

Collegamento tra collare Philadelphia e iperestensore

PLACCA DI CONGIUNZIONE



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

FGP



INDICAZIONI: Dispositivo destinato al collegamento di un iperestensore con il collare cervicale bivalente Philadelphia.

STRUTTURA

- ACC-PCPW-135: placca di congiunzione in alluminio modellabile fra I-35 TOP (I35T-100N, I35T-090N) e collare cervicale bivalente Philadelphia CLL-901 (CLL-901/2, CLL-901/3, CLL-901/4, CLL-901/5)
- ACC-PCTRI: placca di congiunzione in alluminio modellabile tra F35 TRICONTROL PLUS (F35TRI-100, F35TRI-090) o F35-100 (F35-100N, F35-090N, F35T-100N, F35T-090N) o F35-100TR (F35TR-100N, F35TR-090N) o F35 POWER (F35P-100N, F35P-090N) e collare cervicale bivalente Philadelphia CLL-901 (CLL-901/2, CLL-901/3, CLL-901/4, CLL-901/5).

Codici d'ordine: ACC-PCPW-135; ACC-PCTRI

AZIENDA CERTIFICATA
ISO 13485:2016



			
Conservare lontano da fonti di calore	Codice prodotto	Dispositivo medico	Fabbricante
			
Usa multiplo singolo paziente	Codice lotto	Conservare in ambiente secco	Consultare le Istruzioni d'uso

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



FISTRACOPC
Rev. 01 - 12/24



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

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.

ISTRUZIONI PER IL TECNICO ORTOPEDICO

1. Regolare l'iperestensore in altezza e larghezza in modo che si adatti all'anatomia del paziente (per ulteriori informazioni fare riferimento alle istruzioni specifiche del busto).
2. Posizionare la parte anteriore del collare sul paziente.
3. Far indossare l'iperestensore al paziente.
4. Per **ACC-PCPW-I35**: per il tutore I-35 TOP (Fig.1) appoggiare la placca tra il sottocollo dell'iperestensore e il collare facendo combaciare i fori.

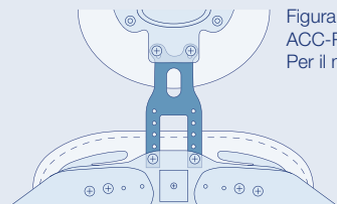


Figura 1
ACC-PCPW-I35:
Per il modello I-35 TOP

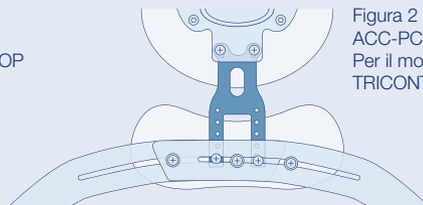


Figura 2
ACC-PCTRI:
Per il modello F35
TRICONTROL PLUS

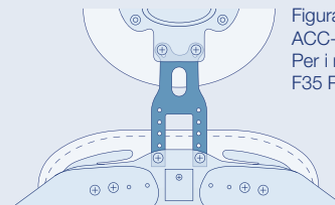


Figura 3
ACC-PCTRI:
Per i modelli F35-100,
F35 POWER, F35-100TR

5. Per **ACC-PCTRI**: Per F35 TRICONTROL PLUS (Fig.2) appoggiare la placca tra gli ascellari dell'iperestensore e il collare. Sul collare far combaciare i fori. Sull'ascellare centrare l'accessorio rispetto al perno della pelota sternale. Se necessario, modellare la placca per far sì che le sue superfici risultino parallele rispettivamente a quelle del collare e dell'iperestensore. Per F35-100, F35-100TR e F35 POWER (Fig.3) appoggiare la placca tra il sottocollo dell'iperestensore e il collare facendo combaciare i fori.
6. Collegare i due elementi tramite la placca mediante le apposite viti e rondelle, utilizzando i fori adeguati.

⚠ 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.
- 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 dispositivo non deve essere collegato direttamente alla pelota sternale.
- Il dispositivo ACC-PCTRI è stato concepito per essere utilizzato in combinazione con il collare cervicale bivalente Philadelphia CLL-901 (CLL-901/2, CLL-901/3, CLL-901/4, CLL-901/5) e con l'iperestensore vertebrale a 3 punti F35 TRICONTROL PLUS (F35TRI-100, F35TRI-090) o F35 POWER (F35P-100N, F35P-090N) o F35-100 (F35-100N, F35-090N, F35T-100N, F35T-090N) o F35-100TR (F35TR-100N, F35TR-090N) con fabbricante FGP.
- Il dispositivo ACC-PCPW-I35 è stato concepito per essere utilizzato in combinazione con il collare cervicale bivalente Philadelphia CLL-901 (CLL-901/2, CLL-901/3, CLL-901/4, CLL-901/5) con l'iperestensore vertebrale a 3 punti I-35 TOP (I35T-100N, I35T-090N) con fabbricante FGP.

PULIZIA

SIMBOLO	SIGNIFICATO
	Lavaggio a mano. NOTA: utilizzare sapone neutro e risciacquare in acqua fredda
	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.