

- 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.
- Per evitare una possibile perdita di funzionalità del prodotto o una limitata 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).

AVVERTENZE D'USO

INDICAZIONI: tutore destinato all'immobilizzazione della clavicola. Little, ad esempio, nei casi di trattamento delle fratture di clavicola (conservativo o chirurgico); trattamento conservativo lussazioni acromion clavari.

CONTRAINDICAZIONI: 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 multipl
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



FISTRDS200
Rev. 06 - 03/23



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment



RDS-200 CLAVIO®
Immobilizzatore clavicolare



FGP

Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

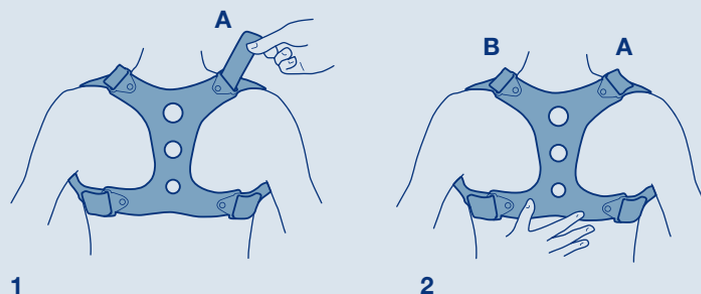
ISTRUZIONI PER L'USO

1. Sganciare uno dei due nastri a strappo superiori, destro o sinistro. Posizionare l'immobilizzatore nella zona interscapolare. Far passare il tirante A nella zona ascellare e infilarlo nella fibbia, quindi rigirarlo su se stesso facendo aderire la zona a strappo (fig. 1).
2. Mantenendo in posizione l'immobilizzatore portare i tiranti A e B alla tensione desiderata (fig. 2).

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

- della spinta posteriore termosaldata realizzata in materiale traspirante alveolare a contatto con la pelle e vellutino nella parte esterna
- i cinghiaggi delle spalle sono realizzati in monospugna all'interno e vellutino all'esterno con tubolari di protezione e aggancianti con fibbie alla struttura posteriore

MISURE

Taglie	Ø Torace
S	65–75 cm
M	76–90 cm
L	91–105 cm
XL	106–120 cm



Codice d'ordine:

RDS-200

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.