativos e atuais de embolia (por ex., embolia pulmonar, edema pulmonar, infarto cerebral, fibrilação atrial, endocardite, infarto do miocárdio ou embolia da placa ateromatosa).		X	X	X
Uma condição em que o aumento do retorno venoso ou linfático não é desejado na extremidade afetada (por ex., linfedema após câncer de mama ou outro carcinoma e/ou metástase de carcinoma na extremidade afetada).		X	X	X
Doença de Raynaud ou hipersensibilidade ao frio (urticária ao frio).		X		X
Hipertensão, insuficiência cardíaca, hipotensão arterial extrema ou insuficiência cardíaca descompensada.	R	R	X	R
Crianças com menos de 18 anos.	R	R	R	R
Cirurgia recente no dedo do pé na região afetada.		R	R	R
Obnubilados ou com diabetes mellitus, esclerose múltipla, insuficiência circulatória, lesões na medula espinhal e artrite reumatoide.	R	R	X	R
Hipertonia descompensada na região afetada.		X		X

GERAL

⚠ IMPORTANTE

NÃO SUBMETA O SISTEMA GAME READY OU MED4 ELITE À ALTA PRESSÃO QUANDO USAR O ENVOLTÓRIO DE MÃO/PUNHO.

LEIA ESTE GUIA DO USUÁRIO COMPLETO E O GUIA DO USUÁRIO DO SISTEMA GAME READY GRPRO 2.1 E/OU O SISTEMA MED4 ELITE, INCLUINDO INDICAÇÕES, CONTRAINDIÇÕES, PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS ANTES DE USAR ESTE PRODUTO!

ADVERTÊNCIAS

- **ESTE ENVOLTÓRIO FORNECE UMA CAMADA ISOLANTE OPCIONAL. SE HOUVER RESFRIAMENTO EXCESSIVO NOS DEDOS, USE UM ISOLAMENTO ADICIONAL, SE NECESSÁRIO, OU AJUSTE A TEMPERATURA DA UNIDADE DE CONTROLE.**
- **SIGA A RECOMENDAÇÃO DO MÉDICO EM RELAÇÃO AO USO APROPRIADO DA CAMADA ISOLANTE.**
- **NÃO USAR CONTINUAMENTE POR MAIS DE 15 MINUTOS POR SESSÃO DE TRATAMENTO.**
- Siga as recomendações do seu profissional de saúde em relação à frequência e à duração do uso.
- A colocação inadequada ou o uso prolongado do Sistema Game Ready ou do Sistema Med4 Elite pode causar danos ao tecido. Durante a terapia, os pacientes devem monitorar a pele ao redor da região tratada ou os dedos do membro tratado para ver se há queimadura, coceira, aumento do inchaço ou dor. Se algum desses sinais estiver presente ou se ocorrer qualquer mudança na aparência da pele (como bolhas, aumento da vermelhidão, descoloração ou outra mudança visível na pele), os pacientes devem interromper o uso e consultar um médico.
- Os envoltórios Game Ready não são estéreis; não colocar diretamente sobre ferimentos, feridas, erupções cutâneas, infecções, ou pontos. O envoltório pode ser aplicado sobre a roupa ou curativo. Recomenda-se o uso de uma camada de roupa entre o envoltório e a pele para todos os pacientes.
- Os envoltórios Game Ready estão disponíveis em diversas configurações, mas não foram projetados para todos os usos fisiológicos possíveis. Por exemplo, o envoltório do tornozelo não foi projetado para uso nos dedos do pé e o envoltório das costas não foi projetado para uso na região abdominal.
- Para evitar danos potenciais à unidade de controle, não use os envoltórios de outros fabricantes com a unidade de controle.
- Tenha atenção redobrada durante o período pós-operatório imediato, especialmente sob o uso de sedativos ou medicamentos que podem alterar a sensação normal de dor. Verifique a pele da região tratada com frequência e ajuste a faixa de temperatura para média a elevada (mais quente) ou aumente o intervalo entre os tratamentos, se necessário.
- Monitore o nível de calor em toda a sessão de tratamento. Tenha cuidado com o Sistema Med4 Elite ou com qualquer dispositivo de termoterapia (terapia por calor) que gera calor de alta intensidade a 45 °C (113 °F) ou mais. Verifique a pele da região tratada com frequência e ajuste a faixa de temperatura para média a baixa (mais fria) ou aumente o intervalo entre os tratamentos, se necessário.
- O sistema Med4 Elite não é destinado a uso com agentes anestésicos.
- Ao usar a terapia de contraste rápido e por calor, a pele deve ser protegida em pacientes sensíveis ao calor ou de alto risco, especialmente em regiões com déficits sensoriais.
- O aquecimento das gônadas deve ser evitado.

REMOÇÃO DO TROCADOR DE CALOR

1. Desconecte a mangueira conectora do envoltório
2. Abra o zíper
3. Cuidadosamente, retire o trocador de calor

ARMAZENAGEM DO ENVOLTÓRIO

Pendure seu envoltório em um cabide largo ou coloque-o sobre uma superfície plana. Não dobre nem empilhe-o, pois isso poderia torcer a câmara de fluido, prejudicando o funcionamento do colete.



OBSERVAÇÕES

Aplique o envoltório de modo que fique uniformemente ajustado, garantindo que não haja dobras que possam impedir o fluxo da água. Garanta que a mangueira de conexão esteja colocada para evitar que o envoltório dobre ou se torça no local de entrada da mangueira do envoltório.

CUIDADOS E LIMPEZA

Para os cuidados diários e para minimizar a formação de mofo, retire o trocador de calor da manga e limpe com uma toalha seca para retirar qualquer condensação que possa se formar. Vire a manga pelo avesso e pendure a manga e o trocador de calor para liberar o excesso de umidade. Para uso em vários pacientes, um desinfetante como o Sterifab® pode ser usado de acordo com as instruções do fabricante para minimizar a transferência de microrganismos.

Para cuidados prolongados, retire com cuidado o trocador de calor da manga e vire a manga pelo avesso. Lave a manga à mão ou na máquina, com água fria e detergente neutro ou sabão bactericida. Pendure para secar. Lave o trocador de calor à mão com água morna e detergente neutro, não lave na máquina nem coloque na secadora. Pendure para secar.

VIDA ÚTIL MÉDIA

A vida útil das mangas e do trocador de calor pode variar muito, dependendo da frequência de uso. Consulte o quadro abaixo para determinar quando substituir o produto.

Manga

Uso leve (individual)	12 meses
Uso médio	6 meses
Uso intensivo (instalações clínicas ou de treinamento)	3 meses

Trocador de Calor

Uso leve (individual)	24 meses
Uso médio	18 meses
Uso intensivo (instalações clínicas ou de treinamento)	12 meses

INFORMAÇÕES SOBRE A GARANTIA

Manga: Em caso de defeito de fabricação, a manga pode ser devolvida dentro de 7 dias após a compra.

Trocador de calor: 1 ano a partir da data da compra. Consulte o cartão de garantia incluso com o Trocador de Calor.

ENTRE EM CONTATO CONOSCO

Nos EUA, ligue para o Serviço de atendimento ao cliente Game Ready pelo 1.888.426.3732 (+1.510.868.2100). Fora dos EUA, consulte www.gameready.com para encontrar as informações de contato do seu distribuidor local.

A lista das patentes atuais que fornecem informações sobre a tecnologia Game Ready pode ser encontrada em: www.gameready.com/patents.



Símbolo de "montado em" um país específico (XXXX).



Símbolo de "fabricado em" um país específico (XXXX).

Advertência: A fim de atender aos requisitos da Proposta 65 da Califórnia, foi incluída a seguinte advertência: Este produto contém substâncias químicas reconhecidas pelo estado da Califórnia como cancerígenas, causadoras de defeitos congênitos ou outros danos reprodutivos.

O envoltório (**PN 590811-03**) inclui manga (**PN 510811**) e trocador de calor (**PN 520811-03**)

COOLSYSTEMS®, INC.
DBA Game Ready®
1800 Sutter Street, Suite 500
Concord, CA 94520 USA
1.888.GAMEREADY +1.510.868.2100
www.gameready.com

©2017 CoolSystems, Inc. Todos os direitos reservados
Guia do Usuário do Envoltório de Dupla Ação da Game Ready

Envoltório de mão/punho, PN 704806, Rev. C

EMERGO AUSTRALIA
201 Sussex Street
Darling Park, Tower II, Level 20
Sydney NSW 2000
Austrália

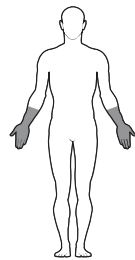
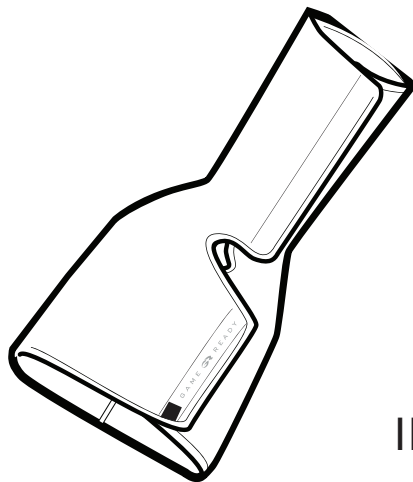


ATX®

DO STOSOWANIA Z

**SYSTEMEM GAME READY
GRPRO® 2.1**

SYSTEMEM MED4 ELITE™



HAND/WRIST

NA DŁOŃ/NADGARSTEK

INSTRUKCJA OBSŁUGI

POLSKI

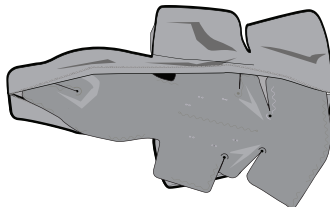
SPECYFIKACJA ROZMIARÓW

- Wymiary: Jeden rozmiar
- Orientacja anatomiczna: Lewa, prawa

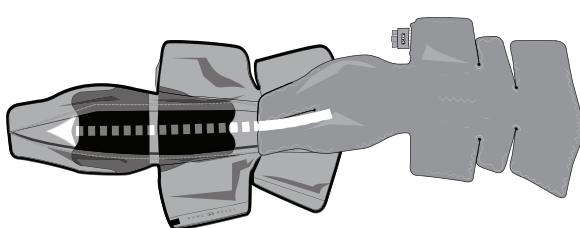
MONTAŻ

Wymiennik ciepła (**PN 520811-03**) mieści się w rękawie (**PN 510811**) i jest częścią wstępnie złożonej opaski (**PN 590811-03**). Jeśli wymiennik ciepła zostanie wyjęty w celu wyprania rękawa lub z innego powodu, należy ponownie włożyć wymiennik ciepła do rękawa postępując zgodnie z poniższymi instrukcjami.

1 Umieścić rękaw na płaskiej powierzchni z logo skierowanym do góry i znaleźć miejsce otwarcia.



2a Aby złożyć opaskę bez używania izolacji, należy umieścić wymiennik ciepła w rękawie niebieską stroną w dół i wkręcić wymiennik ciepła pod jedną lub obiema warstwami pianki izolującej (niebieska strona wymiennika ciepła powinna stykać się z niebieską stroną rękawa). Dwie górne wypustki znajdujące się po obu stronach wymiennika ciepła pasują do większych części bocznych rękawa.



2b Aby złożyć opaskę bez używania izolacji, należy umieścić wymiennik ciepła w rękawie niebieską stroną w dół i wkręcić wymiennik ciepła pod jedną lub obiema warstwami pianki izolującej (niebieska strona wymiennika ciepła powinna stykać się z niebieską stroną rękawa). Dwie górne wypustki znajdujące się po obu stronach wymiennika ciepła pasują do większych części bocznych rękawa.



OSTRZEŻENIE

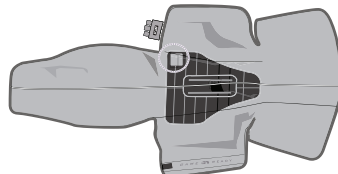
Przed użyciem tego urządzenia konieczne jest przeczytanie i zrozumienie całej instrukcji obsługi systemu. Nieprzestrzeganie instrukcji obsługi może spowodować poważne obrażenia.



WAŻNE

Przed użyciem niniejszego produktu należy zapoznać się ze wszystkimi wskazaniami, przeciwskazaniami, przestrogiem i ostrzeżeniami. Należy zachować niniejszy dokument do wglądu w przyszłości.

3 Należy upewnić się, że wymiennik ciepła jest płasko ułożony wewnętrz ręka, bez fałd i zagęęc.



4 Po umieszczeniu wymiennika ciepła należy ustawić płytę podstawy. Wewnątrz ręka pomiędzy zapięciem i 3-portowym złączem znajduje się prostokątna taśma, która pasuje do haczyków znajdujących się na płycie podstawy. Należy chwycić płytę podstawy w taki sposób, aby wspornik dłoni był skierowany w dół i wyrównać góre płyty z górną częścią środkowych skrzydełek zaczepowych. Docisnąć haczyk do taśmy wewnętrz ręka.

5 Aby ułożyć dłoń na płasko podczas terapii, można wyjąć wspornik dłoni przez odpięcie rzepu, który mocuje go do płyt podstawy. Należy ją zawsze stosować w celu zapewnienia skutecznej terapii.

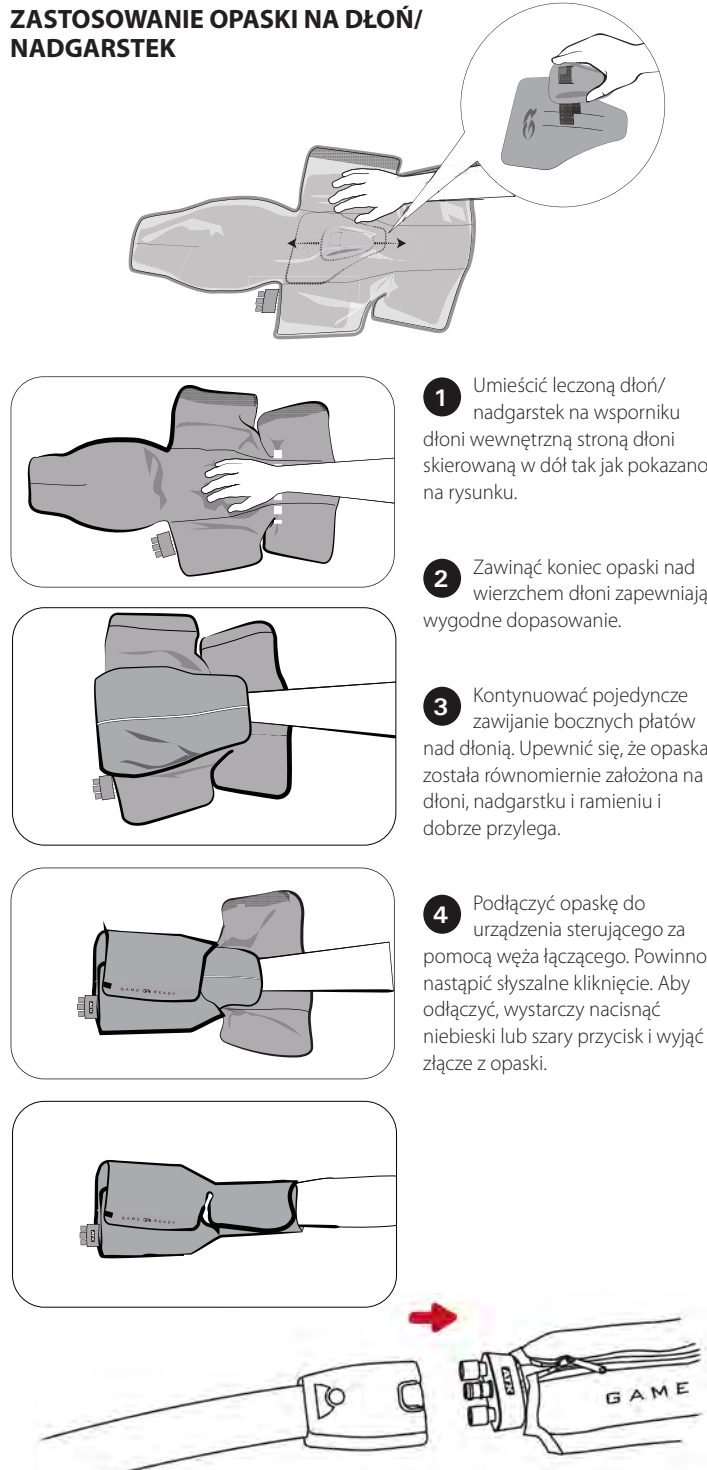
6 Zamknąć zamek, aby zakończyć zakładanie. Położyć niebieską stroną do góry i upewnić się, że wymiennik ciepła jest równomiernie i płasko ułożony wewnętrz ręka.

