



- 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).

AVVERTENZE D'USO

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.

DESTINAZIONE D'USO DEL DISPOSITIVO MEDICO MD coadiuvante nel trattamento degli stati patologici di natura ortopedica dell'arto superiore. **INDICAZIONI:** esiti frattura scapole carpale; trattamento lesioni di Stener; fratture combinate di primo dito e polso stabili; post operatorio del primo raggio; traumi distorsivi moderati e severi di polso e primo dito; esiti artroplastica ed emiartroplastica per rizoartrosi.



AZIENDA CERTIFICATA
UNI CEI EN ISO 13485:2016

Rev. 12 - 09/21



Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

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



FGP

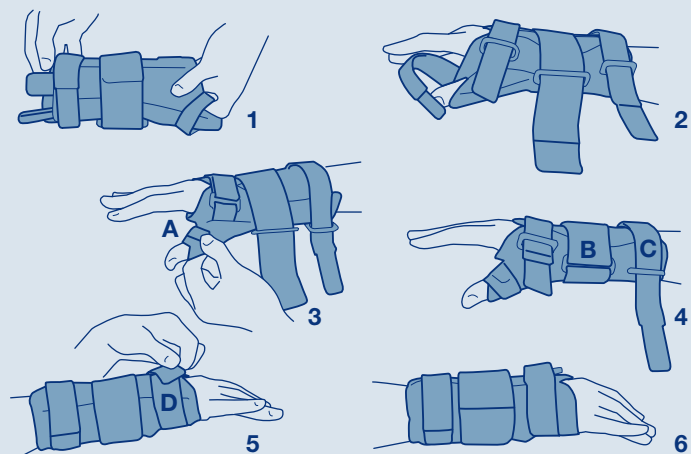
Orthopedic
& Rehabilitation
Equipment

DTX-05 MANUMED® T

Polsiera steccata con immobilizzatore per pollice

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Slacciare tutti i nastri a strappo e indossare la polsiera (fig. 2).
2. Fermare la chiusura pollice A (fig. 3).
3. Chiudere rispettivamente in sequenza i nastri B, C e D (figg. 4 e 5).
4. Posizione ottimale della polsiera (fig. 6).



PER IL TECNICO ORTOPEDICO

Per la prima applicazione, solo se necessario, estrarre le stecche modellabili adattare al paziente e quindi reinserirle (fig. 1).

STECCATURA

- palmare in alluminio modellabile
- stecca di supporto per pollice in alluminio modellabile

STRUTTURA

- in tessuto traspirante

PRESA POLLICE

- sì

CHIUSURA

- mediante 3 fasce a strappo
- ulteriore fascia sul polso per una maggiore stabilità dell'articolazione

MISURE (DX/SX)

Taglie	Ø Polso
0°	10–14 cm
1°	14–18 cm
2°	19–23 cm
3°	24–28 cm



Lunghezza
20 cm

Codice d'ordine:
DTX-05

MANUTENZIONE

Si consiglia di rimuovere le stecche e chiudere i nastri a strappo prima di lavare la polsiera.

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 combinazione 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.