



ACRO-REVO

Tutore per lussazione
dell'articolazione acromion-claveare

STRUTTURA BASE

- spallina principale in vellutino imbottita e modellata dotata di sistema di tensione temporanea e contrapposta con cinghie regolabili e fibbie autoadattanti
- tessuto alveolare leggero e traspirante all'interno
- nuovo sistema di fasce di chiusura identificabile per colore per facilitare il primo posizionamento

STRUTTURA SACCA REGGIRACCIO

- in tessuto accoppiato con vellutino grigliante esternamente per garantire il sostegno e morbida monospugna interna per garantire comfort e traspirabilità
- regolazione a livello del gomito per una migliore adattabilità sul paziente
- design alleggerito centralmente per una maggiore sensazione di leggerezza

STRUTTURA CINGHIAGGIO

- fasce in vellutino ritagliabili con fissaggio tramite linguette a strappo con pinzetta numerata, realizzate in vellutino per garantire comfort ed evitare zone rigide a contatto diretto con la cute del paziente
- cinghia addominale laterale con fibbia a scatto rapido, per una rimozione veloce del tutore senza compromettere la regolazione
- sistema di fissaggio posteriore con anello

NOTE

- la numerazione delle fasce a strappo di chiusura facilitano la prima applicazione da parte del tecnico ortopedico o del medico

MISURE (DX/SX)

Lunghezzaavambraccio.
Misurare dal gomito alla base della dita

Taglie

Lunghezzaavambraccio

L	41-46 cm
M	33-40 cm
S	fino a 32 cm

Codice d'ordine: ACRO-200

INDICAZIONI:

tutore destinato all'immobilizzazione meccanica dell'articolazione acromion - claveare. Utile, ad esempio, nei casi di:

- trattamento conservativo o post operatorio delle lussazioni acromion clavian;
- trattamento post operatorio delle fratture dell'estremo laterale di clavicola.

secondo le puntuali indicazioni fornite dal medico curante o del tecnico ortopedico, non dà luogo a controindicazioni. **APPLICAZIONE:** solo per adulti.

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.

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.
- Il tutore deve essere indossato con una maglietta o una canottiera.
- 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 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).

CE

AZIENDA CERTIFICATA
ISO 13485:2016

Fabbricante

Dispositivo medico

Codice prodotto

Codice lotto

Conservare lontano da fonti di calore

Consultare le istruzioni d'uso

Conservare in ambiente secco

Uso multiplo singolo paziente

FGP srl
Via Alessandro Volta 3
I-37062 Dossobuono VR
T +39 0458600867
F +39 0458600835
www.fgpsrl.it - fgp@fgpsrl.it

FISTRACRO-REVO
Rev. 00 - 01/25

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.

Smanimento: 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 combinazione 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 assegni malfunctionamenti, 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.

ISTRUZIONI PER IL TECNICO ORTOPEDICO

PER LA PRIMA APPLICAZIONE:

INDICAZIONI PER IL MEDICO O TECNICO ORTOPEDICO



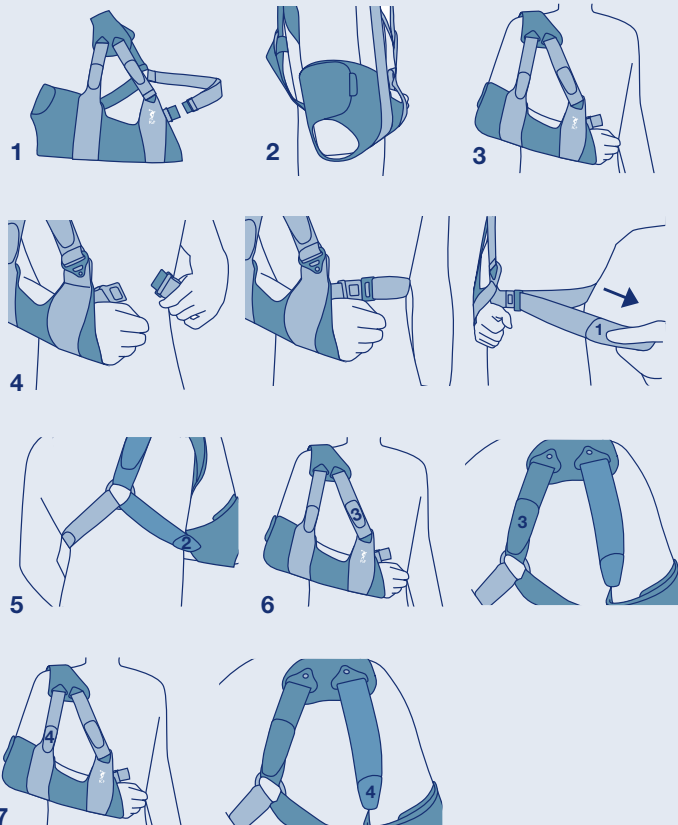
La prima regolazione del tutore al paziente e le successive regolazioni devono essere fatte solo ed esclusivamente da personale specializzato che dovrà seguire le indicazioni del medico curante. Rimuovere l'ortesi solo ed esclusivamente con il consenso del medico curante.

1. Sganciare la fibbia come in fig. 1.
2. Indossare la sacca reggibraccio e regolarla grazie alla zona grip-pante presente nella regione del gomito (fig. 2).
3. Prendere la spallina principale e appoggiarla sopra la clavicola interessata, centralmente tra la base del collo e la parte terminale dell'acromion (fig.3).
4. Chiudere la fibbia e poi tensionare la cinghia 1 (fig. 4) per rendere il tutore adeso in modo stabile al tronco e ritagliare se necessario la cinghia rimuovendo prima la pinzetta.
5. Regolare la cinghia 2 grigio scuro (fig. 5).
6. Regolare in contemporanea la cinghia 3 grigio chiaro e la cinghia 3 grigio scuro (fig. 6).
7. Regolare le cinghie 4 (fig. 7).



Le cinghie grigio chiaro indicano il lato anteriore del tutore mentre quelle grigio scuro quelle posteriori.

Se necessario è possibile regolare la lunghezza delle cinghie rimuovendo la pinzetta, tagliando a misura la cinghia e riposizionando la pinzetta.



ISTRUZIONI PER IL PAZIENTE

Se al paziente è consentito rimuovere l'ortesi durante la convalescenza, o se viene rimossa durante una visita medica, è possibile semplicemente aprire la fibbia 1 (fig.8).

