

D.T3 O1

Immobilizzatore steccato primo dito

DESTINAZIONE D'USO DEL DISPOSITIVO MEDICO MD coadiuvante nel trattamento degli stati patologici di natura ortopedica dell'arto superiore.

INDICAZIONI: rizoartrosi lieve o moderata; traumi distorsivi del primo dito; esiti intervento di artroplastica ed emiarthroplastica per rizoartrosi; esiti lesione di STENER (conservativo o post operatorio); esiti fratture primo metacarpo, dolorosi fratture di scafode.

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.
- 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).

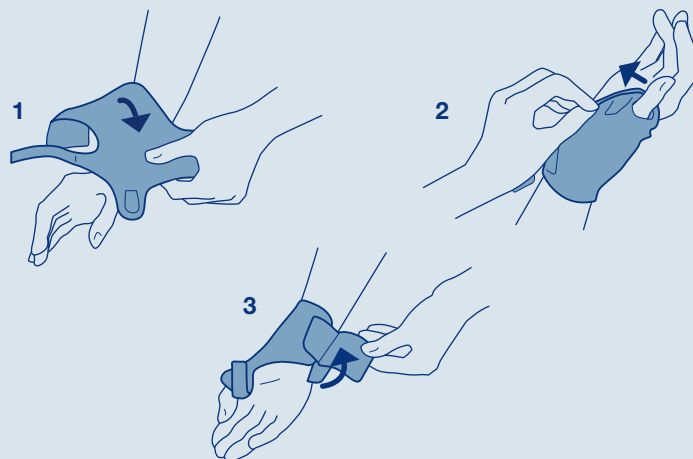


ISTRUZIONI PER L'USO

1. Indossare il tutore come da figura 1 al polso, con la sagomatura in corrispondenza del pollice.
2. Unire i nastri a strappo come da figura 2 isolando il pollice e accertarsi che la stecca sia in corrispondenza del dorso del pollice.
3. Portare in tensione, avvolgere il polso e allacciare con la chiusura a strappo come da figura 3.

PER IL TECNICO ORTOPEDICO

Se necessario estrarre la stecca modellabile, adattarla al paziente e quindi reinserirla. Se necessario, accorciare opportunamente la lunghezza dei nastri.



STECCATURA

- laterale in alluminio modellabile

STRUTTURA

- in tessuto tridimensionale made in FGP traspirante, antibatterico e termoregolatore

PRESA POLLICE

- sì

CHIUSURA

- a strappo sul polso e sul pollice regolabile a misura tagliando il materiale in eccesso

NOTE

- Il materiale è stato oggetto di trattamento termo-regolatore SMART TEMP e per una maggiore sensazione di freschezza FRESH TECH

MISURE (DX/SX)

Taglie	Ø Polso
S	fino a 15 cm
M	15–20 cm
L	20–25 cm
XL	oltre 25 cm



Lunghezza 14,5 cm

Codice d'ordine:
DT3-01

MANUTENZIONE

Si consiglia di rimuovere la stecca modellabile e chiudere le chiusure a strappo prima di lavare il dispositivo.

MANUTENZIONE

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.



Conservare in ambiente secco



Conservare lontano da fonti di calore

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.