

- Utilizzare su cute integra.
- Se presenti ferite proteggere come da indicazioni mediche.
- Non utilizzare in caso di usura, rottura o non integrità del materiale.
- Il tutore deve essere indossato con una maglietta o una canottiera.
- 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.
- Non procedere a modificare le regolazioni effettuate dal medico o tecnico ortopedico sul **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).

#### AVVERTENZE D'USO

**INDICAZIONI:** tutore destinato alla stabilizzazione attraverso la ridistribuzione della pressione del tratto lombare della colonna. Utile nel trattamento degli stati patologici di natura ortopedica del tratto L1 - S1 della colonna, come ad esempio: lombalgia; lombosciatalgia; discarso; discopatie; post operatorio di ernia discale; contratture muscolari lombari; artrosi lombari; traumi lievi rachide lombare.

**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.



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



Via Alessandro Volta 3  
I-37062 Dossobuono VR  
T +39 0458600867  
F +39 0458600835  
www.fgpsrl.it - fgp@fgpsrl.it



FISTRORL300  
Rev. 08 - 02/23



Orthopedic  
& Rehabilitation  
Equipment



# CRL 300

Corsetto elastico in lycra



**FGP**

Orthopedic  
& Rehabilitation  
Equipment

# ISTRUZIONI PER L'USO

1. Indossare il corsetto.
2. Chiudere la chiusura frontale (fig. 1) in modo che si avverta una sensazione di compressione, ma non di costrizione e disagio.



1

## STRUTTURA

- tessuto elastico

## TIRANTI

- nessuno

## STECCATURA

- 4 stecche posteriori in acciaio automodellante non removibili

## CHIUSURA ANTERIORE

- a strappo

## NOTE

- incrocio posteriore coadiuvante nell'efficacia della distrazione vertebrale

## MISURE

Taglie    Ø Bacino






S	70–85 cm
M	80–95 cm
L	90–105 cm
XL	100–115 cm
XXL	oltre 116 cm



Altezza posteriore  
27 cm

**Codice d'ordine:** CRL-300 (nero); CRL-301 (ècru)

## 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.