

- 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.
- 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).

#### AVVERTENZE D'USO

**INDICAZIONI:** tutore destinato alla stabilizzazione attraverso la ridistribuzione della pressione del tratto lombare della colonna. Utile nel trattamento degli stati patologici di natura ortopedica del tratto D12 - S1 della colonna, come ad esempio: lombalgia e lombosciatalgia acuta e cronica; esiti fratture e cedimenti somatici lombari; spondilolistesi di grado 1 (classificazione di Meyerding); post intervento di citoplastica, vertebroplastica, ernie discali, stabilizzazione vertebrale lombare; lombocurralgia; post decompressione posteriore; artrosi vertebrale sintonomatica lombare.

**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 multipla singolo paziente



AZIENDA CERTIFICATA  
ISO 13485:2016



Via Alessandro Volta 3  
I-37062 Dossobuono VR  
T +39 0458600867  
F +39 0458600835  
www.fgpsrl.it - fgp@fgpsrl.it



FISTLOMBO4.0  
Rev. 09 - 02/23



Orthopedic  
& Rehabilitation  
Equipment



LOMBOFIXÒ® 4.0  
LOMBOFIXÒ® 33 - 4.0

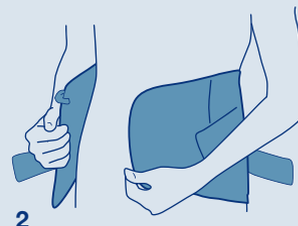
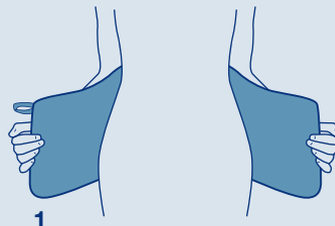
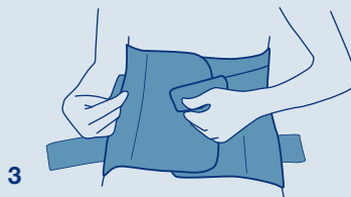
Corsetto semirigido stoffa e stecche



Orthopedic  
& Rehabilitation  
Equipment

# ISTRUZIONI PER L'USO

1. Indossare il corsetto (fig. 1) e fissare la chiusura frontale (fig. 2).
2. Far aderire i tiranti elastici superiori e inferiori alla chiusura frontale (figg. 3 e 4).
3. Per togliere il corsetto aprire i tiranti e utilizzare l'apposito passante (fig. 5).



## STRUTTURA

- tessuto in cotone elastico altamente traspirante, conformato anatomicamente

## TIRANTI

- cinque fasce elastiche che dalla sezione laterale-posteriore si agganciano anteriormente in due tiranti

## STECCATURA

- 4 stecche posteriori in acciaio automodellante
- le due stecche centrali sono removibili

## CHIUSURA ANTERIORE

- a strappo e antiarriacciamento

## NOTE

- in dotazione vengono fornite 4 stecche aggiuntive di rinforzo
- dotato di appositi fermatiranti per facilitare il posizionamento



## MISURE

Taglie	Ø Donna	Ø Uomo	Altezza posteriore
XS	76–86 cm	71–81 cm	LFU-600 36 cm; LFD-610 38 cm
S	86–96 cm	81–91 cm	LFU-500 33 cm; LFD-510 33 cm
M	96–106 cm	91–101 cm	
L	106–116 cm	101–111 cm	
XL	116–126 cm	111–121 cm	
XXL	126–136 cm	121–131 cm	

## Codice d'ordine:

LFU-600 (uomo); LFD-610 (donna);  
LFU-500 (uomo); LFD-510 (donna)

## 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.