PRZED PIERWSZYM UŻYCIEM

Napełnić opaskę wykonując poniższe kroki:

- Przy wyłączonym **urządzeniu sterującym GRPro 2.1** podłączyć wąż łączący do urządzenia sterującego i opaski
- Położyć opaskę otwartą na płasko obok urządzenia sterującego (nie na ciele)
- Włączyć system i pozwolić na pracę przez 2 minuty „No Pressure” (Bez ciśnienia)
- Przy wyłączonym **urządzeniu sterującym Med4 Elite** podłączyć wąż łączący do złącza „Patient 1” (Pacjent 1) na urządzeniu sterującym oraz do opaski
- Położyć opaskę otwartą na płasko obok urządzenia sterującego (nie na ciele)
- Nacisnąć przycisk On/Off (Wł./Wył.) na ekranie dotykowym
- Wybrać „Patient 1” (Pacjent 1) i wykonać „Cold Therapy” (Terapia zimnym) z opcją „No Pressure” (Bez ciśnienia) przez 2 minuty

ZASTOSOWANIE OPASKI NA DŁONI/NADGARSTEK



PRZECIWWSKAZANIA DO STOSOWANIA URZĄDZENIA GRPRO 2.1



X = bezwulgne przeciwwskazanie –
W takich sytuacjach terapia **nie** powinna być stosowana u pacjentów.

R = wzgłeone przeciwwskazanie –
W przypadku tych stanów terapię u pacjentów, u których one występują, należy stosować wyłącznie pod nadzorem lekarza posiadającego uprawnienia do wykonywania zawodu.

Krioterapia	Udostępnia	TRYB TERAPII
Z ostrymi stanami zapalenia żył w obszarze leczenia.		X
Z obecnością objawów klinicznych sugerujących zakrzepicę żył głębokich w obszarze leczenia.		X
Ze znacznym stwardnieniem tętnic lub inną niedokrwienią chorobą naczyni w obszarze leczenia.		X
Z istotnymi czynnikami ryzyka lub obecnością objawów klinicznych zatoru (np. zator płucny, udar mózgu, migotanie przedśionków, zapalenie wsierdzia, zawał mięśnia sercowego lub zatorowa blaszka miażdżycowa).		X
Z chorobą, w której zwiększyły się przepływy żylny lub limfatyczny jest niepożądany w kończynie objętej terapią (np. nowotwór).		X
Z niewyrównaną hipertonią w obszarze leczenia.		X
Z otwartą raną w obszarze leczenia (ranę należy zakryć opatrunkiem przed użyciem urządzenia Game Ready).		R
Z ostrym, niestabilnym (nieleczonym) złamaniem w obszarze leczenia.		R
Którzy nie ukończyli 18 lat lub u pacjentów z upośledzeniem czynności poznawczych lub barierami komunikacyjnymi, niezależnie czy przemijającymi (w związku z podanymi lekami) czy trwałymi.		R R
Z niewydolnością krążenia lub niewydolnością serca (z towarzyszącym obrzękiem w kończynach lub płucach).		R
Z miejscową niestabilną chorobą skórą (np. zapalenie skóry, podwiązanie żyły, zgorzel lub niedawny przeszczep skóry).		R R
Z różą lub innym czynnym zakażeniem w obszarze leczenia.		R
Z istotnymi zaburzeniami żylnymi w regionie objętym terapią (np. wcześniejsze odmrożenia, cukrzyca, miażdżycą lub niedokrwienie).		X
Z nieprawidłowym składem krwi wpływającym na zakrzepicę (np. napadowa hemoglobina na tle niskiej temperatury, krioglobulinemia, niedokrwistość sierpowata, zimne aglutyniny w surowicy).		X
Z zespołem Raynarda lub nadwrażliwością na niskie temperatury (pokrzywka zimna).		R
Z nadciśnieniem lub bardzo niskim ciśnieniem krwi.		R
Z cukrzycą.		R
Z pogorszonym krążeniem miejscowym lub zaburzeniami neurologicznymi (w tym z paraliżem lub miejscowymi zaburzeniami w wyniku kilku zabiegów chirurgicznych) w obszarze leczenia.		R
Z reumatoidalnym zapaleniem stawów w obszarze leczenia.		R

PRZECIWWSKAZANIA DO STOSOWANIA URZĄDZENIA MED4 ELITE

	TRYB TERAPII			
	Termoterapia	Krioterapia	Uciskowa	Szybki kontrast
				
X = bezwzględne przeciwwskazanie – W takich sytuacjach terapia nie powinna być stosowana u pacjentów, u których występują te stany.				
R = względne przeciwwskazanie – W przypadku tych stanów terapię u pacjentów, u których one występują, należy stosować wyłącznie pod nadzorem lekarza posiadającego uprawnienia do wykonywania zawodu.				
Obecność objawów klinicznych znacznego obrzęku obwodowego w obszarze leczenia (np. zakrzepica żył głębokich, przewlekła niewyodporność żylna, ostry zespół zmiażdżenia, układowe nadciśnienie żyłne, zastoinowa niewyodporność serca, marskość/niewyodporność wątroby, niewyodporność nerek).	X	X	X	X
Istotne zaburzenia żylnie w regionie objętym terapią (np. wcześniejsze odmrożenia, miażdzyca, niewyodporność tętnic, cukrzyca, dysregulacja żylna lub inne niedokrwienne choroby naczyń).	X	X	X	X
Stwierdzone nieprawidłowości w zakresie składu krwi, które mogą sprzyjać zakrzepicy (np. napadowa hemoglobinuria na tle niskiej temperatury, krioglobulinemia, niedokrwistość sierpowata, zimne aglutyniny w surowicy).		X	R	X
Zapalenie tkanek w wyniku niedawnego urazu lub zaostrzenia przewlekłego stanu zapalnego.	X	R		X
Kończyny z rozproszoną lub ogniskową upośledzoną wrażliwością na ból lub temperaturę, które uniemożliwiają pacjentowi dokładne i terminowe przekazywanie opinii.	X	R		X
Pogorszone krążenie miejscowe lub zaburzenia neurologiczne (w tym paraliż lub miejscowe zaburzenia w wyniku kilku zabiegów chirurgicznych) w obszarze leczenia.	R	R	R	R
Problemy z rozpoznawaniem lub komunikacją, co uniemożliwia pacjentowi dokładne i terminowe przekazywanie opinii.	X	R		X
Ostre, niestabilne (nieleczone) złamanie w obszarze leczenia.	X		R	X
Miejscowy proces nowotworowy.	X		R	X
Obszary naruszenia ciągłości skóry lub uszkodzenia skóry (skóra uszkodzona lub narażona na ryzyko), powodujące nierównomierne przewodzenie ciepła przez skórę (np. otwarta rana, blizna, oparzenie lub przeszczep skóry). Przed użyciem urządzenia Med4 Elite wszystkie otwarte rany muszą zostać opatrzone.	X	R	R	X
Czynnie krwawiąca tkanka lub stan krvotoczny.	X			X
Niedawno napromieniowana tkanka lub obszar dotknietý wrażliwym na ciepło chorobami skóry (np. egzema, łuszczycza, zapalenie naczyń, zapalenie skóry).	X			X
Miejscowa niestabilna choroba skóry (np. zapalenie skóry, podwiązanie żyły, zgorzel lub niedawny przeszczep skóry) w obszarze leczenia.	R	R	R	R
Czynna infekcja miejscowa lub ogólnoustrojowa.	X		X	X
Aktualne objawy kliniczne zapalenia błony śluzowej, wrzodów żylnych, lokalnego zakażenia rany lub zapalenia tkanki łącznej.	R	X	X	X
Ciąża.	X			X
Istotne czynniki ryzyka lub obecność objawów klinicznych zatoru (np. zator płucny, obrzęk płuc, udar mózgu, migotanie przedśionków, zapalenie wsierdzia, zawał mięśnia sercowego lub zatorowa blaszka miażdżycowa).		X	X	X
Choroba, w której zwiększyły się przepływy żylny lub limfatyczny jest niepożądany w kończynie objętej terapią (np. obrzęk limfatyczny po raku piersi lub innym raku bez przerzutów i (lub) przerzucie raka w kończynie objętej terapią).		X	X	X
Zespół Raynarda lub nadwrażliwość na niskie temperatury (pokrywka zimna).		X		X
Nadciśnienie, niewyodporność serca, skrajnie niskie ciśnienie krwi lub zdekompensowana niewyodporność serca.	R	R	X	R
Dzieci w wieku poniżej 18 lat.	R	R	R	R
Niedawna operacja palca stopy w obszarze leczenia.		R	R	R
Obniżona świadomość lub cukrzyca, stwardnienie rozsiane, słabe krążenie, uraz rdzenia kręgowego i reumatoidalne zapalenie stawów.	R	R	X	R
Niewyrównana hipertonia w obszarze leczenia.		X		X

INFORMACJE OGÓLNE

WAŻNE

NIE USTAWIAĆ WYSOKIEGO CIŚNIENIA W SYSTEMIE GAME READY ANI MED4 ELITE PODCZAS STOSOWANIA OPASKI NA DŁOŃ/NADGARSTEK.

PRZED UŻYCIEM TEGO PRODUKTU NALEŻY PRZECZYTAĆ CAŁĄ NINIEJSZĄ INSTRUKcję OBSŁUGI ORAZ INSTRUKcję OBSŁUGI SYSTEMU GAME READY GPRO 2.1 I (LUB) INSTRUKcję OBSŁUGI SYSTEMU MED4 ELITE ŁĄCZNIE ZE WSKAZANIAMI, PRZECIWWSKAZANIAMI, PRZESTROGAMI I OSTRZEŻENIAMI!

OSTRZEŻENIA

- OPASKA POSIADA OPCJONALNĄ WARSTWĘ IZOLACYJNĄ. W PRZYPADKU ODCZUWANIA NADMIERNEGO NAGRZEWANIA LUB CHŁODZENIA PALCÓW NALEŻY, W RAZIE POTRZEBY, ZASTOSOWAĆ DODATKOWĄ IZOLACJĘ LUB DOPASOWAĆ TEMPERATURĘ NA URZĄDZENIU STERUJĄCYM.**

- W CELU PRAWIDŁOWEGO ZASTOSOWANIA WARSTWY IZOLACYJNEJ NALEŻY POSTĘPOWAĆ WEDŁUG ZALECEN LEKARZA.**

- OPASKA NIE JEST PRZEZNACZONA DO STOSOWANIA CIĄGŁEGO PRZEZ OKRES DŁUŻSZY NIŻ 15 MINUT W CIĄGU JEDNEJ SESJI LECZENIA.**

- Podczas korzystania z niniejszego urządzenia należy przestrzegać zaleceń lekarza dotyczących częstości i czasu stosowania.
- Niewłaściwe umieszczenie lub długotrwałe korzystanie z systemu Game Ready lub Med4 Elite mogą powodować uszkodzenie tkanek. Podczas leczenia pacjenci powinni obserwować skórę sąsiadującą z regionem leczenia lub palce koźliczyn poddawanych terapii w zakresie występowania uczucia pieczenia, świadu, zwiększonego obrzęku lub bólu. Jeśli wystąpi którykolwiek z tych objawów lub pojawią się jakiegokolwiek zmiany na skórze (takie jak pęcherze, nasilone zaczepienie, przebarwienie lub inne zauważalne zmiany skóry), zaleca się, aby pacjenci przerwali korzystanie z urządzenia i skontaktowali się z lekarzem.
- Opaski Game Ready nie są sterylne. Nie zakładać opaski bezpośrednio na otwarte rany, owrzodzenia, wysypki, zakażenia lub szwy. Opaskę można zakładać na ubranie lub opatrunki. W przypadku wszystkich pacjentów zalecana jest warstwa odzieży między opaską a skórą.
- Opaski Game Ready są dostępne w różnych konfiguracjach, ale nie są przeznaczone dla wszystkich możliwych zastosowań fizjologicznych. Na przykład opaska na kostkę nie jest przeznaczona do użycia na palcach stopy, a opaska na plecy nie jest przeznaczona do użycia w obszarze jamy brzusznej.
- Aby uniknąć potencjalnego uszkodzenia urządzenia sterującego, nie używać opasek innych producentów z urządzeniem sterującym.
- Należy zachować szczególną ostrożność w okresie bezpośrednio po operacji, zwłaszcza w przypadku pacjentów pod wpływem środków uspokajających lub jakiegokolwiek leku, który może zmienić normalne odczucie bólu. Należy często sprawdzać skórę w okolicy poddanej leczeniu i stosować ustawienia zakresów temperatury od średnich do wyższych (cieplejszych) lub dłuższe przerwy między zabiegami, w razie potrzeby.
- Należy monitorować poziom ciepła przez cały okres trwania leczenia. Należy zachować ostrożność w przypadku stosowania systemu Med4 Elite lub jakiegokolwiek urządzenia do termoterapii (terapia ciepłem) wytwarzającego ciepło o wysokim intensywności w temperaturze 45 °C (113 °F) lub wyższej. W razie potrzeby należy często sprawdzać skórę w okolicy poddanej leczeniu i stosować ustawienia zakresów temperatury od średnich do niższych (chłodniejszych) lub dłuższe przerwy między zabiegami.
- System Med4 Elite nie jest przeznaczony do stosowania ze środkami znieczulającymi.
- W przypadku stosowania terapii ciepła i środka kontrastowego o szybkim czasie przemieszczania się, należy chronić skórę pacjentów wrażliwych na ciepło lub u pacjentów z grupą wysokiego ryzyka szczególnie w obszarach z deficytem sensorycznym.
- Należy unikać podgrzewania gruczołów płciowych.

