

Scheda Tecnica T1170

Corsetto basso

Profilo prodotto

Codice T1170

Descrizione Corsetto basso

Nome commerciale

Lumbofit70

Caratteristiche

- Tiranti separati ad alta copertura per un'azione contenitiva, variabile e personalizzata;
- Struttura anteriore elaterale in fiocco di viscosa ed elastomero;
- Struttura posteriore in tessuto airx™ traspirante non nocivo, non citotossico, latex free;
- 4 guide posteriori per inserire stecche rigide rinforzate (opzionali) in sostituzione di quelle automodellanti in dotazione;
- Parte addominale rinforzata da stecche a spirale in posizione obliqua;
- chiusura anteriore a velcro[®].

Indicazioni

- Lombalgie;
- Lombosciatalgie e lombocruralgie;
- Spondiloartrosi e discopatie lombari
- Contratture muscolari paravertebrali;
- Traumi lievi della colonna lombosacrale e contratture paravertebrali lombari;
- Decorso postoperatorio.

Precauzioni d'uso

È consigliabile indossare un indumento evitando il contatto diretto con la pelle.

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.



Taglia/misura

codice	PR1- T1170					
Taglia	XS	S	М	L	XL	XXL
circonf. vita cm	50/60	60/75	75/90	90/105	105/120	120/135
altezza anter. cm	20	20	20	20	20	20
altezza poster. cm	26	26	26	26	26	26
colori	nero					

option: 1078/P pelotta lombare

T1000 pelotta lombare termoformabile ST012 stecca rinforzata addizionale cm22

Confezione

Sacchetto in polietilene Scatola in cartone

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



ORTHOSERVICE AG

Sede: Via Milano 7 - CH-6830 Chiasso - Switzerland

info@orthoservice.com - www.orthoservice.com

Sede italiana Sede legale: Via F.lli Ruffini 10 - 20123 Milano Sede operativa ed amministrativa: Via Comasina, 111 - Verano B.za MB

tel. +39 039 6014094 - fax +39 039 6014234 - info@roplusten.com - www.roplusten.com