



Rosidal® soft

Ulcus cruris Kompressionssystem Système de compression pour ulcère de la jambe Leg ulcer compression system Sistema de compresión para úlceras de la pierna Sistema de compressão para úlcera de perna Sistema compressivo per l'ulcera vascolare Compressiesysteem voor ulcus cruris Kompressionssystem til ulcus cruris Kompressionssystem for bensår Kompresní systém pro léčbu ulcus cruris Kompresný systém na terapiu ulcus cruris Lábszárfekély kompressziós rendszer System do kompresji w przypadku owrzodzenia podudzi Kompresijski sistem za golenje razjede Kompresivni sustav za potkoljenični ulkus Bacak ülseri kompresyon sistemi

Rosidal® K

50x

Rosidal® soft

50x

tg®

Porofix®



Mollelast® haft

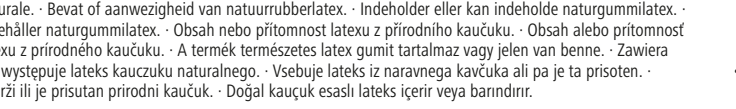
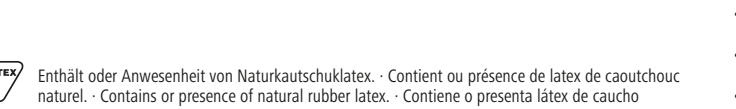
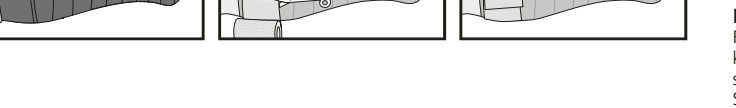
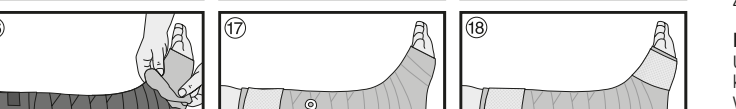
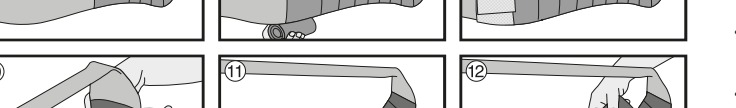
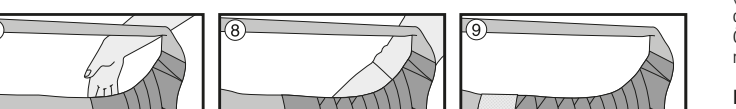
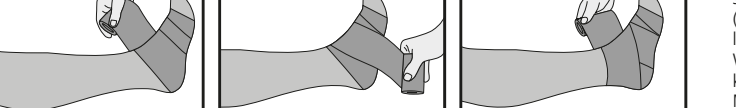
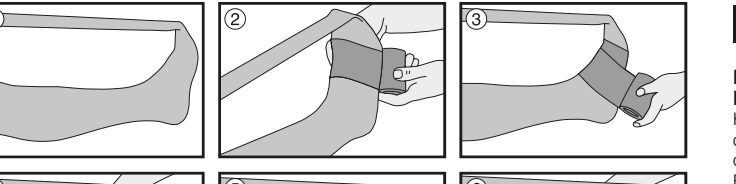
Caution: This Product Contains Natural Rubber Latex Which May Cause Allergic Reactions

tg®	Lohmann & Rauscher International GmbH & Co. KG · Westerwaldstraße 4 · 56579 Rengsdorf, Germany
Rosidal® soft	
Rosidal® K	
Porofix®	
Mollelast® haft	

Store in dry place under room conditions

Assembled by Lohmann & Rauscher International GmbH & Co. KG · Westerwaldstraße 4 · 56579 Rengsdorf, Germany

4043696/2021-06



de Gebrauchsanweisung

Produktbeschreibung und Leistungseigenschaften
Kompressionssystem für die Therapie des Ulcus cruris venosum für einen Therapiezeitraum von 12 Wochen.

Für einen wirksamen Kompressionsverband sind je 2 Rosidal® soft und je eine Rosidal® K (8 cm und 10 cm) anzulegen. Ersatzbinden finden diesen Set bei, so dass nach jedem Verbandwechsel ein Waschvorgang erfolgt kann. Die Verbrauchsprodukte (tg®, Porofix® und Mollelast® haft) werden bedarfsgerecht mitgeliefert. Es empfiehlt sich, die Wickelanleitung (Plt. 1, 9, 16 und 17). Sollten diese vorzeitig aufgebraucht sein (z. B. bei massiven Ödemen), können die Komponenten auch einzeln nachgekauft werden.

Einrichtungsausschussung

- 1x tg® (Schlauchverband, Größe 7, 20 m, 67 % Baumwolle, 33 % Viskose (Ref. 24005)
- 4x Rosidal® soft (Schaumstoffbinde, weiß), 10 cm x 2 m x 0,2 cm, 100 % Polyurethan (Ref. 13016)
- 2x Rosidal® K (Kurzwundbinde, cremefarben, 100 % CO, 10 cm x 5 m, 100 % Baumwolle (Ref. 22201))
- 2x Rosidal® K (Kurzwundbinde, cremefarben, 100 % CO, 10 cm x 5 m, 100 % Baumwolle (Ref. 22202))
- 1x Porofix® (Helftpflaster), 2,5 cm x 5 m, 100 % Viskose, Synthetische Faserklebkleber (Ref. 34311)
- 1x Mollelast® haft (kohäsive Faserbinde, weiß), 8 cm x 20 m, Träger: 66 % Viskose, 34 % Polyamid, Naturkautschukkleber (Ref. 30070)

Zweckbestimmung

Zur Kompressionstherapie des Ulcus cruris venosum

Indikationen

Ulcus cruris venosum und seine Begleiterscheinungen, sowie chronische Ödeme (abgesehen einer Veneninsuffizienz)

Kontraindikationen

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

Nebenwirkungen

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

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

- Unschonbares Bandagieren kann Hautnekrosen und nervale Druckschäden zur Folge haben.
- Eine leichte Blaufärbung der Zehen ist normal, diese muss verschwinden sobald der Patient zu gehen beginnt.
- Verschwinden die Symptome (Schmerz und Blaufärbung) nicht, muss der Verband entfernt und ein weiteres Mal, mit geringerer Kompression, angelegt werden.
- Bei stark zunehmenden Schmerzen während des Tragens muss der Patient sofort ärztliche Hilfe anfordern.
- Anwendung bei einem Knöchel-Arm-Index (ABI) größer als 0,8 oder bei einem ABI von 0,5 – 0,8 – nur unter ärztlicher Kontrolle.
- Bei Diabetes mit fortgeschrittener Mikroangiopathie – nur unter ärztlicher Kontrolle anwenden.

