

- 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.
- Non procedere a modificare le regolazioni effettuate dal medico o tecnico ortopedico sul **MD** in modo da non portare ad una perdita di funzionalità del prodotto.
- 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. Utile, ad esempio, nei casi di:

traumi distorsivi moderati e severi del polso; tendiniti flessori ed estensori; esiti fratture del polso; trattamento post traumatico di fratture stabili dell'anziano; post operatore di fratture di radio ed ulna distali; artralgie.

CONTROINDICAZIONI: al momento, nessuna nota. La corretta applicazione, secondo le puntuali indicazioni fornite dal medico curante o dal 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



FIS1R1ADTX04
Rev. 09 - 01/23



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment



DTX-04
MANUMED®

Polsiera steccata



FGP

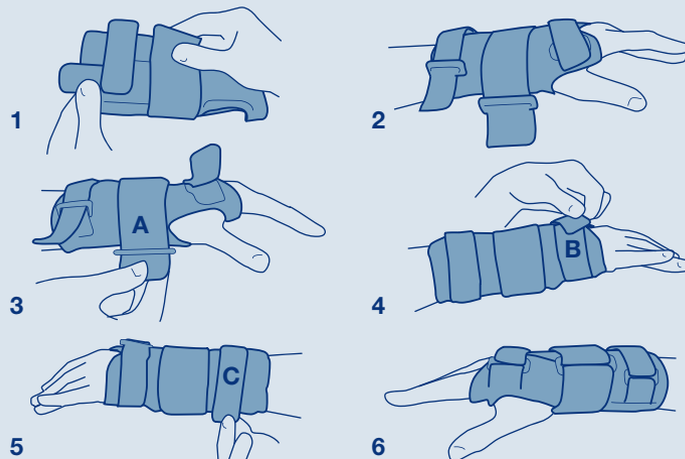
Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Estrarre la stecca modellabile, adattarla al paziente e quindi reinserirla (fig. 1).
2. Aprire tutti i nastri a strappo e indossare la polsiera (fig. 2).
3. Allacciare il nastro centrale A (fig. 3).
4. Chiudere rispettivamente in sequenza i nastri B, C (figg. 4-5).
5. Posizione ottimale della polsiera (fig. 6).

PER IL TECNICO ORTOPEDICO

Per la prima applicazione, solo se necessario, estrarre le stecche modellabili adattare al paziente e quindi reinserirle (fig. 1).



STECCATURA

- palmare in alluminio modellabile

STRUTTURA

- in tessuto traspirante

CHIUSURA

- mediante 3 fasce a strappo
- ulteriore fascia sul polso per una maggiore stabilità dell'articolazione

MISURE (DX/SX)

Taglie	Ø Polso
0°	10-14 cm
1°	14-18 cm
2°	19-23 cm
3°	24-28 cm



Altezza
20 cm

Codici d'ordine:

DTX-04 DX
DTX-04 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

Si consiglia di rimuovere le stecche e chiudere i nastri a strappo prima di lavare la polsiera.

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.