

- Utilizzare sotto la supervisione dei genitori.
- 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

**INDICAZIONI:** tutore pediatrico destinato alla limitazione del range di movimento del rachide cervicale. Utile, ad esempio, nei casi di: cervicalgia; traumi distorsivi del rachide cervicale; cervico brachialgie con o senza vertigini; coadiuvante nel trattamento del torcicollo miogeno.

**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 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



FISTRKIDZCLM  
Rev. 01 - 03/23



Orthopedic  
& Rehabilitation  
Equipment

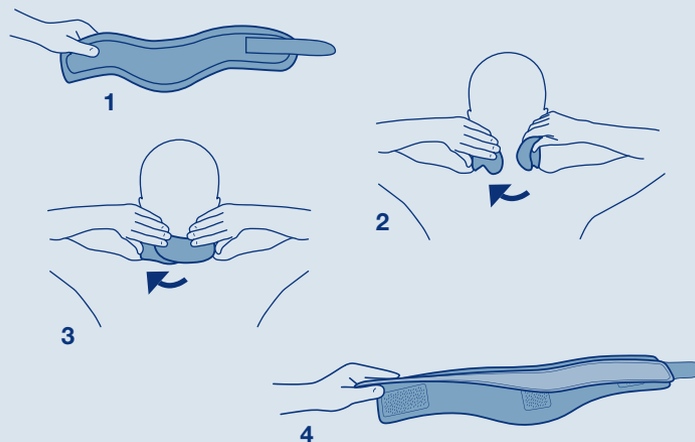


# ISTRUZIONI D'USO

## 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. Tendere il collare come da figura con la scanalatura in alto (fig. 1).
2. Posizionare il collare con la chiusura a strappo posizionata posteriormente e il rinforzo in polietilene all'esterno, quindi chiudere (figg. 2-3).
3. Assestare il collare avendo cura che la chiusura a strappo non sia troppo stretta.
4. È possibile togliere il rinforzo in polietilene (fig.4) nel caso in cui sia il medico curante o il tecnico ortopedico a dare l'indicazione.



## CARATTERISTICHE PRINCIPALI

- particolare sagomatura in grado di adattarsi perfettamente alla zona cervicale
- grazie al rinforzo in polietilene removibile, il collare può essere modulabile e seguire il percorso di recupero del paziente, trasformandosi in un semplice collare morbido

## STRUTTURA

Gommapiuma ad alta densità rivestita con morbido tessuto e dotato di rinforzo in polietilene

**MENTONIERA:** assente

**FORO TRACHEALE:** assente

**RADIOTRASPARENTE:** sì

**CHIUSURA:** a strappo

## MISURE

Taglie	Ø Collo	Altezza
1°	22-28 cm	7 cm
2°	28-33 cm	8 cm



**Codice d'ordine:** KIDZ-CLM

## 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.