

mioFIT® 33 mioFIT® 34



PR3-H1133
Supporto per coscia

PR4-A1134
Supporto per polpaccio

Leggere attentamente
e per intero
le seguenti istruzioni.



9DCFG006701TA03.1012

CARATTERISTICHE



Struttura in tessuto AirX™ traspirante

INDICAZIONI

Contratture e distrazioni muscolari
della coscia (PR3-H1133)
e del polpaccio (PR4-A1134)

Coadiuvante nella ripresa
della pratica sportiva post-traumatica

Prevenzione delle contusioni

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.



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 C.C.],
Befinor AG [CH] Capitale Sociale sottoscritto e versato da un Unico Socio



RO+TEN
ORTHOSERVICE
INTERNATIONAL PARTNER

Stare
meglio
fa bene

MODALITÀ DI APPLICAZIONE MIOFIT33

- 1 Infilare il tubolare sulla coscia (con l'etichetta arancione verso l'alto) fin sotto la zona inguinale interna.

NOTA: i profili arancioni devono essere posizionati nella parte anteriore.



MODALITÀ DI APPLICAZIONE MIOFIT34

- 1 Infilare il tubolare sulla gamba (con l'etichetta arancione verso l'alto) fin sotto la zona rotulea, a totale protezione del polpaccio, come da immagine.

NOTA: i profili arancioni devono essere posizionati nella parte posteriore.



MANUTENZIONE

Istruzioni per il lavaggio:

- 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