Anwendungshinweise

- Allgemeines**
 - Zur Wiederverwendung an einem einzelnen Patienten.
 - Der Kompressionsverband kann bis zu 7 Tagen am Bein verbleiben, abhängig von Wundstatus und Verbanddeklaration der Wundauflage.
 - Die Wickeltechnik erfolgt in Abstimmung mit dem behandelnden Arzt.
 - Rosidal® K immer unter vollem Zug (max. Dehnung) anlegen.
 - Es wird empfohlen, den Verband morgens vor dem Aufstehen mit Zug anzuheben und die Hochlagerung des Beines anschließend und den Patienten anschließend zu Gehübungen aufzufordern.
 - Die Bindeketten sollte dem Durchmesser des zu verbindenden Körperteils entsprechen.
 - Die Binde muss mit Zug anzuheben und angelegt werden, dass der Druck der Binde vom Fuß zum Knie und ggf. bis zur Gesäßfläche hin abnimmt.

Vorbereitung

- Die üblichen diagnostischen Untersuchungen zum Gefäßstatus sind vor Verbandanlegen durchzuführen.
- Vor dem Anlegen des Verbandes muss die maximale Dehnung der Binde erhöht. Bitte beim Anlegen der Wickeltechnik erfolgt in Abstimmung mit dem behandelnden Arzt.
- Rosidal® K immer unter vollem Zug (max. Dehnung) anlegen.
- Es wird empfohlen, den Verband morgens vor dem Aufstehen mit Zug anzuheben und die Hochlagerung des Beines anschließend und den Patienten anschließend zu Gehübungen aufzufordern.
- Die Bindeketten sollte dem Durchmesser des zu verbindenden Körperteils entsprechen.
- Die Binde muss mit Zug anzuheben und angelegt werden, dass der Druck der Binde vom Fuß zum Knie und ggf. bis zur Gesäßfläche hin abnimmt.

fr Mode d'emploi

Description du produit et caractéristiques de performance
Système de compression pour le traitement de l'ulcère variqueux pendant une période d'environ 12 semaines.

Pour un gainage compressif efficace, respectivement 2 Rosidal® soft et un Rosidal® K (8 cm et 10 cm) doivent être posés. Des bandes de rechange sont jointes à cet effet de façon à pouvoir effectuer une procédure de lavage après chaque changement de bande. Les consommables (tg®, Porofix® et Mollelast® haft) sont livrés en quantité suffisante pour répondre aux besoins (voir consignes d'enroulement ppts. 1, 9, 16 et 17). Les composants peuvent être aussi achetés ultérieurement individuellement s'ils ont été consommés prématurément (p. ex. en cas d'œdèmes massifs).

Composition du produit

- 1x tg® (bandage tubulaire), taille 7, 20 m, 67 % coton, 33 % viscose (Ref. 24005)
- 4x Rosidal® soft (bande en mousse, blanc), 10 cm x 2 m x 0,2 cm, 100 % polyuréthane (Ref. 13016)
- 2x Rosidal® K (bande à allongement court, couleur crème, 100 % CO, 8 cm x 5 m, 100 % coton (Ref. 22201))
- 2x Rosidal® K (bande à allongement court, couleur crème, 100 % CO, 10 cm x 5 m, 100 % coton (Ref. 22202))
- 1x Porofix® (esparsadrap), 2,5 cm x 5 m, Support: 100 % viscose, adhésif en caoutchouc de synthèse (Ref. 34311)
- 1x Mollelast® haft (bande de fixation cohésive, blanc), 8 cm x 20 m, Support: 66 % viscose, 34 % polyamide, adhésif en caoutchouc naturel (Ref. 30070)

Utilisation prévue

Pour le traitement compressif de l'ulcère variqueux

Indications

Ulcus cruris venosum et ses maladies concomitantes, ainsi qu'œdèmes chroniques (en raison d'une insuffisance veineuse)

Contre-indications

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

Effets indésirables

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

Mise en garde et mesures de précaution

- Un bandage inadapté peut entraîner des nécroses cutanées et des lésions nerveuses causées par la pression.
- Une légère coloration bleutée des orteils est normale; elle doit disparaître dès que le patient commence à marcher.
- Si les symptômes (douleur et coloration bleutée) persistent, alors le bandage doit être retiré et appliqué à nouveau avec moins de pression.
- Le patient doit informer le médecin en cas de douleurs fortes croissantes pendant le port.
- Avec l'application avec un indice de pression systolique (IPS) supérieur à 0,8 ou avec un IPS de 0,5-0,8, mais exclusivement sous surveillance médicale.
- En cas de diabète avec microangiopathie avérée, utiliser exclusivement sous surveillance médicale.

Conseils d'utilisation

- Informations générales**
 - La réalisation se fait sur un seul patient.
 - Le bandage doit rester en place sur la jambe pendant 7 jours maximum, en fonction de l'état de la plaie et de la fréquence de changement du pansement.
 - La technique d'enroulement est définie en accord avec le médecin traitant.
 - Le patient doit porter le bandage avec une traction maximale (allongement max.).
 - Il est recommandé d'appliquer le bandage le matin avant le lever ou après une période prolongée de position surélevée de la jambe, puis d'informer le patient et de procéder à des exercices de mobilisation.
 - La largeur de la bande doit correspondre au diamètre du membre à traiter.
 - La bande doit être tendue avec un allongement autour de la jambe de sorte que la pression exercée diminue en partant du pied vers le

de cette même directive peut être affecté aux déchets d'emballage. Les emballages recyclables doivent être déposés dans les systèmes de recyclage nationaux correspondants.

en Instructions for Use

Product description and performance characteristics

System for the treatment of venous leg ulcers over a period of approx. 12 weeks. For an effective compression bandage, apply 2 Rosidal® soft and 1 Rosidal® K (8 cm and 10 cm) each time. Replacement bandages are included in this set to allow washing after each dressing change. Use the consumables (tg®, Porofix® and Mollelast® haft) as needed (see bandaging instructions, items 1, 9, 16 and 17). If these are used up more quickly than expected (e.g. in cases of extensive oedema), the components can also be bought separately.

