

- 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.
- Non procedere a modificare le regolazioni effettuate dal medico o tecnico ortopedico sul **MD** in modo da non portare ad una perdita di funzionalità del prodotto.
- Il prodotto è stato concepito per essere utilizzato in combinazione con i prodotti realizzati da FGP S.r.l. DBT-DSTEPCAST e DBT-DSTEPCASTPLUS.
- Assicurarsi che il cuneo di scarico sia ben fissato alla suola prima dell'utilizzo.
- Fare molta attenzione in caso di deambulazione su suolo scivoloso o bagnato.

#### AVVERTENZE D'USO

**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:** solo per adulti.

**INDICAZIONI:** Dispositivo destinato al rialzo controlaterale dell'arto inferiore. Utile ad esempio, nel caso di uso del tutore D.STEP CAST o D.STEP CAST PLUS.



Fabbricante

**MD**

Dispositivo medico

**REF**

Codice prodotto



Conservare lontano da fonti di calore



Consultare le istruzioni d'uso



Conservare in ambiente secco

**LOT**

Codice lotto



Uso multiplio singolo paziente



AZIENDA CERTIFICATA  
ISO 13485:2016



FGP srl

Via Alessandro Volta 3  
I-37062 Dossobuono VR

T +39 0458600867

F +39 0458600835

www.fgpsrl.it - fgp@fgpsrl.it



FIRSTSTEPBALANCE  
Rev. 00 - 02/26



Orthopedic  
& Rehabilitation  
Equipment



# STEP BALANCE

Rialzo di compensazione per deambulazione



**FGP**

Orthopedic  
& Rehabilitation  
Equipment

# ISTRUZIONI PER IL TECNICO ORTOPEDICO

Qualora si renda necessario effettuare il rialzo controlaterale dell'arto inferiore, il tecnico dovrà determinare, in funzione del dislivello da compensare, il numero di spessori da impiegare.

Una volta definita la configurazione differenza, rimuovere il film protettivo dagli spessori selezionati e posizionarli correttamente all'interno del rialzo, assicurandone la corretta adesione e stabilità.

Successivamente, procedere con l'applicazione del dispositivo al paziente, verificandone il corretto posizionamento e l'efficacia compensativa.



## STRUTTURA

Il dispositivo è fornito con un set di 3 spessori modulari in EVA, progettati per la compensazione della discrepanza di lunghezza tra gli arti inferiori, al fine di correggere la differenza di altezza tra i due arti e permettere una deambulazione equilibrata in associazione ai tutori D.STEP CAST o D.STEP CAST PLUS.

## MISURE

TAGLIE	M	L	XL
Calzata scarpa	38-43	43-46	46-50
Lunghezza	28,5 cm	30,6 cm	34 cm

**Codice d'ordine:**  
DBT-STEPBALANCE

## 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.