



Orthopedic  
& Rehabilitation  
Equipment



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



FINC-106-33  
Rev. 09 - 02/23



Consultare le  
istruzioni d'uso



Conservare in  
ambiente secco



Codice  
lotto



Uso multipl  
singolo paziente



Fabbricante



Dispositivo  
medico



Codice  
prodotto



Conservare lontano  
da fonti di calore

**INDICAZIONI:** tutore destinato alla stabilizzazione attraverso la distribuzione della pressione del tratto lombare della colonna.  
Utile nel trattamento degli stati patologici di natura ortopedica del tratto D12 - S1 della colonna, come ad esempio: lombalgia e lomoscolotalgia acuta e cronica; esiti fratture e cedimenti somatici lombari; spondilolistesi di grado I (classificazione di Meyerding); post intervento di ciroplastica, vertebroplastica, ernie discali; stabilizzazione vertebrale lombare; lombooccuraglia; post decompressione posteriore; artrosi vertebrale sintomatica 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.

#### 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.
- 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.
- 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.
- 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).



# IN-CROSS 33

Corsetto elastico



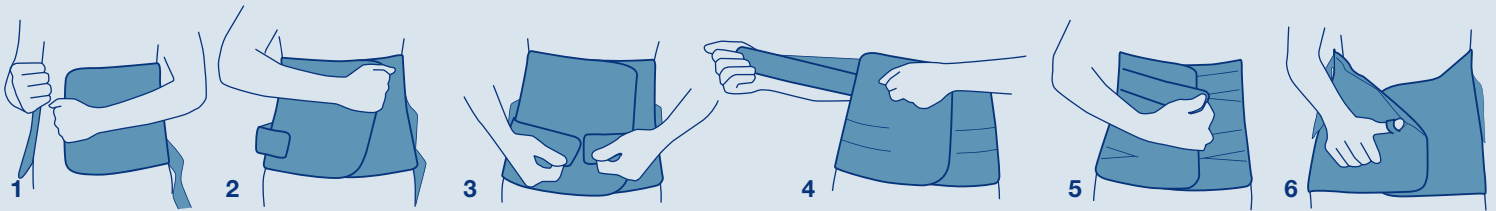
## FGP

Orthopedic  
& Rehabilitation  
Equipment

# ISTRUZIONI PER L'USO

1. Aprire i tiranti elastici e la chiusura frontale. Indossare il corsetto (fig. 1).
2. Chiudere la chiusura frontale (fig. 2).
3. Chiudere i tiranti elastici inferiori (fig. 3).

4. Chiudere i tiranti superiori (figg. 4 e 5), si avvertirà una sensazione di compressione, ma non di costrizione e disagio.
5. Assicurarsi che il corsetto sia posizionato in modo centrato.
6. Per togliere il corsetto aprire i tiranti e se necessario utilizzare l'apposito passante ad asola (fig. 6).



## STRUTTURA

- tessuto Sensitive® Fabric che conferisce elasticità, leggerezza, traspirabilità ed aderenza

## TIRANTI

- quattro fasce elastiche che dalla steccatura posteriore si agganciano anteriormente in due tiranti

## STECCATURA

- 4 stecche posteriori in acciaio automodellante removibili

## CHIUSURA ANTERIORE

- a strappo, morbida

## NOTE

- dotato di fermatiranti a strappo per facilitare il posizionamento

## MISURE

Taglie	Ø Bacino
XS	70–80 cm
S	80–90 cm
M	90–100 cm
L	100–110 cm
XL	110–120 cm
XXL	120–130 cm



## Altezza

33 cm

## Codice d'ordine

INC-200 (nero)  
INC-201 (écru)

## 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.