

- 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.
- Il prodotto non prevede accessori e non è stato concepito per essere utilizzato in combinazione con altri IM (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 redistribuzione 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 lombo-sciatalgia acuta e cronica; esiti fratture e cedimenti somatici lombari; spondilolistesi di grado I (classificazione di Meyerding); post intervento di citoplastica, vertebroplastica, ernie discali, stabilizzazione vertebrale lombare; lombo-curvatura; 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	 Dispositivo medico	 Codice prodotto	 Conservare lontano da fonti di calore
 Consultare le istruzioni d'uso	 Conservare in ambiente secco	 Codice lotto	 Uso multipla singolo paziente

 AZIENDA CERTIFICATA
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

FISTLOMBOSILVER
Rev. 03 - 02/23





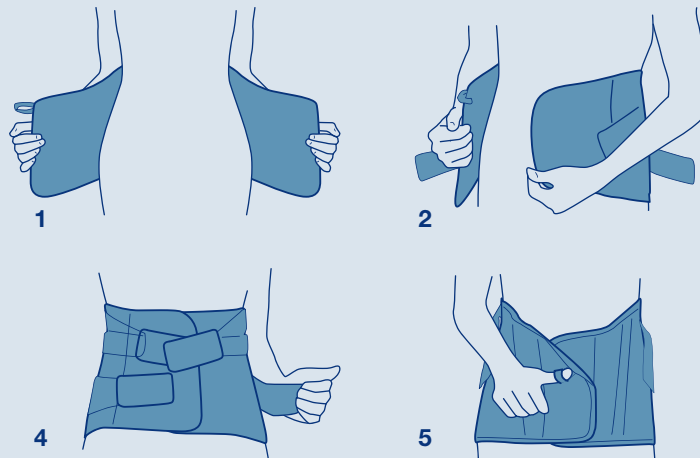
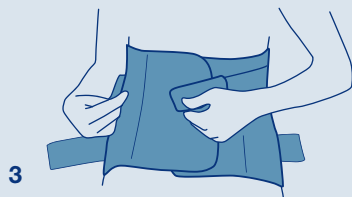

FGP
Orthopedic & Rehabilitation Equipment

LOMBOSILVER

Corsetto lombare semirigido con filo d'argento

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Indossare il corsetto (fig. 1) e fissare la chiusura frontale (fig. 2).
2. Far aderire i tiranti elastici superiori e inferiori alla chiusura frontale (figg. 3 e 4).
3. Per togliere il corsetto aprire i tiranti e utilizzare l'apposito passante (fig. 5).



STRUTTURA

- tessuto elastico, altamente traspirante e sottile
- tramatura interna in filo d'argento
- sagomatura anatomica per un maggior comfort

TIRANTI

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

STECCATURA

- 4 stecche posteriori in acciaio automodellante, solamente le 2 stecche centrali sono removibili

CHIUSURA ANTERIORE

- a strappo e antiarricciamento

MISURE

Taglie	Ø Vita
XS	60–70 cm
S	70–80 cm
M	80–90 cm
L	90–100 cm
XL	100–110 cm
XXL	110–120 cm



Altezza posteriore
33 cm

Codice d'ordine:
LSIL-100

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.