

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



FISTRD.T3-02
Rev. 09 - 08/23

- 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.
- 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).

AVVERTENZE D'USO

INDICAZIONI: tutore destinato all'immobilizzazione meccanica dell'articolazione del polso. Utile, ad esempio, nei casi di traumi distorsivi moderati e severi del polso; tendiniti flessori ed estensori; esiti fratture del polso; trattamento post traumatico di fratture stabili dell'anziano; post operatorio di fratture di radio ed ulna distali; artralgie.

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



D.T3-02

Polsiera steccata



FGP

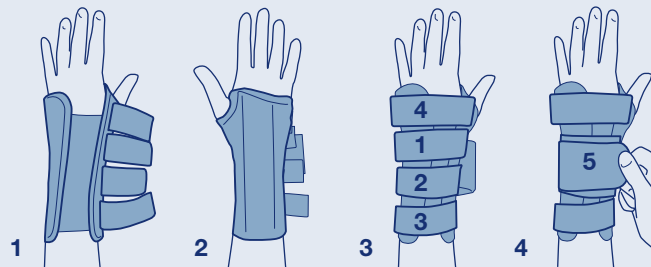
Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

ISTRUZIONI PER L'USO

Sganciare tutti i cinturini e inserire la mano nel tutore facendo passare il pollice attraverso l'apertura. Le chiusure dei cinturini si troveranno nella parte superiore del polso. (fig.1)

1. Il palmo deve aderire perfettamente alla stecca in alluminio precedentemente modellata. (fig.2)
2. Allacciare la chiusura a strappo dei cinturini rispettando la sequenza indicata. (fig.3)
3. Chiudere infine il nastro 5 per ottenere così una migliore aderenza del tutore. (fig.4)
4. Per rimuovere il supporto aprire tutti i cinturini.

PULIZIA: Si consiglia di rimuovere la stecca palmare e chiudere le chiusure a strappo prima di lavare la polsiera.



PER IL TECNICO ORTOPEDICO

Estrarre la stecca modellabile, adattarla al paziente e quindi reinserirla. Se necessario, accorciare opportunamente la lunghezza dei nastri.

STECCATURA

- palmare in alluminio modellabile

STRUTTURA

- in tessuto tridimensionale made in FGP traspirante, batteriostatico sul dispositivo e termoregolatore

CHIUSURA

- mediante 4 fasce a strappo regolabili a misura tagliando il materiale in eccesso
- ulteriore fascia sul polso per una maggiore stabilità dell'articolazione

NOTE

- il materiale è stato oggetto di trattamento termo-regolatore HEIQ SMART TEMP e per una maggiore sensazione di freschezza HEIQ FRESH

MISURE (DX/SX)

Taglie	Ø Polso
XS	fino a 13 cm
S	13-16 cm
M	16-20 cm
L	20-25 cm
XL	oltre 25 cm



Altezza
19 cm

Codice d'ordine:
DT3-02 DX
DT3-02 SX

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.