

- 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 modificazioni 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. Utile, ad esempio, nei casi di: traumi distorsivi moderati e severi del polso; tendiniti flessori ed estensori; esiti fratture del polso; trattamento post traumatico di fratture stabili dell'anziano; post operatore di fratture di radio ed ulna distali; artralgie (**per DUAL LOCK**); artralgie in malattia reumatica (**per DUAL LOCK MAX**); post interventi alle filiere del carpo (**per DUAL LOCK MAX**).

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 multiplo 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



FISTRDUAL
Rev. 08 - 01/23



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment



DUAL LOCK MAX



DUAL LOCK



DUAL LOCK
DUAL LOCK MAX

Polsiere steccate



FGP

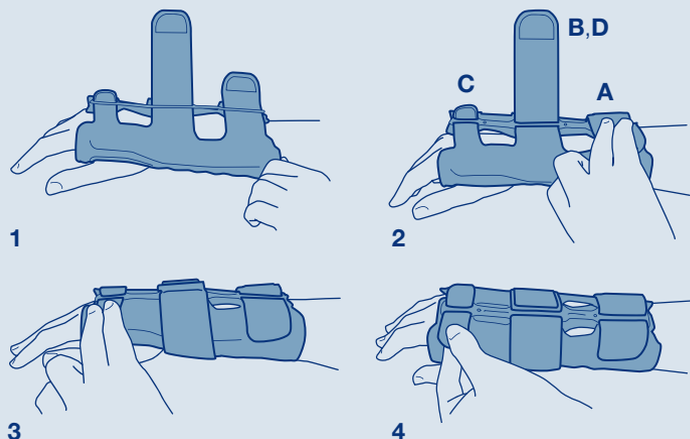
Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Il sistema di fissaggio con passante multiplo superiore non necessita di essere completamente slacciato per indossare o togliere il tutore.
2. Slacciare i cinturini di fissaggio e indossare la polsiera (fig. 1).
3. Chiudere rispettivamente e in sequenza i cinturini di fissaggio A, C, B (fig. 2) e D per Dual Lock Max.
4. Posizione ottimale della polsiera (fig. 4).

PER IL TECNICO ORTOPEDICO

Estrarre la stecca modellabile, adattarla al paziente e quindi reinserirla.



STECCATURA

- palmare in alluminio modellabile
- passante multiplo superiore in tecnopolimero

STRUTTURA

- materiale interno in morbido tessuto Sensitive® Fabrics con imbottiture di protezione e fori per maggior traspirabilità
- materiale esterno in velluto grappante per una totale adattabilità
- sagomatura anatomica per un controllo ottimale del polso
- apribile completamente

CHIUSURA

- mediante 3 cinturini di fissaggio a strappo dotati di alette di sicurezza per impedire l'uscita dal passante multiplo (**per DUAL LOCK**)
- mediante 4 cinturini di fissaggio a strappo dotati di alette di sicurezza per impedire l'uscita dal passante multiplo (**per DUAL LOCK MAX**)
- fascia centrale allungata per una maggiore stabilizzazione

MISURE (ambidestro)

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



Altezza	
Dual Lock	21 cm
Dual Lock Max	27 cm

Codici d'ordine: DUA-100; DUA-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.