

- 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 meccanica dell'articolazione del polso e del primo dito. Utile, ad esempio, nei casi di: esiti frattura scapolo carpale; trattamento lesioni di Stener; fratture combinate di primo dito e polso stabili; post operatorio del primo raggio; traumi distorsivi moderati e severi di polso e primo dito; esiti artroplastica del polso e del primo dito; esiti artroplastica per rizoartrosi.

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.



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



FISTRPLE201
Rev. 04 - 03/23



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment



PLE-201 THUMBLOCK®

Tutore rigido per polso e pollice



FGP

Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

ISTRUZIONI PER L'USO

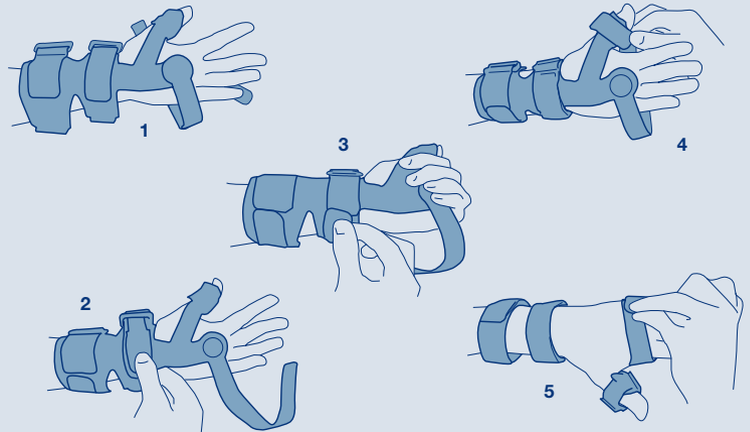
⚠ La prima applicazione del tutore e le successive regolazioni devono essere fatte solo ed esclusivamente da personale specializzato che dovrà seguire le indicazioni del medico curante. **Rimuovere l'ortesi solo ed esclusivamente con il consenso del medico curante.**

1. Aprire tutti i nastri a strappo della polsiera.
2. Appoggiare la mano alla polsiera e modellare la stecca in alluminio, al fine di ottenere una completa aderenza della stessa al braccio, al palmo e al pollice (fig. 1).
3. Chiudere i nastri a strappo, rispettando la sequenza indicata (figg. 2, 3, 4 e 5).

ISTRUZIONI PER L'USO

Per le applicazioni successive: indossare e togliere il dispositivo utilizzando i nastri a strappo rispettando la sequenza indicata in figura 2, 3, 4 e 5.

PULIZIA: Chiudere i nastri a strappo prima del lavaggio.



STECCATURA

- mediante struttura interna in alluminio modellabile con supporto per pollice

STRUTTURA

- doppia imbottitura elettrosaldata con monospugna a contatto con la pelle
- apribile completamente
- cuciture solo sui tiranti

PRESA POLLICE

- sì

CHIUSURA

- mediante 3 cinturini regolabili a strappo e cinturino di fissaggio del pollice

MISURE (DX/SX)

Taglie	Ø Polso
S	14–18 cm
M	19–23 cm
L	24–28 cm



Altezza
22 cm

Codice d'ordine:
PLE-201 DX; PLE-201 SX

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.