

- Utilizzare su cute integra.
- Se presenti ferite proteggere come da indicazioni mediche.
- Non utilizzare in caso di usura, rottura o non integrità del materiale.
- Il tutore deve essere indossato con una maglietta o una canottiera.
- 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 allo scarico della tensione sui tendini flessori ed estensori del polso mediante compressione meccanica. Utile, ad esempio, nei casi di: epicondiliti; epitrocleiti.

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



FISTREIPRO
Rev. 08 - 01/23



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment



EPIBRACE® PRO

Tutore per epicondilita ed epitrocleite



FGP

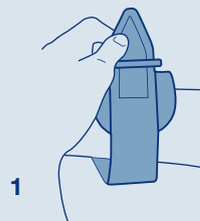
Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Applicare il cuscinetto pressore come da indicazioni date dal medico a seconda della patologia epicondilitite/epitrociteite.
2. Avvolgere il tutore all'avambraccio.
3. Portare in tensione e far aderire la chiusura come indicato nella tabella. Evitare di stringere troppo.

ATTENZIONE

In caso di fastidio o formicolio, allentare leggermente la tensione della chiusura.



1



2

Riferimento su fascia	Circonferenza
1	20
2	21
3	23
4	25
5	26
6	27
7	29
8	31
9	33
10	35

ATTENZIONE

Tabella di riferimento per individuare il punto medio di pressione.

STRUTTURA

- parte interna in monospugna per garantire stabilità e comfort
- particolare effetto 3D interno per un'azione massaggiante
- parte esterna in vellutino grippante per la massima adattabilità

PRESSORE

- cuscinetto pressore orientabile in silicone ricoperto in morbido tessuto, agganciato con sistema grippante

CHIUSURA

- a strappo con sistema di tensionamento facilitato grazie alle tacche numerate di riferimento
- presenza di un elemento elastico a livello del passante di chiusura per evitare effetto laccio

NOTE

- disponibile in 4 colori: fucsia, lime, azzurro, grigio

MISURE (ambidestro)

Taglia unica

Codici d'ordine:

EPI-200F (fucsia); EPI-200L (lime);
EPI-200A (azzurro); EPI-200G (grigio)

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.