



**A L P S**

# 硅胶套说明书

包含以下一个或多个专利:

1,076,089

本使用说明涵盖的产品清单：

## 硅胶套

产品名称	产品型号#
Silicone Pro	LSC/LSL
SoftSil	SSGSL/SSGSC
UltraSeal High Ring	USHSL/USHSC
UltraSeal Low Ring	USLSL/USLSC

## 目的

阿尔卑斯硅胶套旨在作下肢外部假肢的一部分；它穿在残肢上以提供缓冲和保护。阿尔卑斯硅胶套采用医用级硅胶材质并外部覆盖织物，提供锁具型和衬垫型2种款式。

锁具型内衬套：末端具有安装锁针的末端构造，方便与假肢锁具悬挂系统相匹配。

UltraSeal内衬套：需与排气阀配合使用，在残肢环带区域形成气密密封。从接受腔取下UltraSeal内衬套时，需要使用排气阀。

## 限制和禁忌

- 不要穿在受伤或有开放伤口的皮肤上。在穿内衬套前需要对受伤的区域进行合理保护。

## 适用环境

- 这种材质耐盐和氯化水，在水环境中使用义肢请咨询您的专业技师。

**警告**



## 皮疹或皮炎

- 阿尔卑斯硅胶套材质对皮肤友好不含乳胶。
- 为防止刺激皮肤建议每天对内衬套或套筒进行清洗。
- 清洗后，冲洗残肢表面，去除所有可能会导致皮疹和刺激的皂基残留。在穿假肢之前，确保残肢完全干燥。
- 如果出现皮疹或刺激，停止使用并咨询专业人士。
- 请参照残肢和内衬套清洗说明

## 材质老化

- 当不使用时，保持内衬套远离直接热源，存放在阴凉干燥的地方。
- 长时间平放可能导致折痕的产生，不使用时应将海绵插入衬垫中

## 产品完整性

- 如果内衬套材料表现出折痕、孔洞、破损的迹象，请停止使用并咨询专业的技师。

## 内衬套穿戴

- 虽然没有必要使用任何类型的润滑剂来润滑残肢，您可以使用滑石粉或非常少量的 ALPS SL108 润肤液。
- 移除残肢和内衬套之间的气囊
- 对于残肢萎缩，可以穿上护套和袜子，如果萎缩很大，也可以穿戴阿尔卑斯的残肢凝胶袜套 ENCP。
- 将残肢套入接受腔

## 尺码

测量残肢末端往上6cm处的围长

在以下图表中找到范围内推荐的尺码

厚度(MM)	尺码										
2	20	22	24	26	28	30	32	35	38	41	44
围长(CM)	20-22	22-24	24-26	26-28	28-30	30-32	32-35	35-38	38-41	41-44	44-47

## 穿戴方法

- 确保残肢完全干燥
- 将衬垫内翻以适配并牢固地贴合残肢末端的表面
- 缓慢向上卷动，以防止在此阶段形成气泡
  - 尽管无需在残肢上涂抹任何类型的润滑剂，但您可使用滑石粉或极少量的阿尔卑斯 SL108 润肤液。
  - 对于 Ultra Seal，您可以使用阿尔卑斯润滑剂（PA604）或任何其他酒精基润滑剂，（如免洗洗手液）轻轻润滑密封圈。请务必让润滑剂干燥，以确保不会出现不稳定情况。

- 清除残肢与内衬套之间残留的所有气泡
- 若使用锁具型的内衬套，需检查锁杆是否正确对齐。为防止锁杆从锁具型内衬套松落，应先在螺纹上涂抹乐泰 SF 7649 底涂剂，然后再在锁杆螺纹上涂抹乐泰 243 或等效粘合剂。
- 对于残肢体积波动的情况，可穿戴护套和袜子；若出现显著的残肢萎缩，也可使用阿尔卑斯凝胶残肢袜套ENCP。
- 将残肢插入接受腔

## 内衬套清洗

- 用温和的中性洗涤剂如阿尔卑斯清洁剂(PD595)手洗，平躺晾干。不要使用抗菌或除臭肥皂。

## 残肢清洗

- 每天晚上用温水和中性洗涤剂如 PD595(这是阿尔卑斯专门为敏感皮肤配制的)清洗残肢。
- 清洗后，冲洗残肢表面，去除所有可能会导致皮疹和刺激的皂基残留。
- 用干净的毛巾擦干残肢

如果在早上清洗，确保残肢在戴假肢之前是完全干燥的。

- 避免在皮肤上使用石油基产品和其他油基润滑剂

符号说明	
内衬套 	医疗器械 
单个病人多次使用 	生产商 

## F.A.Q.' s

问: 病人是否会因硅胶而产生过敏

答: 医用级硅胶是本产品的主要优点。它的无毒、无过敏的特性使它与皮肤非常相容，因此排斥的发生率是最小的。

问: 这款产品还有什么其他优点

答: 阿尔卑斯硅胶套表面非常光滑，能最大限度地提高持久力，并减少污垢堆积。

问: 采取什么方式能让内衬套穿戴更轻松

答: 建议穿戴内衬套前使用阿尔卑斯护肤液(SL108)进行润滑。  
护肤液应该应用在硅胶和皮肤之间有相对运动的地方, 如髌骨、腿部插入的边缘区域。

## 质保

30天无理由

12 个月质保

要获得 ALPS 退回授权号码(RA #), 请在美国东部时间上午8点至下午5点之间拨打 ALPS 客户服务热线, 并向 ALPS 销售代表提供以下信息

客户ID # -- 订单# -- 订单日期- 退回原因

RA # 必须显示在归还物品箱的外部, 否则它将被拒绝在码头

提示: 本保修单中的特殊情况如人为原因的切口、孔洞、任何由于撞击、擦伤等造成的撕裂排出在外。

CE

本产品符合欧洲医疗器械法规 EU2017/745的要求。根据该条例附件八的分类规则, 该产品被列为第一类。

事故报告

如产品发生严重事故, 请向生产商和相关管理局报告。



ALPS South, LLC  
2895 42nd Avenue North  
St. Petersburg, FL 33714  
USA  
Tel: 1-727-528-8566  
Fax: 1-727-528-8862  
infous@easyliner.com  
www.easyliner.com

EC REP

CEpartner4U

Esdoornlaan 13, 3951DB Maarn, The Netherlands

www.cepartner4u.com

CAN #10236 Form #900161 Rev J

September 2024