

# Gebrauchsanweisung für qualifizierte Fachkräfte für Orthopädietechnik Systemknöchelgelenk





NEURO HISWING R+

Download: www.fior-gentz.com

# .....DE

## Inhalt

1.	Inform	nation		4
2.	Sicher	rheitshinv	veise	4
	2.1	Klassifiz	zierung der Sicherheitshinweise	4
	2.2	Alle Hin	nweise für die sichere Verwendung des Systemknöchelgelenks	4
3.	Verwe	ndung		8
	3.1	Verwen	dungszweck	8
	3.2	Indikati	on	8
	3.3	Kontrai	ndikation	8
	3.4	Qualifik	ation	8
	3.5	Anwend	dung	8
	3.6	Kombin	ationsmöglichkeiten mit anderen Systemgelenken	8
4.	Gelen	kfunktion	en	9
	4.1	Modi		10
		4.1.1	Zero-Modus	10
		4.1.2	Relax-Modus	11
		4.1.3	Treppenmodus	11
		4.1.4	Alternativfunktion mit Bedienknopf	11
5.	NEUR	0 HiSWIN	IG R+ Knöchelgelenksystem	12
6.	Liefer	umfang d	es Systemknöchelgelenks	14
7.	Belast	tung	, ,	15
8.	Werkz	zeuge für	die Montage des Systemgelenks	15
9.	Funkt	ionseinhe	it	15
10.	Monta	age des Sv	ystemgelenks	15
	10.1	Demont	tage der Funktionseinheit	16
	10.2	Montag	ie der Funktionseinheit	16
	10.3	Montag	ie des Systemfußbügels	16
	10.4	Überprü	ifen der Leichtgängigkeit	17
	10.5	Montag	ie der Federeinheit	17
	10.6	Überprü	ifen des Bedienknopfs	18
	10.7	Sicheru	ng der Schrauben	18
11.	Einste	llmöalich	keiten an der Orthese	18
	11.1	Einstelle	en oder Anpassen des Orthesenaufbaus	19
	11.2	Erhöher	n der Bewegungsfreiheit	19
	11.3	Austaus	schen der Federeinheit	19
	11.4	Ablesen	der Gelenkwinkel	20
12.	Hinwe	eise zur H	erstellung der Orthese	20
	12.1	Verbind	ung mit Systemschiene/Systemanker	20
	12.2	Reschle	ifen der Orthesenteile	20
13	Steue	reinheit		20
10.	13.1	Kahelve	rhindung der Steuereinheit und Funktionseinheit	21
	13.1	Manuel	ler Moduswechsel	21
14	Inheti	riebnahme		22
	14 1	Inhetrie	hnahme der Expert Ann	22
	14.1	Verbind	en von Steuereinheit und Expert Ann	22
15	Finste	llmöalich	keiten mit der Expert Ann	22
15.	15 1	Moducy	wahl	23
	15.1	Hauntm	nenii	20
	13.2	15 2 1	Verhinden (Inhetriehnshme der Steuereinheit)	23
		15.2.1	Akkuzustand	23
		10.2.2	/ Interestante	25

.....

		15.2.3	Verkabelı	ungstest	23
		15.2.4	Einstellur	ngen	23
			15.2.4.1	Kalibrieren	23
			15.2.4.2	Sound	24
			15.2.4.3	Moduswechsel	24
			15.2.4.4	Zurücksetzen	24
			15.2.4.5	Grundstellung	24
			15.2.4.6	Gestik	24
			15.2.4.7	Winkel für Treppenmodus	24
		15.2.5	Schrittzä	hler	24
		15.2.6	Update d	er Steuereinheit	25
16.	Hinwe	eise zur ei	nwandfrei	en Funktion der Orthese	25
	16.1	Bluetoo	th® Verbin	dung	25
	16.2	System	nöchelgele	enk	25
	16.3	Steuere	inheit		25
17.	Wartu	ing			26
	17.1	Dokume	ntation de	r Wartungen im Orthesen-Servicepass	27
	17.2	Überprü	fen des Ak	kuzustands	27
	17.3	Funktio	nsprüfung	des Knöchelgelenksystems	28
	17.4	Austaus	chen der G	ileitscheiben	28
	17.5	Schmut	zentfernun	g	28
18.	Nutzu	ngsdauer			29
19.	Lageri	ung			29
20.	Ersatz	teile			30
	20.1	Explosic	onszeichnu	ng NEURO HISWING R+	30
	20.2	Ersatzte	ile für das	NEURO HISWING R+ Systemknöchelgelenk	31
	20.3	Federeir	nheiten		31
	20.4	Gleitsch	eiben		32
21.	Entso	rgung			32
22.	Techn	ische Dat	en		33
	22.1	Umgebi	ingsbeding	ungen	33
23.	Zeiche	enerkläru	ng		35
24.	CE-Ko	onformitä	t		36
25.	Recht	liche Hinv	weise		36
26.	Elektr	omagneti	sche Verträ	äglichkeit	37
	26.1	Elektron	nagnetisch	e Umgebung	37
	26.2	Elektron	nagnetisch	e Emissionen für alle Geräte und Systeme	37
	26.3	Elektron	nagnetisch	e Störfestigkeit für alle Geräte und Systeme	38
	26.4	Elektron	nagnetisch	e Störfestigkeit für nicht lebenserhaltende Geräte und Systeme	39
	26.5	Empfoh	lene Sicher	heitsabstände zwischen tragbaren und mobilen	
		HF-lele	kommunik	ationsgeräten und dem Produkt NEURO HISWING R+	
		für nich	it lebenser	haltende Geräte und Systeme	40
	26.6	Prüffest	legungen f	für die Störfestigkeit von Umhüllungen gegenüber drahtlosen	
		HF-Tele	kommunik	ationsgeraten	41
	26.7	USA: Er	klärung zu	r Einhaltung der FCC-Bestimmungen	42
	26.8	Kanada	: Erklärung	zur Einhaltung der ISED-Bestimmungen	42
27.	Inforn	nationen	tur die Vers	sorgungsdokumentation	43
28.	Uberg	abe der C	Irthese		44

## 1. Information

Diese Gebrauchsanweisung richtet sich an qualifizierte Fachkräfte für Orthopädietechnik und enthält deshalb keine Hinweise auf Gefahren, die für sie offensichtlich sind. Um ein Maximum an Sicherheit zu erreichen, weisen Sie bitte den Patienten und/oder das Versorgungsteam in die Anwendung und Pflege des Produkts ein.

## 2. Sicherheitshinweise

#### 2.1 Klassifizierung der Sicherheitshinweise

▲ GEFAHR	Eine wichtige Information über eine mögliche gefährliche Situation, die, wenn sie nicht vermieden wird, zum Tod oder zu irreversiblen Verletzungen führt.
	Eine wichtige Information über eine mögliche gefährliche Situation, die, wenn sie nicht vermieden wird, zu reversiblen Verletzungen führt, die eine ärztliche Behand- lung nach sich ziehen.
	Eine wichtige Information über eine mögliche gefährliche Situation, die, wenn sie nicht vermieden wird, zu leichten Verletzungen führt, die keiner ärztlichen Behand- lung bedürfen.
HINWEIS	Eine wichtige Information über eine mögliche Situation, die, wenn sie nicht vermie- den wird, zur Beschädigung des Produkts führt.

Alle im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetretenen schwerwiegenden Vorkommnisse gemäß Verordnung (EU) 2017/745 sind dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem die qualifizierte Fachkraft für Orthopädietechnik und/oder der Patient niedergelassen ist, zu melden.

#### 2.2 Alle Hinweise für die sichere Verwendung des Systemknöchelgelenks

# GEFAHR

#### Möglicher Verkehrsunfall durch eingeschränkte Fahrtüchtigkeit

Weisen Sie den Patienten darauf hin, sich vor dem Führen eines Kraftfahrzeugs mit Orthese über alle sicherheitsrelevanten Themen zu informieren. Er sollte in der Lage sein, ein Kraftfahrzeug sicher zu führen.

# A WARNUNG

Gefährdung des Therapieziels durch fehlende Leichtgängigkeit Überprüfen Sie die Leichtgängigkeit des Systemgelenks, um Einschränkungen der Gelenkfunktion zu ver-

meiden. Setzen Sie geeignete Gleitscheiben entsprechend der Angaben in dieser Gebrauchsanweisung ein.

# A WARNUNG

#### Sturzgefahr durch unsachgemäße Verarbeitung

Verarbeiten Sie das Systemgelenk entsprechend der Angaben in dieser Gebrauchsanweisung. Eine abweichende Verarbeitung und Modifikationen am Systemgelenk erfordern eine schriftliche Genehmigung des Herstellers.

# **WARNUNG**

#### Sturzgefahr durch dauerhaft höhere Belastung

Wenn sich Patientendaten geändert haben (z. B. durch Gewichtszunahme, Wachstum oder einen erhöhten Aktivitätsgrad), berechnen Sie die zu erwartende Belastung des Systemgelenks, planen Sie die Versorgung erneut und fertigen Sie ggf. eine neue Orthese an.

# **WARNUNG**

#### Sturzgefahr durch falsche Absatzhöhe

Legen Sie mit dem Patienten eine maximale Absatzhöhe für die Schuhe fest, die er mit der Orthese tragen möchte.

# 🛦 WARNUNG

#### Sturzgefahr durch falsch ausgewählte Systembauteile

Stellen Sie sicher, dass das Systemgelenk und die Systembauteile nicht überlastet sind und funktionell auf die Erfordernisse und Bedürfnisse des Patienten abgestimmt sind, um Störungen der Gelenkfunktion zu vermeiden.

# A WARNUNG

#### Sturzgefahr durch locker sitzende Funktionseinheit

Montieren Sie die Funktionseinheit entsprechend der Angaben in dieser Gebrauchsanweisung am Systemgelenk. Sichern Sie die Schrauben mit dem vorgegebenen Drehmoment und dem entsprechenden Kleber und beschädigen Sie dabei keine Gleitscheiben.

# A WARNUNG

#### Sturzgefahr durch Verwendung der Orthese ohne Schuh

Wenn der Patient die Orthese ohne Schuh tragen möchte, bringen Sie eine Fixierung an, die das Fußteil am Fuß hält. Bringen Sie zusätzlich eine rutschfeste Gummisohle unter der Sohle des Fußteils an.

# **WARNUNG**

#### Sturzgefahr durch Verwendung von unzulässigem Zubehör

Verwenden Sie ausschließlich das vom Hersteller angegebene oder mitgelieferte Zubehör (Netzteil, Aufladekabel), um erhöhte elektromagnetische Emissionen und eine verringerte elektromagnetische Störfestigkeit des Knöchelgelenksystems zu vermeiden.

# A WARNUNG

#### Sturzgefahr durch unsachgemäße Handhabung

Klären Sie den Patienten über die korrekte Verwendung des Systemgelenks und der verbauten Elektronik auf, insbesondere im Hinblick auf eine zu hohe mechanische Belastung (z. B. durch Sport, einen erhöhten Aktivitätsgrad, Gewichtszunahme) und darauf, das Systemgelenk nicht in Wasser zu tauchen. Die elektronischen Systembauteile sind ausschließlich gegen allseitiges Spritzwasser geschützt. Weisen Sie den Patienten auch darauf hin, dass das Systemgelenk ausschließlich von einer qualifizierten Fachkraft für Orthopädietechnik demontiert und gewartet werden darf. Jegliche Handhabung des Systemgelenks und der Orthese durch den Patienten, die über die in der Gebrauchsanweisung für Patienten beschriebenen Tätigkeiten hinausgeht, ist nicht gestattet.

# **WARNUNG**

#### Sturzgefahr durch unsachgemäße Handhabung

Klären Sie den Patienten darüber auf, die Orthese im Relax-Modus nicht zu belasten (z. B. beim Gehen, Laufen oder Radfahren) und den Unterschenkel-Lot-Winkel langsam und mit geringem Kraftaufwand zu verändern.

# **WARNUNG**

#### Sturzgefahr durch elektromagnetische Störung

Verwenden Sie das Knöchelgelenksystem nicht in unmittelbarer Nähe von oder in gestapelter Form mit anderen tragbaren HF-Kommunikationsgeräten, um eine Beeinträchtigung der Funktion des Knöchelgelenksystems zu vermeiden. Wenn eine solche Verwendung notwendig ist, beobachten Sie das Knöchelgelenksystem und andere tragbare HF-Kommunikationsgeräte bei der Anwendung, um sicherzustellen, dass sie normal funktionieren.

