



INDICAZIONI: tutore destinato alla compressione rigida dei tessuti molli dell'arto superiore. Utile, ad esempio, nei casi di:

- 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

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.



Orthopedic & Rehabilitation Equipment

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

FISTRHFB
Rev. 03 - 03/23

Fabbricante

MD
Dispositivo medico

REF
Codice prodotto

LOT
Codice lotto

Conservare lontano da fonti di calore

Conservare in ambiente secco

Uso multiplo singolo paziente

Consultare le istruzioni d'uso

HFB

Tutore per fratture omerali






FGP
Orthopedic & Rehabilitation Equipment

NOTA: questo dispositivo medico di classe I deve essere utilizzato con le dovute avvertenze riportate nelle presenti istruzioni, in combinazione 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 assegni malfunctionamenti, 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.

CONSERVAZIONE: conservare in luogo asciutto a temperatura ambiente.

Smaltimento: non disperdere nell'ambiente.

Il prodotto può essere smaltito con i rifiuti domestici.

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 BASE

- tessuto imbottito in poliamide e elastomero
- manicotto predisposto per l'inserimento di barre in alluminio laterali estraibili e modellabili

STRUTTURA SACCA REGGIRACCIO

- polsino reggibraccio removibile

STRUTTURA CINGHIAGGIO

- sistema di cinghie a strappo regolabili e ritagliabili
- dotato di fascia di immobilizzazione braccio removibile

NOTE

- copertura di protezione del manicotto per una maggiore discrezione e comfort

MISURE (DX/SX)

Taglie

S 21-28 cm
M 26-34 cm
L 31-40 cm

Ø braccio

21-28 cm
26-34 cm
31-40 cm

Codice d'ordine:

HFB-100 DX
HFB-100 SX

ISTRUZIONI PER L'USO



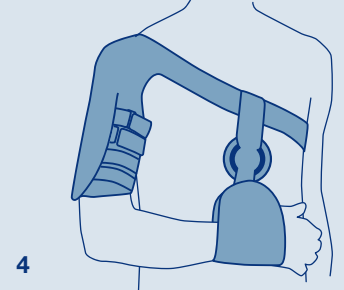
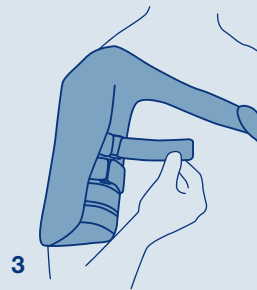
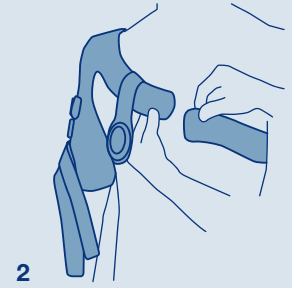
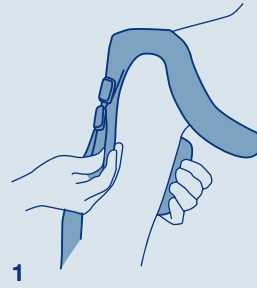
La prima regolazione del tutore al paziente e le successive regolazioni devono essere fatte solo ed esclusivamente da personale specializzato che dovrà seguire le indicazioni del medico curante. Rimuovere l'ortesi solo ed esclusivamente con il consenso del medico curante.

1. Aprire le chiusure a strappo della cuffia di protezione della parte superiore del braccio e la chiusura frontale.
2. Posizionare la cuffia sulla spalla da trattare e chiudere la fascia a strappo (fig. 1).
3. Chiudere la chiusura frontale.

NB.

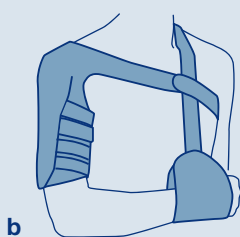
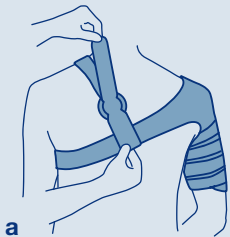
Assicurarsi che il sistema di aggancio del supporto avambraccio con anello sia presente nella zona dello sterno (fig. 2).

4. Chiudere le cinture con terminale a strappo posizionate sul braccio (fig. 3).



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

5. Regolare a misura la cintura di supporto dell'avambraccio, tagliare il materiale in eccedenza (fig. 4), oppure se si desidera lasciare la cintura del supporto avambraccio lunga è possibile applicare il supporto avambraccio come in fig a e b.

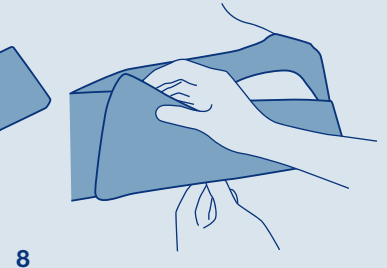
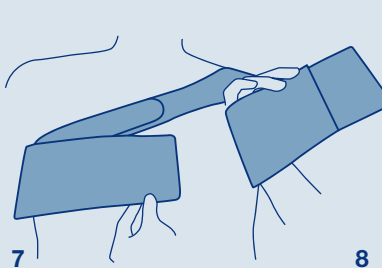
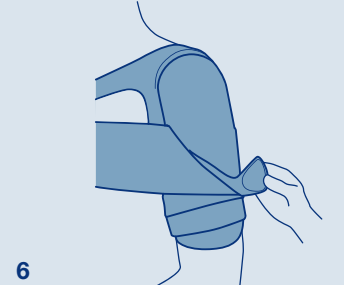
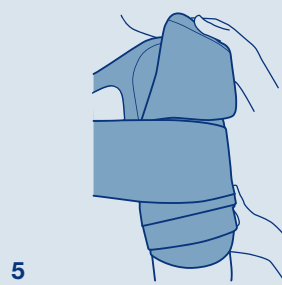


Posizionare l'avambraccio nel supporto e agganciare con la chiusura a strappo all'apposito sistema (fig. 4).

6. È possibile stabilizzare il braccio applicando la cintura accessoria.

Procedendo come segue:

sollevare la copertura delle fasce (fig.5) ancorare la cintura richidendo la copertura (fig. 6), avvolgere la cintura al tronco (fig. 7) regolare a misura se necessario, far aderire la chiusura a strappo (fig. 8).



NOTE

La numerazione delle fasce a strappo di chiusura facilitano la prima applicazione da parte del medico e del tecnico ortopedico.

PULIZIA

Prima del lavaggio rimuovere le stecche e chiudere tutti i sistemi a strappo.

