

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 torneranno 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'ortopedico o grave deterioramento delle condizioni di salute del paziente, relazionabili al **MD**, o in caso di incidente grave, morte, è realizzata per l'uso esclusivo di un singolo paziente.

contattare immediatamente il fabbricante e l'Autorità competente.

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

PULIZIA

STRUTTURA

- rigida in alluminio modellabile
- imbotitura realizzata in MTP accoppiato a vellutino con particolari scanalature per stimolare i recettori muscolari e prevenire le tensioni
- supporto palmare regolabile
- cintura spallia regolabile con tubolare di protezione collo

TIPOLOGIA REGOLAZIONE

- snodo ROM di dimensioni contenute
- regolabile mediante un semplice tasto
- disponibili 13 settaggi per flessione, estensione, immobilizzazione (con regolazione ogni 10°)

PRONO-SUPINAZIONE POLSO

- fissa (EPICO-REVO)
- regolabile (EPICO-REVO PS)

CHIUSURA

- a strappo

MISURE (DX/SX)

Taglia unica

A richiesta versione short.

Codice d'ordine:
 EPICO-REVO PS SX
 EPICO-REVO PS DX
 EPICO-REVO SX
 EPICO-REVO DX



EPICO-REVO
EPICO-REVO PS

Tutore per gomito con ROM




INDICAZIONI: tutore destinato alla stabilizzazione meccanica, blocco e limitazione del range di movimento dell'articolazione del gomito. Utile, ad esempio, nei casi di: lussazione del gomito; iniziale trattamento nei post-operatorio di protesi di capello radiale; riabilitazione nel trattamento o conservativo di fratture di gomito; trattamento fratture distali dell'omero (per EPICO REVO).

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.

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.
- 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).

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

CE 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

FGP Orthopedic & Rehabilitation Equipment

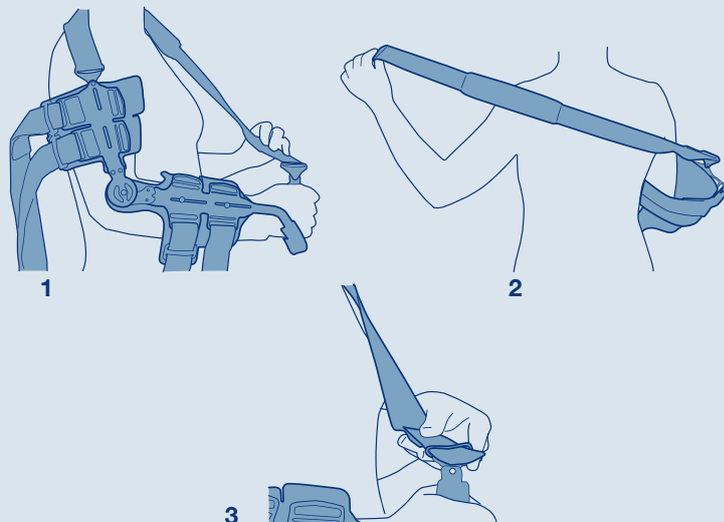
FISTEPICOREVO
 Rev. 08 - 03/23



ISTRUZIONI PER L'USO

La prima applicazione del tutore al paziente e le successive regolazioni del tutore 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. Sganciare i nastri a strappo e richiuderli provvisoriamente su se stessi. Indossare la gomitiere, (posizionando lo snodo di flessione estensione davanti al gomito, fig. 1) mettendo la fascia di sostegno sopra la spalla opposta (fig. 2), quindi farla passare attraverso la fibbia e infine fissarla con la chiusura a strappo su se stessa (figg. 3-4).
2. Chiudere i nastri a strappo seguendo la numerazione, in modo che si avverta una sensazione di compressione, ma non di costrizione e disagio, posizionare la mano sul supporto palmare come in figura 5.



PER IL TECNICO ORTOPEDICO:

Istruzioni per la regolazione della flessione-estensione e la lunghezza dell'appoggio palmare.

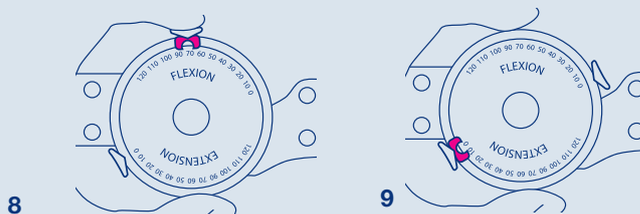
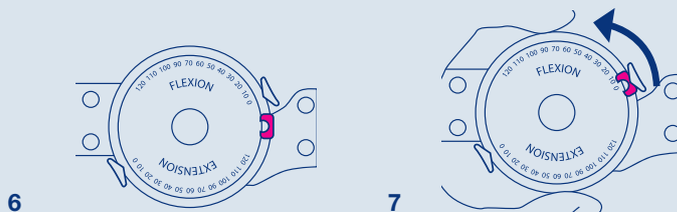
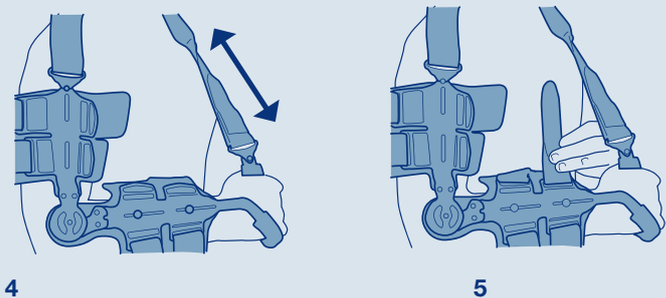
REGOLAZIONI

EXT.: 0°, 10°, 20°, 30°, 40°, 50°, 60°, 70°, 80°, 90°, 100°, 110°, 120°

FLEX.: 0°, 10°, 20°, 30°, 40°, 50°, 60°, 70°, 80°, 90°, 100°, 110°, 120°

IMM.: 0°, 10°, 20°, 30°, 40°, 50°, 60°, 70°, 80°, 90°, 100°, 110°, 120°

1. Posizione di blocco dello snodo in flessione-estensione a 0° (fig.6).
2. Per regolare lo snodo in flessione ruotare l'anello esterno fino a quando la finestra (indicata con il colore magenta) si posiziona sopra il pin di blocco (fig. 7).
3. Premere e ruotare il tasto leva fino ad ottenere l'angolo desiderato in flessione (fig. 8).
4. Per regolare l'estensione dello snodo ruotare l'anello esterno fino a quando la finestra (indicata con il colore magenta) si posiziona sopra il pin di blocco (fig. 9).
5. Premere e ruotare il tasto leva fino ad ottenere l'angolo desiderato in estensione (fig. 10).



⚠ Dopo ogni regolazione (flessione-estensione) portare lo snodo in posizione di sicurezza. Ruotare l'anello esterno dello snodo portando la finestra in posizione diversa dal pin di blocco appena registrato.

Regolare tramite l'apposita chiave a brugola la corretta lunghezza del palmare rispetto al braccio del paziente.