# A WARNUNG

#### Sturzgefahr durch elektromagnetische Störung

Verwenden Sie tragbare HF-Kommunikationsgeräte (einschließlich Peripheriegeräte wie Antennenkabel und externe Antennen) in einem Sicherheitsabstand von mindestens 30 cm zu allen Komponenten des Knöchelgelenksystems, um eine Beeinträchtigung der Funktion des Knöchelgelenksystems zu vermeiden. Wenn eine Verwendung in einem Abstand von weniger als 30 cm notwendig ist, beobachten Sie das Knöchelgelenksystem bei der Anwendung, um sicherzustellen, dass es normal funktioniert. Beachten Sie auch die in dieser Gebrauchsanweisung angegebenen Sicherheitsabstände für HF-Kommunikationsgeräte (siehe Abschnitt 26.5).

# A WARNUNG

#### Sturzgefahr durch Sicherheitslücken in der Software

Führen Sie regelmäßige Updates für Ihr mobiles Endgerät durch. Stellen Sie sicher, dass Ihre Expert App und das Betriebssystem Ihres mobilen Endgeräts immer mit der aktuellen Version arbeiten.

# A WARNUNG

Schädigung des anatomischen Gelenks durch falsche Position des mechanischen Gelenkdrehpunkts Legen Sie die mechanischen Gelenkdrehpunkte richtig fest, um eine dauerhafte Fehlbelastung des anatomischen Gelenks zu vermeiden. Beachten Sie dafür die Online-Tutorials auf der FIOR & GENTZ Website oder kontaktieren Sie den Technischen Support.

# A WARNUNG

Schädigung des Systemgelenks durch unsachgemäße Handhabung der Funktionseinheit Öffnen Sie nicht die Funktionseinheit und/oder die Hydraulik der Funktionseinheit. Lösen Sie nicht die Schrauben der Hydraulik, da diese sonst beschädigt wird.

# A WARNUNG

#### Bruch des Systemgelenks durch fehlenden Systemanker

Verwenden Sie beim Bau der Orthese einen Systemanker, um eine sichere Einbindung des Systemgelenks in das Laminat zu gewährleisten. Bei einer Einbindung ohne Systemanker kann das Systemgelenk brechen.

# **WARNUNG**

#### Stromschlaggefahr durch unsachgemäße Handhabung

Verwenden Sie ausschließlich das mitgelieferte Zubehör, um einen Stromschlag sowie Schädigungen des Knöchelgelenksystems zu vermeiden.

# A WARNUNG

#### Verletzungsgefahr durch unsachgemäße Handhabung der Steuereinheit

Verwenden Sie die Steuereinheit wie in dieser Gebrauchsanweisung beschrieben. Die Steuereinheit ist ein empfindliches elektronisches Gerät mit einem verbauten Lithium-Polymer-Akku. Achten Sie insbesondere darauf:

- dass die Orthese während des Aufladevorgangs nicht getragen wird,
- Kontakt mit starker Hitze oder Feuer zu vermeiden,
- die Steuereinheit nicht in direktem Sonnenlicht zu laden und
- die Steuereinheit nicht zu öffnen.

# HINWEIS

Einschränkung der Gelenkfunktion durch unsachgemäße Verarbeitung

- Fehler in der Verarbeitung können die Gelenkfunktion beeinträchtigen. Achten Sie insbesondere darauf:
- die Systemschiene/den Systemanker mit dem Systemkasten entsprechend der Arbeitstechnik zu verbinden,
- die Orthese nicht mit montierter Funktionseinheit und Steuereinheit zu tempern,
- die Gelenkbauteile nur leicht zu fetten und
- die Wartungsintervalle einzuhalten.

# HINWEIS

#### Einschränkung der Gelenkfunktion durch unsachgemäße Schmutzentfernung Klären Sie den Patienten darüber auf, wie die Orthese und das Systemgelenk sachgemäß von Schmutz befreit werden.

# HINWEIS

#### Einschränkung der Gelenkfunktion durch fehlende Wartung

Halten Sie vorgegebene Wartungsintervalle ein, um Störungen der Gelenkfunktion zu vermeiden. Klären Sie auch den Patienten über einzuhaltende Wartungstermine auf. Tragen Sie den nächsten Wartungstermin in den Orthesen-Servicepass des Patienten ein.

 $\hat{\mathbf{n}}$ 

Weisen Sie den Patienten darauf hin, sich bei auftretenden Problemen mit dem Systemgelenk und gegebenenfalls auftretenden allergischen Reaktionen an den Hersteller zu wenden. Die Kontaktdaten des Herstellers finden Sie auf der Rückseite dieser Gebrauchsanweisung.

## 3. Verwendung

#### 3.1 Verwendungszweck

Das NEURO HiSWING R+ Knöchelgelenksystem mit Bauteilset inklusive Systemknöchelgelenk und Steuereinheit ist ausschließlich für die orthetische Versorgung der unteren Extremität einzusetzen. Das Systemgelenk darf nur für den Bau einer AFO oder KAFO eingesetzt werden. Jedes Systemgelenk beeinflusst die Funktion der Orthese und somit auch die Funktion des Beins. Das Systemgelenk darf ausschließlich für eine Versorgung verwendet und nicht erneut eingesetzt werden.

Das Knöchelgelenksystem ist mit Bluetooth® Technologie ausgestattet. Mit der Expert App können Sie Orthesen einstellen, die mit dem NEURO HiSWING R+ Systemknöchelgelenk ausgerüstet sind.

#### 3.2 Indikation

Die Indikationen für die Versorgung mit einer Orthese der unteren Extremität sind Unsicherheiten, die zu einem pathologischen Gangbild führen. Dies kann beispielsweise durch Lähmungen, strukturell bedingte Fehlstellungen/ Fehlfunktionen oder infolge von körperlichen Traumata und/oder Operationen verursacht werden.

Entscheidend für die orthetische Versorgung sind die körperlichen Voraussetzungen des Patienten wie Muskelstatus oder Aktivitätsgrad. Eine Evaluierung hinsichtlich einer sicheren Handhabung der Orthese durch den Patienten muss erfolgen.

Alle Systemknöchelgelenke können zudem im Rahmen einer prothetischen Versorgung von Patienten mit Teilfußamputationen eingesetzt werden. Hierfür wird die von einer qualifizierten Fachkraft für Orthopädietechnik für den Patienten angefertigte Orthese (Sonderanfertigung) mit einer Fußprothese kombiniert. Weiterführende Informationen sind im Handbuch zu Teilfußamputationen (siehe QR-Code, Abb. 1) zu finden.



Abb. 1

#### 3.3 Kontraindikation

Das Systemgelenk ist nicht geeignet für Versorgungen, die nicht in Abschnitt 3.2 beschrieben wurden, wie eine Versorgung der oberen Extremität oder eine Versorgung mit einer Prothese oder Orthoprothese, die nicht lediglich einen Teil des Fußes betrifft, beispielsweise nach Amputationen von Beinsegmenten.

#### 3.4 Qualifikation

Das Systemgelenk ist nur durch eine qualifizierte Fachkraft für Orthopädietechnik zu verbauen.

#### 3.5 Anwendung

Alle FIOR & GENTZ Systemgelenke wurden für Aktivitäten des täglichen Lebens wie Stehen und Gehen entwickelt. Extreme Stoßbeanspruchungen, die beispielsweise beim Weitsprung, Klettern und Fallschirmspringen auftreten, sind ausgeschlossen. Das Systemgelenk darf bei Temperaturen von -10 °C bis +40 °C verwendet werden.

#### 3.6 Kombinationsmöglichkeiten mit anderen Systemgelenken

Das **NEURO HiSWING R+** Systemknöchelgelenk kann mit Systemkniegelenken aus dem FIOR & GENTZ Produktsortiment verbaut werden. Das **NEURO CLASSIC frei beweglich** ist als Mitläufer einsetzbar.

Wir empfehlen, bei der Auswahl aller Systembauteile für Ihre Orthese den Orthesen-Konfigurator zu nutzen und die Empfehlungen des Konfigurationsergebnisses zu beachten.

# 4. Gelenkfunktionen

i

Das NEURO HiSWING R+ ist ein mikroprozessorgesteuertes, automatisches Systemknöchelgelenk und verfügt über die folgenden Gelenkfunktionen:

- Zero-Modus für das Zurücksetzen des Unterschenkel-Lot-Winkels auf die Grundstellung, z. B. für das Bergauf- und Bergabgehen
- Relax-Modus f
  ür Situationen, in denen der Patient die Orthese frei beweglich nutzen m
  öchte, z. B. um den Fu
  ß im Sitzen zu entspannen
- Treppenmodus für eine Anpassung des Unterschenkel-Lot-Winkels beim Treppensteigen
- Alternativfunktion mit Bedienknopf f
  ür Situationen, in denen der Kn
  öchelgelenkwinkel manuell angepasst werden soll und die User App nicht verf

  ügbar ist

Die wesentlichen Leistungsmerkmale des automatisch-elektronischen Systemgelenks bestehen darin, die Anpassung des Knöchelgelenkwinkels entsprechend der Auswahl in der User App zu aktivieren und deaktivieren und die Ventile in den automatischen Modi rechtzeitig zu öffnen.

Bei auftretenden elektromagnetischen Störungen funktioniert das automatische Knöchelgelenksystem nicht wie in dieser Gebrauchsanweisung beschrieben. Lesen Sie die Sicherheitshinweise vor der Nutzung des Knöchelgelenksystems, um Probleme zu vermeiden.

Durch die verbauten Systembauteile hat das Systemknöchelgelenk außerdem folgende Funktionen:

Systembauteil	Funktion
	dorsal (hintere Federeinheit): - integrierte Fußheberfunktion - kontrolliertes Absenken des Fußes in <i>loading response</i>
Federeinheiten	ventral (vordere Federeinheit): - erhöhte Energierückgewinnung während der Fersenablösung zur Unterstützung des push off
	dorsal und ventral: - Unterstützung des Patienten bei der dynamischen Aufrichtung aus einer gebeugten Stellung heraus und Verbesserung der Gang- und Standsicherheit durch Ausbalancie- ren des Körpers
Bedienknopf	<ul> <li>Anpassung des Knöchelgelenkwinkels durch den Patienten, wenn die User App nicht verfügbar ist</li> <li>Erweiterung der Bewegungsfreiheit um 34°</li> </ul>

#### 4.1 Modi

Das automatische Knöchelgelenksystem verfügt über den Zero-, Relax- und Treppenmodus. Wenn keiner dieser Modi aktiv ist, befindet sich die Steuereinheit im Standby und ist bereit für eine mögliche Aktivierung eines Modus. Das Systemgelenk kann dann normal genutzt werden und verbessert die Gang- und Standsicherheit mithilfe der verwendeten Federeinheiten.

Zu Übungszwecken für den Moduswechsel erscheint in der rechten oberen Ecke der App ein Blitz, direkt nachdem ein Modus aktiviert wurde. Während der Blitz ausgefüllt dargestellt wird, sollten die Federeinheiten des Systemknöchelgelenks entlastet werden. Sobald die Federeinheiten innerhalb dieser Zeit entlastet wurden, öffnen sich die Hydraulikventile und der Unterschenkel-Lot-Winkel kann angepasst werden. Während der Winkelanpassung wird nur der Umriss des Blitzes dargestellt. Ist kein Modus aktiviert, wird kein Blitz abgebildet.

Hat der Patient den Zeitpunkt zum Entlasten der Federeinheiten verpasst, kann er seinen Unterschenkel vorund zurückneigen. Der Blitz wird dann erneut ausgefüllt dargestellt für den Zeitraum, in dem die Federeinheiten entlastet werden sollten.

## In der Standardeinstellung kann ein Moduswechsel nur im Stillstand durchgeführt werden. Der Patient muss eine halbe Sekunde warten, bevor er den Modus mit der App aktiviert.

#### 4.1.1 Zero-Modus

i

Mit dem Zero-Modus kann der Patient den Orthesenaufbau in die von einer qualifizierten Fachkraft für Orthopädietechnik eingestellte Grundstellung zurücksetzen. Dabei wird der Winkel des Unterschenkels in Bezug auf die Lotlinie auf den gleichen Winkel eingestellt, den die qualifizierte Fachkraft für Orthopädietechnik bei der Übergabe der Orthese als Grundstellung definiert hat. Dabei geht der Patient wie folgt vor:

- 1 Der Patient bleibt stehen oder steht auf.
- 2 Er schiebt den Zero-Schieberegler in der User App nach rechts.
- 3 Der Hintergrund des Schiebereglers leuchtet rot, wenn die Neigung des Unterschenkels nicht der Grundstellung entspricht.
- 4 Der Patient lässt den Fuß auf dem Boden stehen, aber entlastet den Unterschenkel etwas und neigt ihn vor und/oder zurück, bis der Hintergrund des Schiebereglers grün leuchtet. Der Patient verharrt in dieser Stellung kurz, bis der Hintergrund des Schiebereglers nicht mehr leuchtet. Die Neigung des Unterschenkels entspricht nun dem Winkel, der bei der Einstellung der Grundstellung durch die qualifizierte Fachkraft für Orthopädietechnik festgelegt wurde.

