

- Utilizzare sotto la supervisione dei genitori.
- Utilizzare su cure integrate.
- 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 o una limitata 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

INDICAZIONI: tutore pedilatroo destinato alla stabilizzazione dell'articolazione della caviglia mediante compressione e fasce elastiche.

Utile, ad esempio, nei casi di: caviglia dolorosa; versamento intrarticolare tibio tarsico; instabilità acute e croniche di caviglia; recupero dell'attività sportiva; post traumatica e post chirurgica; tendinopatie.

CONTROINDICAZIONI: al momento, nessuna nota. La corretta applicazione, secondo le puntuali indicazioni fornite dal medico curante o del tecnico ortopedico, non dà controindicazioni.

APPLICAZIONE: solo per bambini.



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



FISTRKIDZCL8
Rev. 01 - 02/23



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment



KIDZ-CL8

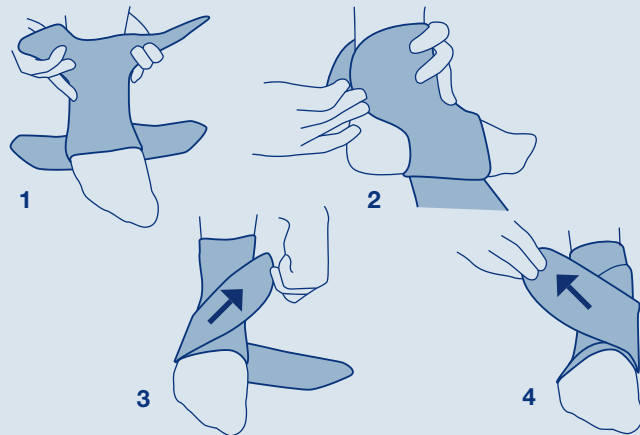
Cavigliera con bendaggio ad 8 pediatrica

ISTRUZIONI D'USO

PER IL TECNICO ORTOPEDICO

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

1. Aprire tutte le chiusure a strappo, calzare il tutore (**fig. 1**).
2. Chiudere la chiusura posteriore (**fig. 2**).
3. Tendere il tirante elastico mediale, portarlo sul lato opposto del tutore e infine chiuderlo sulla zona di ancoraggio (**fig. 3**).
4. Per posizionare l'altro tirante elastico laterale, portarlo sul lato opposto del tutore e infine chiuderlo sulla zona di ancoraggio (**fig. 4**).



STRUTTURA

- tessuto morbido e sottile per garantire elasticità, leggerezza, traspirabilità e aderenza. Con zona superiore grippante.

STRUTTURA STABILIZZATRICE

- bendaggio ad 8 realizzato in materiale altamente elastico

CHIUSURA

- a strappo posizionata posteriormente

MISURE (ambidestro)

Taglia Ø Collo del piede

- 1° 20-22 cm
2° 23-25 cm



Codice d'ordine:

KIDZ-CL8

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 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.