

- 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 mediarmente compressione. Utile, ad esempio, nei casi di: distorsioni di I, II, III grado; esiti chirurgici di fratture bi e tri-malleolari; instabilità laterale di caviglia; prevenzione nella recidiva di distorsione; coadiuvante nel recupero sportivo; stabilizzazione di caviglia artrosica; esito artrodesi caviglia.

**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 multipla 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



FISTROV0601  
Rev. 16 - 01/23



Orthopedic  
& Rehabilitation  
Equipment



CVO-601  
Cavigliera bivalve pneumatica

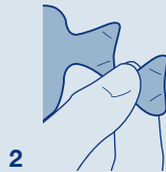
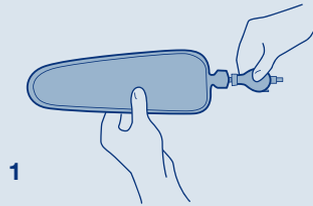


FGP

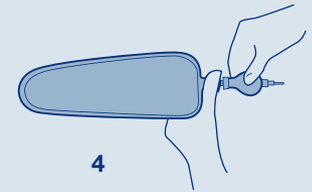
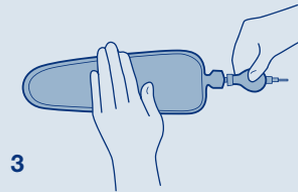
Orthopedic  
& Rehabilitation  
Equipment

# ISTRUZIONI PER L'USO

1. Le valve sono inizialmente sgonfie.  
Per gonfiarle, inserire la punta della pompetta e pompare. (fig. 1)
2. La punta deve essere ben inserita per far entrare l'aria.  
**IMPORTANTE:** richiudere la valvola facendo aderire su se stessa (fig. 2).  
Immettere aria con punta trasparente e sgonfiare con punta nera.



3. Se le valve sono troppo gonfie e creano disagio, sgonfiare.  
Per togliere l'aria girare e inserire la punta nera (fig. 3).
4. Slacciare tutti i cinturini a strappo della cavigliera.
5. Posizionare il dispositivo alla caviglia rispettando le sedi malleolari.
6. Tendere e far aderire i nastri a strappo.



## STRUTTURA

- cuscinetto in materiale plastico gonfiabile con pompetta

## STRUTTURA STABILIZZATRICE

- dotata di valve in materiale plastico

## CHIUSURA

- a strappo mediante cinturini
- cinturino regolabile sottocalcanare

## MISURE (ambidestro)

Taglia unica

Altezza 25 cm

Codice d'ordine: CVO-601

## 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.