Der Zero-Modus sollte in folgenden Situationen genutzt werden:

- f
  ür das Stehen oder Gehen auf Steigungen oder Gef
  älle, um das Bergaufgehen zu erleichtern (der Unterschenkel kann so weit vorgeneigt werden, dass die Neigung des Unterschenkels dem eingestellten Winkel in Bezug zur Lotlinie in der Grundstellung entspricht) und die Standsicherheit beim Bergabgehen zu erh
  öhen (der Unterschenkel kann so weit zur
  ückgeneigt werden, dass die Neigung des Unterschenkels dem eingestellten Winkel in Bezug zur Lotlinie in der Grundstellung entspricht)
- nachdem die Orthese zum Bergauf- oder Bergabgehen genutzt wurde und der Patient wieder auf ebenem Untergrund steht und geht
- nachdem die Orthese im Relax-Modus war und der Patient sie wieder zum Stehen oder Gehen nutzen möchte
- nachdem der Patient den Treppenmodus genutzt hat
- nach jedem Schuhwechsel
- für das Tragen der Orthese ohne Schuh

#### 4.1.2 Relax-Modus

Im Relax-Modus ist das Systemknöchelgelenk frei beweglich und der Patient kann den Unterschenkel-Lot-Winkel frei verändern, um den Fuß im Sitzen zu entspannen.

) Wenn das automatische Systemknöchelgelenk mit einem automatischen Systemkniegelenk kombiniert wurde, ist der Relax-Modus nicht verfügbar.

#### 4.1.3 Treppenmodus

Mit dem Treppenmodus kann der Patient den Orthesenaufbau an den physiologischen Knöchelgelenkwinkel beim Treppensteigen anpassen, bevor er eine Treppe hinauf- oder hinuntergeht. Er aktiviert den Treppenmodus mit der User App und bewegt seinen Fuß in Richtung Dorsalextension, bis die Winkelanpassung beendet ist. Nach dem Treppensteigen muss der Zero-Modus betätigt werden, um den Unterschenkel-Lot-Winkel wieder in die Grundstellung zu bringen.

Eine qualifizierte Fachkraft für Orthopädietechnik definiert den Unterschenkel-Lot-Winkel für den Treppenmodus in der Expert App. Wenn dieser voreingestellte Winkel im Treppenmodus erreicht wird, schließen die Hydraulikventile und der Patient kann die Treppe hinauf- bzw. hinabgehen.

#### 4.1.4 Alternativfunktion mit Bedienknopf

Die Alternativfunktion beschreibt die Anpassung des Knöchelgelenkwinkels mit dem Bedienknopf (Abb. 2) am Systemgelenk durch den Patienten, wenn die User App nicht verfügbar ist. Wenn dieser gedrückt und gehalten wird, kann der Knöchelgelenkwinkel manuell und separat in beide Richtungen verändert werden.





# 5. NEURO HiSWING R+ Knöchelgelenksystem

Das Knöchelgelenksystem ist mit Bluetooth® Technologie\* ausgerüstet und setzt sich aus folgenden Komponenten zusammen (Abb. 3):





3 Aufladekabel mit Netzteil und User App für den Patienten

**4** Expert App für qualifizierte Fachkräfte für Orthopädietechnik

Das Systemknöchelgelenk und die Steuereinheit werden in die Orthese des Patienten eingebaut. Um die Orthese in Betrieb zu nehmen und einzustellen, benötigen Sie die Expert App. Die App muss einmalig über den Codegenerator für die Expert App auf der FIOR & GENTZ Website freigeschaltet werden. Der Patient benötigt zum Bedienen der Orthese die User App.



\* Die Wortmarke Bluetooth<sup>®</sup> und die Logos sind eingetragene Marken der Bluetooth SIG, Inc., und jegliche Verwendung dieser Marken durch FIOR & GENTZ erfolgt unter Lizenz.

Für den Bau einer Orthese mit dem **NEURO HISWING R+** benötigen Sie zusätzlich zum Systemknöchelgelenk ein Steuereinheitenset und ein Anschlusskabelset. Auch wenn Sie das Systemknöchelgelenk mit einem automatischen Systemkniegelenk aus dem FIOR & GENTZ Produktsortiment in einer KAFO kombinieren möchten, brauchen Sie nur eine Steuereinheit.



Abb. 4

osition	Artikelnummer	Bezeichnung	ME	Menge unilateral
1	ET3860	Steuereinheit mit Lithium-Polymer-Akku	Stk.	1
2	ET0710-01	Aufladekabel für Steuereinheit, 1 m	Stk.	1
3	ET0780-01	Netzteil	Stk.	1
4	VE0831-A3	Gewindeeinsatz	Stk.	4
5	SC1302-L06	Senkschraube mit Kreuzschlitz H	Stk.	4

Beachten Sie, dass Aufladekabel und Netzteil nicht Teil des Medizinprodukts sind.

	Anschlusskabelset NEURO HiSWING R+ (SH8860–K)					
				Menge		
Position	Artikelnummer	Bezeichnung	ME	unilateral		
ohne Abb.	ET0711-03	Anschlusskabel für Funktionseinheit NEURO HiSWING R+, 510 mm	Stk.	1		
ohne Abb.	ET0971-1	Gießdummy für Kabellängenausgleich	Stk.	1		
ohne Abb.	SH0985-11	Gießdummy für Anschlusskabel, 470 mm	Stk.	1		


	Anschlusskabelset NEURO HISWING R+, NEURO HITRONIC (SI 3860-K/4)					
Position	Artikelnummer	Bezeichnung	ME	Menge unilateral		
ohne Abb.	ET0713-02	Anschlusskabel für Funktionseinheit NEURO HiTRONIC und NEURO HiSWING R+, 660 mm	Stk.	1		
ohne Abb.	ET0972-3	Gießdummy für Anschlusskabel für Funktionseinheit	Stk.	1		
ohne Abb.	ET0971-1	Gießdummy für Kabellängenausgleich	Stk.	3		
ohne Abb.	SH0985-15	Gießdummy für Anschlusskabel für NEURO HiSWING R+ Funktionseinheit, 270 mm	Stk.	1		
ohne Abb.	SH0985-16	Gießdummy für Anschlusskabel für Steuereinheit, 140 mm	Stk.	1		
ohne Abb.	SL0935-17	Gießdummy für Anschlusskabel NEURO HiTRONIC Funkti- onseinheit, 190 mm	Stk.	1		

Anschlusskabelset NEURO HiSWING R+, NEURO TRONIC (SK3860-K/4)					
				Menge	
Position	Artikelnummer	Bezeichnung	ME	unilateral	
ohne Abb.	ET0714-02	Anschlusskabel für Funktionseinheit NEURO TRONIC und NEURO HISWING R+, 660 mm	Stk.	1	
ohne Abb.	ET0972-3	Gießdummy für Anschlusskabel für Funktionseinheit	Stk.	1	
ohne Abb.	ET0971-1	Gießdummy für Kabellängenausgleich	Stk.	3	
ohne Abb.	SH0985-15	Gießdummy für Anschlusskabel für NEURO HiSWING R+ Funktionseinheit, 270 mm	Stk.	1	
ohne Abb.	SH0985-16	Gießdummy für Anschlusskabel für Steuereinheit, 140 mm	Stk.	1	
ohne Abb.	SK0935-11	Gießdummy für Anschlusskabel NEURO TRONIC Funkti- onseinheit, 250 mm	Stk.	1	

Nähere Informationen zu speziellen Arbeitsschritten, die Sie beim Bau einer Orthese mit dem **NEURO HiSWING R+** Systemknöchelgelenk beachten müssen, wie z. B. die Platzierung von Dummys sowie die Besonderheiten beim Armieren, finden Sie im entsprechenden Online-Tutorial (siehe QR-Code, Abb. 5) auf der FIOR & GENTZ Website.



# 6. Lieferumfang des Systemknöchelgelenks

Bezeichnung	Menge
NEURO HiSWING R+ Systemknöchelgelenk (Abb. 8)	1
Deckplattenverpresshilfe (Abb. 6)	1
Montage-/Gießdummy (Abb. 7)	1
Orthesengelenkfett, 3 g (ohne Abbildung)	1







Abb. 8

## 7. Belastung

Die reale Belastung der Systemgelenke ergibt sich aus den relevanten Patientendaten und der Auswahl der Schuhe. Bei der Auswahl des Systemgelenks muss nach Absprache mit dem Patienten die maximale Absatzhöhe der Schuhe berücksichtigt werden, die der Patient mit der Orthese tragen möchte. Die Belastung sowie die passenden Systembauteile können über den Orthesen-Konfigurator bestimmt werden. Wir empfehlen, dass Sie für den Bau der Orthese die vom Orthesen-Konfigurator ermittelten Systembauteile verwenden und die empfohlene Arbeitstechnik beachten. Informationen zu den Arbeitstechniken

finden Sie auf der FIOR & GENTZ Website im Bereich "Online-Tutorials".

## 8. Werkzeuge für die Montage des Systemgelenks

Werkzeug	Systembreite 20 mm
T8 Innensechsrundschlüssel/-bit	х
T10 Innensechsrundschlüssel/-bit	х
T30 Innensechsrundschlüssel/-bit	х
Drehmomentschraubendreher, 1-6 Nm	х
Spiralbohrer, 3,2 mm	х
PH0 Kreuzschlitzschraubendreher	x
Zange	x



Abb. 9

## 9. Funktionseinheit

In der Funktionseinheit befindet sich das hydraulische System mit Hydrauliköl. Die Funktionseinheit wird vollständig montiert geliefert. Die Funktionseinheit darf nicht geöffnet werden. Entfernen Sie keine Schrauben, die mit Blindstopfen mit der Aufschrift "SEAL" versiegelt sind, sowie keine Sicherheitsschrauben, da die Gewährleistung ansonsten erlischt (Abb. 9). Die versiegelten Schrauben dürfen nur gelöst werden, wenn Sie die Funktionseinheit entsorgen.

## 10. Montage des Systemgelenks

Das Systemgelenk wird montiert geliefert. Alle Funktionen werden werkseitig geprüft. Für den Einbau in die Orthese und für anfallende Wartungsarbeiten müssen Sie die Funktionseinheit zunächst vom Systemgelenk demontieren. Um eine optimale Funktion zu gewährleisten, beachten Sie die nachfolgende Montageabfolge. Sichern Sie dabei alle Schrauben mit dem in Abschnitt 10.7 angegebenen Drehmoment.



Abb. 10

Nähere Informationen zur Montage finden Sie im Online-Tutorial Gelenkmontage NEURO HISWING R+ (siehe QR-Code, Abb. 10) auf der FIOR & GENTZ Website.

Die Hydraulik der Funktionseinheit darf nicht geöffnet werden. Entnehmen Sie den Explosionszeichnungen (Abb. 39–40), welche Systembauteile des Systemgelenks demontiert werden dürfen. Die in Abb. 9 gekennzeichneten Schrauben der Hydraulik dürfen nicht gelöst werden.



## 10.1 Demontage der Funktionseinheit

- 1 Drehen Sie beide Senkschrauben heraus.
- 2 Drehen Sie die Pressschraube in das Gewinde der ersten Schraube (S1, Abb. 15) ein. Die Pressschraube darf nicht vollständig hineingedreht werden (Abb. 11).
- 3 Schieben Sie das Gelenkoberteil und die Funktionseinheit auseinander, indem Sie wie dargestellt Kraft darauf ausüben (Pfeile in Abb. 11). Dies kann mithilfe eines Schraubstocks oder durch kontrollierte Schläge, z. B. mit einem Schonhammer, erreicht werden.
- 4 Entfernen Sie die Pressschraube wieder.

#### 10.2 Montage der Funktionseinheit

Achten Sie darauf, die Gleitscheibe bei der Montage nicht zu beschädigen. Durch klemmende Gleitscheiben-Partikel kann seitliches Spiel im Systemgelenk entstehen.