WYJMOWANIE WYMIENNIKA CIEPŁA

- Odlączyć wąż łączący od opaski
- Otworzyć suwak
- Delikatnie wyciągnąć wymiennik ciepła

PRZEOCHOWYWANIE OPASKI

Powiesić opaskę na szerokim wieszaku lub płasko rozłożyć. Nie wolno składać ani spiętrzać warstwami, gdyż może to spowodować zagięcie komory płynu, po czym opaska nie będzie działać prawidłowo.

UWAGI

Załóżona opaska powinna równomiernie, ciasno przylegać. Należy zadbać, aby nie było załamania, które mogłyby utrudnić przepływ wody. Należy upewnić się, że wąż łączący został umieszczony w taki sposób, aby zapobiec zawijaniu się i załamaniom opaski w miejscu wlotu węża do opaski.

KONSERWACJA I CZYSZCZENIE

W ramach codziennej konserwacji i zapobiegania tworzeniu pleśni należy wyjąć wymiennik ciepła z rękawa i wytrzeć suchym ręcznikiem, aby usunąć wszelką ewentualną kondensację. Wywrócić rękaw na lewą stronę, po czym rozwiesić rękaw i wymiennik ciepła, aby umożliwić odparowanie nadmiaru wilgoci. W przypadku stosowania u wielu pacjentów, w razie potrzeby, należy stosować środek Sterifab® według instrukcji producenta, aby zminimalizować przenoszenie drobnoustrojów.

W ramach rozszerzonej konserwacji ostrożnie wyjąć wymiennik ciepła z rękawa i wywrócić rękaw na lewą stronę. Umyć rękaw ręcznie lub mechanicznie w zimnej wodzie z dodatkiem łagodnego detergentu lub mydła przeciwbakteryjnego. Powiesić w celu wyschnięcia. Umyć wymiennik ciepła ręcznie w ciepłej wodzie z dodatkiem łagodnego detergentu. Nie wolno myć mechanicznie ani wkładać do suszarki. Powiesić w celu wyschnięcia.

PRZECIĘTNY OKRES UŻYTKOWANIA

Okres użytkowania rękawów i wymienników ciepła różni się w zależności od częstości stosowania. Poniższa tabela pomoże ustalić, kiedy należy wymienić produkt.

Rękaw

Malo używany (użytek osobisty)	12 miesięcy
Średnio używany	6 miesięcy
Intensywnie używany (przychodnia lub placówka szkoleniowa)	3 miesiące

Wymiennik ciepła

Malo używany (użytek osobisty)	24 miesiące
Średnio używany	18 miesięcy
Intensywnie używany (przychodnia lub placówka szkoleniowa)	12 miesięcy

INFORMACJE O GWARANCJI

Rękaw: W przypadku wad fabrycznych rękaw można zwrócić w terminie 7 dni od daty zakupu.

Wymiennik ciepła: 1 rok od daty zakupu. Patrz karta gwarancyjna dołączona do wymiennika ciepła.

DANE KONTAKTOWE

W Stanach Zjednoczonych należy kontaktować się z Działem Obsługi Klienta Game Ready pod numerem 1.888.426.3732 (+1.510.868.2100). Poza Stanami Zjednoczonymi należy wyszukać dane kontaktowe lokalnego dystrybutora na stronie www.gameready.com.

Wykaz aktualnych patentów chroniących technologię Game Ready można znaleźć na stronie: www.gameready.com/patents.



Symbol oznaczający „złożono w” określonym kraju (XXXX).



Symbol oznaczający „wykonano w” określonym kraju (XXXX).

Ostrzeżenie: Zgodnie z Regulacją 65 stanu Kalifornia, dodano następujące ostrzeżenie: Produkt ten zawiera substancje chemiczne, które są uznawane przez stan Kalifornia za powodujące raka, wady wrodzone lub innego rodzaju upośledzenie płodności.

Opaska (**PN 590811-03**) zawiera rękaw (**PN 510811**) i wymiennik ciepła (**PN 520811-03**)



 COOLSYSTEMS®, INC.
DBA Game Ready®
1800 Sutter Street, Suite 500
Concord, CA 94520 Stany Zjednoczone
1.888.GAMEREADY +1.510.868.2100
www.gameready.com

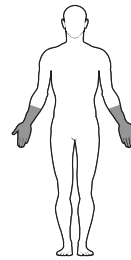
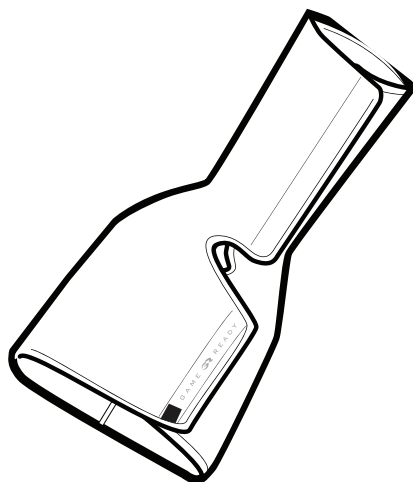
©2017 CoolSystems, Inc. Wszelkie prawa zastrzeżone
Instrukcja obsługi opaski dwufunkcyjnej Game Ready

Opaska na dłoń/nadgarstek PN 704793 Wersja C

EMERGO AUSTRALIA
201 Sussex Street
Darling Park, Tower II, Level 20
Sydney NSW 2000
Australia



ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ С
СИСТЕМОЙ GAME READY
GRPRO® 2.1
СИСТЕМОЙ MED4 ELITE™



HAND/WRIST

для кисти/запястья

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ

РУССКИЙ

СПЕЦИФИКАЦИЯ ПО РАЗМЕРАМ

- Размер: Один размер
- Анатомическая ориентация: Левый, правый

СБОРКА

Теплообменник (PN 520811-03) вставляется в муфту (PN 510811) и поставляется как часть бандажа в сборе (PN 590811-03). Если теплообменник был снят для стирки муфты или по каким-либо другим причинам, используйте следующие инструкции для установки теплообменника в муфту.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

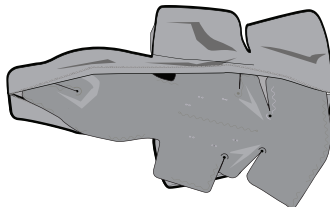
Перед использованием системы необходимо обязательно изучить руководство по эксплуатации в полном объеме. Невыполнение требований инструкции по применению может привести к серьезному повреждению.



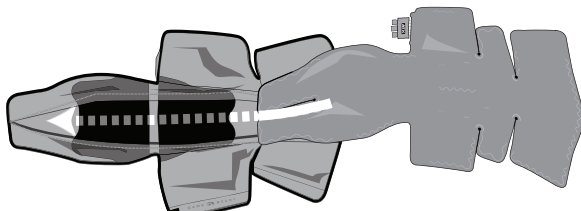
ВАЖНО!

Прежде чем приступить к использованию изделия, полностью прочтите разделы с перечислением показаний, противопоказаний, предупреждений и предостережений. Сохраните этот документ для справки в будущем.

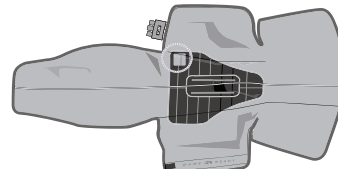
- 1 Поместите муфту на ровную поверхность (стороной с логотипом вверх) и найдите вырез.



- 2a Для получения бандажа без функции теплоизоляции, выполните следующие действия. Удерживая теплообменник поверхностью голубого цвета вниз, введите его в муфту под один или оба слоя изоляционного пенопласта. При этом голубые стороны теплообменника и муфты должны прилегать друг к другу. Два верхних клапана на каждой стороне теплообменника вводятся в большие боковые секции муфты.

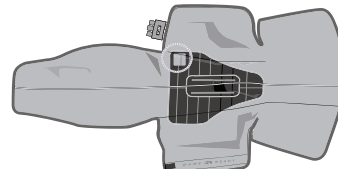


- 2b Для получения бандажа без функции теплоизоляции, выполните следующие действия. Удерживая теплообменник поверхностью голубого цвета вниз, введите его в муфту под один или оба слоя изоляционного пенопласта. При этом голубые стороны теплообменника и муфты должны прилегать друг к другу. Два верхних клапана на каждой стороне теплообменника вводятся в большие боковые секции муфты.



- 3 Убедитесь, что теплообменник установлен в муфте ровно, без складок или морщин.

- 4 После размещения теплообменника следует установить подставку. Внутри муфты имеется четырехугольный «язычок» (между замком-молнией и трехпортовым соединителем), соответствующий застежке на подставке. При этом опорой для кисти, совместите верх подставки с верхом центральных фиксирующих «крыльшек». Надавив на область застежки подставки, прикрепите ее к «язычку» муфты.



- 5 Чтобы положить кисть ровно во время сеанса терапии, можно извлечь опору для кисти, отстегнув «язычок» от застежки, которые удерживают опору для кисти на подставке. Не удаляйте подставку. Ее необходимо использовать постоянно для обеспечения эффективности терапии.

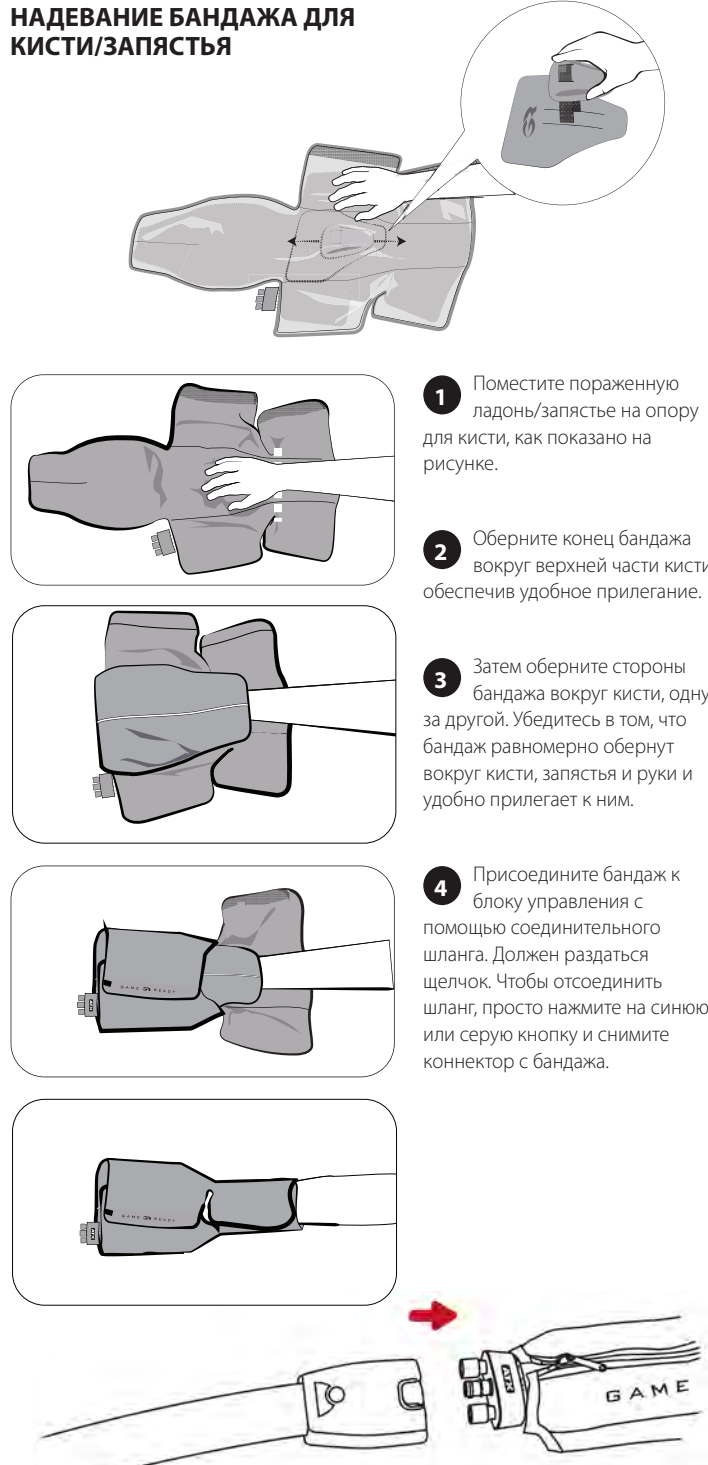
- 6 Закройте замок-молнию для завершения сборки. Положите собранный бандаж голубой стороной вверх и проверьте, равномерно ли расположен теплообменник внутри муфты.

