



- 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 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.

INDICAZIONI: tutore destinato alla stabilizzazione meccanica tramite compressione dei tessuti molli e guida del movimento dell'articolazione del ginocchio tramite snodi, con cuscinetto ad azione compressiva locale intorno alla rotula. Utile, ad esempio, nei casi di: instabilità post-traumatica; esiti distorsione ginocchio; esiti stabilizzati di traumi al ginocchio; traumi della rotula; lieve o moderata artrosi femoro-rotulea; lussazione rotulea cronica e non

 Fabbricante	 Dispositivo medico	 Codice prodotto	 Conservare lontano da fonti di calore
 Consultare le istruzioni d'uso	 Conservare in ambiente secco	 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



FISTRRL701
Rev. 07 - 02/23





FILAMED® 701AR

FILAMED® 701

Ginocchiera in neoprene armata con snodo policentrico








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 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.

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.

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

- soft tubolare in neoprene, con foro rotuleo e popliteo
- fasce posteriori sul cavo popliteo che incrociano per limitare l'iperestensione del ginocchio (solo per FILAMED® AR)

SNODO/ASTE

- policentrico libero
- totalmente coperto ed estraibile

TIPOLOGIA REGOLAZIONE

- nessuna

STABILIZZATORE ROTULEO

- in plastazote a forma di mezzaluna orientabile a 360°

CHIUSURA

- mediante due fasce a strappo

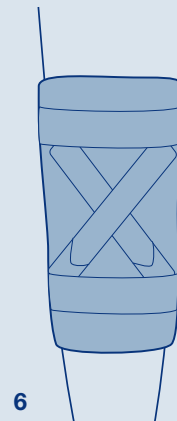
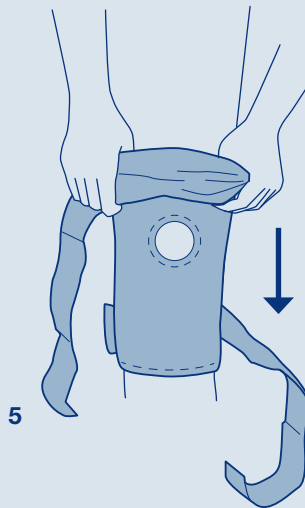
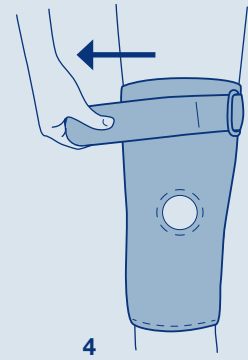
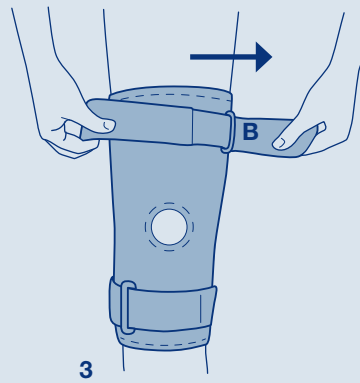
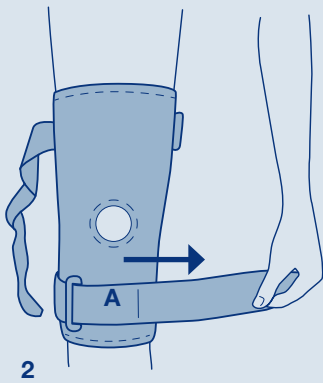
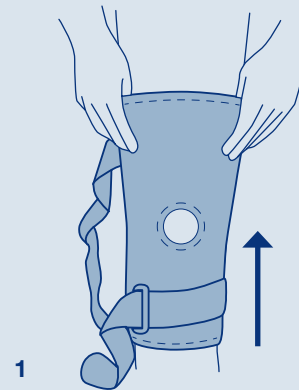
<p>Taglie (ambidestro)</p> <p>XXL oltre 64 cm</p> <p>XL 58-63 cm</p> <p>L 52-57 cm</p> <p>M 46-51 cm</p> <p>S 40-45 cm</p> <p>XS 34-39 cm</p> <p>Ø Coscia</p>	<p>ALTEZZA</p> <p>32 cm</p>
--	------------------------------------



Codice d'ordine: FILAMED701AR
FILAMED701

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Aprire i nastri a strappo.
2. Fate scorrere l'ortesi lungo la gamba (fig. 1).
3. Posizionare le articolazioni policentriche in modo tale che la parte degli snodi sia allineata con il limite superiore della rotula.
4. Fissate infine la chiusura a strappo inferiore A e poi quella superiore B (figg. 2, 3 e 4).
5. Sfilare la ginocchiera come da fig. 5.
6. Chiudere le fasce posteriori (per FILAMED® 701 AR) come in figura 6.



PULIZIA

Togliere le articolazioni, chiudere i nastri a strappo per FILAMED® 701 e chiudere nastri e fasce posteriori per FILAMED® 701 AR prima del lavaggio. Dopo il lavaggio, reinserire le articolazioni attraverso l'apposita apertura (fig. A), collocata rispettivamente nella parte superiore ed inferiore del copri snodo, in corrispondenza dei nastri a strappo; l'asta più lunga dovrà essere posizionata sulla parte superiore della ginocchiera.

