

liteimmok



PR3-8003 Regular (cm 53)
PR3-8004 Long (cm 65)

Immobilizzatore
di ginocchio a misura

Leggere attentamente
e per intero
le seguenti istruzioni.



9DCFG005601TA05.0712

CARATTERISTICHE



Struttura in morbida gommasciuma bifoderata

Rivestimento interno in spugna

Aste rigide mediali-laterali e posteriori in lega leggera modellabili



Apertura rotulea



Stare
meglio
fa bene

RO+TEN
ORTHOSERVICE
INTERNATIONAL PARTNER



RO+TEN s.r.l.
Sede operativa e amministrativa:
Via Monte Cervino, 50 20862 Arcore (MB)
tel. +39 039 601 40 94 - fax +39 039 601 42 34
www.roplusten.com - info@roplusten.com
Sede legale: Via Fratelli Ruffini, 10 20123 Milano (MI)
Società soggetta a Direzione e Coordinamento (art. 2497bis CC);
Befinor AG (CH) Capitale Sociale sottoscritto e versato da un Unico Socio

MODALITÀ DI APPLICAZIONE

- 1 Aprire gli strap e fissarli provvisoriamente su loro stessi.
- 2 Centrare le aste di supporto posteriori rispetto alla regione poplitea e posizionare l'apertura rotulea sulla rotula.
- 3 Far passare gli strap attraverso gli anelli e fissarli a velcro.

INDICAZIONI

Necessità di immobilizzazione con ginocchio in estensione (post-chirurgica o post-traumatica)

PRECAUZIONI D'USO

Si raccomanda che le pressioni esercitate dal dispositivo non agiscano su parti del corpo che presentano ferite, gonfiori o tumefazioni.

In caso di dubbio sulle modalità di applicazione, rivolgersi ad un tecnico ortopedico.

È consigliabile non indossare il dispositivo in vicinanza di fiamme libere o forti campi elettromagnetici.

MANUTENZIONE

Sfilare le aste metalliche.

Lavare a mano in acqua tiepida con sapone neutro; risciacquare accuratamente.

Lasciare asciugare lontano da fonti di calore.

Non disperdere nell'ambiente il dispositivo né alcuna sua componente.

AVVERTENZE

L'ortesi deve essere prescritta e utilizzata sotto controllo medico e applicata da un tecnico ortopedico, che è la figura competente di riferimento sia per l'applicazione sia per informazioni inerenti ad un uso sicuro, in conformità alle esigenze individuali.

Per garantirne l'efficacia, la tollerabilità e il corretto funzionamento è necessario che l'applicazione venga effettuata con la massima cura.

Qualsiasi eventuale modifica di struttura o di regolazione del dispositivo deve essere prescritta da un medico ed eseguita da un tecnico ortopedico.

Se ne raccomanda l'utilizzo da parte di un solo paziente.

In soggetti ipersensibili il contatto diretto con la pelle potrebbe causare rossori o irritazioni. In caso di comparsa di dolori, gonfiori, tumefazione qualsiasi altra reazione anomala, rivolgersi immediatamente al proprio medico.

CHI È RO+TEN

RO+TEN da molti anni progetta, sviluppa e realizza dispositivi ortopedici, offrendo una gamma completa di prodotti, riconosciuti di alta efficacia terapeutica.

Continuamente aggiornato sull'evoluzione delle ricerche scientifiche in campo ortopedico ed avvalendosi di un incessante interscambio di informazioni ed esperienze con i medici ed i tecnici ortopedici, lo staff tecnico RO+TEN è costantemente impegnato nella ricerca di soluzioni ergonomiche, tecnologiche e di materiali, per offrire ai pazienti prodotti specialistici d'avanguardia.

L'azienda RO+TEN ha ottenuto la certificazione del suo Sistema di Gestione per la Qualità secondo la normativa ISO 9001 dall'Ente SQS - Associazione Svizzera per Sistemi di Qualità e di Management

