

- 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

 FGP srl

Via Alessandro Volta 3
I-37062 Dossobuono VR

T +39 0458600867

F +39 0458600835

www.fgpsrl.it - fgp@fgpsrl.it



FISTRCL8-100
Rev. 11 - 01/23



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

CL8-100



CL8-200



8LIGHT

Cavigliera con bendaggio ad 8

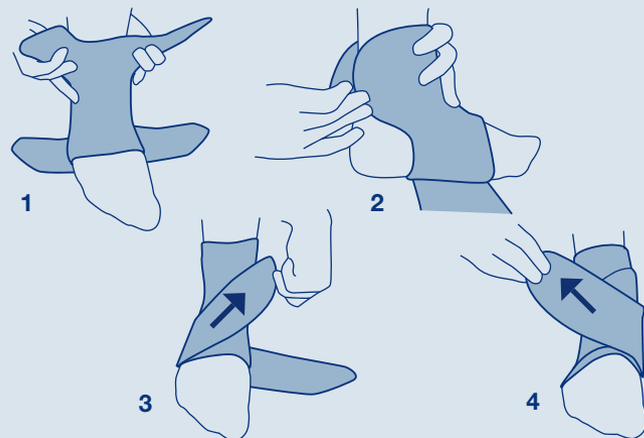


FGP

Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Aprire tutte le chiusure a strappo, calzare il tutore (fig. 1).
2. Chiudere la chiusura posteriore (fig. 2).
3. Tendere il tirante elastico mediale, portarlo sul lato opposto del tutore e infine chiuderlo sulla zona di ancoraggio (fig. 3).
4. Per posizionare l'altro tirante elastico laterale, portarlo sul lato opposto del tutore e infine chiuderlo sulla zona di ancoraggio (fig. 4).



STRUTTURA

- tessuto Sensitive® Fabrics che conferisce elasticità, leggerezza, traspirabilità ed aderenza

STRUTTURA STABILIZZATRICE

- bendaggio ad 8 realizzato in materiale altamente elastico

CHIUSURA

- a strappo posizionata posteriormente

NOTE

- disponibile in colore nero e skin

MISURE (ambidestro)

Taglie Ø Collo del piede

| | |
|---|----------|
| S | 24–28 cm |
| M | 28–33 cm |
| L | 33–38 cm |



Codici d'ordine:

CL8-100 (nero)
CL8-200 (skin)

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.