ПЕРЕД ПЕРВЫМ ПРИМЕНЕНИЕМ

Предварительно заполните бандаж, выполнив следующие действия:

- Отключив **блок управления GRPro 2.1**, присоедините соединительный шланг к блоку управления и бандажу
 - Поместите раскрытый бандаж на плоскую поверхность рядом с блоком управления (не на теле)
 - Включите систему и дайте ей поработать 2 минуты с No Pressure (при выключенном давлении)
 - Отключив **блок управления Med4 Elite**, присоедините соединительный шланг к штуцеру Patient 1 (Пациент 1) блока управления и бандажу
 - Поместите раскрытый бандаж на плоскую поверхность рядом с блоком управления (не на теле)
 - Нажмите на кнопку On/Off (Вкл./Выкл.) над сенсорным экраном
 - Выберите Patient 1 (Пациент 1) и запустите Cold Therapy (холодовую терапию) с No Pressure (при выключенном давлении) на 2 минуты

НАДЕВАНИЕ БАНДАЖА ДЛЯ КИСТИ/ЗАПЯСТЬЯ



ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ СИСТЕМЫ GRPRO 2.1

		РЕЖИМ ТЕРАПИИ
Криотерапия	Компрессия	
	X	X
X = абсолютное противопоказание — В указанных ниже ситуациях терапию нельзя проводить у пациентов:		
R = относительные противопоказания — У пациентов со следующими состояниями терапия должна применяться только под наблюдением лицензированного медицинского работника:		
Острая фаза флебита в области, где планируется терапия.		X
Любые имеющиеся на настоящий момент клинические симптомы, указывающие на тромбоз глубоких вен в области, где планируется терапия.		X
Выраженный артериосклероз или другое ишемическое сосудистое заболевание в области, где планируется терапия.		X
Наличие значимых факторов риска или имеющихся на настоящий момент клинических проявлений эмболии (например, тромбоэмболии легочной артерии, инфаркта мозга, фибрилляции предсердий, эндокардита, инфаркта миокарда или атероматозной эмболической бляшки).		X
Состояние, при котором нежелательно усиление венозного или лимфатического возврата в конечности, где планируется терапия (например, онкологическое заболевание).		X
Декомпенсированный гипертонус в области, где планируется терапия.		X
Открытая рана в области, где планируется терапия (перед применением системы Game Ready рану необходимо перевязать).		R
Перелом в острой фазе без стабилизации (лечения) в области, где планируется терапия.		R
Возраст младше 18 лет или наличие у пациентов когнитивных расстройств или коммуникативных проблем, временных (в связи с приемом лекарств) либо постоянных.	R	R
Сердечная недостаточность или застойная сердечная недостаточность (с отеком нижних конечностей или легких).		R
Локальное нестабильное состояние кожи (например, дерматит, перевязка вены, гангрена или недавняя трансплантация кожи).	R	R
Рожистое воспаление или другой активный инфекционный процесс в области, где планируется терапия.		R
Выраженные сосудистые нарушения в области, где планируется терапия (например, вследствие диабета, артериосклероза, ишемии или перенесенного в прошлом обморожения).	X	
Ранее диагностированные гематологические заболевания, влияющие на тромбообразование (например, пароксизмальная холодовая гемолобинурия, криоглобулинемия, серповидноклеточная анемия, наличие холодовых агглютининов в сыворотке крови).	X	
Болезнь Рейно или реакция гиперчувствительности на холод (холодовая крапивница).		R
Артериальная гипертензия или крайне низкое артериальное давление.		R
Диабет.		R
Местное нарушение кровообращения или неврологические нарушения (в том числе паралич или локальное поражение вследствие множества хирургических процедур) в области, где планируется терапия.		R
Ревматоидный артрит в области, где планируется терапия.		R

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ СИСТЕМЫ MED4 ELITE

	РЕЖИМ ТЕРАПИИ			
	Термотерапия	Криотерапия	Компрессия	быстрая контрастная терапия
				
X = абсолютное противопоказание — в указанных ниже ситуациях терапию нельзя проводить у пациентов со следующими состояниями:				
R = относительные противопоказания — у пациентов со следующими состояниями терапия должна применяться только под наблюдением лицензированного медицинского работника:				
Имеющиеся в настоящее время клинические проявления значительного периферического отека в пораженной области (например, тромбоз глубоких вен, хроническая венозная недостаточность, острый синдром сдавления, системная венозная гипертензия, застойная сердечная недостаточность, цирроз/печеночная недостаточность, почечная недостаточность).	X	X	X	X
Выраженные сосудистые нарушения в области, где планируется терапия (например, вследствие перенесенного в прошлом обморожения, артериосклероза, артериальной недостаточности, диабета, сосудистой дисрегуляции или другой сосудистой ишемии).	X	X	X	X
Ранее диагностированные гематологические заболевания, способствующие тромбообразованию (например, пароксизмальная холодовая гемоглобинурия, криоглобулинемия, серповидноклеточная анемия, наличие холодовых агглютининов в сыворотке крови).		X	R	X
Воспаление тканей вследствие недавней травмы или обострения хронического воспаления.	X	R		X
Диффузная или локальная пониженная болевая или температурная чувствительность в конечностях, не позволяющая пациенту точно и своевременно предупредить врача о своих ощущениях.	X	R		X
Местное нарушение кровообращения или неврологические нарушения (в том числе паралич или локальное поражение вследствие множества хирургических процедур) в области, где планируется терапия.	R	R	R	R
Когнитивные или коммуникативные нарушения, не позволяющие пациенту точно и своевременно предупредить врача о своих ощущениях.	X	R		X
Перелом в острой фазе без стабилизации (лечения) в области, где планируется терапия.	X		R	X
Местная опухоль.	X		R	X
Локальные разрушения или повреждения кожи (поврежденная или находящаяся в состоянии риска кожа), приводящие к неравномерной теплопроводности кожи (например, открытая рана, рубцовая ткань, ожог или трансплантация кожи). Прежде чем использовать систему Med4 Elite, необходимо перевязать все открытые раны.	X	R	R	X
Активное кровотечение из тканей или геморрагические заболевания.	X			X
Недавно облученные ткани или области с теплочувствительными заболеваниями кожи (например, экзема, псориаз, васкулит, дерматит).	X			X
Локальное нестабильное состояние кожи (например, дерматит, перевязка вены, гангrena или недавняя трансплантация кожи) в области, где планируется терапия.	R	R	R	R
Любая активная локальная или системная инфекция.	X		X	X
Текущие клинические проявления воспалительного флебита, венозных язв или воспаления рыхлой клетчатки.	R	X	X	X
Беременность.	X			X
Наличие значимых факторов риска или имеющихся на настоящий момент клинических проявлений эмболии (например, тромбоэмболия легочной артерии, отек легких, инфаркт мозга, фибрилляция предсердий, эндокардит, инфаркт миокарда или атероматозная эмболическая бляшка).		X	X	X
Заболевания, при которых увеличение обратного тока венозной крови или лимфы из пораженной конечности является нежелательным (например, лимфедема после рака груди или локальной карциномы и (или) метастаза карциномы в пораженной конечности).		X	X	X
Болезнь Рейно или реакция гиперчувствительности на холод (холодовая крапивница).		X		X
Гипертензия, сердечная недостаточность, чрезвычайно низкое артериальное давление или декомпенсированная сердечная недостаточность.	R	R	X	R
Дети в возрасте младше 18 лет.	R	R	R	R
Недавнее хирургическое вмешательство на пальцах ноги в пораженной области.		R	R	R
Заторможенное состояние или сахарный диабет, рассеянный склероз, нарушения кровообращения, спинномозговые травмы и ревматоидный артрит.	R	R	X	R
Декомпенсированный гипертонус в области, где планируется терапия.		X		X

ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ



ВАЖНО!

ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ БАНДАЖА ДЛЯ КИСТИ/ЗАПЯСТЬЯ ЗАПРЕЩАЕТСЯ УСТАНАВЛИВАТЬ ВЫСОКОЕ ДАВЛЕНИЕ НА СИСТЕМЕ GAME READY ИЛИ MED4 ELITE.

ПРЕЖДЕ ЧЕМ ПРИСТУПАТЬ К ИСПОЛЬЗОВАНИЮ ИЗДЕЛИЯ, ПРОЧТИТЕ ЦЕЛИКОМ ДАННОЕ РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ, А ТАКЖЕ РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ СИСТЕМЫ GAME READY GRPRO 2.1 И (ИЛИ) РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ СИСТЕМЫ MED4 ELITE, ВКЛЮЧАЯ РАЗДЕЛЫ С ПЕРЕЧИСЛЕНИЕМ ПОКАЗАНИЙ, ПРОТИВОПОКАЗАНИЙ, ПРЕДУПРЕЖДЕНИЙ И ПРЕДОСТЕРЖЕНИЙ!

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- В ДАННОМ БАНДАЖЕ ИМЕЕТСЯ ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЙ ИЗОЛИРУЮЩИЙ СЛОЙ. ЕСЛИ ПАЛЬЦЫ НАГРЕВАЮТСЯ ИЛИ ОХЛАЖДАЮТСЯ СЛИШКОМ СИЛЬНО, ПО МЕРЕ НЕОБХОДИМОСТИ ВОСПОЛЬЗУЙТЕСЬ ДРУГИМИ СРЕДСТВАМИ ИЗОЛЯЦИИ ИЛИ УСТАНОВИТЕ ДРУГОУ ТЕМПЕРАТУРУ НА БЛОКЕ УПРАВЛЕНИЯ.
- СЛЕДУЙТЕ РЕКОМЕНДАЦИЯМ ВРАЧА ПО НАДЛЕЖАЩЕМУ ИСПОЛЬЗОВАНИЮ ИЗОЛИРУЮЩЕГО СЛОЯ.
- ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ НЕПРЕРЫВНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ НЕ ДОЛЖНА ПРЕВЫШАТЬ 15 МИНУТ ЗА СЕАНС ТЕРАПИИ.
- Следуйте указаниям врача в отношении продолжительности и частоты использования устройства.
- Неправильное расположение или длительное использование системы Game Ready или системы Med4 Elite может привести к повреждению тканей. Во время курса лечения пациенты должны наблюдать, не появляются ли вокруг области, на которую направлено лечебное воздействие, или кожи пальцев соответствующей конечности такие симптомы со стороны кожи, как жжение, зуд, увеличение отечности или боль. При обнаружении подобных симптомов или любых других кожных изменений (пузыри, нарастание красноты, изменение цвета кожи или другие явные изменения со стороны кожи), пациентам рекомендуется прекратить применение устройства и обратиться к врачу.
- Бандажи Game Ready нестерильны; запрещается располагать их поверх открытых ран, язв, участков с кожной сыпью, инфекционным поражением или швами. Бандажи можно размещать поверх одежды или повязок. Всем пациентам рекомендуется сохранять слой одежды между манжетой и кожей.
- Выпускаются различные конфигурации бандажей Game Ready, однако они не являются универсальными и подходящими для любых участков тела. Например, голеностопный бандаж не предназначен для использования на пальцах ног, а бандаж для спины — на области живота.
- Чтобы избежать повреждения блока управления, не используйте бандажи других изготовителей с блоком управления.
- Соблюдайте особую осторожность в ближайшем послеоперационном периоде, особенно если пациент находится под действием седативных средств или любых средств, изменяющих болевую чувствительность. Часто проверяйте состояние кожи в области применения устройства и используйте среднюю или более высокую температуру или увеличьте интервалы между процедурами, если это необходимо.
- Осуществляйте мониторинг уровня тепла в течение всего сеанс терапии. Следует проявлять осторожность, когда система Med4 Elite или любое другое устройство термальной (тепловой) терапии (Heat Therapy) генерирует интенсивное тепло при температуре 45 °C (113 °F) или выше. Часто проверяйте состояние кожи в области применения устройства и используйте среднюю или более низкую (холодную) температуру или увеличьте интервалы между процедурами, если это необходимо.
- Система Med4 Elite не предназначена для использования в сочетании с анальгетиками.
- При использовании тепловой и быстрой контрастной терапии у пациентов, чувствительных к теплу или обладающих факторами высокого риска, необходимо предпринимать меры защиты кожи, особенно в местах с потерей чувствительности.
- Необходимо избегать нагрева гонад.

ИЗВЛЕЧЕНИЕ ТЕПЛООБМЕННИКА

1. Отсоедините соединительный шланг от бандажа
2. Расстегните застежку-«молнию»
3. Осторожно извлеките теплообменник

ХРАНЕНИЕ БАНДАЖА

Повесьте бандаж на широкую вешалку или положите на плоскую поверхность. Не складывайте бандаж и не укладывайте его в стопку с другой одеждой, так как это может привести к перегибу охлаждающей камеры и нарушить функцию бандажа.

ПРИМЕЧАНИЯ

Бандаж должен прилегать плотно и равномерно, без перегибов, которые могут препятствовать току воды. Соединительный шланг должен быть подключен таким образом, чтобы избежать загибания и перекручивания бандажа в области входного отверстия шланга.

УХОД И ОЧИСТКА

В рамках ежедневного ухода, чтобы свести к минимуму вероятность заплесневения, извлеките теплообменник из муфты и протрите его сухим полотенцем для удаления конденсированной влаги. Выверните муфту наизнанку и подвесьте муфту и теплообменник для высыпивания. Если устройство применяется у нескольких пациентов, с целью сведения к минимуму риска передачи микроорганизмов при необходимости можно использовать антисептик Sterifab® в соответствии с инструкциями изготовителя.

Чтобы увеличить срок службы изделия, аккуратно извлеките теплообменник из муфты и выверните муфту наизнанку. Постирайте муфту вручную или в стиральной машине в холодной воде с мягким моющим средством или антибактериальным мылом. Подвесьте для высыпивания. Стирайте теплообменник вручную теплой водой с мягким моющим средством. Не следует стирать теплообменник в стиральной машине или обрабатывать в сушилке. Подвесьте для высыпивания.

СРЕДНИЙ ОЖИДАЕМЫЙ СРОК СЛУЖБЫ

Ожидаемый срок службы муфты и теплообменника в значительной мере зависит от частоты их использования. Ориентируйтесь на таблицу ниже, чтобы определить сроки замены изделия.

Муфта

Малоинтенсивное использование (личное)	12 месяцев
Среднеинтенсивное использование	6 месяцев
Интенсивное использование (медицинское или спортивное учреждение)	3 месяца

Теплообменник

Малоинтенсивное использование (личное)	24 месяца
Среднеинтенсивное использование	18 месяцев
Интенсивное использование (медицинское или спортивное учреждение)	12 месяцев

ГАРАНТИЙНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Муфта: При обнаружении производственного брака возможен возврат муфты в течение 7 дней после приобретения.

Теплообменник: 1 год после даты приобретения. См. гарантийный талон, входящий в комплект поставки теплообменника.

КОНТАКТНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

В США — звоните в отдел обслуживания клиентов компании Game Ready по номеру 1-888-426-3732 (+1-510-868-2100). Клиенты за пределами США могут воспользоваться веб-сайтом www.gameready.com для поиска контактной информации местного дистрибутора.

Для получения перечня действующих патентов на технологию Game Ready зайдите на сайт: www.gameready.com/patents.



Символ для «собрано в» определенной стране (XXXX).



Символ для «изготовлено в» определенной стране (XXXX).

Предупреждение: В соответствии с законопроектом 65 штата Калифорния добавлено следующее предупреждение: это изделие содержит химические вещества, которые в штате Калифорния известны как вызывающие рак, врожденные дефекты или иные репродуктивные нарушения.

Бандаж (**PN 590811-03**) включает муфту (**PN 510811**) и теплообменник (**PN 520811-03**)



COOLSYSTEMS®, INC.
DBA Game Ready®
1800 Sutter Street, Suite 500
Concord, CA 94520 США
1.888.GAMEREADY +1.510.868.2100
www.gameready.com

©2017 CoolSystems, Inc. Все права защищены.

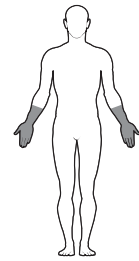
Руководство по эксплуатации бандажа двойного назначения Game Ready

Бандаж для кисти/запястья PN 704819 Ред. С

EMERGO AUSTRALIA
201 Sussex Street
Darling Park, Tower II, Level 20
Sydney NSW 2000
Австралия



FÖR ANVÄNDNING
TILLSAMMANS MED
GAME READY
GRPRO® 2.1-SYSTEM
MED4 ELITE™ -SYSTEM



HAND/WRIST

HAND/HANDED

ANVÄNDARHANDBOK

SVENSKA

STORLEKSSPECIFIKATIONER

- Storlek: One size
- Anatomisk riktning: Vänster, höger

MONTERING

Värmeväxlaren (PN 520811-03) passar inuti manschetten (PN 510811) och levereras som en del av ett förmonterat band (PN 590811-03). Om värmeväxlaren avlägsnas för att manschetten ska tvättas eller på grund av någon annan orsak ska följande anvisningar användas för att föra in värmeväxlaren i manschetten igen.



VARNING

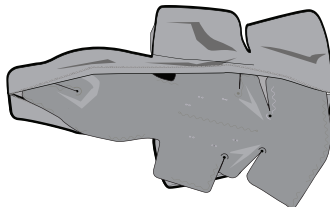
Det är obligatoriskt att läsa och förstå hela ditt systems användarhandbok innan enheten används. Underlåtenhet att följa driftanvisningarna kan resultera i allvarlig skada.