- 1 Säubern Sie das Gewinde des Splintbolzens und des Gelenkoberteils sowie die Bohrungen der Funktionseinheit vor der Montage mit LOCTITE<sup>®</sup> 7063 Schnellreiniger. Lassen Sie die Gewinde 10 Minuten lang an der Luft trocknen.
- 2 Besprühen Sie eine Gleitscheibenseite mit Sprühkleber und kleben Sie sie in die Funktionseinheit (Abb. 12).
- 3 Fetten Sie die andere Seite leicht mit Orthesengelenkfett.
- 4 Fetten Sie an der Funktionseinheit die seitlichen Kontaktflächen zum Gelenkoberteil mit Orthesengelenkfett (Abb. 13).
- 5 Montieren Sie die Funktionseinheit, indem Sie sie mit der Pressschraube und der Unterlegscheibe verpressen (Abb. 14).
- 6 Entfernen Sie Pressschraube und Unterlegscheibe wieder.
- 7 Drehen Sie die erste Senkschraube (S1) ein (Abb. 15).
- 8 Vergewissern Sie sich, dass zwischen Funktionseinheit und Gelenkoberteil kein Spalt mehr vorhanden ist (Abb. 16).

#### 10.3 Montage des Systemfußbügels

- 1 Fetten Sie die Gleitflächen des Splintbolzens sowie die Kontaktflächen des Systemfußbügels zwischen Systemfußbügel und Federeinheiten mit Orthesengelenkfett.
- 2 Fetten Sie die zweite Gleitscheibe leicht von beiden Seiten und setzen Sie sie auf den Systemfußbügel (Abb. 17).
- 3 Schieben Sie den Systemfußbügel von unten zwischen Funktionseinheit und Gelenkoberteil. Achten Sie darauf, dass

die Gleitscheibe dabei in Richtung Gelenkoberteil zeigt und in der richtigen Position bleibt.





Abb. 17



Abb. 11



Abb. 12



Abb. 13



Abb. 14



Abb. 15



Abb. 16

- 4 Setzen Sie den Splintbolzen in die dafür vorgesehene Vertiefung am Gelenkoberteil. Der Splintbolzen muss vollständig in der Vertiefung sitzen (Abb. 18).
- 5 Drehen Sie die zweite Senkschraube (Achsschraube, S2) ein (Abb. 19).

## 10.4 Überprüfen der Leichtgängigkeit

Drehen Sie die Schrauben der Funktionseinheit mit dem entsprechenden Drehmoment fest (siehe Abschnitt 10.7). Überprüfen Sie die Leichtgängigkeit des Systemgelenks.

Tauschen Sie bei seitlichem Spiel eine Gleitscheibe gegen die nächstdickere oder bei fehlender Leichtgängigkeit (es klemmt) gegen die nächstdünnere Gleitscheibe aus.

## 10.5 Montage der Federeinheit

- 1 Lösen Sie die Schrauben auf der Rückseite der Funktionseinheit und entfernen Sie beide Federeinheitenabdeckungen (Abb. 20).
- 2 Lösen Sie die Schrauben auf den Federkanälen und entfernen Sie die Justierschraubenabdeckungen (Abb. 21). Die Justierschrauben (2) sind jetzt sichtbar.
- 3 Schrauben Sie die Justierschrauben bis zum Anschlag heraus.
- 4 Setzen Sie die O-Ring-Dämpfer (4) und die Gleitbuchsen (5) mit den Kolben (3) zusammen (Abb. 22). Beachten Sie dabei den korrekten Sitz der Gleitbuchse auf dem Kolben (Abb. 23).
- 5 Stecken Sie die Druckfedern (6) darauf.
- 6 Setzen Sie die Federeinheiten (7) mitsamt der Kolben (3) und der montierten Systembauteile (4, 5, 6; Abb. 22) in die Federkanäle ein (Abb. 24).
- 7 Schrauben Sie die Justierschrauben wieder herein. Die Justierschrauben sollen so weit eingedreht werden, dass kein Spiel in ap-Richtung mehr vorhanden ist. Die Federeinheiten sollen dabei nicht komprimiert werden.
- 8 Halten Sie den Bedienknopf am Systemgelenk gedrückt und überprüfen Sie die Hydraulik, indem Sie den Knöchelgelenkwinkel anpassen. Wenn Sie die Steuereinheit angeschlossen und mit der Expert App verbunden haben (siehe Abschnitt 13 und 14), überprüfen Sie die Hydraulik im Zero- oder Relax-Modus. Sollte die Hydraulik gestört sein (fehlende Beweglichkeit in der Hydraulik), lockern Sie die Justierschrauben etwas.
- 9 Setzen Sie die Federeinheitenabdeckungen wieder auf die Rückseite der Funktionseinheit und die Justierschraubenabdeckungen auf die Federkanäle und drehen Sie die Schrauben fest.



Abb. 19



Abb. 21



Abb. 20

Abb. 22



Abb. 23



Abb. 24

## 10.6 Überprüfen des Bedienknopfs

Überprüfen Sie nach der Montage der Federeinheiten die Funktion des Bedienknopfs.

- 1 Drücken und halten Sie den Bedienknopf.
- 2 Bewegen Sie das Systemgelenk in ap-Richtung und überprüfen Sie, ob sich der Knöchelgelenkwinkel verändern lässt.
- 3 Lassen Sie den Bedienknopf los und überprüfen Sie, ob der neue Knöchelgelenkwinkel gesichert ist und erhalten bleibt.

#### 10.7 Sicherung der Schrauben

Die Sicherung der Schrauben erfolgt, nachdem die Orthese gefertigt und anprobiert worden ist und bevor sie dem Patienten übergeben wird.

- 1 Lösen Sie die Schrauben der Funktionseinheit (Abb. 19) nach dem Überprüfen der Leichtgängigkeit wieder und entfernen Sie sie aus der Funktionseinheit.
- 2 Geben Sie einen kleinen Tropfen LOCTITE® 243 mittelfest auf das Gewinde der Schrauben.
- 3 Sichern Sie die Schrauben der Funktionseinheit (Abb. 19) mit dem der Systembreite entsprechenden Drehmoment.
- 4 Lassen Sie den Kleber aushärten (nach ca. 24 Stunden endfest).

Schrauben für Funktionseinheit	Systembreite 20 mm	
Pressschraube der Deckplattenverpresshilfe	6 Nm	
Senkschraube mit Innensechsrund (S1)	6 Nm	
Senkschraube mit Innensechsrund (Achsschraube, S2)	6 Nm	

Die Schrauben der Funktionseinheit sind bei Auslieferung nicht mit dem notwendigen Drehmoment gesichert. Die Angaben zu den Drehmomenten finden Sie auch in den Senkungen der Funktionseinheit.

## 11. Einstellmöglichkeiten an der Orthese

Die Orthese kann mit einstellbaren Systemknöchelgelenken individuell an die Bedürfnisse des Patienten angepasst werden. Die in den Abschnitten 11.1 bis 11.4 beschriebenen Einstellungen beeinflussen sich nicht gegenseitig und können unabhängig voneinander vorgenommen werden.

Beachten Sie die korrekte Einstellung des Dorsalanschlags bei der Montage des Systemknöchelgelenks. Er ist entscheidend für den gesamten Aufbau der Orthese. Nähere Informationen hierzu finden Sie im Online-Tutorial Aufbau-Richtlinien AFO (siehe QR-Code, Abb. 25) auf der FIOR & GENTZ Website.



Abb. 25

Ĭ

#### 11.1 Einstellen oder Anpassen des Orthesenaufbaus

Mit der App kann der Unterschenkel-Lot-Winkel in beide Richtungen stufenlos um bis zu 17° verändert werden. Alternativ kann dafür auch der Bedienknopf am Systemgelenk genutzt werden. Nehmen Sie alle Einstellungen an der Orthese auf der Werkbank und nicht am Bein des Patienten vor. Gehen Sie dafür wie folgt vor:

- 1 Stellen Sie die Orthese in den Schuh.
- 2 Drücken und halten Sie den Bedienknopf oder nutzen Sie die App und bringen Sie die Orthese in die gewünschte Position (Abb. 26).
- 3 Wenn Sie den Bedienknopf benutzt haben, sichern Sie das Systemgelenk, indem Sie den Bedienknopf loslassen.

#### 11.2 Erhöhen der Bewegungsfreiheit

Die Bewegungsfreiheit des Systemgelenks kann mit der App um 34° erhöht werden. Beachten Sie, dass die Federeinheiten in dieser Einstellung nicht aktiv sind.

Diese Einstellung ist ausschließlich zum Anpassen des Unterschenkel-Lot-Winkels sowie im Sitzen und zum An- und Ausziehen der Orthese geeignet und darf nicht beim Gehen, Laufen oder Radfahren verwendet werden. Die Orthese bietet dem Patienten nicht die notwendige Sicherheit, da ihre Funktion in dieser Einstellung aufgehoben ist. Außerdem kann die Hydraulik des Systemgelenks dadurch beschädigt werden.

# 11.3 Austauschen der Federeinheit

Die Federkraft kann durch Federeinheiten (2; Abb. 27) in unterschiedlichen Federstärken verändert werden. Setzen Sie je nach benötigter Federkraft die passende Federeinheit in den Federkanal ein. Es gibt fünf Federeinheiten, deren Federkraft von normal bis extra stark reicht (Abb. 28). Beachten Sie, dass die Federeinheit die maximal mögliche Bewegungsfreiheit des gesicherten Systemgelenks vorgibt.

Zum Austauschen der Federeinheit muss die Justierschraube (1; Abb. 27) gelöst werden. Nach dem Einsetzen der neuen Federeinheit muss die Justierschraube wieder so weit eingedreht werden, dass die Federeinheit spielfrei montiert ist.



2



Abb. 28



Abb. 26

## 11.4 Ablesen der Gelenkwinkel

Auf allen Systemknöchelgelenken und Systemfußbügeln befinden sich Markierungen (Abb. 29), die den Winkel der Systembauteile zueinander anzeigen. So können Sie die individuelle Grundstellung (den Grundaufbau der Orthese) überprüfen, den angezeigten Gelenkwinkel dokumentieren und spätere Abweichungen vergleichen. Der Gelenkwinkel in der individuellen Grundstellung darf nicht außerhalb der Gradmarkierungen liegen.

Die Abstände der Gradmarkierungen entnehmen Sie der nachfolgenden Tabelle.

Gradmarkierung	
Systembreite	20 mm
Grad	2°

# 12. Hinweise zur Herstellung der Orthese

#### 12.1 Verbindung mit Systemschiene/Systemanker

Die Systemschiene/der Systemanker muss entsprechend der in der Planung vorgesehenen Arbeitstechnik durch Verkleben und Verschrauben oder Verschrauben und Umwickeln mit dem Systemgelenk verbunden werden (Abb. 30-32).

Nähere Informationen finden Sie in der Gebrauchsanweisung für gualifizierte Fachkräfte für Orthopädietechnik Systemschienen und Systemanker (siehe QR-Code, Abb. 33).

## 12.2 Beschleifen der Orthesenteile

Nachdem Sie die Orthesenteile getempert haben, beschleifen Sie die Laminatkanten. Achten Sie dabei darauf, nicht die seitlichen Flächen des Gelenkoberteils zu beschleifen. Dadurch kann die Passung zwischen Gelenkoberteil und Deckplatte beschädigt werden, was zu mechanischen Geräuschen führen kann.

Informationen zu den Arbeitstechniken finden Sie auf der FIOR & GENTZ Website im Bereich "Online-Tutorials".







Abb. 33









# 13. Steuereinheit

Die Steuereinheit liegt dem Bauteilset bei und wird in der Orthese verbaut. Sie empfängt Einstellungen der Expert App und Befehle der User App, registriert die Bewegungen des Patienten und steuert das NEURO HISWING R+ Systemknöchelgelenk.

Beachten Sie bei der Herstellung der Orthese, dass die Steuereinheit so positioniert wird, dass sich der Ladeanschluss unten befindet.



Informationen zum Anbringen der Steuereinheit an der Orthese finden Sie in den Online-Tutorials auf der FIOR & GENTZ Website.

#### 13.1 Kabelverbindung der Steuereinheit und Funktionseinheit

Ziehen Sie die gerändelten Gewindebuchsen nur handfest an. Verwenden Sie keine Zange zum Anziehen der Gewindebuchsen.

Bevor Sie die Steuereinheit an der Orthese fixieren, müssen Sie über das Anschlusskabel eine Verbindung zur Funktionseinheit des Systemknöchelgelenks herstellen.

- Stecken Sie das Anschlusskabel in den Anschluss der Funktionseinheit und ziehen Sie die gerändelte Gewindebuchse handfest an.
- Stecken Sie das Anschlusskabel in den Anschluss der Steuereinheit (Abb. 34) und ziehen Sie die gerändelte Gewindebuchse handfest an.
   Es ist noch ein kleiner Spalt sichtbar.