Product composition

- 1x tg® (tubular bandage), size 7, 20 m, 67% cotton, 33% viscose (Ref. 24005)
- 4x Rosidal® soft (foam bandage, white), 10 cm x 2 m x 0.2 cm, 100% polyurethane (Ref. 13016)
- 2x Rosidal® K (short stretch bandage, cream-coloured, 100% CO, 8 cm x 5 m, 100% cotton (Ref. 22201))
- 2x Rosidal® K (short stretch bandage, cream-coloured, 100% CO, 10 cm x 5 m, 100% cotton (Ref. 22202))
- 1x Porofix® (adhesive tape), 2.5 cm x 5 m, Support: 100% viscose, synthetic rubber adhesive (Ref. 34311)
- 1x Mollelast® haft (cohesive fixation bandage, white), 8 cm x 20 m, backing: 66% viscose, 34% polyamide, natural rubber adhesive (Ref. 30070)

Intended purpose

For venous leg ulcer compression therapy

Indications

Venous leg ulcers and their comorbidities, as well as chronic oedema (due to venous insufficiency)

Contraindications

Advanced peripheral arterial occlusive disease, decompensated heart failure, septic phlebitis, phlegmasia coerulea dolens, sensation disorders of the skin, known allergies and/or hypersensitivity to product components.

Side effects

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

Warnings and precautions

- Incorrect bandaging can result in skin necrosis and pressure damage to nerves.
- Slight bluish tinge to the toes is normal; this should disappear as soon as the patient starts to walk.
- If the symptoms (pain and bluish tinge) do not disappear, the bandage must be removed and replaced with less compression.
- The patient must inform their doctor if sharply increasing pain occurs while wearing the bandage.
- With an Ankle Brachial Pressure Index (ABPI) greater than 0.8 or with an ABPI of 0.5–0.8 – only under medical supervision.
- In case of diabetes with microangiopathy, use only under medical supervision.

Recommendations d'entretien

- Rosidal® K: lavable jusqu'à 50 fois à 95 °C (lessive douce traditionnelle/cycle de lavage délicat). Peut être passé au sèche-linge jusqu'à max. 55°C, repasser sur niveau 1.
- Rosidal® soft: bis zu 50 x waschbar bei 95 °C (handelsübliches Feinwaschmittel/Handwaschgang). Nicht trocknergeeignet, nicht bügeln.
- Rosidal® K: bis zu 50 x waschbar bei 95 °C (handelsübliches Feinwaschmittel/Handwaschgang). Nicht trocknergeeignet, nicht bügeln.

Conseils d'entretien

- Rosidal® K: lavable jusqu'à 50 fois à 95 °C (lessive douce traditionnelle/cycle de lavage délicat). Peut être passé au sèche-linge, ne pas repasser.
- Rosidal® soft: bis zu 50 x waschbar bei 95 °C (handelsübliches Feinwaschmittel/Handwaschgang). Nicht trocknergeeignet, nicht bügeln.

Disposal

In Europe, product waste can be assigned a waste code from Chapter 18 01 as follows: Dry cleaning waste code from Chapter 18 01 of the Directive on the European Waste Catalogue (Waste Catalogue Ordinance - AVV). Recyclable packaging should be recycled according to the relevant national recycling systems.

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

es Instrucciones de uso

Descripción del producto y características

Sistema de compresión para el tratamiento de las úlceras venosas de la pierna durante un periodo de tratamiento de aproximadamente 12 semanas. Para una venda de compresión eficaz, deben usarse 2 vendas Rosidal® soft y una venda Rosidal® K (8 cm y 10 cm). Este set incluye vendas de reemplazo para poder lavarla después de cada cambio (tg®, Porofix® y Mollelast® haft) se utilizan en función de las necesidades (consulte las instrucciones de uso de cada producto, puntos 1, 9, 16 y 17). Si se agotan de forma prematura (p. ej., en el caso de edemas masivos), también es posible comprar posteriormente los componentes por separado.

Composición del producto

- 1x tg® (venda tubular), tamaño 7, 20 m, 67% algodón, 33% viscose (Ref. 24005)
- 4x Rosidal® soft (venda de espuma, blanca), 10 cm x 2 m x 0,2 cm, 100% poliuretano (Ref. 13016)
- 2x Rosidal® K (venda de tracción corta, color crema, 100% CO, 8 cm x 5 m, 100% algodón (Ref. 22201))
- 2x Rosidal® K (venda de tracción corta, color crema, 100% CO, 10 cm x 5 m, 100% algodón (Ref. 22202))
- 1x Porofix® (esparsadrapo), 2,5 cm x 5 m, Soporte: 100% viscosa, pegamento de caucho sintético (Ref. 34311)
- 1x Mollelast® haft (ligadura de fijación, blanca), 8 cm x 20 m, Soporte: 66% viscosa, 34% poliamida, adhesivo de caucho natural (Ref. 30070)

Intended purpose

For venous leg ulcer compression therapy

Indications

Ulcus venosus de la pierna y sus enfermedades asociadas, así como edemas crónicos (debidos a una insuficiencia venosa)

Contraindicaciones

Enfermedades arteriales obstructivas periféricas avanzadas, insuficiencia cardíaca decompensada, flebitis séptica, flegrmasia coerulea dolens, trastornos de percepción de la piel, alergias conocidas o hipersensibilidad a los componentes del producto.

Efectos adversos

En muy raras casos pueden presentarse irritaciones cutáneas u alergias.

Advertencias y medidas de precaución

- Un vendaje inadecuado puede causar necrosis cutáneas y daños nerviosos debidos a una presión excesiva.
- Una ligera coloración azulada de los dedos es normal; esta debe desaparecer en cuanto el paciente comienza a andar.
- Si los síntomas no desaparecen (dolor y coloración azul), la ligadura debe retirarse y volver a aplicarse otra vez, pero con una compresión más reducida.
- En caso de diabetes con microangiopatía avanzada, utilizar únicamente debajo de control médico.

