

- 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 del fabbricante.
- Non procedere a modificare le regolazioni effettuate dal medico o tecnico ortopedico 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, attenderne il tempo necessario al loro completo assorbimento).

AVVERTENZE D'USO

CONTRINDICAZIONI: 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 dell'articolazione del ginocchio. Utile, ad esempio, nei casi di: modesta instabilità in varo/valgo traumatico e non; trattamento conservativo dei legamenti collaterali mediale e/o laterale; trattamento distorsioni di ginocchio; gonartrosi lieve e moderata; lesioni combinate legamentose di grado lieve o moderato; trattamento post acuto delle instabilità dei legamenti crociati; instabilità post traumatica.



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



FISTRFL851
Rev. 03 - 05/23



FILAMED® 851
Ginocchiera in neoprene armata lunga
con snodo policentrico Physioglide®

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 manutenzione, 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.

Il prodotto può essere smaltito con i rifiuti domestici.

CONSERVAZIONE: conservare in luogo asciutto a temperatura ambiente. Proteggere dal calore, dall'esposizione diretta alla luce del sole e dall'umidità.

| SIMBOLO | SIGNIFICATO |
|---------|--|
| | Lavaggio a mano. NOTA: normale lavaggio a mano a temperatura massima di 30°. NOTA: 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
- **SNODO/ASTE**
- policentrico con regolazione mediante stop
- **STABILIZZATORE ROTULEO**
- nessuno
- **CHIUSURA**
- mediante quattro fasce a strappo

REGOLAZIONI

EXT. 0°; 10°; 20°; 30°; 45°
 FLEX. 0°; 10°; 20°; 30°; 45°; 60°; 75°; 120°
 IMM. 0°; 10°; 20°; 30°; 45°

Taglie MISURE (ambidestro)

| Taglie | ∅ Coscia |
|--------|-------------|
| XS | 34-39 cm |
| S | 40-45 cm |
| M | 46-51 cm |
| L | 52-57 cm |
| XL | oltre 58 cm |

Altezza 40 cm

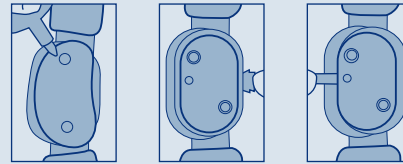
Codice d'ordine: FILAMED851

INDICAZIONI PER IL TECNICO ORTOPEDICO: REGOLAZIONE DELLA FLESSO/ESTENSIONE

L'inserto di 10° in estensione è in dotazione nella ginocchiera.
Per immobilizzare l'ortesi, prima inserire l'inserto di flessione e poi il corrispondente inserto di estensione. L'aggiustamento mediale (interno) e l'aggiustamento laterale (esterno) dei gradi, deve essere sempre uguale.

1. Per modificare la flessio/estensione allentare le viti del coperchio, togliere il coperchio, allentare le viti degli inserti e piegare delicatamente l'articolazione per togliere gli inserti in dotazione.
2. Scegliere gli inserti di flessione marcati R (RIGHT) o L (LEFT) con l'indicazione dei rispettivi gradi. Posizionare l'inserto in modo tale che la lettera L o R sia la stessa della placca dell'articolazione. Inserire il nuovo inserto di flessione tra le due placche e fissatelo con le viti.
3. Scegliere gli inserti di estensione marcati R o L. Posizionare l'inserto in modo tale che la lettera L o R sia la stessa della placca dell'articolazione. Inserire la vite nell'apertura filettata e fissare a fondo.

Piegare e flettere l'articolazione un paio di volte e controllare che gli inserti di regolazione siano posizionati correttamente. Infine posizionate il coperchio dell'articolazione.



NOTE IMPORTANTI

Cambiare o modificare gli inserti di estensione e o di flessione solo su istruzione del vostro medico o tecnico ortopedico

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Aprire i nastri a strappo.
2. Fate scorrere l'ortesi lungo la gamba (fig 1).
3. Posizionate le articolazioni in modo tale che la parte centrale sia all'altezza della parte superiore della rotula.
4. Tirare ed agganciare il cinturino a strappo A e successivamente il B. (fig. 2)
5. Chiudere il nastro C posteriore (fig. 3)
6. Chiudere il terminale a strappo anteriore D (fig. 4).
7. Chiudere il nastro C anteriore e D posteriore.

