



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment



 FGP srl

Via Alessandro Volta 3
I-37062 Dossobuono VR

T +39 0458600867

F +39 0458600835

www.fgpsrl.it - fgp@fgpsrl.it



FISTRPLURIVAL
Rev. 05 - 02/23



Consultare le
istruzioni d'uso



Conservare in
ambiente secco



Codice
lotto



Uso multipl
singolo paziente



Fabbricante



Dispositivo
medico



Codice
prodotto



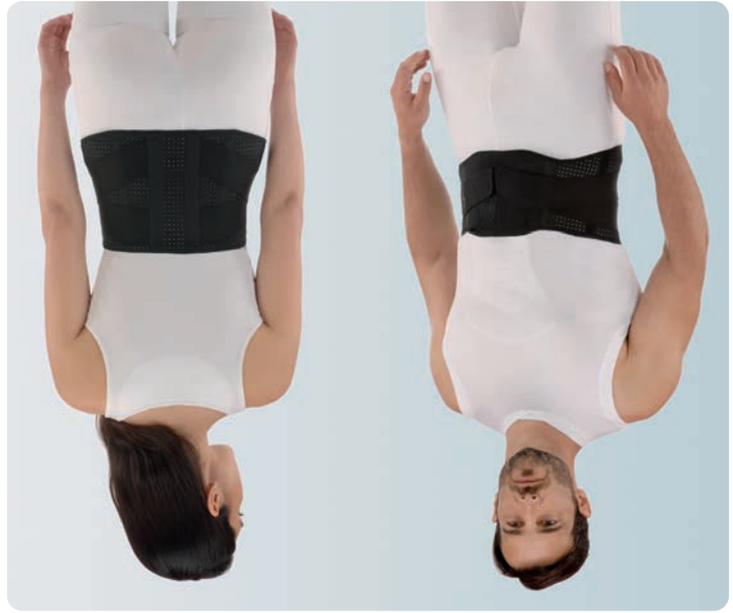
Conservare lontano
da fonti di calore

INDICAZIONI: tutore destinato alla stabilizzazione attraverso la redistribuzione della pressione del tratto lombare della colonna. Utile nel trattamento degli stati patologici di natura ortopedica del tratto L1 - S1 della colonna, come ad esem-
pio: lombalgia; lombosciatalgia; discartrosi; discopatie; post operatorio di ernia
discale; contratture muscolari lombari; traumi lievi del rachide lombare.

CONTROINDICAZIONI: al momento, nessuna nota. La corretta applicazione,
secondo le puntuali indicazioni fornite dal medico curante o dal 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.
- Il dispositivo 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).



PLURIVAL

Corsetto elastico traforato

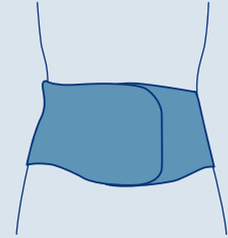


FGP

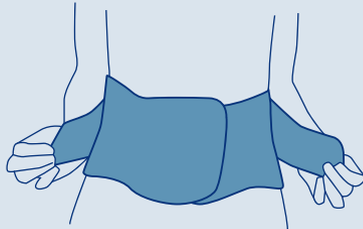
Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

ISTRUZIONI PER L'USO

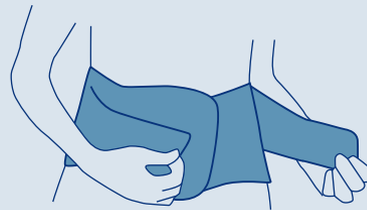
1. Indossare il corsetto (fig. 1).



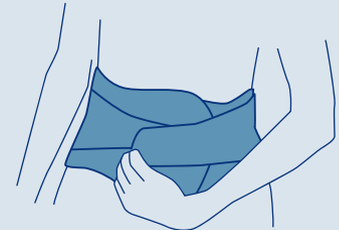
1



2



3



4

2. Chiudere la chiusura frontale, i tiranti (figg. 2-4) in modo che si avverta una sensazione di compressione, ma non di costrizione e disagio.

STRUTTURA

- tessuto semirigido traforato jaquard

TIRANTI

- due fasce elastiche che dalla steccatura posteriore si agganciano anteriormente in un unico tirante

STECCATURA

- 4 stecche posteriori in acciaio automodellante, non removibili

CHIUSURA ANTERIORE

- a strappo, con patella ridotta e sagomata

NOTE

- particolarmente adatto nella prevenzione e nelle attività quotidiane

MISURE

Taglie	Ø Vita
XS	60–70 cm
S	70–80 cm
M	80–90 cm
L	90–100 cm
XL	100–110 cm
XXL	110–120 cm



Altezza
20 cm

Codice d'ordine:
PLU-100

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.