

DESTINAZIONE D'USO DEL DISPOSITIVO MEDICO MD coadiuvante nel trattamento degli stati patologici di natura ortopedica dell'arto superiore.

INDICAZIONI: lesioni nervo radiale; esiti fratture combinate di mano e polso; post operatorio di lesioni a tendini flessori ed estensori dal II al IV raglio; Sindrome del tunnel carpale.

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.

AVVERTENZE D'USO


- 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.
- Fer 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.
- Non procedere a modificare le regolazioni effettuate dal medico o tecnico ortopedico **MD** in modo da non portare ad una perdita di funzionalità del prodotto.
- 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).



CTP-101
SUR.FING®

Tutore per tunnel carpale

ISTRUZIONI PER L'USO

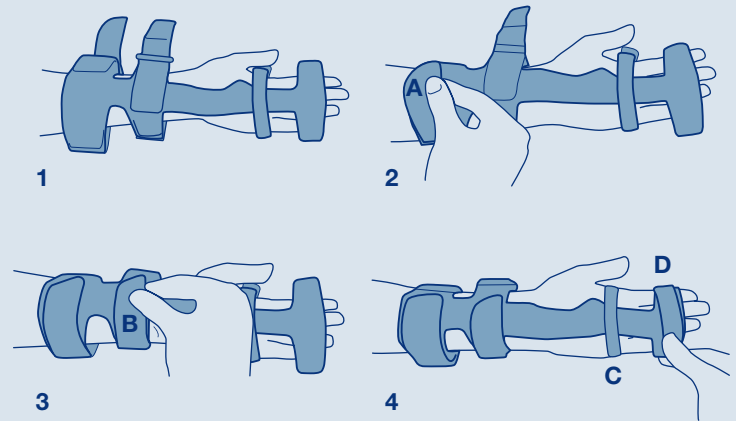
 La prima applicazione del tutore e le successive regolazioni devono essere fatte solo ed esclusivamente da personale specializzato che dovrà seguire le indicazioni del medico curante. **Rimuovere l'ortesi solo ed esclusivamente con il consenso del medico curante.**

1. Sganciare tutti i nastri a strappo della polsiera.
2. Appoggiare la mano alla polsiera e modellare la stecca in alluminio, al fine di ottenere una completa aderenza della stessa al braccio, al palmo e alle dita.
3. L'ortesi permette l'immobilizzazione di 2, 3 oppure 4 dita.
Chiedere i nastri a strappo, rispettando la sequenza indicata in figura 2, 3 e 4.

ISTRUZIONI PER L'USO

Per le applicazioni successive: indossare e togliere il dispositivo utilizzando i nastri a strappo rispettando la sequenza indicata in figura 2, 3 e 4.

MANUTENZIONE: chiudere i nastri a strappo prima del lavaggio.



STECCATURA

- mediante struttura interna in alluminio modellabile con prolungamento sulle dita della mano

STRUTTURA

- doppia imbottitura elettrosaldata con monospugna a contatto con la pelle
- apribile completamente
- cuciture solo sui tiranti

CHIUSURA

- mediante 4 cinturini a strappo regolabili

MISURE (DX/SX)






Taglie	Lungh. mano
S	15–17,5 cm
M	17,5–19,5 cm
L	19,5–22 cm



ALTEZZA
29 cm

Codice d'ordine: CTP-101

MANUTENZIONE

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.