Care recommendations

- Rosidal® K can be washed up to 50 times at 95°C (standard commercially available mild detergent/delicate cycle). Do not dry-safe, do not iron.
- Rosidal® soft can be washed up to 50 times at 95°C (standard commercially available mild detergent/delicates cycle). Do not dry-safe, do not iron.

Modo de aplicación

- Para la realización en un único paciente.
- La banda de compresión debe aplicarse en la pierna hasta a 7 días, dependiendo del estado de la herida y del modo del apósito.
- Pida a su médico que le aconseje sobre la técnica de aplicación.
- Aplicar siempre Rosidal® K estrindando (extensión máxima).
- Se recomienda aplicar la venda por las mañanas antes de levantarse o después de haber tenido la pierna elevada durante bastante tiempo y, después, instar al paciente a que realice ejercicios de movilidad.

programa delicado). No apto para limpieza en seco, ni planchar. Los envases reciclables deben enviarse a los sistemas nacionales de reciclado adecuados.

Eliminación

En Europa, los residuos de productos pueden recibir un código de clasificación de residuos de 18 01, mentre ai rifiuti di imballaggio vanno assegnato un codice di rifiuti di cui al capitolo 15 01 della direttiva relativa al catalogo europeo dei rifiuti (nomenclatura europea sui rifiuti, AVV in Germania). Gli imballaggi riciclabili devono essere contenuti ai rispettivi sistemi nazionali di riciclaggio.

pt Instruções de utilização

Descrição e características do produto

Sistema de compressão para o tratamento da úlcera venosa de perna por um período de terapia de aproximadamente 12 semanas. Para uma ligadura de compressão eficaz, devem ser aplicadas respetivamente 2 Rosidal® soft e uma Rosidal® K (8 cm e 10 cm). Neste conjunto estão incluídas ligaduras de substituição para que seja possível efetuar a lavagem após cada mudança de ligadura. Os produtos de consumo (tg®, Porofix® e Mollelast® haft) são utilizados conforme necessário (ver instruções de enlmentamento pontos 1, 9, 16 e 17). Se forem gastos prematuramente (por exemplo, no caso de edemas massivos), os componentes também podem ser adquiridos de forma individual posteriormente.

Composição do produto

- 1x tg® (venda tubular), tamanho 7, 20 m, 67 % algodão, 33 % viscose (Ref. 24005)
- 4x Rosidal® soft (venda de espuma, de cor branca), 10 cm x 2 m x 0,2 cm, 100 % poliuretano (Ref. 13016)
- 2x Rosidal® K (ligadura de baixa elasticidade, cor creme, 100 % CO, 8 cm x 5 m, 100 % algodão (Ref. 22201))
- 2x Rosidal® K (ligadura de baixa elasticidade, cor creme, 100 % CO, 10 cm x 5 m, 100 % algodão (Ref. 22202))
- 1x Porofix® (adesivo), 2,5 cm x 5 m, Suporte: 100 % viscosa, adesivo de borracha sintética (Ref. 34311)
- 1x Mollelast® haft (ligadura de fixação coesiva, de cor branca), 8 cm x 20 m, Suporte: 66 % viscosa, 34 % poliamida, adesivo de caucho natural (Ref. 30070)

Finalidade prevista

Para el tratamiento de las úlceras venosas de la pierna

Indicações

Úlceras venosas de la pierna y sus enfermedades asociadas, así como edemas crónicos (debido a insuficiencia venosa).

Contraindicações

Doenças arteriais oclusivas periféricas avançadas, insuficiência cardíaca decompensada, flebite séptica, flegrmasia coerulea dolens, distúrbios da sensibilidade cutânea, alergias conhecidas ou hipersensibilidade aos componentes do produto.

Efeitos secundários

Em casos muito raros podem surgir irritações cutâneas ou alergias.

Advertências e precauções

- A colocação inadequada da ligadura pode resultar em necrose da pele e danos por pressão nos nervos.
- Uma ligeira coloração azulada dos dedos dos pés é normal; esta deve desaparecer assim que o paciente começa a andar.
- Se os sintomas não desaparecerem (dor e coloração azul), a ligadura deve ser retirada e aplicada novamente com menos compressão.
- A paciente deverá informar o médico, se os dores aumentarem fortemente durante o uso da ligadura.
- Aplicação com um índice de pressão torzenolo-brachial (IPTB) superior a 0,8 ou um IPTB de 0,5 – 0,8 – sempre sob vigilância médica.
- Em casos de diabetes com microangiopatía avanzada – utilizar siempre sob vigilancia médica.

Modo de aplicação

- Para a realização num único paciente.
- A ligadura de compressão pode permanecer na perna até 7 dias, dependendo do estado da ferida e da mudança de compressa da ferida.
- A técnica de enrolamento é acordada com o profissional de saúde.
- Aplicar sempre Rosidal® K sempre sob tensão total (extensão máxima).

programa delicado). No apto para limpieza en seco, ni planchar. Los envases reciclables deben enviarse a los sistemas nacionales de reciclado adecuados.

Eliminación

En Europa, los residuos de productos pueden recibir un código de clasificación de residuos de 18 01, mentre ai rifiuti di imballaggio vanno assegnato un codice di rifiuti di cui al capitolo 15 01 della direttiva relativa al catalogo europeo dei rifiuti (nomenclatura europea sui rifiuti, AVV in Germania). Gli imballaggi riciclabili devono essere contenuti ai rispettivi sistemi nazionali di riciclaggio.

pt Instruções de utilização

Descrição e características do produto

Sistema de compressão para o tratamento da úlcera venosa de perna por um período de terapia de aproximadamente 12 semanas. Para uma ligadura de compressão eficaz, devem ser aplicadas respetivamente 2 Rosidal® soft e uma Rosidal® K (8 cm e 10 cm). Neste conjunto estão incluídas ligaduras de substituição para que seja possível efetuar a lavagem após cada mudança de ligadura. Os produtos de consumo (tg®, Porofix® e Mollelast® haft) são utilizados conforme necessário (ver instruções de enlmentamento pontos 1, 9, 16 e 17). Se forem gastos prematuramente (por exemplo, no caso de edemas massivos), os componentes também podem ser adquiridos de forma individual posteriormente.

