



INDICAZIONI: tutore destinato alla stabilizzazione dell'articolazione del ginocchio tramite compressione dei tessuti molli, limitazione e guida del movimento articolare mediante snodi regolabili. Utile, ad esempio, nei casi di:

- modesta instabilità in varo/valgo traumatico e non; trattamento conservativo dei legamenti collaterali mediali e/o laterali; trattamento di ginocchio;
- esiti di distorsioni ginocchio; 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.

AVVERTENZE D'USO

- 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/iniziare il contatto tra il dispositivo e creme, oli, lozioni o sostanze grasse o acide.
- Non procedere a modificare le regolazioni effettuate dal medico o tecnico ortopedico sul **MD** in modo da non portare ad una perdita di funzionalità del prodotto.
- 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).



Orthopedic & Rehabilitation Equipment

FABBRICANTE

MD

REF

LOT

CONSERVARE LONTANO DA FONTI DI CALORE

USO MULTIPLO SINGOLO PAZIENTE

CE

CONSERVARE IN AMBIENTE SECCO

CONSERVARE IN AMBIENTE SECCO

CONSERVARE IN AMBIENTE SECCO

CONSERVARE IN AMBIENTE SECCO

FGP srl

Via Alessandro Volta 3

I-37062 Dossobuono VR

T +39 0458600867

F +39 0458600835

www.fgpsrl.it - fgp@fgpsrl.it

FISTRFL801

Rev. 02 - 05/23



FILAMED® 801

Ginocchiera in neoprene armata con snodo policentrico Physioglidle®



Orthopedic & Rehabilitation Equipment

PULIZIA

	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. **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 combinazione 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'ortese 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.

STRUTTURA

- soft tubolare in neoprene, con foro rotuleo e popliteo
- SNODO/ASTE**
- policentrico con regolazione mediante stop

STABILIZZATORE ROTULEO

- nessuno

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	oltre 58 cm

REGOLAZIONI

EXT.: 0°, 10°, 20°, 30°, 45°
FLEX.: 0°, 10°, 20°, 30°, 45°, 60°, 75°, 120°
IMM.: 0°, 10°, 20°, 30°, 45°

Altezza 32 cm

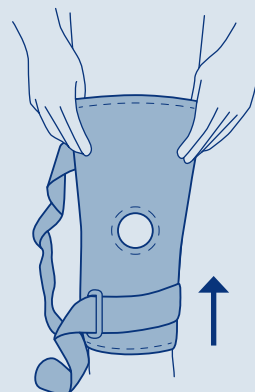
Codice d'ordine: FILAMED801



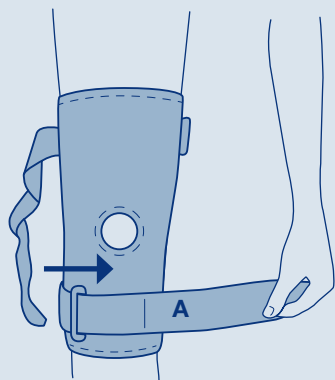
ISTRUZIONI PER L'USO

1. Aprire i nastri a strappo.
2. Fate scorrere l'ortesi lungo la gamba (fig. 1).
3. Posizionate le articolazioni in modo tale che la parte centrale sia all'altezza della parte superiore della rotula.
4. Fissate infine la chiusura a strappo inferiore A e poi quella superiore B (figg. 2 e 3).
5. Svestizione: vedi figg. 4-5.

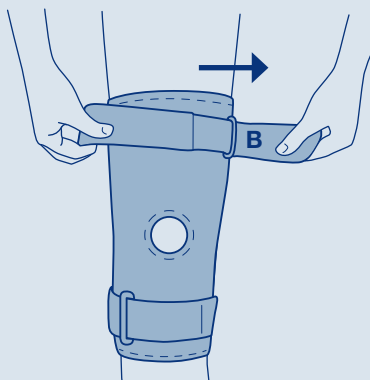
1



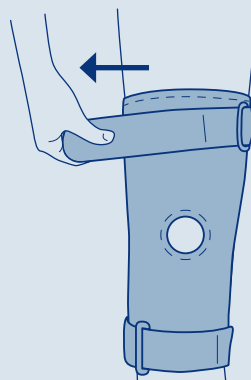
2



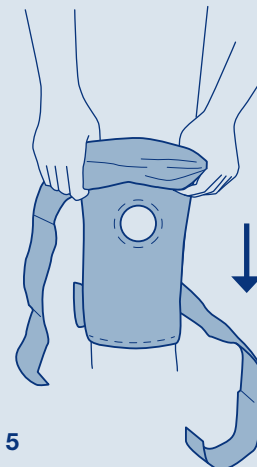
3



4



5



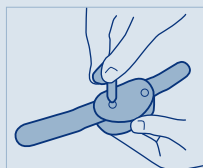
ISTRUZIONI PER IL TECNICO ORTOPEDICO

ISTRUZIONI PER MODIFICARE GLI INSERTI DI FLESSO-ESTENSIONE.

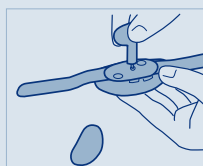
La regolazione mediale (interna) e la regolazione laterale (esterna) dei gradi deve essere sempre uguale. Gli inserti di estensione di 10° sono già integrati nell'ortesi.

1. Per cambiare gli inserti, allentare le viti del coperchio e togliere il coperchio (fig. 1).
2. Allentare la vite dell'inserto e piegare delicatamente lo snodo ed estrarre l'inserto (fig. 2).
3. Spingere il nuovo inserto tra le due placche e fissare con le viti (fig. 3).
4. Piegare e flettere l'articolazione un paio di volte e controllare che gli inserti siano posizionati correttamente. Infine riposizionare il coperchio dell'articolazione.

1



2



3