Abb. 34

3 Fixieren Sie die Steuereinheit mithilfe der beiliegenden Senkschrauben an der Orthesenschale.

## 13.2 Manueller Moduswechsel

In der Steuereinheit ist eine MODE-Taste eingebaut, über die der Modus der Orthese ohne die App verändert werden kann.

Je nachdem, welcher Modus voreingestellt ist, kann in folgender Reihenfolge durch kurzes Drücken geschaltet werden: Zero, Relax und Standby. Diese Taste ist besonders wichtig, wenn der Patient mit dem Flugzeug reist, da dort die Bluetooth Verbindung der App während den Flugphasen Start, Endanflug und Landung möglicherweise nicht verwendet werden darf. Während des Flugs und nach der Landung kann die App im Regelfall verwendet werden.

/ Die MODE-Taste kann nur genutzt werden, solange der Akku nicht vollständig entladen ist. Bei vollständig entladenem Akku steht nur die Anpassung mit dem Bedienknopf zur Verfügung.

#### Wenn ein automatisches Systemkniegelenk mit dem NEURO HiSWING R+ Systemknöchelgelenk kombiniert wurde und beide mit derselben Steuereinheit verbunden sind, lässt sich der Modus für das Systemkniegelenk bei kurzem Drücken der MODE-Taste wechseln. Wird die MODE-Taste länger gedrückt, wechselt die Steuereinheit für das NEURO HISWING R+ zwischen Zero und Standby.

## 14. Inbetriebnahme

#### 14.1 Inbetriebnahme der Expert App

Laden Sie die App mit Ihrem Smartphone/Tablet herunter. Mindestanforderungen dafür sind Bluetooth 4.0 sowie Android 6.0 bzw. iOS 12. Schalten Sie die App einmalig über den Codegenerator für die Expert App auf der FIOR & GENTZ Website frei. So wird sichergestellt, dass Patienten nicht auf die Expert App zugreifen und Einstellungen an der Orthese verändern.



Abb. 35

Führen Sie regelmäßige Updates für Ihr mobiles Endgerät durch und aktivieren Sie automatische Updates. Stellen Sie sicher, dass Ihre Expert App und das Betriebssystem Ihres mobilen Endgeräts immer mit der aktuellen Version arbeiten. Falls der Hersteller Ihres mobilen Endgeräts keine Updates mehr zum Beheben von Fehlern oder Sicherheitslücken anbietet, ist es empfehlenswert, auf ein neueres Gerät zu wechseln.

#### 14.2 Verbinden von Steuereinheit und Expert App

Um eine Orthese mit der App einzustellen, muss Bluetooth dauerhaft eingeschaltet und die App im Vordergrund geöffnet sein. Nutzen Sie das Menü der App und wählen Sie den Menüpunkt Verbinden aus. Folgen Sie den weiteren Anweisungen der App. Die Steuereinheit kann parallel mit der Expert und der User App kommunizieren. Besteht eine aktive Verbindung mit einer App, blinkt die blaue LED an der Steuereinheit permanent. Möchten Sie die Orthese mit der Expert oder User App auf einem anderen mobilen Gerät einstellen, müssen Sie zunächst die aktuell mit der Steuereinheit verbundene App schließen.

# 15. Einstellmöglichkeiten mit der Expert App

#### 15.1 Moduswahl

Die zur Verfügung stehenden Modi (Zero-, Relax- und Treppenmodus) können mit der App ausgewählt werden. Der Zero-Modus kann zusätzlich durch Gesten (siehe Abschnitt 15.2.4.6) aktiviert werden. Weitere Informationen dazu finden Sie in der App.

#### 15.2 Hauptmenü

Über das Hauptmenü können Sie unterschiedliche Einstellungen an der Orthese vornehmen. Folgen Sie den Anweisungen der App.

#### 15.2.1 Verbinden (Inbetriebnahme der Steuereinheit)

Um eine Verbindung zwischen der Steuereinheit und der App herzustellen, nutzen Sie das Menü der App und wählen Sie den gewünschten Menüpunkt zum Verbinden mit einer oder zwei Steuereinheit(en) aus. Folgen Sie den weiteren Anweisungen der App.

Die Expert App versucht automatisch zu erkennen, welche Systemgelenke mit der Steuereinheit verbunden sind. Folgen Sie den Anweisungen der App, um das verbundene automatische Systemknöchelgelenk und/oder Systemkniegelenk zu bestätigen oder wählen Sie es manuell aus.

#### 15.2.2 Akkuzustand

In diesem Menüpunkt können Sie den Akkuzustand überprüfen. Dieser kann "gut", "mittel" oder "schlecht" sein. Je nach Akkuzustand kann die Zeit bis zum nächsten erforderlichen Aufladen variieren. Bei schlechtem Akkuzustand muss die Steuereinheit ausgetauscht werden (siehe Abschnitt 17.2)

#### 15.2.3 Verkabelungstest

Mit diesem Test können Sie die Kabelverbindung zur Funktionseinheit an der Orthese überprüfen. Stellen Sie die Orthese für diesen Test auf die Werkbank. Wählen Sie den Menüpunkt Verkabelungstest aus und folgen Sie den Anweisungen der App. Dann erhalten Sie das Ergebnis des Verkabelungstests für die Funktionseinheit.

Wenn Sie den Verkabelungstest starten, schaltet die Steuereinheit des NEURO HiSWING R+ automatisch in den Standby.

#### 15.2.4 Einstellungen

In diesem Menüpunkt können Sie Einstellungen an der Orthese vornehmen. Folgen Sie dazu den Anweisungen der App.

#### 15.2.4.1 Kalibrieren

i

Damit die Bewegungssensoren in der Steuereinheit die Lage des Unterschenkels registrieren können, müssen Sie die Orthese für eine erste Funktionsprüfung vor der Anprobe kalibrieren. Wiederholen Sie dann den Kalibrierungsvorgang. Lassen Sie den Patienten die Orthese beim erneuten Kalibrieren tragen. Folgen Sie den Anweisungen der App.

#### 15.2.4.2 Sound

Nachdem die Steuereinheit eine ausgeführte Geste (siehe Abschnitt 15.2.4.6) registriert hat, ertönt ein Signalton. Nachdem der Zero-Modus, der durch eine Geste aktiviert wurde, beendet wurde, ertönt ein weiterer Signalton. In den Soundeinstellungen können Sie die Lautstärke des Signaltons für die Aktivierung des Zero-Modus per Geste zu Übungszwecken für den Patienten einstellen bzw. den Signalton ausschalten.

#### 15.2.4.3 Moduswechsel

In diesem Menüpunkt können Sie die Empfindlichkeit der Steuereinheit für einen Moduswechsel anpassen, um einen Moduswechsel per App auch in Bewegung zu ermöglichen. Im Regelfall wechselt der Patient den Modus im Stillstand. Ein Moduswechsel in Bewegung kann die Sicherheit des Patienten gefährden. Sollte der Patient den Modus trotzdem in Bewegung wechseln wollen, folgen Sie den Anweisungen der App.

#### 15.2.4.4 Zurücksetzen

Sie haben die Möglichkeit, alle Einstellungen der Steuereinheit auf die Standardeinstellungen zurückzusetzen. Ausgenommen hiervon ist der Schrittzähler. Wählen Sie dazu den entsprechenden Menüpunkt in der App.

#### 15.2.4.5 Grundstellung

Bringen Sie das Bein mit Orthese in die Grundstellung und bestätigen Sie diese mit der App. Die Steuereinheit wird den Patienten von nun an bei Betätigung des Zero-Modus dabei unterstützen, die Orthese zurück in diese Grundstellung zu bringen. Die Steuereinheit überwacht den Unterschenkel-Lot-Winkel und schließt die Hydraulikventile, sobald der voreingestellte Winkel erreicht ist. Dazu sendet die Steuereinheit ein Signal an die App, sodass der Patient sehen kann, ob er die gespeicherte Grundstellung erreicht hat.

#### 15.2.4.6 Gestik

In diesem Menüpunkt können Sie die Geste zum Aktivieren des Zero-Modus einschalten und anpassen. Sie ermöglicht ein Aktivieren des Zero-Modus, ohne die App zu nutzen. Sie können eine oder mehrere Gesten auswählen. Es ist möglich, dass nicht alle Gesten für Ihren Patienten geeignet sind. Prüfen Sie, welche Gesten er ausführen kann und aktivieren Sie diese. Die folgenden Gesten stehen zur Auswahl:

- Fußrotation (Außen- und Innenrotation des Fußes)
- Fußsohle (Auftippen mit der Fußsohle)
- Fußspitze (Auftippen mit der Fußspitze)

#### i).....

Der Zero-Modus kann nur im Stillstand per Geste aktiviert werden. Der Patient muss eine halbe Sekunde warten, bevor er den Modus per Geste aktiviert. Zu Übungszwecken befindet sich in der linken oberen Ecke der App ein Kreis, der grün leuchtet, sobald der Patient eine halbe Sekunde gewartet hat und die Steuereinheit bereit ist für eine Aktivierung des Zero-Modus per Geste.

#### 15.2.4.7 Winkel für Treppenmodus

In diesem Menüpunkt können Sie den festgelegten Unterschenkel-Lot-Winkel (0°-15° in Richtung Dorsalextension) für den Treppenmodus (siehe Abschnitt 4.1.3) anpassen. Bei 0° ist der Modus ausgeschaltet.

#### 15.2.5 Schrittzähler

Die Steuereinheit zählt alle Schritte, die mit dem Bein mit Orthese zurückgelegt werden. Nehmen Sie den Wert doppelt für die Gesamtzahl an zurückgelegten Schritten mit beiden Beinen.

## 15.2.6 Update der Steuereinheit

Beim Aktualisieren der App wird gleichzeitig das Steuereinheitenupdate mit heruntergeladen, falls vorhanden. In der App können Sie die gewünschte Steuereinheit aktualisieren, indem Sie den Anweisungen der App folgen.

Aktualisieren Sie immer alle verwendeten Steuereinheiten.

i) Das Knöchelgelenksystem darf während des Updates nicht aktiv verwendet werden.

# 16. Hinweise zur einwandfreien Funktion der Orthese

#### 16.1 Bluetooth® Verbindung

Die Verbindungsqualität hängt davon ab, wie störungsfrei die Umgebung ist, in der Sie sich befinden.

Problem	Ursache	Behebung
	Eine Federeinheit wird durch das Körper- gewicht des Patienten belastet, während sie hydraulisch gelöst werden soll.	Der Patient muss das Bein mit Orthese entlasten oder den Unterschenkel in die andere Richtung bewegen.
Der Unterschenkel- Lot-Winkel des	Die Federeinheiten sind vorkomprimiert und die Hydraulik wird blockiert.	Drehen Sie die Justierschrauben etwas heraus.
Systemgelenks lässt sich nicht anpassen.	Eine Federeinheit bleibt komprimiert, obwohl sie hydraulisch gelöst werden müsste.	Drücken Sie einmalig den Bedienknopf am Systemgelenk.
	Die Orthese ist starken Erschütterungen, Vibrationen oder Luftdruckschwankungen ausgesetzt.	Drücken Sie einmalig die MODE-Taste auf der Steuereinheit, damit die Orthese wieder normal genutzt werden kann.
Das Systemgelenk funktioniert nicht wie erwartet.	Die Steuereinheit ist auf ein anderes automatisches Systemgelenk eingestellt.	Wählen Sie im Menü der Expert App das NEURO HiSWING R+ Systemknöchelge- lenk aus.

## 16.2 Systemknöchelgelenk

#### 16.3 Steuereinheit

Problem	Weiteres Vorgehen
Die LEDs leuchten nach dem Drücken der MODE-Taste nicht auf.	Laden Sie den Akku auf. Bleibt das Problem bestehen, kontaktieren Sie den Technischen Support.
Beim Verbinden der Steuereinheit mit der App werden keine Geräte gefunden.	Stellen Sie innerhalb von <b>30 Sekunden</b> eine Verbindung zwischen App und Steuereinheit her. Überprüfen Sie, ob die LEDs aufleuchten bzw. ob ein kurzer und ein längerer Piepton ertönen. Bleibt das Problem bestehen, kontaktieren Sie den Tech- nischen Support.

.....

## 17. Wartung

Überprüfen Sie das Systemgelenk regelmäßig auf Verschleiß und Funktionalität. Prüfen Sie dafür insbesondere die in der folgenden Tabelle aufgeführten Gelenkbauteile auf die beschriebenen möglichen Probleme und führen Sie bei Bedarf die entsprechenden Maßnahmen durch. Prüfen Sie auch nach jeder durchgeführten Wartung die Funktionalität. Das Systemgelenk muss sich ohne Probleme und ungewöhnliche Geräusche bewegen lassen. Stellen Sie sicher, dass kein seitliches Spiel und kein Spiel um die Achse vorhanden ist.