Composição do produto

- 1x tg® (maglia tubolare), misura 7, 20 m, 67 % cotone, 33 % viscose (Codice 24005)
- 4x Rosidal® soft (venda de espuma, de cor branca), 10 cm x 2 m x 0,2 cm, 100 % poliuretano (Ref. 13016)
- 2x Rosidal® K (ligadura de baixa elasticidade, cor creme, 100 % CO, 8 cm x 5 m, 100 % algodão (Ref. 22201))
- 2x Rosidal® K (ligadura de baixa elasticidade, cor creme, 100 % CO, 10 cm x 5 m, 100 % algodão (Ref. 22202))
- 1x Porofix® (adesivo), 2,5 cm x 5 m, Suporte: 100 % viscosa, adesivo de borracha sintética (Ref. 34311)
- 1x Mollelast® haft (ligadura de fixação coesiva, de cor branca), 8 cm x 20 m, Suporte: 66 % viscosa, 34 % poliamida, adesivo de caucho natural (Ref. 30070)

Finalidade

Para a terapia de compressão de úlcera venosa de perna

Indicações

Úlcera venosa da perna e as suas doenças concomitantes, bem como edemas crónicos (devido a insuficiência venosa).

Contraindicações

Doenças arteriais oclusivas periféricas avançadas, insuficiência cardíaca decompensada, flebite séptica, flegrmasia coerulea dolens, distúrbios da sensibilidade cutânea, alergias conhecidas ou hipersensibilidade aos componentes do produto.

Efeitos secundários

Em casos muito raros podem surgir irritações cutâneas ou alergias.

Advertências e precauções

- A colocação inadequada da ligadura pode resultar em necrose da pele e danos por pressão nos nervos.
- Uma ligeira coloração azulada dos dedos dos pés é normal; esta deve desaparecer assim que o paciente começa a andar.
- Se os sintomas não desaparecerem (dor e coloração azul), a ligadura deve ser retirada e aplicada novamente com menos compressão.
- A paciente deverá informar o médico, se as dores aumentarem fortemente durante o uso da ligadura.
- Aplicação com um índice de pressão torzenolo-brachial (IPTB) superior a 0,8 ou um IPTB de 0,5 – 0,8 – sempre sob vigilância médica.
- Em casos de diabetes com microangiopatía avanzada – utilizar siempre sob vigilancia médica.

Modo de aplicação

- Para a realização num único paciente.</

- De zwahteloeten toeren elkaar altijd met ongeveer de helft tot twee keerde overlappen. Leeg Rosidal® soft op altijd volledige spanning (max. rek) aan.
- Vervolg de zwahteloeten circular tot over de hiel.
- Sluit de hiel in met een toer onder de hiel (naar de voetlêst) daarna in met een toer boven de hiel (naar de achillespees) en ga verder met circulaire toeren tot de aanzet van de tuit.
- De tuit wordt met Rosidal® K (10 cm breed) in achttioerne toeren omwikkeld.
- Fixeer het uiteinde van de zwaacht onder de tuit. Het uiteinde van de tuit wordt vastgemaakt op de hiel ten eindeindige tuit de buisvormige zwaacht over het verband heen tot de tuis.
- Fixeer de tuit buisvormige zwaacht onder het kniegewricht en op de voorvoet met een circulaire toer verlostband.
- Aangebracht verlostband.

wasmachinestand voor fijne was, geschikt voor de droger op max. 55°C, strijken op stand 1.

- Rosidal® soft is tot 50 keer wasbaar op 95°C (met vrij) in de handel verkrijgbaar fijnwasmiddel op de wasmachinestand voor fijne was).
- Vervolg de zwahteloeten circular tot over de hiel.
- Sluit de hiel in met een toer onder de hiel (naar de voetlêst) daarna in met een toer boven de hiel (naar de achillespees) en ga verder met circulaire toeren tot de aanzet van de tuit.
- De tuit wordt met Rosidal® K (10 cm breed) in achttioerne toeren omwikkeld.
- Fixeer het uiteinde van de zwaacht onder de tuit. Het uiteinde van de tuit wordt vastgemaakt op de hiel ten eindeindige tuit de buisvormige zwaacht over het verband heen tot de tuis.
- Fixeer de tuit buisvormige zwaacht onder het kniegewricht en op de voorvoet met een circulaire toer verlostband.
- Aangebracht verlostband.

wasmachinestand voor fijne was, geschikt voor de droger op max. 55°C, strijken op stand 1.

- Rosidal® K is tot 50 keer wasbaar op 95°C (met vrij) in de handel verkrijgbaar fijnwasmiddel op de wasmachinestand voor fijne was).

da Bruksanvisning

Produktbeskrivelse og egenskaber Kompressiessystem til behandling af ulcus cruris venosum i en behandlingsperiode på ca. 12 uger. Kompression af tilstørrelse af Europæiske standard (EN 13016) med en kompressionskraft på 33 mmHg (33 mmHg). Dette sæt indeholder ekstra forbindinger, så et sæt altid kan vaskes efter hvert forbindingskøbsk. Produkterne (tg®, Porox®) er tilgængelige i forskellige størrelser.

- 1x tg® (tubulært band), størrelse 7, 20 cm, 67 % bomuld, 33 % viskose (ref. 24005)
- 4 x Rosidal® soft (skumpulstribet hud), 10 cm x 2 m x 0,2 cm, 100 % polyuretæn (ref. 13016)
- 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 8 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202)
- 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 10 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202)
- 1x Porox® (hæfteplaster), 2,5 cm x 5 m, Bærestof: 100 % viskose, syntetisk (ref. 24311)
- 1x Mollelase® haft (selvhæftende fikseringsbind, hud), 8 cm x 20 m, Bærestof: 66 % viskose, 34 % polyamid, naturligt gummielastisk (ref. 30070)

Sammensætning 1x tg® (tubulært band), størrelse 7, 20 cm, 67 % bomuld, 33 % viskose (ref. 24005) 4 x Rosidal® soft (skumpulstribet hud), 10 cm x 2 m x 0,2 cm, 100 % polyuretæn (ref. 13016) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 8 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 10 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 1x Porox® (hæfteplaster), 2,5 cm x 5 m, Bærestof: 100 % viskose, syntetisk (ref. 24311) 1x Mollelase® haft (selvhæftende fikseringsbind, hud), 8 cm x 20 m, Bærestof: 66 % viskose, 34 % polyamid, naturligt gummielastisk (ref. 30070)

- Inden forbindingen ansluttes, gennemføres de nødvendige diagnostiske undersøgelser af blodkarens tilstand.
- Inden ansluttes af forbindingen skal et evt. sår rengøres/debrides og afdekkes med en sårforbinding i henhold til sårets tilstand.

