



- 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.
- 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 all'immobilizzazione della clavicola. Utile, ad esempio, nei casi di: trattamento conservativo lussazioni acromion clavari; secondo le puntuali indicazioni fornite dal medico curante o del tecnico ortopedico, non dà luogo a controindicazioni. **APPLICAZIONE:** solo per adulti.

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



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



FISTRD51100
Rev. 08 - 02/23



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment



RDS-100

Immobilizzatore clavicolare



FGP

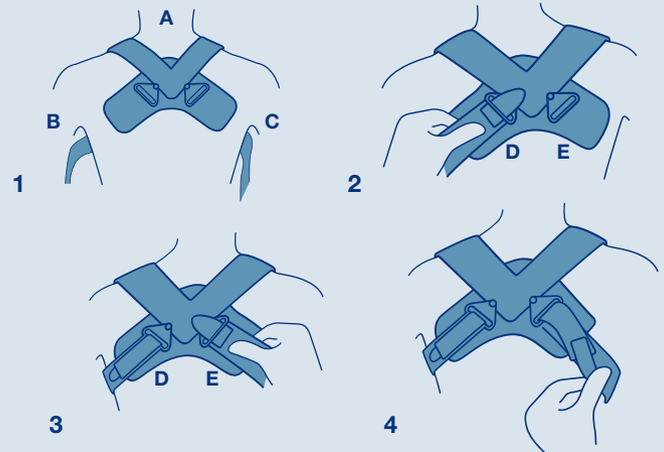
Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Indossare l'immobilizzatore posizionando la parte A nella zona interscapolare e far passare nella parte ascellare le cinture B e C (fig. 1).
2. Infilarle nei rispettivi passanti D e E (figg. 2-3), quindi rigirarle su se stesse e far aderire la chiusura a strappo (fig. 4).

AVVERTENZA

La prima applicazione del tutore al paziente e le successive regolazioni devono essere fatte solo ed esclusivamente da personale specializzato che dovrà seguire le indicazioni del medico curante. Rimuovere l'ortesi solo ed esclusivamente con il consenso del medico curante.



STRUTTURA BASE

- sistema ad 8 con fasce di tensionamento ampie dotate di imbottitura morbida e sagomate anatomicamente
- design studiato per garantire miglior vestibilità sotto gli abiti
- inserto interno in silicone per maggiore stabilità

STRUTTURA CINGHIAGGIO

- fasce adattabili e ritagliabili, con fissaggio tramite linguette a strappo
- dotato di fibbie autoadattanti per una vestibilità ottimale

MISURE

Taglie	Ø Torace
XS	60-75 cm
S	75-90 cm
M	90-105 cm
L	105-115 cm
XL	115-125 cm



Codice d'ordine:

RDS-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 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'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.