

- 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.
- Il dispositivo non è indicato per pazienti con peso superiore ai 110 kg.
- Il tutore prevede come accessorio il dispositivo CVO-730 avente fabbricante FGP srl.

AVVERTENZE D'USO

INDICAZIONI: tutore destinato all'immobilizzazione dell'articolazione tibio-tarsica. Utile, ad esempio, nei casi di: distorsioni di caviglia I, II, III grado; esiti trattamento conservativo frattura del perone, fratture di astragalo, di calcagno, della base V metatarsi; trattamento della pseudoartrosi base V metatarsi; esiti stabilizzati fusazione articolazione di Chopart o di Lisfranc, di fratture pilone tibiale; post operatorio di fratture bi e tri-malleolari, di calcagno, di osteotomie di calcagno, del tendine di Achille, di protesi di caviglia.

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 multiplio 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



FISTRITACVO750
Rev. 09 - 07/23



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment



CVO-720 BOOTY® SHORT



CVO-750 BOOTY®



CVO-750 BOOTY®
CVO-720 BOOTY® SHORT
tutore walker per tibio-tarsica fisso a 0°



FGP

Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Aprire tutti i nastri a strappo delle cinghie (fig. 1).
2. Staccare l'imbottitura dalla base e aprire la chiusura frontale dell'imbottitura. Chiedere al paziente di inserire il piede e il polpaccio nell'imbottitura (fig. 2).
3. Chiudere la chiusura frontale dell'imbottitura (fig. 3).
4. Chiedere al paziente di posizionare il piede nella base del tutore tra le due stecche. Il piede va posizionato in modo tale che le due aste siano centrate sulla linea mediana della gamba (fig. 4).
5. In dotazione ci sono dei comodi cuscinetti in materiale espanso che possono essere posizionati per aumentare il comfort oppure rimossi per aumentare l'ampiezza mediolaterale tra le aste. Togliere le protezioni in plastica dalle aste così il nastro a strappo all'interno delle aste aderirà allo stivaletto.
6. Chiudere i nastri a strappo del piede e successivamente chiudere i cinturini della gamba, procedendo dal basso verso l'alto (fig.5-6).

Chiedere al paziente di camminare con l'ortesi per accertarsi che essa sia stata applicata e funzioni correttamente.

⚠ 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.



⚠ CONSIGLI PER IL PAZIENTE

Se al paziente è consentito rimuovere l'ortesi durante la convalescenza, o se l'ortesi viene rimossa durante una visita medica, è possibile togliere l'ortesi semplicemente aprendo le cinghie e la chiusura frontale dello stivaletto. In tal modo, il paziente potrà riapplicare lo stivaletto e l'ortesi con l'adeguato allineamento della gamba.

STRUTTURA

- imbottitura in tessuto accoppiato con monospugna all'interno e vellutino grappante all'esterno

STRUTTURA STABILIZZATRICE

- scafo esterno in alluminio leggero ad alta resistenza
- aste disponibili in versione lunga e corta
- suola antiscivolo con conformazione a barca

CHIUSURA

- frontale a strappo dell'imbottitura e 5 fasce di fissaggio per CVO-750
- frontale a strappo dell'imbottitura e 4 fasce di fissaggio per CVO-720

Se è necessario irrigidire ulteriormente il tutore e posizionare le due plastiche incluse nella confezione come segue:

- **Plastica sottile:** posizionare sull'imbottitura, nella zona tibiale.
- **Plastica spessa:** posizionare sull'imbottitura, nella zona del polpaccio, con la parte larga verso l'alto.

Utilizzo del tris d'imbottiture: nei pazienti con gambe molto sottili, per recuperare lo spazio rimanente tra gamba e tutore, sotto la cintura, nella dimensione più adatta per migliorare il comfort.

MISURE (ambidestro)

Taglie	Calzata scarpa	Altezza CVO-750
S	32-38	39 cm
M	38-43	42 cm
L	43-48	44 cm



Altezza CVO-720: 35 cm

Codici d'ordine:

CVO-750 (normale); CVO-720 (short)

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.