- Inden ansluttes af bandage Den utrænkede brude skal af medicinsk lægespersonale opføres i korrekt analyse af bandagen.
- Inden ansluttes af bandage Den oprullede del af bandagen (bindkruken) skal først tæt ved benet.
- For at opnå den bedst mulige ankebevegelse anbefales det at holde foten i en retvinklet (90°), når bindet ansluttes.
- Fiksering af forbindingen skal foretages med plasterstrips. Må ikke fikseres med forbindingsklemmer, da de kan forårsage lacerationer.

Tilstedt anvendelse Til kompressionsbehandling af ulcus cruris venosum

Indikationer Ulcus cruris venosum og dets følgesygdomme samt kroniske ødemer (pga. venøs insufficiens)

Kontraindikationer Fremskredet perifer arteriell okklusionssygdom, kardial dekompression, septisk febril, phlegmasia coerulea dolens, sanseforstyrrelser i huden, kendte allergier og/eller overfølsomhed over for produktkomponenter.

Bivirkninger Fremskredet perifer arteriell okklusionssygdom, kardial dekompression, septisk febril, phlegmasia coerulea dolens, sanseforstyrrelser i huden, kendte allergier og/eller overfølsomhed over for produktkomponenter.

Sådan ansluttes forbindingen (modificeret efter Sigge) 1. Rørforbindingen påføres af ca. 2,5 gange længden fra fælspårene over hælen til knæet, så halvdelen træder op over underbenet til knæet, den anden halvdel påføres en overskydende halvdel i hånden op til halve foten i en 90 graders vinkel i ankledet.

- Start med at anslutte Rosidal® soft på indersiden af vristen inklusive de yderste tåknogler.
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid

Advarsler og forholdsregler 1. Undgå ukorrekt bandagering kan medføre hudnekroser og nevrale tryklesår.

- En let bløddning af tæerne er normalt; den skal forsvinde, så snart patienten begynder at gå.
- Vis symptomerne ikke forsvinder (smerte og bløddning), skal forbindingen fjernes og lægges på ny, denne gang med mindre kompression.
- Ved stærkt tilklistrede smerter under brugen skal patienten opsiges læge.
- Ved et ankelrind med (ABPI) start end 0,8 eller et ABPI på 0,5 – 0,8 må anvendelsen kun fortsættes i 1 dag, berolende på Rosidal® K.
- Ved diabetes med fremskredet mikroangiopati – må forbindingen kun anvendes under lægens opsyn.

- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid

- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).

Desfor at wassen kan de maksimale rek van de zwaacht gortet worden. Houd hiermee rekening bij het aanleggen van de zwaacht.

Weggoien In Europa kan productafval worden toegewezen aan een afvalcode uit hoofdstuk 18 01 en verpakingsafval aan een afvalcode uit hoofdstuk 15 01. Het is raadzaam om afval van de Europese Afvalcatalogus (Afvalcatalogus (AVL) – AVL). Verpakkingen die geschikt zijn voor hergebruik, moeten naar de betreffende nationale recyclingssystemen worden gebracht.

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

Wassvorsorchtien 1. Rosidal® K is tot 50 keer wasbaar op 95°C (met vrij) in de handel verkrijgbaar fijnwasmiddel op de wasmachinestand voor fijne was).

sv Bruksanvisning

Produktbeskrivning og egenskaber Kompressiessystem til behandling af ulcus cruris venosum i en behandlingsperiode på ca. 12 uger. Kompression af tilstørrelse af Europæiske standard (EN 13016) med en kompressionskraft på 33 mmHg (33 mmHg). Dette sæt indeholder ekstra forbindinger, så et sæt altid kan vaskes efter hvert forbindingskøbsk. Produkterne (tg®, Porox®) er tilgængelige i forskellige størrelser.

- 1x tg® (tubulært band), størrelse 7, 20 cm, 67 % bomuld, 33 % viskos (ref. 24005)
- 4 x Rosidal® soft (skumpulstribet hud), 10 cm x 2 m x 0,2 cm, 100 % polyuretæn (ref. 13016)
- 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 8 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202)
- 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 10 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202)
- 1x Porox® (hæfteplaster), 2,5 cm x 5 m, Bærestof: 100 % viskose, syntetisk (ref. 24311)
- 1x Mollelase® haft (selvhæftende fikseringsbind, hud), 8 cm x 20 m, Bærestof: 66 % viskose, 34 % polyamid, naturligt gummielastisk (ref. 30070)

Sammensætning 1x tg® (tubulært band), størrelse 7, 20 cm, 67 % bomuld, 33 % viskos (ref. 24005) 4 x Rosidal® soft (skumpulstribet hud), 10 cm x 2 m x 0,2 cm, 100 % polyuretæn (ref. 13016) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 8 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 10 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 1x Porox® (hæfteplaster), 2,5 cm x 5 m, Bærestof: 100 % viskose, syntetisk (ref. 24311) 1x Mollelase® haft (selvhæftende fikseringsbind, hud), 8 cm x 20 m, Bærestof: 66 % viskose, 34 % polyamid, naturligt gummielastisk (ref. 30070)

- Inden forbindingen ansluttes, gennemføres de nødvendige diagnostiske undersøgelser af blodkarens tilstand.
- Inden ansluttes af forbindingen skal et evt. sår rengøres/debrides og afdekkes med en sårforbinding i henhold til sårets tilstand.

- Inden ansluttes af bandage Den utrænkede brude skal af medicinsk lægespersonale opføres i korrekt analyse af bandagen.
- Inden ansluttes af bandage Den oprullede del af bandagen (bindkruken) skal først tæt ved benet.
- For at opnå den bedst mulige ankebevegelse anbefales det at holde foten i en retvinklet (90°), når bindet ansluttes.
- Fiksering af forbindingen skal foretages med plasterstrips. Må ikke fikseres med forbindingsklemmer, da de kan forårsage lacerationer.

