



PR3-8005
 PR3-8006 - PR3-8006/20
 PR3-8007 - PR3-8007/20
 PR3-8008 - PR3-8008/20

Immobilizzatore
 di ginocchio

Leggere attentamente
 e per intero
 le seguenti istruzioni.



CARATTERISTICHE



Struttura in morbida gommaschiuma bifoderata

Rivestimento interno in spugna

Aste rigide mediali, laterali e posteriori in lega leggera modellabili.

Aste posizionate con una flessione di 20° (solo modelli /20)

Apertura rotulea

Supporto per cavo popliteo, removibile (solo modelli /20)

INDICAZIONI

**Mod. PR3-8005 - PR3-8006
 PR3-8007 - PR3-8008**

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

**Mod. PR3-8006/20 - PR3-8007/20
 PR3-8008/20**

Necessità di immobilizzazione
 con ginocchio a 20°
 (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, gonfiore 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.



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



RO+TEN
 ORTHOSERVICE
 INTERNATIONAL PARTNER

Stare
 meglio
 fa bene

MODALITÀ DI APPLICAZIONE

- 1 Aprire i cinturini richiudendoli provvisoriamente su loro stessi. Staccare i pannelli laterali da quello posteriore.
- 2 Applicare il pannello posteriore centralmente sulla gamba utilizzando gli appositi cinturini in dotazione (fig.A), in modo che una estremità del cinturino sia il più vicino possibile al bordo del pannello.
- 3 Applicare i pannelli laterali su quello posteriore tramite velcro in modo che le aste risultino laterali e che si crei una sede adeguata per l'alloggiamento della rotula (fig.B). Il foro anteriore deve essere centrato sulla rotula.
- 4 Se necessario modellare le aste seguendo il profilo anatomico della gamba.
- 5 Stringere e fissare i cinturini a velcro in sequenza alternata (coscia/gamba) partendo da quelli più vicini al centro ginocchio (fig.C).



APPLICAZIONI SUCCESSIVE

- 1 Aprire i cinturini richiudendoli provvisoriamente su loro stessi.
- 2 Chiudere i cinturini del pannello posteriore per pre-posizionare l'immobilizzatore. Il foro anteriore deve essere centrato sulla rotula.
- 3 Stringere e fissare i cinturini a velcro in sequenza alternata (coscia/gamba) partendo da quelli più vicini al centro ginocchio (fig.C).

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

