

ISTRUZIONI D'USO CAVIGLIERA LIGHT



□ PK65



Grazie per aver scelto NewellMed®. Leggere attentamente le istruzioni seguenti per un corretto utilizzo del supporto.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Cavigliera per controllo graduale della prono-supinazione

PRECAUZIONI D'USO

- Posizionare il supporto senza esercitare pressioni eccessive ed evitando l'applicazione su parti che presentino ferite o eccessivi gonfiori. Non stringere eccessivamente il supporto per non causare pressioni e compressioni locali a vasi sanguigni e/o nervi
- Per ogni dubbio applicativo rivolgersi al proprio fisioterapista/medico/tecnico ortopedico
- Si consiglia la sostituzione del dispositivo quando si presenta usura o logorio anche parziale

AVVERTENZE

Il supporto è consigliabile se prescritto da un medico o da un fisioterapista; deve essere applicato da un fisioterapista/medico/tecnico ortopedico con la massima cura per garantirne un corretto uso. Non alterare le regolazioni effettuate dal fisioterapista/medico/tecnico ortopedico. L'azienda declina ogni responsabilità qualora il soggetto ne faccia un uso improprio del supporto o nel caso venga utilizzato da più persone. Il supporto non è cedibile come previsto da regolamento MDR. In caso di malfunzionamento o comparsa di dolori/gonfiori/stasi rivolgersi al fisioterapista/medico/tecnico ortopedico. In caso di particolare gravità effettuare opportune segnalazione al fabbricante e agli organi competenti di stato

APPLICAZIONE

1. Indossare il dispositivo inserendo l'avampiede nel tessuto elastico facendo scorrere la cavigliera sino alla fuoriuscita del calcagno dal foro posteriore avendo cura che i tiranti siano posizionati sotto la volta plantare
2. Incrociare il primo tirante sul collo del piede attorno alla caviglia e richiuderlo su se stesso
3. Incrociare il secondo tirante sul collo del piede e richiuderlo su se stesso
4. Per togliere il supporto sganciare i tiranti e sfilare l'arto

MANUTENZIONE

- Lavare a 30° utilizzando sapone neutro
- Non candeggiare
- Non utilizzare asciugatrice e lontano da fonti di calore
- Non stirare
- Non lavare a secco

Per le parti con chiusura a strappo

Richiudere tutte le parti a strappo prima di lavare il supporto

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ

Dispositivo medico di Classe I, fabbricato da Contel S.r.l., Strada delle Brigole, 46 23877 Paderno d'Adda (LC) Italia in conformità alla Direttiva UE 745/2017 MDR secondo cui le presenti istruzioni sono redatte ed hanno lo scopo di garantire un utilizzo adeguato e sicuro del prodotto. Contel S.r.l. è un'azienda con sistema qualità certificato ISO 9001

SMALTIMENTO

Dispositivo non biodegradabile, smaltire insieme ai normali rifiuti solidi urbani. Verificare le disposizioni del proprio comune



ISTRUZIONI D'USO CAVIGLIERA LIGHT



□ PK65



Grazie per aver scelto NewellMed®. Leggere attentamente le istruzioni seguenti per un corretto utilizzo del supporto.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Cavigliera per controllo graduale della prono-supinazione

PRECAUZIONI D'USO

- Posizionare il supporto senza esercitare pressioni eccessive ed evitando l'applicazione su parti che presentino ferite o eccessivi gonfiori. Non stringere eccessivamente il supporto per non causare pressioni e compressioni locali a vasi sanguigni e/o nervi
- Per ogni dubbio applicativo rivolgersi al proprio fisioterapista/medico/tecnico ortopedico
- Si consiglia la sostituzione del dispositivo quando si presenta usura o logorio anche parziale

AVVERTENZE

Il supporto è consigliabile se prescritto da un medico o da un fisioterapista; deve essere applicato da un fisioterapista/medico/tecnico ortopedico con la massima cura per garantirne un corretto uso. Non alterare le regolazioni effettuate dal fisioterapista/medico/tecnico ortopedico. L'azienda declina ogni responsabilità qualora il soggetto ne faccia un uso improprio del supporto o nel caso venga utilizzato da più persone. Il supporto non è cedibile come previsto da regolamento MDR. In caso di malfunzionamento o comparsa di dolori/gonfiori/stasi rivolgersi al fisioterapista/medico/tecnico ortopedico. In caso di particolare gravità effettuare opportune segnalazione al fabbricante e agli organi competenti di stato

APPLICAZIONE

1. Indossare il dispositivo inserendo l'avampiede nel tessuto elastico facendo scorrere la cavigliera sino alla fuoriuscita del calcagno dal foro posteriore avendo cura che i tiranti siano posizionati sotto la volta plantare
2. Incrociare il primo tirante sul collo del piede attorno alla caviglia e richiuderlo su se stesso
3. Incrociare il secondo tirante sul collo del piede e richiuderlo su se stesso
4. Per togliere il supporto sganciare i tiranti e sfilare l'arto

MANUTENZIONE

- Lavare a 30° utilizzando sapone neutro
- Non candeggiare
- Non utilizzare asciugatrice e lontano da fonti di calore
- Non stirare
- Non lavare a secco