Tilstedt anvendelse Til kompressionsbehandling af ulcus cruris venosum

Indikationer Ulcus cruris venosum og dets følgesygdomme samt kroniske ødemer (pga. venøs insufficiens)

Kontraindikationer Fremskredet perifer arteriell okklusionssygdom, kardial dekompression, septisk febril, phlegmasia coerulea dolens, sanseforstyrrelser i huden, kendte allergier og/eller overfølsomhed over for produktkomponenter.

Bivirkninger Fremskredet perifer arteriell okklusionssygdom, kardial dekompression, septisk febril, phlegmasia coerulea dolens, sanseforstyrrelser i huden, kendte allergier og/eller overfølsomhed over for produktkomponenter.

Sådan ansluttes forbindingen (modificeret efter Sigge) 1. Rørforbindingen påføres af ca. 2,5 gange længden fra fælspårene over hælen til knæet, så halvdelen træder op over underbenet til knæet, den anden halvdel påføres en overskydende halvdel i hånden op til halve foten i en 90 graders vinkel i ankledet.

- Start med at anslutte Rosidal® soft på indersiden af vristen inklusive de yderste tåknogler.
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid

Advarsler og forholdsregler 1. Undgå ukorrekt bandagering kan medføre hudnekroses og nevrale tryklesår.

- En let bløddning af tæerne er normalt; den skal forsvinde, så snart patienten begynder at gå.
- Vis symptomerne ikke forsvinder (smerte og bløddning), skal forbindingen fjernes og lægges på ny, denne gang med mindre kompression.
- Ved stærkt tilklistrede smerter under brugen skal patienten opsiges læge.
- Ved et ankelrind med (ABPI) start end 0,8 eller et ABPI på 0,5 – 0,8 må anvendelsen kun fortsættes i 1 dag, berolende på Rosidal® K.
- Ved diabetes med fremskredet mikroangiopati – må forbindingen kun anvendes under lægens opsyn.

- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid

Desfor at wassen kan de maksimale rek stræk gortet worden. Houd hiermee rekening bij het aanleggen van de zwaacht.

Weggoien In Europa kan productafval worden toegewezen aan een afvalcode uit hoofdstuk 18 01 en verpakingsafval aan een afvalcode uit hoofdstuk 15 01. Het is raadzaam om afval van de Europese Afvalcatalogus (Afvalcatalogus (AVL) – AVL). Verpakkingen die geschikt zijn voor hergebruik, moeten naar de betreffende nationale recyclingssystemen worden gebracht.

- 1x tg® (tubulært band), størrelse 7, 20 cm, 67 % bomuld, 33 % viskose (ref. 24005)
- 4 x Rosidal® soft (skumpulstribet hud), 10 cm x 2 m x 0,2 cm, 100 % polyuretæn (ref. 13016)
- 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 8 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202)
- 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 10 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202)
- 1x Porox® (hæfteplaster), 2,5 cm x 5 m, Bærestof: 100 % viskose, syntetisk (ref. 24311)
- 1x Mollelase® haft (selvhæftende fikseringsbind, hud), 8 cm x 20 m, Bærestof: 66 % viskose, 34 % polyamid, naturligt gummielastisk (ref. 30070)

Sammensætning 1x tg® (tubulært band), størrelse 7, 20 cm, 67 % bomuld, 33 % viskos (ref. 24005) 4 x Rosidal® soft (skumpulstribet hud), 10 cm x 2 m x 0,2 cm, 100 % polyuretæn (ref. 13016) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 8 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 10 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 1x Porox® (hæfteplaster), 2,5 cm x 5 m, Bærestof: 100 % viskose, syntetisk (ref. 24311) 1x Mollelase® haft (selvhæftende fikseringsbind, hud), 8 cm x 20 m, Bærestof: 66 % viskose, 34 % polyamid, naturligt gummielastisk (ref. 30070)

- Inden forbindingen ansluttes, gennemføres de nødvendige diagnostiske undersøgelser af blodkarens tilstand.
- Inden ansluttes af forbindingen skal et evt. sår rengøres/debrides og afdekkes med en sårforbinding i henhold til sårets tilstand.

Tilstedt anvendelse Til kompressionsbehandling af ulcus cruris venosum

Indikationer Ulcus cruris venosum og dets følgesygdomme samt kroniske ødemer (pga. venøs insufficiens)

Kontraindikationer Fremskredet perifer arteriell okklusionssygdom, kardial dekompression, septisk febril, phlegmasia coerulea dolens, sanseforstyrrelser i huden, kendte allergier og/eller overfølsomhed over for produktkomponenter.

Bivirkninger Fremskredet perifer arteriell okklusionssygdom, kardial dekompression, septisk febril, phlegmasia coerulea dolens, sanseforstyrrelser i huden, kendte allergier og/eller overfølsomhed over for produktkomponenter.

Sådan ansluttes forbindingen (modificeret efter Sigge) 1. Rørforbindingen påføres af ca. 2,5 gange længden fra fælspårene over hælen til knæet, så halvdelen træder op over underbenet til knæet, den anden halvdel påføres en overskydende halvdel i hånden op til halve foten i en 90 graders vinkel i ankledet.

- Start med at anslutte Rosidal® soft på indersiden af vristen inklusive de yderste tåknogler.
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid

Advarsler og forholdsregler 1. Undgå ukorrekt bandagering kan medføre hudnekroses og nevrale tryklesår.

- En let bløddning af tæerne er normalt; den skal forsvinde, så snart patienten begynder at gå.
- Vis symptomerne ikke forsvinder (smerte og bløddning), skal forbindingen fjernes og lægges på ny, denne gang med mindre kompression.
- Ved stærkt tilklistrede smerter under brugen skal patienten opsiges læge.
- Ved et ankelrind med (ABPI) start end 0,8 eller et ABPI på 0,5 – 0,8 må anvendelsen kun fortsættes i 1 dag, berolende på Rosidal® K.
- Ved diabetes med fremskredet mikroangiopati – må forbindingen kun anvendes under lægens opsyn.

- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid
- anlægges med fuld stræk (maks. stræk).
- Forbindingsområderne overlapper hele tiden hinanden med ca. 1/2 - 2/3. Rosidal® K skal altid

Desfor at wassen kan de maksimale rek stræk gortet worden. Houd hiermee rekening bij het aanleggen van de zwaacht.

Weggoien In Europa kan productafval worden toegewezen aan een afvalcode uit hoofdstuk 18 01 en verpakingsafval aan een afvalcode uit hoofdstuk 15 01. Het is raadzaam om afval van de Europese Afvalcatalogus (Afvalcatalogus (AVL) – AVL). Verpakkingen die geschikt zijn voor hergebruik, moeten naar de betreffende nationale recyclingssystemen worden gebracht.

Wassvorsorchtien 1. Rosidal® K is tot 50 keer wasbaar op 95°C (met vrij) in de handel verkrijgbaar fijnwasmiddel op de wasmachinestand voor fijne was).

Sammensætning 1x tg® (tubulært band), størrelse 7, 20 cm, 67 % bomuld, 33 % viskos (ref. 24005) 4 x Rosidal® soft (skumpulstribet hud), 10 cm x 2 m x 0,2 cm, 100 % polyuretæn (ref. 13016) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 8 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 10 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 1x Porox® (hæfteplaster), 2,5 cm x 5 m, Bærestof: 100 % viskose, syntetisk (ref. 24311) 1x Mollelase® haft (selvhæftende fikseringsbind, hud), 8 cm x 20 m, Bærestof: 66 % viskose, 34 % polyamid, naturligt gummielastisk (ref. 30070)

Sammensætning 1x tg® (tubulært band), størrelse 7, 20 cm, 67 % bomuld, 33 % viskos (ref. 24005) 4 x Rosidal® soft (skumpulstribet hud), 10 cm x 2 m x 0,2 cm, 100 % polyuretæn (ref. 13016) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 8 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 10 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 1x Porox® (hæfteplaster), 2,5 cm x 5 m, Bærestof: 100 % viskose, syntetisk (ref. 24311) 1x Mollelase® haft (selvhæftende fikseringsbind, hud), 8 cm x 20 m, Bærestof: 66 % viskose, 34 % polyamid, naturligt gummielastisk (ref. 30070)

Sammensætning 1x tg® (tubulært band), størrelse 7, 20 cm, 67 % bomuld, 33 % viskos (ref. 24005) 4 x Rosidal® soft (skumpulstribet hud), 10 cm x 2 m x 0,2 cm, 100 % polyuretæn (ref. 13016) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 8 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 10 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 1x Porox® (hæfteplaster), 2,5 cm x 5 m, Bærestof: 100 % viskose, syntetisk (ref. 24311) 1x Mollelase® haft (selvhæftende fikseringsbind, hud), 8 cm x 20 m, Bærestof: 66 % viskose, 34 % polyamid, naturligt gummielastisk (ref. 30070)

Sammensætning 1x tg® (tubulært band), størrelse 7, 20 cm, 67 % bomuld, 33 % viskos (ref. 24005) 4 x Rosidal® soft (skumpulstribet hud), 10 cm x 2 m x 0,2 cm, 100 % polyuretæn (ref. 13016) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 8 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 10 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 1x Porox® (hæfteplaster), 2,5 cm x 5 m, Bærestof: 100 % viskose, syntetisk (ref. 24311) 1x Mollelase® haft (selvhæftende fikseringsbind, hud), 8 cm x 20 m, Bærestof: 66 % viskose, 34 % polyamid, naturligt gummielastisk (ref. 30070)

Sammensætning 1x tg® (tubulært band), størrelse 7, 20 cm, 67 % bomuld, 33 % viskos (ref. 24005) 4 x Rosidal® soft (skumpulstribet hud), 10 cm x 2 m x 0,2 cm, 100 % polyuretæn (ref. 13016) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 8 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 10 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 1x Porox® (hæfteplaster), 2,5 cm x 5 m, Bærestof: 100 % viskose, syntetisk (ref. 24311) 1x Mollelase® haft (selvhæftende fikseringsbind, hud), 8 cm x 20 m, Bærestof: 66 % viskose, 34 % polyamid, naturligt gummielastisk (ref. 30070)

Sammensætning 1x tg® (tubulært band), størrelse 7, 20 cm, 67 % bomuld, 33 % viskos (ref. 24005) 4 x Rosidal® soft (skumpulstribet hud), 10 cm x 2 m x 0,2 cm, 100 % polyuretæn (ref. 13016) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 8 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 10 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 1x Porox® (hæfteplaster), 2,5 cm x 5 m, Bærestof: 100 % viskose, syntetisk (ref. 24311) 1x Mollelase® haft (selvhæftende fikseringsbind, hud), 8 cm x 20 m, Bærestof: 66 % viskose, 34 % polyamid, naturligt gummielastisk (ref. 30070)

Sammensætning 1x tg® (tubulært band), størrelse 7, 20 cm, 67 % bomuld, 33 % viskos (ref. 24005) 4 x Rosidal® soft (skumpulstribet hud), 10 cm x 2 m x 0,2 cm, 100 % polyuretæn (ref. 13016) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 8 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 10 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 1x Porox® (hæfteplaster), 2,5 cm x 5 m, Bærestof: 100 % viskose, syntetisk (ref. 24311) 1x Mollelase® haft (selvhæftende fikseringsbind, hud), 8 cm x 20 m, Bærestof: 66 % viskose, 34 % polyamid, naturligt gummielastisk (ref. 30070)

Sammensætning 1x tg® (tubulært band), størrelse 7, 20 cm, 67 % bomuld, 33 % viskos (ref. 24005) 4 x Rosidal® soft (skumpulstribet hud), 10 cm x 2 m x 0,2 cm, 100 % polyuretæn (ref. 13016) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 8 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 2x Rosidal® K (kortstrækband, cremefarvet, 100 % CO, 10 cm x 5 m, 100 % bomuld (ref. 22202) 1x Porox® (hæfteplaster), 2,5 cm x 5 m, Bærestof: 100 % viskose, syntetisk (ref. 24311) 1x Mollelase® haft (selvhæftende fikseringsbind, hud), 8 cm x 20