

- 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, soluzioni 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 destinato alla stabilizzazione attraverso la ridistribuzione 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 lombosciatalgia acuta e cronica; esiti fratture e cedimenti somatici lombari; spondilolistesi di grado 1 (classificazione di Meyerding); post intervento di ciroplastica, vertebroplastica, ernie discali, stabilizzazione vertebrale lombare; lombocurraglia; 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.



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



FISTLOMBO
Rev. 10 - 02/23



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment



LOMBOFIXÒ®

Corsetto semirigido stoffa e stecche

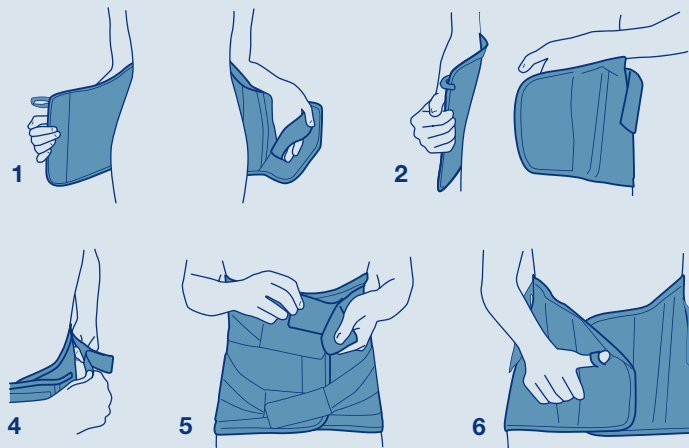


FGP

Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Indossare il corsetto utilizzando la presa interna (fig. 1) e fissare la chiusura frontale (figg. 2 e 3).
2. Togliere la copertura al sistema a strappo dei tiranti elastici inferiori e poi superiori e fissarli alla chiusura frontale (figg. 4 e 5).
3. Per togliere il corsetto aprire i tiranti e utilizzare l'apposito passante (fig. 6).



STRUTTURA

- tessuto in cotone elastico traspirante

TIRANTI

- cinque fasce elastiche che dalla sezione laterale-posteriore si agganciano anteriormente in due tiranti

STECCATURA

- 4 stecche posteriori in acciaio automodellante, le due stecche centrali sono removibili

CHIUSURA FRONTALE

- a strappo con maniglia per paziente artrosico

NOTE

- in dotazione vengono fornite 2 stecche aggiuntive di rinforzo

MISURE

Taglie Ø Bacino donna Ø Bacino uomo

XS	76-86 cm	71-81 cm
S	86-96 cm	81-91 cm
M	96-106 cm	91-101 cm
L	106-116 cm	101-111 cm
XL	116-126 cm	111-121 cm
XXL	126-136 cm	121-131 cm
XXXL	-	131-141 cm
XXXXL	-	141-151 cm



Altezza

LFU-100 36 cm
LFD-110 38 cm

Codici d'ordine:

LFU-100 (uomo)
LFD-210 (donna)

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.