

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



FISTRIMB200N
Rev. 10 - 01/23

- 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.
- 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 delle articolazioni della spalla e del braccio. Utile, ad esempio, nei casi di: lussazioni gleno-omerali; post operatorio intervento di Latarjet; post operatorio di fratture clavicole e prossimale di omero; esiti di intervento di riparazione del tendine distale del bicipite; traumi distorsivi moderati e severi della spalla.

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. Possibili intolleranze nei soggetti con problemi respiratori. **APPLICAZIONE:** solo per adulti.



IMB-200 NEW

Immobilizzatore di braccio e spalla
con accessorio per contenimento gomito



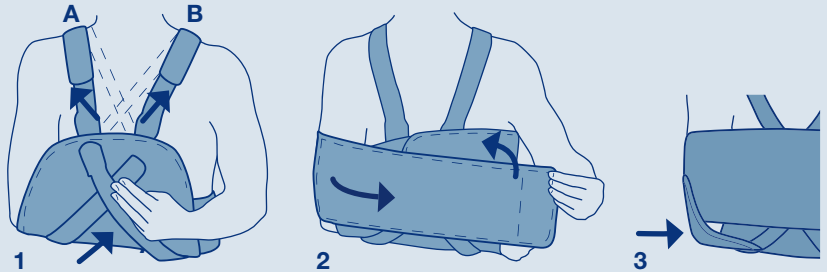
Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

ISTRUZIONI PER L'USO

PER LA PRIMA APPLICAZIONE: INDICAZIONI PER IL MEDICO O TECNICO ORTOPEDICO

⚠ La prima regolazione 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 come da indicazioni del medico curante. Se necessario è possibile tagliare e accorciare opportunamente le cinghie di sostegno A e B (rimuovere la pinzetta a strappo, accorciare, riposizionare la pinza a strappo).

1. Portare le cinghie di sostegno in posizione come illustrato in figura 1.
2. Inserire l'avambraccio nell'apposita sacca, sotto la quale far poi passare incrociate le cinghie A e B. Far aderire le cinghie A e B a sostegno (fig. 1).
3. Avvolgere la fascia di fissaggio al tronco includendo il braccio interessato così da bloccare la spalla (fig. 2).
4. Per una maggiore stabilizzazione è possibile applicare nella zona del gomito la cuffia (fig. 3).



STRUTTURA SACCA REGGIBRACCIO

- in monospugna all'interno e vellutino grippante all'esterno con gomito libero
- cuffia grippante in tessuto traspirante tridimensionale con bordatura in cotone per la stabilizzazione del gomito con sistema a strappo
- dotato di fascia di immobilizzazione in vellutino grippante

STRUTTURA CINGHIAGGIO

- cinghie nella zona delle spalle in vellutino grippante con doppio manicotto imbottito a protezione del collo

NOTE

- le dimensioni ampie e il design sagomato rendono il dispositivo maggiormente confortevole e permettono di avvolgere e contenere più efficacemente la zona interessata

MISURE (ambidestro)

Taglia unica

Codice d'ordine:

IMB-200N

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.