

- 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 mediante compressione e fasce elastiche. Utile, ad esempio, nei casi di: caviglia dolorosa; versamento intrarticolare tibio tarso; instabilità sportiva acute e croniche di caviglia; esiti protesi caviglia; recupero dell'attività sportiva post traumatica e post chirurgica; tendinopatie.

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



FISTRILCVT
Rev. 04 - 05/23



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment



FILAMED® 901

cavigliera in neoprene
con bendaggio ad 8 stabilizzante

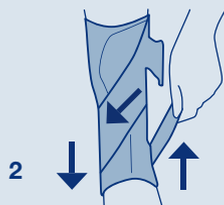


FGP

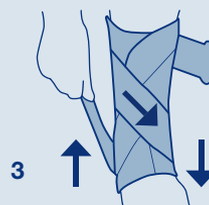
Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Dopo aver aperto tutte le fasce velcrate, calzare il tutore in modo che il tallone si collochi perfettamente nell'apertura. Chiudere la chiusura frontale velcrata. (fig. 1)
2. Tendere il tirante elastico interno, passarlo sul lato opposto del tutore, poi sotto la pianta del piede e in fine chiuderlo sulla fascia di ancoraggio laterale. (fig. 2)



3. Per posizionare l'altro tirante elastico esterno, ripetere la stessa operazione in senso opposto. (fig. 3)
4. Far passare il nastro a strappo attraverso la fibbia. Regolare e chiudere definitivamente il velcro attorno alla caviglia. (fig. 4)



STRUTTURA

- in neoprene

STRUTTURA STABILIZZATRICE

- dotata di stecca a spirale laterale e mediale e bendaggio ad 8 realizzato in materiale elastico

CHIUSURA

- a strappo posizionata anteriormente
- ulteriore fascia sopramalleolare per una maggiore stabilizzazione

MISURE (ambidestro)

Taglie	Ø Collo piede
XS	24-26 cm
S	27-29 cm
M	30-32 cm
L	33-35 cm
XL	36-38 cm



Codice d'ordine
FILAMED901

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.