il tempo necessario al loro completo assorbimento).

- in combinazione con altri MD (p.es. in caso di applicazione di creme, attendere Il prodotto non prevede accesson e non e stato concepito per essere utilizzato
- sul MD in modo da non portare ad una perdita di funzionalita del prodotto. • Non procedere a modificare le regolazioni effettuate dal medico o tecnico ortopedico
- e creme, oli, lozioni o sostanze grasse o acide. dello stesso si consiglia di prevenire/limitare il contatto tra il dispositivo
- Per evitare una possibile perdita di funzionalità del prodotto o una limitata durata del tabbricante.
 - La modifica/alterazione del dispositivo medico esclude ogni responsabilità
 - La confezione e le istruzioni fanno parte del dispositivo medico.
 - Non utilizzare in caso di usura, rottura o non integrità del materiale.
 - Se presenti ferite proteggere come da indicazioni mediche.
 - Utilizzare su cute integra.



ortopedico, non dá luogo a controindicazioni. APPLICAZIONE: solo per adulti. secondo le puntuali indicazioni tornite dal medico curante o del tecnico CONTROINDICAZIONI: al momento, nessuna nota. La corretta applicazione,

post interventi alle filiere del carpo (per DUAL LOCK MAX). artralgie (per DUAL LOCK); artralgie in malattia reumatica (per DUAL LOCK MAX); di fratture stabili dell'anziano; post operatorio di fratture di radio ed ulna distali; tendiniti flessori ed estensori; esiti fratture del polso; frattamento post traumatico del polso. Utile, ad esempio, nei casi di: traumi distorsivi moderati e severi del polso; INDICAZIONI: tutore destinato all'immobilizzazione meccanica dell'articolazione





& Rehabilitation





Fabbricante



Dispositivo medico











AZIENDA CERTIFICATA ISO 13485:2016

Consultare le istruzioni d'uso

Conservare in

ambiente secco

singolo paziente





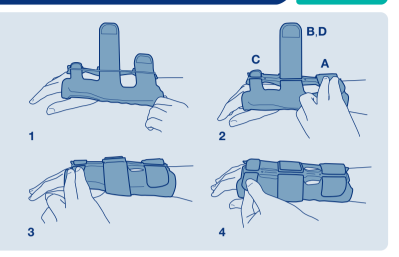


ISTRUZIONI PER L'USO

- Il sistema di fissaggio con passante multiplo superiore non necessita di essere completamente slacciato per indossare o togliere il tutore.
- 2. Slacciare i cinturini di fissaggio e indossare la polsiera (fig. 1).
- 3. Chiudere rispettivamente e in sequenza i cinturini di fissaggio A, C, B (fig. 2) e D per Dual Lock Max.
- 4. Posizione ottimale della polsiera (fig. 4).

PER IL TECNICO ORTOPEDICO

Estrarre la stecca modellabile, adattarla al paziente e quindi reinserirla.



STECCATURA

- palmare in alluminio modellabile
- passante multiplo superiore in tecnopolimero

STRUTTURA

- materiale interno in morbido tessuto Sensitive[®] Fabrics con imbottiture di protezione e fori per maggior traspirabilità
- materiale esterno in velluto grippante per una totale adattabilità
- sagomatura anatomica per un controllo ottimale del polso
- apribile completamente

CHIUSURA

- mediante 3 cinturini di fissaggio a strappo dotati di alette di sicurezza per impedire l'uscita dal passante multiplo (per DUAL LOCK)
- mediante 4 cinturini di fissaggio a strappo dotati di alette di sicurezza per impedire l'uscita dal passante multiplo (per DUAL LOCK MAX)
- fascia centrale allungata per una maggiore stabilizzazione

MISURE (ambidestro)

Taglie	Ø Polso
S	14-18 cm
M	19-23 cm
I	24-28 cm



Altezza

Dual Lock Max 21 cm Dual Lock Max 27 cm

Codici d'ordine: DUA-100; DUA-200

PUI IZIA

SIMBOLO	SIGNIFICATO
	Lavaggio a mano. NOTA: normale lavaggio a mano a temperatura massima di 30° con sapone neutro. Risciacquare accuratamente
×	Non candeggiare
Ø	Non asciugare in asciugabiancheria a tamburo rotativo
×	Non stirare
Ø	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.