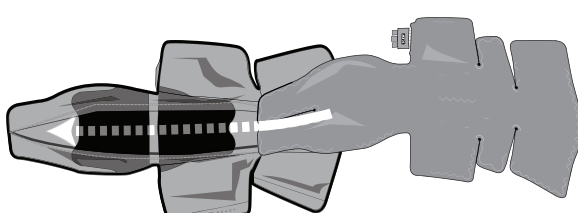
VIKTIGT

Läs samtliga indikationer, kontraindikationer, försiktighetsåtgärder och varningar innan användning av denna produkt. Bevara detta dokument för referens i framtiden.

- 1** Placera manschetten på en plan yta med logotysidan upp och bestäm var den ska öppnas.

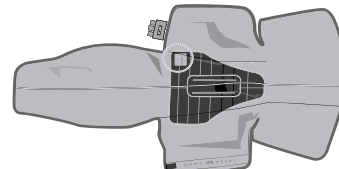


- 2a** Gör så här för att sätta ihop bandet så att inte isoleringen används: för in värmeväxlaren i manschetten med den blå sidan ned och trå värmeväxlaren precis under en eller båda skumisoleringsslagen (den blå sidan av värmeväxlaren ska vidröra den blåa sidan av manschetten). De två övre flikarna på varje sida av värmeväxlaren passar i manschettens större sidofickor.

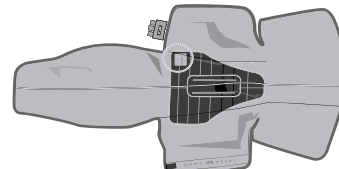


- 2b** Gör så här för att sätta ihop bandet så att inte isoleringen används: för in värmeväxlaren i manschetten med den blå sidan ned och trå värmeväxlaren precis under en eller båda skumisoleringsslagen (den blå sidan av värmeväxlaren ska vidröra den blåa sidan av manschetten). De två övre flikarna på varje sida av värmeväxlaren passar i manschettens större sidofickor.

- 3** Kontrollera att värmeväxlaren är platt inuti manschetten utan veck eller rynkor.



- 4** Placera basplattan när värmeväxlaren är på plats. Det finns en rektangelformad öglan inuti manschetten mellan blixtlåset och 3-portkontakten som passar med haken på basplattan. Håll basplattan med handstödet riktat nedåt och rikta in plattans överdel med överdelen av mittenfästflikarna. Tryck fast haken i öglan inuti manschetten.



- 5** För att lägga handen platt under behandling kan handstödet avlägsnas genom att lossa haken och öglan som fäster det till basplattan. Ta inte bort basplattan. Den ska alltid användas för en verksam behandling.

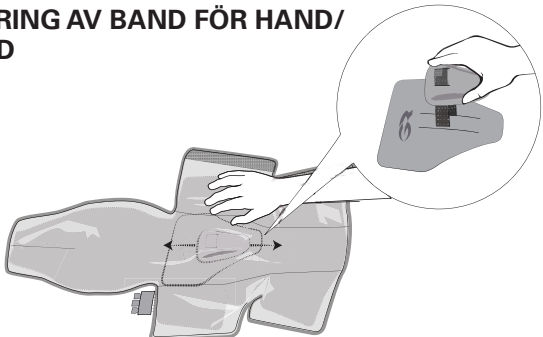
- 6** Stäng blixtlåset för att slutföra monteringen. Lägg manschetten med den blåa sidan upp och kontrollera att värmeväxlaren ligger helt plan och jämn inuti manschetten.

FÖRE FÖRSTA ANVÄNDNING

Avlufta bandet på följande sätt:

- Anslut anslutningsslansen till kontrollenheten och bandet när **GRPro 2.1-kontrollenheten** är avståndg
- Lägg bandet öppet och platt bredvid kontrollenheten (inte mitt på)
- Slå på systemet och kör det i två minuter med No Pressure (Inget tryck)
- Anslut anslutningsslansen till Patient 1 på kontrollenheten och bandet när **Med4 Elite-kontrollenhet** är avståndg
- Lägg bandet öppet och platt bredvid kontrollenheten (inte mitt på)
- Tryck på knappen On/Off (På/Av) ovanför pekskärmen
- Välj Patient 1 och kör ColdTherapy (Kylbehandling) med No Pressure (Inget tryck) i två minuter

APPLICERING AV BAND FÖR HAND/HANLED

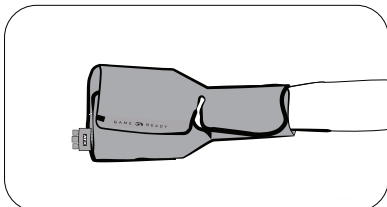
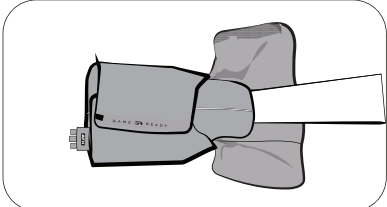
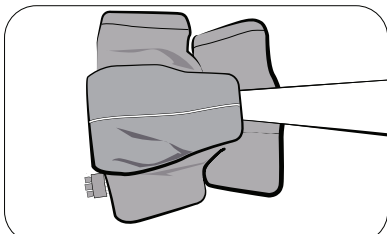


1 Placera den drabbade handen/handleden med handflatan mot handstödet, så som visas.

2 Vik bandets ände över ovansidan på handen och se till att det blir en komfortabel passform.

3 Fortsätt vika sidoflikarna över handen, en åt gången. Kontrollera att bandet har applicerats jämnt och sitter tätt och åtsittande runt handen, handleden och armen.

4 Anslut bandet till kontrollenheten med anslutningsslangen. Ett hörbart klickljud ska erfasas. För att koppla från är det bara att trycka på den blåa eller gråa knappen och dra ut kontakten från bandet.



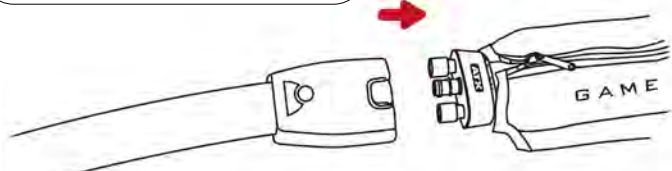
KONTRAINDIKATIONER FÖR GRPRO 2.1



X = Absolut kontraindikation—Behandling i följande situationer får inte användas på patienter:

R = Relativ kontraindikation—Behandling för följande tillstånd bör användas endast under uppsyn av en legitimerad praktiserande läkare på patienter som har:

BEHANDLINGS-TYP	
Kryoterapi	Kompression
med akut flebit i det berörda området.	X
med några aktuella kliniska tecken som tyder på djup ventrombos i det berörda området.	X
med betydande arterioskleros eller annan ischemisk kärlsjukdom i det berörda området.	X
med betydande riskfaktorer för eller nuvarande kliniska tecken på emboli (t.ex. lungemboli, hjärninfarkt, förmaksflimmer, endokardit, hjärtinfarkt eller ateromatöst emboliskt plack).	X
med ett tillstånd (t.ex. karcinom) där ökad venös eller lymfatisk retur inte är önskvärt i den berörda extremiteten.	X
med dekompenserad hypertoni i det berörda området.	X
som har ett öppet sår i det berörda området (såret måste läggas om innan Game Ready används).	R
som har en akut, instabil (obehandlad) fraktur i det berörda området.	R
som är barn under 18 år eller patienter med kognitiva funktionshinder eller kommunikationshinder, vare sig tillfälliga (till följd av medicinering) eller permanenta.	R R
som har en hjärtinsufficiens eller hjärtsvikt (med associerat ödem i extremiteterna eller lungorna).	R
som har en instabil lokal hudåkomma (t.ex. dermatit, venligering, gangrän eller nytt hudtransplantat).	R R
som har erysipelas eller en annan aktiv infektion i det berörda området.	R
med betydande cirkulationsrubbningsar i det berörda området (t.ex. genom tidigare köldskada, diabetes, arterioskleros eller ischemi).	X
med känd bloddykskasi som inverkar på trombos (t.ex. paroxysmal kall hemoglobinuri, kryoglobulinemi, sicklecellsanemi, köldagglutinin i serum).	X
som har Raynauds sjukdom eller överkänslighet mot kyla (köldurtikaria).	R
som har hypertoni eller extremt lågt blodtryck.	R
som har diabetes.	R
som har nedslatt lokal cirkulation eller neurologiska störningar (inklusive förlamning eller lokala förändringar på grund av flera kirurgiska ingrepp) i det berörda området.	R
som har reumatoid artrit i det berörda området.	R



KONTRAINDIKATIONER FÖR MED4 ELITE

	BEHANDLINGSTYP			
	Framkallad hypertermi	Kryoterapi	Kompression	Snabb kontrast
	X = Absolut kontraindikation – Behandling i följande situationer får inte användas på patienter som har:			
	R = Relativ kontraindikation – Behandling för följande tillstånd bör användas endast under uppsyn av en legitimerad praktiserande läkare på patienter som har:			
Aktuella kliniska tecken i det berörda området på betydande perifera ödem (t.ex. djup ventrombos, kronisk venös insufficiens, akut kompartmentsyndrom, systemisk venös hypertoni, hjärtsvikt, fibros/leversvikt, njursvikt).	X	X	X	X
Betydande cirkulationsrubbningar i det berörda området (t.ex. från tidigare köldskada, arterioskleros, arteriell insufficiens, diabetes, vaskulär dysreglering eller en annan ischemisk kärlsjukdom).	X	X	X	X
Känd bloddykskasi som är mottaglig för trombos (t.ex. paroxysmal kall hemoglobinuri, kryoglobulinemi, sicklecellsanemi, köldagglutinin i serum).		X	R	X
Inflammerade vävnader till följd av nyligen inträffad skada eller progress av kroniskt inflammatoriskt tillstånd.	X	R		X
Extremiter med diffus eller fokalt nedsatt känslighet för smärta eller temperatur som förhindrar patienten från att ge riktig återkoppling i tid.	X	R		X
Nedsatt lokal cirkulation eller neurologiska störningar (inklusive förlamning eller lokala förändringar på grund av flera kirurgiska ingrepp) i det berörda området.	R	R	R	R
Kognitiva eller kommunikativa nedsättningar som förhindrar dem från att ge riktig återkoppling i tid.	X	R		X
En akut, instabil (obehandlad) fraktur i det berörda området.	X		R	X
Lokal tumör.	X		R	X
Områden där nedbrytning eller skada på huden uppstått (skadad eller skör hud) som ger ojämn värmeleddningsförmåga över huden (t.ex. öppet sår, ärrvävnad, brännskada eller hudtransplantat). Alla öppna sår måste läggas om före användning av Med4 Elite.	X	R	R	X
Aktivt blödande vävnad eller blödningstillstånd.	X			X
Nyligen bestrålad vävnad eller områden med värmekänsliga hudsjukdomar (t.ex. eksem, psoriasis, vaskulit, dermatit).	X			X
Instabil lokal hudåkomma (t.ex. dermatit, venligering, gangrän eller nytt hudtransplantat) i det berörda området.	R	R	R	R
Aktiv lokal eller systemisk infektion.	X		X	X
Aktuella kliniska tecken på flebit, venösa bensår eller cellulit.	R	X	X	X
En graviditet.	X			X
Betydande riskfaktorer för eller aktuella kliniska tecken på emboli (t.ex. lungemboli, lungödem, cerebral infarkt, förmaksflimmer, endokardit, hjärtinfarkt eller ateromatöst emboliskt plack).		X	X	X
Ett tillstånd i vilket ökad venös eller lymfatisk retur inte är önskvärt i den drabbade extremiteten (t.ex. lymfödem efter bröstcancer eller annat karcinom lokalt och/eller metastaserat karcinom i den drabbade extremiteten).		X	X	X
Raynauds sjukdom eller överkänslighet mot kyla (köldurtikaria).		X		X
Hypertoni, hjärtsvikt eller extremt lågt blodtryck eller dekompenserad hjärtsvikt.	R	R	X	R
Barn under 18 år.	R	R	R	R
Nyligen opererats i tårna i det berörda området.		R	R	R
Avtrubbade eller med diabetes mellitus, multipel skleros, dålig cirkulation, ryggmärgsskador och reumatoid artrit.	R	R	X	R
Dekompenserad hypertoni i det berörda området.		X		X

ALLMÄNT

⚠️ VIKTIGT

STÄLL INTE IN GAME READY- ELLER MED4 ELITE-SYSTEMET PÅ HIGH PRESSURE (HÖGT TRYCK) VID ANVÄNDNING AV BANDET FÖR HAND/HANLED.

LÄS HELA DENNA ANVÄNDARHANDBOK OCH GAME READY GRPRO 2.1-SYSTEMETS OCH/ELLER MED4 ELITE-SYSTEMETS ANVÄNDARHANDBOK INKLUSIVE INDIKATIONER, KONTRAINDIKATIONER, FÖRSIKTIGHETSÄTGÄRDER OCH VARNINGAR INNAN DU ANVÄNDER DENNA PRODUKT!

VARNINGAR

- DETTA BAND HAR ETT EXTRA ISOLERINGSLAGER. OM DET UPPSTÅR FÖR HÖGA ELLER FÖR LÄGGA TEMPERATURER I SIFFRORNA SKA DEN EXTRA ISOLERINGEN ANVÄNDAS EFTER BEHOV ELLER JUSTERA KONTROLLENHETENS TEMPERATUR.
- FÖLJ REKOMMENDATIONER FRÅN LÄKAREN FÖR LÄMLIG ANVÄNDNING AV ISOLERINGSLAGRET.
- SKA INTE ANVÄNDAS KONTINUERLIGT UNDER LÄNGRETID ÄN 15 MINUTER PER BEHANDLINGSTILLFÄLLE.
- Följ rekommendationerna från din läkare om hur ofta och hur länge du får använda produkten.
- Felaktig placering eller långvarig användning av Game Ready-systemet eller Med4 Elite-systemet kan leda till vävnadsskador. Under behandlingens gång bör patienten övervaka huden runt behandlingsstället samt fingrar/tår på den behandlade extremiteten för varje bränande känsla, klåda, ökad svullnad eller smärta. Om något av dessa symptom uppträder eller om det uppstår några förändringar på huden (t.ex. blåsor, ökad rödhet, missfärgning, andra märkbara hudförändringar) bör patienten sluta med behandlingen och träffa en läkare.
- Game Ready-band är inte steril. Lägg dem inte direkt på öppna sår, skavskår, utslag, infektioner eller stygn. Bandet kan läggas över kläder eller förband. Ett klädlager mellan bandet och huden rekommenderas för alla patienter.
- Game Ready-band finns i flera olika modeller, men är inte avsedda för alla möjliga fysiologiska användningsområden. Till exempel är vristbandet inte utformat för att användas på tårna och ryggsbandet är inte avsett för användning på magen.
- För att undvika skador på kontrollenheten ska den inte användas med band från andra tillverkare.
- Var extra försiktig direkt efter den postoperativa perioden, särskilt om patienten är nedsövd eller fått smärtstillande medicin som kan förändra normal smärtkänslighet. Undersök huden på det behandlade området ofta och använd medel till högre (varmare) inställningar för temperaturområdet eller låt det gå längre tid mellan behandlingarna, om det är nödvändigt.
- Kontrollera värmenvån under hela behandlingstillfället. Var försiktig vid användning av Med4 Elite-systemet eller någon annan enhet avsedd för framkallad hypertermi (Heat Therapy (Värmebehandling)) och som genererar hög temperatur på 45 °C (113 °F) eller högre. Undersök huden på det behandlade området ofta och använd medel till lägre (kallare) inställningar för temperaturområdet eller låt det gå längre tid mellan behandlingarna, om det är nödvändigt.
- Med4 Elite-systemet är inte avsett för användning med bedövningsmedel.
- Vid användning av framkallad hypertermi och snabb kontrastbehandling ska huden skyddas hos värmekänsliga eller högriskpatienter, särskilt i områden med sensorisk nedsättning.
- Uppvärmning av gonaderna ska undvikas.

