



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 L1 - S1 della colonna, come ad esempio: lombalgia; lombosciatalgia; discartrosi; discopatie; postoperatore di ernia discale; contratture muscolari lombari; traumi lievi rachide 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.

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 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.
- 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).

 Fabbricante	 Dispositivo medico	 Codice prodotto	 Conservare lontano da fonti di calore
 Consultare le istruzioni d'uso	 Conservare in ambiente secco	 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



FISTRPR1-T1
Rev. 12 - 01/23



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment



PRO ACTION

Corsetto semirigido

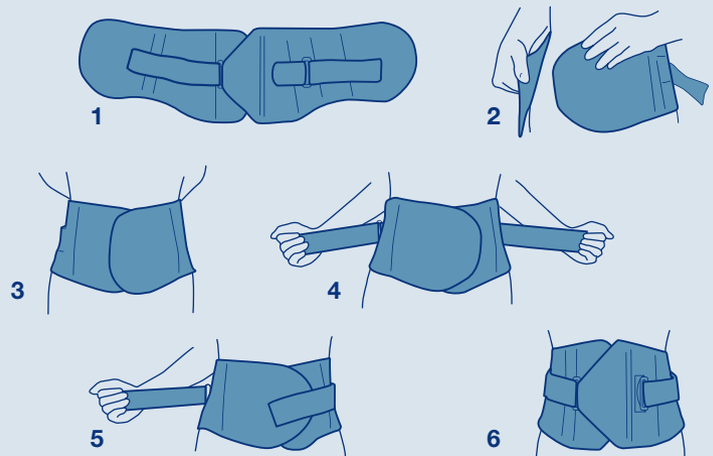


FGP

Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Aprire i 2 tiranti e la chiusura frontale (fig. 1).
2. Indossare il corsetto e bloccarlo mediante la chiusura frontale (figg. 2 e 3).
3. Far aderire alla chiusura frontale i due tiranti fino ad avvertire una sensazione di compressione, ma non di costrizione e disagio (figg. 4-5-6).



STRUTTURA

- tessuto semirigido con particolare trama areata altamente traspirante

TIRANTI

- due fasce anelastiche che dalla steccatura posteriore si incrociano creando un effetto a carrucola e si agganciano anteriormente in un unico tirante

STECCATURA

- 4 stecche posteriori in polietilene flessibile non removibili

CHIUSURA ANTERIORE

- a strappo con pelota addominale in polietilene rigida removibile

NOTE

- particolarmente adatto nella prevenzione e nelle attività quotidiane

MISURE

Taglie	Ø Bacino
S	68–85 cm
M	80–100 cm
L	95–120 cm
XL	115–135 cm



Altezza posteriore
20 cm

Codice d'ordine:
PRT-T1

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.