

# malleoFIT®81



## PR4-A1181

Cavigliera con tiranti elastici ad 8 e stecche a spirale, in tessuto AirX

Leggere attentamente e per intero le seguenti istruzioni.



9DCFG007401TA02.1111

## CARATTERISTICHE



Sistema di chiusura con cinghia di stabilizzazione e fibbia



Struttura in tessuto AirX™ traspirante

Stecche a spirale di rinforzo su entrambi i lati



Tiranti ad incrocio sul collo del piede, con passaggio sub-plantare per la massima stabilità

Apertura al tallone

## INDICAZIONI

Trattamento conservativo in seguito a traumi distorsivi di II grado

Tendinopatie acute

Recupero funzionale post-chirurgico

Coadiuvante nella ripresa dell'attività sportiva in postumi traumi distorsivi di II e III grado

Artralgie croniche su base artrosica della tibio-tarsica

## 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 articolate (fig.I).

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 tutti i velcri e richiuderli provvisoriamente su loro stessi.
- 2 Infilare il piede nella parte tubolare della cavigliera in modo che il tallone si collochi perfettamente nell'apertura calcaneare e chiudere il velcro di posizionamento (fig.A).
- 3 Posizionare il cinturino a velcro mediale:
  - afferrare il cinturino cucito medialmente e tenderlo, al di sopra del dorso del piede, verso il lato opposto e verso il basso (fig.B);
  - farlo scorrere sotto la pianta del piede a ridosso del tallone, tenderlo e chiuderlo in posizione verticale al di sopra del malleolo mediale (fig.C e D).
- 4 Posizionare il cinturino a velcro laterale:
  - afferrare il cinturino cucito lateralmente e tenderlo, al di sopra del dorso del piede, verso il lato opposto e verso il basso (fig.E);
  - farlo scorrere sotto la pianta del piede a ridosso del tallone, tenderlo e chiuderlo in posizione verticale al di sopra del malleolo laterale (fig.F e G).
- 5 Infilare i due terminali ad Y della cinghia di sicurezza nella corrispondente fibbia, tirare simmetricamente con le due mani e fissare a velcro (fig.H).

NOTA: i cinturini possono essere tesi in maniera diversa, secondo le esigenze contenitive.



### SOLO PER LA PRIMA APPLICAZIONE

Se necessario, accorciare le cinghie:

- a). Togliere i velcri ad Y all'estremità della cinghia (fig.I).
- b). Tagliare la parte sovrabbondante di cinghia (fig.II).
- c). Riapplicare i velcri ad Y (fig.I).



## 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

