



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment



Consultare le
istruzioni d'uso



Fabbricante



Conservare in
ambiente secco

MD

Dispositivo
medico

LOT

Codice
lotto

REF

Codice
prodotto



Uso multipl
singolo paziente



Conservare lontano
da fonti di calore



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



FISTRILL901
Rev. 08 - 08/23

INDICAZIONI: tutore destinato alla limitazione del range di movimento del rachide cervicale. Utile, ad esempio, nei casi di: cervicalgia severa secondaria ad artrosi; artrite reumatoide; spondilite anchilosante; esiti di fratture vertebrale cervicali stabili (single o combinate); esiti interventi chirurgici al rachide cervicale; trattamento continuativo in patologie croniche non operabili (neoplastiche e non); piccoli distacchi ossei dei processi spinosi cervicali; artrosi cervicale; condizioni infiammatorie degenerative; post-traumatiche di severa entità.

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.
- 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).



CLL-901

Collare cervicale bivalve Philadelphia

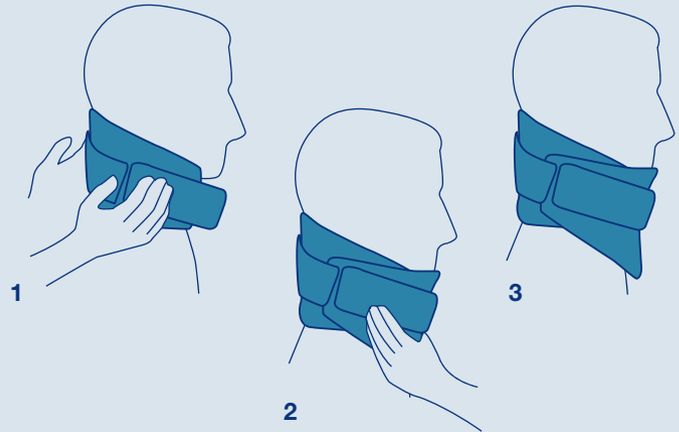


FGP

Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Applicare la parte posteriore del collare alla parte posteriore del collo del paziente (fig. 1).
La misura dell'altezza del collare è data dalla distanza tra la parte più bassa del mento e la parte più alta dello sterno.
2. Indossare la parte frontale del collare sovrapponendola a quella posteriore, cercando di trovare la giusta posizione affinché il collare sorregga bene il collo (fig. 2).
3. Chiudere i due cinturini laterali a strappo avendo cura di non stringere troppo il collare (fig. 3).



STRUTTURA

- bivalente in plastazote con placche rigide di rinforzo anteriore e posteriore

MENTONIERA

- presente

FORO TRACHEALE

- presente

RADIOTRASPARENTE

- sì

CHIUSURA

- a strappo

NOTE

- predisposizione per collegamento ad iperestensore modello F35 POWER, I-35 TOP e F35 TRICONTROL PLUS

MISURE

Taglie Ø Collo

S	30–35 cm
M	35–40 cm
L	40–45 cm



ALTEZZA

CLL-901/2 1/4 (5 cm)
CLL-901/3 1/4 (7,5 cm)
CLL-901/4 1/4 (10 cm)
CLL-901/5 1/4 (12 cm)

Codici d'ordine: CLL-901/2; CLL-901/3; CLL-901/4; CLL-901/5

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.