



EMO
especialistas
en ortopedia

www.emo.es +34 963 132 051



ESPECIALIDADES MÉDICO ORTOPÉDICAS, S.L.
Pol. Ind. La Pascualeta - Camino de La Pascualeta, 40
46200 Paiporta (Valencia) España
www.emo.es +34 963 132 051



MADE IN SPAIN



OEKO-TEX®
CONFIDENCE IN TEXTILES
STANDARD 100
2006AN4853 AITEX
Tested for harmful substances.
www.oeko-tex.com/standard100



EMO
especialistas
en ortopedia

neoactiv

by **EMO**

soportes térmicos de neopreno
neoprene thermic support

V.1 05/2021

neoactiv
by **EMO**



Instruções de uso

Estimado cliente, agradecemos-lhe a confiança depositada neste produto da EMO. Ao escolher uma ortótese da linha NeoActiv, adquiriu um produto de qualidade e elevado nível médico-sanitário. Leia com atenção estas instruções. Se tiver qualquer dúvida, contacte o seu médico ou o seu estabelecimento especializado.

Normativa

O dispositivo médico está em conformidade com o Regulamento (UE) 2017/745 do Parlamento Europeu e do Conselho sobre dispositivos médicos e os respectivos regulamentos nacionais. Dispositivo médico de classe I, não estéril, sem função de medição.

Descrição e características

As ortóteses NeoActiv estão realizadas em neoprene médico-sanitário, isolante térmico com índices de elasticidade e viscosidade seleccionados para o uso terapêutico. Este material conserva e aumenta a temperatura corporal da zona onde é colocado, acelera e encurta o tempo de aquecimento, aumenta a elasticidade dos músculos e tendões, aumenta a eficácia da reabilitação, aporta calor terapêutico e previne lesões. A sua elasticidade uniforme melhora a sua adaptação e facilita a colocação. A sua excelente compressão não limita a mobilidade. Alivia a dor e acelera o processo de recuperação ao mesmo tempo que reduz o edema.

Indicações

As indicações mostradas a seguir são as mais importantes. Todas as ortóteses são indicadas para termo-compressão, prevenção, protecção, estabilização, redução de edemas, processos inflamatórios, reabilitação pós-traumática e pós-cirúrgica e protecção durante actividades desportivas. Pulsos: traumatismos articulares ligeiros, tendinite, dores reumáticas, rizartriose, bursite, entorses. Se possuírem uma tala, imobilização e estabilização da articulação. Cotoveleiras: lesões musculares e dos ligamentos (bur-site, fascite, dor reumática), epicondilite e epitrodeite. Ombreiras: subluxação da articulação escapulo-umeral, instabilidades, processos dolorosos. Cintias: lombalgias, hipotonia muscular, reabilitação postural e pós-cirúrgica

e actividades que obrigam a uma continuada sobrecarga mecânica da zona lombo-sacra. Calças: sobrecarga e lesões inguinais e do abdutor. Coxas: desgarramentos musculares. Pernas: desgarramentos musculares e protecção da crista tibial. Joelheiras: artrite do joelho, tendinite, processos inflamatórios, entorses ligeiros dos ligamentos, entorse da rótula. Lesão do tendão rotuliano. Joelheiras com varetas laterais: instabilidade, contusões, dores artríticas e artrósicas. Joelheiras com articulações: instabilidade crónica, controlo da flexão-extensão, reabilitação pós-traumática e pós-cirúrgica. Tornozelo-leiras: tendinite, controlo postural, instabilidade médio-lateral (entorses), evitar recidivas durante a prática desportiva.

Instruções de uso e colocação

O produto deverá ser adaptado pelo Técnico Ortopédico ou pelo médico. Pulso: o fecho e o ajuste realizam-se com velcro. Se possuírem uma tala, deverá adaptá-la à anatomia do paciente. Cotoveleiras: se possuir correias para epicondilite, colocar com os músculos relaxados e ajustar a seguir. Joelheiras: o orifício para a rótula deve ficar bem centrado na rótula. Se incorporarem varetas ou articulações, estas deverão ficar paralelas a ambos os lados da articulação. A seguir, ajustar as correias de velcro. Corria infrapatelar: colocar entre a rótula e a tuberosidade tibial. Ajustar simétrica através dos puxadores. Tornozelo-leiras: coloque a tornozeloira com o tornozelo na posição neutra de 90°. A seguir, se a possuir, ajustar a corria pronadora para a ligadura em "oito". Se possuir placas médio-laterais, coloque-as nos bolsos laterais.

Precauções

Siga as instruções do fabricante para a colocação adequada da ortótese. Siga as instruções ou recomendações do prescritor ou pessoal de saúde. Para uma adaptação personalizada, consulte um especialista. Se a dor persistir, é aconselhável entrar em contacto com um profissional de saúde. Colocar de maneira que a compressão não seja excessiva. Caso tenha dúvidas no momento de escolher o tamanho, opte sempre pelo tamanho maior. Utilizar apenas durante períodos de actividade. Não expor a peça a uma chama ou fonte de calor a

temperaturas muito elevadas. Garantia dentro do quadro das disposições legais.

Lavagem e manutenção

Lavar à mão com água morna e sabão neutro. Durante a lavagem, se as peças possuírem velcros, estes devem ser colados entre eles ou mantê-los fechados. Secar à temperatura ambiente. Não estenda nem passe a ferro a peça. O contacto com pomadas, cremes, álcoois e solventes podem deteriorar a peça.

Certificados de qualidade

Todos os materiais utilizados foram ensaiados, cumprem a normativa europeia aplicável, são de alta qualidade e oferecem a máxima segurança e conforto durante a sua utilização. Certificado Oeko-Tex Standard 100: Etiqueta ecológica têxtil concedida após a realização de um catálogo de critérios de análises que garante a ausência de substâncias prejudiciais para a saúde. Certifica a ausência de substâncias nocivas em todos os materiais utilizados para o fabrico das peças. Ensaiado pelo Institut Fresenius: Chemische und Biologische Laboratorien. Segundo os critérios do International Contact Dermatitis Research Group o neoprene utilizado em NeoActiv consegue excelentes resultados de tolerância em todo o tipo de pacientes, mesmo naquelas pessoas que têm a pele muito sensível, sem provocar qualquer reacção cutânea.

Aviso

Para descartar o produto, use o recipiente para resíduos sólidos. Para o descarte do recipiente, dependendo do material, utilize o recipiente de papel / papelão ou o recipiente de plástico. Em qualquer caso, você deve cumprir rigorosamente os regulamentos do país. Qualquer incidente grave relacionado com o produto deve ser comunicado ao fabricante e à autoridade competente do Estado-Membro em que o utilizador e / ou o doente se encontram estabelecidos.