

- 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.
- 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 attraverso la ridistribuzione della pressione del tratto lombare della colonna.

Utile nel trattamento degli stati patologici di natura ortopedica del tratto L1 - S1 della colonna, come ad esempio: lombalgia; lombosciatalgia; discartrosi; discopatie; postoperatorio di ernia discale; contratture muscolari lombari; traumi lievi del rachide lombare.

**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

 FGP srl

Via Alessandro Volta 3  
I-37062 Dossobuono VR

T +39 0458600867

F +39 0458600835

www.fgpsrl.it - fgp@fgpsrl.it



FISTR2SKIN  
Rev. 13 - 02/23



Orthopedic  
& Rehabilitation  
Equipment



# 2 SKIN®

Corsetto elastico Double Skin  
con tiranti removibili

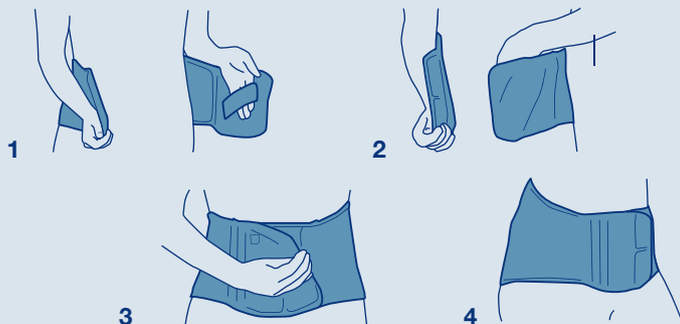


FGP

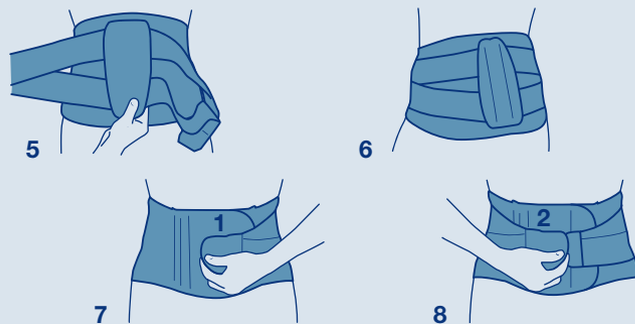
Orthopedic  
& Rehabilitation  
Equipment

# ISTRUZIONI PER L'USO

1. Aprire e indossare il corsetto con l'aiuto della maniglia interna (fig.1), fissare la chiusura frontale come illustrato in figura 3 e 4.



2. Regolare la posizione della placca di spinta lombare.
3. Fissare i tiranti elastici (figg.1 e 2) alla chiusura frontale.



## STRUTTURA

- tessuto in lycra elastica traspirante accoppiato con membrana idrofilica, realizzato senza cuciture

## TIRANTI

- due fasce elastiche saldate alla pelota posteriore totalmente removibile si agganciano anteriormente in un unico tirante

## STECCATURA

- 4 stecche posteriori in acciaio automodellante removibili

## CHIUSURA ANTERIORE

- a strappo

## NOTE

- la patella anteriore è dotata di maniglia interna per facilitare la chiusura, il tirante removibile permette di modulare il tutore in base al percorso terapeutico del paziente

## MISURE

Taglie	Ø Bacino	Altezza:	Codici d'ordine:
S	65-79 cm	2S-200: 27 cm	2S-200 (skin);
M	80-94 cm	2S-201: 27 cm	2S-250 (skin);
L	95-109 cm	2S-250: 24 cm	2S-201 (grigio);
XL	110-124 cm	2S-251: 24 cm	2S-251 (grigio)
XXL	125-140 cm		



## 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.