

- 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).

#### AVVERTENZE D'USO

**INDICAZIONI:** tutore destinato alla stabilizzazione dell'articolazione della caviglia mediante compressione e fasce elastiche. Utile, ad esempio, nei casi di: caviglia dolorosa; versamento; infortunio; instabilità acuta e croniche di caviglia; estro protesi caviglia; recupero dell'attività sportiva post traumatica e post chirurgica; tendinopatie.

**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.



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



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



F1STRD.T3CVT  
Rev. 06 - 08/23



Orthopedic  
& Rehabilitation  
Equipment



# D.T3-CVT

Cavigliera traspirante  
con bendaggio ad 8 stabilizzante

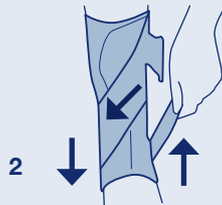


**FGP**

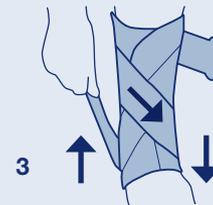
Orthopedic  
& Rehabilitation  
Equipment

# ISTRUZIONI PER L'USO

1. Dopo aver aperto tutte le chiusure a strappo, calzare il tutore in modo che il tallone si collochi perfettamente nell'apertura. Chiudere la chiusura frontale a strappo (fig. 1).
2. Tendere il tirante elastico interno, passarlo sul lato opposto del tutore, poi sotto la pianta del piede e in fine chiuderlo sulla fascia di ancoraggio laterale (fig. 2).



3. Per posizionare l'altro tirante elastico esterno, ripetere la stessa operazione in senso opposto (fig. 3).
4. Far passare il nastro a strappo attraverso la fibbia. Regolare e chiudere definitivamente il nastro a strappo attorno alla caviglia (fig. 4).



## STRUTTURA

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

## STRUTTURA STABILIZZATRICE

- dotata di stecca a spirale laterale e mediale e bendaggio ad 8 realizzato in materiale elastico

## CHIUSURA

- a strappo posizionata anteriormente
- ulteriore fascia sopramalleolare per una maggiore stabilizzazione

## NOTE

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

## MISURE (ambidestro)

Taglie	Ø Collo piede
XS	24–26 cm
S	27–29 cm
M	30–32 cm
L	33–35 cm
XL	36–38 cm



Codice d'ordine:  
DT3-CVT

## 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.