AVLÄGSNANDE AV VÄRMEVÄXLAREN

1. Koppla ifrån anslutningsslagen från bandet

2. Öppna blixtlåset

3. Dra varsamt ut värmeväxlaren

FÖRVARA BANDET

Häng upp ditt band på en bred hängare eller lägg det plant. Vik det inte eller lägg det i en trave då detta kan leda till veck på vätskekammaren och göra så att bandet inte fungerar korrekt.



ANMÄRKNINGAR

Applicera bandet jämnt för en tät passform och säkerställ att inga veck hindrar vattenflödet. Se till anslutningsslagen är placerad på så sätt att den hindrar bandet från att vikas eller veckas vid slanginloppsplatsen.

SKÖTSEL OCH RENGÖRING

För daglig skötsel och för att minska bildningen av mögel, avlägsna värmeväxlaren från manschetten och torka med en torr handduk för att ta bort kondensation som kan bildas. Vänd manschetten ut och in och häng upp både manschetten och värmeväxlaren för att frigöra överflöd av fukt. Vid användning på flera patienter, använd Sterifab® vid behov enligt tillverkarens anvisningar för att minska överföring av mikrober.

Vid förlängd vård ska värmeväxlaren avlägsnas varsamt från manschetten och manschetten ska vändas ut och in. Hand- eller maskintvätta manschetten i kallt vatten, med ett milt tvättmedel eller antibakteriell tvål. Häng upp för att torka. Handtvätta värmeväxlaren med varmt vatten och milt tvättmedel. Den får inte maskintvättas eller torkas i en torktumla. Häng upp för att torka.

GÖMONSNITTLIG LIVSLÄNGD

Livslängden för manschetterna och värmeväxlarna kommer att variera mycket beroende på användningsfrekvensen. Se tabellen nedan för att fastställa när produkten ska bytas ut.

Manschett

Låg användning (personlig)	12 månader
Medelhög användning	6 månader
Hög användning (klinik- eller utbildningsinrättning)	3 månader

Värmeväxlare

Låg användning (personlig)	24 månader
Medelhög användning	18 månader
Hög användning (klinik- eller utbildningsinrättning)	12 månader

Garantiinformation

Manschett: I händelse av tillverkningsdefekt kan manschetten returneras inom 7 dagar från inköpstillfället.

Värmeväxlare: 1 år från inköpsdatum. Se garantikortet som inkluderats med värmeväxlaren.

KONTAKTA OSS

I USA ring Game Ready kundtjänst på +1 888 426 3732 (+1 510 868 2100). Utanför USA, besök www.gameready.com för att hitta kontaktinformation till din lokala återförsäljare.

En lista över aktuella patent som omfattar Game Ready-teknik finns på: www.gameready.com/patents.



Symbol för "monterad" i ett specifikt land (XXXX).



Symbol för "tilverkad" i ett specifikt land (XXXX).

Warning! För att överensstämma med Kaliforniens proposition 65 har följande varning inkluderats: Denna produkt innehåller kemikalier som är kända i delstaten Kalifornien för att orsaka cancer, fosterskador eller andra reproduktiva skador.

Band (**PN 590811-03**) inkluderar en manschett (**PN 510811**) och värmeväxlare (**PN 520811-03**)


COOLSYSTEMS®, INC.
DBA Game Ready®
1800 Sutter Street, Suite 500
Concord, CA 94520 USA
1.888.GAMEREADY +1.510.868.2100
www.gameready.com

©2017 CoolSystems, Inc. Med ensamrätt
Användarhandbok för Game Ready dubbelverkande band

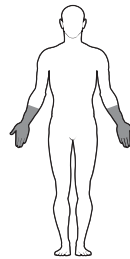
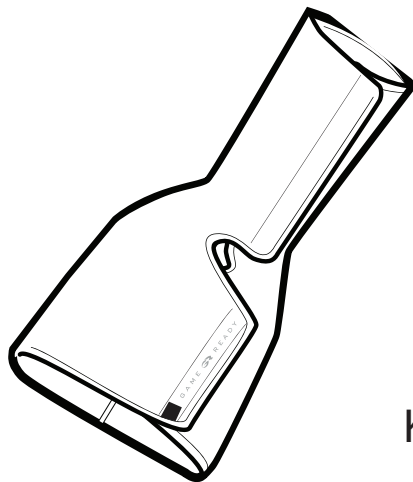
Band för hand/handled PN 704845 Rev C

EMERGO AUSTRALIA
201 Sussex Street
Darling Park, Tower II, Level 20
Sydney NSW 2000
Australien



ŞUNUNLA KULLANILMAK ÜZEREDİR:

GAME READY
GRPRO® 2.1 SİSTEMİ
MED4 ELITE™ SİSTEMİ



HAND/WRIST EL/BİLEK KULLANICI KİLAVUZU

TÜRKÇE

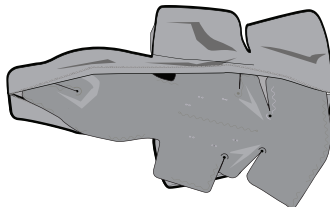
BÜYÜKLÜK BELİRLEME SPESİFİKASYONLARI

- Büyüklük: Tek Büyüklük
- Anatomik Oryantasyon: Sol, Sağ

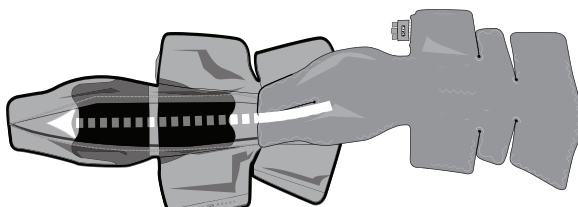
MONTAJ

İsı Değiştirici (**PN 520811-03**), Kılıf (**PN 510811**) içinde otur ve bir önceden kurulmuş Sarginin (**PN 590811-03**) bir parçası olarak gelir. Isı Değiştirici eğer Kılıfı yıkamak veya başka herhangi bir nedenle çıkarılsa, lütfen Isı Değiştiriciyi Kılıfa tekrar yerleştirmek için aşağıdaki talimatı izleyin.

- 1** Kılıfı düz bir yüzeye logo tarafı yukarı olarak yerleştirin ve açılış konumunu belirleyin.



- 2a** Sargı insülyasyon kullanılmıyor şekilde kurmak için ısı değiştiriciyi kılıfı mavi taraf aşağıda olarak yerleştirin ve ısı değiştiriciyi köpük yalıtım tabakalarının sadece biri veya her ikisinin altından geçirin (ısı değiştiricinin mavi tarafı kılıfın mavi tarafına dokunmalıdır). Isı değiştiricinin her iki yanındaki iki üst çinkı kılıfın daha büyük yan kısımları içine birlikte otururlar.



- 2b** Sargı insülyasyon kullanılmıyor şekilde kurmak için ısı değiştiriciyi kılıfı mavi taraf aşağıda olarak yerleştirin ve ısı değiştiriciyi köpük yalıtım tabakalarının sadece biri veya her ikisinin altından geçirin (ısı değiştiricinin mavi tarafı kılıfın mavi tarafına dokunmalıdır). Isı değiştiricinin her iki yanındaki iki üst çinkı kılıfın daha büyük yan kısımları içine birlikte otururlar.



UYARI

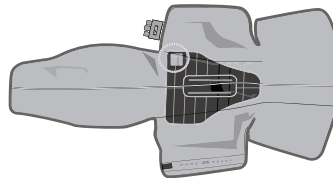
Cihazı kullanmadan önce Sisteminizin Kullanıcı El Kitabını tamamen okumak ve anlamak şarttır. Çalıştırma talimatını izlememek ciddi yaralanmaya sonucanabilir.



ÖNEMLİ

Bu ürünü kullanmadan önce tüm endikasyonlar, kontrendikasyonlar, dikkat edilecek noktalar ve uyarıları okuyun. Gelecekte referans açısından bu belgeyi saklayın.

- 3** Isı değiştiricinin kılıf içinde herhangi bir katlantı veya kırışıklık olmadan düz durduğundan emin olun.



- 4** Isı değiştirici yerine geldikten sonra taban plakasını konumlandırın. Kılıf içinde fermuar ile 3 portlu konektör arasında taban plakasındaki kancaya hizalanan bir dikdörtgen halka vardır. Taban plakasını el desteği aşağıya bakar şekilde alın ve plakanın üstünü orta tutunma kanatlarının üstüyle hizalayın. Kanca tutturucuya kılıf içindeki halkaya bastırın.

- 5** Tedavi sırasında eli düz olarak koymak için taban plakasına sabitleyen karca ve halka açılarak el desteği çıkarılabilir. Taban plakasını çıkarmayı; etkin tedavi için bu daima kullanılmalıdır.

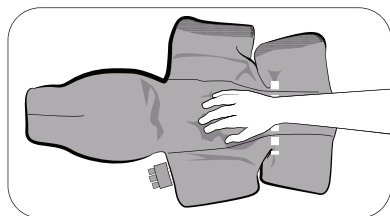
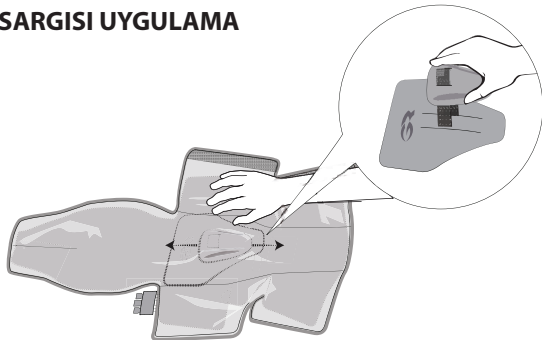
- 6** Kurulumu tamamlamak için fermuari kapatın. Mavi tarafı yukarı koyn ve ısı değiştiricinin kılıf içinde eşit şekilde dağılması ve düzgün olmasını sağlayın.

İLK KULLANIMDAN ÖNCE

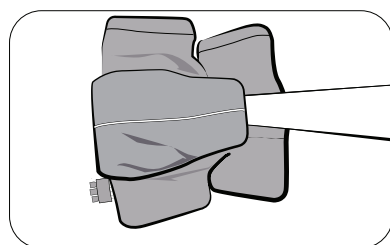
Sarıgi içinden aşağıdaki adımları kullanarak sıvı geçirin:

- GRPro 2.1 Kontrol Ünitesi** kapalıken Konektör Hortumunu Kontrol Ünitesinde Patient 1 (Hasta 1) kısmasına ve Sarğıya takın
- Sarıgi Kontrol Ünitesinin yanına (vücut üzerine değil) açık ve düz olarak koyn
- Sistemi açın ve No Pressure (Basınç Yok) durumunda 2 dakika çalıştırın
- Med4 Elite Kontrol Ünitesi** kapalıken Konektör Hortumunu Kontrol Ünitesinde Patient 1 (Hasta 1) kısmasına ve Sarğıya takın
- Sarıgi Kontrol Ünitesinin yanına (vücut üzerine değil) açık ve düz olarak koyn
- Dokunmatik ekran üzerindeki On/Off (Açma/Kapama) düğmesine basın
- Patient 1 (Hasta 1) seçin ve 2 dakika Cold Therapy with No Pressure (Basınsız Soğuk Tedavisi) çalıştırın

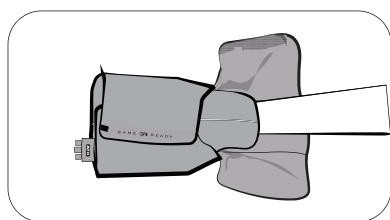
EL/BİLEK SARGISI UYGULAMA



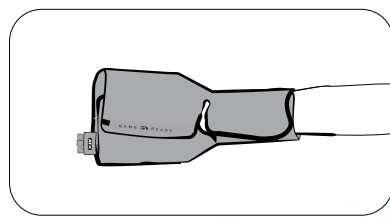
1 Etkilenmiş el/bileği avuç içi aşağıda olacak şekilde, gösterildiği gibi destek üzerine yerleştirin.



2 Sarginin ucunu elin üstünden katlayıp rahat oturmasını sağlayın.



3 Yan kanatları her defasında biri olmak üzere el üzerinde katlamaya devam edin. Sarginin el, bileyk ve kol üzerine yakın ve sıkı oturacak şekilde eşit olarak uygulanmasını sağlayın.



4 Sarğıyı Kontrol Ünitesine Konektör Hortumuyla takın. Duyulabilir bir "tıklama" olmalıdır. Ayırmak için mavi veya gri düğmeye basıp konektörü Sarğıdan ayırmamanız yeterlidir.

