

## **AVVERTENZE D'USO**

- Utilizzare su pelle sana
- Se presenti ferite vanno coperte in modo adeguato

Al momento nessuna nota.  
La corretta applicazione non dà luogo a controindicazioni.

### **CONTROINDICAZIONI**

- cervicaglia severa secondaria ad artrosi
- artrite reumatoide
- spondilite anchilosante
- esiti di fratture vertebrali cervicali stabili (singole o combinate)
- esiti di interventi chirurgici al rachide cervicale
- trattamento continuativo in patologie croniche non operabili (neoplastiche e non)
- piccoli distacchi ossei dei processi cervicali
- artrosi cervicale
- condizioni infiammatorie degenerative post-traumatiche di severa entità

### **INDICAZIONI**



Orthopedic  
& Rehabilitation  
Equipment



AZIENDA CERTIFICATA  
UNI CEI EN ISO 13485:2016

Rev. 4 - 04/20

FGP srl  
Via Alessandro Volta 3  
I-37062 Dossobuono VR  
T +39 0458600867  
F +39 0458600835  
[www.fgpsrl.it](http://www.fgpsrl.it) - [fgp@fgpsrl.it](mailto:fgp@fgpsrl.it)  
[facebook.com/fgpsrl](https://www.facebook.com/fgpsrl)



Orthopedic  
& Rehabilitation  
Equipment

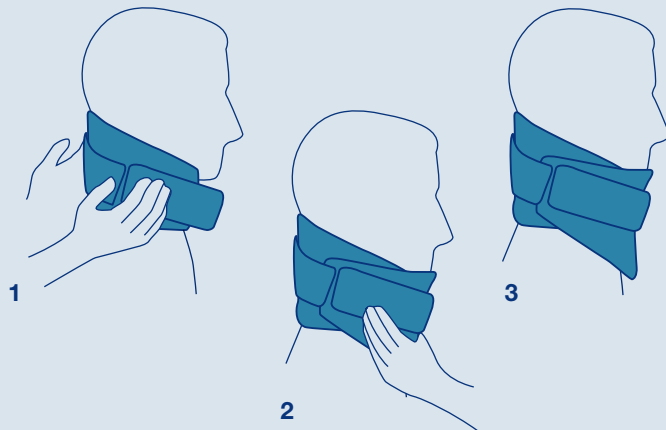


**CLL-901**

Collare cervicale Philadelphia

# ISTRUZIONI PER L'USO

1. Applicare la parte posteriore del collare alla parte posteriore del collo del paziente.  
La misura dell'altezza del collare è data dalla distanza tra la parte più bassa del mento e la parte più alta dello sterno.
2. Indossare la parte frontale del collare sovrapponendola a quella posteriore, cercando di trovare la giusta posizione affinché il collare sorregga bene il collo.
3. Chiudere i due cinturini laterali a strappo avendo cura di non stringere troppo il collare.



## STRUTTURA

- bivalente in plastazote con placche rigide di rinforzo anteriore e posteriore

## MENTONIERA

- presente

## FORO TRACHEALE

- presente

## RADIOTRASPARENTE

- sì

## CHIUSURA

- a strappo

## NOTE

- predisposizione per collegamento ad iperestensore modello F35, F35 POWER, I35 TOP

**Codice d'ordine:** CLL-901

## MISURE

**Taglie**    **Ø Collo**

S            30–35 cm

M            35–40 cm

L            40–45 cm



## ALTEZZA

CLL-901/2 1/4 (5 cm)

CLL-901/3 1/4 (7,5 cm)

CLL-901/4 1/4 (10 cm)

CLL-901/5 1/4 (12 cm)

## MANUTENZIONE

| SIMBOLO | SIGNIFICATO                                                |
|---------|------------------------------------------------------------|
|         | Lavaggio a mano.<br>NOTA: lavare con sapone neutro e acqua |
|         | Non candeggiare                                            |
|         | Non asciugare in asciugabiancheria a tamburo rotativo      |
|         | Non stirare                                                |
|         | Non lavare a secco                                         |

## CONSERVAZIONE

Conservare in luogo asciutto a temperatura ambiente. Proteggere dal calore, dall'esposizione diretta alla luce del sole e dall'umidità. Non disperdere nell'ambiente.



## NOTA

Questo dispositivo medico non è stato concepito per essere utilizzato da chiunque senza le dovute precauzioni. È consigliabile pertanto l'utilizzo solamente dietro consultazione del tecnico ortopedico o del medico curante così da evitare ogni eventuale controindicazione. Per ogni problema nato dopo l'uso del dispositivo, rivolgersi al medico curante o al tecnico ortopedico. In caso di reclami o malfunzionamento rivolgersi alla ditta F.G.P. indicandone i motivi al numero di telefono 045 8600867 oppure inviare un fax al numero 045 8600835 o una e-mail a fgp@fgpsrl.it. L'ortesi è realizzata per l'uso esclusivo di un singolo paziente.