

- 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 modifica/alterazione e le istruzioni fanno parte del dispositivo medico.
- Per evitare una possibile perdita di funzionalità del prodotto o una limitata durata del fabbricante.
- La modifica/alterazione del dispositivo medico esclude ogni responsabilità.
- Non procedere a modificare le regolazioni effettuate dal medico o tecnico ortopedico 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 all'immobilizzazione meccanica dell'articolazione del polso e della posizione in estensione dal secondo al quarto dito. Utile, ad esempio, nei casi di: lesioni nervo radiale; esiti fratture combinate di mano e polso; post operatorio di lesioni a tendini flessori ed estensori del I al IV raggio; sindrome del tunnel carpale.

**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



F1STRCTP101  
Rev. 07 - 03/23



Orthopedic  
& Rehabilitation  
Equipment



# CTP-101 SUR.FING®

Tutore per tunnel carpale



**FGP**

Orthopedic  
& Rehabilitation  
Equipment

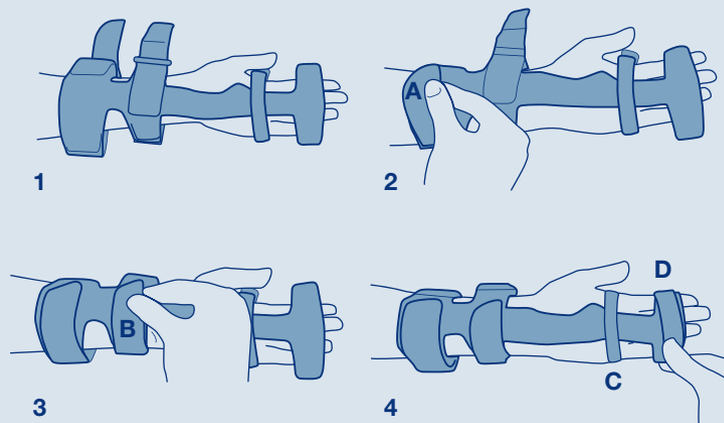
# ISTRUZIONI PER L'USO

 La prima applicazione del tutore e le successive regolazioni devono essere fatte solo ed esclusivamente da personale specializzato che dovrà seguire le indicazioni del medico curante. **Rimuovere l'ortesi solo ed esclusivamente con il consenso del medico curante.**

1. Slacciare tutti i nastri a strappo della polsiera (fig. 1).
2. Appoggiare la mano alla polsiera e modellare la stecca in alluminio, al fine di ottenere una completa aderenza della stessa al braccio, al palmo e alle dita.
3. L'ortesi permette l'immobilizzazione di 2, 3 oppure 4 dita.  
Chiedere i nastri a strappo, rispettando la sequenza indicata in figura 2, 3 e 4.

## ISTRUZIONI PER L'USO

Per le applicazioni successive: indossare e togliere il dispositivo utilizzando i nastri a strappo rispettando la sequenza indicata in figura 2, 3 e 4.



## STECCATURA

- mediante struttura interna in alluminio modellabile con prolungamento sulle dita della mano

## STRUTTURA

- doppia imbottitura elettrosaldata con monospugna a contatto con la pelle
- apribile completamente
- cuciture solo sui tiranti

## CHIUSURA

- mediante 4 cinturini a strappo regolabili

## MISURE (DX/SX)

Taglie	Lungh. mano
S	15–17,5 cm
M	17,5–19,5 cm
L	19,5–22 cm



Altezza  
29 cm

## Codici d'ordine:

CTP-101 DX  
CTP-101 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

Chiedere i nastri a strappo prima del lavaggio.

**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.