### **AIZIJU9**

| Ø           | Non lavare a secco   |
|-------------|--|
| $\bowtie$   | Non stirare  |
| Ø           | Non asciugare in asciugabiancheria a tamburo rotativo  |
| $\boxtimes$ | Non candeggiare  |
|             | Lavaggio a mano. NOTA: normale lavaggio a mano a temperatura<br>massima di 30° con sapone neutro. Risciacquare accuratamente |
| SIMBOLO     | OTACHINOIS   |

Proteggere dal calore, dall'esposizione diretta alla luce del sole e dall'umidità. CONSERVAZIONE: conservare in luogo asciutto a temperatura ambiente.

Smaltimento: non disperdere nell'ambiente.

## Il prodotto può essere smaltito con i rifiuti domestici.

o grave deterioramento delle condizioni di salute del paziente, relazionabili al MD, è realizzata per l'uso esclusivo di un singolo paziente. In caso di incidente grave, morte si prega di rivolgersi al rivenditore presso il quale è stato acquistato il prodotto. Lortesi medico curante o al tecnico ortopedico. In caso di reclami o asseriti malfunzionamenti, presunta problematica insorta in conseguenza dell'uso del dispositivo rivolgersi al ortopedico o dal medico curante, che formano parte integrante delle stesse. Per ogni avvertenze riportate nelle presenti istruzioni, in combinata con quelle fornite dal tecnico NOTA: questo dispositivo medico di classe I deve essere utilizzato con le dovute



contattare immediatamente il fabbricante e l'Autorità competente.









LOT

Codice

Intto



Uso multiplo

singolo paziente

# **△△** AVERTENZE D'USO

- Utilizzare su cute integra.
- Non utilizzare in caso di usura, rottura o non integrità del materiale. Se presenti ferite proteggere come da indicazioni mediche.

artrosi femoro-rotulea; lussazione rotulea cronica e non

con cuscinetto ad azione compressiva locale intorno alla rotula.

- La confezione e le istruzioni fanno parte del dispositivo medico.
- del fabbricante. • La modifica/alterazione del dispositivo medico esclude ogni responsabilità
- Per evitare una possibile perdita di funzionalità del prodotto o una limitata durata

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

dei tessuti molli e guida del movimento dell'articolazione del ginocchio tramite snodi, INDICAZIONI: tutore destinato alla stabilizzazione meccanica tramite compressione

esiti stabilizzati di traumi al ginocchio; traumatismi della rotula; lieve o moderata Utile, ad esempio, nei casi di: instabilità post traumatica; esiti distorsione ginocchio;

- e creme, oli, lozioni o sostanze grasse o acide. dello stesso si consiglia di prevenire/limitare il contatto tra il dispositivo
- in combinazione con altri MD (p.es. in caso di applicazione di creme, attendere • Il prodotto non prevede accessori e non e stato concepito per essere utilizzato
- il tempo necessario al loro completo assorbimento).

### **ARUTTURTS**

- soft tubolare in neoprene, con foro rotuleo e popliteo

• totalmente coperto ed estraibile

MISURE (ambidestro)

oltre 64 cm

mo 69-83

mo 72-57 cm

mo f6-61 cm

40-45 cm

mo 66-48

Ø Coscia

• mediante due fasce a strappo

XXF

٦x

M

S

SX

Taglie

CHIUSURA

• in plastazote a forma di mezzaluna orientabile a 360°

STABILIZZATORE ROTULEO

• uessaug

TIPOLOGIA REGOLAZIONE

### bolicentrico libero

SNODO/ASTE

l'iperestensione del ginocchio (solo per FILAMED® AR) tasce posteriori sul cavo popliteo che incrociano per limitare

FILAMED® 701 AR

FILAMED® 701

Ginocchiera in neoprene armata

con snodo policentrico

FILAMED701AR

Codice d'ordine:

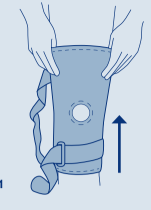
FILAMED701

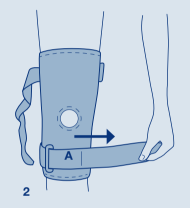
32 cm

**AZZ3TJA** 

# ISTRUZIONI PER L'USO

- 1. Aprire i nastri a strappo.
- 2. Fate scorrere l'ortesi lungo la gamba (fig. 1).
- Posizionare le articolazioni policentriche in modo tale che la parte degli snodi sia allineata con il limite superiore della rotula.
- 4. Fissate infine la chiusura a strappo inferiore A e poi quella superiore B (figg. 2, 3 e 4).
- 5. Sfilare la ginocchiera come da fig. 5.
- 6. Chiudere le fasce posteriori (per FILAMED® 701 AR) come in figura 6.

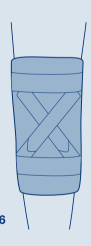












### **PULIZIA**

Togliere le articolazioni, chiudere i nastri a strappo per FILAMED® 701 e chiudere nastri e fasce posteriori per FILAMED® 701 AR prima del lavaggio. Dopo il lavaggio, reinserire le articolazioni attraverso l'apposita apertura (fig. A), collocata rispettivamente nella parte superiore ed inferiore del copri snodo, in corrispondenza dei nastri a strappo; l'asta più lunga dovrà essere posizionata sulla parte superiore della ginocchiera.