Systembauteil	Mögliches Problem	Maßnahme	Empfohlene Überprüfung/ ggf. Austausch*	Spätester Austausch
	Verschleiß	Federeinheit austauschen	alle 6 Monate	alle 18 Monate
	Verrutschen der Tellerfedern	Tellerfedern mit Zange neu ausrichten	alle 6 Monate	alle 18 Monate
Federeinheit	Geräusche der Federeinheit mit Druckfeder	Druckfeder mit Orthesenge- lenkfett oder Sprühöl (ArtNr. FT3000-15) fetten	alle 6 Monate	alle 18 Monate
	Geräusche der Federeinheit mit Tellerfedern	Tellerfedern seitlich mit Sprühöl (ArtNr. FT3000-15) fetten	alle 6 Monate	alle 18 Monate
O-Ring zur Siche- rung der Federein- heit	Verschleiß	O-Ring austauschen	alle 6 Monate	alle 18 Monate
Druckfeder**	Verschleiß	Druckfeder austauschen	alle 6 Monate	alle 18 Monate
Gleitbuchse (Feder- einheit)**	Verschleiß	Gleitbuchse austauschen	alle 6 Monate	alle 18 Monate
Gleitbuchse (System- fußbügel)	Verschleiß	Gleitbuchse austauschen	alle 6 Monate	alle 18 Monate
O-Ring-Dämpfer**	Verschleiß	O-Ring-Dämpfer austau- schen	alle 6 Monate	alle 18 Monate
Gleitscheibe	Verschleiß	Gleitscheibe austauschen, siehe Abschnitt 17.4	alle 6 Monate	alle 18 Monate
Senkschraube mit Innensechsrund**	Verschleiß	Senkschraube austauschen	alle 6 Monate	alle 36 Monate
Splintbolzen	Verschleiß	Splintbolzen austauschen	alle 6 Monate	alle 36 Monate
Funktionseinheit	Verschleiß oder Funktionsverlust	Funktionseinheit austau- schen	alle 6 Monate	alle 36 Monate
Kolben**	Verschleiß	Kolben austauschen	alle 6 Monate	alle 36 Monate
	veraltete Software	Software aktualisieren	alle 6 Monate	alle 36 Monate
Steuereinheit	schlechter Akkuzu- stand	Steuereinheit austauschen	alle 6 Monate	alle 36 Monate
Systemfußbügel	Verschleiß oder Bruch	Systemfußbügel austau- schen	alle 6 Monate	alle 48 Monate
Anschlusskabel	Beschädigung	Anschlusskabel austauschen	alle 6 Monate	nach Bedarf
Software für mobile Endgeräte (Betriebs- system, Expert App, User App)	Sicherheitslücken in der Software	Software aktualisieren	alle 6 Monate	nach Bedarf

\* je nach Einschätzung des Inverkehrbringers der Sonderanfertigung in Bezug auf das Nutzungsverhalten des Patienten

\*\* ist Bestandteil der Funktionseinheit

Säubern Sie die Gewinde des Gelenkunterteils und des Splintbolzens vor der Montage mit LOCTITE® 7063 Schnellreiniger. Lassen Sie die Gewinde 10 Minuten lang an der Luft trocknen.

Sichern Sie bei jeder Wartung die Schrauben der Deckplatte mit dem entsprechenden Drehmoment und LOCTITE<sup>®</sup> 243 mittelfest (siehe Abschnitt 10.7). Entfernen Sie zuvor sämtliche Kleberückstände.

Die individuellen Wartungspläne für Systemgelenke finden Sie im Download-Bereich (siehe QR-Code, Abb. 36) auf der FIOR & GENTZ Website.

#### 17.1 Dokumentation der Wartungen im Orthesen-Servicepass

Der Patient erhält bei der Übergabe der Orthese einen Orthesen-Servicepass von einer qualifizierten Fachkraft für Orthopädietechnik (Abb. 37). Zur Funktionserhaltung und für die Sicherheit des Patienten muss die Orthese regelmäßig gemäß den Angaben im Wartungsplan überprüft werden. Die Wartungstermine werden im Orthesen-Servicepass vermerkt und bestätigt.

#### 17.2 Überprüfen des Akkuzustands

Überprüfen Sie regelmäßig den Akkuzustand der Steuereinheit mit der Expert App. Bei einem schlechten Akkuzustand bzw. wenn der Patient die Steuereinheit öfter als einmal am Tag aufladen muss, muss die Steuereinheit ausgetauscht werden. Versuchen Sie nicht, die Steuereinheit auseinanderzubauen, da der Akku ein fester Bestandteil der Steuereinheit ist.

Akkuzustand	Weiteres Vorgehen
gut	Es besteht kein Handlungsbedarf.
mittel	Es besteht kein Handlungsbedarf. Möglicherweise müssen Sie die Steuereinheit bei der nächsten Wartung austauschen.
schlecht	Tauschen Sie die Steuereinheit aus.

Ein schlechter Akkuzustand birgt keine Gefahr für den Patienten. Er deutet darauf hin, dass die Zeit bis zum nächsten Aufladen der Steuereinheit verringert ist.



Abb. 36



Abb. 37

## 17.3 Funktionsprüfung des Knöchelgelenksystems

Um die Funktion des Knöchelgelenksystems zu prüfen, gehen Sie wie folgt vor:

- 1 Prüfen Sie, ob sich das Systemgelenk im Relax-Modus ohne Einschränkungen und ohne ungewöhnliche Geräusche bewegen lässt.
- 2 Prüfen Sie, ob die Einstellungen beibehalten werden, wenn die Steuereinheit im Standby ist und das Systemgelenk in beide Richtungen belastet wird.
- 3 Bewegen Sie das Systemgelenk leicht in ml-Richtung, um sicherzustellen, dass es kein seitliches Spiel hat.
- 4 Prüfen Sie die Bluetooth Verbindung, die Akkuladung und die Verfügbarkeit von Software-Updates für die Steuereinheit.
- 5 Prüfen Sie, ob der Bedienknopf am Systemgelenk funktioniert. Halten Sie ihn gedrückt und prüfen Sie, ob Sie den Knöchelgelenkwinkel verändern können. Wenn Sie den Bedienknopf loslassen, muss diese neue Position der Federeinheiten gesichert sein.

#### 17.4 Austauschen der Gleitscheiben

Gleitscheiben gibt es in unterschiedlichen Dicken (GS2411-040 ist z. B. 0,40 mm dick). Jede Dicke weist eine andere Markierung auf (Abb. 38). Auf der Rückseite dieser Gebrauchsanweisung finden Sie die Artikelnummern der vormontierten Gleitscheiben.



Abb. 38

#### 17.5 Schmutzentfernung

Das Systemgelenk und die Steuereinheit müssen bei Bedarf und bei der regelmäßig durchgeführten Wartung von Schmutz befreit werden. Demontieren Sie dafür das Systemgelenk und die Steuereinheit und säubern Sie verschmutzte Systembauteile mit einem trockenen Tuch.

J	J	:
	Die Funktionseinheit darf nicht geöffnet werden.	:
-	-	÷

## 18. Nutzungsdauer

Zur Gewährleistung einer sicheren Verwendung und vollständigen Funktionalität sowie einer uneingeschränkten Nutzungsdauer der Systemgelenke müssen Sie folgende Bedingungen einhalten:

- Halten Sie die vorgegebenen Wartungsintervalle l
  ückenlos ein und dokumentieren Sie die Wartungen (siehe Abschnitt 17).
- Halten Sie die festgelegten Wartungsmodalitäten ein (siehe Abschnitt 17).
- Prüfen Sie Verschleißteile wie vorgegeben und tauschen Sie sie in definierten Abständen aus (siehe Abschnitt 17).
- Prüfen Sie die Einstellung des Systemgelenks im Rahmen der Wartung und korrigieren Sie die Einstellung ggf. (siehe Abschnitt 17).
- Prüfen Sie die Funktionalität des Systemgelenks im Rahmen der Wartung (siehe Abschnitt 17).
- Die bei der Planung der Sonderanfertigung ermittelte maximale Belastung darf durch Änderung der Patientendaten nicht überschritten werden (z. B. durch Gewichtszunahme, Wachstum oder einen erhöhten Aktivitätsgrad). Bei Überschreiten der ermittelten maximalen Belastung des Systemgelenks darf das Systemgelenk nicht mehr verwendet werden. Berücksichtigen Sie zu erwartende Änderungen von Patientendaten bereits vorausschauend bei der Planung der Sonderanfertigung.
- Die Nutzungsdauer der Systemgelenke endet mit der Nutzungsdauer der Sonderanfertigung (Orthese).
- Die mehrfache Verwendung eines Systemgelenks in einer weiteren Sonderanfertigung ist unzulässig (siehe Abschnitt 25).

## 19. Lagerung

Es wird empfohlen, das Systemgelenk bis zur Erstellung der Sonderanfertigung originalverpackt zu lagern. Beachten Sie die Angaben zur Lagerung in Abschnitt 22.1.

# 20. Ersatzteile

#### 20.1 Explosionszeichnung NEURO HiSWING R+

Die Funktionseinheit wird vormontiert geliefert. Sobald Einzelteile der Funktionseinheit (Abb. 39) ausgetauscht werden müssen, können Sie diese ebenfalls bestellen.



Abb. 39

Alle Systemfußbügel des NEURO HiSWING R+ Systemknöchelgelenks werden mit integrierter Gleitbuchse ausgeliefert.



Abb. 40

.....

20.2	Frsatzteile f	für das	NEURO	HISWING	R+	System	knöchel	aelenk
20.2	Eloutetterie i					<b>J</b> <i>jJccm</i>	mocrie	gerenk

	Artikelnummer für Systembreite	
Pos.	20 mm	Bezeichnung
1	SB1069-L0960	Splintbolzen
2	SH0815-TI	Oberteil, gerade, Titan
2	SH0835-TI	Oberteil, nach innen gekröpft, Titan
2	SH0835-8/TI	Oberteil, nach außen gekröpft, Titan
3	GS2611-*	Gleitscheibe*
4a	SH0865-2/L	Federeinheitenabdeckung, links lateral oder rechts medial
4b	SH0865-2/R	Federeinheitenabdeckung, links medial oder rechts lateral
5	SC1403-L10	Senkschraube mit Innensechsrund
6	SH0493-01	Kolben
7	VE3771-012/26	O-Ring-Dämpfer
8	GS1108-500	Gleitbuchse
9	FE1027-01	Druckfeder
10	SC1403-L08/1	Senkschraube mit Innensechsrund
11a	SH0865-3/L	Justierschraubenabdeckung, links lateral oder rechts medial
11b	SH0865-3/R	Justierschraubenabdeckung, links medial oder rechts lateral
12	-	Deckplatte
13	SC1416-L14	Senkschraube mit Innensechsrund
14	SC1416-L14	Senkschraube mit Innensechsrund (Achsschraube)
4-14	SH8975-AL	Funktionseinheit

# 20.3 Federeinheiten

	Artikelnummer für Systembreite	
Pos.	20 mm	Bezeichnung
15	SH5805-15/18	Federeinheit, blau, normal, max. 15° Bewegungsfreiheit
15	SH5805-15/25	Federeinheit, grün, mittel, max. 15° Bewegungsfreiheit
15	SH5805-10/40	Federeinheit, weiß, stark, max. 10° Bewegungsfreiheit
15	SH5805-10/60	Federeinheit, gelb, sehr stark, max. 10° Bewegungsfreiheit
15	SH5805-05/99	Federeinheit, rot, extra stark, max. 5° Bewegungsfreiheit
15a	VE3771-11/10	O-Ring zur Sicherung der Federeinheit

• • • • • • • • • • • • • • • • • • •	 	

### 20.4 Gleitscheiben

* Gleitscheiben
Artikelnummer für Systembreite
20 mm
Ø = 24 mm
GS2611-040
GS2611-045
GS2611-050
GS2611-055
GS2611-060

## 21. Entsorgung

Entsorgen Sie das Systemgelenk und dessen Einzelteile sachgerecht. Das in der Funktionseinheit enthaltene Hydrauliköl muss unter Berücksichtigung der örtlichen Bestimmungen für Altöl über die entsprechenden Sammelstellen entsorgt werden. Vor der Entsorgung müssen Sie das Öl der Funktionseinheit ablassen. Gehen Sie dazu wie folgt vor:

- 1 Drehen Sie die drei Schrauben an der Funktionseinheit heraus und entfernen Sie die Abdeckung (Abb. 41).
- 2 Drücken Sie die Kolben nach oben und drehen Sie die Justierschrauben bis zum Anschlag ein, damit das Öl austritt.

