

- 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 del ginocchio tramite compressione dei tessuti molli, con cuscinetto ad azione compressiva locale intorno alla rotula. Utile, ad esempio, nei casi di: lievi condropatie femoro-rotulee; lievi tendinopatie del rotuleo; lievi artrosi femoro-rotulee; esiti lussazioni rotulee e/o distorsioni di ginocchio; lieve instabilità post traumatica.

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



FISTRIL601
Rev. 05 - 05/23



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment



FILAMED® 601

Ginocchiera in neoprene con stecche a spirale

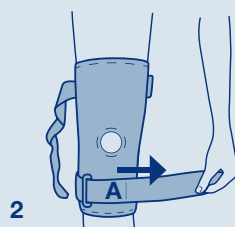
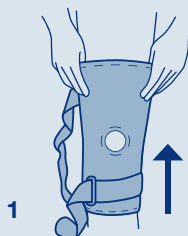


FGP

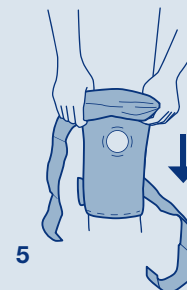
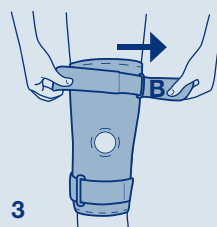
Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Aprire i nastri a strappo.
2. Fate scorrere la ginocchiera lungo la gamba (fig. 1).
3. Posizionate il tutore in modo tale che il foro rotuleo sia posizionato esattamente sulla rotula.



4. Fissate la chiusura a strappo inferiore A (fig. 2) e poi quella superiore B (figg. 3 e 4).
5. Sfilare la ginocchiera come da fig. 5.



STRUTTURA

- soft tubolare in neoprene, con foro rotuleo e popliteo

SNODO/ASTE

- doppie stecche a spirale laterale e mediale

TIPOLOGIA REGOLAZIONE

- nessuna

STABILIZZATORE ROTULEO

- in plastazote a forma di mezzaluna orientabile a 360°

CHIUSURA

- mediante due fasce a strappo

MISURE (ambidestro)

Taglie	Ø Coscia
XS	34-39 cm
S	40-45 cm
M	46-51 cm
L	52-57 cm
XL	58-63 cm
XXL	oltre 64 cm



Altezza

32 cm

Codice d'ordine:
FILAMED601

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.