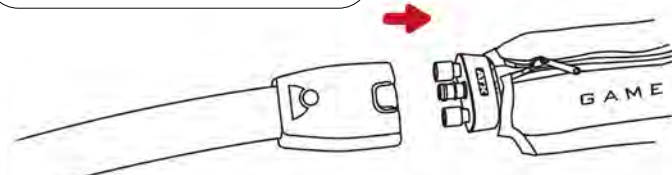
GRPRO 2.1 KONTRENDİKASYONLARI



X = Mutlak Kontrendikasyon –
Bu durumlarda hastalarda tedavi **kullanılmamalıdır**:

R = Relatif Kontrendikasyon –
Bu durumlarda tedavi şu durumları olan hastalarda sadece lisanslı bir sağlık bakımı sağlayıcının gözetimi altında kullanılmalıdır:

		TEDAVİ MODU
Krioterapi	Kompresyon	
		Etkilenen bölgede enfiamatuar flebitin akut evrelerinde olanlar.
		Etkilenen bölgede derin ven trombozu düşündüren herhangi bir mevcut klinik bulgusu olanlar.
		Etkilenen bölgede belirgin arteriyoskleroz veya başka vasküler iskemik hastalığı olanlar.
		Herhangi bir önemli risk faktörü veya mevcut emboli klinik bulguları (örn. pulmoner emboli, serebral enfarktüs, atriyal fibrilasyon, endokardit, miyokard enfarktüsü veya ateromatöz embolik plak) olanlar.
		Etkilenen bölgede artmış venöz veya lenfatik geri dönüşün istenmediği bir durumu olanlar (örn. karsinom).
		Etkilenen bölgede dekompanse hipertoni olanlar.
	R	Etkilenen bölgede açık bir yarası olanlar (yaranın Game Ready kullanımı öncesinde üstü örtülmüş olmalıdır).
	R	Etkilenen bölgede stabil olmayan (tedavi edilmemiş) ve akut bir kırığı olanlar.
R	R	18 yaşından küçük olan çocuklar veya geçici (ilaçlara bağlı) veya kalıcı olarak kognitif bozuklukları veya iletişime engelleri olan hastalar.
	R	Kalp yetmezliği veya konjestif kalp yetmezliği (ekstremiteler veya akciğerlerde ilişkili ödemle birlikte) olanlar.
R	R	Lokalize stabil olmayan bir cilt durumu olan (örn. dermatit, ven ligasyonu, kangren veya yakın zamanlı cilt grefti) olanlar.
	R	Etkilenen bölgede erizipel veya diğer aktif enfeksiyonu olanlar.
X		Etkilenen bölgede önemli vasküler bozukluğu (örn. diyabet, arteriyoskleroz, iskemi veya daha önceki donma nedeniyle) olanlar.
X		Trombozu etkileyen bilinen hematolojik diskazileri (örn. paroksismal soğuk hemoglobiniürü, kriyoglobulinemi, orak hücreli anemi, serum soğuk aglutininleri) olanlar.
R		Raynaud hastalığı veya soğuk aşırı duyarlılığı (soğuk ürtikeri) olanlar.
R		Hipertansiyon veya aşırı düşük kan basıncı olanlar.
R		Diyabeti olanlar.
R		Etkilenen bölgede bozulmuş yerel dolaşım veya nörolojik bozukluğu olanlar (çok sayıda cerrahi işlem nedeniyle lokalize bozukluk veya felç dahil).
R		Etkilenen bölgede romatoid artriti olanlar.



MED4 ELITE KONTRENDİKASYONLARI

	TEDAVİ MODU			
	Termoterapi	Kriyoterapi	Kompresyon	Hızlı Kontrast
X = Mutlak Kontrendikasyon – Bu durumlarda tedavi şu durumları olan hastalarda kullanılmamalıdır :				
R = Relatif Kontrendikasyon – Bu durumlarda tedavi şu durumları olan hastalarda sadece lisanslı bir sağlık bakımı sağlayıcının gözetimi altında kullanılmalıdır:				
Etkilenen bölgede mevcut önemli periferik ödem klinik bulguları (örn. derin ven trombozu, kronik venöz yetmezlik, akut kompartman sendromu, sistemik venöz hipertansiyon, konjestif kalp yetmezliği, siroz/karaciğer yetmezliği, böbrek yetmezliği).	X	X	X	X
Etkilenen bölgede önemli vasküler bozukluk (örn. daha önceki donma, arteriyoskleroz, arteriyel yetmezlik, diyabet, vasküler disregülasyon veya başka vasküler iskemik hastalık nedeniyle).	X	X	X	X
Tromboza yatkınlık oluşturan hematolojik diskraziler (örn. paroksismal soğuk hemoglobinüri, kriyoglobulinemi, orak hücreli anemi, serum soğuk aglutininleri).		X	R	X
Yakın zamanlı yaralanma veya kronik enfamatuar durumun alevlenmesi nedeniyle enflamasyonlu dokular.	X	R		X
Hastanın doğru ve zamanlı geri bildirim sağlığını önleyeceğini söyleyecek şekilde, ağrı veya sıcaklığı karşı difüz veya fokal bozulmuş hassasiyeti bulunan ekstremiteler.	X	R		X
Etkilenen bölgede bozulmuş yerel dolaşım veya nörolojik bozukluk (çok sayıda cerrahi işlem nedeniyle lokalize bozukluk veya felç dahil).	R	R	R	R
Doğu ve zamanlı geri bildirim vermelerini önleyen kognitif veya iletişim bozuklukları.	X	R		X
Etkilenen bölgede stabil olmayan (tedavi edilmemiş) ve akut bir kırık.	X		R	X
Yerel malignansi.	X		R	X
Cilt üzerinde eşit olmayan ısı iletimine neden olan cilt açılması veya hasarı (hasarlı veya risk altında cilt) bölgeleri (örn. açık yara, skar dokusu, yanık veya cilt grefti). Herhangi bir açık yara Med4 Elite kullanımı öncesi örtülmeli.	X	R	R	X
Aktif kanayan doku veya hemorajik durumlar.	X			X
İsya duyarlı cilt hastalıklarından (örn. egzema, psoriasis, vaskülit, dermatit) etkilenmiş bölgeler veya yakın zamanda radyasyon uygulamış doku.	X			X
Etkilenen bölgede lokalize stabil olmayan bir cilt hastalığı (örn. dermatit, ven ligasyonu, kangren veya yakın zamanlı cilt grefti).	R	R	R	R
Herhangi bir aktif lokal veya sistemik enfeksiyon.	X		X	X
Mevcut enfamatuar flebit, venöz ülserler veya selülit klinik bulguları.	R	X	X	X
Gebelik.	X			X
Herhangi bir önemli risk faktörü veya mevcut emboli klinik bulgusu (örn. pulmoner emboli, pulmoner ödem, serebral enfarktüs, atriyal fibrilasyon, endokardit, miyokard enfarktüsü veya ateromatöz embolik plak).		X	X	X
Etkilenen ekstremitede artmış venöz veya lenfatik geri dönüşün istenmediği bir durum (örn. etkilenen ekstremitede karsinom metastazı ve/veya diğer lokal karsinom veya meme kanseri sonrası lenfödem).		X	X	X
Raynaud hastalığı veya soğuk aşırı duyarlılığı (soğuk ürtikeri).		X		X
Hipertansiyon, kalp yetmezliği, aşırı düşük kan basıncı veya dekompanse kalp yetersizliği.	R	R	X	R
18 yaş altı çocuklar	R	R	R	R
Etkilenen bölgede yakın zamanlı ayak başparmak cerrahisi.		R	R	R
Zihin donukluğu veya diabetes mellitus, multipl skleroz, zayıf dolaşım, omurilik yaralanmaları ve romatoid artrit.	R	R	X	R
Etkilenen bölgede dekompanse hipertoni.		X		X

GENEL



ÖNEMLİ

EL/BİLEK SARGISINI KULLANIRKEN GAME READY SİSTEMİ YÜKSEK BASINCA AYARLAMAYIN.

BU ÜRÜNÜ KULLANMADAN ÖNCE ENDİKASYONLAR, KONTRENDİKASYONLAR, DİKKAT EDİLECEK NOKTALAR VE UYARILAR DAHİL BU KULLANICI KİLAVUZUNUN TÜMÜNÜ VE GAME READY GRPRO 2.1 SİSTEMİ KULLANICI EL KİTABI OKUYUN!

UYARILAR

- BU SARGI İSTEĞE BAĞLI BİR YALITIM TABAKASI SAĞLAR. PARMAKLarda ASIRI ISINMA Veya SOĞUMA YAŞANIRSA GEREKTİĞİ ŞEKİLDE EK YALITIM KULLANIN Veya KONTROL ÜNITESİ SICAKlığını AYARLAYIN.**
- YALITIM TABAKASININ UYGUN KULLANIMI İÇİN DOKTORUN ÖNERİLERİNI İZLEYİN.**
- TEDAVİ SEANSI BAŞINA 15 DAKİKADAN FAZLA SÜREKLİ OLARAK KULLANILMAMALIDIR.**

- Kullanım sıklığı ve süresiyle ilgili olarak sağlık bakımı uzmanınızın önerilerini izleyin.
- Game Ready Sisteminin uygun olmayan şekilde yerleştirilmesi veya uzun süre kullanımını doku hasarına yol açabilir. Tedavinin seyri sırasında hastalar tedavi edilen bölgeyi çevreleyen cildi veya tedavi edilen uzvun parmaklarını herhangi bir yanma, kaşıntı, artmış şıklık veya ağrı açısından izlemelidir. Bu bulgulardan herhangi biri mevcutsa veya cilt görünümünde herhangi bir değişiklik olursa (veziküler, artmış kızarıklık, renk değişikliği veya diğer farkedilebilir cilt değişiklikleri gibi) hastaların tedavi kullanımını kesip bir doktorba başvurmaları önerilir.
- Game Ready Sargıları steril değildir; doğrudan açık yaralar, döküntüler, enfeksiyonlar veya dikişler üzerine yerleştirmeyin. Sargı, giysiler veya pansuman üzerine uygulanabilir. Tüm hastalarda Sargı ile cilt arasında bir giysi tabakası önerilir.
- Game Ready Sargıları çok sayıda konfigürasyonda sağlanmaktadır ama tüm olası fizyolojik kullanımlarda kullanılmaları amaçlanmamıştır. Örneğin, Ayak Bileği Sargısı ayak parmaklarında kullanılmak ve Bel Sargısı abdominal bölgede kullanılmak üzere tasarlanmamıştır.
- Kontrol Ünitesinde olası hasardan kaçınmak için Kontrol Ünitesiyle başka üreticilerin Sargılarını kullanmayın.
- Ameliyattan hemen sonrası dönemde ve özellikle hasta sedasyon altındayken veya normal ağrı hissini değiştirebilecek herhangi bir ilaç alırken özellikle dikkatli olun. Tedavi edilen bölgenin cildini sık sık kontrol edin ve gerekirse orta derece ila yüksek (daha sıcak) sıcaklık aralığı ayarları kullanın veya tedaviler arasında daha uzun süre bırakın.

İSİ DEĞİŞİTRİCİYİ ÇIKARMA

- Konektör Hortumunu Sargıdan ayırm
- Fermuarı açın
- İsi Değiştiriciyi yavaşça çekip çıkarın

SARGINIZIN SAKLANMASI

Sarginizi geniş bir aşıya asın veya düz koyun. Sıvı bülmesini büküleceğinden ve Sargı doğru çalışmayağından katlamayın veya istiflemeyin.

NOTLAR

Sarıyı su akışını engellebilecek herhangi bir büklüm olmamasını sağlayarak eşit şekilde sıkı bir oturmaya sarın. Konektör hortumunun Sargıda hortum giriş konumunda Sarginin katlanması önleyeceğ şekilde yerleştirilmesini sağlayın.

BAKIM VE TEMİZLİK

Günlük bakım ve küp oluşumunu en aza indirmek üzere İsi Değiştiriciyi Kılıfından çıkarıp kullanabilecek herhangi bir kondansasyonu gidermek üzere kuru havluyla silin. Kılıf içini dışına çevirin ve hem Kılıf hem İsi Değiştiriciyi fazla nem serbest bırakmak üzere asın. Gerekirse birden fazla hastada kullanım için mikrop transferini en aza indirmek üzere üreticinin talimatına göre Sterifab® kullanın.

Uzun süreli bakım için İsi Değiştiriciyi Kılıftan dikkatle çıkarın ve Kılıfın içini dışına çevirin. Kılıf soğuk suda ve yumuşak deterjan veya antibakteriyel sabunla makineyle veya elle yıkayın. Asarak kurutun. İsi Değiştiriciyi ilk su ve hafif deterjanla elle yıkayın; makinede yıkamayın veya bir kurutucuya yerleştirmeyin. Asarak kurutun.

ORTALAMA ÖMÜR BEKLİNTİSİ

Kılıfların ve İsi Değiştiricilerin ömrü beklenisi kullanım sıklığına göre büyük ölçüde değişecektir. Lütfen ürünün ne zaman değiştirilmesi gerektiğini belirlemek için aşağıdaki tabloya başvurun.

Kılıf

Hafif Kullanım (Kişisel)	12 ay
Orta Düzeyde Kullanım	6 ay
Ağır Kullanım (Klinik veya antrenman tesisi)	3 ay

İSİ DEĞİŞİTRİCİ

Hafif Kullanım (Kişisel)	24 ay
Orta Düzeyde Kullanım	18 ay
Ağır Kullanım (Klinik veya antrenman tesisi)	12 ay

GARANTİ BİLGİSİ

Kılıf: Üretici hatası durumunda Kılıf satın alınıldığından sonra 7 gün içinde iade edilebilir.

İSİ DEĞİŞİTRİCİ: Satın aldiktan sonra 1 yıl İsi Değiştiriciyle gelen garanti kartına bakınız.

BİZİMLE İRTİBAT KURUN

ABD'de şu numaradan Game Ready Müşteri Hizmetlerini arayın: 1.888.426.3732 (+1.510.868.2100). ABD dışından lütfen yerel distribütörünüzün irtibat bilgilerini bulmak için www.gameready.com sitesine başvurun.

Game Ready teknolojisini kapsayan mevcut patentlerin bir listesi şurada bulunabilir: www.gameready.com/patents.



Belirli bir ülkede "monte edilme" simbolü (XXXX).



Belirli bir ülkede "üretilme" simbolü (XXXX).

Uyarı: Kaliforniya Madde 65'e uymak üzere şu uyarı dahil edilmiştir: Bu ürün Kaliforniya Eyaletince kanser, doğumsal kusurlar veya üremeye ilgili diğer hasara neden olduğu bilinen kimyasallar içerir.