Das Produkt darf nicht über den Hausmüll entsorgt werden (Abb. 42). Beachten Sie für die ordnungsgemäße Rückführung der Wertstoffe die gültigen nationalen gesetzlichen Bestimmungen und örtlichen Vorschriften.

Das elektronisch gesteuerte automatische Systemknöchelgelenk NEURO HiSWING R+ fällt auch in den Anwendungsbereich der WEEE (Richtlinie 2012/19/ EU) des Europäischen Parlaments und des Rats vom 4. Juli 2012 über Elektro- und Elektronik-Altgeräte.



Abb. 41



Abb. 42

/ Für eine sachgerechte Entsorgung ist es notwendig, das Systemgelenk aus der Orthese auszubauen.

## 

# 22. Technische Daten

NEURO HISWING R+	
Nutzungsdauer	unbegrenzt, Verschleißteile exklusive (siehe Abschnitt 17)
Schutzart	IP44
Betriebsart	Dauerbetrieb

# 22.1 Umgebungsbedingungen

Betrieb	
Umgebungstemperatur	-10 °C - +40 °C
omgeoungstemperatur	+5 °C - +40 °C beim Laden des Akkus, keine direkte Sonneneinstrahlung
relative Luftfeuchtigkeit	0 % – 95 %, nicht kondensierende Luftfeuchtigkeit
Luftdruck	1060 mbar – 700 mbar

Transport	
Umgebungstemperatur	-25 °C - +60 °C
relative Luftfeuchtigkeit	ohne Originalverpackung: max. 95 %, nicht kondensierende Luftfeuchtigkeit mit Originalverpackung: max. 95 $\%$
Luftdruck	1060 mbar – 700 mbar

Lagerung	
Umgebungstemperatur	+5 °C - +40 °C, keine direkte Sonneneinstrahlung
relative Luftfeuchtigkeit	max. 95 %, nicht kondensierende Luftfeuchtigkeit
Luftdruck	1060 mbar – 700 mbar

Datenübertragung			
Funktechnologie	Bluetooth Low Energy (BLE4.2)		
Reichweite	min. 2 m		
Frequenzbereich	2400 MHz – 2483,5 MHz		
nominale Kanalbandbreite	2 MHz, 40 Kanäle		
Modulation	GFSK		
Datenrate (OTA)	1 Mbps		
Ausgangsleistung	3,7 dBm/2,344 mW (niedriger als 20 mW)		
maximale Ausgangsleistung (EIRP)	4 dBm		

• • • • • • • • • • • • • •	 	•••••••••

Netzteil mit Aufladekabel (nicht Teil des Medizinprodukts)		
Artikelnummer	ET0780-01	
Herstellerbezeichnung	FW8002.1MUSB/05	
Umgebungstemperatur Betrieb	0 °C - +45 °C	
Umgebungstemperatur Lagerung	-40 °C – +70 °C	
relative Luftfeuchtigkeit	10 % – 90 % rH	
Eingangsspannung	100 V – 240 V	
Eingangsfrequenz	50 Hz – 60 Hz	
Leistung	6 W	
Ausgangsspannung	5 V	
Ausgangsstrom	1400 mA	
Aufladekabel (nicht Teil des Medizinprodukts)		
Artikelnummer	ET0710-01	
Länge	1 m	

Akku der Steuereinheit			
Тур	Lithium-Polymer-Akku		
Kapazität	5 Wh		
Betriebsdauer bei Raumtemperatur	Relax-Modus: min. 12 Stunden		
Verhalten des Systemknöchelgelenks während des Ladevorgangs	Das Systemknöchelgelenk hat keine Funktion.		

User und Expert App	
unterstützte Betriebssysteme	min. Android 6.0 oder iOS 12

# 23. Zeichenerklärung



CE-Kennzeichnung gemäß Verordnung (EU) 2017/745 für Medizinprodukte

Medizinprodukt



Artikelnummer



Elektrogeräte nicht über den Hausmüll entsorgen. Gerät und Zubehör bei den offiziellen Abgabestellen für Elektrogeräte abgeben.

Hersteller



Fertigungsnummer

Seriennummer

vor Hitze schützen

trocken aufbewahren







Temperaturgrenzwerte für die Lagerung/den Transport



Grenzwerte für die Luftfeuchtigkeit für die Lagerung/den Transport



Grenzwerte für den Luftdruck für die Lagerung/den Transport



Gebrauchsanweisung befolgen (weiß auf blauem Hintergrund)



**IP44** 

einzelner Patient - mehrfache Verwendung

Schutz vor dem Eindringen fester Fremdkörper (Durchmesser  $\geq$  1,0 mm) und vor allseitigem Spritzwasser

Unique Device Identifier - Produktidentifizierungsnummer

#### Typenschild Steuereinheit



## 24. CE-Konformität

Wir erklären, dass unsere Medizinprodukte sowie unser Zubehör für Medizinprodukte allen Anforderungen der Verordnung (EU) 2017/745 entsprechen. Die Produkte werden von FIOR & GENTZ mit dem CE-Kennzeichen versehen.

Das Produkt erfüllt die Anforderungen der RoHS-Richtlinie 2011/65/EU des Europäischen Parlaments und des Rats vom 8. Juni 2011 zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten.

## 25. Rechtliche Hinweise

Bei Kauf dieses Produkts gelten unsere Allgemeinen Geschäfts-, Verkaufs-, Lieferungs- und Zahlungsbedingungen. Die Gewährleistung erlischt u. a., wenn dieses Produkt mehrfach verbaut wurde. Wir weisen darauf hin, dass das Produkt nicht mit anderen Bauteilen oder Materialien kombiniert werden soll, als es durch das Konfigurationsergebnis des FIOR & GENTZ Orthesen-Konfigurators vorgegeben wird. Die Kombination des Produkts mit Produkten anderer Hersteller ist unzulässig.

Die Angaben in dieser Gebrauchsanweisung beziehen sich auf den aktuellen Stand bei Drucklegung. Produktangaben sind Richtwerte. Technische Änderungen vorbehalten. Alle Urheberrechte, besonders die Rechte der Verbreitung, Vervielfältigung und Übersetzung, bleiben ausschließlich der FIOR & GENTZ Gesellschaft für Entwicklung und Vertrieb von orthopädietechnischen Systemen mbH vorbehalten. Nachdrucke, Kopien sowie sonstige Vervielfältigungen elektronischer Art dürfen auch auszugsweise nicht ohne schriftliche Genehmigung der FIOR & GENTZ Gesellschaft für Entwicklung und Vertrieb

# 26. Elektromagnetische Verträglichkeit

von orthopädietechnischen Systemen mbH vorgenommen werden.

Für alle medizinischen elektrischen Geräte müssen besondere Vorsichtsmaßnahmen hinsichtlich der elektromagnetischen Verträglichkeit (EMV) getroffen werden. Dieses Gerät entspricht der Norm IEC 60601-1-2:2022-01.

- Alle medizinischen elektrischen Geräte müssen in Übereinstimmung mit den in dieser Gebrauchsanweisung enthaltenen EMV-relevanten Informationen installiert und in Betrieb genommen werden.
- Tragbare und mobile HF-Kommunikationsgeräte können das Verhalten von medizinischen elektrischen Geräten beeinflussen.

Das Gerät erfüllt alle geltenden und erforderlichen Normen für elektromagnetische Störungen.

- Es hat normalerweise keine Auswirkungen auf in der Nähe befindliche Anlagen und Geräte.
- Es wird normalerweise nicht von in der Nähe befindlichen Anlagen und Geräten beeinflusst.
- Es ist nicht sicher, das Gerät in der Nähe von Hochfrequenz-Chirurgiegeräten zu betreiben.
- Es empfiehlt sich, das Gerät nicht in unmittelbarer Nähe von anderen Geräten zu verwenden.

#### 26.1 Elektromagnetische Umgebung

Der Betrieb des Geräts ist in folgenden elektromagnetischen Umgebungen erlaubt:

- professionelle Einrichtung des Gesundheitswesens (z. B. Krankenhaus etc.)
- Bereiche der häuslichen Gesundheitsfürsorge (z. B. Anwendung zu Hause, Anwendung im Freien)

Der Patient muss sicherstellen, dass das Gerät ausschließlich in derartigen Umgebungen betrieben wird.

#### 26.2 Elektromagnetische Emissionen für alle Geräte und Systeme

#### Nutzungshinweise und Herstellererklärung – Elektromagnetische Emissionen

Das Produkt NEURO HiSWING R+ ist für den Betrieb in einer elektromagnetischen Umgebung wie unten angegeben ausgelegt. Der Kunde oder Anwender des Produkts NEURO HiSWING R+ muss sicherstellen, dass es ausschließlich in einer solchen Umgebung betrieben wird.

Störungsmessungen	Konformität	Nutzungshinweise zur elektromagnetischen Umgebung
HF-Emissionen gemäß CISPR 11	Gruppe 1	Das Produkt NEURO HiSWING R+ verwendet HF- Energie ausschließlich für seine interne Funktion. Daher sind die HF-Emissionen sehr gering und es ist unwahr- scheinlich, dass elektronische Geräte in unmittelbarer Nähe gestört werden.
HF-Emissionen gemäß CISPR 11	Klasse B	Das Produkt NEURO HiSWING R+ ist für die Verwen-
Oberschwingungen gemäß IEC 61000-3-2	Klasse A	dung außerhalb von Wohneinrichtungen geeignet. Es ist auch für Einrichtungen geeignet, die direkt an ein
Spannungsschwankungen/Fli- cker gemäß IEC 61000-3-3	entspricht den Anforderungen	öffentliches Niederspannungsnetz angeschlossen sind, das Wohngebäude versorgt.

## 26.3 Elektromagnetische Störfestigkeit für alle Geräte und Systeme

#### Nutzungshinweise und Herstellererklärung – Elektromagnetische Störfestigkeit

Das Produkt NEURO HiSWING R+ ist für den Betrieb in einer elektromagnetischen Umgebung wie unten angegeben ausgelegt. Der Kunde oder Anwender des Produkts NEURO HiSWING R+ muss sicherstellen, dass es ausschließlich in einer solchen Umgebung betrieben wird.

Störfestigkeitsprüfung	Prüfpegel IEC 60601	Konformitäts- grad	Nutzungshinweise zur elektromagnetischen Umgebung
elektrostatische Entladung (ESD) gemäß IEC 61000-4-2	± 8 kV Entladung bei Kontakt ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV Entladung durch die Luft	± 8 kV Entladung bei Kontakt ± 15 kV Entla- dung durch die Luft	Fußböden sollten aus Holz oder Beton bestehen oder mit Keramikfliesen ver- sehen sein. Wenn der Bodenbelag aus synthetischem Material besteht, muss die relative Luftfeuchtigkeit mindestens 30 % betragen.
schnelle transiente elektrische Störgrö- Ben/Burst gemäß IEC 61000-4-4	± 2 kV für Stromver- sorgungsleitungen 100 kHz Impulsfolge- frequenz	± 2 kV für Strom- versorgungslei- tungen	Die Qualität der Versorgungsspannung sollte der einer typischen Geschäfts- oder Krankenhausumgebung entspre- chen.
Überspannungen ge- mäß IEC 61000-4-5	$\pm$ 0,5 kV, $\pm$ 1 kV Leiter-Leiter-Span- nung $\pm$ 0,5 kV, $\pm$ 1 kV Leiter-Erd-Spannung	± 1 kV Leiter- Leiter-Spannung ± 1 kV Leiter- Erd-Spannung	Die Qualität der Versorgungsspannung sollte der einer typischen Geschäfts- oder Krankenhausumgebung entspre- chen.
Spannungsabfälle, Kurzzeitunterbre- chungen und Schwan- kungen der Versor- gungsspannung gemäß IEC 61000-4-11	0 % der $U_{\tau}$ für 0,5 Perioden und Phasenwinkel von 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° und 315° 70 % der $U_{\tau}$ für 25/30 Perioden und Phasenwinkel von 0° 0 % der $U_{\tau}$ für 250/300 Perioden	0 % der U <sub>1</sub> für 0,5 Perioden und Phasenwinkel von 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° und 315° 70 % der U <sub>1</sub> für 25/30 Perioden und Phasenwin- kel von 0° 0 % der U <sub>1</sub> für 250/300 Perioden	Die Qualität der Versorgungsspannung sollte der einer typischen Geschäfts- oder Krankenhausumgebung entspre- chen.
Magnetfeld bei Netz- frequenz (50, 60 Hz) gemäß IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Die Magnetfelder bei Netzfrequenz sollten den typischen Werten in Ge- schäfts- oder Krankenhausumgebungen entsprechen.
Hinweis: U., ist die Nennspannung vor Anwendung der Prüfpegel.			

