



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment



EMPRESA CERTIFICADA
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



FISTRPORTOLL300
Rev. 07 - 06/23



Consulte as
instruções
de utilização



Fabricante



Guarde em
local seco

MD

Dispositivo
médico

LOT

Código
do lote

REF

Código
do produto



Utilização múltipla
num único paciente



Guarde longe
de fontes de calor

INDICAÇÕES: (proteção destinada a limitar a amplitude de movimento da coluna cervical. Utili, por exemplo, nos casos de: cervicálgia, discopatias osteoartrosicas e/ou pós-agudas com ou sem hérnias discas; resultados dolorosos de fraturas cervicais, traumas de distorção da coluna cervical, condições inflamatórias degenerativas pós-traumáticas de dimensão moderada.

CONTRAINDICAÇÕES: no momento, sem registo, A aplicação correta, de acordo com as indicações precisas fornecidas pelo médico assistente ou técnico de ortopedia, não dá origem a contraindicações. **APLICAÇÃO:** apenas para adultos.

PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

- Utilização em pele intacta.
- Se presentes feridas, proteger conforme as indicações médicas.
- Não utilizar em caso de desgaste, rotura ou não integridade do material.
- A embalagem e as instruções fazem parte do dispositivo médico.
- A modificação/alteração do dispositivo médico exclui todas as responsabilidades do fabricante.
- Para evitar uma possível perda de funcionalidade do produto ou uma duração limitada do mesmo, recomenda-se evitar/limitar o contacto entre o dispositivo e cremes, óleos, loções e substâncias gordurosas ou ácidas.
- O produto não prevê acessórios e não foi concebido para ser utilizado em combinação com outros DMI (por ex., no caso de aplicação de cremes, e aguardar o tempo necessário para a sua absorção completa).



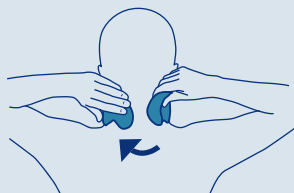
CLL-300

Colar cervical rígido

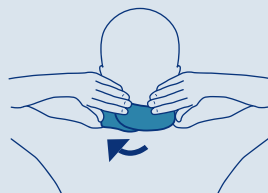
FGP
Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

1. Use o colar com cuidado para não apertar demais (fig. 1).
2. Feche depois com o sistema de fitas de velcro (fig. 2).
3. Abra o sistema de fitas de velcro e retire o colar.



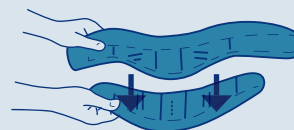
1



2

PARA O TÉCNICO DE ORTOPEDIA: INSTRUÇÕES PARA AJUSTAR A ALTURA DO COLAR

4. Segure o colar de acordo com o desenho e de seguida ajuste a altura das duas peças através do sistema de fitas de velcro (fig. 3).
5. Posicione os sistemas de prensão da parte superior em correspondência com os da parte inferior (fig. 4).



4



5

ESTRUTURA

- polietileno perfurado, estofado de espuma revestido em imitação de couro

PROTECTOR DE QUEIXO

- ausente

ORIFÍCIO TRAQUEAL

- ausente

MATERIAL RADIOTRANSARENTE

- sim

FECHO

- fita de velcro

MEDIDAS

Tamanho Ø Pescoço

0°	29–35 cm
1°	34–39 cm
2°	38–44 cm
3°	42–48 cm
4°	47–55 cm



Altura
ajustável com
sistema de fita
de velcro

Código de encomenda: ECLL-300

LIMPEZA

SÍMBOLO	SIGNIFICADO
	Lavagem à mão. NOTA: lavagem à mão normal à temperatura máxima de 30° com sabão neutro. Passar bem por água
	Não branquear
	Não secar na máquina de lavar roupa de tambor rotativo
	Não engomar
	Não lavar a seco

ARMAZENAMENTO: armazenar em local seco à temperatura ambiente.

Proteja do calor, da exposição direta à luz solar e da humidade. **Eliminação: não disperse no ambiente. O produto pode ser eliminado juntamente com os resíduos domésticos.**

NOTA: Este dispositivo médico de Classe I deve ser utilizado com as devidas precauções referidas nestas instruções, em combinação com as fornecidas pelo técnico ortopédico ou pelo médico assistente, que fazem parte integrante da mesmas. Para todas as eventuais problemáticas surgidas em consequência da utilização do dispositivo, dirija-se ao médico assistente ou ao técnico de ortopedia. Em caso de reclamações ou alegados maus funcionamentos, queira dirigir-se ao revendedor junto do qual foi adquirido o produto. A ortótese é fabricada para utilização exclusiva num único paciente. Em caso de acidente grave, morte ou deterioração grave do estado de saúde do doente, relacionáveis com o **DM**, contacte imediatamente o fabricante e a autoridade competente.

Distribuído em Portugal por: medi Bayreuth, Unip., Lda
Rua do Centro Cultural, 43 1700-106 Lisboa
Telefone: 21 843 71 60 - Fax : 21 847 08 33
mail: medi.portugal@medibayreuth.pt /internet: www.medi.pt