Sargı (PN 590811-03), Kılıf (PN 510811) ve İsi Değiştirici (PN 520811-03) içerir



EMERGO EUROPE
Prinsessegracht 20
2514 AP, Lahey
Hollanda

COOLSYSTEMS®, INC.
DBA Game Ready®
1800 Sutter Street, Suite 500
Concord, CA 94520 ABD
1.888.GAMEREADY +1.510.868.2100
www.gameready.com

©2017 CoolSystems, Inc. Tüm Hakları Saklıdır
Game Ready Çift Etikili Sargı Kullanım Kilavuzu

E/Bilek Sargısı PN 704858 Rev C

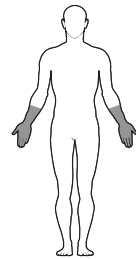
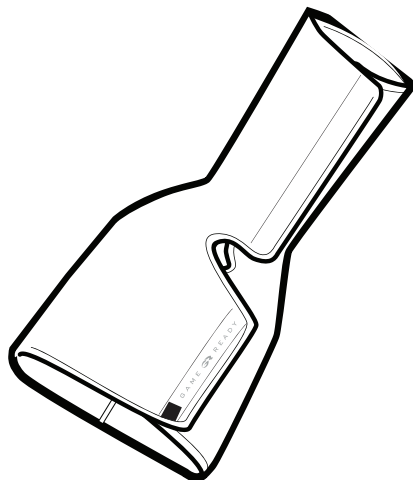
EMERGO AUSTRALIA
201 Sussex Street
Darling Park, Tower II, Level 20
Sydney NSW 2000
Avustralya



适用于

GAME READY
GRPRO® 2.1 系统

MED4 ELITE™ 系统



HAND/WRIST

手/手腕

用户指南

简体中文

尺寸规格

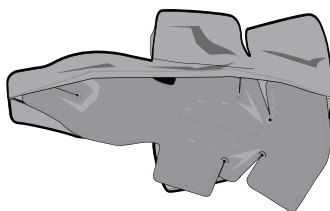
- 尺寸:单一尺寸
- 解剖方向:左侧,右侧

组装

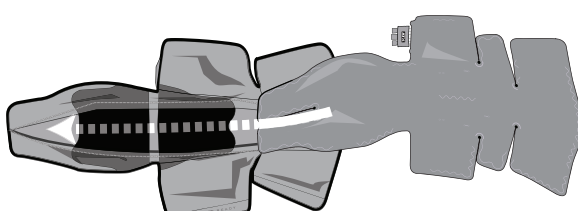
热交换器(PN 520811-03)可贴合地置于套筒(PN 510811)中并且作为预装配包裹绷带(PN 590811-03)的一部分供货。如果为了清洗套筒或出于任何其他原因而取下热交换器,请按照下列说明将热交换器重新插入套筒。

1 将套管放在平面上,标志面朝上,并确定开口位置。

2a 为了组装包裹绷带,以便不使用保温,将热交换器蓝色一侧朝下插入到的套筒中,并将热交换器刚好穿过一个或两个泡沫保温层(热交换器的蓝色侧应与套筒的蓝色侧接触)。热交换器的每一侧的两个上部卡舌装配进套筒的较大侧部中。

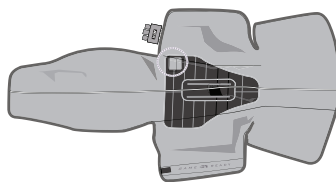


2b 为了组装包裹绷带,以便不使用保温,将热交换器蓝色一侧朝下插入到的套筒中,并将热交换器刚好穿过一个或两个泡沫保温层(热交换器的蓝色侧应与套筒的蓝色侧接触)。热交换器的每一侧的两个上部卡舌装配进套筒的较大侧部中。



3 确保热交换器在套筒内平整,没有褶皱或折痕。

4 一旦热交换器就位,定位基板。在拉链与3端口连接头之间的套筒内有一个矩形环,它与基板上的钩子对齐。取下底座,使手柄支撑朝下,并将板的顶部与中心附件翼的顶部对齐。将钩紧固件按压到套筒内的环上。



5 为了在治疗期间平放手部,可以通过松开将其固定在基板上的钩环而移除手部支撑。不要拆下底板;这应该在任何时候都用于有效的治疗。

6 关闭拉链完成装配。将蓝色一侧朝上放置,确保热交换器在套筒内均匀排列和平滑。

初次使用前

采用以下步骤填充包裹绷带：

- 关闭**GRPro 2.1 控制单元**, 将连接软管连接到控制单元和包裹绷带
- 将包裹绷带躺着打开, 并与控制单元齐平(不是在身体上)
- 打开系统电源, 在 No Pressure(无压力)下运行 2 分钟
- 关闭**Med4 Elite 控制单元**, 将连接软管连接到控制单元上的 Patient 1 (1号患者) 和包裹绷带
- 将包裹绷带躺着打开, 并与控制单元齐平(不是在身体上)
- 接触摸屏上方的 On/Off(开/关)按钮
- 选择 Patient 1(1号患者), 在 No Pressure(无压力)下运行 Cold Therapy(冷疗) 2 分钟

手/手腕包裹绷带应用

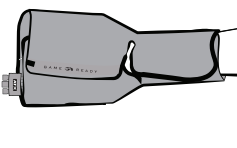
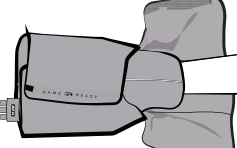


1 如图所示将受影响的手/手腕掌放在手持支架上。

2 将包裹绷带的顶端折叠在手的顶部, 确保舒适

3 继续将侧翼折叠在手上, 一次一个。确保包裹绷带已均匀地紧密贴合到手、手腕和胳膊上。

4 用连接软管将包裹绷带连接到控制单元。应该有一个可听到的“咔哒”声响。要断开连接, 只是简单地按下蓝色或灰色按钮将连接器从包裹绷带上拔下。



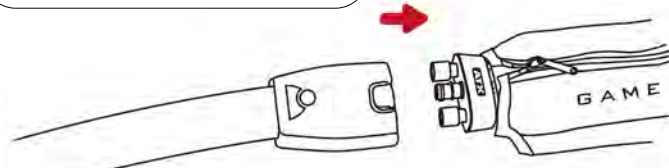
GRPRO 2.1 禁忌症



X = 绝对禁忌症 -
在这些情况下不得对患者进行治疗:

R = 相对禁忌症 -
对于患有以下病症的患者, 在这些情况下的治疗, 应仅限在持照医疗保健从业人员监督下进行:

	治疗模式
受影响区域处于炎症性静脉炎急性期的患者。	X
在受影响区域提示有深静脉血栓形成的任何目前临床症状的患者。	X
在受影响区域有明显的动脉硬化或其他血管缺血性疾病的患者。	X
有栓塞的任何显著危险因素或目前临床症状(例如肺栓塞、脑梗塞、心房颤动、心内膜炎、心肌梗死或动脉粥样栓塞斑块)的患者。	X
在受影响的肢体(比如, 恶性肿瘤)中不乐见发生静脉或淋巴回流病况加重的患者。	X
在受影响区域有代偿失调压力过高的患者。	X
在受影响区域有开放性伤口(使用 Game Ready 之前, 必须包扎伤口)的患者。	R
在受影响区域有急性、不稳定性(未治疗)骨折的患者。	R
18岁以下的儿童或有认知障碍或交流障碍, 无论是暂时性(由于药物)或永久性的患者。	R R
患有心功能不全或充血性心力衰竭(与四肢或肺水肿有关)的患者。	R
有局部不稳定的皮肤情况(例如, 皮炎、静脉结扎术、坏疽或近期植皮)的患者。	R R
在受影响的区域有丹毒或其他活动性感染。	R
在受影响区域(比如, 从先前冻伤、糖尿病、动脉硬化或局部缺血)有明显血管损伤的患者。	X
有已知影响血栓形成的血液恶液质(如阵发性冷性血红蛋白尿、冷球蛋白血症、镰状细胞病和血清冷凝集素)的患者。	X
患有雷诺氏病或冷超敏性(寒冷性荨麻疹)的患者。	R
患有高血压或极低血压的患者。	R
患有糖尿病的患者。	R
在受影响区域的局部循环受累或神经功能损伤(包括麻痹或由于多次手术的局部受损)的患者。	R
在受影响区域患有类风湿性关节炎的患者。	R



MED4 ELITE 禁忌症

	治疗模式	温热疗法	冷冻疗法	加压	快速对比
	X = 绝对禁忌症 - 在这些情况下不得对患下列病症的患者进行治疗。				
	R = 相对禁忌症 - 对于患有以下病症的患者，在这些情况下的治疗，应仅限在持照医疗保健从业人员监督下进行：				
当前在严重周围水肿受影响区域存在临床征象（例如深静脉血栓形成、慢性静脉功能不全、急性室间综合征、全身静脉高压、充血性心力衰竭、肝硬化/肝衰竭和肾功能衰竭）。	X	X	X	X	X
受影响区域的明显血管损伤（比如，因先前冻伤、动脉硬化、动脉功能不全、糖尿病、血管失调或其他血管性缺血性疾病所造成）。	X	X	X	X	X
有已知易发生血栓形成的血液恶液质（如阵发性冷性血红蛋白尿、冷球蛋白血症、镰状细胞病、血清冷凝集素）。		X	R		X
由于近期受伤或慢性炎症状况加重而使组织发炎。	X	R			X
四肢患有对疼痛或温度弥漫性或局限性敏感受损，妨碍其准确及时反馈。	X	R			X
在受影响区域的局部循环受累或神经功能损伤（包括麻痹或由于多次手术的局部受损）。	R	R	R	R	
患有阻止他们准确及时反馈的认知或沟通障碍。	X	R			X
在受影响区域有急性、不稳定性（未治疗）骨折。	X		R		X
局部恶性肿瘤。	X		R	X	
存在产生穿过皮肤不均匀热传导的皮肤破裂或损伤（损坏或脆弱皮肤）区域（例如，开放性伤口、疤痕组织和烧伤或植皮）。使用 Med4 Elite 前，必须在开放性伤口上敷药。	X	R	R	X	
患有组织活动性出血或出血病症。	X				X
最近受热敏性皮肤病（如湿疹、牛皮癣、血管炎和皮炎）影响而出现辐射组织或区域。	X				X
在受影响区域有局部不稳定的皮肤病症（例如，皮炎、静脉结扎术、坏疽或近期植皮）。	R	R	R	R	
出现任何活动性局部或全身感染。	X		X	X	
目前出现炎症性静脉炎、静脉性溃疡、蜂窝组织炎等临床征象。	R	X	X	X	
怀孕。	X				X
有任何显著危险因子或目前有栓塞的临床症状（例如肺栓塞、肺水肿、脑梗塞、心房颤动、心内膜炎、心肌梗死或动脉粥样栓塞斑块）。		X	X	X	X
在受影响的肢体不需要增加静脉或淋巴回流的病症（例如，乳腺癌或其他局部癌症和/或受影响的肢体中的癌转移后的淋巴水肿）。		X	X	X	X
患有雷诺氏病或冷超敏性（寒冷性荨麻疹）。		X			X
高血压、心力衰竭、极低血压或失代偿性心功能不全。	R	R	X	R	
未满 18 岁的孩童。	R	R	R	R	
近期在受影响区域进行过脚趾手术。		R	R	R	
患有迟钝或糖尿病、多发性硬化、循环不良、脊髓损伤和类风湿性关节炎。	R	R	X	R	
在受影响区域有代偿失调压力过高。		X			X

总则

重要

使用手/手腕包裹绷带时,请勿将 GAME READY 系统或 MED4 ELITE 系统设置为高压。

使用本产品前,请完整阅读此用户指南和 GAME READY GRPRO 2.1 系统用户手册和/MED4 ELITE 系统用户手册,包括各种适应症、禁忌症、注意事项和警告信息。

警告

- 这种包裹绷带可提供一个可选保温层。如果手指脚趾经历过度加热或冷却,按需要额外的保温或调整控制单元温度。
- 听从医师的建议正确使用保温层。
- 每次治疗连续使用的时间不可超过 15 分钟。
- 关于使用频率和持续时间,请听从您的保健医生的建议。
- Game Ready 系统或 Med4 Elite 系统放置不当或延长时间使用,可导致组织损伤。在治疗期间,患者应监视治疗区域和治疗肢体末端周围皮肤是否有任何灼伤、瘙痒、肿胀加重或疼痛。如果存在这些症状中的任一症状,或皮肤外观发生任何变化(比如,水泡、红肿加重、变色或皮肤的其他明显变化),建议患者停止使用并咨询医生。
- Game Ready 包裹绷带不是无菌产品;切勿直接对着开放性伤口、溃疡、皮疹、感染或拆线放置。包裹绷带可施加在衣服或敷料上面。建议所有患者在包裹绷带和皮肤之间铺一层布。
- Game Ready 包裹绷带有多种配置可供选择,但目的并不在于所有可能的生理用途。例如,脚踝包裹绷带不适用于脚趾,背部包裹绷带不适用于腹部区域。
- 为了避免对控制单元造成潜在的损害,切勿在控制单元上使用其他制造商的包裹绷带。
- 在术后不久应格外小心,尤其在服镇静剂镇静或接收任何可改变正常疼痛感觉的药物时。频繁检查治疗部位的皮肤,并根据需要使用中-高(更暖)温度范围的设置或在两次治疗之间间隔更长时间。
- 监测整个治疗过程中的热量水平。与 Med4 Elite 系统或任何在 45°C (113°F) 或以上产生高强度热量的温热疗法(热疗)器械一起使用应小心。频繁检查治疗部位的皮肤,并根据需要使用中-低(更凉)温度范围的设置或在两次治疗之间间隔更长时间。
- Med4 Elite 系统不适用于与麻醉剂一起使用。
- 当使用热和快速对比治疗时,应对热敏感或高危患者的皮肤(特别是在感觉缺失部位)应采取保护措施。
- 应避免加热性腺。

取下热交换器

- 将连接软管从包裹绷带断开
- 拉开拉链
- 轻轻拉出热交换器

包裹绷带的存放

将包裹绷带挂在宽的吊架上或平放。不要折叠或堆叠,因为这可能扭结储液袋,使包裹绷带不能正常工作。

注

使用时确保包裹绷带紧密贴合无缝隙,没有可能妨碍水流的扭结。确保接好接头软管,防止包裹绷带在软管入口处折叠或扭结。

保养和清洁

进行日常保养时,为尽量防止发霉,将热交换器从套筒取出,并用干毛巾擦掉可能形成的凝结物。外翻套筒,然后悬挂套筒和热交换器,让多余水分流出。对于多用户使用,如需要,可按照制造商的使用说明使用 Sterifab®,尽量避免微生物传播。

进行长期保养时,小心将热交换器从套筒取出,然后将套筒外翻。用冷水加温和清洁剂或抗菌肥皂手洗或机洗套筒。悬挂干燥。用温水和温和清洁剂手洗热交换器,切勿机洗或放置在烘干机中。悬挂干燥。

平均使用寿命

套筒和热交换器的使用寿命根据使用频率而有很大不同。请参照下表确定何时需要更换产品。

套筒

轻度使用(个人).....	12 个月
中度使用.....	6 个月
重度使用(临床或培训机构).....	3 个月

热交换器

轻度使用(个人).....	24 个月
中度使用.....	18 个月
重度使用(临床或培训机构).....	12 个月

保修信息

套筒:如果出现制造缺陷,套筒可在购买之日起 7 日内退货。

热交换器:购买之日起 1 年内。请详见热交换器附带的保修卡。

联系我们

在美国,请拨打 Game Ready 客服电话 1.888.426.3732 (+1.510.868.2100)。在美国境外,请访问 www.gameready.com 查找您当地经销商的联系信息。

涵盖 Game Ready 技术的现行专利清单可以在以下网站找到:
www.gameready.com/patents



一个特定国家“装配”的符号(XXXX)。



一个特定国家“制造”的符号(XXXX)。

警告:按照《加州 65 号法案》,包括以下警告:本产品含有加利福尼亚州已知可导致癌症、先天缺陷或其他生殖危害的化学物质。

包裹绷带(PN 590811-03)包括套筒(PN 510811)和热交换器(PN 520811-03)



COOLSYSTEMS®, INC.
DBA Game Ready®
1800 Sutter Street, Suite 500
Concord, CA 94520 美国
1.888.GAMEREADY +1.510.868.2100
www.gameready.com
©2017 CoolSystems, Inc. 版权所有。保留所有权利。
Game Ready 双重作用包裹绷带使用指南
手/手腕包裹绷带 PN 704650 修订版 C

EMERGO AUSTRALIA
201 Sussex Street
Darling Park, Tower II, Level 20
Sydney NSW 2000
澳大利亚