



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

HALLUX FLEX

Divaricatore notturno per alluce valgo



INDICAZIONI: tutore destinato alla separazione meccanica delle dita.

Utile, ad esempio, nei casi di:

- esiti intervento di De Prado all'alluce
- alluce valgo lieve
- borsiti dolorose della metatarsofalangea dell'alluce
- iniziale alluce rigido doloroso

CONTROINDICAZIONI: al momento, nessuna nota. La corretta applicazione, secondo le puntuali indicazioni fornite dal medico curante o del tecnico ortopedico, non dà luogo a controindicazioni. **APPLICAZIONE:** per adulti.

AVVERTENZE D'USO

- Utilizzare su cute integra.
- Se presenti ferite proteggere come da indicazioni mediche.
- Non utilizzare in caso di usura, rottura o non integrità del materiale.
- La confezione e le istruzioni fanno parte del dispositivo medico.
- La modifica/alterazione del dispositivo medico esclude ogni responsabilità del fabbricante.
- Per evitare una possibile perdita di funzionalità del prodotto o una limitata durata dello stesso si consiglia di prevenire/limitare il contatto tra il dispositivo e creme, oli, lozioni o sostanze grasse o acide.
- Il prodotto non prevede accessori e non è stato concepito per essere utilizzato in combinazione con altri MD (p.es. in caso di applicazione di creme, attendere il tempo necessario al loro completo assorbimento).



Fabbricante



Dispositivo
medico



Codice
prodotto



Conservare lontano
da fonti di calore



Consultare le
istruzioni d'uso



Conservare in
ambiente secco



Codice
lotto



Uso multipl
singolo paziente



AZIENDA CERTIFICATA
ISO 13485:2016



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment



FGP srl

Via Alessandro Volta 3
I-37062 Dossobuono VR

T +39 0458600867

F +39 0458600835

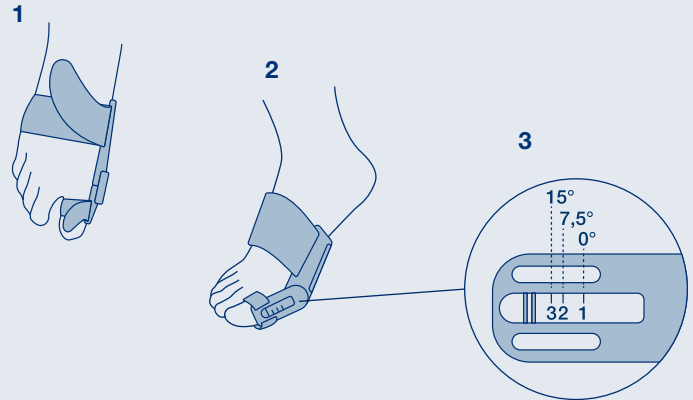
www.fgpsrl.it - fgp@fgpsrl.it



FISTRHALLFLEX
Rev. 01 - 05/24

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Utilizzare su epidermide asciutta e pulita.
2. Aprire i nastri a strappo e verificare che la leva graduata presente sullo snodo sia in posizione 1 corrispondente a 0°.
3. Infilare il tutore calzando prima il cinturino grande sul collo del piede (fig.1) e a seguire il cinturino piccolo sull'alluce (fig.1). Durante l'indosso mantenere la parte rigida posizionata sull'interno del piede in modo che lo snodo risulti centrato rispetto all'allargamento alla base dell'alluce (fig.2).
4. Chiudere i nastri a strappo regolando la lunghezza dei cinturini avendo cura di tensionarli in modo da ottenere una prima correzione del valgismo dell'alluce.
5. Nel caso in cui il gancio dei cinturini di chiusura fosse eccessivamente lungo o creasse fastidio, accorciarlo arrotondandone i bordi.
6. Una volta indossato procedere alla regolazione dello snodo spingendo la leva graduata fino alla tacca che assicura una minor sensazione di dolore (fig. 3).



TIPOLOGIA

- correttore

STRUTTURA

- in tecnopolimero con snodo dotato di regolazione in 3 posizioni e sistema di fissaggio a strappo regolabile

MISURE (AMBIDESTRO)

Taglie Calzata scarpa

1 35-41
2 41-47



Codice d'ordine:
HLX-FLEX

PULIZIA

SIMBOLO	SIGNIFICATO
	Lavaggio a mano. NOTA: normale lavaggio a mano a temperatura massima di 30° con sapone neutro. Risciacquare accuratamente
	Non candeggiare
	Non asciugare in asciugabiancheria a tamburo rotativo
	Non stirare
	Non lavare a secco

CONSERVAZIONE: conservare in luogo asciutto a temperatura ambiente.

Proteggere dal calore, dall'esposizione diretta alla luce del sole e dall'umidità.

Smaltimento: non disperdere nell'ambiente.

Il prodotto può essere smaltito con i rifiuti domestici.

NOTA: questo dispositivo medico di classe I deve essere utilizzato con le dovute avvertenze riportate nelle presenti istruzioni, in combinata con quelle fornite dal tecnico ortopedico o dal medico curante, che formano parte integrante delle stesse. Per ogni presunta problematica insorta in conseguenza dell'uso del dispositivo rivolgersi al medico curante o al tecnico ortopedico. In caso di reclami o asseriti malfunzionamenti, si prega di rivolgersi al rivenditore presso il quale è stato acquistato il prodotto. L'ortesi è realizzata per l'uso esclusivo di un singolo paziente. In caso di incidente grave, morte o grave deterioramento delle condizioni di salute del paziente, relazionabili al **MD**, contattare immediatamente il fabbricante e l'Autorità competente.