Per le parti con chiusura a strappo

Richiudere tutte le parti a strappo prima di lavare il supporto

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ

Dispositivo medico di Classe I, fabbricato da Contel S.r.l., Strada delle Brigole, 46 23877 Paderno d'Adda (LC) Italia in conformità alla Direttiva UE 745/2017 MDR secondo cui le presenti istruzioni sono redatte ed hanno lo scopo di garantire un utilizzo adeguato e sicuro del prodotto. Contel S.r.l. è un'azienda con sistema qualità certificato ISO 9001

SMALTIMENTO

Dispositivo non biodegradabile, smaltire insieme ai normali rifiuti solidi urbani. Verificare le disposizioni del proprio comune



USER GUIDE FOR EIGHT-SHAPED ANKLE BRACE FOR PRONO-SUPINATION



PK65



Thank you for choosing NewellMed®. Read the following instructions carefully for proper use of the device.

THERAPEUTIC INDICATIONS

Anklet for gradual prone-supination control

PRECAUTIONS FOR USE

- Place the brace without exerting excessive pressure and avoiding the application on parts that present injuries or excessive swelling. Do not over tighten the support so as not to cause local pressures and compressions to blood vessels and/or nerves
- For any application doubt contact your physiotherapist/ doctor/ orthopedic technician
- We recommend the replacement of the device when there is wear or even partial wear.

WARNINGS

The support is recommended if prescribed by a doctor or a physiotherapist; it must be applied by a physiotherapist/ doctor/ orthopedic technician with the utmost care to ensure proper use. Do not alter the adjustments made by the physiotherapist/ doctor/ orthopedic technician. The company declines any responsibility if the subject makes an improper use of the support or if it is used by several people. The support is not transferable as required by MDR regulation. In case of malfunction or the appearance of pain/swelling/stasis, contact the orthopaedic physiotherapist/doctor/technician. In case of particular seriousness, appropriate reporting to the manufacturer and the competent state bodies

APPLICATIONS

1. Put the device on by inserting the forefoot into the elastic fabric and sliding the ankle strap until the heel emerges from the rear hole, taking care that the stays are positioned under the arch of the foot.
2. Cross the first tie rod over the instep around the ankle and close it over itself
3. Cross the second tie rod over the instep and fold it back on itself
4. To remove the support, release the tie rods and pull the limb out.

MAINTENANCE

-  Wash at 30° using mild soap
-  Bleach
-  Do not use dryer and away from heat sources
-  Do not iron
-  Do not dry clean

For tear-off parts
Close all hook-and-loop parts before washing the holder

DECLARATION OF CONFORMITY

Class I medical device, manufactured by Contel S.r.l. at its headquarters Strada delle Brigole, 46 23877 Paderno d'Adda (LC) Italy in accordance with EU Directive 745/2017 MDR according to which these instructions are drawn up and are intended to ensure an adequate and safe use of the product. Contel S.r.l. is a company with ISO 9001 certified quality system

DISPOSAL

Non-biodegradable device, dispose together with normal municipal solid waste. Check the provisions of your municipality



USER GUIDE FOR EIGHT-SHAPED ANKLE BRACE FOR PRONO-SUPINATION



PK65



Thank you for choosing NewellMed®. Read the following instructions carefully for proper use of the device.

THERAPEUTIC INDICATIONS

Anklet for gradual prone-supination control

PRECAUTIONS FOR USE

- Place the brace without exerting excessive pressure and avoiding the application on parts that present injuries or excessive swelling. Do not over tighten the support so as not to cause local pressures and compressions to blood vessels and/or nerves
- For any application doubt contact your physiotherapist/ doctor/ orthopedic technician
- We recommend the replacement of the device when there is wear or even partial wear.

WARNINGS

The support is recommended if prescribed by a doctor or a physiotherapist; it must be applied by a physiotherapist/ doctor/ orthopedic technician with the utmost care to ensure proper use. Do not alter the adjustments made by the physiotherapist/ doctor/ orthopedic technician. The company declines any responsibility if the subject makes an improper use of the support or if it is used by several people. The support is not transferable as required by MDR regulation. In case of malfunction or the appearance of pain/swelling/stasis, contact the orthopaedic physiotherapist/doctor/technician. In case of particular seriousness, appropriate reporting to the manufacturer and the competent state bodies

APPLICATIONS

1. Put the device on by inserting the forefoot into the elastic fabric and sliding the ankle strap until the heel emerges from the rear hole, taking care that the stays are positioned under the arch of the foot.
2. Cross the first tie rod over the instep around the ankle and close it over itself
3. Cross the second tie rod over the instep and fold it back on itself
4. To remove the support, release the tie rods and pull the limb out.

MAINTENANCE

-  Wash at 30° using mild soap
-  Bleach
-  Do not use dryer and away from heat sources
-  Do not iron
-  Do not dry clean

For tear-off parts
Close all hook-and-loop parts before washing the holder

DECLARATION OF CONFORMITY

Class I medical device, manufactured by Contel S.r.l. at its headquarters Strada delle Brigole, 46 23877 Paderno d'Adda (LC) Italy in accordance with EU Directive 745/2017 MDR according to which these instructions are drawn up and are intended to ensure an adequate and safe use of the product. Contel S.r.l. is a company with ISO 9001 certified quality system

DISPOSAL

Non-biodegradable device, dispose together with normal municipal solid waste. Check the provisions of your municipality

