

nuovo
tessuto tramato
in **fibra**
d'argento



topII-S 10°-15°

PR2-EM111 10°
PR2-EM211 15°

Supporto per spalla
con abduzione fissa
a 10° o 15° (ambidestro)

Leggere attentamente
e per intero
le seguenti istruzioni.



9DCFG011701TA01.0612

CARATTERISTICHE



Struttura in gommapiuma ad alta densità ricoperta da tessuto tramato in fibra d'argento a contatto con il corpo

Manicotto a protezione del collo

Cuscino con sponda anteroposteriore per una ottimale stabilità



Rivestimento e manicotti con nylon garzato esterno per attacchi del velcro

Tasca reggibraccio in materiale traspirante

Tiranti con fissaggio a fibbie e regolabili a velcro



Pallina riabilitativa

Cinturino di sostegno del pollice

Abduzione a 10° o 15°

INDICAZIONI

Post-operatorio (abduzione)
in seguito a riparazione
cuffia dei rotatori,
sutura cercine glenodeo,
stabilizzazione capsulare,
riparazione tessuti molli

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.

MANUTENZIONE

Lavaggio:

- Lavare a mano la fodera (dopo aver tolto l'imbottitura in gommapiuma), la fascia e i manicotti in acqua tiepida, con sapone neutro; risciacquare accuratamente.
- Lasciare asciugare lontano da fonti di calore.

Per la sostituzione delle componenti usurate rivolgersi al proprio tecnico ortopedico.

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 Staccare la sacca reggibraccio dal cuscino e aprire tutte le fibbie
- 2 Posizionare il cuscino sul fianco, dal lato della spalla da immobilizzare.
- 3 Chiudere la cinghia girovita con la fibbia a scatto (fig.A) e tenderla col velcro corrispondente (fig.B). Se dovesse risultare troppo lunga, è possibile accorciarla, tagliandola a misura e riposizionando il velcro ad Y.
- 4 Posizionare e fissare sul cuscino (tramite velcro) la tasca reggibraccio di stabilizzazione dell'arto e infilarvi con cura l'avambraccio (fig.C).
- 5 Far passare la cinghia della sacca sulla spalla opposta e agganciare la fibbia a scatto (fig.D).
- 6 Chiudere la tasca reggibraccio a livello del polso (fig.E) e dell'avambraccio (fig.F) con gli appositi velcri.
- 7 Tendere la cinghia della spalla con il velcro corrispondente (fig.G). Se dovesse risultare troppo lunga, è possibile accorciarla, tagliandola a misura e riposizionando il velcro ad Y.
- 8 Posizionare l'imbottitura a manicotto a protezione del collo.
- 9 Posizionare il sostegno del pollice (e relativa pallina riabilitativa) agganciandolo a velcro al cuscino (fig. H).



APPLICAZIONI SUCCESSIVE

Mantenere la configurazione impostata alla prima applicazione. Il dispositivo si toglie aprendo la tasca reggibraccio e sganciando le fibbie di chiusura. Il dispositivo si re-indossa come segue:

- 1 Posizionare il cuscino sul fianco corrispondente alla spalla da immobilizzare ed appoggiare il braccio nella apposita sacca traspirante.
- 2 Chiudere la cinghia girovita con la fibbia a scatto (fig. A).
- 3 Chiudere la sacca reggibraccio con gli appositi velcri e infilare il pollice nell'apposito sostegno.
- 4 Far passare la cinghia della sacca sulla spalla opposta e agganciare la fibbia a scatto (fig.D).

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, tumefazioni o 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