## 26.4 Elektromagnetische Störfestigkeit für nicht lebenserhaltende Geräte und Systeme

#### Nutzungshinweise und Herstellererklärung – Elektromagnetische Störfestigkeit

Das Produkt NEURO HiSWING R+ ist für den Betrieb in einer elektromagnetischen Umgebung wie unten angegeben ausgelegt. Der Kunde oder Anwender des Produkts NEURO HiSWING R+ muss sicherstellen, dass es ausschließlich in einer solchen Umgebung betrieben wird.

Störfestigkeitsprüfung	Prüfpegel IEC 60601	Konformitäts- grad	Nutzungshinweise zur elektromagnetischen Umgebung
leitungsgebundene HF-Störungen gemäß IEC 61000-4-6	3 V <sub>eff</sub> 150 kHz bis 80 MHz 6 V <sub>eff</sub> in ISM-Bändern 150 kHz bis 80 MHz	3 V <sub>eff</sub> 150 kHz bis 80 MHz 6 V <sub>eff</sub> in ISM- Bändern 150 kHz bis 80 MHz	Tragbare und mobile drahtlose Geräte sollten in einem Sicherheitsabstand zum Produkt NEURO HiSWING R+ und dessen Leitungen verwendet werden. Der empfohlene Sicherheitsabstand
feldgebundene HF- Störungen gemäß IEC 61000-4-3	10 V/m 80 MHz bis 2,7 GHz 80 % AM 1 kHz	10 V/m 80 MHz bis 2,7 GHz	wurde anhand der für die Sendefre- quenz geltenden Gleichung berechnet. Empfohlener Sicherheitsabstand: $d = 1, 2 \sqrt{P}$ $d = 1, 2 \sqrt{P}$ 80 MHz bis 800 MHz $d = 2, 3 \sqrt{P}$ 800 MHz bis 2,7 GHz P bezeichnet die Nennleistung des Senders in Watt (W) nach Angaben des Senderherstellers und d bezeichnet den empfohlenen Sicherheitsabstand in Me- tern (m). Die Feldstärke von stationären Funksendern sollte nach einer Unter- suchung vor Ort <sup>*</sup> bei allen Frequenzen unter dem Konformitätsgrad liegen. In der Nähe von Geräten, die mit dem folgenden Symbol gekennzeichnet sind, können Störungen auftreten:

Hinweis 1: Der höhere Frequenzbereich gilt zwischen 80 MHz und 800 MHz.

Hinweis 2: Diese Richtlinien sind möglicherweise nicht in allen Fällen anwendbar. Die Ausbreitung elektromagnetischer Größen wird durch Absorption und Reflexion durch Gebäude, Gegenstände und Menschen beeinflusst.

<sup>a</sup> Die Feldstärke von stationären HF-Sendern wie Basisstationen von Funktelefonen und mobilen Landfunkgeräten, Amateurfunkstationen, AM- und FM-Radio- und Fernsehsendern lässt sich im Voraus nicht genau bestimmen. Um die elektromagnetische Umgebung in Folge von stationären HF-Sendern zu ermitteln, empfiehlt sich eine Untersuchung des Standorts. Übersteigt die am Standort des Produkts NEURO HiSWING R+ ermittelte Feldstärke den oben angegebenen Konformitätsgrad, ist das Produkt NEURO HiSWING R+ hinsichtlich des normalen Betriebs bei der Anwendung zu beobachten. Wenn ungewöhnliche Leistungsmerkmale festgestellt werden, können zusätzliche Maßnahmen erforderlich sein, wie eine Änderung der Ausrichtung oder des Standorts des Produkts NEURO HiSWING R+.

#### 26.5 Empfohlene Sicherheitsabstände zwischen tragbaren und mobilen HF-Telekommunikationsgeräten und dem Produkt NEURO HiSWING R+ für nicht lebenserhaltende Geräte und Systeme

Nutzungshinweise und Herstellererklärung – Empfohlene Sicherheitsabstände zwischen tragbaren und mobilen HF-Telekommunikationsgeräten und dem Produkt NEURO HiSWING R+

Das Produkt NEURO HiSWING R+ ist für den Betrieb in einer elektromagnetischen Umgebung ausgelegt, in der HF-Störungen überwacht werden. Der Kunde oder Anwender des Produkts NEURO HiSWING R+ kann dazu beitragen, elektromagnetische Störungen zu vermeiden, indem er die Mindestabstände zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten (Sendern) und dem Produkt NEURO HiSWING R+ einhält, wie unten entsprechend der maximalen Leistung des Kommunikationsgeräts angegeben.

Nennleistung des Senders [W]	Sicherheitsabstand [m] nach Sendefrequenz			
	150 kHz bis 80 MHz d = 1,2 √P	80 MHz bis 800 MHz d = 1,2 √P	800 MHz bis 2,5 GHz d = 2,3 √P	
0,01	0,12	0,12	0,23	
0,1	0,38	0,38	0,73	
1	1,2	1,2	2,3	
10	3,8	3,8	7,3	
100	12	12	23	
Für Sender, deren maximale Nennleistung in der oben stehenden Tabelle nicht angegeben ist, kann der				

empfohlene Sicherheitsabstand d in Metern (m) unter Verwendung der Gleichung in der jeweiligen Spalte ermittelt werden, wobei P für die maximale Nennleistung des Senders in Watt (W) gemäß den Angaben des Senderherstellers steht.

Hinweis 1: Der höhere Frequenzbereich gilt zwischen 80 MHz und 800 MHz.

Hinweis 2: Diese Richtlinien sind möglicherweise nicht in allen Fällen anwendbar. Die Ausbreitung elektromagnetischer Größen wird durch Absorption und Reflexion durch Gebäude, Gegenstände und Menschen beeinflusst.

 • • • • • • • • • • • • • • • •	 •

Prüf– frequenz [MHz]	Frequenz– bandª [Mhz]	Funkdienst®	Modulation⁵	Maximale Leistung [W]	Entfernung [m]	Störfestig– keitsprüfpegel [V/m]
385	380 bis 390	TETRA 400	Pulsmodulation <sup>b</sup> 18 Hz	1,8	0,3	27
450	430 bis 470	GMRS 460, FRS 460	FM <sup>c</sup> ± 5 kHz Hub 1 kHz Sinus	2	0,3	28
710			Pulsmodulation <sup>b</sup> 217 Hz	0,2	0,3	9
745	704 bis 787	LTE Band 13, 17				
780						
810		GSM 800/900, TETRA 800, iDEN 820, CDMA 850, LTE Band 5	Pulsmodulation <sup>b</sup> 18 Hz	2	0,3	28
870	800 bis 960					
930						
1 720	GSN	GSM 1800, CDMA 1900, GSM 1900, DECT, LTE Band 1, 3, 4, 25, UMTS	Pulsmodulation <sup>b</sup> 217 Hz	2	0,3	28
1 845	1 700 bis 1 990					
1 970						
2 450	2 400 bis 2 570	Bluetooth, WLAN 802.11 b/g/n, RFID 2450, LTE Band 7	Pulsmodulation <sup>b</sup> 217 Hz	2	0,3	28
5 240			Pulsmodulation <sup>b</sup> 217 Hz	0,2	0,3	9
5 500	5 100 bis 5 800	WLAN 802.11 a/n				
5 785						

# 26.6 Prüffestlegungen für die Störfestigkeit von Umhüllungen gegenüber drahtlosen HF-Telekommunikationsgeräten

Hinweis: Falls notwendig, kann zum Erreichen der Störfestigkeitsprüfpegel der Abstand zwischen der Sendeantenne und dem ME-Gerät oder ME-System auf 1 m verringert werden. Die 1-m-Prüfentfernung ist nach IEC 61000-4-3 gestattet.

<sup>a</sup> Für manche Funkdienste wurden nur die Frequenzen für die Funkverbindung vom mobilen Kommunikationsgerät zur Basisstation (en: uplink) in die Tabelle aufgenommen.

<sup>b</sup> Der Träger muss mit einem Rechtecksignal mit 50 % Tastverhältnis moduliert werden.

<sup>c</sup> Alternativ zur Frequenzmodulation (FM) kann eine Pulsmodulation von 50 % bei 18 Hz verwendet werden, da sie zwar nicht der tatsächlichen Modulation entspricht, aber den ungünstigsten Fall darstellt.

.....

## 26.7 USA: Erklärung zur Einhaltung der FCC-Bestimmungen

Dieses Gerät erfüllt die Anforderungen aus Teil 15 der FCC-Bestimmungen. Der Betrieb unterliegt folgenden zwei Bedingungen: (1) Das Gerät darf keine schädlichen Störungen verursachen und (2) das Gerät muss empfangene Funkstörungen und dadurch verursachte Funktionsstörungen akzeptieren.

Das Gerät wurde getestet und unterliegt den gemäß Teil 15 der FCC-Bestimmungen für digitale Geräte der Klasse B festgelegten Grenzwerten. Diese Grenzwerte sind so ausgelegt, dass sie einen ausreichenden Schutz vor Störungen in Wohngebieten ermöglichen. Das Gerät erzeugt, nutzt und strahlt Energie in Form von Funk-frequenzen ab und kann, falls nicht gemäß der Gebrauchsanweisung installiert und benutzt, zur Beeinträchtigung von Funkverkehr führen. Es wird jedoch keine Garantie dafür übernommen, dass die Störungen bei bestimmten Installationen nicht auftreten. Sollte das Gerät Funkstörungen im Radio- oder Fernsehempfang verursachen, was durch Aus- und Einschalten des Geräts festgestellt werden kann, wird empfohlen, die Störung rung durch eine oder mehrere der folgenden Maßnahmen zu beheben:

- Neuausrichtung oder Verlegung der Empfangsantenne
- Vergrößern des Abstands zwischen dem Gerät und dem Empfangsgerät
- Anschließen des Geräts an eine Steckdose, die nicht mit dem Stromkreis verbunden ist, an den das Empfangsgerät angeschlossen ist
- Beratung durch den Händler oder einen erfahrenen Radio-/Fernsehtechniker

FCC-Warnung: Jegliche Änderungen oder Modifikationen, die nicht ausdrücklich von der für die Konformität verantwortlichen Partei genehmigt wurden, können dazu führen, dass der Benutzer die Berechtigung zum Betrieb des Geräts verliert.

#### 26.8 Kanada: Erklärung zur Einhaltung der ISED-Bestimmungen

Dieses Gerät erfüllt die lizenzfreie(n) RSS-Norm(en) von Industry Canada.

Der Betrieb unterliegt folgenden zwei Bedingungen: (1) Dieses Gerät darf keine Störungen verursachen und (2) das Gerät muss empfangene Funkstörungen und dadurch verursachte Funktionsstörungen des Geräts akzeptieren.

#### RSS-102 Erklärung:

Dieses Gerät erfüllt die von Industry Canada festgelegten Grenzwerte für Strahlenbelastung in einer unkontrollierten Umgebung.

CAN ICES-003(B)

.....

# 27. Informationen für die Versorgungsdokumentation

Bitte heften Sie diese Gebrauchsanweisung zu Ihrer Versorgungsdokumentation!

## Patientendaten

Name	
Straße	
PLZ, Wohnort	
Telefon privat	
Telefon geschäftlich	
Kostenträger	
Mitgliedsnummer	
Behandelnder Arzt	
Diagnose	



# 28. Übergabe der Orthese

Die qualifizierte Fachkraft für Orthopädietechnik hat Ihnen als Patient bzw. Eltern oder Pflegepersonal bei der Übergabe der Orthese auch die Gebrauchsanweisung für Patienten sowie den Orthesen-Servicepass ausgehändigt. Mittels dieser Gebrauchsanweisung wurden Ihnen die Funktionen und die Handhabung der Orthese ausführlich erklärt. Im Orthesen-Servicepass finden Sie den nächsten Wartungstermin. Bringen Sie den Orthesen-Servicepass zu jedem Wartungstermin mit.

	FIGREGENTZ
<b>Orthes</b>	en-Servicepass
Orthosis	Service Passport



#### FIOR & GENTZ Gesellschaft für Entwicklung und Vertrieb von orthopädietechnischen Systemen mbH

Dorette-von-Stern-Straße 5 21337 Lüneburg (Germany)

+49 4131 24445-0 昌 +49 4131 24445-57

⊠ info@fior-gentz.de ☆ www.fior-gentz.com